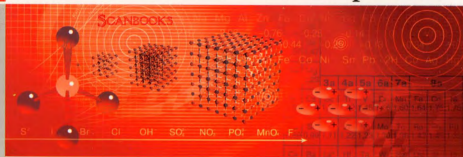




А. П. Гаршин



Общая и неорганическая

RNMNX

в схемах, рисунках, таблицах, химических реакциях



А. П. Гаршин

Общая и неорганическая **ХИМИЯ**

в схемах, рисунках, таблицах, химических реакциях

Допущено УМО по направлению педагогического образования в качестве учебного пособия для студентов вузов, обучающихся по направлению 050100 «Естественнонаучное образование»



Москва · Санкт-Петербург · Нижний Новгород · Воронеж Ростов-на-Дону · Екатеринбург · Самара · Новосибирск Киев · Харьков · Минск 2013

ББК 24я7 УДК 54(075) Г21

Гаршин А. П.

Г21 Общая и неорганическая химия в схемах, рисунках, таблицах, химических реакциях: Учебное пособие. — СПб.: Питер, 2013. — 288 с.: ил.

ISBN 978-5-496-00043-7

В учебном пособии в виде определений, рисунков, схем, таблиц, формул и химических реакций излагаются основные положения общей и неорганической химии.

Пособие предназначено для студентов нехимических специальностей вузов. Может быть использовано учащимися средних специальных учебных заведений химического и медико-биологического профилей, преподавателями средних школ, абитуриентами, иностранными студентами, обучающимися в российских технических вузах и на естественнонаучных факультетах университетов, а также в системе предвузовской подготовки зарубежных студентов.

Допущено УМО по направлению педагогического образования в качестве учебного пособия для студентов ВУЗ, обучающихся по направлению 050100 Естественнонаучное образование.

ББК 24я7 УДК 54(075)

Все права защищены. Никакая часть данной книги не может быть воспроизведена в какой бы то ни было форме без письменного разрешения владельцеа авторских прав.

Информация, содержащаяся в данной книге, получена из источников, рассматриваемых издательством как надежные. Тем не менее, имея в виду возможные человеческие или технические ошибки, издательство не может гарантировать абсолютную точность и полноту приводимых сведений и не несет ответственности за возможные ошибки, связанные с использованием книги.

Широко распростирает химия руки свои в дела человеческие. Куда ни посмотрим, куда ни оглянемся, — всюду бросаются перед очами нашими успехи ее приложения.

М. В. ЛОМОНОСОВ. 1749 г.

OT ABTOPA

В пособии системно и в доступной форме в виде рисунков, схем, таблиц, формул и уравнений химических реакций изложены сведения по курсу общей и неорганической химии. Именно благодаря такой форме изложения, наиболее удобной, по мнению автора, для систематизации полученных знаний и закрепления изученного материала, настоящее пособие включает большой объем теоретического и справочного материала, которым успешно овладевают учащиеся.

В пособии представлены разделы: основные понятия в химии, атомно-молекулярное учение и основные законы химии, классы неорганических соединений, периодический закон и периодическая система Д. И. Менделеева, строение атома и химическая связь, химические реакции и закономерности их протекания, растворы и теория электролитической диссоциации, окислительно-восстановительные реакции, электролиз, общие свойства металлов, металлы главных и побочных подгрупп, общие свойства неметаллов и неметаллы VIII—IV групп периодической системы Д. И. Менделеева.

В пособие включен также раздел «Химия и экологические проблемы современности». Это вызвано тем, что в настоящее время в мире особенно остро встала проблема защиты окружающей среды от химического и других видов загрязнений. И учащийся, изучающий химию, должен уже на

этом этапе обучения не только глубоко осознать, как влияет деятельность человека на состояние окружающей его среды, но и в своей деятельности в качестве будущего специалиста инженерных, медико-биологических и других специальностей попытаться ограничить отрицательное воздействие человека на природу.

Пособие может быть рекомендовано для широкого круга читателей: учащихся средних школ с углубленным изучением химии и биологии, абитуриентов, студентов средних специальных учебных заведений химического и медикобиологического профилей, а также студентов нехимических вузов и естественных факультетов университетов.

Особый интерес оно представляет для иностранных студентов, обучающихся в российских вузах и на подготовительных факультетах.

Материал настоящего пособия был успешно использован автором при обучении иностранных студентов инженерного и медико-биологического профиля на этапе предвузовской подготовки в Институте международных образовательных программ (Санкт-Петербургский государственный политехнический университет).

Автор будет весьма признателен всем, кто в той или иной форме своими критическими замечаниями и советами поможет внести соответствующие коррективы в последующие издания настоящего пособия.

1. ОСНОВНЫЕ ПОНЯТИЯ И ЗАКОНЫ ХИМИИ

1.1. ПРЕДМЕТ ХИМИИ

Химия — наука, изучающая состав, строение, свойства и превращение веществ и способы управления этим превращением.

Самая важная задача химии — получение веществ и материалов с определенными, наперед заданными свойствами.

1.2. ВЕЩЕСТВО И ЕГО СВОЙСТВА

Вещество — это форма материи, состоящая из частиц, обладающих массой покоя. Каждое вещество имеет определенный состав. Оно состоит из молекул, атомов или ионов.

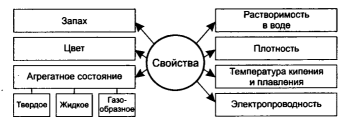
Молекула — это наименьшая частица вещества, которая сохраняет химические свойства данного вещества.

Атом — наименьшая химически неделимая частица.

Ион — атом или группа атомов, которые имеют электрический заряд.

Все вещества характеризуются определенными свойствами.

Свойство — это качественная и количественная характеристики вещества, физического тела или явления. Вот только некоторые свойства, присущие веществам:



1.3. ХИМИЧЕСКИЙ ЭЛЕМЕНТ

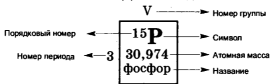
Химический элемент — это одинаковый вид атомов, характеризующийся определенным зарядом ядра и присущим только ему строением электронных оболочек.

В настоящее время известно 110 химических элементов: 89 существует в природе, остальные получены искусственно. Каждый химический элемент имеет символ и название. Символ элемента обозначается одной или двумя буквами его латинского названия. В табл. 1 даны символы и названия некоторых элементов.

Таблица 1 Символы и названия некоторых элементов

Символ элемента	Как читать символ	Латинское назва- ние элемента	Русское название элемента
Н	Аш	Hydrogenium	Водоро́д
0	0	Oxygenium	Кислоро́д
S	Эс	Sulfur	Cépa
C	Цэ	Carboneum	Углеро́д
Si	Сили́циум	Silicium	Кре́мний
Cu	Ку́прум	Cuprum	Медь
Fe	Фе́ррум	Ferrum	Желе́зо
Ag	Аргентум	Argentum	Серебро

В 1869 году русский ученый Д. И. Менделеев сформулировал периодический закон и создал периодическую систему химических элементов, в которой каждый элемент занимает строго определенное место, имеет свой порядковый номер, символ, название, атомную массу, характеризуется номером периода и номером группы. Например, фосфор имеет порядковый номер 15, находится в третьем периоде, в пятой группе (главной подгруппе) периодической системы Д. И. Менделеева:



Элементы делят на две группы: металлы (>80%) и неметаллы (табл. 2 и 3).

 $T\,a\,\delta\,n\,u\,u\,a\,\,\,2$ Символы и названия некоторых неметаллов

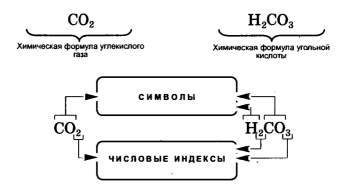
Символ элемента	Как читать символ	Русское назва- ние элемента	Символ элемента	Как читать символ	Русское назва- ние элемента
Н	Am	Водоро́д	Br	Бром	Бром
0	0	Кислоро́д	I	Иод	Иод
C	Цэ	Углеро́д	Se	Селен	Селен
N	Эн	Азо́т	В	Бор	Бор
P	Пэ	Фо́сфор	As	Арсеникум	Мышья́к
F	Фтор	Фтор	Sb	Стибиум	Сурьма́
Cl	Хлор	Хлор	Si	Силициум	Кре́мний

Таблица З Символы и названия некоторых металлов

Символ элемента	Как читать символ	Русское назва- ние элемента	Символ элемента	Как читать символ	Русское назва- ние элемента
Li	Ли́тий	Ли́тий	Cr	Хром	Хром
Na	На́трий	Натрий	Ni	Ни́кель	Ни́кель
K	Ка́лий	Ка́лий	Co	Кобальт	Ко́бальт
Rb	Руби́дий	Руби́дий	Mn	Ма́рганец	Ма́рганец
Cs	Це́зий	Це́зий	Fe	Фе́ррум	Желе́зо
Ca	Ка́льций	Ка́льций	Cu	Ку́прум	Медь
Sr	Стро́нций	Стро́нций	Ag	Аргентум	Серебро
Ba	Ба́рий	Ба́рий	Hg	Гидра́ргирум	Ртуть
Mg	Ма́гний	Ма́гний	Au	Áурум	Зо́лото
Zn	Цинк	Цинк	Pb	Плю́мбум	Свинец
Al	Алюминий	Алюми́ний	Sn	Станнум	Óлово

1.4. ХИМИЧЕСКАЯ ФОРМУЛА ВЕЩЕСТВА

Химическая формула — это изображение состава вещества при помощи символов элементов и числовых индексов. Например,



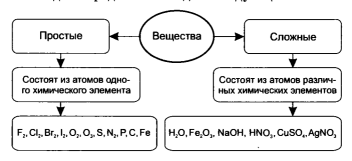
Химическая формула показывает, атомы каких элементов и в каких относительных количествах составляют данное вещество.

Примеры чтения формул:

$\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3$	–алюминий-два-о-три,
$Cu(OH)_2$	-купрум-о-аш-дважды,
H_3PO_4	-аш-три-пэ-о-четыре,
$Fe_2(SO_4)_3$	-феррум-два-эс-о-четыре-трижды,
$PbCO_3$	-плюмбум-цэ-о-три,
$Co(OH)_3$	-кобальт-о-аш-трижды,
$Hg(NO_3)_2$	-гидраргирум-эн-о-три-дважды.
$NiCl_2$	–никель-хлор-два
$Al(NO_3)_3$	-алюминий-эн-о-три-трижды
Na_3AsO_4	-натрий-три-арсеникум-о-четыре
$CaH_2P_2O_7$	-кальций-аш-два-пэ-два-o-ceмь
$Ca(ClO_4)_2$	–кальций-хлор-о-четыре-дважды
$Zn_3(PO_4)_2$	-цинк-три-пэ-о-четыре-дважды

1.5. ПРОСТЫЕ И СЛОЖНЫЕ ВЕЩЕСТВА

Наглядное представление дает следующая схема:



Сложные вещества называются также химическими соединениями.

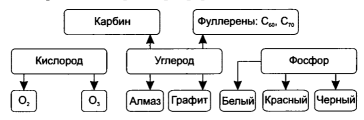
Существуют соединения постоянного состава (дальтониды) и переменного состава (бертоллиды).

Состав дальтонидов выражается фрмулами с цельночисленными стехиометрическими индексами (H_2O , HCl, CH_4 и др.), а состав бертоллидов изменяется ($TiO_{0,7} \div TiO_{1,3}$; $ZrN_{0,69}$; $ZrN_{0,89}$ и др.).

1.6. АЛЛОТРОПИЯ

Аллотропия — это способность химических элементов существовать в виде нескольких простых веществ.

Как видно из приведенной схемы, у кислорода два аллотропических видоизменения (модификации) — кислород (O_2) и озон (O_3) , у углерода — алмаз, графит, карбин и фуллерены: C_{60} , C_{70} , у фосфора три модификации — белый, красный и черный фосфор.



1.7. СТЕПЕНЬ ОКИСЛЕНИЯ ЭЛЕМЕНТА

Степень окисления (ст. ок.) — условный заряд атома в соединении.

Степень окисления может иметь положительное, отрицательное или нулевое значение.

Степень окисления атома в сложном веществе может быть постоянной и переменной (табл. 4 и 5).

Постоянная степень окисления

Степень Степень Неметаллы (+) и (-) Металлы (+) окисления окисления Li, Na, K, Rb, Cs, Ag +1 Be, Mg, Ca, Sr, Ba, Zn +2 F -10* +3 Al -1, -2, +2

Таблица 5 Переменная степень окисления

Таблица 4

Степень окисления	Металлы (+)	Степень окисления	Неметаллы (+) и (-)
.10	C. H.	-1, +1	Н
+1, +2	Cu, Hg Fe, Co, Ni	-4, +2, +4	C, Si
+2, +3		-3, +3, +5	N, P, As
+2,+3, +6 Cr,	Cr, Mo	-1, +1, +3, +5, +7	Cl, Br, I
		-2, +4, +6	S, Se, Te
Атомы металлов в соединениях имеют положительную степень окисления		Атомы неметалло ниях могут иметь ную и отрицатель окисления	положитель-

^{*} Наиболее характерная степень окисления -2.

1.8. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТЕПЕНИ ОКИСЛЕНИЯ АТОМА В МОЛЕКУЛЕ ПО ФОРМУЛЕ ВЕЩЕСТВА

Молекула вещества — электронейтральная частица. Это означает, что алгебраическая сумма степеней окисления всех атомов, входящих в состав соединения, равна нулю. Исходя из этого правила, степень окисления атома в соединении можно найти по формуле вещества.

Например, обозначив степень окисления серы в соединениях $H_2^{+1} \overset{x}{\mathrm{SO}_3}^{-2}$ и $H_2^{+1} \overset{y}{\mathrm{SO}_4}^{-2}$ через x и y, можно составить уравнения для суммы степеней окисления: $2 \cdot (+1) + x + 3 \cdot (-2) = 0$ (для $H_2\mathrm{SO}_3$) и $2 \cdot (+1) + y + 4 \cdot (-2) = 0$ (для $H_2\mathrm{SO}_4$).

Решив эти уравнения, получим x=+4 и y=+6 — это означает, что степень окисления атома S равна +4 в H_2SO_3 , и +6 в H_2SO_4 .

1.9. АТОМНО-МОЛЕКУЛЯРНОЕ УЧЕНИЕ

Основные положения учения об атомах и молекулах разработал русский ученый М. В. Ломоносов.

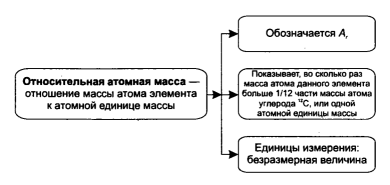
- 1. Все вещества состоят из молекул, атомов или ионов.
- 2. Атомы и молекулы находятся в непрерывном движении, их скорость возрастает с увеличением температуры.
 - 3. Атомы и молекулы имеют массу и размеры.
- 4. Между молекулами в веществе существуют силы взаимного притяжения и отталкивания.
- 5. Простые вещества состоят из одинаковых атомов, а сложные вещества из разных атомов.

АТОМНАЯ ЕДИНИЦА МАССЫ (а. е. м.) равна $1/_{12}$ части массы атома углерода

1 a. e. m. =
$$^{1}/_{12}m(C) = \frac{1,99268 \cdot 10^{-26} \,\mathrm{Kr}}{12} \cong 1,6606 \cdot 10^{-27} \,\mathrm{Kr},$$

где $\mathit{m}(C) = 1,99268 \cdot 10^{-26} \ \mathrm{kr}$ — абсолютная масса атома углерода $^{12}_{6} \mathrm{C}$.

1.10. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ АТОМНАЯ МАССА



Пример: A_r (Fe) = 56. Это значит, что масса атома железа в 56 раз больше $^{1}/_{12}$ части массы атома углерода 12 С.

$$A_r(\Theta) = \frac{m_a(\Theta)}{\frac{1}{1_{12}m_a(C)}}.$$

 $m_{\rm a}(3)$ — масса атома данного элемента; $m_{\rm a}({\rm C})$ — масса атома углерода.

По этой формуле легко определить относительную атомную массу любого элемента. Например, если абсолютная масса кислорода равна $\sim 2,66 \cdot 10^{-26} \, \mathrm{kr}$, то его

$$A_r(O) = \frac{m_a(O)}{\frac{1}{1_{12}m_a(C)}} = \frac{2,66 \cdot 10^{-26} \,\mathrm{kr}}{\frac{1}{1_{12} \cdot 1,993 \cdot 10^{-26} \,\mathrm{kr}}} \cong 16.$$

Для фтора

$$A_r(\mathbf{F}) = \frac{3.15481 \cdot 10^{-26} \,\mathrm{Kr}}{1.66057 \cdot 10^{-27} \,\mathrm{Kr}} \cong 19.$$

1.11. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ МОЛЕКУЛЯРНАЯ МАССА



Примеры:

$$M_r(\mathrm{H_2O}) = \frac{m(\mathrm{H_2O})}{1 \text{ a. e. m.}} = \frac{29,9738 \cdot 10^{-27} \,\mathrm{Kr}}{1,6606 \cdot 10^{-27} \,\mathrm{Kr}} \cong 18.$$

Это значит, что масса молекулы ${\rm H_2O}$ в 18 раз больше $^1/_{12}$ части массы атома углерода (или одной атомной единицы массы).

$$M_r = \sum \mathbf{A}_r(\mathfrak{I})$$

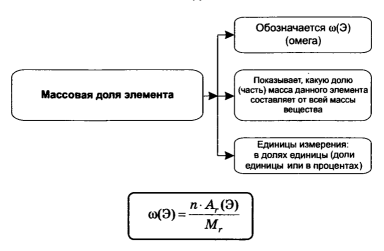
$$M_r(H_3PO_4) = 3A_r(H) + A_r(P) + 4A_r(O) =$$

= 3 \cdot 1 + 31 + 4 \cdot 16 = 3 + 31 + 64 = 98.

$$M_r(X) = \frac{m(X)}{\frac{1}{2}m_a(C)}$$

- m(X) масса молекулы данного вещества;
- $m_{\rm a}({
 m C})$ масса атома углерода;
- $M_r({\bf X})$ относительная молекулярная масса данного вещества.

1.12. МАССОВАЯ ДОЛЯ ЭЛЕМЕНТА



n — число атомов; $A_r(\Im)$ — относительная атомная масса элемента; M_r — относительная молекулярная масса вещества.

Пример 1. Какова массовая доля углерода в углекислом газе CO₂?

Решение:

$$\omega(\mathrm{C}) = \frac{n \cdot \mathrm{A}_r(\mathrm{C})}{M_r(\mathrm{CO}_2)} = \frac{1 \cdot 12}{44} \cong 0,273$$
 или $\approx 27,3\%$.

Пример 2. Какова массовая доля водорода в аммиаке NH₃?

Решение:

$$\omega(N) = \frac{n \cdot A_r(H)}{M_r(NH_3)} = \frac{3 \cdot 1}{17} \cong 0,17647 \approx 17,65\%$$
.

1.13. ВЫВОД ХИМИЧЕСКОЙ ФОРМУЛЫ ВЕЩЕСТВА ПО ИЗВЕСТНОЙ МАССОВОЙ ДОЛЕ ЭЛЕМЕНТОВ

Решение задачи в общем виде (алгоритм решения)

- 1. Записать формулу вещества с индексами x, y, z $A_x B_y C_z$.
- 2. Рассчитать соотношение x : y : z через массовые доли элементов: $x : A(A) = \omega(A)M$

$$\omega(A) = \frac{x \cdot A_r(A)}{M_r(A_x B_y C_z)} \Rightarrow x = \frac{\omega(A) M_r}{A_r(A)}$$

$$\omega(B) = \frac{y \cdot A_r(B)}{M_r(A_x Y_y C_z)} \Rightarrow y = \frac{\omega(B) M_r}{A_r(B)}$$

$$\omega(C) = \frac{z \cdot A_r(C)}{M_r(A_x B_x C_z)} \Rightarrow z = \frac{\omega(C) M_r}{A_r(C)}$$

- 3. Полученные цифры разделить или умножить на одно и то же число для получения целых чисел x, y, z.
 - 4. Записать формулу.

Задача (пример) 1. Вывести химическую формулу вещества, в котором содержится 40% Са, 12% С и 48% О.

Решение:

1. $Ca_xC_yO_z$,

2.
$$x:y:z=\frac{\omega(Ca)}{A_r(Ca)}:\frac{\omega(C)}{A_r(C)}=\frac{\omega(O)}{A_r(O)}=\frac{40}{40}:\frac{12}{12}:\frac{48}{16}=1:1:3.$$

- 3. Делим все полученные числа на самое маленькое число (1); x:y:z=1:1:3.
 - 4. Записываем формулу: СаСО₃ карбонат кальция.

Задача 2. Вывести химическую формулу вещества, в котором содержится 39% К, 1% H, 12% C, 48% O.

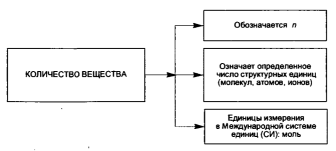
Решение:

1. K_xH_vC_zO_x

2.
$$x:y:z:g=\frac{\omega(K)}{A_r(K)}:\frac{\omega(H)}{A_r(H)}=\frac{\omega(C)}{A_r(C)}=\frac{\omega(O)}{A_r(O)}=\frac{39}{39}:\frac{1}{1}:\frac{12}{12}:\frac{48}{16}=1:1:1:3.$$

- 3. Делим все полученные числа на самое маленькое число (1); x:y:z:g=1; 1: 1: 3.
 - 4. Записываем формулу вещества: КНСО3.

1.14. КОЛИЧЕСТВО ВЕЩЕСТВА. МОЛЬ



Mоль — это такое количество вещества, которое содержит столько структурных единиц (молекул, атомов, ионов), сколько содержится атомов изотопа в углероде 12 С массой 0.012 кг.

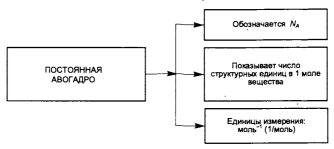
Так как абсолютная масса 1 атома углерода 12 С равна $1,993\cdot 10^{-26}$ кг, то число атомов, содержащихся в углероде, массой 0,012 кг составит:

$$\frac{\text{масса углерода}}{\text{масса 1 атома углерода}} =$$

$$= \frac{0.012 \, \text{кг}}{1.993 \cdot 10^{-26} \, \text{кг}} \cong 6.02 \cdot 10^{23} \, \text{атомов.}$$

Значит, 0,012 кг углерода содержит 6,02 \cdot 10^{23} атомов. Отсюда 1 моль — это такое количество вещества, которое содержит 6,02 \cdot 10^{23} структурных единиц (молекул, атомов, ионов). Это вещество может находиться в любом агрегатном состоянии — твердом, жидком или газообразном. Например, 1 моль H_2O [водяные пары, вода жидкая, вода в виде льда (льдообразное состояние)] содержит 6,02 \cdot 10^{23} молекул H_2O , $2 \cdot 6$,02 \cdot 10^{23} атомов H и 6,02 \cdot 10^{23} атомов H . Таким образом, отношение 0,012 кг массы углерода H_2O к массе 1 атома углерода, равное 6,02 \cdot H_2O определяет число структурных единиц. содержащихся в 1 моле вещества.

1.15. ЧИСЛО АВОГАДРО



Постоянная Авогадро $N_{\rm A}$ — это число структурных единиц в 1 моле вещества.

$$N_{
m A}\!=6,02\cdot 10^{23}~{
m moj}$$
ь $^{-1}$

Постоянная Авогадро — одна из важнейших фундаментальных физических постоянных.

Например, 1 моль оксида углерода (IV) содержит $6.02 \cdot 10^{23}$ молекул CO_2 , соль KI количеством 1 моль содержит $6.02 \cdot 10^{23}$ ионов K $^+$ и $6.02 \cdot 10^{23}$ ионов I $^-$.

$$\boxed{n = \frac{N}{N_A} \Rightarrow N_A = \frac{N}{n} \Rightarrow N = n \cdot N_A}$$

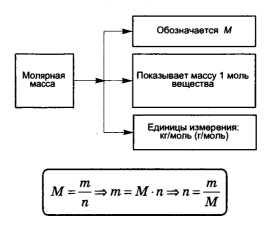
N — число частиц; n — количество вещества, моль.

Пример. Дано $18,06 \cdot 10^{24}$ молекул O_2 . Определить количество вещества O_2 .

Решение:

$$n = \frac{N}{N_A} = \frac{18,06 \cdot 10^{24}}{6,02 \cdot 10^{23}} = 30$$
 (моль).

1.16. МОЛЯРНАЯ МАССА



m — масса вещества, кг (г); n — количество вещества, моль.

Молярная масса вещества равна отношению массы вещества к его количеству.

Молярная масса вещества M в г/моль численно равна относительной молекулярной массе данного вещества: Например:

$$A_r$$
(Ca) = 40; M (Ca) = 40 г/моль; M_r (H₂O) = 18; M (H₂O) = 18 г/моль; M [Fe(NO₃)₃] = 242; M [Fe(NO₃)₃] = 242 г/моль.

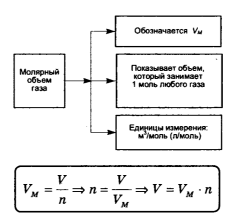
Пример. При взаимодействии перманганата калия с соляной кислотой было получено $6.02 \cdot 10^{25}$ молекул хлора Cl_2 . Определить количество и массу полученного вещества Cl_2 .

Решение:

$$n = \frac{N}{N_A} = \frac{6,02 \cdot 10^{25}}{6,02 \cdot 10^{23} \text{моль}^{-1}} = 100 \text{ (моль)},$$

$$n = M \cdot n = 35, 5 \cdot 2 \cdot \frac{6,02 \cdot 10^{25}}{6.02 \cdot 10^{23}} = 7100 \text{ г} = 7,1 \text{ (кг)}.$$

1.17. МОЛЯРНЫЙ ОБЪЕМ ГАЗА. ЗАКОН АВОГАДРО



V — объем газа, м³ (л); n — количество вещества, моль. M олярный объем газа V_M равен отношению объема газа V к количеству вещества n в этом объеме.

Закон Авогадро формулируется так: в равных объемах разных газов при одинаковых внешних условиях (температура t° , давление P) содержится одинаковое число молекул.

Из закона Авогадро следует, что «равные количества любых газов при одинаковых внешних условиях (t°, P) занимают равные объемы».

Нормальные условия (н.у.): $t^{\circ} = 273 \text{ K (0°C)}$ и $P = 101325 \Pi a (1 атм)$.

При н.у.
$$V_{\rm M} = 22,4$$
 л/моль
$$n = \frac{V}{V_{\rm M}} = \frac{m}{M} = \frac{N}{N_{\rm A}}$$

1.18. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ПЛОТНОСТЬ ГАЗОВ



$$D_{H_2} = \frac{M(X)}{M(H_2)} = \frac{M(X)}{2} \Rightarrow M(X) = D_{H_2} \cdot M(H_2) = 2D_{H_2};$$
 $D_{BCGAL} = \frac{M(X)}{M(BO3AL)} \Rightarrow M(X) = D_{BCGAL} \cdot M(BO3AL) = 29D_{BO3AL}$

 $D_{\rm H_2}$ — относительная плотность газа X по водороду; $D_{\rm возд.}$ — относительная плотность газа X по воздуху; $M({\rm X})$ — молярная масса газа X; $M({\rm H_2})$ — молярная масса водорода; 29 — средняя молярная масса воздуха.

Пример 1. Вычислить молярную массу газа X, если его относительная плотность по воздуху равна 1,517.

Решение:

$$M(X) = 29D_{\text{возл.}};$$

M(X) = 29 г/моль 1,517 = 44 г/моль.

Пример 2. Определить относительную молекулярную массу азота, если известно, что его плотность по водороду равна 13,89.

Решение:

Находим молярную массу азота:

$$M(N_2) = 2D_{H_2} = 2 \cdot 13,89 = 27,78 \cong 28$$
 (г/моль).

Значит, $M_r(\tilde{N}_2) = 28$.

1.19.XNMNYECKOE YPABHEHNE. PEAKUNN

Химическая реакция — это процесс превращения одних веществ в другие вещества.

Химическое уравнение — изображение (показ) химической реакции при помощи химических формул и математических знаков.

Химическое уравнение показывает, какие вещества и в каких количествах вступили в реакцию и получились в результате этой реакции.

$$\underbrace{\text{CuSO}_4 + 2\text{NaOH}}_{\text{исходные вещества}} = \underbrace{\text{Cu(OH)}_2 \downarrow + \text{Na}_2\text{SO}_4}_{\text{(продукты реакции)}}$$

Цифра 2 перед NaOH — стехиометрический коэффициент. Правила составления уравнения химической реакции приведены в таблице:

Правила составления (алгоритм) уравнения химической реакции	Уравнение химической реакции между железом и хлором
1. Составить схему взаимодействия: записать слева формулы веществ, вступивших в реакцию, а справа — веществ, получившихся в результате реакции, соединив их знаком «—»»	 Fe + Cl₂ → FeCl₃ Два простых вещества вступают в реакцию, и получается одно сложное вещество
2. Подобрать коэффициенты реа- гирующих веществ так, чтобы число атомов каждого элемента в левой и правой частях уравне- ния было одинаковым	2. а) уравнять число атомов клора, поставив коэффициент 2 перед формулой клорида железа (III) и коэфициент 3 перед формулой клора;
·	б) уравнять число атомов железа, поставив коэффициент 2 перед формулой железа:
	$2\mathrm{Fe} + 3\mathrm{Cl}_2 \rightarrow 2\mathrm{FeCl}_3$
3. Проверить равенство числа атомов каждого элемента в левой и правой частях уравнения и поставить знак равенства («—»)	3. $n(Cl) = 2 \cdot 3 = 3 \cdot 2 = 6$ $n(Fe) = 1 \cdot 2 = 2$ $2Fe + 3Cl_2 = 2FeCl_3$

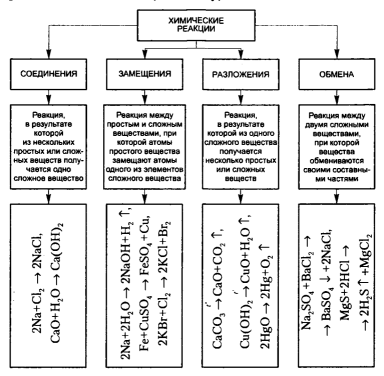
1.20. СТЕХИОМЕТРИЧЕСКИЕ ЗАКОНЫ ХИМИИ

_	Автор и год от-		
Формулировка закона	крытия	Примечания	
Закон	сохранения мас	сы	
Масса веществ, вступив-	Русский ученый	Например,	
ших в реакцию, равна массе веществ, обра-	М. В. Ломоносов (1748 г.)	$H_2 + Cl_2 = 2HCl$	
зующихся в результате реакции		2г 71г 73г	
Закон	постоянства сост	ава	
Любое химически чистое вещество всегда имеет постоянный качественный и количественный состав независимо от способов его получения	Француз- ский ученый Ж. Л. Пруст (1789 г.)	Например, малахит, добываемый в Си- бири и в Испании, имеет одинаковый состав	
Заг	он эквивалентов		
Массы реагирующих веществ (m_A, m_B) пропорциональны их эквивалентам $(\mathcal{G}_A, \mathcal{G}_B)$: $m_A/m_B = \mathcal{G}_A/\mathcal{G}_B$	Немецкий химик И. Рихтер (1792–1794 гг.)	Определение эквивалента приведено на с. 153	
Закон кратных отношений			
В соединениях, образованных из двух элементов, массовое количество одного элемента, приходящееся на одно и то же массовое количество другого элемента, соотносятся между собой как небольшие целые числа	Английский химик Дж. Дальтон (1803 г.)	Например, в СО и СО ₂ на одну массовую часть С приходятся разные массовые части О, относящиеся между собой как 1:2	
Закон прост	гых объемных оті	иошений	
При одинаковых давлении и температуре объемы реагирующих газов и газообразных продуктов реакции относятся между собой как небольшие целые числа	Француз- ский ученый Ж. Л. Гей- Люссак (1808 г.)	Например, H ₂ + Cl ₂ = 2HCl 1V:1V:2V	
Закон Авогадро			
В равных объемах любых газов при одинаковых температуре и давлении содержится одинаковое число молекул	Итальянский физик А. Авогадро (1811 г.)	Подробно см. с. 19	

1.21. КЛАССИФИКАЦИЯ ХИМИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ

Классификацию химических реакций можно проводить по разным признакам.

1. По числу и составу исходных веществ и продуктов реакции различают реакции соединения, замещения, разложения и обмена (см. схему).



Реакции замещения идут в соответствии с заместительным рядом металлов (или галогенов): металл (или галоген), стоящий в ряду левее, может замещать в реакции металлы (или галогены), стоящие в ряду правее:

Заместительный ряд металлов

 $Ca + 2H_2O \rightarrow Ca(OH)_2 + H_2$ \uparrow , $Zn + FeSO_4 \rightarrow ZnSO_4 + Fe$, но $Ni + ZnSO_4 \rightarrow Same стительный ряд галогенов$

$$F_2 >> Cl_2 > Br_2 > I_2$$

$$2KBr + Cl_2 \rightarrow 2KCl + Br_2, \text{ Ho } 2KF + Cl_2 \Rightarrow$$

Химические реакции можно классифицировать и по другим признакам.

1. По выделению или поглощению энергии в ходе реакции:

$$2C + O_2 \rightarrow 2CO + 220$$
 кДж (экзотермическая реакция);

$$C+H_2O$$
 (газ) $\xrightarrow{\ell}$ $CO+H_2$ – 132 кДж (эндотермическая реакция).

2. По типу реагента:

галогенирование:
$$CH_4 + Cl_2 \xrightarrow{hv} CH_3Cl + HCl;$$

нитрование:
$$CH_4 + HNO_3 \xrightarrow{t^{\circ}} CH_3NO_2 + H_2O;$$

гидрирование: 2Na+H
$$_2$$
 \rightarrow 2NaH, $\mathrm{C_2H_4}$ +H $_2$ \rightarrow $\mathrm{C_2H_6}$.

3. По типу частиц (молекулы, ионы, радикалы), участвующих в реакции:

$$2K_3PO_4 + 3CuSO_4 \rightarrow Cu_3(PO_4)_2\downarrow + 3K_2SO_4$$
; ионные: $3Cu^{2+} + 2PO^{3-}_4 \rightarrow Cu_3(PO_4)_2\downarrow$;

цепные, или радикальные:
$$\text{Cl}_2 + h\nu \rightarrow 2\text{Cl}^+$$
, $\text{Cl}^+ + \text{H}_2 \rightarrow \text{HCl} + \text{H}_1^+$, $\text{H}^+ + \text{Cl}_2 \rightarrow \text{HCl} + \text{Cl}^+$ и т. л.

4. По типу энергетического воздействия на вещество: термохимические:

$$2H_2$$
(газ) + O_2 (газ) = $2H_2$ O(жидк.) + 571,6 кДж;

электрохимические (электролиз):

$$2$$
NaCl+ 2 H₂O $\xrightarrow{\text{электролиз}}$ H₂ \uparrow +Cl₂ \uparrow +2NaOH;

фотохимические (фотосинтез):

$$n \text{CO}_2 + m \text{H}_2 \text{O} \xrightarrow{\text{CBET}} \text{C}_n (\text{H}_2 \text{O})_m + n \text{O}_2.$$

5. Классификация окислительно-восстановительных реакций приведена в разделе 9.

1.22. РЕШЕНИЕ ЗАДАЧ ПО ХИМИЧЕСКИМ УРАВНЕНИЯМ

`	
Порядок (алгоритм) решения	Примеры
1. Составить уравнение химической реакции	Определить, какой объем азота (н. у.) вступает в реакцию с водородом массой 60 г
2. Одной чертой подчеркнуть формулы веществ, массы которых указаны в условии задачи, и двумя чертами — формулы веществ, массы которых требуется определить	P е ш е н и е: $\frac{60r}{3H_2} + \frac{x_3}{N_2} = 2NH_3$ (1, 2, 3)
3. Исходные данные записать над формулами соответствующих веществ	$n = 3$ моль $n = 1$ моль $M = 2$ г/моль $V_M = 22,4$ л/ моль $V_M = 6$ г
4. Количество вещества (n) определяется коэффициентами уравнения реакции;	$\frac{60}{6} = \frac{x}{22,4} \tag{5}$
молярная масса (M) численно равна относительной молекулярной массе (M_r);	$x = \frac{60 \cdot 22, 4}{6} = 224 (\pi) $ (6) В реакцию вступает 224 π азота (7)
массу вещества (m) определить по формуле $m = M \cdot n$; молярный объем газов при н. у.	Какую массу оксида бария нужно взять для получения гидроксида бария массой 17,1 г?
$V_{\rm M}$ = 22,4 л/моль;	Решение:
Объем газа $V = V_{M} \cdot n$	$ \underline{\text{BaO}} + \underline{\text{H}}_2\text{O} \rightarrow \text{Ba(OH)}_2 (1, 2, 3) $
5. Составить пропорцию	$\frac{x}{x} = \frac{17.1}{100}$
6. Решить пропорцию	$x = \frac{153 \cdot 171}{171} = 15,3(r) \text{ BaO} $ (6)
7. Записать ответ	Для получения 17,1 г гидрок-
	сида бария нужно взять 15,3 г ВаО (7)

Приведенный порядок решения по химическим уравнениям широко используется в расчетах при решении задач.

Приведем несколько примеров.

Пример 1. Какой объем водорода (н. у.) образуется при взаимодействии 5.6 г железа с соляной кислотой?

Решение:

$$\frac{\overset{5.6 \text{ r}}{\text{Fe}} + 2\text{HCl} \rightarrow \text{FeCl}_2 + \overset{x \text{ n}}{\text{H}_2}}{\overset{x}{\text{724. n}}} \uparrow}{\frac{5.6}{56}} = \frac{x}{22, 4}, \quad x = \frac{5.6 \cdot 22, 4}{56} = 22, 24 \text{ (n) H}_2.$$

Пример 2. Определить массу фосфата кальция $Ca_3(PO_4)_2$, образовавшегося в результате реакции фосфата калия K_3PO_4 массой 42,4 г с нитратом кальция $Ca(NO_3)_2$.

Решение:

$$2\frac{\text{K}_{3}^{42,4}\text{ r}}{\text{424 r}} + 3\text{Ca}(\text{NO}_{3})_{2} \rightarrow \text{Ca}_{3}\frac{(\text{PO}_{4})}{310 \text{ r}}_{2} \downarrow + 6\text{KNO}_{3}$$

$$\frac{42,4}{424} = \frac{x}{310}, \quad x = \frac{42,4 \cdot 310}{424} = 31 \text{ (r) } \text{Ca}_{3}(\text{PO}_{4})_{2}.$$

Пример 3. Определить массу осадка, который образуется в результате взаимодействия хлорида железа (III) с 0,9 моль гидроксида калия.

Решение:

FeCl₃ +
$$3\frac{\text{KOH}}{3\text{MOJL}}$$
 $\rightarrow 3\text{KCl} + \text{Fe(OH)}_3 \downarrow$
 $\frac{0.9}{3} = \frac{x}{107}$, $x = \frac{0.9 \cdot 107}{3} = 32.1 \text{ r Fe(OH)}_3$.

Пример 4. Какой объем оксида углерода (IV) при н. у. надо взять для реакции с гидроксидом бария, чтобы получить карбонат бария массой 19,7 г?

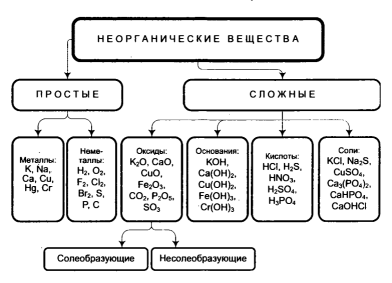
Решение:

$$\frac{\text{CO}_2}{\frac{22.4 \, \text{n}}{2}} + \text{Ba(OH)}_2 \to \frac{\text{BaCO}_3}{\frac{197 \, \text{r}}{197 \, \text{r}}} \downarrow + \text{H}_2\text{O}$$

$$\frac{x}{22.4} = \frac{19.7}{197}, \quad x = \frac{22.4 \cdot 19.7}{197} = 2.24 \quad (\pi) \quad \text{CO}_2.$$

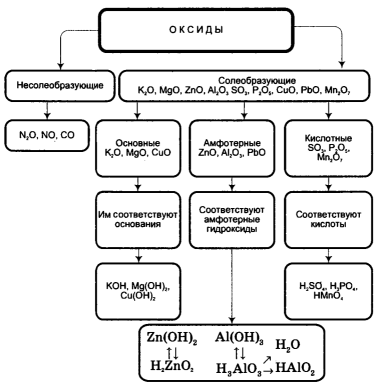
2. ОСНОВНЫЕ КЛАССЫ НЕОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

2.1. ОБЩАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ НЕОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ



2.2. ОКСИДЫ. ОПРЕДЕЛЕНИЕ И КЛАССИФИКАЦИЯ

 $O\kappa cu\partial \omega$ — это сложные вещества, в состав которых входят атомы кислорода в степени окисления, равной -2, и другого элемента (3) — металла или неметалла.



 $\partial_2^{+n} O_n^{-2}$ — общая формула оксидов n — степень окисления элемента -2 — степень окисления кислорода

2.3. XИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ОКСИДОВ

Основные оксиды	Кислотные оксиды	
1. Основной оксид* + вода → → щелочь	1. Кислотный оксид + вода → кислота	
$K_2O + H_2O \rightarrow 2KOH$,	$SO_3 + H_2O \rightarrow H_2SO_4$	
$BaO + H_2O \rightarrow Ba(OH)_2$	$\text{Cl}_2\text{O}_7 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{HClO}_4,$	
	SiO₂ + H₂O → нет реакции (исключение)	
2. Основной оксид + кислота → → соль + вода	2. Кислотный оксид + щелочь → → соль + вода	
$CuO + H_2SO_4 \rightarrow CuSO_4 + H_2O$	$SO_3 + 2NaOH \rightarrow Na_2SO_4 + H_2O$	
3. Основной оксид + кислотный оксид → соль	3. Кислотный оксид + основной оксид → соль	
$MgO + CO_2 \rightarrow MgCO_3$,	$SiO_2 + CaO \xrightarrow{\tau} CaSiO_3$,	
$3\text{CaO} + \text{P}_2\text{O}_5 \rightarrow \text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$	$P_2O_5 + 3K_2O \rightarrow 2K_3PO_4$	
Амфотерные оксиды		
С кислотами реагируют как основные оксиды	С основаниями (щелочами) реагируют как кислотные оксиды	
$ZnO + H_2SO_4 \rightarrow ZnSO_4 + H_2O$	Z nO + 2NaOH \rightarrow Na $_2$ ZnO $_2$ + H $_2$ O \downarrow диоксоцинкат(II) \downarrow Н $_2$ ZnO $_2$ натрия	
L	<u> </u>	

^{*} Только оксиды металлов I и частично II группы главных подгрупп (IA и IIA) периодической системы элементов.

Названия оксидов составляют из слова «оксид» и названия образующего оксид элемента в родительном падеже: СаО — оксид кальция; Al_2O_3 — оксид алюминия. Если элемент образует несколько оксидов, то после названия оксида в скобках римской цифрой указывают степень окисления элемента; FeO — оксид железа (II); Fe_2O_3 — оксид железа (III); P_2O_5 — оксид фосфора (V).

2.4. ПОЛУЧЕНИЕ ОКСИДОВ

Почти все химические элементы образуют оксиды. Не получены до настоящего времени только оксиды трех элементов — гелия, неона и аргона.

Способ получения	Примеры
1. Металл + кислород → оксид,	$2Mg + O_2 \rightarrow 2MgO$,
неметалл + кислород → оксид	$4P + 5O_2 \rightarrow 2P_2O_5$
2. Нерастворимое основание →	$Cu(OH)_2 \xrightarrow{t'} CuO + H_2O,$
$\stackrel{\mathbf{t}^{\circ}}{ o}$ оксид + вода	$2 \text{Fe}(\text{OH})_3 \xrightarrow{\text{t}^{\circ}} \text{Fe}_2 \text{O}_3 + 3 \text{H}_2 \text{O}$
3. Соль ^{t°} оксид + оксид*	$CaCO_3 \xrightarrow{t^*} CaO + CO_2 \uparrow$
t° оксид + вода	$\begin{aligned} & \text{H}_2\text{CO}_3 \rightarrow \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}, \\ & \text{H}_2\text{SiO}_3 \xrightarrow{\text{t}^*} & \text{SiO}_2 + \text{H}_2\text{O} \end{aligned}$
5. Сложное вещество + + кислород → оксид + оксид	$2H_{2}S + 3O_{2} \rightarrow 2H_{2}O + 2SO_{2}\uparrow,$ $CH_{4} + 2O_{2} \rightarrow 2H_{2}O + CO_{2}\uparrow,$ $CH_{4} + 2O_{2} \rightarrow 2H_{2}O + 2CO_{2}\uparrow,$
	$C_2H_5OH + 3O_2 \rightarrow 3H_2O + 2CO_2\uparrow$

^{*} По схеме соль $\overset{t}{\to}$ могут идти и более сложные реакции, например: $(NH_4)_2Cr_2O_7 \overset{t}{\to} Cr_2O_3 + N_2 + 4H_2O, \ 4FeSO_4 \overset{t}{\to} 2Fe_2O_3 + 4SO_2 + O_2, \ 2Cu(NO_3)_2 \overset{t}{\to} 2CuO+4NO_2+O_2\uparrow; MgCO_3+2HCl \overset{t}{\to} MgCl_2+H_2O+CO_2\uparrow; \ 4CrO_3 \overset{t}{\to} 2Cr_2O_3^2 + 3O_2\uparrow; K_2Cr_2O_7 + S \overset{t}{\to} Cr_2O_3 + K_2SO_4; 2KMnO_4 \overset{t}{\to} \overset{t}{\to} K_2MnO_4 + MnO_2 + O_2\uparrow.$

2.5. ОСНОВАНИЯ. ОПРЕДЕЛЕНИЕ И КЛАССИФИКАЦИЯ

Основания — это сложные вещества, в состав которых входят атомы металла и гидроксогруппы ОН⁻.

 $Me^{+n}(OH)_n^{-1}$ — общая формула оснований Me — металл n — степень окисления металла

Исключением является основание NH₄OH (гидроксид аммония), которое не содержит атомов металла.



Названия оснований составляют из слова «гидроксид» и названия металла в родительном падеже: KOH — гидроксид калия; $Mg(OH)_2$ — гидроксид магния; $Ca(OH)_2$ — гидроксид кальция; $Al(OH)_3$ — гидроксид алюминия.

Если элемент образует несколько оснований, то после названия элемента в скобках римской цифрой указывается степень его окисления: $Fe(OH)_2$ — гидроскид железа (II); $Fe(OH)_3$ — гидроксид железа (III); $Cr(OH)_2$ — гидроксид хрома (III).

2.6. XИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ОСНОВАНИЙ

Щелочи	Нерастворимые основания	
1. Действие на индикаторы: фенолфталеин — малиновый цвет, метилоранж — желтый цвет, лакмус — синий цвет	_	
2. Основание + кислота → → соль + вода	1. Основание + кислота → → соль + вода	
2 KOH + 2 HCl → 2 KCl + H_2 O	$2Fe(OH)_3 + 3H_2SO_4 \rightarrow Fe_2(SO_4)_3 + 6H_2O$	
3. Щелочь + кислотный оксид → → соль + вода Ва(ОН) ₂ + CO ₂ → ВаCO ₃ +H ₂ O 4. Щелочь + соль 1 → соль 2 + основание р* ± 2KOH+CuSO ₄ → K ₂ SO ₄ +Cu(OH) ₂ ↓ в н	2. Основание $\stackrel{t^*}{\to}$ оксид + + вода 2Fe(OH) ₃ $\stackrel{t^*}{\to}$ Fe ₂ O ₃ + 3H ₂ O, Cu(OH) ₂ $\stackrel{t^*}{\to}$ CuO + H ₂ O	
Амфотерные гидроксиды		
 Амфотерный гидроксид + кислота → соль + вода ⇒ Zn(OH)₂ + 2HCl → ZnCl₂ + 2H₂O Амфотерный гидроксид + щелочь → соль + вода ⇒ Zn(OH)₂ + 2NaOH → Na₂ZnO₂** + 2H₂O 		

^{*} р — растворимая соль, н — нерастворимое основание.

У амфотерных гидроксидов в кислой среде равновесие смещается в сторону образования солей, а в щелочной — в сторону образования гидрокомплексов:

$$Al^{3+} + 3OH^- \rightleftharpoons Al(OH)_3 = Al(OH)_3 + 3H_2O \rightleftharpoons [Al(OH)_4(H_2O)_2]^- + H^+.$$

Щелочи — едкие вещества; они разъедают кожу и ткани. Поэтому со щелочами нужно обращаться осторожно! При попадании щелочи на кожу необходимо смыть ее большим количеством воды.

^{**} в растворе образуется гидрокомплекс тетрагидроксоцинкат (II) натрия — $Na_2[Zn(OH)_4]$.

2.7. ПОЛУЧЕНИЕ ОСНОВАНИЙ

Способ получения

- Активный металл + вода → щелочь + водород (только металлы Li, Na, K, Rb, Cs, Ca, Sr, Ba)
- 2. Основной оксид + вода → щелочь (только оксиды Li_2O , Na_2O , K_2O , Rb_2O , Cs_2O , CaO, SrO, BaO).
- 3. Соль 1+ щелочь \rightarrow соль 2+ нерастворимое основание p p p
- 4. Электролиз растворов солей

Примеры

- 1. $2\text{Na} + 2\text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{NaOH} + \text{H}_2\uparrow$, $\text{Ba} + 2\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Ba(OH)}_2 + \text{H}_2\uparrow$
- 2. $K_2O + H_2O \rightarrow 2KOH$, $BaO + H_2O \rightarrow Ba(OH)_2$
- 3. $\text{CuSO}_4 + 2\text{NaOH} \rightarrow \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{Cu(OH)}_2\downarrow$, p p p H $\text{FeCl}_3 + 3\text{KOH} \rightarrow 3\text{KCl} + \text{Fe(OH)}_3\downarrow$, p p p H

$$\operatorname{Sn}(\operatorname{NO}_3)_2 + \operatorname{Ba}(\operatorname{OH})_2 \to \operatorname{Ba}(\operatorname{NO}_3)_2 + \operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_2 \downarrow \star$$

4. $2\text{NaCl} + 2\text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{электролиз}} \text{H}_2 \uparrow + \text{Cl}_2 \uparrow + 2\text{NaOH};$

^{*} При недостатке щелочи; при избытке — $Sn(OH)_2 + Ba(OH)_2 \rightarrow BaSnO_2 + 2H_2O$.

^{**}По способу 4 в технике обычно получают щелочи путем электролиза водных растворов солей соляной кислоты:

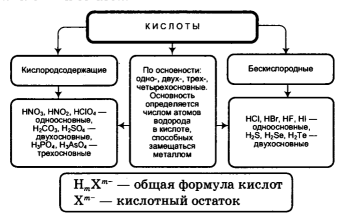
 $²NaCl+2H_2O \xrightarrow{\text{электролиз}} 2NaOH+H_2+Cl_2;$

Растворы щелочей образуются также при действии воды на пероксиды натрия и калия, а также при разложении водой алкоголятов металлов:

 $²Na_2O_2 + 2H_2O \rightarrow 4NaOH + O_2$.

2.8. КИСЛОТЫ. ОПРЕДЕЛЕНИЕ И КЛАССИФИКАЦИЯ

Кислоты — это сложные вещества, в состав которых входят атомы водорода, способные замещаться на металл, и кислотный остаток.



Названия бескислородных кислот составляют из названия неметалла + буква O + слово «водородная»: HCl — хлороводородная кислота; HBr — бромоводородная кислота, H_2S — сероводородная кислота.

Названия кислородсодержащих кислот составляются из названия элемента, образующего кислоту, с прибавлением окончания -ная, -вая, если степень окисления элемента соответствует номеру его группы (в периодической системе), а по мере понижения степени окисления элемента суффиксы меняются в таком порядке: HClO_4 — хлорная кислота; HClO_3 — хлорноватая кислота; HClO_2 — хлористая кислота; HClO_3 — азотная кислота; HNO_3 — азотная кислота; HNO_2 — азотистая кислота; HNO_3 — мышьяковая кислота; $\operatorname{H3AsO}_3$ — мышьяковистая кислота.

Если элемент образует несколько кислородсодержащих кислот, то к названию кислоты с большим содержанием атомов кислорода добавляется префикс «орто», а к названию кислоты с меньшим содержанием атомов кислорода — префикс «мета»: H_3PO_4 — ортофосфорная кислота, HPO_3 — метафосфорная кислота.

Номенклатура кислот, их ангидридов и кислотных остатков представлена в табл. 6 (см. с. 36-37).

2.9. ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА КИСЛОТ

Химические свойства	Примеры
1. Действие на индикаторы: метилоранж — розовый цвет, лакмус — красный цвет	HCl + лакмус → красный цвет HCl + $\rm H_2O$ + $\rm \Pi$ → $\rm H_3O^*$ + $\rm Cl^-$
2. Кислота + основание → → соль + вода	$H_2SO_4 + Ca(OH)_2 \rightarrow CaSO_4 + 2H_2O$
3. Кислота + основной оксид → соль + вода	$\begin{array}{c} 2\text{HNO}_3 + \text{Ag}_2\text{O} \rightarrow 2\text{AgNO}_3 + \text{H}_2\text{O}, \\ 2\text{HCl} + \text{CuO} \rightarrow \text{CuCl}_2 + \text{H}_2\text{O} \end{array}$
4. Кислота + активный металл* → соль + водород кислота + неактивный металл** →	2HCl + Mg → MgCl ₂ + H ₂ ↑, HCl + Cu \rightarrow
5. Кислота 1 + соль 1 → → кислота 2 + соль 2 (если образуется осадок, газ, слабый электролит)	$\begin{array}{c} 2HCl + CaCO_3 \rightarrow \\ \rightarrow CaCl_2 + H_2O + CO_2 \uparrow, \\ H_2SO_4 + 2NaCl \rightarrow Na_2SO_4 + 2HCl \uparrow, \\ \text{(конц.)} \text{сухая соль} \\ Ba(NO_3)_2 + H_2SO_4 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + 2HNO_3 \end{array}$
6. Разложение некоторых кислот при нагревании	$\begin{array}{ccc} H_2SiO_3 & \stackrel{t^*}{\rightarrow} & SiO_2 + H_2O, \\ H_2SO_3 & \stackrel{t^*}{\rightarrow} & SO_2 + H_2O \end{array}$

При взаимодействии HNO₃ с металлами водород не выделяется (образуются газы NO₂, NO, NH₃). Характер взаимодействия кислородсодержащих кислот с металлами и неметаллами на примере разбавленных и концентрированных азотной и серной кислот рассматривается в разделах 9.4 и 9.5.

Электрохимический ряд напряжений металлов Li Rb K Ba Ca Na Mg Al Mn Zn Cr Fe Ni Sn Pb H Cu Hg Ag Pt Au

Активные металлы

Неактивные металлы

Активность металлов возрастает

Активность металлов уменьшается

Большинство кислот растворимо в воде. Некоторые кислородосодержащие кислоты (например, HNO_3 , $HMnO_4$, $HClO_4$) в водном растворе являются сильными окислителями, а такие бескислородные кислоты, как HCl, H_2S , — сильными восстановителями (см. раздел 9.3).

^{**} По своей активности металлы располагаются в ряд, называемый рядом активности, или электрохимическим рядом напряжений металлов.

Номенклатура

1	Кислота	Кислотный остаток			
Формула	Название	Формула	Название		
HF	Фтороводородная (плавиковая)	F -	Фторид		
HC1	Хлороводородная (соляная)	C1 -	Хлорид		
HBr	Бромоводородная	Br -	Бромид		
HI	Иодоводородная	I -	Иодид		
H ₂ S	Сероводородная	HS - S ² -	Гидросульфид Сульфид		
H₂SO₄	Серная	HSO ₄ - SO ₄ 2-	Гидросульфат Сульфат		
H ₂ SO ₃	Сернистая	HSO ₃ - SO ₃ ²⁻	Гидросульфит Сульфит		
HNO ₃	Азотная	NO ₃ -	Нитрат		
HNO ₂	Азотистая	NO ₂ -	Нитрит		
HPO ₃	Метафосфорная	PO ₃ -	Метафосфат		
H₃PO₄	(Орто)фосфорная	H₂PO₄⁻ HPO₄²⁻ PO₄³⁻	Дигидрофосфат Гидрофосфат Фосфат		
H₄P ₂ O ₇	Дифосфорная (пирофосфорная)	$H_{3}P_{2}O_{7}^{-}$ $H_{2}P_{2}O_{7}^{2}$ $HP_{2}O_{7}^{3}$ $P_{2}O_{7}^{4}$	Тригидродифосфат Дигидродифосфат Гидродифосфат Дифосфат		
H₃AsO₄	Мышьяковая	H ₂ AsO ₄ - HAsO ₄ 2- AsO ₄ 3-	Дигидроарсенат Гидроарсенат Арсенат		
H ₃ AsO ₃	Мышьяковистая	H ₂ AsO ₃ ⁻ HAsO ₃ ²⁻ AsO ₃ ³⁻	Дигидроарсенит Гидроарсенит Арсенит		
HMnO₄	Марганцовая	MnO₄⁻	Перманганат		
HClO ₄	Хлорная	ClO ₄ -	Перхлорат		
H ₂ CrO ₄	Хромовая	HCrO ₄ - CrO ₄ 2-	Гидрохромат Хромат		
H ₂ Cr ₂ O ₇	Двухромовая	$ ext{HCr}_2 ext{O}_7^- \ ext{Cr}_2 ext{O}_7^{2-}$	Гидродихромат Дихромат		
H ₂ S ₂ O ₇	Дисерная	$ ext{HS}_2 ext{O}_7^- \ ext{S}_2 ext{O}_7^{2-}$	Гидродисульфат Дисульфат		
H ₂ MnO ₄	Марганцовистая	HMnO ₄ - MnO ₄ 2-	Гидроманганат Манганат		
H ₃ BO ₃	Борная	H ₂ BO ₃ - HBO ₃ ²⁻ BO ₃ ³⁻	Дигидроборат Гидроборат Борат		
H ₂ CO ₃	Угольная	HCO ₃ - CO ₃ ²⁻	Гидрокарбонат Карбонат		
H ₂ SiO ₃	Кремниевая	SiO ₃ ²⁻	Силикат		
CH₃COOH	Уксусная	CH ₃ COO-	Ацетат		

кислот

Название соли	Ангидрид			
по кислотному остатку	Формула	Название		
Фторид	Нет	Нет		
Хлорид	Нет	Нет		
Бромид	Нет	Нет.		
Иодид	Нет	Нет		
Гидросульфид Сульфид	Нет Нет	Нет Нет		
Гидросульфат Сульфат	SO ₃	Серный		
Гидросульфит •Сульфит	SO ₂	Сернистый		
Нитрат	N ₂ O ₅	Азотный		
Нитрит	N_2O_3	Азотистый		
Метафосфат	P_2O_5	Фосфорный		
Дигидрофосфат Гидрофосфат Фосфат	P_2O_5	Фосфорный		
Тригидродифосфат Дигидродифосфат Гидродифосфат Дифосфат	P ₂ O ₅	Фосфорный		
Дигидроарсенат Гидроарсенат Арсенат	$\mathrm{As_2O_5}$	йывохкашыМ		
Дигидроарсенит Гидроарсенит Арсенит	$\mathrm{As_2O_3}$	Мышьяковистый		
Перманганат	Mn ₂ O ₇	Марганцовый		
Перхлорат	Cl_2O_7	Хлорный		
Гидрохромат Хромат	CrO ₃	Хромовый		
Гидродихромат Дихромат	CrO ₃	Хромовый		
Гидродисульфат Дисульфат	SO ₃	Серный		
Гидроманганат Манганат	MnO ₃	Марганцовистый		
Дигидроборат Гидроборат Борат	B ₂ O ₃	Борный		
Гидрокарбонат Карбонат	CO2	Угольный		
Силикат	SiO ₂	Кремниевый		
Ацетат	(CH ₃ CO) ₂ O	Уксусный		

2.10. ПОЛУЧЕНИЕ КИСЛОТ

SO ₃ + H ₂ O \rightarrow H ₂ SO ₄ , Cl ₂ O ₇ + H ₂ O \rightarrow 2HClO ₄ , SO ₂ + H ₂ O \rightarrow H ₂ SO ₃ Ca ₃ (PO ₄) ₂ + 3H ₂ SO ₄ \rightarrow 3CaSO ₄ \downarrow + 2H ₃ PO ₄ , 2NaCl (твердая соль) + H ₂ SO ₄ (конц.) \rightarrow Na ₂ SO ₄ + 2HCl(ra ₃) \uparrow , Na ₂ SiO ₃ + 2HCl \rightarrow 2NaCl+H ₂ SiO ₃ \downarrow H ₂ +Cl ₂ \rightarrow 2HCl \uparrow , H ₂ +S \rightarrow H ₂ S \uparrow ,
$SO_2 + H_2O \rightarrow H_2SO_3$ $Ca_3(PO_4)_2 + 3H_2SO_4 \rightarrow$ $3CaSO_4 \downarrow + 2H_3PO_4$ $2NaCl (твердая соль) + H_2SO_4 (конц.) \rightarrow$ $Na_2SO_4 + 2HCl(ra3)\uparrow,$ $Na_2SiO_3 + 2HCl \rightarrow 2NaCl + H_2SiO_3 \downarrow$
$\begin{array}{c} \operatorname{Ca_3(PO_4)_2} + \operatorname{3H_2SO_4} \to \\ \operatorname{3CaSO_4} \downarrow + \operatorname{2H_3PO_4} \end{array}$ $2\operatorname{NaCl} \left(\operatorname{твердая} \operatorname{соль} \right) + \operatorname{H_2SO_4} (\operatorname{конц.}) \to \\ \operatorname{Na_2SO_4} + \operatorname{2HCl}(\operatorname{ra_3}) \uparrow, \\ \operatorname{Na_2SiO_3} + \operatorname{2HCl} \to \operatorname{2NaCl} + \operatorname{H_2SiO_3} \downarrow \end{array}$
$3\text{CaSO}_4\downarrow + 2\text{H}_3\text{PO}_4$ $2\text{NaCl (твердая соль)} + \text{H}_2\text{SO}_4\text{(конц.)} \rightarrow$ $\text{Na}_2\text{SO}_4 + 2\text{HCl(ra3)}\uparrow$, $\text{Na}_2\text{SiO}_3 + 2\text{HCl} \rightarrow 2\text{NaCl} + \text{H}_2\text{SiO}_3\downarrow$
$Na_2SO_4 + 2HCl(ra_3)^{\uparrow}$, $Na_2SiO_3 + 2HCl \rightarrow 2NaCl + H_2SiO_3$ ↓
$H_2+Cl_2 \rightarrow 2HCl\uparrow, H_2+S \rightarrow H_2S\uparrow,$
HCl (газ) $\xrightarrow{+H_2O}$ \to HCl (кислота), H_2S (газ) $\xrightarrow{+H_2O}$ \to H_2S (кислота)
$2P + 5H_2SO_4$ (конц.) $\rightarrow 2H_3PO_4 +$ $+ 5SO_2 + 2H_2O$ $3P + 5HNO_3$ (разб.) $+ 2H_2O \rightarrow$

Кислоты разрушают кожу и ткани. Поэтому с кислотами нужно обращаться очень осторожно!

При попадании кислоты на кожу или одежду ее необходимо нейтрализовать раствором соды, а затем смыть водой.

2.11. СОЛИ. ОПРЕДЕЛЕНИЕ И КЛАССИФИКАЦИЯ

Соли — это сложные вещества, в состав которых входят атомы металлов и кислотные остатки.



 $\mathbf{M}_{m}^{+n}\mathbf{X}_{n}^{-m}$ — общая формула средней соли

Ме — металл

Х — кислотный остаток

п — степень окисления металла

m — степень окисления кислотного остатка

Название средних солей составляют из названия аниона (кислотного остатка) в именительном падеже и название катионов в родительном падеже. Например: NaCl — хлорид калия; KNO_3 — нитрат калия; $CaCO_3$ — карбонат кальция; $FeCl_2$ — хлорид железа (II); $FeCl_3$ — хлорид железа (III); $FeSO_4$ — сульфат железа (III); $Fe_2(SO_4)_3$ — сульфат железа (III); $CuOHNO_3$ — нитрат гидроксомеди; $NaH_3P_2O_7$ — тригидрофосфат натрия, $KCr(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$ — хромокальциевые квасцы.

2.12. ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА СРЕДНИХ СОЛЕЙ

Свойства средних солей можно представить в виде следующих схем:

1. Соль 1 + кислота $1 \rightarrow$ соль 2 + кислота 2(образование осадка ↓ или газа ↑) H₂SO₄ (H₃PO₄, H₂SO₃, H₂CO₃, H₂S, H₂SiO₃)

(каждая предыдущая кислота вытесняет из соли последующую).

- 2. Соль 1 + шелочь \rightarrow соль 2 + нерастворимое основание
- 3. Соль $1 + \operatorname{coль}_p 2 \to \operatorname{coль}_p 3 + \operatorname{coль}_H 4$
- 4. Соль $1 + \text{металл } 1 \rightarrow \text{соль } 2 + \text{металл } 2$

(металл 1 должен быть активнее металла 2)

- 5. Разложение некоторых солей при нагревании*. Примеры
 - 1. $Na_2SiO_3 + 2HCl \rightarrow 2NaCl + H_2SiO_3 \downarrow$. $Na_2CO_3 + H_2SO_4 \rightarrow Na_2SO_4 + H_2O + CO_2\uparrow$ $CuS + H_2SO_4 \rightarrow CuSO_4 + H_2S\uparrow$
 - 2. $Mg(NO_3)_2 + 2KOH \rightarrow 2KNO_3 + Mg(OH)_2 \downarrow$ $Fe_2(SO_4)_3 + 6NaOH \rightarrow 3Na_2SO_4 + 2Fe(OH)_3 \downarrow$
 - 3. $2\underset{p}{\operatorname{AgNO}_3} + \underset{p}{\operatorname{BaCl}_2} \rightarrow \underset{p}{\operatorname{Ba(NO_3)_2}} + \underset{H}{\operatorname{2AgCl}} \downarrow$,

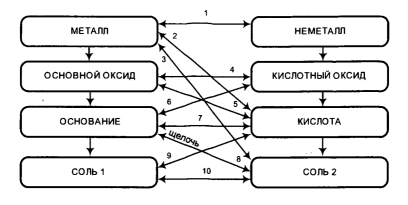
$$\begin{array}{ccc} CuSO_4 + BaCl_2 \rightarrow CuCl_2 + BaSO_4 \downarrow \\ p & p & p & H \\ 4. \ Hg(NO_3)_2 + Cu \rightarrow Cu(NO_3)_2 + Hg \downarrow, \\ p & p & p \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CuCl_2 + Zn \rightarrow ZnCl_2 + Cu \downarrow \\ p & p \end{array}$$

5. $CaCO_3 \xrightarrow{t^\circ} CaO + CO_2$.

^{*} Большинство средних солей представляют собой кристаллические вещества с ионной структурой, имеют высокие температуры плавления и кипения, поэтому при нагревании не разлагаются. Однако соли аммония и малоактивных металлов слабых кислот и кислот, в которых элементы проявляют высокие положительные степени окисления, часто разлагаются при нагревании: $V_{AC}^{t} \xrightarrow{t^{*}} V_{A}^{t} + HCl$, $2Ag_{2}CO_{3} \xrightarrow{t^{*}} 4Ag + 2CO_{2} + O_{2}$, $2KClO_{3} \xrightarrow{t^{*}} 2KCl + 3O_{2}$.

2.13. СПОСОБЫ ПОЛУЧЕНИЯ СРЕДНИХ СОЛЕЙ



- 1. $2\text{Fe} + 3\text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{FeCl}_3$
- 2. $Mg + 2HCl \rightarrow MgCl_2 + H_2 \uparrow$
- 3. $\operatorname{Zn} + \operatorname{Sn}(\operatorname{NO}_3)_2 \to \operatorname{Zn}(\operatorname{NO}_3)_2 + \operatorname{Sn}$
- 4. $CaO + CO_2 \rightarrow CaCO_3$
- 5. $CuO + H_2SO_4 \rightarrow CuSO_4 + H_2O$
- 6. $Ba(OH)_2 + SO_3 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + H_2O$
- 7. $2\text{Fe}(OH)_3 + 3H_2SO_4 \rightarrow \text{Fe}_2(SO_4)_3 + 6H_2O$
- 8. $2\text{NaOH} + \text{Mg(NO}_3)_2 \rightarrow 2\text{NaNO}_3 + \text{Mg(OH)}_2 \downarrow$
- 9. $CaCO_3 + 2HCl \rightarrow CaCl_2 + H_2O + CO_2 \uparrow$
- 10. $Na_2SO_4 + Ba(NO_3)_2 \rightarrow 2NaNO_3 + BaSO_4 \downarrow p$

Таблицу растворимости солей, оснований и кислот в воде см. в приложении 3 (с. 276-277).

При написании уравнений реакций взаимодействия металлов с растворами солей необходимо помнить, что металл из раствора соли вытесняется более активным металлом. Например, в ряду металлов Mg, Al, Mn, Zn, Cr, Fe, Ni, Sn, Pb, Cu, Hg, Ag, являющегося частью электрохимического ряда напряжений металлов (см. с. 35), каждый предыдущий металл вытесняет все последующие в этом ряду металлы из водных растворов их солей.

2.14. СПОСОБЫ ПОЛУЧЕНИЯ КИСЛЫХ СОЛЕЙ

	
Способ получения	Примеры
1. Реакция неполной нейтрализации кислоты основанием: кислота (избыток) + основание (недостаток) →	$2 H_3 PO_4 + Ba(OH)_2 ightarrow Ba(H_2 PO_4)_2 + 2 H_2 O$ лигидрофосфат бария $H_3 PO_4 + Ba(OH)_2 ightarrow BaHPO_4 + 2 H_2 O$ гидрофосфат
→ кислая соль + вода	бария
2. Реакция кислоты и средней соли той же кислоты: соль средняя + кислота → кислая соль	$ m Na_2SO_4 + H_2SO_4 ightarrow 2NaHSO_4,$ гидросульфат натрия $ m CaCO_3 + H_2CO_3 ightarrow Ca(HCO_3)_2$ гидрокарбонат кальция
3. Реакция гидролиза* некоторых средних солей:	Na ₂ CO ₃ + H ₂ O
средняя соль + H ₂ O	K ₂ S + H ₂ O

Названия кислых солей составляют добавлением к названию аниона соответствующей средней соли приставки «гидро-» и, при необходимости, соответствующего числительного: K_2HPO_4 — гидрофосфат калия; KH_2PO_4 — дигидрофосфат калия; $Na(H_3P_2O_7)$ — тригидрофосфат натрия.

^{*} В результате такой реакции может быть получена кислая соль, но это не является способом получения кислой соли.

2.15. СПОСОБЫ ПОЛУЧЕНИЯ ОСНОВНЫХ СОЛЕЙ

Способ получения	Примеры
1. Реакция неполной нейтрализации основания кислотой: основание (избыток) + + кислота (недостаток) → основная соль + вода	$Fe(OH)_3 + 2HNO_3 \rightarrow FeOH(NO_3)_2 + 2H_2O$ нитрат гидроксожелеза (III) $Cu(OH)_2 + H_2SO_4 \rightarrow (CuOH)_2SO_4 + 2H_2O$ сульфат гидроксомеди
2. Реакция неполного обмена средней соли и щелочи: средняя соль + щелочь → основная соль + средняя соль	$\begin{aligned} 2\text{CuSO}_4 + 2\text{KOH} &\rightarrow (\text{CuOH})_2\text{SO}_4 + \text{K}_2\text{SO}_4, \\ \text{CaSO}_4 + \text{Ca}(\text{OH})_2 &\rightarrow (\text{CaOH})_2\text{SO}_4, \\ \text{FeCl}_3 + 2\text{KOH} &\rightarrow \text{Fe}(\text{OH})_2\text{Cl} + 2\text{KCl} \end{aligned}$
3. Реакция гидролиза некоторых средних солей: средняя соль + H₂O	$ZnCl_2+H_2O ightharpoonup ZnOHCl+HCl,$ хлорид гидроксоцинка $Cu(NO_3)_2+H_2O ightharpoonup CuOHNO_3+HNO_3$ нитрат гидроксомеди

Название основных солей составляют добавлением к названию аниона (кислотного остатка) соответствующей средней соли приставки «гидроксо-»: Mg(OH)Cl — хлорид гидроксомагния; $Al(OH)_2Cl$ — хлорид дигидроксоалюминия; $(CuOH)_2CO_3$ — карбонат гидроксомеди; $Fe(OH)_2NO_3$ — нитрат дигидроксожелеза.

2.16. ВЗАММОСВЯЗЬ СРЕДНИХ, КИСЛЫХ И ОСНОВНЫХ СОЛЕЙ



Например:

$$\text{Ca}(\text{HSO}_4)_2 \xleftarrow{\text{+Ca}(\text{OH})_2} \text{-CaSO}_4 \xleftarrow{\text{+Ca}(\text{OH})_2} \text{-(CaOH)}_2 \text{SO}_4$$

В этой схеме идут следующие реакции:

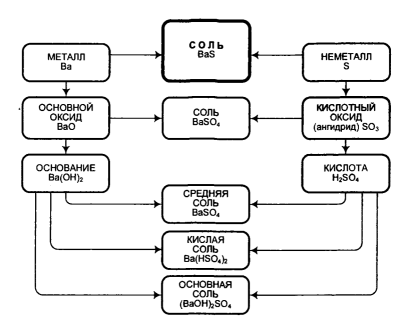
- 1) $CaSO_4 + H_2SO_4 \rightarrow Ca(HSO_4)_2$;
- 2) $Ca(HSO_4)_2 + Ca(OH)_2 \rightarrow 2CaSO_4 + 2H_2O;$
- 3) $CaSO_4 + Ca(OH)_2 \rightarrow (CaOH)_2SO_4$;
- 4) $(CaOH)_2SO_4 + H_2SO_4 \rightarrow 2CaSO_4 + 2H_2O;$
- 5) $(CaOH)_2SO_4 + 3H_2SO_4 \rightarrow 2Ca(HSO_4)_2 + 2H_2O;$
- 6) $Ca(HSO_4)_2 + 3Ca(OH)_2 \rightarrow 2(CaOH)_2SO_4 + 2H_2O.$

Приведем еще несколько примеров перехода от кислых и основных солей к средним:

$$\begin{split} &NaH_{2}PO_{4}+2NaOH\rightarrow Na_{3}PO_{4}+2H_{2}O;\\ &KHSO_{3}+KOH\rightarrow K_{2}SO_{3}+H_{2}O;\\ &FeOHCl_{2}+HCl\rightarrow FeCl_{3}+H_{2}O;\\ &Al(OH)_{2}NO_{3}+2HNO_{3}\rightarrow Al(NO_{3})_{3}+2H_{2}O;\\ &(CuOH)_{2}S+H_{2}S\rightarrow 2CuS+2H_{2}O;\\ &Sr(H_{2}AsO_{4})_{2}+2Sr(OH)_{2}\rightarrow Sr_{3}(AsO_{4})_{2}+4H_{2}O. \end{split}$$

Таким образом, кислые соли можно получить при избытке кислоты (реакции 1, 5), а основные соли — при избытке основания (реакции 3, 6). При получении средних солей из кислых нужно к кислой соли прибавить основание (реакция 2), а из основных — к основной соли прибавить кислоту (реакция 4).

2.17. ГЕНЕТИЧЕСКАЯ СВЯЗЬ МЕЖДУ РАЗЛИЧНЫМИ КЛАССАМИ СОЕДИНЕНИЙ



В приведенной схеме получения веществ одного класса из веществ другого класса можно выделить две линии генетической связи, одна из которых идет от металла (в данном случае от Ba): Ba \rightarrow BaO \rightarrow Ba(OH)₂ \rightarrow BaSO₄ \rightarrow \rightarrow Ba(HSO₄)₂ \rightarrow (BaOH)₂SO₄, а другая — от неметалла (в данном случае от S): S \rightarrow SO₃ \rightarrow H₂SO₄ \rightarrow BaSO₄ \rightarrow Ba(HSO₄)₂ \rightarrow \rightarrow (BaOH)₂SO₄.

3. ПЕРИОДИЧЕСКИЙ ЗАКОН Д. И. МЕНДЕЛЕЕВА

- Д. И. Менделеев считал основной характеристикой элементов их атомный вес (атомную массу). Расположив все известные элементы в порядке возрастания их атомных масс, он обнаружил связь свойств химических элементов с их атомными массами и в 1869 г. сформулировал Периодический закон:
- «...Свойства элементов, а потому и свойства образуемых ими простых и сложных тел, стоят в периодической зависимости от их атомного веса».

В такой формулировке (несмотря на огромное естественнонаучное и философское значение самого закона) физический смысл обобщенных Д. И. Менделеевым фактов долгое время оставался непонятным (из-за отсутствия в XIX в. каких-либо представлений о сложности строения атома). В 1913 г. ученик Резерфорда Г. Мозли установил закон, согласно которому стало возможным однозначно определять заряд ядра любого элемента и тем самым его порядковый номер в периодической системе. Закон Г. Мозли подтвердил правильность расположения элементов в таблице. Современная формулировка Периодического закона звучит следующим образом:

«Свойства химических элементов, а также формы и свойства соединений элементов находятся в периодической зависимости от величины заряда ядер их атомов».

На основании Периодического закона Д. И. Менделеев составил периодическую систему элементов, т. е. систему классификации химических элементов, позволяющую выявлять связи между элементами, характеризующими их различие и сходство. Периодический закон и основанную на нем периодическую систему можно выразить в форме таблицы. Периодическая таблица является графическим изображением периодической системы. Периодическая система едина, а ее табличное изображение может иметь различные формы (см. приложения 1, 2) (с. 272–275).

3.1. НЕКОТОРЫЕ ИСТОРИЧЕСКИЕ ДАТЫ, ИМЕЮЩИЕ ОТНОШЕНИЕ К ОТКРЫТИЮ И РАЗВИТИЮ ПЕРИОДИЧЕСКОГО ЗАКОНА

- 1. В 1829 г. немецкий ученый И. В. Деберейнер опубликовал таблицу, в которой в группы по 3 элемента объединялись элементы со сходными свойствами (триады Деберейнера).
- 2. В 1863 г. английский ученый Дж. Ньюлендс расположил по 8 элементов в каждой группе (закон октав Ньюлендса), повторение свойств наблюдалось на 8-м элементе, считая от исходного.
- 3. В 1864 г. немецкий ученый Ю. Л. Мейер расположил 44 элемента в 6 вертикальных столбцах в соответствии с их валентностью по водороду.
- 4. В 1869 г. русский ученый Д. И. Менделеев открыл периодический закон и опубликовал свой первый вариант периодической системы химических элементов.
- 5. В 1875 г. французский ученый П. Э. Лекок де Буабодран открыл новый элемент галлий, существование и свойства которого предсказал Д. И. Менделеев, назвавший этот элемент «экаалюминий».
- 6. В 1879 г. шведский ученый Л. Ф. Нильсон открыл новый элемент скандий, существование и свойства которого предсказал Д. И. Менделеев, назвавший этот элемент «экабор».
- 7. В 1886 г. немецкий ученый К. Винклер открыл новый элемент германий, существование и свойства которого предсказал Д.И. Менделеев, назвавший этот элемент «экасилиций».
- 8. В 1893-1898 гг. английский ученый В. Рамзай открыл сначала инертный газ аргон, а позже и другие инертные газы, которые в современном варианте периодической системы химических элементов занимают главную подгруппу VIII группы.

3.2. СТРАНИЦЫ ЖИЗНИ И НАУЧНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ Д. И. МЕНДЕЛЕЕВА (1834-1907)

Дмитрий Иванович Менделеев родился в городе Тобольске 27 января 1834 г. В Тобольской гимназии он получил среднее образование, после чего поступил в Петербургский педагогический институт и окончил его с золотой медалью в 1855 г.

В 1856 г. защитил магистерскую диссертацию, а в 1865 г. был избран профессором Петербургского университета, в котором в течение 25 лет вел научную и педагогическую работу.

Самым важным результатом научной деятельности Д. И. Менделеева было открытие Периодического закона и создание периодической системы химических элементов. Известны и другие работы Д. И. Менделеева: «Исследование водных растворов по удельному весу», «О соединении спирта с водой», «Понимание растворов как ассоциаций», книга «Основы химии». Теория растворов, разработанная Д. И. Менделеевым, является фундаментом современной теории о растворах.

Наряду с научной и педагогической деятельностью Д. И. Менделеев уделял внимание и развитию промышленности России: изучил технологию добычи и переработки нефти, внес определенный вклад в развитие металлургии на востоке России, выдвинул задачу получения железа и стали из руды.

В 1892 г. Д. И. Менделеев назначается хранителем Палаты мер и весов и сочетает эту работу с большой научной деятельностью до последних дней своей жизни.

Открытие Периодического закона Д. И. Менделеевым и создание им периодической системы химических элементов явились триумфом в развитии химии XIX столетия. Накопившиеся к этому времени знания о свойствах 63 химических элементов были приведены Д. И. Менделеевым в строгий порядок (табл. 7). С открытием Периодического закона появилась возможность предвидеть и описывать новые элементы и их соединения (см. с. 46, 47).

Элементы, расположенные Д. И. Менделеевым в порядке возрастания их атомных масс

Химический элемент	Химический знак	Атомная масса	Порядковый номер	Формула высшего оксида	Валентность в высшем оксиде	Форма летучего водородного соединения	Валентность в соединении с водородом
водород	Н	1	1	H ₂ O	1	_	
гелий	He	4	2		L —		_
литий	Li	7	3	Li ₂ O	1	-	
бериллий	Be	9	4	BeO	2	_	
бор	В	11	5	B_2O_3	3	_	
углерод	C	12	6	CO2	4	CH ₄	·4
азот	N	14	7 .	N_2O_5	5	NH ₃	3
кислород	0	16	8	-		H ₂ O	2
фтор	F	19	9	_	_	HF	1
неон	Ne	20	10				_
натрий	Na	23	11	Na ₂ O	1	-	1
магний	Mg	24	12	MgO	2	.	
алюминий	Al	27	13	Al_2O_3	3	-	
кремний	Si	28	14	SiO ₂	4	SiH ₄	4
фосфор	P.	31	15	P_2O_5	5	PH ₃	3
cepa	S	32	16	SO ₃	6	H ₂ S	2
хлор	Cl	35	17	Cl_2O_7	7	HCl	1
аргон	Ar	40	18	_	_		

3.3. СТРУКТУРА ПЕРИОДИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ ХИМИЧЕСКИХ ЭЛЕМЕНТОВ Д. И. МЕНДЕЛЕЕВА

(см. Приложения 1, 2) (с. 272-275)



Каждый период (кроме первого) начинается активным щелочным металлом и заканчивается инертным газом, перед которым стоит активный неметалл (галоген).



 $\Gamma pynna$ — это вертикальный ряд элементов, обладающих однотипным электронным строением и являющихся химическими аналогами.

В периодической системе каждый элемент имеет строго определенный порядковый номер и занимает строго определенное место.



4. СТРОЕНИЕ АТОМА И ПЕРИОДИЧЕС-КАЯ СИСТЕМА Д. И. МЕНДЕЛЕВА

4.1. АТОМНОЕ ЯДРО. ИЗОТОПЫ

Атом состоит из ядра, в котором сосредоточена основная масса атома, и движущихся вокруг него электронов.

Атомное ядро заряжено положительно и состоит из протонов и нейтронов. Таким образом, атом характеризуют три элементарные частицы (табл. 8).

 $T\,a\,6\,n\,u\,u\,a\,$ 8 Характеристики элементарных частиц

Название	Символ	Зар	яд	Масса		
частицы		Кулон (Кл)	Относи- тельная единица	кг	а. е. м.	
Протон	1 p	1,6·10-19	+1	1,7.10-27	1	
Нейтрон	1 0 n	0	0	1,7.10-27	1	
Электрон	ē	1,6.10-19	-1	9,11.10-	0,0005486	

$$N\left({}_{1}^{1}p\right) = Z = N_{\text{nop.}}$$

 $N\binom{1}{1}p$ — число протонов в ядре атома; Z —заряд ядра; $N_{\text{пор.}}$ — порядковый номер в периодической системе.

$$N \binom{1}{0} n = A - N \binom{1}{1} p = A - Z$$

$$N \binom{1}{1} p + N \binom{1}{0} n = A$$

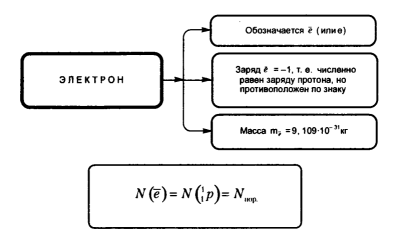
A — массовое число; $A \cong A_r$ (целое число).

Атомы одного элемента, которые имеют одинаковый заряд ядра, но разные массовые числа, называются *изо-топами*. Изотопы содержат одинаковое число протонов и разное число нейтронов. Например, известны атомы водорода с массовыми числами 1, 2 и 3: ${}_{1}^{1}H$ — протий, ${}_{1}^{2}H$ — дейтерий, ${}_{1}^{3}H$ — тритий (${}_{1}^{1}H$, ${}_{1}^{2}D$, ${}_{1}^{3}T$).

У хлора 2 изотопа: 35 Cl ($A_r=35;77,3\%$) и 37 Cl ($A_r=37;22,7\%$). A_r (Cl)cp = ($35\cdot77,3+37\cdot22,7$) : 100=35,454. Эта величина является средней для двух изотопов хлора; она приведена для хлора в периодической системе Д. И. Менделеева.

4.2. СОСТОЯНИЕ ЭЛЕКТРОНА В АТОМЕ. КВАНТОВЫЕ ЧИСЛА

Электрон — от греч. elektron (янтарь).



 $N(\overline{e})$ — число электронов в атоме

 $N\binom{!}{!}p$ — число протонов в атоме

 $N_{\mbox{\tiny нор.}}$ — порядковый номер элемента в периодической системе.

В 1924 г. Луи де Бройль установил двойственную природу электрона: электрон — частица и волна.

Движение электрона в атоме изучает квантовая межаника.

Согласно квантово-механической теории, электроны, двигаясь в атоме, образуют так называемое электронное облако. На рис. 1 приведена форма электронного облака атома водорода.

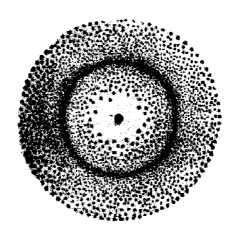


Рис. 1
Электронное
облако водорода
с неравномерной
плотностью

Электронное облако — это модель состояния электрона в атоме.

Область пространства вокруг атомного ядра, где энергетически выгоднее всего находиться электрону, называется орбиталью.

Энергетическое состояние электрона в атоме характеризуется набором четырех квантовых чисел: n, l, m_l , m_s (табл. 9).

Квантовые числа n, l, m_1 , m_8 точно характеризуют поведение электрона в атоме водорода. Для многоэлектронных атомов точного решения квантовая механика не дает. Законы движения электронов в квантовой механике описываются уравнением Шредингера, которое играет в квантовой механике такую же роль, какую законы Ньютона в классической механике. Поскольку электрон обладает свойствами частицы и волны одновременно, то его движение можно описать с помощью некой волновой функции $\psi(x,y,z)$ заключается в том, что квадрат этой функции $|\psi(x,y,z)|^2$ пропорционален вероятности нахождения электрона в точке пространства с координатами x, y, z.

Квантовые числа

N₂	Название квантового числа	Символ (обозначе- ние)	Какие значения принимает	Что характеризует (определяет)
1	Главное	n	$n = 1, 2, 3, \dots, 7, \dots \infty$	Энергию энергетиче- ского уровня (размер электронного облака)
2	Орби- тальное (побочное)	l	l = 0, 1, 2, 3,(n-1)	Энергию энергетиче- ского подуровня (форму электронного облака, рис. 2).
3	Магнитное	m_l	$m_l = -l,, \ 0,, +l$ всего $(2l+1)$ значений	Направленность (ори- ентацию) электронного облака в пространстве (рис. 2, 4)
4	Спиновое	m_s	$m_s = + \frac{1}{2}$ $m_s = -\frac{1}{2}$	Способ движения (спин) электрона вокруг своей оси (собственный момент количества движения электрона в атоме)

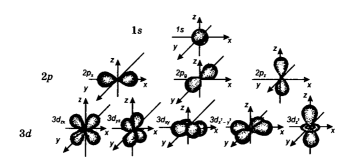


Рис. 2 Формы и пространственная ориентация электронных облаков 1s, 2p, 3d

4.3. ЭЛЕКТРОННАЯ ОБОЛОЧКА АТОМА

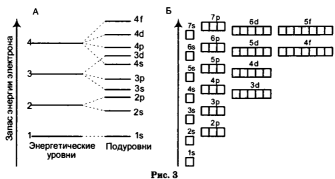
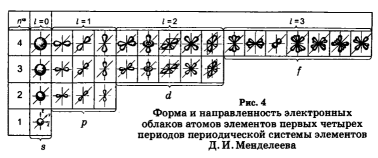


Схема подразделения энергетических уровней на подуровни

A — электронные облака с близкой энергией в атоме составляют электронный слой, энергетический уроветь (э. у.), который обозвачается цифрами 1, 2, 3, 4... 3, y. характеризует энергию связи электрона с ядром. 3, y. образует энергетические подуровни (э. п.): s, p, d, f.

 $B \to 3$. п. могут обозначаться в виде квантовых ячеек: $\| \uparrow \| \downarrow \| \uparrow \downarrow \| -$ свободная, заполненные наполовину и полностью заполненная ячейки.



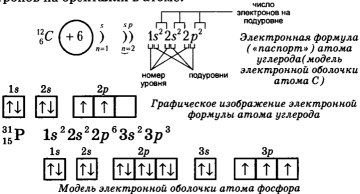
Число орбиталей по энергетическим подуровням отвечает формуле 2l+1.

$$\begin{bmatrix}
N_0 = n^2, \\
N(\overline{e})_{\text{max}} = 2n^2
\end{bmatrix}$$

 $N_{\rm o}$ — общее число орбиталей, $N(\bar{e}^{-})_{\rm max}$ — общее (максимальное) число электронов в слое, n — главное квантовое число.

4.4. ЭЛЕКТРОННАЯ ФОРМУЛА АТОМА. РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ЭЛЕКТРОНОВ В АТОМЕ

Электронная формула показывает распределение электронов на орбиталях в атоме:



Формирование электронной оболочки атома происходит в соответствии с тремя принципами: принципом минимума энергии, определяющим заполнение атомных орбиталей с наименьшей энергией ($1s < 2s < 2p < 3s < 3p < 4s \approx 3d < < 4p < 5s \approx 4d < 5p < 6s \approx 4f \approx 5d < 6p < 7s$); принципом (запрет) Паули, диктующий присутствие на атомной орбитали не более 2 электронов с противоположно направленными спинами; и правилом Хунда, предписывающим заполнение атомных орбиталей электронами так, чтобы их суммарный спин был максимальным.

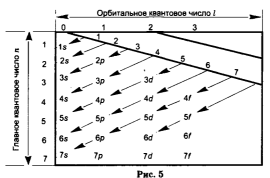
Химические элементы по строению их атомов можно классифицировать следующим образом:

Tun элемента	Электронная конфигурация валентных электронов
s-элементы — металлы IA, IIA групп и неметаллы ₁Н и ₂Не	ns ¹⁻²
<i>p</i> -элементы — металлы и неметаллы от IIIA до VIIIA групп, исключая ₁ H, ₂ He	ns^2np^{1-6}
d-элементы — металлы от IB до VIIIB групп	$(n-1)d^{1-10}ns^{2(1)}$
<i>f</i> -элементы — металлы лантаноиды (№№ 58–71) и актиноиды (№№ 90–103)	$(n-1)d^{1}(n-2)f^{1-14}ns^{2}$, но есть и исключения

Российским ученым Клечковским было сформулировано правило (правило Клечковского), согласно которому «уровни и подуровни атомов заполняются электронами в порядке возрастания суммы главного и орбитального квантовых чисел (n+l). При одном и том же значении суммы (n+l) заполнение подуровней происходит в порядке увеличения главного квантового числа n».

Пример. Для энергетического подуровня 4s сумма (n+l)=4, а для подуровня 3d сумма (n+l)=3+2=5. Поэтому, по правилу Клечковского, сначала заполняется подуровень 4s, а затем 3d. На подуровнях 3d, 4p и 5s сумма (n+l)=5. В этом случае заполнение идет в порядке $3d \to 4p \to 5s$.

В табл. 10, 11 и на рис. 5 показан порядок заполнения электронных энергетических подуровней в атомах элементов в соответствии с правилом Клечковского.



Последовательность заполнения электронных энергетических подуровней в атоме

Из правила Клечковского встречаются исключения, когда энергии близких подуровней незначительно отличаются друг от друга. Например, подуровень 5d заполняется одним электроном $(5d^1)$ раньше, чем 4f, а $6d^{1-2}$ — раньше, чем 5f.

Согласно принципу наименьшей энергии, электрону выгоднее занять подуровень «вышележащего» уровня, хотя подуровень «нижележащего» уровня еще не заполнен (табл. 11, рис. 5).

Распределение электронов в атоме

		Квантовые
главное	орбитальное	магнитное
$n = 1, 2, 3,, \infty$	l = 0, 1, 2, 3,,(n-1)	$m_l = -l, \dots, 0, \dots, +l$
Уровень	Подуровень	Орбиталь
$(K) \ n = 1$	$l=0\ (1s)$	$m_l = 0$
$(L) \ n=2$	l=0 (2s)	$m_i = 0$
	l=1 $(2p)$	$m_l = -1, 0, +1$
$(M) \ n = 3$	$l=0 \ (3s)$	$m_l = 0$
	$l=1\ (3p)$	$m_l = -1, 0, +1$
	$l=2 \ (3d)$	$m_i = -2, -1, 0, +1, +2$
(N) n = 4	$l=0 \ (4s)$	$m_l = 0$
	$l=1\ (4p)$	$m_l = -1, 0, +1$
	$l=2 \ (4d)$	$m_l = -2, -1, 0, +1, +2$
	$l=3 \ (4f)$	$m_i = -3, -2, -1, 0, +1, +2, +3$

Все элементы в периодической системе делят по характеру заполнения их атомов электронами на 4 типа:

- s-элементы: заполняется электронами s-подуровень внешнего уровня. К ним относятся первые два элемента каждого периода (всего 14 элементов): H, He, Li, Be, Na, Mg, K, Ca, Rb, Sr, Cs, Ba, Fr, Ra.
- p-элементы: заполняется электронами p-подуровень внешнего уровня. К ним относятся последние 6 элементов каждого периода (всего 30 элементов): B, C, N, O, F, Ne, Al, Si, P, S, Cl, Ar; Ga, Ge, As, Se, Br, Kr; In, Sn, Sb, Te, I, Xe; Tl, Pb, Bi, Po, At, Rn.

по энергетическим уровням и подуровням

числа				
спиновое	Максимальное число электронов на подуровне $N(\overline{e})_{\text{max}} = 2(2l+1)$	Максимальное число электронов на энергети- ческом уровне N (ē) _{max} = 2n²		
1s ↓↑	2 (1s ²)	$1s^2 \Rightarrow 2 \; ar{e}$		
2s ↓↑	2 (2s2)	$2s^22p^6 \Rightarrow 8\overline{e}$		
$2p$ $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow$	6 (2p ⁶)			
3s ↓↑	2 (3s2)	$3s^23p^63d^{10} \Rightarrow 18\overline{e}$		
$3p$ $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow$	6 (3p ⁶)			
$3d$ $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow$	10 (3d ¹⁰)			
4s ↓↑	2 (4s ²)	$4s^24p^64d^{10}4f^{14} \Rightarrow 32\overline{e}$		
$4p$ $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow$	6 (4p ⁶)			
$4d$ $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow$	10 (4d10)			
$4f$ $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow$	14 (4f ¹⁴)			

- *d*-элементы: заполняется электронами *d*-подуровень второго снаружи уровня. К ним относятся элементы вставных декад больших периодов, располагающиеся между *s* и *p*-элементами (всего 32 элемента): Sc, Ti, V, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Zn; Y, Zr, Nb, Mo, Tc, Ru, Rh, Pd, Ag, Cd; La, Hf, Ta, W, Re, Os, Ir, Pt, Au, Hg; Ac, Ku.
- f-элементы: заполняется электронами f-подуровень третьего снаружи уровня. К ним относятся лантаноиды и актиноиды (всего 28 элементов): Ce, Pr, Nd, Pm, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm, Yb, Lu (лантаноиды); Th, Pa, U, Nb, Pu, Am, Cm, Bk, Cf, Es, Fm, Md, No, Lr (актиноиды) (см. приложения 1 и 2).

Распределение электронов в атомах для элементов

Период	\overline{z}	Эле-	n = 1	n	= 2		n = 3	
-		мент	1s	2s	2p	3s	3p	3 <i>d</i>
1	1	Н	1					
	2	He	2					
	3	Li	2	1				
	4	Be	2	2				
	5	В	2	2	1			
2	6	C	2	2	2			
	7	N	2	2	3			
	8 .	0	2	2	4	<u> </u>	·	
[9	F	2	2	5			
	10	Ne	2	2	6			
	11	Na	2	2	6	1		
	12	Mg	2	2	6	2		
	13	Al	2	2	6	2	1	
3	14	Si	2	2	6	2	2	
	15	P	2	2	6	2	3	
	16	S	2	2	6	2	4	
	17	Cl	2	2	6	2	5	
Ī	18	Ar	2	2	6	2	6	
	19	K	2	2	6	2	6	
ľ	20	Ca	2	2	6	2	6	
4	21	Sc	2	2	6	2	6	1
[22	Ti	2	2	6	2	6	2
Ī	23	V	2	2	6	2	6	3
	24	Cr	2	2	6	2	6	5
	25	Mn	2	2	6	2	6	5
Ī	26	Fe	2	2	6	2	6	6
	27	Co	2	2	6	2	6	7
	28	Ni	2	2	6	2	6	8
	29	Cu	2	2	6	2	6	10
	30	Zn	2	2	6	2	6	10
	31	Ga	2	2	6	2	6	10
ŀ	32	Ge	2	2	6	2	6	10
l l	33	As	2	2	6	2	6	10
f	34	Se	2	2	6	2	6	10
F	35	Br	2	2	6	2	6	10
F	36	Kr	2	2	6	2	6	10

 $T\,a\,\delta\, \pi\, u\, u\, a\, \,\, l\, \, l$ семи периодов (электронная конфигурация атома элемента)

	n = 4			n = 5 $5s 5p 5d 5f$				n = 6				n = 7
48	4p	4d	4f	58	5p	5 <i>d</i>	5 <i>f</i>	68	6p	6d	6 <i>f</i>	78
			L									
										L.		
							ļ					<u> </u>
					<u> </u>	·			<u> </u>		ļ	
						ļ						
			<u> </u>							<u> </u>		
					,		<u> </u>		ļ			<u> </u>
			<u> </u>						-			
						ļ				ļ		
			-					-	-			
	-		 							<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>
			 					-				
								-	-			
									<u> </u>			
			<u> </u>			<u> </u>						
1			 -									
2					-							
2			·							-		
2					-							
2									-			
1				-								· .
2				· · · · · ·		-					-	
2												
2												
2												
1												
2				_ 								
2	1.											
2	2											
2	3			•						·		
2	4											
2	5											
2	6				-							-

Период	Z	Эле-	n = 1	n:	n = 2		n = 3			
_		мент	1s	2s	2p	3s	3 <i>p</i>	3 <i>d</i>		
5	37	Rb	2	2	6	2	6	10		
	38	Sr	2	2	6	2	6	10		
ĺ	39	Y	2	2	6	2	6	10		
	40	Zr	2	2	6	2	6	10		
	41	Nb	2	2	6	2	6	10		
	42	Mo	2	2	6	2	6	10		
	43	Tc	2	2	6	2	6	10		
	44	Ru	2	2	6	2	6	10		
ĺ	45	Rh	2	2	6	2	6	10		
	46	Pd	2	2	6	2	6	10		
	47	Ag	2	2	6	2	6	10 .		
	48	Cd	2	2	6	2	6	10		
	49	In	2	2	. 6	2	6	10		
	50	Sn	2	2	6	2	6	10		
Ī	51	Sb	2	2	6	2	6	10		
Ī	52	Te	2	2	6	2	6	10		
	53	I	2	2	6	2	6	10		
[54	Xe	2	2	6	2	6	10		
Ī	55	Cs	2	2	6	2	6	10		
	56	Ba	2	2	6	2	6	10		
	57	La	2	2	6	2	6	10		
	58	Ce	2	2	6	2	6	10		
	59	Pr	2	2	6	2	6	10		
L [60	Nd	2	2	6	2	6	10		
6	61	Pm	2	2	6	2	6	10		
[62	Sm	2	2	6	2	6	10		
	63	Eu	2	2	6	2	6	10		
	64	Gd	2	2	6	2	6	10		
	65	Tb	2	2	6	2	6	10		
	66	Dy	2	2	6	2	6	10		
	67	Ho	2	2	6	2	6	10		
	68	Er	2	2	6	2	6	10		
	69	Tm	2	2	6	2	6	10		

Продолжение табл. 11

	n =	= 4	l	n = 5				n = 6				
4s	4p	4 <i>d</i>	4f	5 <i>s</i>				6s	6p	6d	6f	n=7
2	6			1	-1						,-	
2	6			2		l						-
2	6	1		2								
2	6	2		2								
2	6	4		1								
2	6	5		1								
2	6	5		2								
2	6	7		1								
2	6	8		1								
2	6	10										
2	6	10		1								
2	6	10		2								
2	6	10		2	1							
2	6	10		2	2							
2	6	10		2	3							
2	6	10		2	4							
2	6	10		2	5							
2	6	10		2	6							
2	6	10		2	6			1				
2	6	10		2	6			2				
2	6	10		2	6	1		2				
	6	10	2	2	6			2				
2	6	10	3	2	6			2				
2	6	10	4	2	6			2				
2	6	10	5	2	6			2				
2	6	10	6	2	6			2				
2	6	10	7	2	6			2				
2	6	10	7	2	6	1		2				
2	6	10	9	2	6		igsqcut	2				
2	6	10	10	2	6			2				
2	6	10	11	2	6			2				
2	6	10	12	2	6			2				
2	6	10	13	2	6			2				

Период	Z			= 2		n = 3	•	
		мент	1s	2s	2p	3ε	3 <i>p</i>	3d
	70	Yb	2	2	6	2	6	10
	71	Lu	2	2	6	2	6	10
;	72	Hf	2	2	6	2	6	10
	73	Ta	2	2	6	2	6	10
	74	W	2	2	6	2	6	10
	75	Re	2	2	6	2	6	10
	76	Os	2	2	6	2	6	10
	77	Ir	2	2	6	2	6	10
	.78	Pt	2	2	6	2	6	10
	79	Au	2	2	6	2	6	10
	80	Hg	2	2	6	2	6	10
6	81	Tl	2	2	6	2	6	10
	82	Pb	2	2	6	. 2	6	10
	83	Bi	2	2	6	2	6	10
	84	Po	2	2	6	2	6	10
	85	At	2	2	6	2	6	10
	86	Rn	2	2	6	2	6	10
	87	Fr	2	2	6	2	6	10
	88	Ra	2	2	6	2	6	10
	89	Ac	2	2	6	2	6	10
	90	Th	2	2	6	2	6	10
	91	Pa	2	2	6	2	6	10
	92	U	2	2	6	2	6	10
	93	Np	2	2	6	2	6	10
	94	Pu	2	2	6	2	6	10
	95	Am	2	2	6	2	6	10
	96	Cm	2	2	6	2	6	10
	97.	Bk	2	2	6	2	6	10
,	98	Cf	2	2	6	2	6	10
7	99	Es	2	2	6	2	6	10
	100	Fm ·	2	2	6	2	6	10
	101	Md	2	2	6	2	6	10
	102	No	. 2	2	6	2	6	10
	103	Lr	2	2	6	2	6	10
	104	Ku	2	2	6	2	6	10

Продолжение табл. 11

				n = 5				n = e				-
n=4			<u> </u>					n = 6			n = 7	
48	4p	4d	4f	58	5 <i>p</i>	5d	5 <i>f</i>	68	6p	6d	6 <i>f</i>	78
2	6	10	14	2	6		ļ	2			-	
2	6	10	14	2	6	1	<u> </u>	2	L			
2	6	10	14	2	6	2		2			ļ <u>.</u>	
2	6	10	14	2	6	3	ļ	2			L	
2	6	10	14	2	6	4	<u> </u>	2				
2	6	10	14	2	6	5		2	<u> </u>			
2	6	10	14	2	6	6		2				
2	6	10	14	2	6	7	<u>L</u>	2		ļ		l
2	6	10	14	2	6	9	L	1		L	Ĺ	
2	6	10	14	2	6	10		1		l		L
2	6	10	14	2	6	10		2				
2	6	10	14	2	6	10		2	1			
2	6	10	14	2	6	10		2	2			
2	6	10	14	2	6	10		2	3			
2	6	10	14	2	6	10		2	4			
2	6	10	14	2	6	10		2	5			
2	6	10	14	2	6	10		2	6			
	6	10	14	2	6	10		2	6			1
2 2	6	10	14	2	6	10		2	6			2
2	6	10	14	2	6	10		2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10		2	6	2		2
2	.6	10	14	2	6	10	2	2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10	3	2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10	4	2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10	5	2	6	1		2
	6	10	14		6	10	7	2	6			2
2	6	10	14	2	6	10	7	2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10	8	2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10	10	2	6			2
2	6	10	14	2	6	10	11	2	6			2
2	6	10	14	2	6	10	12	2	6			2
2	6	10	14	2	6	10	13	2	6	-		2
2	6	10	14	2	6	10	14	2	6		-	2
2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	1		2
2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	2		2
	لـنّـا											لــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ

4.5. ЭЛЕКТРОННАЯ КОНФИГУРАЦИЯ АТОМА м периодическая система Л.И. Менделеева

Положение химического элемента в периодической системе определяется строением атома и его свойствами.

В периодах слева направо усиливаются неметаллические свойства элементов и увеличиваются значения их ОЭО¹, а в главных подгруппах та же тенденция наблюдается снизу вверх.



Валентные электроны — это электроны последних энергетических уровней; они имеют максимальную энергию и принимают участие в образовании химической связи между атомами в молекулах (см. раздел 5).

В атомах элементов главных подгрупп (A) валентные электроны (в.э.) находятся на последнем (валентном) энергетическом уровне (в. у.), а в атомах элементов побочных подгрупп (B) — на последнем и предпоследнем.

$$(N_{\text{nop}} = +Z = N(^{1}_{1}p) = N(\overline{e})$$

 $N_{\text{пор.}}$ — порядковый номер, Z — заряд ядра, $N\binom{1}{1}p$ — число протонов, $N(\overline{e})$ — число электронов.

Пример:
$${}^{28}_{14} \text{Si } N_{\text{пор.}} = 14, Z = +14,$$
 $N \binom{1}{1}p = 14, N \binom{1}{0}n = 28 - 14 = 14 \text{ (число нейтронов)}$
 ${}^{14}_{14} \text{Si} - 3 \text{ период} \Rightarrow +14 \text{ ())}$
 ${}^{14}_{14} \text{Si} - \text{IV подгруппа} + 4 \text{ ())}$ $1s^2 2s^2 2p^6 = 3s^2 3p^2$

Максимальная степень окисления (+4) и максимальная валентность в соединениях равна IV: $\mathop{\rm Si}\limits_{2}^{1V}$ $\mathop{\rm O}\limits_{2}$; $\mathop{\rm Si}\limits_{2}$ (см. раздел 4.6).

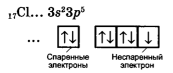
^{* 0}ЭО — относительная электроотрицательность (см. раздел 4.8).

4.6. ВАЛЕНТНОСТЬ. ОСНОВНОЕ И ВОЗБУЖДЕННОЕ СОСТОЯНИЕ АТОМА

Валентность элемента определяется числом неспаренных электронов в атоме, поскольку они принимают участие в образовании химической связи между атомами в молекулах соединений.

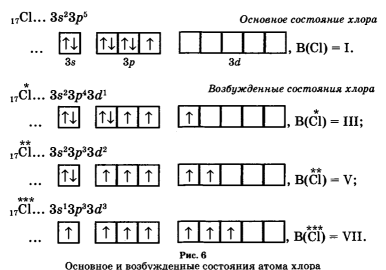
Основное состояние атома (состояние с минимальной энергией) характеризуется электронной конфигурацией атома, которая соответствует положению элемента в периодической системе.

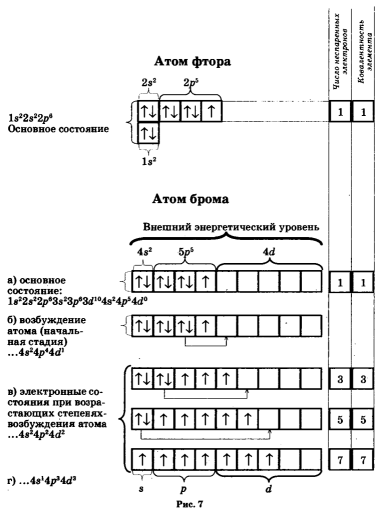
Основное состояние атома хлора:



Валентность (В) хлора в основном состоянии равна единице, поскольку атом имеет один неспаренный электрон

Возбужденное состояние атома — это его новое энергетическое состояние с новым распределением электронов в пределах валентного уровня (рис. 6–8).





Структура электронных оболочек атомов фтора и брома в основном (невозбужденном) состоянии и в состояниях различной степени возбуждения (у брома)

Атомы фтора, как видно из рис. 7, не могут иметь возбужденного состояния. То же относится и к атомам кислорода и азота.



Рис. 8
Структура электронных оболочек атомов неона и ксенона в основном (невозбужденном) состоянии и в состояниях различной степени возбуждения (у ксенона)

4.7. 3HEPTETHYECKNE XAPAKTEPHCTHKM ATOMA

Энергия ионизации (I) — энергия, необходимая для превращения нейтрального атома в положительно заряженный ион или для отрыва электрона от нейтрального атома элемента: $\vartheta^0 - \bar{e}^- \to \vartheta^+$.

I измеряется в электронвольтах (эВ) на атом или килоджоулях на моль (кДж/моль);

1 В = 1,60 · 10^{-22} · 6,02 · 10^{23} = 96,32 кДж/моль.

В табл. 12 приведены энергии ионизации атомов некоторых элементов.

Таблица 12 Энергии ионизации атомов некоторых элементов

Характеристика	Энергия ионизации, эВ								
процесса	I_{i}	I_2	I_3	на 1 атом	на 1 эквива- лент				
$H - e \rightarrow H^+$	13,59	_	_	13,59	13,59				
$\text{Li} - e \rightarrow \text{Li}^+$	5,39	-	_	5,39	5,39				
$Na - e \rightarrow Na^+$	5,14	-	-	5,14	5,14				
$K - e \rightarrow K^+$	4,34	_	. –	4,34	4,34				
$Rb - e \rightarrow Rb^+$	4,17	-	_	4,17	4,17				
$Cs - e \rightarrow Cs^+$	3,89	-	-	3,89	3,89				
$Ag - e \rightarrow Ag^+$	7,57	-	-	7,57	7,57				
$\mathrm{Cu} - 2e \to \mathrm{Cu}^{2+}$	7,72	20,29	_	28,01	14,00				
$Mg - 2e \rightarrow Mg^{2+}$	7,64	15,03		22,67	11,33				
$Ca - 2e \rightarrow Ca^{2+}$	6,11	11,86	-	17,97	8,98				
$Sr - 2e \rightarrow Sr^{2+}$	5,69	11,03	-	16,73	8,36				
$Ba - 2e \rightarrow Ba^{2+}$	5,21	10,00	-	15,21	7,60				
$Zn - 2e \rightarrow Zn^{2+}$	9,39	17,96	_	27,35	13,67				
$Al - 3e \rightarrow Al^{3+}$	5,98	18,82	28,44	53,24	17,74				
$\operatorname{Sn} - 2e \to \operatorname{Sn}^{2+}$	7,34	14,62	-	22,03	11,01				
$Pb - 2e \rightarrow Pb^{2+}$	7,41	15,03	_	22,45	11,22				
$Fe - 2e \rightarrow Fe^{2+}$	7,87	16,18	-	24,05	12,02				

Энергия сродства к электрону (E) — энергия, выделяемая или поглощаемая при присоединении электрона к атому и превращении его в анион:

$$\mathfrak{B}^0 + \tilde{e} \to \mathfrak{B}^- \pm E$$
:

E измеряется в эB/атом, кДж/моль.

Отрицательное значение энергии сродства к электрону означает, что присоединение электрона к атому требует затраты определенной энергии.

В табл. 13 приведены значения энергии сродства к электрону атомов некоторых элементов.

Таблица 13 Энергии сродства к электрону атомов некоторых элементов

Уравнение реакции	Е, эВ/атом	Уравнение реакции	Е, эВ/атом
$Ar + e \rightarrow Ar^-$	-1,0	$\text{Li} + e \rightarrow \text{Li}^-$	+0,54
$B + e \rightarrow B^-$	+0,3	$Mg + e \rightarrow Mg$	-0,4
$Be + e \rightarrow Be^-$	-0,6	$N + e \rightarrow N^-$	-0,69
$Br + e \rightarrow Br^-$	+3,54	$N + 3e \rightarrow N^{3-}$	-23,7
$C + e \rightarrow C^{-}$	+2,08	$Na + e \rightarrow Na^-$	+1,21
C + 4e → C ⁴	-30,7	$0 + e \rightarrow 0^-$	+2,33
$Cl + e \rightarrow Cl^-$	+3,82	$O + 2e \rightarrow O^{2-}$	-6,76
$F + e \rightarrow F^-$	+3,62	$P + e \rightarrow P^-$	+0,9
$H + e \rightarrow H^-$	+0,75	$S + e \rightarrow S^-$	+1,04
$Hg + e \rightarrow Hg^-$	+1,53	$S + 2e \rightarrow S^{2-}$	-3,47
$I + e \rightarrow I^-$	+3,23	$Si + e \rightarrow Si^-$	+2,0
$K + e \rightarrow K^-$	+0,69		·

Как следует из табл. 12, для щелочных металлов характерны наименьшие значения энергии ионизации, и они уменьшаются в ряду Li, Na, K, Rb, Cs. Наибольшим сродством к электрону обладают *p*-элементы VII группы периодической системы. Для большинства металлов и благородных газов характерны малые и даже отрицательные значения энергии сродства к электрону (см. табл. 13). Количественной зависимости между величинами первого потенциала ионизации и сродства к электрону не установлено.

4.8. ЭЛЕКТРООТРИЦАТЕЛЬНОСТЬ

Электроотрицательность — способность атома к приобретению отрицательного заряда при образовании химической связи (способность атома в химическом соединении притягивать к себе электроны).

Электроотрицательность (ЭО) выражается как полусумма энергии ионизации и энергии сродства к электрону:

$$30 = \frac{I + E}{2}.$$

Значения электроотрицательности элементов по Полингу приведены в табл. 14.

Для удобства на практике пользуются относительными значениями электроотрицательности (ОЭО) (табл. 15). ОЭО лития принята за единицу.

Электроотрицательность элементов

Пе-	Группы								
риод	IA.	IIA	IILA	ΓVA	VA	VIA	VIIA	V	TÎÎ
I	H 2,20								
II	Li 0,98	Be 1,57							
III	Na 0,93	Mg 1,31							
īv	K 0,82	Ca 1,00	Sc 1,36	Ti 1,54	V 1,63	Cr 1,66	Mn 1,55	Fe 1,83	Co 1,88
v	Rb 0,82	Sr 0,95	Y 1,22	Zr 1,33	Nb -	Mo 2,16	Tc -	Ru -	Rh 2,28
VI	Cs 0,79	Ba 0,89	La 1,10	Hf -	Та -	W 2,36	Re -	Os -	Ir 2,20
VII	Fr -	Ra -	Ac -					·	

Cs, K, Na, Ca, Mg, Al, Si, H, P, C, S, Br, Cl, N, O, F ОЭО возрастает

В периодах ОЭО возрастает слева направо, в главных подгруппах она возрастает снизу вверх. При химических реакциях электроны смещаются ($H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl$) или переходят к атомам элементов ($2Na + Cl_2 \rightarrow 2NaCl$), обладающих большей ОЭО.

Л. Полингом разработана так называемая термохимическая система, согласно которой электроотрицательность атомов A и B определяют исходя из энергий связи A - B, A - A и B - B.

Таблица 14

по Полингу

	Группы							
VIII	IB	IIB	IIIB	IVB	VB	VIB	VIIB	0
								He
								-
			В	С	N	0	F	Ne
			2,04	2,55	3,44	3,44	3,98	-
			Al	Si	P	S	Cl	Ar
			1,61	1,90	2,19	2,58	3,16	-
Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
1,91	1,90	1,65	1,81	2,01	2,18	2,55	2,96	-
Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Те	I	Xe
2,20	1,93	1,69	1,78	1,96	2,05	-	2,66	_
Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn
2,28	2,54	2,00	2,04	2,33	2,02	-	-	_

Электроотрицательность атомов используется в физико-химических исследованиях. Зная ЭО, можно определить, например, полярность ковалентной связи. Относительная электроотрицательность может служить мерой неметалличности химических элементов: чем больше ОЭО, тем элемент сильнее проявляет неметаллические свойства. Как следует из табл. 15, у элемента азота, например (ОЭО = 3,0) неметаллические свойства выражены в большей степени, чем у серы (ОЭО = 2,5).

 $T\ a\ 6\ n\ u\ u\ a\ 1\ 5$ Относительная электроотрицательность атомов

I	II	<i>III</i>	IV .	V	VI	VII		VIII	
H 2,1								·	
Li 1,0	Be 1,5	B 2,0	C 2,5	N 3,0	O 3,5	F 4,0			
Na 0,9	Mg 1,2	Al 1,5	Si 1,8	P 2,1	S 2,5	Cl 3,0			
K 0,8	Ca 1,0	Sc 1,3	Ti 1,3		Cr 1,6	Mn 1,6	Fe 1,6	Co 1,7	Ni 1,8
	Zn 1,6	Ga 1,6	Ge 2,0	As 2,0	Se 2,4	Br 2,8			
Rb 0,8	Sr 1,0	Y 1,3	Zr 1,5	Nb 1,7			Ru 2,0	Rh 2,1	Pb 2,1
Ag 1,9	Cd 1,7	In 1,7		Sb 1,8	Te 2,1	I 2,6			
Cs 0,75	Ba 0,9	La 1,2	Hf 1,4				Os 2,1	Ir 2,1	Pt 2,1
	Hg 1,8		Pb 1,6	Bi 1,8	Po 2,3	At 2,2			
Fr 0,7	Ra 0,9								

Таким образом, ОЭО определяет полярность связи, которую атом данного элемента может образовать с атомами других элементов.

4.9. ХАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТА ПО ЕГО ПОЛОЖЕНИЮ В ПЕРИОДИЧЕСКОЙ СИСТЕМЕ (ПС)

План характеристики

- 1. Положение элемента в ПС (порядковый номер, период, группа, подгруппа).
- 2. Строение атома (заряд ядра (Z) и его состав) число протонов $N(\frac{1}{1}p)$, нейтронов $N(\frac{1}{0}n)$, электронов $N(\overline{e})$ в атоме; структура электронной оболочки атома, электронная формула (конфигурация) валентных уровней (в.у.), валентность в основном и возбужденных состояниях.
- 3. Тип элемента (s-, p-, d-, f- элемент), (металл, неметалл), формула высшего оксида и соответствующего ему гидроксида; уравнения реакций, которые доказывают характер оксида и гидроксида (основной, кислотный или амфотерный).

Пример 1

Дать характеристику элементов № 56 и № 16 по их положению в ПС.

1. Элемент № 56 — барий ₅₆Ва, период 6, группа II, главная подгруппа.

2.
$$Z=+56, N\left(\frac{1}{1}p\right)=56; N\left(\overline{e}\right)=56,$$
 $N\left(\frac{1}{0}n\right)=A-N\left(\frac{1}{1}p\right)=137-56=81$. Электронная формула:

$$1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}5s^25p^6\frac{6s^2}{_{\mathrm{B.y.}}}$$

 $_{56}{
m Ba...}6s^26p^0$ — основное состояние атома

3. Барий — s-элемент, металл. Высший оксид ВаО — основной оксид, Ва $(OH)_2$ — основание (щелочь).

Основной характер BaO и Ba(OH)₂ можно доказать следующими реакциями:

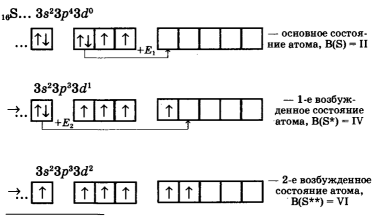
$$\begin{array}{c} BaO + H_2O \to Ba(OH)_2, \\ BaO + H_2SO_4 \to BaSO_4 + H_2O, \\ BaO + CO_2 \to BaCO_3, \\ Ba(OH)_2 + 2HCl \to BaCl_2 + 2H_2O, \\ Ba(OH)_2 + CO_2 \to BaCO_3 + H_2O, \\ Ba(OH)_2 + K_2SO_4 \to BaSO_4 \downarrow + 2KOH \end{array}$$

Пример 2

1. Элемент № 16 — сера ₁₆S, период 3, группа VI, главная подгруппа.

2.
$$Z = +16$$
, $N(\frac{1}{1}p) = 16$, $N(\overline{e}) = 16$;
 $N(\frac{1}{0}n) = 32 - 16 = 16$.

Электронная формула: $1s^22s^22p^6\frac{3s^23p^4}{_{
m B.~y.}}$



^{*} Валентный уровень.

3. Сера — p-элемент, неметалл. Сера имеет переменную валентность: II, IV, VI. Высший оксид SO_3 — кислотный оксид (ангидрид), H_2SO_4 — кислота. Кислотный характер высшего оксида SO_3 и его гидрата H_2SO_4 можно доказать следующими реакциями:

$$SO_{3} + H_{2}O \rightarrow H_{2}SO_{4},$$

$$SO_{3} + 2NaOH \rightarrow Na_{2}SO_{4} + H_{2}O,$$

$$SO_{3} + BaO \rightarrow BaSO_{4},$$

$$H_{2}SO_{4} + Mn \rightarrow MnSO_{4} + H_{2},$$

$$H_{2}SO_{4} + Ca(OH)_{2} \rightarrow CaSO_{4} + 2H_{2}O,$$

$$H_{2}SO_{4} + CuO \rightarrow CuSO_{4} + H_{2}O,$$

$$H_{2}SO_{4} + BaCl_{2} \rightarrow BaSO_{4} \downarrow + 2HCl$$

Приведенные характеристики конкретных элементов — бария (№ 56) и серы (№ 16) показывают, что элемент барий является типичным металлом, а его высший оксид ВаО и соответствующий ему гидроксид Ва(ОН), проявляют свойства типичных основного оксида и основания. Элемент сера — это типичный неметалл, а его высший оксид SO₃ и соответствующая ему кислота H₂SO₄ проявляют свойства типичных кислотного оксида (ангидрида) и кислоты. Таким образом, давая характеристику элементу по его положению в периодической системе, можно в определенной мере предсказать свойства неизвестных элементов, стоящих по соседству с ними, — как в группе, так и в периоде, как это сделал Д. И. Менделеев, предсказав свойства галлия, скандия и германия еще в 1869 году, а открыты они были в 1875, 1879 и 1886 годах соответственно (см. раздел 3.1).

5. ХИМИЧЕСКАЯ СВЯЗЬ И СТРОЕНИЕ ВЕЩЕСТВА

Химическая связь — это взаимодействие, которое связывает отдельные атомы в молекулы, ионы, радикалы, кристаллы.

Химическая связь, осуществляемая общими электронными парами, называется *ковалентной*.

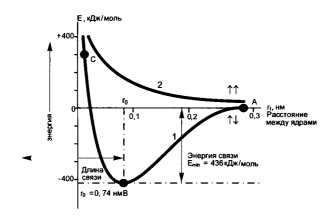


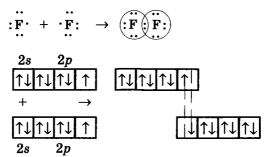
Рис. 9 Зависимость потенциальной энергии (E) от расстояния между ядрами (r) для молекулы ${
m H_2}$

Как видно из рис. 9, минимум на кривой 1 соответствует энергии связи в молекуле H_2 (это максимальная энергия, выделяемая при образовании молекулы H_2 , спины антипараллельны $\uparrow\downarrow$). Если спины параллельны (в одном направлении $\uparrow\uparrow$) (кривая 2), то потенциальная энергия системы из двух атомов непрерывно возрастает при их сближении, и, следовательно, химическая связь не образуется.

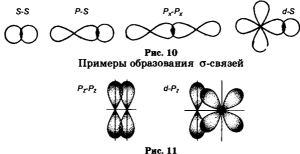
5.1. КОВАЛЕНТНАЯ НЕПОЛЯРНАЯ СВЯЗЬ

Осуществляется общей электронной парой, образующей симметричное электронное облако. Этот вид связи возникает между атомами с одинаковой электроотрицательностью: H_2 , O_2 , N_2 , F_2 , Cl_2 , Br_2 , I_2 , C, P, As, PH_3 , CS_2 (табл. 16).

Пример образования молекулы F2 из атомов:



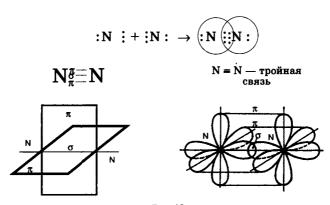
По характеру перекрывания электронных облаков различают σ- и π-связи: при σ-связи происходит однократное перекрывание облаков р на линии, соединяющей центры атомов (рис. 10), а при π-связи — двукратное перекрывание электронных облаков по обе стороны от линии, соединяющей центры атомов (рис. 11). На рис. 12 и 13 показано схематическое изображение σ- и π-связей в молекулах кислорода и азота.



гис. 11 Примеры образования π-связей

В молекуле кислорода O_2 одна σ -связь и одна π -связь, а в молекуле азота одна σ -связь и две π -связи.

Рис. 12 Две р-р-связи (5- и π-связь)в молекуле кислорода



Ряс. 13 Схематическое изображение о- и л-связей в молекуле азота

 $T\,a\,\sigma\,\pi\,u\,u\,a\,\,1\,6$ Параметры ковалентной неполярной связи в молекулах $H_2,\,F_2,\,O_2,\,N_2$

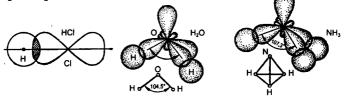
Молекула	Связь	Кратность связи	Длина связи, нм	Энергия связи, кДж/моль
H_2	Н-Н	1	0,074	436
F ₂	F – F	1	0,142	139
O ₂	0 = 0	2	0,121	494
N ₂	N ≡ N	3	0,109	945

5.2. КОВАЛЕНТНАЯ ПОЛЯРНАЯ СВЯЗЬ

Образуется между атомами с различной электроотрицательностью (как правило, между атомами различных неметаллов): HCl, H_2O , H_2S , CO_2 , NH_3 и др.

OOO(H) = 2,1, OOO(Cl) = 3,0. OOO(Cl) > OOO(H), поэтому общая электронная пара смещена в сторону хлора (показано стрелкой).

Схема образования ковалентной полярной связи в молекулах некоторых соединений показана на рис. 14, а характер ковалентной связи— в табл. 17.



Рвс. 14 Образование ковалентной полярной связи в молекулах HCl, H₂O, NH₃

Таблица 17 Характер ковалентной связи в галогеноводородах

Молекула	Электронная формула	Δ 030	Характер ковалентной связи
H_2	H:H	Δ O Θ O(H-H) = 0	Неполярная
I_2	I:I	$\Delta O 3 O (1-1) = 0$	Неполярная
ні	н:ї:	$\Delta \text{ O} \partial \text{O}(\text{H-I}) = 0.5$	Слабополярная
HBr	H:Br:	$\Delta \text{ O}\partial\text{O}(\text{H}-\text{Br}) = 0.7$	Среднеполярная
HCl	H:Ċi:	$\Delta \text{ O} \partial \text{O}(\text{H} - \text{Cl}) = 0.9$	
HF H: F.:		$\Delta OO(H-F) = 1.9$	Сильнополярная

5.3. ОБРАЗОВАНИЕ КОВАЛЕНТНОЙ СВЯЗИ ПО ДОНОРНО-АКЦЕПТОРНОМУ МЕХАНИЗМУ

$$NH_8 + HCl \rightarrow NH_4^+Cl^-$$

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\\\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\\\\\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\\\ \end{array}\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \\\\\\\\\\\\\\\\ \end{array}\\ \end{array}$$

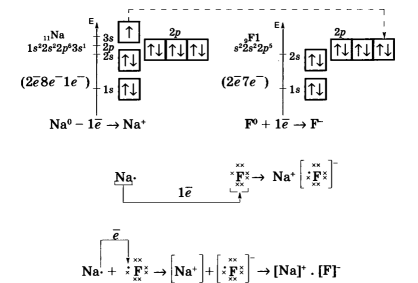
Образование иона NH₄ можно показать схемой:

Атом N — донор (предоставляет неподеленную пару электронов \odot), ион H⁺ — акцептор (предоставляет свободную орбиталь \square).

Образованную по указанному механизму ковалентную связь часто называют донорно-акцепторной, или координационной, связью, хотя это название отражает лишь механизм связи, но не ее свойства.

5.4. МОННАЯ СВЯЗЬ

Образуется в результате электростатического притяжения противоположно заряженных ионов.



 Na^+ — катион, K^+ , Na^+ , Ca^{2+} , Fe^{3+} , F^- , S^{2-} — простые ионы, F^- — анион, NH_4^+ , H_3O^+ , OH^- , NO_3^- , PO_4^{3-} — сложные ионы.

(образуется ионная решетка)

Металлы главных подгрупп I и II групп с неметаллами главных подгрупп VI и VII групп периодической системы образуют наиболее типичные ионные соединения: NaF, K_2O , BaO, Rb_2S , LiCl, CaF_2 и др.

Как видно из приведенной ранее схемы, ионную связь можно рассматривать как предельный случай ковалентной полярной связи, при которой общая электронная пара прктически полностью смещена к одному из атомов. Мерой ионной связи в соединении служит разность между электроотрицательностями атомов элементов, образующих данное соединение. В ионном соединении ионы можно представить в виде электрических зарядов со сферической симметрией силового поля. Такие заряды могут притягивать к себе неограниченное число зарядов (ионов) противоположного знака. Поэтому основным отличием ионной связи от ковалентной является ее ненаправленность и ненасыщенность.

5.5. ВОДОРОДНАЯ СВЯЗЬ

Водородная связь возникает между атомом водорода и другим более электроотрицательным атомом за счет сил электростатического притяжения по донорноакцепторному механизму:

Схема межмолекулярной водородной связи:

1 — в молекулах воды; 2 — в молекулах аммиака (вжидком состоянии).

Энергия водородной связи составляет порядка десятков килоджоулей на моль.

Существует и внутримолекулярная водороная связь (например, в силициловом альдегиде):

5.6. МЕТАЛЛИЧЕСКАЯ СВЯЗЬ

Металлическая связь — это взаимодействие, удерживающее атомы металлов в единой решетке. В образовании металлической связи участвуют валентные электроны металла, принадлежащие всему объему металла. В металле от атомов постоянно отрываются электроны, которые перемещаются по всей массе металла, как это показано на рис. 15. Атомы металла, лишенные электронов, превращаются в положительно заряженные ионы, которые снова стремятся притянуть к себе движущиеся электроны. Одновременно с этим другие атомы металла отдают свои электроны, и, таким образом, внутри металла постоянно циркулирует «электронный газ», который прочно связывает между собой все атомы металла.

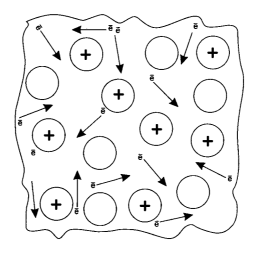


Рис. 15 Схема образования металлической связи

- атомы металла;
- 🛨 ноны металла;
 - ē «электронный газ».

Для металлической связи характерно отсутствие направленности, обусловливающей пластичность металлов.

5.7. ВОЗБУЖДЕНИЕ АТОМА И ГИБРИДИЗАЦИЯ ОРБИТАЛЕЙ

Возбуждение атома приводит, как правило, к образованию «гибридных» орбиталей. Гибридизация орбиталей — это математическое описание явления, заключающегося в выравнивании энергий нескольких электронных подуровней и образовании за счет этого из всех различных участвующих в гибридизации обриталей равного числа одинаковых гибридных орбиталей.

Например, атом Ве в возбужденном состоянии имеет две орбитали — *s* и *p*, обладающие разными энергиями. При образовании химических связей энергии усредняются, и новые «гибридные» орбитали имеют вид, показанный на рис. 16.

Представление о гибридизации атомных орбиталей было введено в химию Л. Полингом.



Рис. 16 Гибридизация орбиталей атома Ве

Согласно концепции гибридизации атомных валентных орбиталей, в образовании ковалентных связей участвуют не «чистые» орбитали, а так называемые гибридные, усредненные по форме и размерам орбитали. Химическая связь, образуемая с участием электронов гибридных орбиталей, более прочная, чем связь с участием чистых s- и p-орбиталей, так как происходит большее перекрывание электронных облаков.

Схемы и некоторые типы гибридизации показаны на рис. 17, 18 и в табл. 18.

При образовании химической связи в молекуле BCl_3 у атома бора (электронная структура в возбужденном состоянии $1s^22s^12p^2$) в гибридизации участвуют орбитали одного s- и двух p-электронов (осуществляется sp^2 -гибридизация орбиталей центрального атома). Это приводит к образованию трех гибридных орбиталей под углом 120° (рис. 17).

В молекуле метана CH_4 при образовании связи атом углерода в возбужденном состоянии $(1s^22s^22p^2 \rightarrow 1s^22s^12p^3)$ может присоединять четыре атома водорода. При этом у атома углерода подвергаются гибридизации орбитали одного s- и трех p-электронов — осуществляется sp^3 -гибридизация. Угол между осями гибридных орбиталей составляет $109^{\circ}28'$. Перекрыванием четырех гибридных sp^3 -орбиталей атома углерода и s-орбиталей четырех атомов водорода образуется прочная молекула метана с четырьмя одинаковыми связями (рис. 17 и 18).

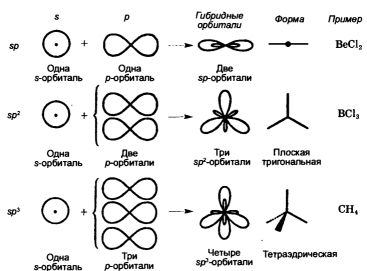


Рис. 17 Схема гибридизации при образовании химической связи в молекулах BeCl₂, Bcl₃ и CH₄

Типы гибридизации

Тип молекулы	Тип гибридизации	Геометрическая форма
AB ₂	sp	Линейная
	p^2	Изогнутая
AB_3	sp^2 , d^2s	Тригональная
	p^3 , pd^2	Пирамидальная
AB_4	sp^3 , d^3s	Тетрагональная
	dsp^{2}	Квадратичная
AB_{5}	sp^3d	Бипирамидальная
AB_6	d^2sp^3 ,	Октаэдрическая
AB_8	sp³d⁴	Кубическая

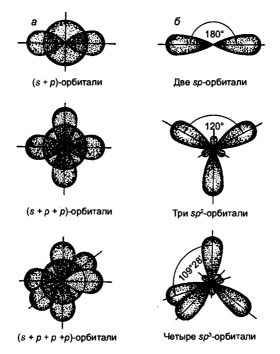


Рис. 18 Некоторые типы гибридизации валентных орбиталей a — исходные орбитали; δ — гибридные орбитали

5.8. ПОНЯТИЯ ВАЛЕНТНОСТИИ СТЕПЕНИ ОКИСЛЕНИЯ В СВЕТЕ ТЕОРИИ СТРОЕНИЯ ВЕШЕСТВА

Валентность — это способность химического элемента образовывать химические связи.

Чаще всего валентность атома определяется числом его неспаренных электронов, участвующих в образовании общих электронных пар с электронами других атомов.

Степень окисления — условный заряд атома в соединении, если считать, что соединение состоит из ионов.

Численные значения валентности и степени окисления в соединениях могут как совпадать, так и отличаться друг от друга (табл. 19 и 20).

 $T\,a\,6\,n\,u\,u\,a\,$ 19 Валентность и степень окисления атомов в веществах $H_2,\,O_2,\,N_2,\,NH_3,\,N_2H_4$

Химическая формула и название вещества	Графическая формула	Валентность атома	Степень окисления атома
H ₂ — водород	H – H	I	0
O ₂ — кислород	0 = 0	II	0
F ₂ — фтор	F – F	I	0
N ₂ — азот	N ≡ N	III	0
NH ₃ — аммиак	H - N - H ⊢ H	III	-3
$ m N_2H_4$ — гидразин	H 2-2-2,H H N-N H	III	-2

Валентность и степень окисления атома углерода в различных соединениях

Химическая формула и название соединения	Графическая формула	Валентность атома С	Степень окисления атома С
CO ₂ — оксид углерода (IV)	O=C=O	IV	+4
СН4 — метан	H C H	IV	-4
СН₂О — муравьиный альдегид	H-C H	IV	0
СН ₃ ОН — метиловый спирт	H-C-O-H	IV	-2
НСООН — муравьиная кислота	H-C O-H	IV	+2

Численное значение высшей степени окисления атома элемента равно номеру группы, в которой находится элемент в периодической системе Д. И. Менделеева. Понятие валентности более применимо к органическим соединениям, а понятие степени окисления чаще всего используется при изучении свойств неорганических соединений. В неорганической химии понятие валентности применяют, чтобы показать способность данного элемента к образованию определенного числа химических связей.

5.9. АГРЕГАТНОЕ СОСТОЯНИЕ ВЕЩЕСТВА. КРИСТАЛЛЫ. ТИПЫ КРИСТАЛЛИЧЕСКИХ РЕШЕТОК

Вещества могут находиться в газообразном, жидком и твердом состоянии или в виде плазмы (табл. 21).

Таблица 21

Агрегатное состояние вещества

Газообразное состояние

В газах молекулы находятся на значительном удалении друг от друга, и поэтому газовое состояние характеризуется самыми малыми силами межмолекулярного взаимодействия по сравнению с жидким и твердым состояниями. Газ принимает объем и форму сосуда, в котором он находится

Жидкое состояние

В жидкости силы межмолекулярного взаимодействия больше, чем в газах, но еще недостаточны для сохранения объема и формы. Для жидкости характерны: ближний порядок, изотропия свойств, текучесть

Твердое состояние

кристаллическое

аморфное

В твердом веществе частицы находятся на очень близком расстоянии друг от друга, и силы взаимодействия между ними настолько велики, что твердые вещества имеют определенные форму и объем

Для кристаллического состояния характерны: дальний порядок, анизотропия свойств, кристаллическая (упорядоченная) структура, определенная температура плавления

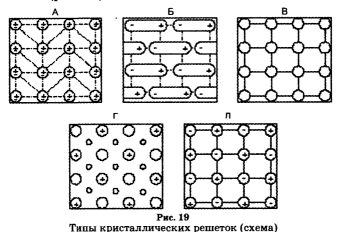
Для аморфного состояния характерны: ближний порядок, изотропия свойств, отсутствие кристаллической (упорядоченной) структуры, отсутствие определенной температуры плавления

Плазменное состояние

Ионизированный газ, в котором объемные плотности положительных и отрицательных электрических зарядов равны. Наиболее характерно для космического пространства

Кристаллы — это физические тела, частицы которых образуют кристаллическую решетку, обладают симметрией атомной структуры и анизотропией некоторых физических свойств.

В зависимости от природы частиц кристалла различают ионные, атомные, молекулярные и металлические решетки (рис. 19).



A, B — молекулярные неполярная и полярная решетки; B, Γ, \mathcal{I} — атомная, металлическая и ионная решетки

Кристаллические решетки, имеющие конечный размер, описываются с помощью трех кристаллографических осей a,b,c, располагающихся под углами α , β и γ , отличными от 90°. Кристаллическая решетка построена из периодически повторяющихся одинаковых структурных единиц, называемых элементарными ячейками.

Сингония («сходноугольность») кристаллической решетки характеризуется углами α , β и γ , под которыми располагаются кристаллографические оси a, b и c. По этому принципу различают семь видов сингоний (табл. 22) и четырнадцать типов элементарных ячеек (рис. 20).

Важной характеристикой кристаллических веществ является координационное число, определяемое в кристаллохимии как число ближайших соседних частиц, которые вплотную примыкают к данной частице в кристалле или в отдельной молекуле. Например, в решетке NaCl координационные числа ионов Na⁺ и Cl⁻ равны 6, поэтому кристалл NaCl — это гигантский кристалл, состоящий из одинакового числа Na⁺ и Cl⁻.

 $T\, a\, \textit{блица} \ 2\, 2$ Характеристики элементарных ячеек

Сингония	Угол между осями	Длина ребра	Форма	№ на puc. 20
Кубиче- ская	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	a = b = c	Куб	1
	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	a=b=c	Объемноцетри- рованный куб	2
	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	a = b = c	Гранецентриро- ванный куб	3
Тетраго- нальная	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	$a = b \neq c$	Призма на квадратном основании	4
	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	$a = b \neq c$	Объемноцентрированная призма на квадратном основании	5
Гексаго- нальная	$\alpha = \beta = 90^{\circ},$ $\gamma = 120^{\circ}$	$a \neq b \neq c$	Правильная шестиугольная призма	6
Ромби- ческая (ортором-	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	$a \neq b \neq c$	Прямоугольный параллелепипед	7
бическая)	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	a≠b≠c	Объемноцен- трированный прямоугольный параллелепипед	8
	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	a≠b≠c	Базоцентриро- ванный прямо- угольный парал- лелепипед	9
	$\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	$a \neq b \neq c$	Гранецен- трированный прямоугольный параллелепипед	10
Ромбо- эдрическая (триго- нальная)	$\alpha = \beta = \gamma \neq 90^{\circ}$	a = b = c	Ромбоэдр	11
Моно- клинная	$\alpha = \beta = 90^{\circ},$ $\gamma \neq 90^{\circ}$	$a \neq b \neq c$	Прямой парал- лелепипед	12
	$\alpha = \beta = 90^{\circ},$ $\gamma \neq 90^{\circ}$	a≠b≠c	Базоцентриро- ванный прямо- угольный парал- лелепипед	13
Триклин- ная	$\alpha \neq \beta \neq \gamma$	$a \neq b \neq c$	Произвольный параллелепипед	14

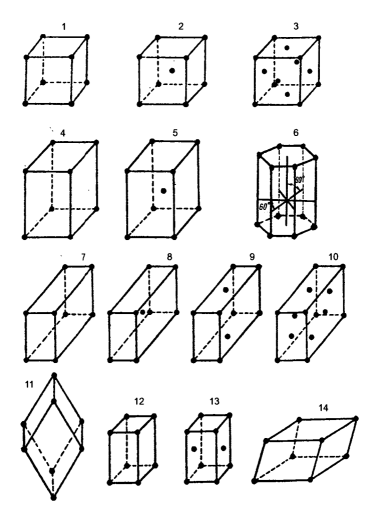


Рис. 20 Основные типы элементарных ячеек (решетки Браве)

1-3 — кубические; 4, 5 — тетрагональные; 6 — гексагональная; 7-10 — ромбические; 11 — ромбоэдрическая; 12, 13 — моноклинные; 14 — триклинная

6. ХИМИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ И ЗАКОНОМЕРНОСТИ ИХ ПРОТЕКАНИЯ

Классификация основных типов химических реакций приведена на с. 23.

По выделению или поглощению энергии химические реакции делят на экзотермические, идущие с выделением теплоты в окружающую среду (+Q), и эндотермические, идущие с поглощением теплоты из окружающей среды (-Q).



6.1 ЭНТАЛЬШИЯ. СТАНДАРТНАЯ ЭНТАЛЬШИЯ ОБРАЗОВАНИЯ ВЕЩЕСТВА

Энтальпия является функцией состояния системы: $\Delta H = H_2 - H_1$, где ΔH — энтальпия химической реакции, H_2 и H_1 — суммарные энтальпии реагентов и продуктов реакции соответственно.



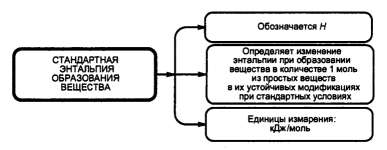
$$\Delta H_{\rm p} = -Q_{\rm p}$$

 $Q_{\rm p}$ — тепловой эффект реакции при постоянном давлении со знаком «-».

При $Q_{\rm p}\!>\!0$ и $\Delta H_{\rm p}\!<\!0$ идут экзотермические реакции, при $Q_{\rm p}\!<\!0$ и $\Delta H_{\rm p}\!>\!0$ — эндотермические.

Изменение энтальпии (тепловой эффект) химической реакции зависит от температуры, давления, количества и агрегатного состояния вещества. Поэтому договорились приводить его для стандартных условий ($T=298\,\mathrm{K}$ и $P=1,013\cdot 10^5\,\mathrm{Ta}$). В этом случае тепловой эффект реакции принято обозначать $\Delta H_{298}^{\ 0}$, или ΔH^0 .

Например,
$$2H_2(\text{газ}) + O_2(\text{газ}) = 2H_2O$$
 (жидк.), $\Delta H^0 = -571,6$ кДж.



 $\Delta H_{
m ofp}^{\,0}$ простого вещества принята равной нулю и приписывается только одному агрегатному состоянию вещества ($\Delta H_{
m ofp}^{\,0}$ (I_2 (тв.)) = 0, $\Delta H_{
m ofp}^{\,0}$ (I_2 (жидк.)) = 22 Дж/моль, $\Delta H_{
m ofp}^{\,0}$ (I_2 (газ)) = 62 кДж/моль).

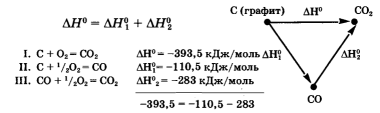
По мере увеличения по абсолютной величине отрицательного значения $\Delta H_{\mathrm{ofp}}^{\,0}$ возрастает и устойчивость образующегося вещества.

6.2. ВЫЧИСЛЕНИЕ ТЕПЛОВЫХ ЭФФЕКТОВ

Тепловые эффекты (изменения энтальпий) реакций могут быть рассчитаны по энтальпиям образования исходных веществ (реагентов) и продуктов взаимодействия на основе закона Гесса.

Закон Гесса

Тепловой эффект (изменение энтальпии) реакции при V=const или P=const не зависит от числа промежуточных стадий, от пути процесса и определяется только начальным и конечным состоянием системы.



Энтальпийные диаграммы — графическое изображение изменений энтальпии в определенных химических процессах (рис. 21). Верхний уровень на диаграмме для экзотермических реакций называется исходным уровнем, он соответствует значению $H^0=0$ и условно изображает простые вещества в их стандартных состояниях. Для эндотермических реакций исходный уровень расположен в нижней части диаграммы.



Рис. 21 Энтальпийная диаграмма образования ${
m CO_2}$

Следствие из закона Гесса

Тепловой эффект (изменение энтальпии) реакции ΔH_p^0 равен разности между суммой энтальпий образования продуктов реакции и суммой энтальпий образования реагентов с учетом стехиометрических коэффициентов:

$$\Delta H_{p}^{0} = \sum H^{0}$$
(продукты) – $\sum H^{0}$ (реагенты).

Теплоты образования некоторых химических соединений**, кДж/моль:

$$\begin{array}{lll} \text{CaO(tb)} - 635.5; & \text{CO(r)} - 110.50; & \text{CaCl}_2(\text{tb}) - 795.0; \\ \text{P}_2\text{O}_5(\text{tb}) - 1489.5; & \text{CO}_2(\text{r)} - 393.51; & \text{CaCO}_3(\text{tb}) - 1206.9; \\ \text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2(\text{tb}) - 4112.9; & \text{H}_2\text{O(r)} - 241.82; & \text{Ca(OH)}_2(\text{tb}) - 986.6. \\ \end{array}$$

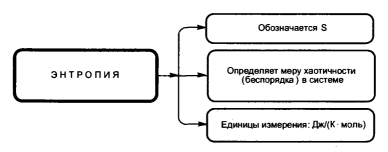
Измерением теплового эффекта химических реакций и установлением его зависимости от различных физико-химических параметров занимается наука термохимия. Обычно тепловые эффекты реакции измеряют методами калориметрии при постоянном объеме или давлении. Калориметрия — это совокупность методов измерения количества теплоты, которая выделяется или поглощается в каком-либо процессе.

^{*} Реакция идет при $t=500^{\circ}\mathrm{C}$ в присутствии катализатора (Fe₂O₃).

^{**} Энтальпии образования простых веществ в их устойчивых агрегатных состояниях принимаются равными нулю.

6.3. ЭНТРОПИЯ

Энтропия является функцией состояния системы, отражающей меру ее неупорядоченности. В статистической термодинамике энтропия (S) пропорциональна натуральному логарифму термодинамической вероятности (W) данной системы: $S = k \ln W$, где k— константа Больцмана; $\Delta S = S_2 - S_1$, где S_1 и S_2 — энтропия начального и конечного состояния системы, ΔS — изменение энтропии.



В системе, где нет обмена энергией или веществом между системой и окружающей средой, возможны только такие самопроизвольные процессы, которые приводят к увеличению энтропии ($\Delta S > 0$).

Наименьшую энтропию имеют идеальные правильно построенные кристаллы при абсолютном нуле (они имеют нулевую энтропию). Энтропия возрастает с повышением температуры, при превращении кристаллического вещества в жидкое состояние и особенно сильно возрастает при переходе из жидкого состояния в газообразное.

Процессы, для которых $\Delta S > 0$: а) расширение газов; б) фазовые превращения (твердое \rightarrow жидкое \rightarrow газообразное состояние); в) растворение кристаллических веществ.

Процессы, для которых $\Delta S < 0$: а) сжижение газов; б) увеличение концентрации и кристаллизация веществ.

Стандартная энтропия чистых веществ относится к 1 молю вещества при $P=1,013\cdot 10^5$ Па и T=298 К и обозначается S_{298}^0 [Дж/(К·моль)].

6.4. ЭНЕРГИЯ ГИББСА



При T = const

$$\Delta G = \Delta H - T \cdot \Delta S$$

 ΔG — изменение энергии Гиббса; ΔH — изменение энтальпии; T — температура, K.

Самопроизвольные химические процессы идут в направлении уменьшения энергии Гиббса: $\Delta G < 0$.

 ΔG^0 — стандартное изменение энергии Гиббса, когда реакция идет при стандартных условиях ($T=298~{
m K}$ и $P=1,013\cdot 10^5~{
m Ha}$).

 ΔH^0 и ΔS^0 — стандартные изменения энтальпии и энтропии.

Знак G указывает на возможность протекания реакции.

Если $\Delta G < 0$, то при большой абсолютной величине ΔG равновесие сдвинуто в сторону образования продуктов реакции.

Если $\Delta G > 0$, то при большой абсолютной величине ΔG равновесие сдвинуто в сторону образования реагентов.

Если $\Delta G=0$, система находится в состоянии динамического равновесия.

В ряду соединений одного типа чем меньше стандартная энтальпия образования соединений, тем больше его термодинамическая устойчивость относительно разложения на более простые вещества:

Соединения

$$\Delta H_{298}^{0}$$
,
 G_{298}^{0}

 КДЖ/МОЛЬ
 КДЖ/МОЛЬ

 ZnO
 -350
 -321
 Термодинамическая устойчивость устойчивость уменьшается от ZnO к HgO

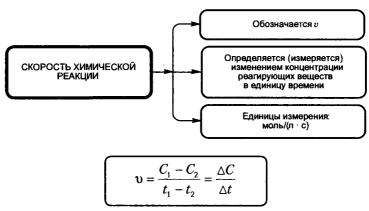
 HgO
 -91
 -58
 от ZnO к HgO

Из уравнения $\Delta G = \Delta H - T \cdot \Delta S$ следует, что изменение изобарного потенциала отражает влияние на направление протекания процесса как энтальпийного ΔH , так и энтропийного $T \cdot \Delta S$ факторов. Поэтому в зависимости от температуры влияние одного из них на величину и знак ΔG , а следовательно, и на направление процесса может быть предпочтительным (определяющим) (табл. 23).

	Знаки		Возможность самопро-	Примеры
ΔΗ	ΔS	ΔG	извольного протекания реакции	
	+	_	При любой темпе- ратуре	$2C_6H_6$ (жидк.) + $15O_2$ (газ) = = $12CO_2$ (газ) + $6H_2O$ (газ)
+	_	+ ,	Термодинамически невозможна. Мо- жет идти в обрат- ном направлении	N_2 (ra3) + $2O_2 = 2NO_2$ (ra3)
-	_	±	При низких температурах	N_2 (ras) + $3H_2$ = $2NH_3$ (ras)
+	+	±	При высоких тем- пературах	N_2O_4 (ra3) = $2NO_2$ (ra3)

6.5. СКОРОСТЬ ХИМИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ

Скорость химической реакции — это отношение изменения концентрации, или доли реагента, или продукта химической реакции к интервалу времени, в течение которого произошло это изменение.



 C_1 и C_2 — начальная (время t_1) и конечная (время t_2) концентрации реагирующего вещества.

Характер изменения концентрации реагентов и продуктов реакции в зависимости от времени при постоянном объеме показан на рис. 22.

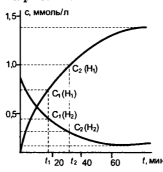


Рис. 22 Изменение концентрации реагента (H_2) и продукта реакции (H_1) от времени t ($V={
m const}$)

Средняя и мгновенная скорости химической реакции

Средняя скорость, $v_{\scriptscriptstyle cp}$	Мгновенная скорость, v,	Примечание
${f v}_{ m cp}=\pmrac{C_2-C_1}{t_2-t_1}=\pmrac{\Delta C}{\Delta t},$ ${f C}_1$ и ${f C}_2$ — молярные концентрации любого участника реакции в момент времени t_1 и t_2 соответственно	$\mathbf{v}_t = \pm \frac{dC}{dt}$, может быть определена как тангенс угла наклона кривой $C = f(t)$ в данной точке (рис. 23)	Знак «—» относится к концентрации исходных веществ, $\Delta C < 0$, знак «+» — к концентрации продуктов реакции, $\Delta C > 0$

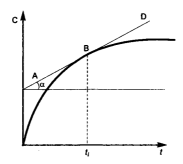


Рис. 23 Графическое определение мгновенной скорости реакции

 t_1 — момент времени, для которого определяется мгновенная скорость реакции; В — точка на кривой зависимости концентрации продукта от времени реакции t;

от времени реакции
$$t$$
;
AD — касательная к кривой в точке B: $\frac{dC}{dt} = \text{tg}\alpha$.

Различают среднюю и мгновенную скорости химических реакций (табл. 24). Мгновенная скорость может быть определена графически (см. рис. 23).

Факторы, влияющие на скорость химических реакций, приведены в табл. 25.

 $T\,a\,6\,n\,u\,u\,a\,\,\,2\,5$ Факторы, влияющие на скорость химических реакций

Веще- ства	Реакция	Характер влияния						
1. Природа реагирующего вещества								
F ₂	$H_2 + F_2 \rightarrow 2HF$	Реакция идет быстро (со взрывом) при комнатной температуре						
Br ₂	$H_2 + Br_2 \rightarrow 2HBr$	Реакция идет гревании	медленно даже при на-					
CaO	$\begin{array}{c} \operatorname{CaO} + 2\operatorname{H}_2\operatorname{O} \to \\ \to \operatorname{Ca(OH)}_2 + \operatorname{H}_2 \uparrow \end{array}$	Реакция идет ратуре	при комнатной темпе-					
CuO	CuO + H₂O →	Реакция не ид	ет					
	2. Концентра	ция реагирующи	х веществ					
А, В	mA + nB → C, m и n — коэф- фициенты в уравнении реакции	масс: «скорости ской реакции и прямо пропоры концентраций в степенях с и стехиометриче в уравнении рим н в н в н в н в н в н в н в н в н в н	аконом действующих во элементарной химичери данной температуре иональна произведению реагирующих веществ юказателями, равными веким коэффициентам реакции». Для реакции $C = v = k \cdot [A]^m \cdot [B]^n$, рецентрации веществ $A = \text{константа скорости } A = [B] = 1, v = k$					
H ₂ , I ₂	$H_2 + l_2 \rightleftarrows 2HI$	$v = k[\mathbf{H}_2][\mathbf{I}_2]$	кинетические уравнения; в кине-					
NO, O ₂	$2NO + O_2 \stackrel{\longrightarrow}{\sim} 2NO_2$	$v = k[NO]^2[O_2]$	тические уравнения входят только кон- центрации газообраз- ных и растворенных					
N ₂ , H ₂	$N_2 + 3H_2 \stackrel{\longrightarrow}{\leftarrow} 2NH_3$	$v = k[N_2][H_2]^3$	веществ и не входят концентрации твер- дых веществ					
	3	. Температура						
А, В	$mA + nB \rightarrow C$	При повышении температуры на 10° С скорость большинства химических реакций возрастает в $2-4$ раза (правило Вант-Гоффа): $V_{t_2} = V_{t_1} \cdot \gamma^{(t_2-t_1)/10},$ $V_{t_1} u \cdot V_{t_2} - \text{скорости реакций при начальной } (t_1) \text{ и конечной } (t_2) \text{ температуре; } \gamma - \text{коэффициент скорости реакции, показывающий, во сколько раз увеличивается скорость реакции при повышении температуры реагирующих веществ на 10^{\circ}С$						

Реакция	Характер влияния				
Вещества Реакция Характер влияния 4. Давление (для газов)					
2H ₂ (ra3) + O ₂ (ra3) → 2H ₂ O(ra3)	При давлении p_1 : $v_1 = k[H_2]^2[O_2]$; при давлении $p_2 = 2p_1$: $v_2 = k[2H_2]^2[2O_2] = k \cdot 4[H_2]^2 \cdot 2[O_2] = 8k[H_2]^2[O_2]$. $\frac{v_2}{v_1} = \frac{8k[H_2]^2[O_2]}{k[H_2]^2[O_2]} = 8$. При увеличении давления в 2 раза скорость реакции возрастает в 8 раз				
5. Присутствие ка	гализатора				
тор увеличивает скорость р	реакции, участвует в реакции,				
но остается к концу реакции неизменным)					
$A + B \xrightarrow{\kappa} AB + K$ $A + K \to AK,$	Присутствие катализатора снижает энергию активации реагирующих веществ E_a (минимальная энергия, достаточная для перевода				
$AK + B \rightarrow AKB$,	реагентов в состояние ак-				
$AKB \rightarrow AB + K$	тивированного комплекса), и тем самым, как правило,				
A B AA A A	увеличивается скорость хи-				
+ → : : → +	мической реакции. Катали-				
А В В В В В В В В В В В В В В В В В В В	затор направляет реакцию по новому пути (рис. 24, 25)				
Гомогенный катализатор					
NO	Гомогенная реакция проте-				
$SO_2 + \frac{1}{2}O_2 \xrightarrow{NO} SO_3$	кает во всем объеме системы				
$NO + {}^{1}/_{2}O_{2} \rightarrow NO_{2},$	(катализатор и реагенты на- ходятся в одной фазе)				
$SO_2 + NO_2 \rightarrow SO_3 + NO$					
Гетерогенный катализатор					
•	Гетерогенная реакция проте-				
SO ₂ (ra3) + ¹ / ₂ O ₂ (ra3)	кает на поверхности твердого тела (катализатор и реаги-				
$\xrightarrow{v_2o_5}$ SO ₃ (ra3)	рующие вещества находятся				
	в разных фазах)				
	агирующих веществ				
$Zn+2HCl\rightarrow ZnCl_2+H_2T$	Скорость гетерогенной химической реакции возрастает по мере увеличения площади контакта твердого тела с реагентом: чем меньше размер частиц Zn, тем выше скорость реакции Zn + HCl				
	4. Давление (дл 2H ₂ (газ) + O ₂ (газ) → 2H ₂ O(газ) 5. Присутствие катор увеличивает скорость р но остается к концу реак A + B → AB + K A + K → AK, AK + B → AKB, AKB → AB + K A B B → B B B A B B → B B B B B B B B B B B B B B B B				

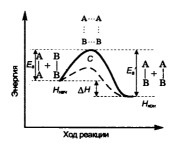
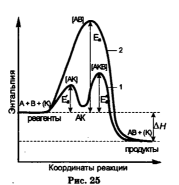


Рис. 24 Изменение энергии реагирующей системы

 $egin{array}{ll} H_{\text{max}} & \to \text{нергия исходного состояния (исходные вещества);} \\ H_{\text{mon}} & \to \text{ нергия конечного состояния (продукты реакции);} \\ & E_{\text{a}} & \to \text{ нергия активации прямой реакции;} \\ A & \to A & E'_{\text{a}} & \to \text{ нергия активации обратной реакции;} \\ \vdots & \vdots & \dots & \text{ активированный комплекс; } \Delta H & \dots & \text{ тепловой эффект реакции.} \\ B & \mapsto B & \dots & \text{ } \end{array}$



Изменение энтальпии системы для каталитической (1) и некаталитической (2) реакций

Основной процесс: A+B=AB ($SO_2+^1/_2O_2=SO_3$); образование нестойкого промежуточного соединения: $A+K=AK(NO+^1/_2O_2=NO_2)$; взаимодействие промежуточного соединения AK с компонентом реакционной смеси B: AK+B=AB+K ($SO_2+NO_2=SO_3+NO)$. В скобках в качестве примера приведены уравнения реакций, протекающих при каталитическом окислении SO_2 в SO_3 (гомогенный катализатор NO).

Примеры равновесных систем

Реакция	Скорость прямой реакции v _i	Скорость обратной реакции v ₂	Константа равновесия $K_p = \frac{k_1}{k_2} (\pi p u v_1 = v_2)$
$mA + nB \rightleftharpoons pC + qD$	$\upsilon_1 = k_1[\mathbf{A}]^m \{\mathbf{B}\}^n$	v_2 = k_2 [C] p [D] q	[C] [*] [D] [*] [A] [*] [B] [*]
N ₂ + 3H ₂ = 2NH ₃	$v_1 = k_1[N_2]$ $[H_2]^3$	$v_2 = k_2 [\mathrm{NH}_3]^2$	[NH ₃] ² [N ₂][H ₂] ³
FeCl₃ + 3KCNS	$v_1 = k_1 [\text{FeCl}_3]$ $[\text{KCNS}]^3$	$v_2 = k_2[Fe(CNS)_3]$ [KCl] ³	[Fe(CNS),][KCl] ³ [FeCl ₃][KCNS] ²
H ₂ + I ₂ ⇄ 2HI	$\upsilon_1 = k_1[\mathrm{H}_2][\mathrm{I}_2]$	$v_2 = k_2[\mathrm{HI}]^2$	[HI] ² [H ₂ T I ₂]
FeO(tb.) + CO(r)	$v_1 = k_1[CO]$	$ u_2 = k_2[\mathrm{CO}_2] $	[CO]
$\begin{array}{c} \mathrm{CO} + \mathrm{H}_2\mathrm{O} \rightleftarrows \\ \rightleftarrows \mathrm{CO}_2 + \mathrm{H}_2^{\star} \end{array}$	$v_1 = k_1[CO]$ $[H_2O]$	$ u_2 = k_2[\text{CO}_2] $ $[\text{H}_2]$	[CO] ₂ [H ₂]
2NO + O ₂ 2NO ₂	$ u_1 = k_1[NO]^2[O_2] $	$v_2 = k_2[\mathrm{NO}_2]^2$	[NO ₂] ² [NO] ² [O ₂]

^{*} Реакция (может идти) идет с водяным паром при нагревании до 500° С в присутствии катализатора (Fe₂O₃) главным образом.

6.6. НЕОБРАТИМЫЕ И ОБРАТИМЫЕ РЕАКЦИИ. ХИМИЧЕСКОЕ РАВНОВЕСИЕ

Химические реакции можно разделить на две группы: необратимые и обратимые.

Необратимые реакции идут только в одном направлении и завершаются полным превращением исходных веществ в конечные продукты.

Hапример:
$$2KClO_3 \xrightarrow{t^*} 2KCl + 3O_2$$
 (1)

Обратимые реакции одновременно протекают в двух взаимно противоположных направлениях.

Например,
$$H_2 + I_2 \stackrel{v_1}{\underset{v_2}{\rightleftharpoons}} 2HI + Q$$
, (2)

 v_1 — скорость прямой реакции ($v_{\rm np}$); v_2 — скорость обратной реакции ($v_{\rm obp}$).

Обратимые реакции идут не до конца, а до установления химического равновесия, которое для реакции (2) наступает тогда, когда в единицу времени образуется столько же молекул HI, сколько их распадается на молекулы H_2 и I_2 . Следовательно, химическое равновесие — это состояние системы, при котором скорость прямой реакции v_1 равна скорости обратной реакции v_2 (рис. 26).

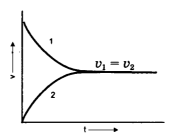


Рис. 26
Изменение скорости прямой (1) и обратной (2) реакций с течением времени

Для любой равновесной системы

$$mA + nB \rightleftharpoons pC + qD$$
 $K_p = \frac{[C]^p [D]^q}{[A]^m [B]^n},$

где K_p — константа равновесия, [A], [B], [C], [D] — равновесные концентрации реагентов и продуктов реакции.

Приведенное уравнение является математическим выражением закона действующих масс применительно к обратимым процессам. Оно означает, что при установившемся равновесии произведение концентраций продуктов реакции, деленное на произведение концентраций исходных веществ (для данной реакции при $T={\rm const.}$), представляет собой постоянную величину, называемую константой равновесия. Величина $K_{\rm p}$ определяет глубину протекания процесса к моменту достижения равновесного состояния: чем больше $K_{\rm p}$, тем больше степень превращения реагентов в продукты реакции. Примеры некоторых обратимых реакций приведены в табл. 26.

На состояние химического равновесия оказывают влияние концентрация реагирующих веществ, температура, а для газообразных веществ — и давление в системе. При изменении одного из условий равновесие нарушается, и концентрации реагирующих веществ будут изменяться до тех пор, пока не установится новое положение равновесия (равновесные концентрации уже будут другими). Такой переход системы из одного равновесного состояния в другое называют смещением, или сдвигом положения равновесия.

Направление сдвига химического равновесия в результате изменения внешних условий определяется принципом подвижного равновесия, или принципом Ле Шателье:

«Если на систему, находящуюся в равновесии, производится какое-либо внешнее воздействие (изменяются концентрация, температура, давление), то это воздействие благоприятствует протеканию той из двух противоположных реакций, которая ослабляет произведенное воздействие».

Влияние изменения условий на положение

Обратимая реакция (газообразные системы)	Константа равновесия, К _р	Характер воздействия	
·		Повышение концентрации H ₂ или N ₂	
Число молей продуктов реакции меньше числа молей исходных веществ: N₂+3H₂ 2NH₃+ Q	$K_p = \frac{[NH_3]^2}{[N_2][H_2]^3}$	Понижение концентра- ции H ₂ или N ₂	
		Повышение темпера- туры	
		Понижение темпера- туры	
		Повышение давления	
		Понижение давления	
Число молей продуктов		Повышение давления	
реакции больше числа молей исходных веществ: $N_2O_4 \rightleftharpoons 2NO_2$	$K_{p} = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]}$	Понижение давления	
Число молей продуктов реакции равно чис- лу молей исходных веществ:	$K_{\mathfrak{p}} = \frac{[NO]^2}{[N_2][O_2]}$	Повышение или понижение давления	
$N_2 + O_2 \rightleftharpoons 2NO$	$K_{p} = \frac{[\mathrm{HI}]^{2}}{[\mathrm{H}_{2}][\mathrm{I}_{2}]}$		
$H_2 + I_2 \rightleftharpoons 2HI$			

химического равновесия согласно принципу Ле Шателье

Соотношение _{Unp} и _{Uoбр}	Направление смещения равновесия реакции
$v_{\rm np} > v_{\rm o6p}$	Равновесие смещается в сторону образования NH ₃ , т. е. возрастает скорость реакции, по которой вводимое вещество расходуется
$v_{\rm rrp} < v_{\rm o6p}$	Равновесие смещается влево, т. е. уменьшается скорость реакции, по которой образуется вещество (концентрация NH₃уменьшается)
υ _{пр} < υ _{οбр}	Равновесие смещается влево, т. е. в сторону эндо- термической реакции
$v_{\rm np} > v_{ m ofp}$	Равновесие смещается вправо, т. е. в сторону экзотермической реакции (в большей степени по- нижается скорость эндотермической реакции)
$v_{\rm np} > v_{ m o6p}$	Равновесие смещается вправо — в сторону мень- шего числа молей газообразных веществ в системе (с повышением давления меньшее число частиц занимает меньший объем)
$v_{\rm np} < v_{\rm o6p}$	Равновесие смещается влево, т. е. в сторону увеличения числа молей газообразных веществ в системе
υ _{пр} < υ _{ο6p}	Равновесие смещается влево, в сторону меньшего числа частиц
$v_{\rm np} > v_{\rm o6p}$	Равновесие смещается вправо, в сторону большего числа частиц
$v_{\rm np} = v_{\rm o6p}$	Изменение давления не влияет на положение химического равновесия, если в ходе реакции объем газообразных веществ не изменяется (суммарное число молей исходных веществ равно суммарному числу молей продуктов реакции)

П р и м е ч а н и е : при введении катализатора в систему скорости прямой и обратной реакций изменяются одинаково ($\upsilon_{\rm ap} = \upsilon_{\rm odp}$).

В табл. 27 рассмотрено влияние различных факторов (концентрации, температуры, давления) на положение химического равновесия при протекании ряда реакций.

Анализируя приведенные в табл. 27 данные, можно сделать следующие выводы:

- 1. Повышение концентрации одного из реагентов смещает равновесие в сторону прямой реакции, понижение концентрации одного из реагентов смещает равновесие в сторону обратной реакции.
- 2. При повышении температуры равновесие смещается в сторону эндотермической реакции; при понижении температуры в сторону экзотермической реакции.
- 3. Повышение давления смещает равновесие в сторону уменьшения объема реагирующей системы (в сторону меньшего числа частиц); понижение давления смещает равновесие в сторону увеличения объема реагирующей системы (в сторону большего числа частиц).

Принцип Ле Шателье был сформулирован в общем виде А. Ле Шателье в 1885 году и теоретически обоснован Ф. Брауном в 1887 году. Следует иметь в виду, что принцип Ле Шателье применим не только к химическим, но и ко всем физико-химическим равновесиям. В частности, в соответствии с этим принципом при воздействии внешних условий смещается равновесие в таких процессах, как кристаллизация, кипение, растворение, взаимное превращение различных аллотропных модификаций.

Принцип Ле Шателье только качественно описывает зависимость химического равновесия от внешних условий. Для расчета конкретных химических равновесий необходимо знать, в частности, зависимость химических потенциалов от состава смеси, температуры и давления. Химический потенциал — это параметр термодинамического состояния системы, играющий роль силы при перераспределении масс компонентов. Различие химических потенциалов какого-либо компонента в двух фазах приводит к переходу его фазы с большим значением химического потенциала в фазу с меньшим значением вплоть до установления в системе фазового равновесия.

7. РАСТВОРЫ

Растворы — это гомогенные физико-химические системы, состоящие из растворителя, растворенного вещества и продуктов их взаимодействия.

Например, раствор $\rm H_2SO_4$ в $\rm H_2O$ — это система, которая состоит из $\rm H_2SO_4$ (растворенное вещество), $\rm H_2O$ (растворитель) и продуктов взаимодействия растворителя с растворенным веществом: ионы $\rm H^+$, $\rm HSO_4^-$, $\rm SO_4^{2-}$, гидраты $\rm H_2SO_4 \cdot H_2O$, $\rm H_2SO_4 \cdot 2H_2O$, $\rm H_2SO_4 \cdot 4H_2O$.

В водных растворах, растворителем в которых является вода, могут быть растворены твердые (T), жидкие (Ж) и газообразные (Γ) вещества:

Ж-Т (в жидком растворяется твердое вещество, например соли, щелочи, сахар в воде);

Ж-Ж (в жидком растворяется жидкое, например спирт, ацетон, серная или азотная кислота в воде);

 \mathcal{K} - Γ (в жидком растворяется газообразное вещество, например аммиак, хлороводород, оксид углерода (IV) в воде).

Помимо жидких растворов существуют твердые растворы $(T-\Gamma, T-\mathcal{H} \text{ и } T-T)$ и газовые $(\Gamma-\Gamma)$. Примерами твердых растворов могут служить хемосорбированный водород в платине $(T-\Gamma)$, раствор ртути в серебре $(T-\mathcal{H})$ и серебра в золоте (T-T); примером газовых растворов $(\Gamma-\Gamma)$ является воздух.

Водные растворы в зависимости от состава растворенного вещества могут иметь кислую, нейтральную или щелочную среду, а также обладать способностью проводить электрический ток (растворы электролитов).

Насыщенный раствор — раствор, в котором при данной температуре вещество больше не растворяется, т. е. раствор, находящийся в равновесии с избыточным количеством самостоятельной фазы растворенного вещества.

Ненасыщенный раствор — раствор, в котором при данной температуре находится меньше растворяемого вещества, чем в его насыщенном растворе.

Перенасыщенный раствор — раствор, в котором при данной температуре в растворенном состоянии находится больше вещества, чем в его насыщенном растворе при тех же условиях. Если избыток вещества выпадет в осадок, (например, при легком сотрясении сосуда) пересыщенный раствор превратится в насыщенный.

Различают также разбавленные и концентрированные растворы. К разбавленным относят растворы с небольшим содержанием растворенного вещества по сравнению с содержанием растворителя, а к концентрированным — растворы с большим содержанием растворенного вещества. Разбавленные растворы имеют структуру, близкую к структуре растворителя, а концентрированные — структуру, близкую к структуре растворенного вещества.

Понятия разбавленный и концентрированный растворы являются относительными, отражающими соотношение количеств растворителя и растворенного вещества в растворе. Поэтому иногда встречаются понятия крепкий в значении концентрированный или слабый в значении разбавленный раствор.

7.1. ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ КИМИЧЕСКОЙ ТЕОРИИ РАСТВОРОВ Д. И. МЕНДЕЛЕЕВА

Химическая теория растворов была создана и обоснована экспериментально Д. И. Менделеевым в 1887 году. Основные положения этой теории следующие.

- 1. Растворение является сложным физико-химическим процессом, включающим разрушение структуры растворяемого вещества, требующее затраты энергии ($\Delta H_1 > 0$), и взаимодействие молекул растворителя с молекулами растворенного вещества, связанное с выделением энергии ($\Delta H_2 < 0$).
- 2. Процесс растворения может быть экзотермическим (с выделением теплоты, $\Delta H < 0$) (например, растворение NaOH или $\rm H_2SO_4$ в воде) и эндотермическим (с поглощением теплоты, $\Delta H > 0$) (например, растворение $\rm NH_4NO_3$ в воде). Теплоту, выделяемую при растворении веществ, называют теплотой растворения.
- 3. В результате химического взаимодействия растворителя и растворенного вещества образуются сольваты (если растворителем является спирт) или гидраты (если растворителем является вода). Гидраты, выделенные из водных растворов, называют кристаллогидратами:

```
CuSO_4 \cdot 5H_2O — медный купорос; FeSO_4 \cdot 7H_2O — железный купорос; ZnSO_4 \cdot 7H_2O — цинковый купорос; NiSO_4 \cdot 7H_2O — никелевый купорос; Na_2SO_4 \cdot 10H_2O — глауберова соль; CaSO_4 \cdot 2H_2O — гипс; KAl(SO_4)_2 \cdot 12H_2O — алюминиевокалиевые квасцы; KCr(SO_4)_2 \cdot 12H_2O — хромокалиевые квасцы; (NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O — железоаммониевые квасцы (сульфат диаммония-железа (II)).
```

Из приведенных кристаллогидратов наиболее широкое применение имеют железный, медный, никелевый и цинковый купорос.

Образование сольватов и гидратов иногда изменяет свойства растворенного вещества. Например, безводная соль $CuSO_4$ имеет белый цвет, а кристаллогидрат $CuSO_4$ $5H_2O$ — синий; кристаллический йод фиолетового цвета, а его раствор в спирте (сольват) имеет коричневую окраску.

На базе химической теории растворов Д.И.Менделеева возникли такие новые научные направления, как физико-химический анализ, химия комплексных соединений, электрохимия неводных растворов. Известный вклад в развитие химической теории растворов внесли русские ученые Д.П. Коновалов, И.А. Каблуков, Н.С. Курнаков, В.А. Кистяковский.

Биологическая роль водных растворов

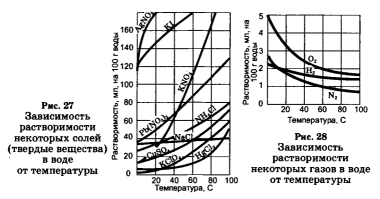
Исключительно велика биологическая роль водных растворов, поскольку именно водные растворы в природе являются той естественной средой, в которой развиваются все клеточные процессы. Существует теория, утверждающая, что жизнь возникла в воде. Растения извлекают азот, фосфор, калий, микроэлементы исключительно из водных растворов почвы.

7.2. РАСТВОРИМОСТЬ ВЕЩЕСТВ В ВОДЕ

Растворимость — способность вещества растворяться в воде или в другом растворителе. Количественно выражается числом граммов вещества, которое можно максимально растворить в 100 г растворителя при данной температуре.

Например, сахар, C_2H_5OH , H_2SO_4 , NH_3 , HCl хорошо растворимы в воде. Многие металлы, инертные газы, $CaCO_3$, $BaSO_4$, AgCl практически нерастворимы в воде. N_2 , O_2 , $CaSO_4$, $MgSO_3$ мало растворимы в воде.

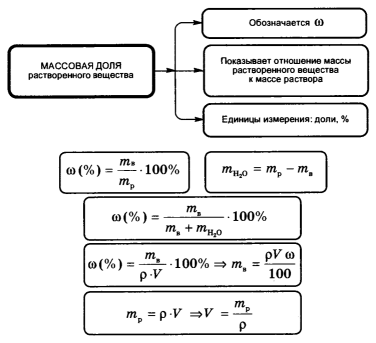
Растворимость большинства твердых веществ, как правило, с повышением температуры увеличивается (рис. 27), а газообразных — понижается (рис. 28).



С увеличением давления растворимость газов в жидкостях возрастает. Растворимость различных газов, в первую очередь кислорода, оксида углерода (IV) и азота, в жидких средах имеет большое значение для нормального протекания физиологических процессов в организме человека. Например, изменение растворимости газов в крови в связи с изменением давления приводит к таким заболеваниям, как «кесонная» и «горная» болезни. Такие заболевания могут возникать у водолазов при быстром их подъеме на поверхность, когда резкое снижение давления приводит к бурному выделению растворенных в крови газов. Аналогичные явления наблюдаются и при разгерметизации кораблей и скафандров космонавтов.

7.3. СПОСОБЫ ВЫРАЖЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ РАСТВОРОВ

Массовая доля растворенного вещества



 $m_{\rm B}$ — масса растворенного вещества, $m_{\rm p}$ — масса раствора, $m_{\rm H_{2}O}$ — масса воды, ρ — плотность раствора, V — объем раствора.

Пример. Определить массу соли, содержащейся в растворе объемом 0.5 л, если массовая доля соли в этом растворе $\omega = 20\%$, а плотность раствора $\rho = 1.2$ г/мл.

Решение. Изформулы $ω(\%) = \frac{m_{_{\rm B}}}{\rho \cdot V} \cdot 100\%$ определяем $m_{_{\rm B}}$:

$$m_{_{\rm B}} = \frac{\rho V \, \omega}{100} = \frac{1, 2 \cdot 500 \cdot 20}{100} = 120 \, \text{r.}$$

Молярная концентрация



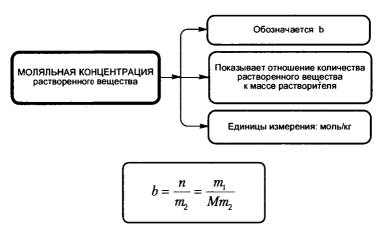
n — количество растворенного вещества (моль), V — объем раствора (л), m — масса растворенного вещества (кг, г), M — молярная масса растворенного вещества (кг/моль, г/моль).

- 1 M одномолярный раствор (в 1 л раствора содержится 1 моль растворенного вещества);
 - 0,5 М полумолярный раствор;
 - 0,1 М децимолярный раствор;
 - 0,01 М сантимолярный раствор;
- 0,001 М миллимолярный раствор (в 1 л раствора содержится 0,001 моля растворенного вещества).

Пример. Определить молярную концентрацию раствора, в 500 мл которого содержится 0,5 г серной кислоты.

Решение. Из формулы
$$C_M=\frac{m}{M \cdot V}$$
 определяем $C_M(\mathrm{H_2SO_4})$:
$$C_M(\mathrm{H_2SO_4})=\frac{m(\mathrm{H_2SO_4})}{M(\mathrm{H_2SO_4}) \cdot V} \cdot 1000 = \frac{0.5}{98 \cdot 500} \cdot 1000 = 0.01 \, \mathrm{моль/л}.$$

Моляльная концентрация



n — число молей растворенного вещества;

 m_1 — масса растворенного вещества;

 m_2 — масса растворителя;

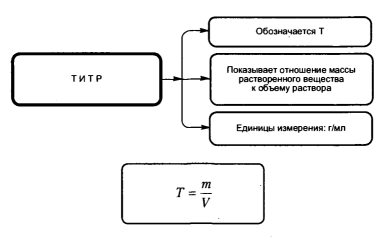
M — молярная масса растворенного вещества.

Пример. Определить моляльную концентрацию раствора, приготовленного из 4 г KOH и 200 г ${\rm H_2O}$.

Решение. Из формулы $b = \frac{m_1}{M m_2}$ определяем b (КОН):

$$b\,({
m KOH}) = rac{m({
m KOH})}{M({
m KOH})m({
m H}_2{
m O})} = rac{4}{56\cdot 0,2} \cong 0,36 \,\,({
m моль/кг}).$$

Титр



m — масса растворенного вещества (г);

V — объем раствора (мл).

Пример. Определить титр раствора, в 150 мл которого содержится 7,5 г Na_2CO_3 .

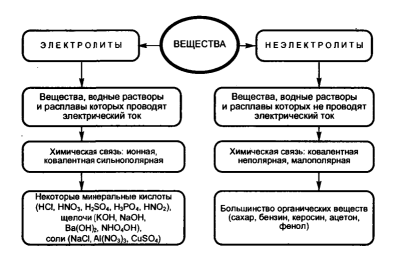
 ${f P}$ ешение. Из формулы $T=rac{m}{V}$ находим:

$$T (\mathrm{Na_2CO_3}) = \frac{m(\mathrm{Na_2CO_3})}{V} = \frac{7.5}{150} = 0.05 (\mathrm{г/m}\pi).$$

Для приготовления раствора с известным титром (титрованного раствора) необходимо взять точную навеску вещества, рассчитанную на требуемый объем, растворить в воде и довести до нужного объема.

8. ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКАЯ ДИССОЦИАЦИЯ

8.1. ЭЛЕКТРОЛИТЫ И НЕЭЛЕКТРОЛИТЫ



8.2. ТЕОРИЯ ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКОЙ ДИССОЦИАЦИИ

Электролитическая диссоциация — процесс распада (диссоциация) электролита на ионы при его растворении в воде или расплавлении. Теория электролитической диссоциации (ТЭД) обоснована в 1887 году шведским ученым С. Аррениусом.

Основные положения ТЭД:

1. Электролиты при их растворении в воде или в расплавленном состоянии распадаются (диссоциируют) на ионы: положительные — катионы и отрицательные — анионы. Ионы — это атом или группа атомов, имеющие положительный (катионы) или отрицательный (анионы) заряд:

$$KCl \xrightarrow{+H_2O} K^+ + Cl^-$$
алектролит K^+ K^+ $K^ K^ K^$

Ионы отличаются от атомов по строению и по свойствам:

Атомы Na^0 легко отдают $3s^1$ -электроны; химически атомы Na очень активны, окисляются на воздухе, реагируют с водой и т. д.

$$^{11}{
m Na}^+$$
 $^{1s}{^2}2s^22p^6$ электронвая формула иона Na

Ионы Na^+ не отдают электроны, не могут окисляться и не реагируют с водой.

3. В растворе и расплаве электролита движение ионов каотическое (рис. 29), а при пропускании постоянного электрического тока через раствор или расплав электролита катионы (+) движутся к катоду (-), а анионы (-) — к аноду (+) (рис. 30).

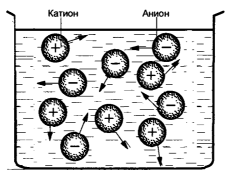


Рис. 29 Хаотическое движение ионов в растворах и расплавах

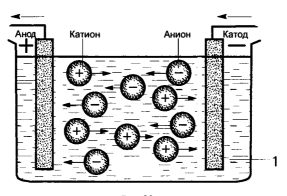


Рис. 30 Направленное движение ионов при пропускании постоянного тока через электролит

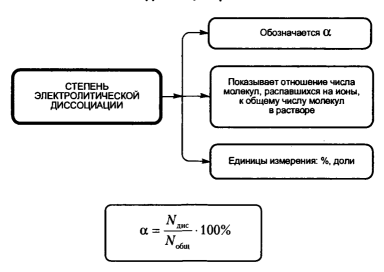
4. Процесс электролитической диссоциации — процесс обратимый. Например, в обратимых реакциях:

$$NH_4OH \rightleftharpoons NH_4^+ + OH_{AHIOB}^-$$

 $HCl \rightleftharpoons H^+ + Cl^-$

прямая реакция называется диссоциацией электролита, обратная реакция — процесс образования молекул из ионов — называется (моляризацией) ассоциацией ионов.

8.3. СТЕПЕНЬ ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКОЙ ДИССОЦИАЦИИ



 $N_{
m дис}$ — число молекул, распавшихся на ионы, $N_{
m obm}$ — общее число молекул, введенных в раствор.

Если $\alpha=100\%$, это означает, что $N_{\rm дис}=N_{\rm общ}$, т. е. из 100 молекул, находящихся в растворе, диссоциируют все 100 молекул;

если $\alpha=50\%$, это означает, что при $N_{\rm obm}=100$ молекул $N_{\rm дис}=50$ молекул, т. е. из 100 молекул диссоциирует только 50:

если $\alpha=0$, это означает, что вещество не диссоциирует.

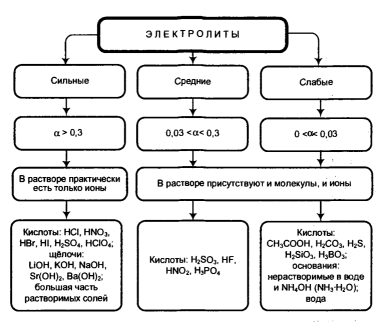
В табл. 28 приведены значения α для некоторых кислот, оснований и солей.

Степень диссоциации некоторых кислот, оснований и солей в водных растворах при $18^{\circ}C$ и концентрации c=1 моль/л

Формула электролита	a, %	Характер электро- лита	Ф ормула электролита	a, %	Характер электро- лита
HCl	92		Ba(OH) ₂	92	Сильные
HBr	92		КОН	89	основа- ния
HI	92	Сильные	NaOH	84	(щелочи)
HNO ₃	92	кислоты			Слабое
H ₂ SO ₄	58		NH₄OH	1,3	основа- ние
H_2SO_3	34	Кислоты средней силы	KCl	86	
H₃PO₄	27		NH₄Cl	85	_
HF	8,5	Слабые кислоты	NaCl	84	Сильные электро-
HNO ₂	6,4		KNO ₃	83	литы
CH₃COOH	1,3		$AgNO_3$	81	(боль- шинство
H_2CO_3	0,17		CH ₃ COONa	79	раство-
H ₂ S	0,07		$ZnCl_2$	73	римых солей)
HCN	0,01		Na ₂ SO ₄	69	
H ₃ BO ₃	0,01		CuSO₄	40	

Степень электролитической диссоциации са зависит от концентрации раствора и температуры (при увеличении температуры и разбавлении раствора са увеличивается), от природы электролита (силы связи между катионом и анионом в молекуле электролита) и растворителя (от его диэлектрической проницаемости и способности сольватировать ионы).

8.4. СИЛЬНЫЕ И СЛАБЫЕ ЭЛЕКТРОЛИТЫ



Степень диссоциации слабого электролита, определенная различными способами (например, по измерению температуры кипения или электропроводности), дает удовлетворительные совпадения. Для сильных электролитов аналогичной закономерности не наблюдается.

Так как степень электролитической диссоциации изменяется с концентрацией раствора, то силу кислот и оснований удобнее характеризовать по константе их диссоциации (см. раздел 8.8).

8.5. МЕХАНИЗМЫ ДИССОЦИАЦИИ ЭЛЕКТРОЛИТОВ

Механизмы диссоциации электролитов с ионным и ковалентным (полярным) типом связи представлены на рис. 31, 32, 33.

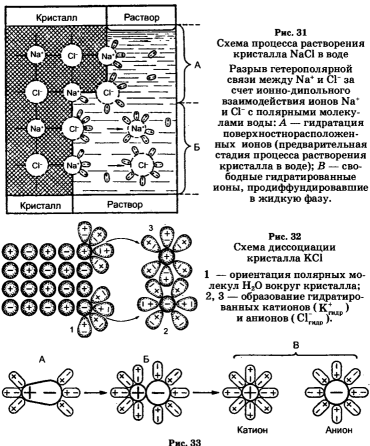


Рис. 33
Механизм диссоциации электролитов с ковалентным типом связи (на примере HC!)

A — ориентация полярных молекул воды вокруг молекул HCl; B — переход (изменение) типа связи с ковалентной полярной на ионную; B — диссоциация кислоты HCl с образованием гидратированного катиона ($\mathbf{H}^+_{\text{гилр}}$) и гидратированного аниона ($\mathbf{C}^1_{\text{гилр}}$).

8.6. ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКАЯ ПИССОНИАЦИЯ КИСЛОТ

$$HCl
ightleftharpoonup H^++Cl^-, \qquad HCl+H_2O
ightleftharpoonup [H_3O]^++Cl^-; \ HNO_3
ightleftharpoonup H^++NO_3^-, \qquad \frac{HNO_3+H_2O
ightleftharpoonup [H_3O]^++NO_3^-}{\text{диссоциация с учетом воды}}$$

 $[H_3O]^+$ — ион гидроксония, образуется по реакции:

$$H_2O + H^+ \rightarrow [H_3O]^+$$

Многоосновные кислоты диссоциируют ступенчато:

$$H_2SO_4 \rightleftarrows H^+ + HSO_4^- - 1$$
-я ступень; $HSO_4^- \rightleftarrows H^+ + SO_4^{2^-} - 2$ -я ступень; $H_2SO_4 \rightleftarrows 2H^+ + SO_4^{2^-} -$ полная диссоциация.

Ступенчатой диссоциацией многоосновных кислот можно объяснить образование кислых солей (KHSO4, $Mg(H_2PO_4)_2$).

Диссоциация H₂SO₄ с учетом воды:

$$H_2SO_4 + H_2O \rightleftharpoons [H_3O]^+ + HSO_4^- — 1$$
-я ступень; $HSO_4^- + H_2O \rightleftharpoons [H_3O]^+ + SO_4^{2-} — 2$ -я ступень; $H_2SO_4 + 2H_2O \rightleftharpoons 2[H_3O]^+ + SO_4^{2-} — полная$ диссоциация.

Растворимые кислоты в водных растворах диссоциируют на ионы ${\bf H}^+$ и ионы кислотных остатков.

Общие характерные свойства кислот определяются именно присутствием ионов водорода (изменение окраски индикатора, реакция нейтрализации и др.), и по этой причине кислоте можно дать следующее определение:

 $\kappa ucnoma$ — это электролит, который в водных растворах диссоциирует с образованием катионов водорода (H^+) и анионов кислотных остатков.

8.7. ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКАЯ ДИССОЦИАЦИЯ ОСНОВАНИЙ

Растворимые основания (щелочи) в водных растворах диссоциируют на отрицательно заряженные гидроксидионы и положительные ионы металлов:

$$KOH
ightleftharpoons K^+ + OH^- \ NaOH
ightleftharpoons Na^+ + OH^- \ -$$
 однокислотные основания

Многокислотные основания диссоциируют ступенчато:

$$Ba(OH)_2 \rightleftharpoons [BaOH]^+ + OH^- — 1$$
-я ступень; $[BaOH]^+ \rightleftarrows Ba^{2+} + OH^- — 2$ -я ступень; $Ba(OH)_2 \rightleftarrows Ba^{2+} + 2OH^- — полная диссоциация.$

Ступенчатой диссоциацией оснований многозарядных металлов объясняется их способность образовывать основные соли (FeOHCl, Al(OH)₂NO₃ и др.).

Общие характерные свойства оснований определяются присутствием в растворах гидроксид-ионов (изменение окраски индикаторов, реакция нейтрализации, взаимодействие с растворимыми солями), и по этой причине основанию, как и кислоте, можно дать определение, исходя из характера электролитической диссоциации:

основание — это электролит, который в водных растворах диссоциирует с образованием только одного вида анионов — гидроксид-ионов (ОН).

Амфотерные основания $(Zn(OH)_2, Al(OH)_3, Cr(OH)_3, Pb(OH)_2$ и др.) диссоциируют в водном растворе как по типу кислот, так и по типу оснований. Они вступают в реакцию и с кислотами, и с основаниями:

$$2OH^- + [Zn(H_2O)_4]^{2^+} \underset{H^+}{\rightleftarrows} Zn(OH)_2 + nH_2O \overset{OH^-}{\rightleftarrows} [Zn(OH)_4]^{2^-} + 2H^+,$$

$$Al^{3^+} \underset{H^+}{\overset{OH^-}{\rightleftarrows}} Al(OH)_3 \overset{OH^-}{\underset{H^+}{\rightleftarrows}} [Al(OH)_4]^- \text{ или } [Al(OH)_6]^{3^-}.$$

8.8. КОНСТАНТА ПИССОЦИАЦИИ

Если процесс диссоциации представить в виде уравнения обратимой реакции

$$KA \rightleftharpoons K^+ + A^-$$

то скорости прямой v_1 и обратной v_2 реакций можно записать в следующем виде:

$$v_1 = k_1[KA], v_2 = k_2[K^+][A^-],$$

где [KA] — концентрация электролита; [K $^+$] и [A $^-$] — концентрации катиона и аниона соответственно.

Для обратимого и равновесного процесса электролитической диссоциации скорости прямой и обратной реакции равны ($v_1 = v_2$), поэтому, применяя закон действующих масс к обратимым системам (см. раздел 6.6), получим

$$K_g = \frac{k_1}{k_2} = \frac{[K^+][A^-]}{[KA]}.$$

Величина $K_{\rm g}$ называется константой диссоциации электролита. Чем больше $K_{\rm g}$, тем меньше недиссоциированных молекул в растворе, т. е. тем сильнее электролит; чем меньше $K_{\rm g}$, тем больше недиссоциированных молекул и тем электролит слабее. Например, уксусная кислота ($K_{\rm g}=1,76\cdot10^{-5}$) примерно в 10 раз слабее муравьиной кислоты НСООН ($K_{\rm g}=1,8\cdot10^{-4}$). Следовательно $K_{\rm g}$ является более точной характеристикой «силы» электролита, чем степень диссоциации α .

К водным растворам слабых электролитов, молекулы которых распадаются на однозарядные ионы (CH₃COOH, HCN, NH₄OH), применима формула $K_g = \alpha^2 \cdot C$, где C -общая концентрация электролита (моль/л), $\alpha -$ степень диссоциации (доли единицы).

При ступенчатой диссоциации многоосновных кислот

каждая ступень характеризуется своей константой диссоциации. При электролитической диссоциации фосфорной кислоты по 1-й ступени

$$H_3PO_4^{-} \stackrel{K_1}{\rightleftharpoons} H^+ + H_2PO_4^{-}$$

константу диссоциации можно выразить следующим образом:

$$K_1 = \frac{[H^+][H_2PO_4^-]}{[H_3PO_4]} \cong 7 \cdot 10^{-3} (\alpha_1 = 27\%);$$

для 2-й ступени

$$H_{2}PO_{4}^{-} \stackrel{K_{2}}{\rightleftharpoons} H^{+} + HPO_{4}^{2-}$$

$$K_{2} = \frac{[H^{+}][HPO_{4}^{2-}]}{[H_{2}PO_{4}^{-}]} \cong 6 \cdot 10^{-8} (\alpha_{2} = 0, 15\%);$$

для 3-й ступени

$$H_{2}PO_{4}^{2-} \stackrel{K_{3}}{\rightleftharpoons} H^{+} + PO_{4}^{3-}$$

$$K_{3} = \frac{[H^{+}][PO_{4}^{3-}]}{[HPO_{4}^{2-}]} \cong 2 \cdot 10^{-13} (\alpha_{3} = 0,005\%)$$

Из сравнения K_1 , K_2 и K_3 видно, что по 1-й ступени диссоциаций H_3 PO₄ является кислотой средней силы, а по 2-й и 3-й ступеням — слабой и очень слабой: $K_1 > K_2 > K_3$.

Константы диссоциации показывают, что в растворе H_3PO_4 присутствуют в основном дигидрофосфат-ионы $H_2PO_4^{-}$, в меньшей степени — гидрофосфат-ионы HPO_4^{2-} и в очень малой фосфат-ионы. Такая особенность протекания процесса ионизации H_3PO_4 обясняет способность легко образовывать кислые соли, например NaH_2PO_4 (дигидрофосфат натрия), $CaHPO_4$ (гидрофосфат кальция) и др.

8.9. ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКАЯ ДИССОЦИАЦИЯ СОЛЕЙ

Диссоциация средних солей

 $Cpe\partial ниe\ conu\ -$ это электролиты, которые в водных растворах диссоциируют на катионы металлов (а также катион аммония NH_4^+) и анионы кислотных остатков:

$$BaCl_{2}
ightleftharpoons Ba^{2+} + 2Cl^{-},$$
 $Fe_{2}(SO_{4})_{3}
ightleftharpoons 2Fe^{3+} + 3SO_{4}^{2-},$ $(NH_{4})_{3}PO_{4}
ightleftharpoons 3NH_{4}^{+} + PO_{4}^{3-}.$

Диссоциация кислых солей

Кислые соли — это электролиты, которые в водных растворах диссоциируют на катионы металлов и водорода и анионы кислотных остатков:

KHSO₄
$$\rightleftharpoons$$
 K⁺ + HSO₄⁻,
HSO₄⁻ \rightleftharpoons H⁺ + SO₄²⁻.

Диссоциация основных солей

Основные соли — это электролиты, которые в водных растворах диссоциируют на катионы основных остатков и анионы кислотных остатков:

CuOHCl
$$\rightleftharpoons$$
 CuOH⁺ + Cl⁻,
MgOHNO₃ \rightleftharpoons MgOH⁺ + NO₃⁻.

Возможна и вторая ступень диссоциации:

$$CuOH^+ \rightleftharpoons Cu^{2+} + OH^-,$$

 $MgOH^+ \rightleftharpoons Mg^{2+} + OH^-.$

Диссоциация комлексных солей

Комплексные соли диссоциируют также ступенчато:

$$Ag(NH_3)_2Cl
ightleftharpoons [Ag(NH_3)_2]^+ + Cl^- - 1$$
-я ступень, $[Ag(NH_3)_2]^+
ightleftharpoons Ag^+ + 2NH_3 - 2$ -я ступень (идет очень слабо).

8.10. ИОННЫЕ УРАВНЕНИЯ РЕАКЦИЙ

Высокую скорость многих химических реакций в растворах электролитов можно объяснить тем, что они протекают не между молекулами, а между ионами. Для выявления сущности таких реакций их удобнее записывать не в молекулярном, а в ионно-молекулярном виде (табл. 29). Такие уравнения называют еще ионными.

В ионно-молекулярных уравнениях в виде ионов записываются сильные электролиты, а в виде молекул — малорастворимые соединения, газы и слабые электролиты.

Таблица 29 Составление ионного уравнения

Правила составления ионного уравнения реакции	Пример
1. Записать уравнение реакции в молекулярном виде	1. $BaCl_2 + Na_2SO_4 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + 2NaCl$
2. По таблице растворимости (см. приложение 3) определить растворимость каждого вещества	2. $BaCl_2 + Na_2SO_4 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + 2NaCl$ p p p
3. Записать уравнения диссоциации исходных веществ и продуктов реакции	3. BaCl ₂ $\stackrel{\rightarrow}{\sim}$ Ba ²⁺ + 2Cl ⁻ , Na ₂ SO ₄ $\stackrel{\rightarrow}{\sim}$ 2Na ⁺ + SO ₄ ²⁻ , 2NaCl $\stackrel{\rightarrow}{\sim}$ 2Na* +2Cl ⁻
4. Составить полное ионное уравнение реакции	4. Ba ²⁺ + 2Cl ⁻ + 2Na ⁺ + SO ₄ ²⁻ → → BaSO ₄ ↓ + 2Na ⁺ + 2Cl ⁻
5. Найти одинаковые ионы в левой и правой частях, сократить их и записать сокращенное ионное уравнение реакции	5. $Ba^{2^*} + \underline{2Cl} = + \underline{2Na} = + SO_4^2 \longrightarrow$ $\rightarrow BaSO_4 \downarrow + \underline{2Na} = + \underline{2Cl} =$ $Ba^{2^*} + SO_4^2 \longrightarrow BaSO_4 \downarrow$

Большая практическая ценность ионных уравнений реакций состоит в использовании качественных реакций на различные ионы. Например, при помощи ионов серебра Ag^+ можно обнаружить присутствие в растворе ионов галогенов (Cl⁻, Br⁻, I⁻), а при помощи ионов Ba^{2+} можно обнаружить ионы SO_4^{2-} (см. с. 136-137).

8.11. УСЛОВИЯ ПРОТЕКАНИЯ РЕАКЦИЙ ИОННОГО ОБМЕНА ПО КОНЦА

Реакции в водных растворах электролитов идут между ионами, образующимися в результате диссоциации электролитов, и поэтому они называются реакциями ионного обмена.

Реакции ионного обмена идут до конца только в следующих трех случаях.

2. Если выделяется газ ↑:

$$\begin{split} N_{\underset{p}{a_2}S} + 2 \underset{p}{HCl} &\rightarrow 2 \underset{p}{NaCl} + H_2 S \uparrow \\ S^{2-} + 2 H^+ &\rightarrow H_2 S \uparrow; \\ N_{\underset{2}{a_2}CO_3} + H_2 S O_4 &\rightarrow H_2 C O_4 + H_2 C O_3 \\ &\searrow C O_2 \uparrow \end{split}$$

3. Если образуется слабый электролит (малодиссоциирующее вещество):

$$\begin{array}{cccc} CH_{3}COONa + HCl & \rightarrow CH_{3}COOH + NaCl \\ p & p & cnadbul электролит & p \\ CH_{3}COO^{-} + & H^{+} & \rightarrow CH_{3}COOH; \\ & NaOH + HCl & \rightarrow NaCl + H_{2}O \\ & OH^{-} + & H^{+} & \rightarrow H_{2}O & {ovenb \ cnadbul \ one \ new mponum} \end{array}$$

При отсутствии ионов, которые образуют осадок, газ или слабый электролит, реакция является обратимой (точнее, нет реакции, идущей до конца):

$$\begin{array}{c} KNO_3 + NaCl \rightleftarrows KCl + NaNO_3 \\ p & p & p \end{array}$$

$$K^+ + NO_3^- + Na^+ + Cl^- \rightleftarrows K^+ + Cl^- + Na^+ + NO_3^-$$

В табл. 30 и 31 приведены качественные реакции на некоторые катионы и анионы (эта информация может оказаться полезной при выполнении лабораторных работ на занятиях в химической лаборатории).

Качественные реакции на некоторые катионы

Катион	Реактив	Наблюдаемая реакция	
Ag⁺	Cl-	$\mathrm{Ag^+} + \mathrm{Cl^-} o \mathrm{AgCl} \!\!\downarrow$ белый творожистый осадок	
Ca ²⁺	CO ₃ 2-	Ca²+ + CO₃²- → CaCO₃↓ белый осадок	
Ba ²⁺	SO₄²-	$\mathrm{Ba^{2^+} + SO_4^{2^-} o BaSO_4} \downarrow }$ белый крист. осадок	
Cu ²⁺	Щелочь ОН-	Cu²+ + 2OH- → Cu(OH) ₂ ↓ голубой осадок	
Al³+	Щелочь ОН- (амфотерные свойства	Al ⁹⁺ +3OH ⁻ → Al(OH) ₃ ↓ белый хлопьевидный осадок	
	гидроксида)	Al(OH) ₃ растворяется в избытке ще- лочи	
Fe ²⁺	1. Щелочь ОН ⁻	Fe ²⁺ + 2OH⁻ → Fe(OH) ₂ ↓ зеленоватый осадок	
Fe³+	2. Красная кровяная соль К₃[Fe(CN)₀] 1. Щелочь ОН 2. Роданид аммония NH₄SCN 3. Желтая кровяная соль	$Fe(OH)_2$ буреет на воздухе $3Fe^{2+} + 2[Fe(CN)_6]^{3-} \rightarrow Fe_3[Fe(CN)_6]_2 \downarrow$ синий осадок (турнбулева синь) $Fe^{3+} + 3OH^- \rightarrow Fe(OH)_3 \downarrow$ бурый осадок $Fe^{3+} + 3SCN^- \rightarrow Fe(SCN)_3 \downarrow$ кроваво-красный раствор $4Fe^{3+} + 3[Fe(CN)_6]^{4-} \rightarrow Fe_4[Fe(CN)_6]_3 \downarrow$ осадок	
	K₄[Fe(CN) ₆]	осадок темво-синего цвета (берлинская лазурь)	
v.	1. Щелочь ОН	Выделение газа (аммиака) с резким запахом:	
NH₄⁺	2. Реактив Нессле- ра (смесь комплексной соли K ₂ [HgI ₄] с КОН)	$NH_4^+ + OH^- \rightarrow NH_3^+ + H_2O$ $NH_4^+ + K_2[HgI_4] + KOH \rightarrow \begin{bmatrix} Hg \\ O \\ Hg \end{bmatrix} NH_2 IJ$ ocanon kpacho- fyporo upera	

 $T\,a\,6\,\pi\,u\,u\,a\,\,\,3\,1$ Качественные реакции на некоторые анионы

Анион	Реактив	Наблюдаемая реакция	
Cl-	Нитрат сере- бра Аg⁺	$ ext{Cl}^- + ext{Ag}^+ o ext{AgCl} \downarrow \ ext{белый} \ ext{творожистый осадок}$	
Br-	Нитрат сере- бра Аg⁺	Br⁻ + Ag⁺ → AgBr↓ желтоватый осалок	
I-	Нитрат сере- бра Аg ⁺	$I^- + Ag^+ ightarrow AgI \downarrow$ желтый осалок	
CO ₃ ²-	Растворы кислот Н*	$CO_3^{2-} + 2H^+ \rightarrow H_2O + CO_2 \uparrow$	
	Ва(ОН)2	выделение газа без запаха, вызывающего помутнение гидроксида бария:	
		$\overrightarrow{CO_3^{2-}} + Ba^{2+} + 2OH^- \to BaCO_3 \downarrow + H_2O$ белый осадок	
S2-	Нитрат свинца (II) Pb(NO ₃) ₂	S²- + Pb²+ → PbS↓ черный осадок	
SO ₄ 2-	Соли бария Ва²+	SO ₄ ²⁻ + Ba ²⁺ → BaSO ₄ ↓ белый осадок	
NO ₃ -	H₂SO₄(конц) + + Cu <u>t</u> °	$Cu + NO_3^- + 2H^+ \rightarrow Cu^{2+} + H_2O + NO_2$ ↑ выделение газа бурого цвета	
PO ₄ 3-	Нитрат сере- бра Ag+	PO ₄ ³⁻ + 3Ag ⁺ → Ag ₃ PO ₄ ↓ ярко-желтый осадок	
CrO ₄ 2-	Соли бария Ва ²⁺	$\mathrm{CrO_4^{2^-} + Ba^{2^+}} ightarrow \mathrm{BaCrO_4} \downarrow \atop \mathrm{желтый ссадок}}$	
SCN-	Нитрат серебра,	Ag* + SCN ⁻ → AgSCN↓ осадок белого цвета	
	сульфат меди (II)	$\mathrm{Cu^{2^+}}$ + 2 SCN $^ ightarrow$ Сu(SCN $)_2$ \downarrow осадок черного цвета	
NO ₂ -	Иодид калия КІ в кислой	$2I^- + 2NO_2^- + 4H^+ \rightarrow I_2 + 2H_2O + 2NO\uparrow$	
	среде	${ m I_2}$ окрашивает раствор в бурый цвет (или образуется темно-серый осадок)	
CH₃COO-	Хлорид желе- за (III) FeCl₃	3CH ₃ COO ⁻ +Fe ³⁺ → Fe(CH ₃ COO) ₃ красно-бурый раствор	
		$Fe(CH3COO)3+2H2O \frac{t'}{}→ Fe(OH)2CH3COO↓ + 2CH3COOH$	
		осадок основной соли	

8.12. ДИССОЦИАЦИЯ ВОДЫ. ВОДОРОДНЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ

Ионное произведение воды ($K_{\rm B}$) — это произведение концентраций ионов водорода [H^+] и гидроксид-ионов [OH^-]: $K_{\rm B} = [H^+][OH^-] = 10^{-7} \cdot 10^{-7} = 10^{-14}$.

$$[H^+]=10^{-7}$$
моль/л — нейтральный раствор, $[H^+]=[OH^-];$ $[H^+]>10^{-7}$ моль/л — кислый раствор, $[H^+]>[OH^-];$ $[H^+]<10^{-7}$ моль/л — щелочной раствор, $[H^+]<[OH^-].$

Водородный показатель (рН) — десятичный логарифм концентрации водородных ионов, взятый с обратным знаком:

$$pH = -lg[H^+], \quad [H^+] = 10^{-pH}.$$

 $pH = 7$ — нейтральная среда; $pOH = 7$ — нейтральная среда; $pOH > 7$ — кислая среда; $pOH > 7$ — кислая среда;

pH < 7 — кислая среда; pOH > 7 — кислая среда; pH > 7 — щелочная среда. pOH < 7 — щелочная среда.

Наглядно взаимосвязь между [H⁺], pH и реакцией раствора можно выразить такой схемой (см. также табл. 32):



Таблица 32 Изменение цвета индикатора при действии кислот и щелочей

	Цвет индикатора в среде			
Индикатор	кислой (pH < 7)	нейтральной (pH = 7)	щелочной (pH > 7)	
Лакмус	Красный	Фиолетовый	Синий	
Метилоранж	Розовый	Оранжевый	Желтый	
Фенолфталеин	Бесцветный	Бесцветный	Малиновый	

8.13. ГИДРОЛИЗ СОЛЕЙ

Гидролиз — реакция обменного разложения соли водой, в результате которого образуется слабый электролит.

Гидролиз соли зависит от ее природы. В табл. 33 приведены возможные случаи гидролиза солей в зависимости от их состава.

Таблица 33 Гидролиз солей, образованных сильными и слабыми кислотами и основаниями

Соли, образованные слабым основанием и сильной кислотой a) NH₄Cl → NH₄+ Cl⁻¹ $NH_4^+ + Cl^- + H_2O \rightleftharpoons NH_4OH + H^+ + Cl^ NH_4^+ + Cl^- + H_2O \rightleftharpoons NH_4OH + \underline{H}^+ + Cl^-$ ⊷ нон Полные ионные и молекулярные уравнения: $NH_4^+ + Cl^- + HOH \Rightarrow NH_4OH + H^+ + Cl^ NH_4Cl + HOH \rightleftharpoons NH_4OH + HCl$ $\alpha = 1.3\%$ 6) $ZnCl_2 \rightarrow Zn^{2+} + 2Cl^{-}$ $Zn^{2+} + 2Cl^{-} + H_2O \rightleftharpoons [ZnOH]^{+} + H^{+} + 2Cl^{-}$ $ZnCl_2 + H_2O \Rightarrow ZnOHCl + HCl$ хлорид гидроксоцинка В растворе в обоих случаях — (а) и (б) — накапливаются ионы ${\bf H}^{\scriptscriptstyle +}$, значит, среда кислая, pH < 7, индикатор лакмус окрашивается в красный цвет. Гидролиз ведет к образованию слабого основания (или основной соли), растворы таких солей проявляют кислую реакцию

Соли, образованные сильным основаннем и слабой кислотой

a) CH₃COONa
$$\rightarrow$$
 Na⁺ + CH₃COO-

$$Na^+ + CH_3COO^- + H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH + Na^+ + OH^-$$

$$\alpha = 1,3\%$$
HOH

Полные ионные и молекулярные уравнения:

$$Na^+ + CH_3COO^- + HOH \rightleftharpoons CH_3COO^- + Na^+ + OH^-$$

6)
$$K_2CO_3 = 2K^+ + CO_3^{2-}$$

$$2K^* + \underline{CO_3^2} + H_2O \rightarrow HCO_3^- + 2K^* + \underline{OH}^-$$

$$\underline{HOH}$$

Полные ионные и молекулярные уравнения:

$$2K^{+} + CO_3^{2-} + HOH \rightleftharpoons K^{+} + HCO_3^{-} + K^{+} + OH^{-}$$

$$K_2CO_3 + HOH \rightleftharpoons KHCO_3 + KOH.$$

В обоих случаях — (а) и (б) — накапливаются ионы ОН, значит, среда щелочная, pH > 7, индикатор фенолфталеин окрашивается в малиновый цвет, а метилоранж — в желтый. Гидролиз ведет к образованию слабой кислоты (или кислой соли), растворы таких солей проявляют щелочную реакцию

Соли, образованные слабым основанием и слабой кислотой

$$NH_{4}^{+} + CH_{3}COO^{-} + H_{2}O \Rightarrow CH_{3}COOH + NH_{4}OH$$

$$HOH$$

Полные ионные и молекулярные уравнения:

$$NH_4^+ + CH_3COO^- + HOH \rightleftharpoons CH_3COOH + NH_4OH$$

 $CH_3COONH_4 + HOH \rightleftharpoons CH_3COOH + NH_4OH$
 $\alpha = 1.3\%$ $\alpha = 1.3\%$

Так как $\alpha(CH_3COOH)=\alpha(NH_4OH)$, то среда нейтральная, pH=7

6)
$$NH_4NO_2 \rightarrow NH_4^+ + NO_2^-$$

$$NH_4^+ + NO_2^- + H_2O \rightleftharpoons NH_4OH + HNO_2$$

$$HOH$$

Полные ионные и молекулярные уравнения:

$$NH_4$$
 + NO_2 + $HOH \rightleftharpoons NH_4OH + HNO_2$
 NH_4NO_2 + $HOH \rightleftharpoons NH_4OH + HNO_2$
 $\alpha = 1,3\%$ $\alpha = 6,4\%$
 $\alpha(HNO_2) > \alpha(NH_4OH)$.

Среда слабокислая, pH < 7, индикатор лакмус окрашивается в слабо-красный цвет

в) Гидролиз некоторых солей может идти до конца:

$$Al_2S_3 + 6H_2O \rightarrow 2Al(OH)_3\downarrow + 3H_2S\uparrow$$

В этом случае образуются нерастворимое вещество и газ, которые уходят из сферы химической реакции, поэтому реакция практически необратима, а значит, такие соли невозможио получить в растворе

Соли, образованные сильным основанием и сильной кислотой, гидролизу не подвергаются.

Количественно процесс гидролиза солей можно выразить степенью гидролиза $\beta=[C]_{\text{гидр}}$ / $[C]_{\text{раств}}$ 100%, где $[C]_{\text{гидр}}$ — число гидролизованных молекул, $[C]_{\text{раств}}$ — общее число растворенных молекул. Степень гидролиза зависит от химической природы образующихся при гидролизе кислоты или основания и будет тем больше, чем слабее кислота и основание при прочих равных условиях. Например, для солей, образованных слабой кислотой и слабым основанием, значения β могут составлять от 0,01% до 99%: $\beta(NH_4Cl)=0,01\%$, $\beta(KCN)=3,7\%$; $\beta[(NH_4)_2CO_3]=77\%$; $\beta[(NH_4)_2S]=99\%$.

9. ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

9.1. ХАРАКТЕРИСТИКА И ТИПЫ ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЙ

Окислительно-восстановительные реакции (ОВР) — это реакции, протекающие с изменением степени окисления атомов, входящих в состав реагирующих веществ. Процессы, происходящие в них, и типы ОВР отражены в табл. 34 и 35.

 ${\it T\, a\, 6\, n\, u\, u\, a} \ \ 3\, 4$ Характеристика окислительно-восстановительных реакций

Наименование процесса	Примеры	Характерные особенности
Окисление — процесс отдачи электронов атомом, молекулой или иоңом Восстановители — атомы, молекулы или ионы, отдающие электроны	$Al^0 - 3 \overline{e} \rightarrow Al^{3^*}, Fe^{2^*} - \overline{e} \rightarrow Fe^{3^*},$ $H_2^0 - 2 \overline{e} \rightarrow 2H^*, 2Cl^ 2 \overline{e} \rightarrow Cl_2,$ здесь $Al^0, Fe^{2^*}, H_2^0, Cl^- \longrightarrow \text{восста-}$ новители. В реакциях $\stackrel{\circ}{Zn} + \stackrel{\circ}{Cu} SO_4 \rightarrow \stackrel{\circ}{Zn} SO_4 + \stackrel{\circ}{Cu}$ и $Zn^0 - 2 \overline{e} \rightarrow Zn$ (реакция окисления) $Zn^0 \longrightarrow \text{восстановитель}$	В процессе окисления восста- новитель окисляется, и степень окисления атомов по- вышается
Восстановление — процесс присоединения электронов атомом, молекулой или ионом Окислители — атомы, молекулы или ионы, присоединяющие электроны	$S^{0}+2\overline{e} \to \overset{?}{S}, Cl_{2}+2\overline{e} \to 2Cl^{-},$ $Fe^{3+}+\overline{e} \to Fe^{2+},$ здесь $S^{0}, Cl_{2}, Fe^{3+} \longrightarrow \text{окислители}.$ B реакциях $Zn^{0}+\overset{*}{Cu}SO_{4} \to \overset{*}{Zn}SO_{4} + Cu^{0}$ и $Cu^{*2}+2\overline{e} \to Cu^{0}$ (реакция восстановления) $Cu^{*2} \longrightarrow \text{окислитель}$	В процессе восста- новления окислитель восстанав- ливается, и степень окисления атомов по- нижается



Таблица 35 Типы окислительно-восстановительных реакций

Tun OBP	Примеры	Отличительная особенность
Внутримо- лекуляр- ные	$(\stackrel{-3}{\rm N}{\rm H}_4)_2\stackrel{+6}{\rm Cr}_2^{}{\rm O}_7\stackrel{\iota^{\circ}}{\to}\stackrel{0}{\rm N}_2+\stackrel{+3}{\rm Cr}_2^{}{\rm O}_3+4{\rm H}_2{\rm O},$ $2{\rm Na}\stackrel{+5}{\rm N}\stackrel{-2}{\rm O}_3 \to 2{\rm Na}\stackrel{+3}{\rm N}{\rm O}_2+{\rm O}_2^0$	Реакции идут с из- менением степени окисления разных ато- мов в одной молекуле
Межмоле- кулярные	$Cu^{0} + \overset{+^{2}}{Hg} (NO_{3})_{2} \rightarrow \overset{+^{2}}{Cu} (NO_{3})_{2} + Hg^{0},$ $\overset{+^{3}}{Fe_{2}} O_{3} + \overset{+^{0}}{H_{2}} \rightarrow 2Fe^{0} + 3\overset{+^{1}}{H_{2}} O,$ $2H_{2}\overset{-^{2}}{S} + H_{2}\overset{+^{4}}{S} O_{3} \rightarrow 3S^{0} + 3H_{2}O$	Реакции идут с из- менением степени окисления атомов в молеку- лах разных веществ
Само- окис- ления-само восстанов- ления (диспро- порциони- рования)	$H_2O + Cl_2^0 \rightleftharpoons H \stackrel{-1}{Cl} + H \stackrel{+1}{Cl}O$ $3K_2 \stackrel{+6}{Mn} O_4 + 2H_2O \rightarrow 2K \stackrel{+7}{Mn} O_4 + + \stackrel{+7}{Mn} O_2 + 4KOH,$ $\stackrel{\circ}{Cl}_2 + 2KOH \rightarrow K \stackrel{-1}{Cl} + K \stackrel{+1}{Cl} O + H_2O$	Реакции идут с из- менением степени окисления одинако- вых атомов в молекуле одного и того же вещества

Окислительно-восстановительные реакции широко распространены в природе и являются основой жизнедеятельности живых организмов, поскольку с ними связаны обмен веществ, процессы дыхания, брожения, гниения, фотосинтез в зеленых растениях (см. с. 24). Широкое примение ОВР получили в технике, например в процессах коррозии металлов, горения различных топлив, металлургических, электролитических и других процессах. Наиболее эффективно ОВР используются в электролизе. Этим способом получают многие металлы (щелочные, щелочноземельные, алюминий), а также такие неметаллы, как водород, кислород, хлор.

9.2. СОСТАВЛЕНИЕ УРАВНЕНИЙ ОВР (метод электронного баланса)

<u></u>		<u>:</u> <u>:</u>	
Правила составления уравнений ОВР		Примеры	
1. Записать схему химической реакции	$I. \overset{\cdot 1}{\underline{K}\underline{I}} + \overset{+3}{\underline{Fe}}Cl_3 \rightarrow \underline{I}$	$\left[{\begin{smallmatrix} 0 \\ 2 \end{smallmatrix}} + {\begin{smallmatrix} +2 \\ \underline{\text{Fe}} \end{smallmatrix}} \text{Cl}_2 + \text{KCl} \ (1, 2, 3) \right]$	
2. Определить элементы, атомы	(восстановитель) 1	$2I^{-} - 2 \overline{e} \rightarrow I_{2}$ (процесс окисления) (4, 5, 6)	
которых изменяют свои степени окис- ления в ходе реакции	(окислитель) 2	$Fe^{3+} + \overline{e} \rightarrow Fe^{2+}$ (процесс восстановления)	
в лоде реакции	OKI LOF-CI —	I LO E-CI LOVCI (C. 7)	
р п	$2K_1 + 2FeCl_3 =$	$I_2 + 2 \text{ FeCl}_2 + 2 \text{KCl}$ (6, 7)	
3. Подчеркнуть символы элемен- тов, атомы которых изменяют степени			
окисления	II. <u>Al</u> º + <u>O</u>	$\overset{\circ}{\mathbf{Al}}_{2}\overset{\circ}{\mathbf{O}}_{3}$ (1, 2, 3)	
		•	
4. Составить урав-	(восстановитель) 4	$Al^0 - 3\overline{e} \rightarrow Al^{3+}$	
нения электрон-	,	(процесс окисления) (4, 5, 6)	
ного баланса, по-			
казать окислитель	(окислитель) 3	$O_2^0 + 4\overline{e} \rightarrow 2O^{2-}$	
и восстановитель	, , -	(процесс восстановления)	
5 Vnonvara massa		•	
5. Уравнять число электронов, от-	4Al + 3	$O_2 = 2Al_2O_3 \qquad (6, 7)$	
данных восстано-			
вителем, и число			
электронов,			
присоединенных окислителем	111 NG . 11NTO ()	M (NO.) IN THE	
		$\rightarrow \underline{\mathbf{Mg}}(\mathrm{NO_3})_2 + \underline{\overset{0}{\mathrm{N}_2}} \uparrow + \mathbf{H_2O}$	
6. Определить	(восстановитель) 5		
коэффициенты при		(процесс окисления)	
восстановителе	, , , , , ,	03745 . 40 370	
и окислителе	(окислитель) 1	$2N^{+6} + 10 \overline{e} \rightarrow N_{2}^{0}$	
7. Записать окон-		(процесс восстановления)	
чательное уравне-	ENG-0 . 10TING (-)	. EM-(NO.) . NO 1 . CYT C	
ние ОВР	omg + 12HNO ₃ (p)	$\rightarrow 5 \text{Mg}(\text{NO}_3)_2 + \text{N}_2^0 \uparrow +6 \text{H}_2 \text{O}$	
ние ОВР	Oldg + 12111(O3(P)	, ong (1103)2 + 112 + +01120	

Проверить правильность составленного уравнения OBP по числу атомов одного и того же элемента в левой и правой частях OBP. Уравнение OBP составлено верно, если число атомов всех элементов в правой и левой частях уравнения равны между собой.

9.3. ВАЖНЕЙШИЕ ВОССТАНОВИТЕЛИ И ОКИСЛИТЕЛИ

В периодах периодической системы Д. И. Менделеева слева направо усиливается окислительная способность атомов элементов и уменьшается их восстановительная способность; в главных подгруппах сверху вниз усиливается восстановительная способность атомов элементов и уменьшается их окислительная способность. Наиболее активными восстановителями являются металлы I и II групп, наиболее активными окислителями — неметаллы VI и VII групп (кислород, озон, галогены). Основные восстановители и окислители приведены ниже:

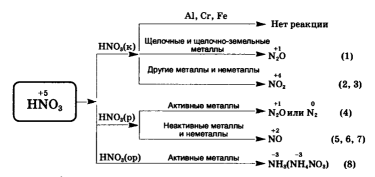
Восстановители	Окислители
Металлы, водород, углерод, CO, H ₂ S, SO ₂ , H ₂ SO ₃ и соли сернистой кислоты	Галогены; Cl ₂ , O ₂ , O ₃ , KMnO ₄ , K ₂ MnO ₄ Соли хромовых кислот K ₂ Cr ₂ O ₇ и K ₂ CrO ₄
Бескислородные кислоты: HI, HBr, HCl, H ₂ S Соли SnCl ₂ , FeSO ₄ , MnSO ₄ , Cr ₂ (SO ₄) ₃	Кислоты HNO ₃ , H ₂ SO ₄ (конц.), H ₂ SeO ₄ , HClO ₄ , HMnO ₄
Соединения азота: HNO ₂ , NH ₃ , N ₂ H ₄ (гидразин), NO	$egin{aligned} ext{Оксиды металлов: CuO, Ag}_2 ext{O}, \ ext{PbO}_2, ext{CrO}_3, ext{MnO}_2 \end{aligned}$
Фосфористая кислота Н ₃ РО ₃	Ионы благородных металлов: Ag ⁺ , Au ³⁺ и др.
Органические соединения: спирты, альдегиды, муравьи- ная и щавелевая кислоты, глюкоза	Хлорид железа (III) FeCl ₃ Гипохлориты, хлораты и пер- хлораты «Царская водка» (смесь концентрированных азот- ной и соляной кислот)
Катод при электролизе	Анод при электролизе

В металлургии наибольшее применение находят следующие восстановители: углерод и оксид углерода (II), активные металлы и водород, используемые для восстановления металлов из их оксидов и хлоридов:

$$\begin{array}{cccc} \text{FeO} + \text{C} & \xrightarrow{t} & \text{Fe} + \text{CO} \uparrow \text{: CuO} + \text{CO} \xrightarrow{t} & \text{Cu} + \text{CO}_2; \\ & \text{TiCl}_4 + 4\text{Na} \xrightarrow{t} & \text{Ti} + 4\text{NaCl}; \\ \text{Cr}_2\text{O}_3 + 2\text{Al} & \xrightarrow{t} & \text{Al}_2\text{O}_3 + 2\text{Cr}; \text{GeO}_2 + 2\text{H}_2 \xrightarrow{\to} \text{Ge} + 2\text{H}_2\text{O}. \end{array}$$

Водородом восстанавливают также вольфрам и молибден из их оксидов.

9.4. ОКИСЛИТЕЛЬНЫЕ СВОЙСТВА АЗОТНОЙ КИСЛОТЫ



HNO₃(к), HNO₃(р), HNO₃(ор) — азотная кислота концентрированная, разбавленная и очень разбавленная

Приближенные схемы реакций:

$$10H \stackrel{+5}{N} O_3(\kappa) + 4 \stackrel{0}{Ca} \rightarrow 4 \stackrel{+2}{Ca} (NO_3)_2 + \stackrel{+1}{N_2} O \uparrow + 5H_2O$$
 (1)

$$4H \overset{+5}{N} O_3(\kappa) + \overset{0}{Cu} \xrightarrow{+2} \overset{+2}{Cu} (NO_3)_2 + 2 \overset{+4}{N} O_2 \uparrow + 2H_2O$$
 (2)

$$5H \stackrel{+5}{N} O_3(\kappa) + \stackrel{0}{P} \rightarrow H_3 \stackrel{+5}{P} O_4 + 5 \stackrel{+4}{N} O_2 \uparrow + H_2 O$$
 (3)

$$12H \overset{+5}{N} O_3(p) + 5 \overset{0}{Mg} \rightarrow 5 \overset{+2}{Mg} (NO_3)_2 + \overset{0}{N_2} \uparrow + 6H_2O$$
 (4)

$$8H \stackrel{+5}{N} O_3(p) + 3 \stackrel{0}{Cu} \rightarrow 3 \stackrel{+2}{Cu} (NO_3)_2 + 2 \stackrel{+2}{N} O + 4H_2O$$
 (5)

$$2H \overset{+5}{N} O_3(p) + \overset{0}{S} \to H_2 \overset{+6}{S} O_4 + 2\overset{+2}{N} O$$
 (6)

$$5 + \stackrel{+5}{N} O_3(p) + 3 \stackrel{0}{P} + 2 H_2 O \rightarrow 3 H_3 \stackrel{+5}{P} O_4 + 5 \stackrel{+2}{N} O$$
 (7)

30H N
$$^{+5}$$
 O₃(op) + 8 A 0 \rightarrow 8 A (NO₃)₃ + 3 N H₄NO₃ + 9H₂O (8)

9.5. ОКИСЛИТЕЛЬНЫЕ СВОЙСТВА СЕРНОЙ КИСЛОТЫ

Схема протекания реакций:

$$1) H_2 \overset{+6}{\mathrm{S}} O_4(\kappa) + \text{ неактивный металл} \to \overset{+6}{\mathrm{S}} O_2 + \text{соль} + \text{вода}$$

$$2) H_2 \overset{+6}{\mathrm{S}} O_4(\kappa) + \text{активный металл} \xrightarrow{\stackrel{-2}{\mathrm{S}} + \text{соль} + \text{вода}} \overset{+6}{\mathrm{S}} O_2 + \text{соль} + \text{вода}$$

$$3) H_2 \overset{+6}{\mathrm{S}} O_4(\kappa) + \text{неметалл} \xrightarrow{\overset{+6}{\mathrm{C}} \times \text{S}} O_2 + \text{ангидрид} + \text{вода}$$

$$\overset{+6}{\mathrm{C}} \overset{+6}{\mathrm{S}} O_4(\kappa) \to \overset{+6}{\mathrm{S}} O_2 \to \overset{+4}{\mathrm{S}} \to \overset{-2}{\mathrm{H}_2} \overset{-2}{\mathrm{S}} \to \overset{-2}{\mathrm{H}_2} \overset{-2}{\mathrm{S}} \to \overset{+4}{\mathrm{H}_2} \overset{-2}{\mathrm{S}} \to \overset{-2}{\mathrm{H}_2} \overset{-2}{\mathrm{S}} \to \overset{+4}{\mathrm{H}_2} \overset{-2}{\mathrm{S}} \to \overset{-2}{\mathrm{H}_2} \overset{-2}{\mathrm{H}$$

- 4) $H_2SO_4(p)$ + неактивный металл \rightarrow
- 5) $H_2SO_4(p)$ + активный металл \rightarrow соль + H_2

Примеры:

$$5H_2 SO_4 (\kappa) + 4Mg \rightarrow H_2 S \uparrow + 4Mg SO_4 + 4H_2O$$

(восстановитель) ${
m Mg^0}-2\overline{e}^ightarrow {
m Mg^{+2}}$ (процесс окисления) $\left| imes 4
ight|$

(окислитель) $S_0^{+6} + 8e^- \rightarrow S_0^{-2}$ (процесс восстановления) $\times 1$

3)
$$2H_{2}\overset{+\circ}{\overset{+}}{\overset{+\circ}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+\circ}{\overset{+\circ}{\overset{+}}{\overset{+\circ}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+\circ}{\overset{+}}{\overset{}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{+}}{\overset{$$

(восстановитель) $\stackrel{\circ}{P} - 8\overline{e} \rightarrow \stackrel{\circ}{P}$ (процесс окисления) $\times 2$

(окислитель)
$$\overset{+\circ}{S} + 2\overline{e} \to \overset{+\circ}{S}$$
 (процесс восстановления) \times

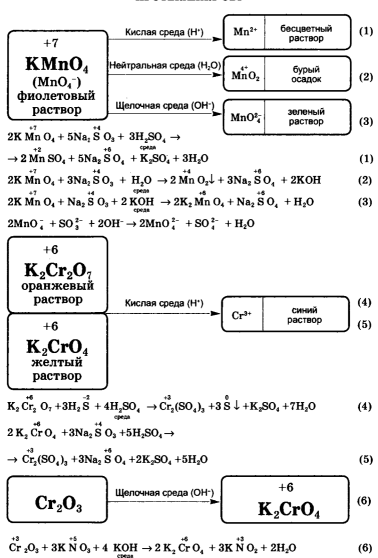
4)
$$H_2SO_4(p) + Cu \xrightarrow{p}$$

5) $H_2^{+1}SO_4(p) + Zn \xrightarrow{0} Zn SO_4 + H_2^0 \uparrow$

(восстановитель) ${\rm Zn^0}-2\bar{e}^-\to {\rm Zn^{2+}}$ (процесс окисления)

(окислитель) $2{
m H}^{+1} + 2{
m e}^{-}
ightarrow {
m H}_{2}^{0}$ (процесс восстановления)

9.6. ВЛИЯНИЕ СРЕПЫ НА ХАРАКТЕР **IIPOTEKAHNA OBP**

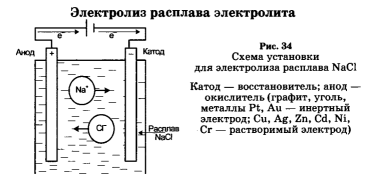


(6)

9.7. ЭЛЕКТРОЛИЗ

Электролиз — это окислительно-восстановительный процесс, протекающий под действием электрического тока на электродах, помещенных в раствор или расплав электролита.

При электролизе на катоде происходит восстановление $(\partial^{+n} + n \ \overline{e}^- \to \partial^0)$, где $\partial^- \to \partial^0$, где $\partial^- \to \partial^0$). Характер идущих при электролизе процессов зависит от состава электролита, материала электродов, режима электролиза и др. Различают электролиз расплавов и растворов электролитов.



Процесс электролиза расплава NaCl (рис. 34) идет по следующей схеме:

$$NaCl o Na^+ + Cl^-$$
 (расплав) $Na^+ + \overline{e} o Na$ (+) Анод $2Cl^- - 2\overline{e} o Cl_2$ (окисление) $Na^+ + \overline{e} o Na$ (окисление) $Na^+ + 2Cl^- - 2\overline{e} o Cl_2$ (окисление) $Na^+ + 2Cl^- o 2Na + Cl_2$ $Na^+ + 2Cl^- o 2Na + Cl_2$

Схемы электролиза водных растворов некоторых солей

1. Электролиз раствора NaCl (инертные электроды).

Суммарная реакция: $2H_2O+2Cl^-\to H_2^\uparrow +2OH^-$, или $2NaCl+2H_2O\xrightarrow{\text{электролиз}} H_2^\uparrow +Cl_2^\uparrow +2NaOH$.

В растворе остаются ионы Na+ и ОН-.

2. Электролиз раствора K_2SO_4 (инертные электроды). (водный раствор) $Na_2SO_4 \rightleftarrows 2Na^+ + SO_4^{2^-}$

$$\begin{array}{c} \text{(Pt) Катод (-)} & --2\text{Na}^+ + \text{SO}_4{}^2 --- > \text{ (+) Анод (Pt)} \\ \\ \hline Na^+, \text{H}_2\text{O} & \text{SO}_4{}^2, \text{H}_2\text{O} \\ \hline 2\text{H}_2\text{O} + 2\bar{e}^- \to \text{H}_2^- \uparrow + 2\text{OH}^- \end{array} \begin{array}{c} \text{H}_2\text{O} & \text{SO}_4{}^2, \text{H}_2\text{O} \\ \hline 2\text{H}_2\text{O} - 4\bar{e}^- \to \text{O}_2^- \uparrow + 4\text{H}^+ \end{array} \\ \text{(восстановление)} & \text{(окисление)} \end{array}$$

В прикатодном пространстве собираются ионы Na^+ и OH^- , т. е. образуется щелочь, а около анода среда становится кислой за счет образования серной кислоты. Суммарное уравнение:

Таким образом, электролиз водного раствора сульфата натрия сводится к элетролизу воды, при этом растворенная соль остается неизменной.

3. Электролиз раствора $ZnSO_4$ (инертные электроды). (водный раствор) $ZnSO_4 \rightarrow 2Zn^{2+} + SO_4^{2-}$

Суммарное уравнение реакции:

4. Электролиз раствора CuCl₂ (растворимый медный анод).

(водный раствор)
$$CuCl_2 \rightleftarrows Cu^{2+} + 2Cl^-$$

Катод (-) \multimap $Cu^{2+} + 2Cl^- \longrightarrow$ (+) Анод

 Cu^{2+}, H_2O
 $Cu^{2+} + 2e = Cu^0$

(восстановление) $Cu^{2+} + 2e = Cu^{2+}$

Суммарное уравнение реакции:

$$\begin{array}{c} Cu^{2^+} + Cu^0 \rightarrow Cu^0 + Cu^{2^+} \\ CuCl_2 + Cu^0 \xrightarrow{\hspace*{1cm} \text{электроли3} \hspace*{1cm}} CuCl_2 + \mathop{Cu^0}_{\text{на катоде}} \end{array}$$

Таким образом, электролиз водного раствора CuCl_2 сводится к растворению анода и осаждению меди на катоде.

Окислительные свойства катионов

Усиливается окислительная способность ионов

Происходит восстановление воды: $2H_2O + 2^{\overline{e}} \rightarrow H_2 + 2OH^- (2H^+ + 2^{\overline{e}} \rightarrow H_2)$

Катионы металлов остаются в растворе Происходит восстановление катионов металлов:

$$\mathrm{Me^{n+}} + n \, \overline{e} \rightarrow \mathrm{Me^{0}},$$

 $\mathrm{Cu^{2+}} + 2 \, \overline{e} \rightarrow \mathrm{Cu^{0}}$

Ряд анионов, окисляющихся на нерастворимом (инертном) аноде

Восстановительные свойства ослабевают

Происходит окисление анионов:

$$\begin{array}{c} \mathbf{S}^{2-} - 2\,\overline{e} & \rightarrow \mathbf{S}^{0} \\ \mathbf{2Br}^{-} - 2\,\overline{e} & \rightarrow \mathbf{Br}_{2}^{0} \\ \mathbf{2Cl}^{-} - 2\,\overline{e} & \rightarrow \mathbf{Cl}_{2}^{0} \end{array}$$

Происходит окисление воды:

$$\begin{array}{c} 2\mathrm{H}_2\mathrm{O} - 4\,\overline{e} \\ 4\mathrm{O}\mathrm{H}^- - 4\,\overline{e} \end{array} \rightarrow 2\mathrm{H}_2\mathrm{O} + \mathrm{O}_2 \end{array}$$

В растворе остаются анионы кислотных остатков

Законы Фарадея

Количества веществ, выделяющихся на электродах, подчиняются законам Фарадея.

- 1. При электролизе электролита количества веществ, выделяющихся на электродах, прямо пропорциональны количеству электричества, протекшему через электролизер.
- 2. При электролизе различных электролитов одинаковые количества электричества выделяют на электродах количества веществ, прямо пропорциональные их химическим эквивалентам*.

Масса металла m (в граммах), осаждающаяся на катоде, согласно законам Фарадея, может быть вычислена по формуле:

$$m = \frac{\partial}{F} \cdot I \cdot \tau = \frac{\partial}{96500} \cdot q$$

где ∂ — эквивалентная масса металла, г/моль,

$$\left(\partial = \frac{M}{N(e)}\right),\,$$

N(e) — число электронов, участвующих в процессе окисления или восстановления 1 моль вещества на электроде; F — константа Фарадея (F = 96 500 Кл); I — сила тока, A; τ — продолжительность электролиза, c; q — число кулонов (A · c), соответствующее силе тока I и времени τ (q = I · τ).

$$\vartheta = \frac{A}{n} = \frac{M}{n} ,$$

где ∂ — эквивалент; A, M — атомная и молекулярная массы; n — валентность или основность.

^{*} Химический эквивалент элемента — это количество элемента или вещества, которое соединяется с 1 молем атомов водорода или замещает то же количество его атомов в химических реакциях:

9.8. ГАЛЬВАНИЧЕСКИЙ ЭЛЕМЕНТ

Гальванический элемент — это прибор, который преобразует химическую энергию в электрическую.

Схема простейшего гальванического элемента Даниэля представлена на рис. 35.

Схематическое изображение медно-цинкового элемента: $Zn^0|Zn^{2+}|Cu^{2+}|Cu^0$. В такой записи одной чертой обозначается двойной электрический слой (рис. 37), которому соответствует электродный потенциал, а двойной чертой — электролитический ключ.

Гальванический элемент состоит из двух электродов, каждый из которых опущен в сосуд с соответствующим раствором соли: цинковый электрод погружен в раствор соли ${\rm ZnSO_4}$, а медный электрод — в раствор ${\rm CuSO_4}$. Сосуды соединены электролитическим мостиком, заполненным концентрированным раствором электролита (например, ${\rm NaCl}$, ${\rm NH_4NO_3}$ или ${\rm KNO_3}$), который служит ионным проводником между двумя сосудами.

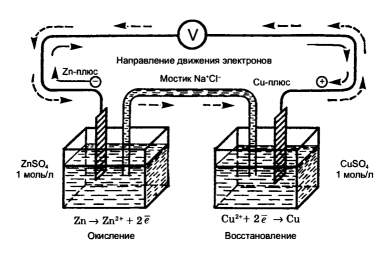


Рис. 35 Схема медно-цинкового гальванического элемента: \rightarrow путь электронов; —— \rightarrow путь ионов

Если электроды (Zn и Cu) соединить металлической проволокой, то электроны с Zn-электрода будут переходить к Си-электроду и в цепи появится электрический ток, который можно зарегистрировать вольтметром. Суммарное уравнение реакции, илущей в элементе: $Zn^0 + Cu^{2+} \rightarrow Cu^0 + Zn^{2+}$. Электроны от анода (Zn), который является восстановителем и заряжен отрицательно, по внешней цепи переходят к катоду (Сц), который является окислителем и заряжен положительно. На электродах идут электрохимические процессы (Zn 0 – $2\,\overline{e}$ ightarrow Zn $^{2+}$ и $Cu^{2+} + 2\overline{e} \rightarrow Cu^0$), и в растворе наблюдается направленное движение ионов.

Таким образом, в гальваническом элементе электрический ток возникает за счет окислительно-восстановительной реакции, и поэтому в принципе любая окислительно-восстановительная реакция может служить источником электрического тока, если она протекает в гальваническом элементе (см. рис. 35).

Электродвижущая сила (ЭДС) гальванического элемента (E_s) равна алгебраической сумме электродных потенциалов реакции окисления и реакции восстановления: $E_{a} = E_{\text{OKNCR}} - E_{\text{ROCCT}}$

$$E_{\rm s}^0 = E_{\rm k}^0 - E_{\rm a}^0$$

 $E^0_{_3}$ — стандартная ЭДС элемента; $E^0_{_{\rm K}}$ — стандартный электродный потенциал катода; E_{\circ}^{0} — стандартный электродный потенциал анода.

Для медно-цинкового элемента ЭДС при стандартных условиях (E_{2}^{0}) равна 1,1 В:

$$E_{\text{Cu-Zn}}^{0} = E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}}^{0} - E_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}}^{0} = 0,34 - (-0,76) = 1,1 \text{ B.}$$

К гальваническим элементам (ГЭ) относятся элемент Даниэля—Якоби, элемент Вестона и аккумуляторы. Гальванический элемент Вестона используют как источник эталонного напряжения при измерении ЭДС гальванических элементов.

Аккумуляторы предназначены для многократного использования и состоят из нескольких ГЭ, соединенных последовательно или параллельно. Наиболее распространенными аккумуляторами являются свинцовые $Pb|H_2SO_4|PbO_2|Pb$, железо-никелевые Fe|KOH|NiOOH|Ni и кадмий-никелевые Cd|KOH|NiOOH|Ni (вертикальные черточки обозначают границы между электродами и электролитами). В свинцовых кислотных аккумуляторах положительным полюсом является электрод из PbO_2 (в виде пасты, наполняет ячейки свинцовой решетки), отрицательным полюсом служит свинцовый электрод, а электролитом — 20-30%-й водный раствор серной кислоты.

Процесс генерирования тока (разрядка аккумулятора) в свинцовом аккумуляторе можно выразить уравнением реакции, идущей справа налево (разрядка аккумулятора): $Pb + PbO_2 + 2H_2SO_4 \xrightarrow{paspядка} 2PbSO_4 + 2H_2O$. При зарядке аккумулятора реакция идет в обратном направлении. На отрицательном полюсе: $Pb \rightleftharpoons Pb^{2+} + 2e$; образующиеся ионы Pb^{2+} оссаждаются на аноде в виде $PbSO_4$. На положительном полюсе: $PbO_2 + 4H^+ + 2e \rightleftharpoons Pb^{2+} + 2H_2O$; образующиеся ионы Pb^{2+} осаждаются на катоде в виде $PbSO_4$. О степени разрядки аккумулятора судят по концентрации H_2SO_4 , замеряя ее плотность.

В щелочном аккумуляторе отрицательным полюсом служит железная или кадмиевая пластина, положительный полюс изготовлен из никеля, заполненного Ni_2O_3 , а в качестве электролита используется 20% -й раствор КОН. Процесс зарядки и разрядки (генерация тока) происходят в соответствии с уравнением: $Fe + Ni_2O_3 \xrightarrow{pa3pядка} Fe(OH)_2 + 2Ni(OH)_2$. На отрицательном полюсе идут реакции: $Fe \rightleftharpoons Fe^{2+} + 2e$; $Fe^{2+} + 2OH^- \rightleftharpoons Fe(OH)_2$. На положительном полюсе: $N_2O_3 + 3H_2O + 2e \rightleftharpoons 2Ni^{2+} + 6OH^-$; $Ni^{2+} + 2OH^- \rightleftharpoons Ni(OH)_2$.

9.9. ЭЛЕКТРОДНЫЕ ПОТЕНЦИАЛЫ М ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ В РАСТВОРАХ

Для определения направления и полноты протекания OBP в водных растворах обычно пользуются значениями электродных потенциалов.

Электродный потенциал (E) — это разность потенциалов между металлом и раствором его соли, в который он погружен.

Наличие электродного потенциала объясняется тем, что при погружении металла в воду под действием полярных молекул воды ионы металла начинают гидратироваться и переходить в раствор. При этом металл заряжается отрицательно, поскольку в нем остаются электроны, а раствор — положительно (рис. 36), и между металлом и раствором устанавливается окислительновосстановительное равновесие:

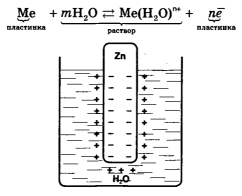


Рис. 36 Схема образования заряда на цинковой пластинке

Если металл опускать не в воду, а в раствор его соли, то активные металлы в растворах своих солей заряжаются отрицательно, а неактивные — положительно (рис. 37), на границе раздела металл — раствор образуется двойной электрический слой (Me^0/Me^{n+}) и возникает разность по-

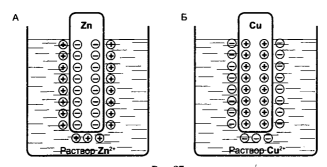


Рис. 37
Образование двойного электрического слоя при погружении металла в раствор его собственной соли A — активный металл; B — малоактивный металл

тенциалов между металлом и жидкой фазой (электродный потенциал), который непосредственно измерить невозможно. Поэтому измеряют относительный потенциал, называемый стандартным потенциалом.

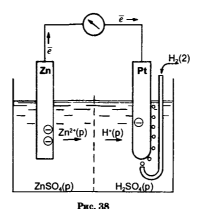
Стандартный электродный потенциал (E^0) металла — это разность потенциалов между металлом, опущенным в раствор его соли с концентрацией 1 моль/л, и нормальным водородным электродом при давлении 101,3 кПа и температуре $298~\mathrm{K}$ ($+25^{\circ}\mathrm{C}$).

Водородный электрод состоит из рыхлой платиновой пластинки, насыщенной водородом при давлении $101,3\,\mathrm{k}\,\Pi\mathrm{a}$ и температуре $298\,\mathrm{K}$ и опущенной в $1\,\mathrm{M}$ раствор серной кислоты.

Потенциал стандартного водородного электрода принят равным нулю при температуре 298 К:

$$\left(E_{\frac{1}{2}H_2/H^+}^0=0\right).$$

Схема гальванического элемента для измерения стандартного электродного потенциала цинкового электрода $E^{\,0}_{\,{\rm Zn}^{2+}/{\rm Zn}}\,$ показана на рис. 38. Измерения проводятся при стандартных условиях ($T=298~{\rm K},~P_{\rm H_2}=101,3~{\rm k\Pi a},$ концентрация ионов ${\rm H}^+$ и ${\rm Zn}^{2+}$ равна $1~{\rm моль/л}$).



гис. 38 Схема гальванического элемента, состоящего из цинкового и водородного электродов

Величина стандартного электродного потенциала E^0 характеризует восстановительные свойства металла: для активных металлов $E^0 < 0$, для неактивных $E^0 > 0$. Если расположить все металлы в порядке увеличения значений E^0 , образуется ряд стандартных электродных потенциалов металлов (табл. 36), который известен также как электрохимический ряд напряжений металлов. Электрохимический ряд напряжений можно использовать для определения (прогнозирования) последовательности восстановления ионов металлов в процессе электролиза и определения возможности протекания OBP замещения в водной среде.

Зависимость электродного потенциала окислительновосстановительной системы от концентрации окисленной и восстановительной форм вещества можно выразить уравнением Нернста:

$$E \; = E^{\;0} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{C_{_{\rm OKHG.T.}}}{C_{_{\rm BOCCT.}}} \; , \label{eq:energy}$$

где E — электронный потенциал при одномолярной концентрации раствора; $R=8,314~\rm Дж/(K моль)$ — универсальная газовая постоянная; T — температура в градусах Кельвина; n — число электронов, принимающих участие в OBP; F — константа Фарадея ($F=96500~\rm Kл$).

Для водородного электрода уравнение Нернста имеет \cdot вид: E=-0.059 pH.

Стандартные электродные потенциалы при 25°C

	ртаме электродаме потенциалы	
Электрод	Электродный процесс Металлы	Потенциал, В
Li+/Li	Li⁺+1 ē ← Li	-3,02
K⁺/K	$K^{+}+1 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} K$	-2,92
Ca ²⁺ /Ca	Ca²++2 ē	-2,84
Na+/Na	$Na^++1\bar{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Na$	-2,71
Mg ²⁺ /Mg	$Mg^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Mg$	-2,38
Al³+/Al	$Al^{3+}+3 \bar{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Al$	-1,66
Mn²+/Mn	$Mn^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Mn$	-1,05
Zn²+/Zn	$Zn^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Zn$	-0,763
Cr³+/Cr	$\operatorname{Cr}^{3+}+3\overline{e} \overset{\longrightarrow}{\leftarrow} \operatorname{Cr}$	-0,74
Fe²+/Fe	$Fe^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Fe$	-0,441
Co ²⁺ /Co	$Co^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Co$	-0,277
Ni ²⁺ /Ni	$Ni^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Ni$	-0,23
Sn ²⁺ /Sn	Sn²++2 ē → Sn	-0,136
Pb ²⁺ /Pb	$Pb^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Pb$	-0,126
Fe³+/Fe	Fe³++3 ē Fe	-0,036
2H+/H ₂	$2H^{+}+2\overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} H_{2}$	±0,000
Cu²+/Cu	Cu²++2 ē Cu	+0,34
Hg²+/Hg	$Hg^{2+}+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Hg$	+0,70
Hg*/Hg	$Hg^++1\bar{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Hg$	+0,798
Ag+/Ag	$Ag^++1 \bar{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Ag$	+0,799
Pt²+/Pt	$\operatorname{Pt^{2+}+2}\overline{e} \overset{ ightarrow}{\leftarrow} \operatorname{Pt}$	+1,20
Au³+/Au	Au³++3 ē → Au	+1,50
Au⁺/Au	$Au^++1 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} Au$	+1,70
	Неметаллы	
Te/Te²-	$Te+2\overline{e} \stackrel{ ightharpoonup}{\leftarrow} Te^{2-}$	-1,14
Se/Se ²⁻	Se+2 ē ⇒ Se²-	-0,78
S/S ² -	$S+2\overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} S^{2-}$	-0,51
I ₂ /2I-	$I_2+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} 2I^-$	+0,536
Br√2Br-	$Br_2+2 \overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} 2Br^-$	+1,06
Cl₂/2Cl⁻	Cl_2 +2 $\overline{e} \stackrel{\rightarrow}{\leftarrow} 2\text{Cl}^-$	+1,358

10. ОБЩИЕ СВОЙСТВА МЕТАЛЛОВ

10.1. ФИЗИЧЕСКИЕ И ЖИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА МЕТАЛЛОВ

Физические и химические свойства металлов отражены в табл. 37 и 38.

 $T\,a\,\delta\,\pi\,u\,u\,a\,\,\,3\,7$ Физические свойства металлов

Свойство	Определение	Значения для некоторых металлов	Примечание
Металлический блеск	Способность поверхности металла отра- жать световые лучи	Аl, Ag Уменьшение отражательной способности	In и Ag отражают свет лучше других металлов, поэтому применяются для изготовления зеркал
Плотность (р), кг/м³ (г/см³)	Физическая величина, измеряемая отношением массы тела к его объему	ρ < 5000 кг/м³ — лег- кие металлы: Li, Ca, Na, Mg, Al. ρ>5000 кг/м³ — тяже- лые металлы: Zn, Fe, Ni, Cr, Pb, Ag, Au, Os	Самый легкий металл — литий: $\rho(\text{Li}) = 530 \text{ kr/m}^3$. Самый тяжелый — осмий: $\rho(\text{Os}) = 22600 \text{ kr/m}^3$
Твердость (Н)	Способность (свойство) твердого тела сопротивлять- ся проникно- вению в него другого тела	Твердость некоторых металлов по шкале Мооса: H(Na) = 0,4; H(Sn) = 1,8; H(Au) = 2,5, H(Al) = 2,9; H(Fe) = 4; H(Ni) = 5, H(Cr) = 9	Самые мягкие металлы: К, Rb, Cs, Na (режутся ножом). Самый твер- дый — Cr (режет стекло)
Пластичность	Способность тела изменять свою форму под действием внешних сил без разруше- ния	Au, Ag, Cu, Sn, Pb, Zn, Fe Уменьшение пластичности	Из пластично- го Au можно изготовить фольгу толщи- ной 0,003 мм

Свойство	Определение	Значения для некоторых металлов	Примечание
Tемпература плавления $(T_{n}),^{\circ}C$	Температура, при которой осуществля- ется процесс перехода вещества из твердого состояния в жидкое	T _{пл} >1000°С — туго- плавкие металлы: Au, Cu, Ni, Fe, Pt, Ta, Nb, Mo, W. T _{пл} <1000°С — легко- плавкие металлы: Hg, K, Na, Sn, Pb, Zn, Mg, Al, Ca	Самая низкая T_{nn} у ртути: $T_{un}(Hg) = -39^{\circ}C$, а самая высокая — у вольфрама: $T_{nn}(W) = 3410^{\circ}C$
Теплюпро- водность (A)	Способность тела переда- вать теплоту от более на- гретых его ча- стей к менее нагретым	Ag, Cu, Au, Al, W, Fe Уменьшение λ	
Электропровод. ность (Ф)	Свойство вещества про- водить элек- трический ток (обусловлено наличием в нем свобод- ных электро- нов или ионов)	Аg, Cu, Au, Al, W, Fe Уменьшение σ	При нагревании о уменьша- ется, так как усиливается колебательное движение атомов и ионов в узлах решетки и затрудняется движение электронов

Связь атомов в металлических кристаллах обусловлена наличием электронов, которые обладают значительной свободой движения в кристаллической решетке, образуемой положительными ионами металла (см. рис. 15, с. 85). Это обеспечивает высокую теплопроводность и электропроводность металлов.

Многие эксплуатационные свойства металлов зависят от их структуры, определяемой условиями получения и последующей термической обработкой. Это создает возможность изменять свойства металлов в широких пределах и позволяет подразделять их на конструкционные, электротехнические, жаропрочные и другие материалы.

Химические свойства металлов

Реагенты	Реакции	Примечание
Простые вещества	$Li(K, Na, Ca, Ba) + O_2 \rightarrow Li_2O(K_2O, Na_2O, CaO, BaO)$ при комнатной температуре $2Cu + O_2 \stackrel{t^*}{\rightarrow} 2CuO, 2Fe + 3Cl_2 \stackrel{t^*}{\rightarrow} 2FeCl_3,$ $Zn + S \stackrel{t^*}{\rightarrow} ZnS, 3Mg + N_2 \stackrel{t^*}{\rightarrow} Mg_3N_2,$ $4Al + 3C \stackrel{t^*}{\rightarrow} Al_4C_3,$ $3Ca + 2P \rightarrow Ca_3P_2, Ca + H_2 \rightarrow CaH_2$	Li, K, Ba, Ca, Na окисляют- ся при обыч- ных условиях, Cu, Hg — при нагревании; Ag, Pt, Au не окисляются
Сложные вещества (вода, кис- лоты, соли)	$2\mathrm{Na} + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O} \rightarrow 2\mathrm{NaOH} + \mathrm{H}_2\uparrow$ (металлы группы I A и Ca, Sr и Ba) $\mathrm{Zn} + \mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4(\mathrm{p}) \rightarrow \mathrm{ZnSO}_4 + \mathrm{H}_2\uparrow,$ $\mathrm{Cu} + \mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4(\mathrm{p}) \rightarrow$ $\mathrm{Mg} + 2\mathrm{HCl} \rightarrow \mathrm{MgCl}_2 + \mathrm{H}_2\uparrow$	Li, K, Ba, Ca, Na, Sr реаги- руют с H ₂ O при обычных
и НЮо ₃ (к) (концентри- рованные кислоты)	$\begin{array}{c} \text{Cu} + 2\text{H}_2\overset{\text{5O}}{\text{O}}_4(\kappa) \to \text{CuSO}_4 + \overset{\text{4}}{\text{SO}}_2 + 2\text{H}_2\text{O}, \\ \text{S}^{\text{+6}} \to \text{S}^{\text{+4}} \\ \\ 3\text{Zn} + 4\text{H}_2\overset{\text{+6}}{\text{SO}}_4(\kappa) \to 3\text{ZnSO}_4 + \overset{\text{+}}{\text{S}}_1^0 + 4\text{H}_2\text{O}, \\ \text{S}^{\text{+6}} \to \text{S}^0 \\ \\ 4\text{Ba} + 5\text{H}_2\overset{\text{+}}{\text{SO}}_4(\kappa) \to 4\text{BaSO}_4 + \overset{\text{-}}{\text{H}}_2\text{S} \uparrow + \\ + 4\text{H}_2\text{O}, \text{S}^{\text{+6}} \to \text{S}^{-2} \\ \\ \text{Cu} + 4\text{H}_2\overset{\text{+}}{\text{SO}}_4(\kappa) \to \text{Cu}(\text{NO}_3)_2 + 2\text{NO}_2 \uparrow + \\ + 2\text{H}_2\text{O}, \text{N}^{\text{+6}} \to \text{N}^{\text{+4}} \\ \\ 4\text{Zn} + 10\text{H}_2\overset{\text{+}}{\text{SO}}_4(\kappa) \to 4\text{Zn}(\text{NO}_3)_2 + \overset{\text{+}}{\text{N}}_2^1\text{O} \uparrow + \\ + 5\text{H}_2\text{O}, \text{N}^{\text{+6}} \to \text{N}^{\text{+1}} \end{array}$	условиях; Mg, Al, Mn, Zn, Fe, Ni реагируют с парами H ₂ O; Sn, Pb, Cu, Hg, Ag, Pt, Au не реагируют с H ₂ O при на- гревании
H ₂ SO ₄ (к) и HNO ₃ (к) (концентри- рованные кислоты)	Fe + 4HNO ₃ (p) \rightarrow Fe(NO ₃) ₃ + NO↑ + 2H ₂ O, N ⁺⁵ \rightarrow N ⁺² $5Mg + 12HNO_3(p) \rightarrow 5Mg(NO_3)_2 + \\ + N_2↑ + 6H_2O, N^{+6} \rightarrow N^0$ 4Ca + 10HNO ₃ (op)* \rightarrow 4Ca(NO ₃) ₂ + + NH ₄ NO ₃ + 3H ₂ O, N ⁺⁶ \rightarrow N ⁻³	Металлы от Li до Pb реаги- руют с раз- бавленными кислотами; Cu, Hg, Ag, Pt, Au не реаги- руют с раз- бавленными кислотами (исключение HNO ₃)

^{* (}ор) — очень разбавленный раствор

Реагенты	Реакции	Примечание
Растворы солей	$Zn + CuCl_2 \rightarrow ZnCl_2 + Cu\downarrow$ (более активный металл вытесняет из раствора соли менее активный металл) $Ba + CuCl_2 \rightarrow ?$ р а) $Ba + 2H_2O \rightarrow Ba(OH)_2 + H_2\uparrow$ б) $Ba(OH)_2 + CuCl_2 \rightarrow BaCl_2 + Cu(OH)_2\downarrow$ р в) $Cu(OH)_2 = CuO + H_2O$ г) $Ba + CuCl_2 + 2H_2O \rightarrow Cu(OH)_2\downarrow + H_2\uparrow + BaCl_2$ (суммарная реакция $Ba + pactbologo conu$) д) $CuO + H_2 \rightarrow Cu + H_2O$	Так реагируют с водными растворами солей очень активные металлы (Li, Na, K, Rb, Cs, Ca, Sr, Ba) а) и б) — это стадии одной реакции

Восстановительная способность простых веществ понижается
Li, K, Ca, Na, Mg, Al, Zn, Cr, Fe, Pb, (H₂), Cu, Ag, Hg, Au

Li⁺, K⁺, Ca²⁺, Na⁺, Mg²⁺, Al³⁺, Zn²⁺, Cr³⁺, Fe²⁺, Pb²⁺, (2H⁺), Cu²⁺, Ag⁺, Hg²⁺, Au²⁺
Окислительная способность гидратированных ионов усиливается

По сходным химическим свойствам все металлы подразделяются на щелочные, щелочноземельные, переходные, платиновые и благородные.

К щелочным металлам относятся металлы группы IA периодической системы: литий, натрий, калий, рубидий, цезий, франций.

Щелочноземельные металлы — это металлы группы II A периодической системы, кроме бериллия.

Переходные металлы (переходные элементы) — это группа химических элементов, в атомах которых происходит заполнение d- и f-подуровней. Всего таких элементов 58. В это число входят лантаноиды и актиноиды.

Платиновыми металлами называют шесть металлов VIII В — рутений, родий, палладий, осмий, иридий, платина.

К благородным металлам относят химически стойкие металлы — золото, серебро, включая и металлы платиновой группы.

10.2. КОРРОЗНЯ МЕТАЛЛОВ К МЕТОДЫ ЗАЩИТЫ

Коррозия металлов — это процесс их химического разрушения под действием окружающей среды (табл. 39). Коррозия уничтожает $^1/_3$ массы металлов, получаемых ежегодно в мире. Методы защиты от коррозии рассмотрены в табл. 40.

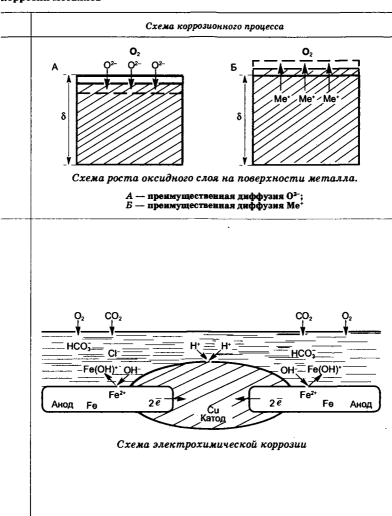
Очень опасен такой вид коррозии, как межкристаллитная коррозия, связанная с усиленной коррозией границ зерен в сплавах. Этот вид коррозии металла наблюдается обычно в сварных швах.

Различают также *щелевую* и *контактную коррозию*, возникновение которых связано с конструктивными особенностями металлических изделий.

Коррозия металлов ускоряется под воздействием таких эксплуатационных факторов, как трение, радиация, высокая скорость потока среды. В зависимости от характера среды различают такие виды коррозии металлов в химически активных средах, как газовая коррозия, (окисление металла газообразными окислителями: кислородом воздуха, СО и др.), атмосферная коррозия (коррозия металлов в атмосферных условиях), почвенная коррозия (коррозия металлов в почве), биокоррозия (разрушение металлов продуктами жизнедеятельности некоторых микроорганизмов), морская коррозия (коррозия металлов в морской воде), коррозия в топливе (коррозия металлов, находящихся в зоне горения топлива) и др.

Виды коррозии	Описание коррозионного процесса
Химическая (разрушение метал- ла при взаимодей- ствии его с сухими газами или жидкостями, не проводящими электрический ток)	Процесс идет с разрушающим металл веществом (кислородом воздуха, водой, H_2S , SO_2 идр.). Например, $3Fe+2O_2\to Fe_3O_4*$ (при нагревании на воздухе), $4Fe+3O_2+6H_2O=4Fe(OH)_3$ (во влажном воздухе), $Fe+H_2S\to FeS+H_2^{\uparrow}$, $3Fe+4H_2O\to Fe_3O_4+H_2^{\uparrow}$ (с водяным паром при $700-900^{\circ}C$)
Электрохимическая (разрушение металла в среде электролита). При контакте двух металлов различной активности сэлектролитом образуется гальваническая пара.	Рассмотрим электрохимическую коррозию железа, находящегося в контакте смедью. Известно, что в природной воде присутствуют ионы H+, OH-, HCO ₃ -, Cl- и др. Электроны от более активного металла железа, переходят в менее активный медь, т. е. медь становится катодом, а железо — анодом
Электроны переходят от более активного металла к менее активному, и более актинный металл раз- рушается	На поверхности железа (анод) образуются катионы низкой степени окисления (+1): $Fe^{2+} + OH^- \rightarrow (FeOH)^+$, затем $(FeOH)^+ + OH^- \rightarrow Fe(OH)_2$, $(FeOH)^+ + Fe(OH)_2 + HCO_3^- \rightarrow \rightarrow (FeOH)_2CO_3 + H_2O$. Под действием H_2O и O_2 идет реакция $4Fe(OH)_2 + O_2 + 2H_2O \rightarrow 4Fe(OH)_3$. На поверхности меди (катод) происходит восстановление ионов водорода:
	$H^+ + \overline{e}^- \rightarrow H^0.$ Если к катоду подходит кислород, то образуется вода: $4H^0 + O_2 \rightarrow 2H_2O.$ Таким образом, железо как более активный металл разрушается, так как образуется слой рыхлой ржавчины, не защища ющей железо от дальнейшей коррозии

^{*} Реакция прокаливания железа на воздухе.



$Memo\partial$	Схема реализации	
Катодная защита	Поверхность земли — е — жапезный или стапьной трубопровод (катод) — Мд - анод зарытый в песок и гравий мли стапьной трубопровод (катод) — Мд - анод зарытый в песок и гравий мли стапьной трубопровод (катод)	
Металлур- гический	Введение в состав стали в процессе ее плавки легирующих элементов: Cr, Ni, Al, Mn, Si, V, W	
Нанесение металли- ческих, оксидных и органи- ческих покрытий	Анодное покрытие (цинкование). Катодное по- крытие (лужение — покрытие оловом), хроми- рование и др. Оксидирование (погружение железа в щелочь с окислителем). Анодирование в гальванических ваннах. Покраска и лакировка	

Один из основных видов защиты химической аппаратуры от воздействия кислот и щелочей — нанесение резиновых покрытий (гуммирование). Такое покрытие в благоприятных условиях сохраняет свои защитные свойства до семи лет.

Из неорганических поверхностных покрытий на железе и его сплавах применяют фосфатные пленки.

Для получения пластмассовых покрытий используют винилпласт (толщиной 0,5-1 мм), пластикат (1-3 мм),

Описание принципа действия	Области применения
На некотором расстоянии от трубопровода в землю зары- вается идущий параллельно ему магниевый анод, который образует с трубопроводом гальваническую пару	Защита подземных стальных трубопроводов и металлических емкостей. Так реализована защита стального трубопровода (диаметр 50 см), проложенного по дну океана и служащего для сбрасывания сточных вод г. ЛосАнджелеса (США) в океан
В расплавленную шихту, находящуюся в плавильном агрегате, дозированно вво- дят по специально разрабо- танной технологии легирую- щие элементы	В машиностроении для создания коррозионностойких сталей и сплавов
Погружение железных деталей в расплав. Оцинкование и хромирование железных и стальных изделий. Нанесение покрытий путем электролиза Нанесение красок и лаков на поверхность металла с помощью пульверизатора	В общем, энергетическом и химическом машиностроении, а также в автомобилестроении, авиа- и кораблестроении

пластифицированный поливинилхлорид (2-3 мм). Эмалирование производят наплавлением на металлический материал (восновном сталь и чугун) прозрачных, бесцветных или окрашенных стекол одним или несколькими слоями (эмали).

Состав эмали для железа и стали (в процентах по массе): $50-60 \text{ SiO}_2$; $2-8 \text{ Al}_2\text{O}_3$; 4-10 CaO; $12-30 \text{ Na}_2\text{O}$; $0-30 \text{ Ba}_2\text{O}_3$; 7-9 F; 0.2-0.3 CoO (или NiO).

10.3. ПОЛУЧЕНИЕ МЕТАЛЛОВ ИЗ РУД

Металлургия — это наука о промышленных способах получения металлов из руд. Базируется на реакциях окисления-восстановления. С помощью металлургии получают около 80 металлов и множество сплавов. Различают пиро-, гидро-, электрометаллургию, а также металло- и водородотермию (табл. 41).

Различают порошковую, цветную и черную металлургию. Порошковая металлургия — это отрасль металлургии, связанная с производством порошков и получением из них изделий с заданными свойствами.

Таблица 41

Наиме- нование способа	Сущность способа	Примеры	Примечание
Пирометаллургия	Получение металлов с помощью реакций восстановления, протекающих температурах	$Cu_2O + C \xrightarrow{t^o} 2Cu + CO,$ $Cu_2O + CO \xrightarrow{t^o} 2Cu + CO_2$ $Fe_3O_4 + 4CO \xrightarrow{t^o} 3Fe + 4CO_2$ $2ZnS + 3O_2 \xrightarrow{t^o} 2ZnO + 2SO_2,$ $ZnO + C \xrightarrow{t^o} Zn + CO$	Восста- новление углем: получают металлы Cu, Zn, Cd, Ge, Sn, Pb и др.
Металлотермия: алюминотермия (была открыта Н. Н. Бектовым в 1859 г.), магнийтермия	Восстановление металлов из их соединений другими металлами, химически более активными. Процесс называется алюминотермией, если восстановителем является алюминотермией, если восстановителем является алем является алем является алем является магний	$\operatorname{Cr_2O_3} + 2\operatorname{Al} \xrightarrow{\mathfrak{t}^\circ} 2\operatorname{Cr} + \operatorname{Al_2O_3}$ $3\operatorname{MnO_2} + 4\operatorname{Al} \xrightarrow{\mathfrak{t}^\circ} 3\operatorname{Mn} + \\ + 2\operatorname{Al_2O_3}$ $\operatorname{TiCl_4} + 2\operatorname{Mg} \xrightarrow{\mathfrak{t}^\circ} \operatorname{Ti} + 2\operatorname{MgCl_2}$	По- лучают металлы Mn, Cr, Ti, W и др.

Цветная металлургия охватывает производство цветных металлов и их сплавов, начиная от добычи и переработки рудного сырья и заканчивая получением готовой продукции.

Черной металлургией называют отрасль металлургии, которая охватывает производство черных металлов, начиная от добычи и переработки рудного сырья и заканчивая получением чугуна, стали (см. раздел 15.2), ферросплавов, проката и некоторых изделий дальнейшего передела.

Существует также вакуумная металлургия, предусматривающая плавку и обработку металлов и сплавов в разреженной атмосфере.

Продолжение табл. 41

Водородотермия	Восстановление металлов из их оксидов водородом	$M_0O_3 + 3H_2 \xrightarrow{t^o} M_0 + 3H_2O$ $WO_3 + 3H_2 \xrightarrow{t^o} W + 3H_2O$	Получают металлы высокой чистоты
Гидрометаллургия	Извлечение соединений металлов из руд с помощью различных реагентов в виде соединений, растворимых в воде, с последующей обработкой этих растворов для выделения металлов в свободном виде	$(CuOH)_2CO_3 + 2H_2SO_4 \rightarrow 2CuSO_4 + + 3H_2O + CO_2\uparrow,$ $CuSO_4 + Fe \rightarrow FeSO_4 + Cu\downarrow$	Получают металлы Сu, Au, Ag, Zn, Cd, Mo, V
Эпектрометаллургия	Восстановление активных металлов из расплавленных хлоридов, оксидов или гидроксидов с помощью электрического тока (электролиз)	NaCl → Na ⁺ + Cl ⁻ (расплав) Катод (-) Na ⁺ ← → Cl ⁻ (+) Анод Na ⁺ + ē → Na ⁰ 2Cl ⁻ – 2ē → Cl ⁰ ₂ (восстановление) (окисление)	Получают металлы К, Na, Са, Al и др.

10.4. СПЛАВЫ

Сплавы — это системы, состоящие из двух и более металлов или металлов и неметаллов (табл. 42). Большой вклад в науку о сплавах внес И. С. Курнаков (1860–1941).

Среди сплавов на основе железа различают главным образом коррозионностойкие и магнитные. Коррозион-

Характеристика

Название сплавов	Состав	Способы получения
Стали	Fe + C(до 1,7%) + + легирующие добав- ки (Cr, Ni, Mo, W, Al, Mn) + металлургиче- ские примеси (Si, S, P)	Переработка чугуна мартеновским и электротермическим способами, основанными на выжигании (окислении) углерода. Мартеновским способом получают 15% стали, электротермическим — стали, содержащие W, Мои др.
Чугун	Fe + C(>2%) + Si, Mn, P, S	Выплавка в доменных печах (93% Fe + 4,5% C + + 0,5–2% Si, 1–3% Mn, 0,02–2% P и до 0,08% S)
Бронза оловянистая, свинцовая, кремниевая	Cu + Sn Cu + Al Cu + Pb Cu + Si	Сплавлением в специальных печах
Латунь	Cu + Zn	Сплавлением в специальных печах
Дюралюмин	Al(95%) + Mg + + Cu + Mn	То же
Нихром	Ni + Cr + Fe + Mn	То же
Силумин	86–88% Al + + 12–14% Si	То же
Манганин	Cu + Mn(11-14%) + + Ni(2-4%)	То же
Монель- металл	Ni + Cu(23–27%) + + Fe(2–3%) + Mn(1–2%)	То же

ностойкие — это устойчивые к коррозии сплавы железа с содержанием в них не менее 12% хрома. Магнитные — сплавы на основе железа, кобальта и никеля, обладающие высокой остаточной намагниченностью и используемые для изготовления магнитов.

сплавов

Таблица 42

Характерные свойства	Области применения
Обладают большей твердостью по сравнению с чистым железом и имеют в своем составе до 10 раз- личных элементов.	Основной материал, применяемый в машиностроении, строительстве и во многих отраслях техники и науки
Стали, легированные хромом, никелем, вольфрамом и другими элементами, обладают стойкостью против коррозии	
Очень тверд и хрупок по сравнению с чистым железом	Массивные детали различных машин и сырье для получения стали
Обладает высокой стойкостью к атмосферной коррозии	Части машин и художе- ственные отливки
Обладает высокой пластичностью и стойкостью к атмосферной коррозии	Приборы, детали машин, предметы домашнего обихода, находит применение в моторостроении
По прочности равен стали, но в 3 раза легче ее	Детали в самолетостроении
Обладает высокой жаростойкостью и большим электросопротивлением	Электрические нагревательные приборы
Обладает хорошими литейными свойствами	Детали машин
Обладает низким коэффициентом электрического сопротивления при 15–35°C	Эталонные сопротивления в приборах высокого класса точности
Отличается высокой устойчивостью в атмосферных условиях, в кислотах, не обладающих окислительными свойствами, крепких растворах щелочей; высокопрочен (~700 МПа) и пластичен	Конструкционный материал в судостроении, химической промышленности, медицине

11. МЕТАЛЛЫ ГРУППЫ ІА

11.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Основные сведения

Символ элемента	Li	Na
Латинское название	Lithium	Natrium
Русское название	Литий	Натрий
Год открытия	1817	1807
Авторы открытия	И. Арфведсон	Г. Дэви
Содержание в земной коре, массовая доля, %	6,5 · 10 ⁻³	2,5
Основные природные соединения	Li₂O · Al₂O₃ · 4SiO₂ (сподумен); LiAl(PO₄)F, LiAl(PO₄)OH (амблигонит)	NaCl (поваренная, каменная соль); Na ₂ SO₄ 10H ₂ O (мирабилит, глауберова соль); KCl NaCl (сильвинит)

Атомные

Элемент	Li	Na
Атомный (порядковый) номер	3	11
Относительная атомная масса	6,941	22,990
Строение внешних электронных обо- лочек атомов		
Электронная формула валентного уровня	2s¹	3s¹
Сродство к электрону, эВ	0,591	0,540
Электроотрицательность	0,97	1,01
Степень окисления	+1	+1

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии _aLi — 1s²2s¹

 $_{11}$ Na — $1s^22s^22p^63s^1$

 $_{19}K - 1s^22s^22p^63s^23p^64s^1$

(s-ЭЛЕМЕНТЫ)

ЭЛЕМЕНТОВ

об элементах

Таблица 43

K	Rb	Cs	Fr
Kalium	Rubidium	Caesium	Francium
Калий	Рубидий	Цезий	Франций
1807	1861	1860	1939
Г. Дэви	Р. Бунзен, Р. Кирхгоф	Р. Бунзен, Р. Кирхгоф	М. Перей
~2,6	1,5 · 10-2	3,7 · 10⁴	
КСІ (сильвин); КСІ · NаСІ (сильвинит); К[AlSi $_3O_8$] (калиевый полевой шпат, ортоклаа); КСІ · MgCl $_2$ · $6H_2O$ (карналлит) — содержится в растениях	В качестве изоморфной примеси в минералах калия — сильвините и карналлите	4Сs,O·4Al,O,·18SiO₂·2H₂O (поллуцит); спутник минералов калия типа (КСs)[BF₄] (авогадрит)	Продукт α-распада актиния: ²²⁷ ₈₉ Ac → → ²²³ ₈₇ Fr + ⁴ ₂ He

характеристики

Таблица 44

K	Rb	Cs	Fr
19	37	55	87
39,098	85,468	132,905	223,020
<i>ns</i>	<i>пр</i> , где <i>n</i> (ног	мер периода) = 2,3 6s ¹	7s1
0,47	0,42	0,39	
0,91	0,89	0,86	0,86
+1	+1	+1	+1

 $_{37}\text{Rb} = 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 5s^1$

 $_{55}$ Cs — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}5s^25p^66s^1$

87Fr — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}4f^{14}5s^25p^65d^{10}6s^26p^67s^1$

11.2. КАЛИЙ, НАТРИЙ —

Основные свойства,

Физические свойства	Химические свойства
Калий и натрий — мягкие серебристые металлы (режутся ножом); $\rho_{(K)} = 860 \text{ кг/м}^3,$ $T_{nn}(K) = 63,7^{\circ}\text{C};$ $\rho_{(Na)} = 970 \text{ кг/м}^3,$ $T_{nn}(Na) = 97,8^{\circ}\text{C}.$ Обладают высокой тепло- и элек-	Калий и натрий — сильные восстановители. На воздухе очень активно реагируют с кислородом и парами воды, поэтому их хранят в запаянных сосудах или в керосине. Взаимодействие с простыми веществами (неметаллами): $2Na + Cl_2 \xrightarrow{t^\circ} 2NaCl,$ $2K + Br_2 \rightarrow 2KBr,$
тропроводностью, пластичностью; окрашивают пламя в карактерные цвета: К — в бледнофиолетовый цвет, Na — в желтый цвет.	2 Na + $H_2 \rightarrow 2$ NaH, гидрид натрия 6 Na + $N_2 \rightarrow 2$ Na ₃ N, натрид натрия
	2Na + 2S → Na ₂ S ₂ , дисульфид натрия 2Na + S → Na ₂ S; сульфид натрия
	$2K + H_2 \rightarrow 2KH,$
	$2{ m K} + 5{ m S} o { m K}_2{ m S}_5,$ пентасульфид калия
	$2K + S \rightarrow K_2S,$
	$K + O_2 \rightarrow KO_2$
	2Na + O ₂ → Na ₂ O ₂ . Взаимодействие со сложными веществами:
	$2\text{Na} + 2\text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{NaOH} + \text{H}_2\uparrow,$
	2Na + Na ₂ O ₂ → 2Na ₂ O, пероксид натрия
	$2\text{Na} + 2\text{HCl} \rightarrow 2\text{NaCl} + \text{H}_2 \uparrow$

получение, применение

Способы получения

В промышленности К и Nа получают электролизом расплавов их хлоридов и гидроксидов. При получении Nа к расплаву NaCl добавляют соль NaF или CaF₂ для снижения температуры расплава:

на катоде:

$$2Na^+ + 2\overline{e} \rightarrow 2Na^0$$

на аноде:

$$2\text{NaCl} \xrightarrow{\text{3-лектрольз}} \frac{2\text{Cl}^{-} - 2\overline{e} \rightarrow \text{Cl}_{2},}{\text{2Na-l}} + \text{Cl}_{2}$$

При использовании раствора NaOH электролиз идет по схеме:

на катоде:

$$4Na^+ + 4\overline{e} \rightarrow 4Na^0$$
.

на аноде:

$$4OH^--4\overline{e} \rightarrow 2H_2O + O_2\uparrow$$
.

Аналогичным образом идет электролиз расплава KCl и раствора KOH

Области применения

Расплавы К и Nа используются в качестве теплоносителя в атомных реакторах и в авиационных двигателях. Пары Na используют в уличных люминесцентных светильниках. Металлический К и Na применяют для получения пероксида натрия (Na₂O₂) и супероксида калия (KO₂), которые используются в подводных лодках и космических кораблях для регенерации кислорода:

$$2Na_2O_2 + 2CO_2 \rightarrow 2Na_2CO_3 + O_2\uparrow$$
,
 $Na_2O_2 + 2KO_2 + 2CO_2 \rightarrow Na_2CO_3 + K_2CO_3 + 2O_2\uparrow$

Na служит катализатором в производстве каучука.

В составе ряда соединений широко используются в качестве удобрений.

Например, KCl, минералы K_2SO_4 · 2MgSO $_4$ (ленгбейнит); KCl · MgSO $_4$ · 3H $_2$ O (каинит), содержащий 28–30% K_2 O и 8–10% MgO, не более 8% влати.

11.3. СОЕДИНЕНИЯ

Основные свойства,

Соединения	Физические свойства	Химические свойства
K ₂ O — оксид калия, Na ₂ O — оксид натрия	Твердые вещества	Проявляют свойства основных оксидов: $K_2O + H_2O \rightarrow 2KOH$ $K_2O + 2HCl \rightarrow 2KCl + H_2O$ $K_2O + Cl_2O_7 \rightarrow 2KClO_4$
Na₂O₂ — пероксид натрия	Твердое кри- сталлическое вещество	$Na_2O_2 + 2H_2O \rightarrow 2NaOH + H_2O_2,$ $2Na_2O_2 + 2CO_2 \rightarrow 2Na_2CO_3 + O_2$
КОН — гидроксид калия, NaOH — гидроксид натрия (каустиче- ская сода)	Белые кристал- лические вещества (в виде гра- нул), легко растворяют- ся в воде с выделением теплоты	КОН и NaOH называют едкими щелочами, так как они разъедают бумагу, кожу, ткани. В водных растворах КОН и NaOH проявляют все характерные свойства оснований (щелочей): NaOH + HCl → NaCl + H₂O 2NaOH + CO₂ → Na₂CO₃ + H₂O 2KOH + CO₂ → K₂CO₃ + H₂O 6KOH + Fe₂(SO₄)₃ → 3K₂SO₄ + + 2Fe(OH)₃↓ 2KOH + ZnO → K₂ZnO₂ + H₂O NaOH + Al(OH)₃ → NaAlO₂ + 2H₂O

получение, применение

Способы получения	Области применения
Взаимодействие супероксида калия с калием: $KO_2 + 3K \xrightarrow{t^\circ} 2K_2O.$ Взаимодействие пероксида натрия с натрием: $Na_2O_2 + 2Na \xrightarrow{t^\circ} 2Na_2O.$	$K_2O + 2H_2O \rightarrow 2KOH$ $Na_2O + H_2O \rightarrow 2NaOH$
$2{ m Na}+{ m O_2} ightarrow { m Na_2O_2}$ (сгорание натрия в кислороде)	В смеси с KO ₂ для регенерации воздуха в подводных лодках и космических кораблях, отбеливание разных материалов
В промышленности КОН и NaOH получают электролизом растворов КСl и NaCl: 2 NaCl $\rightleftharpoons 2$ Na $^+$ + 2 Cl $^-$.	КОН используется, главным образом, для получения жидкого мыла и стекла. NаОН применяется для производства бумаги, искусственных тканей,
на аноде: $2Cl^2\overline{e}$ → Cl_2 ↑ $2Cl^-+2H_2O \xrightarrow{\text{электролиз} \atop +Cl_2$ ↑ $2OH^-+H_2$ ↑ +	мыла, для очистки не- фтепроводов, в произ- водстве искусственного волокна, в щелочных аккумуляторах.
2 NaCl + 2 H $_2$ O $\xrightarrow{\text{электролиз}}$ 2 NaOH + $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$	КОН — хороший адсорбент H ₂ S и CO ₂ , а также осушающий агент.
Можно получить КОН и NaOH известковым методом:	
$Na_2CO_3 + CaO + H_2O \rightarrow$ $\rightarrow CaCO_3 \downarrow + 2NaOH$	

Соединения	Ф изические свойства	Химические свойства
NaCl — хлорид натрия NaNO ₃ — нитрат натрия (чилийская селитра) Na ₂ CO ₃ — карбонат натрия (сода) NaHCO ₃ — гидрокарбонат натрия (питьевая сода)	Соли калия и натрия — кристаллические ионные вещества. Почти все они растворимы в воде	Соли калия и натрия проявляют характерные свойства средних солей: 2NaCl(тв) + H ₂ SO ₄ (к) → Na ₂ SO ₄ + 2HCl↑ KCl+AgNO ₃ →KNO ₃ + +AgCl↓ Na ₂ CO ₃ +2HCl→2NaCl+ +H ₂ O+CO ₂ ↑ K ₂ CO ₃ +H ₂ O → KHCO ₃ + +KOH CO ₃ ² -+H ₂ O → HCO ₃ -+OH-
Na ₂ SO ₄ — сульфат нагрия, Na ₂ SO ₄ ·10H ₂ O — глауберова соль		(среда щелочная, pH > 7) Na ₂ SO ₄ + Ba(OH) ₂ → → BaSO ₄ ↓ + 2NaOH, K ₂ SO ₄ + BaCl ₂ → BaSO ₄ ↓ 2KCl
КСl — хлорид калия		11,2004 1 24012 1 240040 21101
KNO ₃ — нитрат калия (калий- ная селитра)		
K₂SO₄ — суль- фат калия		
К₂СО₃ — карбонат калия (поташ)		

11.4. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ К' И Na*

Калий важен для всех живых организмов. Он необходим для нормальной работы мышечных клеток и нервной системы животных и человека, в растениях способствует процессу фотосинтеза и стимулирует процесс прорастания семян. В организме человека при массе тела 80 кг содержится около 160 г калия (в крови, мышечной и костной тканях).

NaCl — сырье для получения Na, NaOH, Cl ₂ , HCl; в пищевой про- мышленности — консервирование
продуктов и приправа к пище; в медицине для приготовления физиологического раствора (~1%-й раствор NaCl в H ₂ O).
${ m Na_2CO_3}$ — для производства бумаги, мыла, стекла.
$NaHCO_3$ (питьевая сода) — в медицине, кулинарии, в производстве минеральных вод, в огнетушителях.
K₂CO₃ — для получения жидкого мыла и стекла.
NaNO ₃ , KNO ₃ , KCl, K ₂ SO ₄ — важней- шие калийные удобрения

Натрий также очень важен для большинства форм жизни, в том числе и для жизни человека. Ионы натрия обеспечивают поддержание водного режима организма. Раствор NaCl (0,85–0,9%-й), называемый физиологическим раствором, применяется для внутривенных вливаний при больших кровопотерях. Содержание натрия в организме человека при массе 70 кг составляет 100 г (в крови, мышечной и костной тканях).

12. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ ІІА

12.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Основные сведения

Символ элемента	Be	Mg	
Латинское название	Beryllium	Magnesium	
Русское название	Бериллий	Магний	
Год открытия	1798	1808	
Авторы открытия	Л. Воклен	Г. Дэви	
Содержание в земной коре, массовая доля, %	6.10-⁴	2,1	
Основные природные соеди- нения	3BeO · Al ₂ O ₃ · 6SiO ₂ (берилл), Be ₂ [SiO ₄] (фенакит)	2MgO · SiO ₂ (оливин), MgCO ₃ (магнезит), MgCO ₃ · CaCO ₃ (доломит), MgCl ₂ · KCl · 6H ₂ O (карналлит)	

Атомные

Элемент	Be	Mg
Атомный (порядковый) номер	4	12
Относительная атомная масса	9,012	24,305
Строение внешних электронных оболочек атомов		
Электронная формула валентного уровня	2s ² 2p ⁰	3s ² 3p ⁰
Металлический радиус атома, нм	0,112	0,160
Радиус иона Ме ²⁺ , нм	0,045	0,072
Первый потенциал ионизации, эВ	9,32	7,65
Сродство к электрону, эВ	0,38	-0,22
Электроотрицательность	1,47	1,23
Степень окисления	+2	+2

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии ₄Be — 1s²2s² ₁₂Mg — 1s²2s²2p⁶3s² ₂₀Ca — 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶4s²

(s-ЭЛЕМЕНТЫ)

ЭЛЕМЕНТОВ

об элементах

Таблица 47

Ca	Sr	Ba	Ra
Calcium	Strontium	Barium	Radium
Кальций	Стронций	Барий	Радий
1808	1790	1774	1898
Г. Дэви	А. Кро- форд	К. Шееле	М. Скло- довская, Ж. Бемон
3,6	4.10-2	5-10-2	1.10-10
СаСО ₃ (кальцит), СаО·Al ₂ O ₃ ·2SiO ₂ (анортит), CaSO ₄ ·2H ₂ O (гицс), MgCO ₃ ·CaCO ₃ (доломит), СаF ₂ — флюорит, Са ₃ (PO ₄) ₂ — фосфорит, Са ₅ (PO ₄) ₃ X(X = F, Cl, ОН) — апатит	SrCO₃ (стронциа- нит), SrSO₄ (це- лестин)	ВаСО ₃ (витерит), ВаЅО ₄ (барит, тяжелый шпат)	В составе урановых руд

Таблица 48

характеристики

Ca	Sr	Ba	Ra		
20	38	56	88		
40,078	87,620	137,327	226,025		
ns np ↑↓	ns np $\uparrow\downarrow$ $\uparrow\downarrow$, где n (номер периода) = 2, 3, 4, 5, 6, 7				
4s ² 4p ⁰	$5s^25p^0$	6s ² 6p ⁰	7s ² 7p ⁰		
0,197	0,215	0,222	0,235		
0,100	0,118	0,135	0,144		
6,11	5,69	5,21	5,28		
-1,93	-1,51	-0,48			
1,04	0,99	0,97	0,97		
+2	+2	+2	+2		

 $_{38}$ Sr $-1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^65s^2$

 $_{56}$ Ba $-1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}5s^25p^66s^2$

 $^{88}\text{Ra} - 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10} 4f^{14} 5s^2 5p^6 5d^{10} 6s^2 6p^6 7s^2$

12.2. КАЛЬЦИЙ - ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 49

Основные свойства, получение

Физические свойства

Серебристо-белый металл, $\rho=1550$ кг/м³, $T_{\rm nл}=839^{\circ}{\rm C}$, удельное электросопротивление 0,038 мкОм·м. Соединения Са окрашивают пламя в оранжево-красный цвет

Химические свойства

Взаимодействие с простыми веществами (неметаллами):

$$Ca + H_2 \xrightarrow{t^*} CaH_2$$
 — гидрид кальция $Ca + 2C \xrightarrow{t^*} CaC_2$ — карбид кальция $3Ca + N_2 \xrightarrow{t^*} Ca_3N_2$ — нитрид кальция $3Ca + 2P \xrightarrow{t^*} Ca_3P_2$ — фосфид кальция $2Ca + O_2 \rightarrow 2CaO$ — оксид кальция $Ca + Cl_2 \xrightarrow{t^*} CaCl_2$ — хлорид кальция

Взаимодействие со сложными веществами:

Способы получения

Электролиз расплава $CaCl_2$ с добавлением CaF_2 для снижения температуры плавления $CaCl_2$.

Метод электротермии:

$$14\text{CaO} + 6\text{Al} \xrightarrow{t^*} 5\text{CaO} \cdot 3\text{Al}_2\text{O}_3 + 9\text{Ca}$$

12.3. СОЕДИНЕНИЯ КАЛЬЦИЯ

Таблица 50

Химические свойства, получение

Соедине- ния	Химические свойства	Способы получения
СаО — ок-	$CaO + H_2O \rightarrow Ca(OH)_2$ $CaO + HCl \rightarrow CaCl_2 + H_2O$	Прокаливанием из- вестняка:
сид кальция	$CaO + SO_3 \rightarrow CaSO_4$ $CaO + 3C \xrightarrow{t^*} CaC_2 + CO$	$CaCO_3 \xrightarrow{t^\circ} CaO + CO_2 \uparrow$
Са(ОН) ₂ — гидроксид кальция	Обладает свойствами щелочей: $Ca(OH)_2 + H_2SO_4 \rightarrow CaSO_4 + 2H_2O$ $Ca(OH)_2 + CO_2 \rightarrow CaCO_3 \downarrow + H_2O$ $Ca(OH)_2 + SiO_2 \rightarrow CaSiO_3 \downarrow + H_2O$ $3Ca(OH)_2 + 2K_3PO_4 \rightarrow$ $\rightarrow Ca_3(PO_4)_2 \downarrow + 6KOH$	Взаимодействием ${ m CaO}$ с водой: ${ m CaO} + { m H_2O} ightarrow { m Ca(OH)_2}^\star$
Ca ₃ N ₂ — нитрид кальция	$\mathrm{Ca_3N_2}$ + 6 $\mathrm{H_2O} \rightarrow 3\mathrm{Ca(OH)_2}$ + $2\mathrm{NH_3}$ ↑ аммиак	Взаимодействием простых веществ: $3Ca + N_2 \xrightarrow{t^*} Ca_3N_2$
Са ₃ Р ₂ — фосфид кальция	$\mathrm{Ca_3P_2}$ + $6\mathrm{H_2O} ightarrow 3\mathrm{Ca(OH)_2}$ + $2\mathrm{PH_3}$ \uparrow фосфин	Взаимодействием простых веществ:
		$3\text{Ca} + 2\text{P} \xrightarrow{\mathbf{t}^{\circ}} \text{Ca}_{3}\text{P}_{2}$

 $Ca(OH)_2 + SiO_2 \rightarrow CaSiO_3 + H_2O_4$ (1)

 $Ca(OH)_2 + CO_2 \rightarrow CaCO_3 + H_2O$. (2)

из воздуха

Реакции (1) и (2) используются при кирпичной кладке и штукатурных работах.

^{*} Са(ОН), в промышленности называют гашеной известью. Гашеная известь широко применяется в строительстве для приготовления известкового раствора (смешиванием Са(ОН), с песком и водой), который затвердевает на воздухе:

Продолжение табл. 50

Соединения	Химические свойства	Способы получения
СаС ₂ — кар- бид кальция	$\mathrm{CaC_2}$ + $\mathrm{2H_2O} \rightarrow \mathrm{Ca(OH)_2}$ + $\mathrm{C_2H_2}$ ацетилен	Взаимодействием простых веществ:** Са + 2C $\xrightarrow{t^*}$ CaC ₂
СаН ₂ — ги- дрид кальция	$CaH_2 + 2H_2O \rightarrow Ca(OH)_2 + 2H_2\uparrow$	Взаимодействием простых веществ: $Ca + H_2 \rightarrow CaH_2$
СаСl ₂ — хлорид кальция, Са(NO ₃) ₂ — нитрат кальция, СаSO ₄ — сульфат кальция, СаСО ₃ — карбонат кальция, Са ₃ (PO ₄) ₂ — фосфат кальция, СаSiO ₃ — силикат кальция	$CaCl_2$, $Ca(NO_3)_2$ — растворимые соли; $CaSO_4^-$ малорастворимая соль, а $CaCO_3$, $Ca_3(PO_4)_2$ и $CaSiO_3$ — нерастворимые соли. Проявляют химические свойства солей. $CaCO_3 \xrightarrow{t^*} CaO + CO_2 \uparrow$	Взаимодействием CaO или Ca(OH) $_2$ с соответствующими кислотами: CaO + 2HCl \rightarrow \rightarrow CaCl $_2$ + H $_2$ O, Ca(OH) $_2$ + 2HNO $_3$ \rightarrow \rightarrow Ca(NO $_3$) $_2$ + 2H $_2$ O
CaSO ₄ ·2H ₂ O — гипс	$ \begin{array}{c} {}_{t^{\circ}} \ 2[\text{CaSO}_{4} \cdot 2\text{H}_{2}\text{O}] \xrightarrow{t^{\circ}} \\ \rightarrow \ 2\text{CaSO}_{4} \cdot \text{H}_{2}\text{O} + 3\text{H}_{2}\text{O} \uparrow \end{array} $	Сплавление CaCl ₂ с K ₂ SO ₄
2CaSO₄·Н₂О — алебастр		Нагреванием гип- са до 150–180°C

$$CaO + 3C \rightarrow CaC_2 + CO$$

Применяется CaC_2 для получения ацетилена. Гипс $(CaSO_4-2H_2O)$ и алебастр $(2CaSO_4-H_2O)$ широко применяются в строительстве.

^{**}В промышленности CaC_2 получают взаимодействием негашеной (жженой) извести (CaO) с антрацитом или коксом в электрических печах при температуре около 1900°С по реакции:

12.4. ЖЕСТКОСТЬ ВОДЫ

Жесткая вода образует накипь на котлах, которая приводит к коррозии стенок котлов и повышает расход топлива. Жесткая вода непригодна для стирки (мыло плохо пенится), в ней плохо развариваются мясо, овощи, а очень жесткая вода непригодна для питья.

Общая жесткость воды представляет собой сумму временной и постоянной жесткости.

 ${\it T\, a\, 6\, \it n\, u\, u\, a\ \, 5\, 1}$ Способы устранения жесткости воды

Вид жест- кости	Соли, обусловливаю- щие жест- кость воды	Способы устранения жесткости (умягчение) воды
Карбо- натная (времен- ная)	Ca(HCO ₃) ₂ Mg(HCO ₃) ₂ Fe(HCO ₃) ₂	Нагреванием до 70 -80 °С (кипячением): Ca(HCO ₃) ₂ $\stackrel{t^*}{\hookrightarrow}$ CaCO ₃ ↓ + CO ₂ ↑ + H ₂ O; Mg(HCO ₃) ₂ $\stackrel{t^*}{\hookrightarrow}$ MgCO ₃ ↓ + CO ₂ ↑ + H ₂ O или Ca(HCO ₃) ₂ + Ca(OH) ₂ \rightarrow 2CaCO ₃ ↓ + 2H ₂ O
Некарбо- натная (постоян- ная)	CaSO ₄ MgSO ₄ CaCl ₂ MgCl ₂	 Химическими методами: CaSO₄ + Na₂CO₃ → CaCO₃↓ + Na₂SO₄ 3CaSO₄ + 2Na₃PO₄ → Ca₃(PO₄)₂↓ + 3Na₂SO₄ Использование ионообменных смол (катионитов, анионитов) (катионы Ca²⁺ и Mg²⁺ обмениваются на катионы Na⁺, содержащиеся в применяемом катионите)

12.5. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ КАЛЬЦИЯ

Кальций выполняет различные биологические функции и важен для всех форм жизни. Ионы кальция содержатся в некоторых белках, влияют на работу ферментных систем, на процессы свертывания крови и регулирования нормального ритма сокращения сердца.

Кальций входит в состав опорных частей человеческого организма. Соединения кальция образуют основу твердой части зубной ткани и яичной скорлупы. Дефицит кальция в организме человека вызывает замедление роста скелета и хрупкость костей. В организме человека массой 70 кг содержится ~1 кг кальция (в крови, костной и мышечной тканях).

13. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ IIIA (р-ЭЛЕМЕНТЫ)

13.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТОВ

Таблица 52 Основные сведения об элементах

Символ элемента	В	Al	Ga	In	Tl
Латин- ское название	Borum	Alumin- ium	Gallium	Indium	Thallium
Русское название	Бор	Алюми- ний	Галлий	Индий	Таллий
Год от- крытия	1808	1825	1875	1863	1861
Авторы откры- тия	Ж. Л. Гей- Люссак, Л. Ж. Тенар	Х. К. Эр- стед	П. Э. Ле- кок де Буабодран	Ф. Райх, Т. Рихтер	У. Крукс
Содержа- ние в зем- ной коре, массовая доля, %	5-10 ⁻³	8,8	1,5-10-3	1,4·10-5	3-10-⁴
Основные при- родные соедине- ния	Na ₂ B ₄ O ₇ ·10H ₂ O (бура), Na ₂ B ₄ O ₇ ·4H ₂ O (кернит), H ₃ BO ₃ (сассолин)	Алюмоси- ликаты* Al ₂ O ₃ ·nH ₂ O (бокситы), Al ₂ O ₃ (корунд), Na ₃ AlF ₆ (криолит)	CuGaS ₂ (галлит), изо- морфная примесь в мине- ралах алюминия, цинка	In ₂ S ₄ (индит), CuInS ₂ (рокезит), примесь в минера- лах цинка	TlAsS ₂ (лоран- дит), (Tl,Cu,Ag) ₂ Se (крук- сит)

^{*} Алюмосиликаты: $Al_2O_3 \cdot 2SiO_2 \cdot 2H_2O$ — белая глина, $K_2O \cdot Al_2O_3 \cdot SiO_2$ — полевой шпат, $K_2O \cdot 3Al_2O_3 \cdot 6SiO_2 \cdot 2H_2O$ — слюда.

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии:

$$_{5}B - 1s^{2}2s^{2}2p^{1}$$
 $_{13}Al - 1s^{2}2s^{2}2p^{6}3s^{2}3p^{1}$
 $_{31}Ga - 1s^{2}2s^{2}2p^{6}3s^{2}3p^{6}3d^{10}4s^{2}4p^{1}$
 $_{49}In - 1s^{2}2s^{2}2p^{6}3s^{2}3p^{6}3d^{10}4s^{2}4p^{6}4d^{10}5s^{2}5p^{1}$
 $_{81}Tl - 1s^{2}2s^{2}2p^{6}3s^{2}3p^{6}3d^{10}4s^{2}4p^{6}4d^{10}4f^{14}5s^{2}5p^{6}5d^{10}6s^{2}6p^{1}$

Атомные характеристики

Элемент	В	Al	Ga	In	Tl
Атомный (по- рядковый) номер	5	13	31	49	81
Относительная атомная масса	10,81	26,98	69,72	114,82	204,38
Строение внеш- них электрон- ных оболочек атомов	Ţ	is np ↑ ↑	, <i>п</i> (номер і	периода) =2	,3,4,5,6
Электрон- ная формула валентного уровня	$2s^22p^1$	$3s^23p^1$	4s²4p¹	$5s^25p^1$	6s²6p¹
Ковалентный радиус атома, нм	0,081	0,118	0,126	0,114	0,148
Металлический радиус атома, нм	0,098	0,143	0,139	0,166	0,171
Радиус иона, нм Э ^{з+}	0,027	0,0535	0,062	0,080	0,089
3⁺	-		-	0,130	0,144
Первый потен- циал ионизации, эВ	8,2981	5,9858	5,998	5,7864	6,1080
Сродство к электрону, эВ	0,30	0,20	0,39	0,20	0,32
Электроотрица- тельность	2,01	1,47	1,82	1,49	1,44
Степени окисления	+3,-3	+3	+1,+2,+3	+1,+2,+3	+1,+3

Все элементы IIIA-группы, за исключением, бора являются типичными металлами. Бор проявляет неметаллические свойства; гидроксид бора H_3BO_3 является кислотой. Гидроксиды $Al(OH)_3$, $Ga(OH)_3$ — типичные амфотерные соединения, у $In(OH)_3$ преобладают основные свойства, кислотные свойства $Tl(OH)_3$ выражены очень слабо. Изметаллов III А-группы наибольшее значение имеет алюминий, основные свойства и способы получение которого приведены в табл. 54, а его соединений — в табл. 55.

13.2. АЛЮМИНИЙ - ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 54

Основные свойства, получение

Физические свойства

Серебристо-белый пластичный легкий металл,

 $\rho = 2700 \text{ kg/m}^3$, $T_{nn} = 660 ^{\circ}\text{C}$.

Удельное электросопротивление 0,029 мкОм м

Химические свойства

Взаимодействие с простыми веществами (неметаллами):

$$4Al + 3O_2 \xrightarrow{t^*} 2Al_2O_3, 2Al + 3Cl_2 \xrightarrow{t^*} 2AlCl_3,$$

$$2Al + 3S \rightarrow Al_2S_3, 2Al + N_2 \xrightarrow{t^*} 2AlN,$$

$$4Al + 3C \xrightarrow{t^*} Al_4C_3$$

Взаимодействие со сложными веществами:

$$2Al + 6H_2O \rightarrow 2Al(OH)_3 + 3H_2$$

(реакция идет, если снять пленку Al₂O₃),

$$2Al + 6HCl \rightarrow 2AlCl_3 + 3H_2\uparrow$$
,

$$2Al + 3H_2SO_4(p) \rightarrow Al_2(SO_4)_3 + 3H_2\uparrow$$
,

$$2Al + 4H_2SO_4(\kappa) \xrightarrow{t^*} Al_2(SO_4)_3 + S + 4H_2O,$$

8Al + 30HNO₃(p)
$$\xrightarrow{t^*}$$
 8Al(NO₃)₃ + 3N₂O + 15H₂O,

$$2Al + 2NaOH + 6H2O \rightarrow 2Na[Al(OH)4] + 3H2\uparrow$$
,

$$2Al + Fe_2O_3 \xrightarrow{t^*} 2Fe + Al_2O_3 + Q$$
 (реакция Бекетова)

Способ получения

Электролиз раствора Al_2O_3 в расплавленном криолите Na_3AlF_6 с добавкой CaF_2

(параметры процесса: T = 950-980°C, I = 80~000 A, U = 5-8 В):

$$Al_2O_3 \rightleftharpoons 2Al^{3+} + 3O^{2-}$$

$$\underline{Al^{3+} + 3\bar{e} \rightarrow Al^0} \qquad \underline{20^{2-} - 4\bar{e} \rightarrow 0_2}$$

реакция на катоде (процесс восстановления) реакция на аноде (процесс окисления)

 $C+O_2 o CO_2$ (окисление анода). Схема установки для получения алюминия показана на рис. 39

13.3. СОЕДИНЕНИЯ АЛЮМИНИЯ

Основные свойства, получение

Таблица 55

 $Al_2(SO_4)_3 + 6KOH \rightarrow$

 \rightarrow 2Al(OH)₂ \downarrow +

3K₂SO₄

Al3+ + 3OH- →

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения
Al ₂ () _з — оксид алюминия (в природе в	орунд, рубин)
$\rho = 3960$ $K\Gamma/M^3$, T_{nn} $= 2050^{\circ}C$	Обладает амфотерными свойствами:	
Очень	$Al_2O_3 + 6HCl \rightarrow 2AlCl_3 + 3H_2O$,	$4Al + 3O_2 \xrightarrow{t^{\circ}} 2Al_2O_3,$
твердое	$Al_2O_3 + 2NaOH + 7H_2O \rightarrow$	$4A1 + 3O_2 \rightarrow 2AI_2O_3$
вещество, нераство-	$\rightarrow 2\text{Na}\{\text{Al}(\text{OH})_4(\text{H}_2\text{O})_2\},$	$2Al(OH)_{3} \xrightarrow{t^{*}}$ $t^{*} \rightarrow Al_{2}O_{3} + 3H_{2}O$
римое в Н ₂ О	$Al_2O_3 + 2NaOH$ t°	$\stackrel{\iota}{\rightarrow} \text{Al}_2\text{O}_3 + 3\text{H}_2\text{O}$
	2NaAlO₂+ H₂O↑	
	Al(OH) _в — гндроксид алюми	кин
Твердое	Обладает амфотерными	AlCl₃+ 3NaOH →
вещество белого	свойствами:	→ Al(OH) ₃ ↓ +
цвета,	$2Al(OH)_3 + 3H_2SO_4 \rightarrow$	3NaCl,

нераство-

римое в

H₂O

 \rightarrow Al₂(SO₄)₃ + 6H₂O

 $Al(OH)_{\circ} + 3H^{+} \rightarrow Al^{3+} + 3H_{\circ}O$.

 $Al(OH)_3 + NaOH + 2H_2O \rightarrow$

→ Na[Al(OH)₄(H₂O)₂]

алюминия, Al₂S₃ — сульфид алюминия

Все соли алюминия, кроме $AlPO_4$ и $Al_2(SiO_3)_3$, хорошо растворимы в воде и проявляют все свойства солей. Характерным свойством солей алюминия является необратимый их гидролиз. По этой причине нельзя получить соли слабых летучих кислот $(Al_2(CO_3)_3, Al_2S_3)$ в растворе:

нитрат алюминия, AlPO₄ — фосфат алюминия, Al₂(SiO₃)₃ — силикат

$$Al_2S_3 + 6H_2O \rightarrow 2Al(OH)_3\downarrow + 3H_2S\uparrow$$
,
 $Al_2(CO_3)_3 + 6H_2O \rightarrow 2Al(OH)_3\downarrow + 3H_2CO_3$
 $3H_2O + 3CO_2$

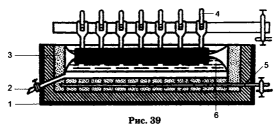


Схема электролитического получения алюминия

1 — стальная ванна; 2 — канал для стока расплавленного алюминия; 3 — термическая изоляция из отнеупорного материала; 4 — угольный анод; 5 — катод из угольных брусков и расплавленного алюминия; 6 — оксид алюминия в расплавленном криолите

Таблица 56 Применение алюминия, его сплавов и соединений

Вещество	Области применения
Алюминий как простое вещество	Электротехника (провода), металлургия (алюминотермия), машиностроение, в быту (посуда)
Сплавы алюминия	Судостроение, ракето- и авиастроение, автомо- биле- и приборостроение, строительство зданий, военная техника
Оксид алюминия	Для получения алюминия и абразивных изделий, драгоценных камней (рубин, сапфир)
Гидроксид алюминия	Для очистки воды
Соли AlCl ₃ , AlBr ₃ и AlI ₃	В качестве катализаторов при переработке нефти
AlF ₃	Входит в состав криолита и используется для получения алюминия
KAl(SO ₄) ₂ 12H ₂ O	Для дубления кожи и в производстве хлопчато- бумажных тканей
Al ₂ (SO ₄) ₃ ·18H ₂ O	В производстве бумаги, для очистки воды

13.4. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ АЛЮМИНИЯ

Алюминий входит в состав межклеточных растворов и тканей живых организмов. Больше всего алюминия, в основном в связанном виде с белками, концентрируется в мозге, печени и легких. Из растений наиболее богаты алюминием перец, огурцы, абрикосы и черная смородина. Однако избыток алюминия в пище оказывает вредное влияние на организм.

14. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VIB (d-ЭЛЕМЕНТЫ)

14.1. ОБШАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТОВ

Таблица 57 Основные сведения об элементах

Символ элемента	Cr	Мо	W
Латинское название	Chromium	Molybdaenum	Wolframium
Русское название	Хром	Молибден	Вольфрам
Год открытия	1797	1778	1781
Автор открытия	Л. Н. Воклен	К. Шееле	К. Шееле
Содержание в земной коре, массовая доля, %	3,5·10-2	1,1·10⁴	1-10-⁴
Основные природные соединения	FeCr ₂ O ₄ (хромит), PbCrO ₄ (крокоит), (Mg,Fe)CrO ₄ (магнохромит), обнаружен на Солнце, в звездах и метеоритах	МоS ₂ (молибденит), СаМоО ₄ (повеллит), Fe ₂ (МоО ₄) ₃ ·7,5H ₂ O (молибдит)	СаWО ₄ (шеелит), (Fe, Mn)WO ₄ (вольфра- мит)

В соответствии с числом валентных электронов элементы группы VI В проявляют максимальную степень окисления +6 и образуют оксиды типа RO_3 , которым соответствют кислоты H_2RO_4 . Сила этих кислот снижается от хрома к вольфраму.

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии:

 $_{24}$ Cr $-1s^22s^22p^63s^23p^63d^54s^1$

 $_{42}$ Mo — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^55s^1$

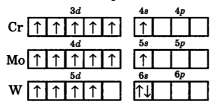
 $_{74}W - 1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}4f^{14}5s^25p^65d^46s^2$

Побочную подгруппу VI группы периодической системы Д. И. Менделеева составляют d-элементы хром Cr, молибден Мо и вольфрам W. У хрома и молибдена за счет проскока электрона с подуровня s на подуровень d наблюдается отклонение от общей электронной формулы d^4s^2 , характерной для элементов данной подгруппы. Как можно видеть из строения внешних электронных оболочек атомов хрома, молибдена и вольфрама, они проявляют максимальную степень окисления +6 и образуют оксиды состава RO_3 , которым соответствуют кислоты состава H_2RO_4 ; сила кислот убывает от хрома к вольфраму. Большая часть солей этих кислот малорастворима в воде, за исключением солей аммония и щелочных металлов. Соли хромовых кислот $Na_2Cr_2O_7$ и $K_2Cr_2O_7$ в кислой среде являются сильными окислителями (табл. 61).

Таблица 58 Атомные характеристики

Элемент	Cr	Мо	W
Атомный (порядковый) номер	24	42	74
Относительная атомная масса	51,996	95,940	183,850
Электронная формула валент- ного уровня	3d ⁵ 4s ¹	4d ⁵ 5s ¹	5d 46s²
Потенциал ионизации, эВ	6,65	7,10	7,98
Сродство к электрону, эВ	0,98	1,18	1,23
Электроотрицательность	1,56	1,30	1,40
Степени окисления	+2,+3,+6	+2,+3,+4, +5,+6	+2,+3,+4, +5,+6

Строение внешних электронных оболочек атомов:



Химическая активность металлов понижается в ряду от Cr к W.

14.2. XPOM - IIPOCTOE BEIIECTBO

Таблица 59

Основные свойства, получение, применение

Физические свойства

Металл серебристо-белого цвета, очень твердый и хрупкий;

$$\rho = 7190 \text{ kg/m}^3$$
, $T_{\text{mg}} = 1857^{\circ}\text{C}$, $T_{\text{kerg}} = 2672^{\circ}\text{C}$.

Удельное электросопротивление 0,15 мкОм·м. Хорошо проводит ток и теплоту. Природный хром состоит из 4 изотопов с массовыми числами 52−54 и 56

Химические свойства

Химически мало активен при обычных условиях и почти не подвержен коррозии, поскольку его поверхность покрыта тонкой и прочной пленкой оксида хрома (III).

Взаимодействие с простыми веществами (неметаллами):

$$2Cr + 3F_2 \rightarrow 2CrF_3$$
 (при комнатной температуре), $2Cr + 3Cl_2 \xrightarrow{t^*} 2CrCl_3$, $4Cr + 3O_2 \xrightarrow{t^*} 2Cr_2O_3$, $2Cr + 3S \xrightarrow{t^*} Cr_2S_3$, $2Cr + N_2 \xrightarrow{t^*} 2CrN$, $Cr + Si \xrightarrow{t^*} CrSi$.

Взаимодействие со сложными веществами: $Cr + 2HCl \rightarrow CrCl_2 + H_2$. Холодные $H_2SO_4(\kappa)$ и HNO_3 пассивируют хром:

$$2Cr + 2HNO_3(xo\pi) \rightarrow Cr_2O_3 + 2NO + H_2O$$
.

Только при нагревании Cr реагирует с концентрированными серной $H_2SO_4(\kappa)$ и азотной $HNO_3(\kappa)$ кислотами:

$$2\operatorname{Cr} + 6\operatorname{H}_2\operatorname{SO}_{4(k)} \xrightarrow{\mathfrak{t}^{\mathsf{c}}} \operatorname{Cr}_2(\operatorname{SO}_4)_3 + 3\operatorname{SO}_2 \uparrow + 6\operatorname{H}_2\operatorname{O}.$$

 $2Cr + 3H_2O \rightarrow Cr_2O_3 + 3H_2$ (раскаленный хром реагирует с парами H_2O), $Cr + 2HF \rightarrow CrF_2 + H_2 \uparrow$

Способы получения

В промышленности:

- а) метод алюминотермии: $Cr_2O_3 + 2Al \xrightarrow{t^*} 2Cr + Al_2O_3$;
- б) электролиз концентрированных растворов солей хрома или CrO₃ с выделением (осаждением) хрома на катоде;
- в) особо чистый Cr получают иодидным способом (разложение CrI_2 или CrI_3 на нагретой хромовой нити);
- г) для металлургии хром получают в виде сплава с железом, называемого феррохромом и используемого в производстве высококачественных специальных сталей

Области применения

- В металлургии как важнейший компонент в производстве специальных сортов сталей для придания им высокой коррозионной стойкости, износоустойчивости, твердости и жаропрочности.
- Для получения гальванических защитных покрытий (хромирование металлов)

14.3. СОЕДИНЕНИЯ ХРОМА

 $T\, a\, \delta\, n\, u\, u\, a\ \, 6\, 0$ Основные свойства и получение оксидов и гидроксидов хрома

Физи- ческие свойства	Химические свойства	Способы получения
	CrO — оксид хрома (II)
Твер- дое ве- щество чер- ного цвета	CrO — основной оксид $4CrO + O_2 \xrightarrow{\hspace{1cm} >373K} 2Cr_2O_3,$ $CrO + 2HCl \rightarrow CrCl_2 + H_2O$ $CrO + 2H^+ \rightarrow Cr^{2+} + H_2O$	Окисление амальгамы хрома (раствора хрома в ртути) на воздухе: 2Cr + O ₂ → 2CrO
	Сг(ОН), — гидроксид хром	a (II)
Твер- дое ве- щество (оса- док) жел- того цвета, нерас- твори- мое в воде	$Cr(OH)_2$ проявляет свойства основания и обладает восстановительными свойствами: $Cr(OH)_2 \xrightarrow{t^\circ} \frac{t^\circ}{\text{прокаливание}} \to CrO + H_2O,$ окисление на воздухе: $2Cr(OH)_2 + \frac{1}{2}O_2 + H_2O \to 2Cr(OH)_3$	CrCl2 + 2NaOH → → Cr(OH)2↓ + 2NaCl Cr2+ + 2OH → Cr(OH)2↓
	Cr₂O₃ — оксид хрома (II	I)
Твер- дое порош- коо- браз- ное веще- ство зеле- ного цвета, туго- плав- кое	${ m Cr_2O_3}$ — амфотерный оксид: ${ m Cr_2O_3}$ + 6HNO $_3$ $ ightarrow$ $ ightarrow$ 2Cr(NO $_3$) $_3$ + 3H $_2$ O, ${ m Cr_2O_3}$ + 2NaOH $ ightarrow$ $ ho_{ m CHЛАВЛЕНИЕ}$ $ ho_2$ 2NaCrO $_2$ + H $_2$ O, хромит натрия ${ m Cr_2O_3}$ + H $_2$ O $ ightarrow$ реакции нет	$\begin{array}{c} 4Cr + 3O_{2} \stackrel{t^{*}}{\to} 2Cr_{2}O_{3}, \\ 2Cr(OH)_{3} \stackrel{t^{*}}{\to} Cr_{2}O_{3} + \\ 3H_{2}O, \\ (NH_{4})_{2}Cr_{2}O_{7} \stackrel{t^{*}}{\to} \\ \stackrel{t^{*}}{\to} Cr_{2}O_{3} + N_{2} \uparrow + 4H_{2}O, \\ 4CrO_{3} \stackrel{t^{*}}{\to} 2Cr_{2}O_{3} + 3O_{2}, \\ K_{2}Cr_{2}O_{7} + S \stackrel{t^{*}}{\to} \\ \stackrel{t^{*}}{\to} Cr_{2}O_{3} + K_{2}SO_{4} \end{array}$

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения				
	Сг(ОН) ₃ — гидроксид хрома (III)					
Твердое веще- ство серо- зеленого цвета, нерас- твори- мое в воде	$Cr(OH)_3$ — амфотерный гидроксид, реагирует с кислотами и со щелочами: $Cr(OH)_3 + 3HCl \rightarrow CrCl_3 + 3H_2O,$ $Cr(OH)_3 + NaOH \xrightarrow{\text{сплавление}} NaCrO_2 + 2H_2O, Cr(OH)_3 + NaOH + 2H_2O \rightarrow Na[Cr(OH)_4(H_2O)_2]$ (в растворе)	$CrCl3 + 3NaOH \rightarrow$ $\rightarrow Cr(OH)3 \downarrow +$ $+ 3NaCl,$ $Cr2(SO4)3 +$ $+ 6NH4OH \rightarrow$ $\rightarrow 2Cr(OH)3 \downarrow +$ $+ 3(NH4)2SO4$				
	CrO ₃ — оксид хрома (VI), хромовый	і ангидрид				
Твердое кри- сталли- ческое вещество темно- красного цвета, хорошо раство- римое в воде	${ m CrO_3}$ — типичный кислотный оксид (ангидрид); ${ m CrO_3}$ + ${ m H_2O}$ $ ightarrow$ + ${ m H_2CrO_4}$ (избыток ${ m H_2O}$), $2{ m CrO_3}$ + ${ m H_2O}$ $ ightarrow$ + ${ m H_2Cr_2O_7}$ (избыток ${ m CrO_3}$ + ${ m Ba}({ m OH})_2$ $ ightarrow$ $ ightarrow$ + ${ m Ba}{ m CrO_4}$ $ ightarrow$ + ${ m H_2O}$, ${ m CrO_3}$ + ${ m CaO}$ $ ightarrow$ + ${ m CaCrO_4}$; ${ m 4CrO_3}$ + ${ m 3S}$ $ ightarrow$ 2 ${ m Cr}_2{ m O}_3$ + ${ m 3SO}_2$ $ ightarrow$, ${ m 4CrO}_3$ + ${ m 3C}$ $ ightarrow$ 2 ${ m Cr}_2{ m O}_3$ + ${ m 3CO}_2$ $ ightarrow$, ${ m 4CrO}_3$ $\stackrel{{ m t}^{\circ}}{ ightarrow}$ 2 ${ m Cr}_2{ m O}_3$ + ${ m 3O}_2$ $ ightarrow$	$K_2Cr_2O_7 + H_2SO_{4(\kappa)} \rightarrow$ $\rightarrow 2CrO_3 \downarrow + K_2SO_4 +$ $+ H_2O;$ CrO_3 в результате этой реакции выпадает в виде темнокрасных игольчатых кристаллов				
	H₂CrO₄ — хромовая кислот	га				
	H ₂ CrO ₄ — нестойкая кислота, существует только в водном рас- творе; проявляет свойства кис- лот, образует соли хроматы	$\mathrm{CrO_3} + \mathrm{H_2O} \rightarrow \ \rightarrow \mathrm{H_2CrO_4}$ (избыток воды)				
	H₂Cr₂O ₇ — двухромовая кисл	юта				
_	${ m H_2Cr_2O_7}$ — нестойкая кислота, существует только в водном растворе; проявляет свойства кислот, образует соли дихроматы	$2 {\rm CrO_3} + {\rm H_2O} \rightarrow$ $\rightarrow {\rm H_2Cr_2O_7}$ (избыток ${\rm CrO_3}$), ${\rm H_2Cr_2O_7} + {\rm H_2O} \rightarrow$ $\rightarrow 2 {\rm H_2CrO_4}$				

Основные свойства и получение солей хромовых кислот

Ф изические свойства						
	РbCrO₄ — хромат свинца (II) (желтый крон)					
Твердое вещество желтого цвета	Проявляет свойства солей, в воде нерастворим	_				
	К ₂ СгО ₄ — хромат ка	лия				
Кри- сталлы желтого цвета	Существует только в щелочной среде: CrO ₂ ⁻ +2OH ⁻ ⇒ 2CrO ₄ ² + H ₂ O оранжевый желтый цвет	$Cr_2O_3 + 4KOH + KClO_3$ $\rightarrow 2K_2CrO_4 + KCl + 2H_2O,$ $2K_3[Cr(OH)_6] +$ $+ 3Br_2 + 4KOH \rightarrow$ $\rightarrow 2K_2CrO_4 + 6KBr + 8H_2O$				
	К₂Сг₂О ₇ — дихромат калия	(хромпик)				
Твердое кристал- лическое вещество оранжево- красного цвета	кристал- лическое вещество оранжево- красного $Na_2Cr_2O_7 + 3Na_2S + 7H_2SO_4 \rightarrow$					
	Na,Cr,O, 2H,O — дихромат нат	грия (хромпик)				
Кри- сталлы оранжево- красного цвета	Смеси водных растворов дихроматов с $H_2SO_4(\kappa)$ ($K_2Cr_2O_7 + H_2SO_4(\kappa)$ и $Na_2Cr_2O_7 + H_2SO_4(\kappa)$) являются очень сильными окислителями («хромовая смесь»)					
	КСr(SO ₄) ₃ ·12H ₂ O — хромовокал	пиевые квасцы				
_	_	Выпаривание во- дного раствора соли KCr(SO ₄) ₂ ·12H ₂ O				

Области применения соединений хрома

Соединения	Области применения
CrO ₃ и K ₂ Cr ₂ O ₇	Как окислители в различных химических производствах
$\mathrm{Cr_2O_3}$	При полировке стеклянных и металлических поверхностей, как зеленый пигмент в составе краски
PbCrO ₄	Для приготовления желтой масляной краски
(PbOH)₂CrO₄	Для приготовления красной краски
КСr(SO ₄) ₂ ·12H ₂ O и Na ₂ Cr ₂ O ₇	В текстильной промышленности (закре- пление красок), в кожевенной промышлен- ности (дубление кожи), в типографии
Хромовая смесь (3%-ный раствор K ₂ Cr ₂ O ₇ + H ₂ SO ₄ (к))	Как очень сильные окислители — в лабо- ратории для мытья химической посуды
Другие соединения Cr (VI)	Как сильные окислители— в химической промышленности

14.4. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ХРОМА

Хром является составной частью растительных и животных организмов, участвует в деятельности ферментов (пепсина). Хром наряду с марганцем, кобальтом, медью и никелем участвует в синтезе белков, а наряду с кобальтом, медью, иодом, марганцем, молибденом, никелем, ванадием и цинком оказывает влияние на сердечно-сосудистую систему человека. Недостаток хрома замедляет рост животных, нарушает углеводный обмен, вызывает болезнь глаз, симптомы диабета. Растворимые соединения хрома ядовиты. В организме человека содержится в крови, мышечной и костной тканях.

15. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VIIIB (d-ЭЛЕМЕНТЫ)

15.1. ОБЩАЯ КАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТОВ

Таблица 63

Основные сведения об элементах

Символ элемента	ол элемента Fe Со		Ni
Латинское назва- ние	Ferrum	Cobaltum	Niccolum
Русское название	Железо	Кобальт	Никель
Год открытия	Известно с древних времен	1735	1751
Автор открытия	_	Г. Брандт	А. Кронстедт
Содержание в зем- ной коре, массовая доля, %	4,65	4·10 ⁻³	8-10-3
Oсновные природ- ные соединения Fe_3O_4 (маг- нетит), Fe_2O_3 (гематит), Fe_2O_3 H_2O (лимонит)		СоAsS (кобальтин), (Со,Fе)As ₂ (саффлорит), СоАs ₃ (скут- терудит)	(Fe,Ni) ₉ S ₈ (пентлан- дит), NiAs (нике- лин), Ni ₃ S ₄ (полидимит)

Таблица 64

Атомные характеристики

Элемент	Fe	Co	Ni
Атомный (порядковый) номер	26	27	28
Относительная атомная масса	55,85	58,93	58,69
Электронная формула валентного уровня	3d ⁶ 4s ²	3d ⁷ 4s ²	3d 84s2
Сродство к электрону, эВ	0,58	0,94	1,28
Электроотрицательность	1,64	1,70	1,75
Степени окисления	+2,+3,+6	+2,+3	+2,+3,+4

Электронные конфигурации атомов в основном со-

15.2. ЖЕЛЕЗО — ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 65

Основные свойства, получение и применение

Физические свойства

Металл серебристо-серого цвета (решетка кубическая, объемноцентрированная), удельное электросопротивление 0,008 мкОм · м.

$$\rho = 7874 \text{ kg/m}^3$$
, $T_{nn} = 1535^{\circ}\text{C}$, $T_{num} = 2750^{\circ}\text{C}$.

Основные сплавы железа — чугун (содержание углерода 1,7—4,0%), углеродистые стали (0,3—1,7%). Легированные стали содержат легирующие добавки (Cr, Ni, Mn, V, Mo и др.). Вредные примеси — фосфор, сера

Химические свойства

Взаимодействие с простыми веществами (неметаллами):

$$3\mathrm{Fe}+2\mathrm{O}_2$$
 $\xrightarrow{\bullet}$ $\mathrm{Fe}_3\mathrm{O}_4$, $2\mathrm{Fe}+3\mathrm{Cl}_2$ $\xrightarrow{\bullet}$ $2\mathrm{FeCl}_3$, $\mathrm{Fe}+\mathrm{S} \xrightarrow{\bullet}$ FeS (сульфид железа (П)),

Взаимодействие со сложными веществами:

3Fe + 4H₂O (водяной пар)
$$\stackrel{\rightarrow}{\leftarrow}$$
 Fe₃O₄ + 4H₂↑, Fe + 2HCl \rightarrow FeCl₂ + H₂↑, 4Fe + 3O₂ + n H₂O \rightarrow 2Fe₂O₃ · n H₂O,

 $4 {
m Fe} + 3 {
m O_2} + 6 {
m H_2O} o 4 {
m Fe} ({
m OH})_3$ (реакция коррозии железа на воздухе),

$$\begin{split} & \text{Fe} + \text{H}_2\text{SO}_4(p) \rightarrow \text{FeSO}_4 + \text{H}_2\uparrow, \\ 2\text{Fe} + 6\text{H}_2\text{SO}_4(\kappa) & \rightarrow & \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + 3\text{SO}_2\uparrow + 6\text{H}_2\text{O}, \end{split}$$

Fe +
$$4HNO_3(p) \rightarrow Fe(NO_3)_3 + NO\uparrow + 2H_2O$$
,

$$Fe + CuSO_4 \rightarrow FeSO_4 + Cu \downarrow \quad (Fe^0 + Cu^{2+} \rightarrow Fe^{2+} + Cu^0),$$

$$Fe + SnCl_2 \rightarrow FeCl_2 + Sn \downarrow$$
 $(Fe^0 + Sn^{2+} \rightarrow Fe^{2+} + Sn^0),$

$$Fe + CO_2 \rightarrow FeO + CO$$

Способы получения

Чистое железо может быть получено методом электролиза расплава солей железа или восстановлением оксидов водородом:

$$\text{Fe}_2\text{O}_3 + 3\text{H}_2 \rightarrow 2\text{Fe} + 3\text{H}_2\text{O}.$$

В промышленности железо получают в виде его сплавов с углеродом и другими компонентами (чугуны и стали). Чугун получают в доменных печах (рис. 40), а стали — в конверторах и электропечах (рис. 41, 42) путем удаления избытка углерода и окисления примесей кислородом

Области применения

Железо и его сплавы широко используются в производстве электровозов, автомашин, тракторов, металлообрабатывающих станков, подъемных кранов, железнодорожных рельсов и т. п. Сплавы железа — это основа всех отраслей современной промышленности

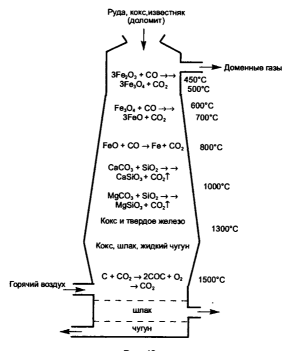
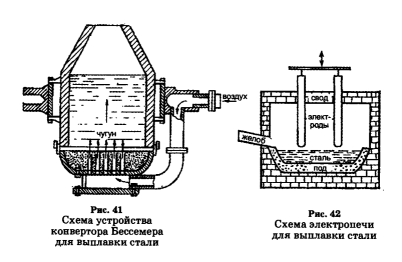


Рис. 40 Схема доменной печи для получения чугуна



15.3. СОЕДИНЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

 $T\,a\,\it{6}\,\it{6}\,\it{6}$ Основные свойства и получение оксидов и гидроксидов железа

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения
	FeO — оксид железа (II)	
Твердое	FeO — основной оксид:	
вещество черного	$\mathrm{FeO} + \mathrm{H_2SO_4} \! \rightarrow \! \mathrm{FeSO_4} \! + \mathrm{H_2O},$	FeCO ₃ $\stackrel{t}{\rightarrow}$ FeO + CO ₂ ↑ (без доступа воздуха),
цвета, не- растворимое в воде	$FeO + 2HCl \rightarrow FeCl_2 + H_2O$	$Fe(OH)_2 \xrightarrow{t^*} FeO + H_2O$ (без доступа воздуха),
2 200,9		$Fe_3O_4 + CO \rightarrow 3FeO + CO_2$
	F-(OU)	
	Fe(OH) ₁ — гидроксид желез	
Студнеобраз-	Типичное основание:	$FeSO_4 + 2NH_4OH \rightarrow$
ное вещество	F-(OU) + OUCL . F-CL + OUC	\rightarrow Fe(OH) ₂ \downarrow + (NH ₄) ₂ SO ₄ ,
светло-	$Fe(OH)_2 + 2HCl \rightarrow FeCl_2 + 2H_2O$,	FeCl ₂ + 2NaOH →
зеленого	$Fe(OH)_2 + H_2SO_4 \rightarrow FeSO_4 + 2H_2O$,	\rightarrow Fe(OH) ₂ \downarrow + 2NaCl
цвета	$4\text{Fe}(\text{OH})_2 + \text{O}_2 +$	\rightarrow re(OH) ₂ \downarrow + 2NaCl
	$+2\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ окисление \rightarrow $4\mathrm{Fe}(\mathrm{OH})_3$	
ļ		
	Fe,O, — оксид железа (II	1)
Твердое	$ \begin{array}{c} \text{Fe}_2\text{O}_3 + 6\text{HNO}_3 \to 2\text{Fe}(\text{NO}_3)_3 + \\ + 3\text{H}_2\text{O}, \\ \text{Fe}_2\text{O}_3 + \text{Na}_2\text{CO}_3 & \overset{\text{t^{\circ}}\text{Clitable}}{\longrightarrow} \end{array} $	
вещество	+ 3H ₂ O,	t° n o
красно-	Fe ₀ O ₀ + Na ₀ CO ₀ — t° сплавление	$4\text{Fe} + 3\text{O}_2 \xrightarrow{\mathbf{t}^2} \text{Fe}_2\text{O}_3,$
бурого цвета,	l .	$4\text{FeS}_2 + 11O_2 \xrightarrow{\bullet} 2\text{Fe}_2O_3 +$
нераствори-	2NaFeO ₂ + CO ₂ ↑	+ §SO₂↑,
мое в воде	феррит натрия	$2\text{Fe}(OH)_3 \xrightarrow{t^8} \text{Fe}_2O_3 + 3\text{H}_2O$
		, ,, ,, ,, ,, ,,
	.Fe(OH) ₃ — гидроксид железа	
Студнеобраз-	Fe(OH) ₃ — слабое основание	FeCl ₃ + 3NaOH →
ное вещество	с преобладанием основных	→ Fe(OH) ₃ ↓+ 3NaCl,
красно-	свойств и слабыми амфотер-	
бурого цвета, нераствори-	ными свойствами:	$Fe_2(SO_4)_3 + 6KOH \rightarrow$
мое в воде	$2\text{Fe}(OH)_3 + 3H_2SO_4 \rightarrow$	$\rightarrow 2\text{Fe}(OH)_3\downarrow +3\text{K}_2\text{SO}_4$
мос в воде	$\rightarrow \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + 6\text{H}_2\text{O}_4$	` /3 - 1
1	$\rightarrow \text{Fe}_2(SO_4)_3 + \text{OH}_2O_3$	
	$Fe(OH)_3 + KOH(\kappa) \rightarrow$	
	$KFeO_2 + 2H_2O$	
	феррит калия	
		/TT TTT
<u></u>	Fe ₃ O ₄ — смешанный оксид желез	3A (II, III)
Твердое	Fe ₃ O ₄ +8HCl →	
вещество	$\rightarrow 2 \text{FeCl}_3 + \text{FeCl}_2 + 4 \text{H}_2 \text{O},$	$3\text{Fe+2O}_2 \xrightarrow{\text{высокая}}$
черного	$Fe_3O_4 + 4H_2 \rightarrow 3Fe + 4H_2O$	
цвета, не- растворимое	10304, 4112 7 010, 41120	$\rightarrow \text{Fe}_3\text{O}_4$
в воде и об-		
ладающее		
магнитными		
свойствами		

Химические свойства и применение солей железа

Химические свойства	Области применения
FeSO ₄ · 7H ₄ O — железный купорос	i ripunenenusi
Проявляет общие свойства солей	Для из- готовления чернил и красок
FeCl _s — хлорид железа (III)	
Соли железа (III) устойчивы на воздухе, гидролизуются водой, и их водные растворы имеют кислую реакцию: $FeCl_3 + H_2O \rightleftarrows FeOHCl_2 + HCl, Fe^{3+} + H_2O \rightleftarrows [FeOH]^{2+} + H^+, \\ FeCl_3 + 3NH_4CNS \rightarrow Fe(CNS)_3 + 3NH_4Cl. \\ \text{родавид железа,} \\ \text{кроваю-красный цвег}$	Для очистки воды и для програвы при краше- нии тканей
Fe ₂ (SO ₄) ₃ 9H ₂ O — сульфат железа (III)	
Анион роданид CNS^- служит для определения ионов Fe^{3+} в растворах; это качественная реакция на ион $Fe^{3+} + 3CNS^- \rightarrow Fe(CNS)_3$	Для травления металов и как коагулянт
Fe(NO₃)₃ 9H₂O — нитрат железа (III)	
$Fe(NO_3)_3 + 3NaOH \rightarrow Fe(OH)_3 \downarrow + 3NaNO_3,$ $Fe(NO_3)_3 + K_3PO_4 \rightarrow FePO_4 \downarrow + 3KNO_3$	Для про- травы при крашении тканей
К₄[Fe(CN)₄] — гексацианоферрат (II) калия (желтая кровя	яная соль)
$K_4[Fe(CN)_6] \rightleftarrows 4K^* + [Fe(CN)_6]^4$. Ионы $[Fe(CN)_6]^4$ - взаимодействуют с ионами Fe^{3+} : $4Fe^{3+} + 3[Fe(CN)6]^{4-} \rightarrow Fe_4[Fe(CN)_6]_3 \downarrow -$ берлиская лазурь это качественная реакция на ион Fe^{3+} $K_3[Fe(CN)_6] -$ гексацианоферрат (III) калия (красная кровяная соль) $K_3[Fe(CN)_6] \rightleftarrows 3K^* + [Fe(CN)_6]^{3-}$ (в водном растворе). Ионы $[Fe(CN)_6]^3$ - заимодействуют с Fe^{2+} : $3Fe^{2+} + 2[Fe(CN)_6]^{3-} \rightarrow Fe_3[Fe(CN)_6]_2 \downarrow -$ турибулева синь это качественная реакция на ион Fe^{2+}	В хими- ческой лаборатории при анали- тическом обнаруже- нии ионов CN ⁻ , Fe ^{2*} , Fe ^{3*} , [Fe(CN) _e] ³ -

15.4. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ЖЕЛЕЗА

Железо входит в состав ферментов, которые катализируют окислительно-восстановительные процессы в организме человека и животных; входит в состав гемоглобина, являющегося переносчиком кислорода. Железо играет также важную роль в синтезе белков, процессах фотосинтеза и дыхания растений. Недостаток железа в организме человека приводит к болезни крови (анемии) и нарушению иммунной системы.

16. ОБЩИЕ СВОЙСТВА НЕМЕТАЛЛОВ

 $T\,a\,6\,n\,u\,u\,a\,\,6\,8$ Положение неметаллов в периодической системе элементов

Период	Группа элементов					
	IILA	IVA	VA	VIA	VILA	VIILA
1		_	_	_	ıН	₂He
2	₅ B	€C	7 N	O ₈	₉ F	₁₀ Ne
3		14Si	₁₅ P	16S	17Cl	₁₈ Ar
4	_		₃₃ As	34Se	35Br	36Kr
5		_	_	₅₂ Te	₅₃ I	54Xe
6 .					₈₅ At	86Rn
7	_			_		_
Формулы высших оксидов	R_2O_3	RO ₂	R_2O_5	RO ₃	R_2O_7	RO4
Формулы летучих водородных соеди- нений	-	RH₄	RH ₃	H₂R	HR	_

Примечание

Из представленных здесь 22 неметаллов H_2 , O_2 , N_2 , F_2 , Cl_2 , He, Ne, Ar, Kr, Xe — газы, Br_2 — жидкость, B, C, Si, P, As, S, Se, Te, I_2 — твердые вещества (при обычных условиях).

He, Ne, Ar, Kr, Xe — инертные газы, их молекулы одноатомны. Молекулы водорода, кислорода, азота, фтора, хлора, брома, иода состоят из 2 атомов.

Молекулы фосфора состоят из 4 (P_4), молекулы серы — из 8 атомов (S_8). Вещества С и S_1 построены из атомных кристаллических решеток

Как следует из табл. 68, неметаллы располагаются в конце малых и больших периодов. Атомы неметаллов присоединяют электроны (для завершения внешних электронных уровней) и являются окислителями. Способность присоединять электроны наиболее выражена у фтора и уменьщается в ряду от F к Si:

С металлами типичные неметаллы образуют соединения с ионной связью: NaCl, KI, BaO, Na₂S и др. Реагируя между собой, неметаллы образуют соединения с ковалентной полярной (H_2O , HCl, NH_3 , HF и др.) и неполярной (O_2 , H_2 , Cl_2) химической связью.

С водородом неметаллы образуют летучие соединения общей формулы $\mathrm{RH_x}$ (см. табл. 68): HF, HCl, HBr, HI, H₂S, NH₃, CH₄ и др. Водородные соединения HF, HCl, HBr, HI, H₂S, H₂Se, H₂Te при растворении в воде дают кислоты идентичной формулы, а NH₃, растворяясь в воде, образует аммиачную воду, обозначаемую формулой NH₄OH (гидроксид аммония, 10%-й водный раствор аммиака называют нашатырным спиртом) или NH₃ H₂O (гидрат аммиака).

С кислородом неметаллы образуют кислотные оксиды (SO_2 , SO_3 , P_2O_3 , P_2O_5 , CO_2 , N_2O_3 , N_2O_5 и др.), которым соответствуют кислоты (H_2SO_3 , H_2SO_4 , H_3PO_3 , H_3PO_4 , H_2CO_3 , HNO_2 , HNO_3), из них наиболее сильные те, в которых неметалл имеет более высокую степень окисления: H_2SO_4 сильнее H_2SO_3 ; HNO_3 сильнее HNO_2 и т. д.

Химия благородных газов (VIIIA-группа) занимает особое место. Атомы благородных газов (кроме He) содержат на внешнем уровне по 8 электронов, поэтому долгое время считали, что они не способны ни отдавать, ни принимать электроны. Только с 1962 года, когда был получен тетрафторид ксенона XeF_4 , химия благородных газов стала быстро развиваться. Наиболее изучены соединения ксенона. Известны и изучены галогениды XeF_2 , XeF_4 , XeF_6 (твердые вещества), оксиды XeO_3 (твердое белое нелетучее вещество) и XeO_4 (газ светло-желтого цвета), проявляющие свойства кислотных оксидов, которым соответствуют кислоты средней силы $(H_2XeO_4 \text{ и } H_6XeO_6)$.

В водном растворе существует равновесие:

Известны также соли этих кислот: ксенаты (Na_2XeO_4 , $BaXeO_4$ и др.) и перксенаты (Ba_3XeO_6).

17. ВОДОРОД

Водород по своим химическим свойствам сходен как с металлами (отдает электрон, образуя гидриды щелочных металлов), так и с неметаллами (принимает электрон). но все же он ближе по свойствам к галогенам и поэтому помещен в VII группу периодической системы вместе с галогенами (см. табл. 68).

17.1. ВОПОРОП КАК ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 69

Основные свойства, получение, применение

Физические свойства

Газ без вкуса, запаха и цвета, в 14,4 раза легче воздуха, плохо растворим в воде. При $-252,8^{\circ}$ С и атмосферном давлении переходит в жидкое состояние. В природе существует 2 изотопа: протий ;Н (99,98%), дейтерий D ($_1^2$ H) (0,02%); тритий T ($_1^3$ H) — радиоактивный изотоп, полученный искусственно

Химические свойства

Взаимодействие с простыми веществами:

а) со щелочными и щелочноземельными металлами: $H_2+2Na \to 2NaH$, $H_2+Ca \to CaH_2$; б) с галогенами: $H_2+Cl_2 \to 2HCl$; в) с кислородом:

 $2H_2 + O_2 \xrightarrow{t^*} 2H_2O$, $\frac{2}{r_{\text{ремучая смесь при поджигании взрывается}}$

г) с серой: $H_2 + S \xrightarrow{t^*} H_2S$; д) с азотом: $3H_2 + N_2 \xrightarrow{p,t^*} 2NH_2$.

Взаимодействие со сложными веществами: $H_2 + CuO \xrightarrow{t^*} Cu + H_2O$

Способы получения

В промышленности: 1) электролиз водных растворов KCl и NaCl (как побочный продукт); [см. раздел 11.3]; 2) С + $H_2O \xrightarrow{t=1000^{\circ}C}$ СО + H_2 .

- 3) $\text{CH}_4 + 2\text{H}_2\text{O}(\text{пар}) \xrightarrow{\text{t=1300°C}} \text{Kar. Ni} \rightarrow \text{CO}_2 + 4\text{H}_2\uparrow; 4) \text{CH}_4 \xrightarrow{\text{t=350°C}} \rightarrow \text{C} + 2\text{H}_2\uparrow; 5)$ глубокое охлаждение коксового газа (–196°C).

В лаборатории: 1) $Zn + 2HCl \rightarrow ZnCl_2 + H_2\uparrow$; 2) $CaH_2 + 2H_2O \rightarrow Ca(OH)_2 +$

- $+2H_{2}^{\uparrow}$; 3) Si + 2KOH + $H_{2}O \rightarrow K_{2}SiO_{3} + 2H_{2}^{\uparrow}$, 2Al + 2NaOH + $6H_{2}O \rightarrow$
- \rightarrow 2Na[Al(OH)₄] + 3H₂ \uparrow ; 4) электролиз водного раствора NaOH: на катоде выделяется Н2, а на аноде О2

Области применения

В химической промышленности для синтеза аммиака NH₃, хлороводорода HCl, метанола CH₃OH. В пищевой промышленности для гидрогенизации жиров. В металлургии для восстановления металлов (вольфрам, молибден и др.) из их соединений. В атомной энергетике используются изотопы дейтерий и тритий (термоядерное горючее). В сварочном производстве для сварки и резки металлов

17.2. СОЕДИНЕНИЯ ВОДОРОДА

 $T\,a\, \it{o}\, \it{n}\, \it{u}\, \it{u}\, \it{u}\, \it{a}\, 7\, \it{0}$ Основные свойства, получение и применение

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения и области примене- ния					
	Н₂О — вода						
Жидкость без вкуса, цвета и запаха	Взаимодействие со щелочными и щелочноземельными метал- лами:	В природе запа- сы воды огромны (1,4·10 ⁹ км ³ в мо- рях и океанах,					
T _{nn} = 0°C	$2H_2O + 2Na \rightarrow 2NaOH + H_2\uparrow$,	30·10 ⁶ км ³ в лед- никах; 14·10 ³ км ³ в атмосфере; в химически					
T _{som.} = 100°C,	$2H_2O + Ca \rightarrow Ca(OH)_2 + H_2\uparrow$.	связанном со- стоянии, в осад- ках и кристалли-					
ρ (H ₂ O) =	Взаимодействие с основными и кислотными оксидами:	ческих породах также содер- жится огромная					
1000 кг/м³ (при 4°C)	$H_2O + K_2O \rightarrow 2KOH$,	масса воды), но чистой воды в природе нет					
, =	$H_2O + CaO \rightarrow Ca(OH)_2;$						
ρ _{льде} = 920 кг/м³	$H_2O + SO_3 \rightarrow H_2SO_4$	Получают чистую воду методом перегонки (дис-					
Тепло- емкость в 3100 раз	$H_2O + Cl_2O_7 \rightarrow 2HClO_4$.	тилляции); такая вода называется дистиллирован- ной и содер-					
больше, чем у воз- духа	Образование гидратов:	жит 11,19% Н и 88,81% О по массе					
	$H_2O + nH_2SO_4 \rightarrow H_2SO_4 \cdot nH_2O$,						
Хороший раствори- тель	$H_2O + NaOH \rightarrow NaOH \cdot H_2O$,	Области при- менения воды безграничны.					
	$5H_2O + CuSO_4 \rightarrow CuSO_4 5H_2O$,	Вода — основа жизни на Земле. Тяжелая вода					
	$10\text{H}_2\text{O} + \text{Na}_2\text{CO}_3 \rightarrow \text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O},$	D ₂ О использу- ется в атомной энергетике как					
	$10H2O + Na2SO4 \rightarrow Na2SO4 \cdot 10H2O,$	замедлитель ней- тронов в атомных реакторах					
_	$7H_2O + FeSO_4 \rightarrow FeSO_4 \cdot 7H_2O$	_					

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения и области применения					
H ₂ O ₂ — пероксид водорода. Степень окисления кислорода равна -1. Структурная формула: H-O-O-H							
Бес- цветная сиропо- образная жид- кость, р = 1450 кг/м³; затвер- девает при -0,48°C	H_2O_2 — непрочное вещество, способное разлагаться со взрывом: $2H_2O_{2(sc)} \rightarrow 2H_2O_{(sc)} + O_2 \uparrow + 197,5 \text{ кДж.}$ Окислительные свойства H_2O_2 : $KNO_2 + H_2O_2 \rightarrow KNO_3 + H_2O$, $2HI + H_2O_2 \rightarrow I_2 + 2H_2O$, $PbS + 4H_2O_2 \rightarrow PbSO_4 + 4H_2O$. Восстановительные свойства H_2O_2 : $Ag_2O + H_2O_2 \rightarrow 2Ag + H_2O + O_2 \uparrow$, $2KMnO_4 + 5H_2O_2 + 3H_2SO_4 \rightarrow 2MnSO_4 + 5O_2 + K_2SO_4 + 8H_2O$	В промышленности H_2O_2 получают действием разбавленной серной кислоты на пероксид бария $BaO_2 + H_2SO_4 \rightleftharpoons BaSO_4 + H_2O_2$. В медицине 3%-й раствор H_2O_2 используется как дезинфицирующее средство, в химических лабораториях — как реактив; для отбеливания текстильных материалов, бумаги и др.; окислитель в реактивных топливах, при получении глицерина и др. 30%-й раствор H_2O_2 называют пергидролем					

17.3. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ВОДОРОДА И ВОДЫ

Водород в молекулярном состоянии является нетоксичным газом, но и не поддерживает жизни. Его жизнетворная роль проявляется в его соединениях.

Водород входит в состав воды, жиров, белков и еще многих органических веществ, растений и животных.

Молекулу воды с точки зрения ее биологической важности можно назвать молекулой номер один, поскольку именно вода составляет основную массу любого живого организма. Содержание воды в теле только что родившегося человека составляет 77%, а в зрелом возрасте 50–62% (50% у женщин и 60–62% у мужчин). Большая часть воды (~70%) в организме находится внутри клеток, примерно 23% приходится на внеклеточную воду (омывает клетки) и 7% воды находится внутри кровеносных сосудов в составе плазмы крови. В клеточной воде содержатся в основном катионы калия и анионы фосфата. В организме непрерывно происходит обмен воды и растворенных в ней веществ.

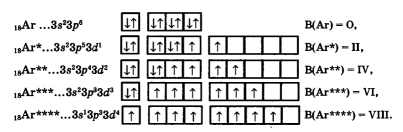
18. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VIIIA (s- и р-ЭЛЕМЕНТЫ)

Таблица 71

Основные сведения об элементах

Символ элемента	He	Ne	Ar	Kr	Xe	Rn
Латин- ское название	Heliu m	Neonum	Argon	Krypto- num	Xe- nonum	Ra- donum
Русское название	Гелий	Неон	Аргон	Крип- тон	Ксенон	Радон
Год от- крытия	1868	1898	1894	1898	1898	1899
Авторы открытия	Н. Локь- ер, Ж. Жан- сен	У. Рам- зай, М. Тра- верс	У. Рам- зай, Дж. Рэлей	У. Рамзай, М. Траверс	У. Рам- зай, М. Тра- верс	Э. Резерфорд Р. Оуэнс
Формула внешнего энергети- ческого уровня	$1s^2$	2s²2p6	3s ² 3p ⁶	4s²4p ⁶	5s²5p6	6s²6p ⁶
Содержа- ние в зем- ной коре, массовая доля, %	5,2410-4	1,810-3	0,93	3 ⋅ 10-4	9 · 10-6	6-10 ⁻¹⁸
Нахожде- ние в при- роде	Встречаются в природе исключительно в свободном состоянии, преимущественно в атмосфере					

Возможные валентные состояния:



Основные характеристики неметаллов VIII А-группы как простых веществ

Элемент	He	Ne	Ar	Kr	Хe	Rn	
Агрегат- ное со- стояние	Бесцветные газы						
Состав молекул	Молекулы одноатомные						
Плот- ность (р), г/л (293 K)	0,1785	0,89994	1,784	3,7493	5,8971	9,73	
Темпе- ратура плавления Т _{пл} °С	-272,05	-248,52	-189,22	-156,4	-111,7	-71	
Раство- римость в 1 л H ₂ O при 0°C, мл	10	_	60		500	- ,	
Хими- ческие свойства	Инертны в обыч и Ne образуют м нения с водой, ф Ne и Ar образук включения	олекулярные ренолом, толу	Образуют соединения со степенями окисления +2,+4,+6,+8. Непосредственно реагируют только со фтором и иекоторыми фторидами, другие соединения Kr, Xe и Rn получают косвенным путем				
Способы получения	Радио- активны распад радия: 126 Ra — 222 Rn + \$He.						
Области примене- ния	В металлур- гических и химических процессах для создания инертной атмосферы. Создание сверхнизких температур (жидкий гелий). Гелий в смеси с О2 используется для дыхания при подводных работах	В элект вакуум технике динени ХеF и У использ в газові УФ-лаз	ной e; coe- я KrF, KeBr syются ых	В меди- цине (ра- доновые ванны) и атом- ной энер- гетике			

19. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VIIA

19.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Основные сведения

Символ элемента	Н	F	
Латинское название	Hydrogenium	Fluorum	
Русское название	Водород	Фтор	
Год открытия	1766	1771	
Авторы открытия	Г. Кавендиш	К. Шееле	
Содержание в земной коре, массовая доля, %	1,0	6,25.10-2	
Основные природные соединения	В небольших количествах в свободном состоянии содержится в вулканических и природных газах. Входит в состав Н ₂ О, бурых и каменных углей, нефти, растительных и животных организмов, некоторых минералов	СаF ₂ (флюорит), Na ₃ [AIF ₆] (криолит), Са ₅ F(PO ₄) ₃ (фторапатит)	

Атомные характеристики

Элемент	H	F	
Атомный (порядковый) номер	1	9	
Относительная атомная масса	1,008	18,998	
Электронная формула валентного уровня	1s¹	2s ² 2p ⁵	
Первый потенциал ионизации, эВ	13,5986	17,4231	
Сродство к электрону, эВ	0,7542	3,448	
Электроотрицательность	2,10	4,10	
Степени окисления	-1,+1	-1	

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии:

₁H - 1s¹

 ${}_{9}^{111} - {}_{1}^{13} {}_{2}^{2} {}_{2}^{2} {}_{2}^{5}$

 $_{17}^{97}Cl = 18^{2}28^{2}2p^{6}38^{2}3p^{5}$

 $_{36}^{1701}$ = 18 22 2p 63 6p $_{36}^{1701}$ = 18 22 2p 63 82 3p 63 d^{10} 48 24 p^5

 $_{85}$ At $-1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}4f^{14}5s^25p^65d^{10}6s^26p^5$

(s- И р-ЭЛЕМЕНТЫ)

ГАЛОГЕНОВ

об элементах

Таблица 73

Cl	Br	I	At	
Chlorum	Bromum	Iodum	Astatium	
Хлор	Бром	Иод	Астат	
1774	1826	1811	1940	
К. Шееле	А. Балар	Б. Куртуа	Т. Корсон, К. Маккензи, Э. Сегре	
1,7·10-2	1,6·10⁴	4-10-5	_	
NaCl (камен- ная соль), KCl (сильвин), NaCl·KCl (сильвинит), KCl·MgCl ₂ ·6H ₂ O (карналлит)	В отложениях хлоридов в виде NaBr, KBr, MgBr ₂ . Содержится также в морской воде и подземных рассолах	КІО ₃ и КІО ₄ в залежах селитры, подземных буровых водах, в морских растениях	Практически в природе не встречается (в поверхностном слое земной коры толщиной 1,6 км содержится 70 мг At)	

галогенов

Таблица 74

Cl	Br	I	At
17	35	53	85
35,453	79,904	126,905	209,987
$3s^23p^5$	$4s^{2}4p^{5}$ $\boxed{\downarrow\uparrow}$ $\boxed{\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow}$	$5s^25p^5$	6s ² 6p ⁵
12,9678	11,84	10,4514	9,20
3,614	3,37	3,08	0,145
2,83	2,74	2,21	1,96
-1,+1,+3,+5,+7	-1,+1,+3,+5,+7	-1,+1,+3,+5,+7	-1,+1,+3,+5,+7

Астат является радиоактивным элементом. Еще раз отметим, что общность свойств галогенов определяется одинаковым строением их внешнего энергетического уровня (конфигурация валентных электронов в основном состоянии ... ns^2np^5). Все галогены проявляют одинаковую степень окисления — 1 в соединениях с водородом и металлами (NaF, CaCl₂, FeI₃).

19.2. ГАЛОГЕНЫ КАК ПРОСТЫЕ ВЕЩЕСТВА

Таблица 75 Основные физические свойства

Элемент	Н	F	Cl	Br	1	At
Агрегатное состояние	Бес- цветный газ	Газ светло- желтого цвета	Газ желто- зеленого цвета	Жид- кость красно- бурого цвета	Кристаллы черно- фиолетового цвета	Крис- таллы черно- синего цвета
Состав молекул	H ₂	$\mathbf{F_2}$	Cl_2	Br ₂	${ m I_2}$	At ₂
Плотность р, кг/м³	89,88	1696	3214	3123	4930	-
Температура плавления Т _{пл} °С	-258,99	-219,47	-100,83	-7,1	· 113,7	302
Температура кипения Т _{кию} °С	252,72	-187,99	-33,82	58,93	184,5	337
Удельное электросо- противление, мкОм · м			1014	1,3·10¹7	1,3-1019	_

 Усиливаются металлические свойства						
 Оки	слител	ьные сво	ойства о	слабе	вают	>
	F-,	Cl-,	Br⁻,	I -		

Усиливаются восстановительные свойства

В подгруппу галогенов входят фтор, хлор, бром, йод, астат, являющиеся р-элементами VII группы главной подгруппы периодической системы Д. И. Менделеева.

19.3. ХЛОР — ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 76

Основные свойства, получение, применение

Физические свойства

Ядовитый газ желто-зеленого цвета с резким запахом, в 2,5 раза тяжелее воздуха, растворимый в воде (хлорная вода) и органических растворителях. Природный хлор содержит 2 изотопа: $^{35}_{17}$ Cl (77,3%) и $^{37}_{17}$ Cl Cl(22,7%)

Химические свойства

Хлор — сильный окислитель.

Взаимодействие с металлами: 2Na + $\text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{NaCl}$ — хлорид натрия;

$$2\text{Fe} + 3\text{Cl}_2 \xrightarrow{t^\circ} 2\text{FeCl}_3$$
 — хлорид железа (III); $\text{Cu} + \text{Cl}_2 \xrightarrow{t^\circ} \text{CuCl}_2$ — хлорид меди (II).

Взаимодействие с неметаллами:
$$\text{Cl}_2 + \text{H}_2 \xrightarrow{\text{hv}} 2\text{HCl}\uparrow$$
, $\text{Cl}_2 + 2\text{S} \rightarrow \text{S}_2\text{Cl}_2$, $\text{Cl}_2 + \text{S}_2\text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{SCl}_2$, $\text{Cl}_2 + \text{SCl}_2 \rightarrow \text{SCl}_4$, $3\text{Cl}_2 + 2\text{P} \rightarrow 3\text{PCl}_3$, $5\text{Cl}_2 + 2\text{P} \rightarrow 2\text{PCl}_5$.

Взаимодействие со сложными веществами: Cl₂+CH₄→CH₃Cl+HCl,

$$\underbrace{\text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftarrows \text{HCl} + \text{HClO}}_{\text{хлория ватрыя}}, \underbrace{\frac{\text{Cl}_2 + \text{NaOH} \rightarrow \text{NaCl}}_{\text{хлория натрыя}} + \frac{\text{NaClO}}{\text{гипохлорит натрыя}}}_{\text{жавелевая вода}},$$

$$2\text{Cl}_2 + 2\text{Ca}(\text{OH})_2 \rightarrow \text{Ca}(\text{ClO})_2 + \text{CaCl}_2 + 2\text{H}_2\text{O},$$
 (порошож)

Способы получения

В промышленности: электролиз концентрированного раствора NaCl: хлор выделяется на аноде, водород — на катоде, NaOH остается

в растворе: NaCl+H2O
$$\xrightarrow{\text{электролиз}}$$
 H2 \uparrow +Cl2 \uparrow +NaOH.

В лаборатории: действие кислоты HCl на окислители MnO₂ или KMnO₄, а также PbO_2 , $K_2Cr_2O_7$ и др.: $4HCl + MnO_2 \rightarrow Cl_2 + MnCl_2 + 2H_2O_3$

16HCl + 2KMnO₄ → 5Cl₂ + 2MnCl₂ + 2KCl + 8H₂O
14HCl +
$$K_2$$
Cr₂O₇ → 3Cl₂ + 2KCl + 2CrCl₃ + 7H₂O

Области применения

В химической промышленности для получения соляной кислоты HCl, хлорной извести Ca(ClO)2, винилхлорида, хлоропренового каучука, дихлорэтана, перхлорэтилена, хлорбензола, для получения отбеливателей. В текстильной и бумажной промышленности для отбеливания тканей и бумажной массы. В бытовой химии для обеззараживания питьевой воды (хлорирование воды)

19.4. ХЛОРОВОДОРОД, Основные свойства, получение

Соединение	Физические свойства	Химические свойства
HCl — хло- роводород	Газ без цвета с рез- ким запахом, в 1,3 раза тяжелее воздуха, хорошо рас- творяется в воде	При растворении газа HCl в воде образуется кислота: HCl(газ) — +H ₂ O → HCl соляная кислота
	Бесцветная жид-	Сильная кислота:
	кость. Крепкая соляная кислота «дымит» на воздухе. Плотность равна 1180 кг/м³ (при концентрации раствора НС1 35%) и 1190 кг/м³ (37%)	$2HCl + Zn \rightarrow ZnCl_2 + H_2\uparrow, \qquad (1)$
		$2HCl + CuO \rightarrow CuCl_2 + H_2O, (2)$
		$3HCl + Fe(OH)_3 \rightarrow FeCl_3 + 3H_2O, (3)$
HCl — хлорово- дородная		$2HCl + CaCO_3 \rightarrow CaCl_2 + (4) +H_2CO_3 \nearrow CO_3 \uparrow$
(соляная) кислота		$HCl + AgNO_3 \rightarrow AgCl \downarrow + HNO_3$, (5)
кислота		Качественной реакцией на ион Cl- является ион Ag+:
		Ag⁺ + Cl⁻ → AgCl↓ белый творожи- стый осадок
		HCl + NH₃ → NH₄Cl

Соли соляной кислоты

Соединение				
NaCl — хлорид натрия, каменная соль, галит				
KCl — хлорид калия				
BaCl ₂ — хлорид бария				
ZnCl₂ — хлорид цинка				
CaCl ₂ — хлорид кальция (безводный)				
AlCl ₃ — хлорид алюминия (безводный)				
HgCl ₂ — хлорид ртути (II), сулема				
AgCl — хлорид серебра (нерастворимая соль)				
Hg ₂ Cl ₂ хлорид ртути (I) (каломель) CuCl хлорид меди (I)				
PbCl ₂ — хлорид свинца (II) (малорастворимая соль)				

и применение водородных соединений хлора

Способы получения	Области применения
В лаборатории: 2NaCl(тв) + $H_2SO_4(\kappa) \rightarrow Na_2SO_4 + 2HCl\uparrow$, $H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl\uparrow$	В химической промышленности для получения хлороводородной (соляной) кислоты
В специальных поглотительных башнях, где HCl газ поглощается H_2O . HCl и H_2O движутся противопотоком. Промышленное получение газа HCl в этом процессе осуществляется в специальных установках, где происходит его синтез из H_2 и Cl ₂ : $H_2 + \text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{HCl}$ Полученный газ HCl перемещается снизу вверх навстречу с H_2O , подаваемую сверху (способ противотока)	В химической промышленности для получения ее солей (BaCl ₂ , ZnCl ₂ и др.) и как реагент в химических лабораториях, а также для обработки руд, травления металлов; в химическом синтезе, пищевой промышленности, медицине

Таблица 78

и их применение

Област	пи прил	енения		
я NаОН,	Cl ₂ , H	Cl, Na ₂ CO	₃идр.	Применяется

Сырье для получения NaOH, Cl₂, HCl, Na₂CO₃ и др. Применяется в мыловарении и красильном деле, а также как приправа к пище

Ценное удобрение и как реактив в химических лабораториях

В борьбе с вредителями сельского хозяйства (луговым мотыльком, свекловичным долгоносиком)

Пропитка телеграфных столбов и железнодорожных шпал для предохранения их от гниения

Для сушки газов (CaCl $_2$ + 6H $_2$ O \rightarrow CaCl $_2 \cdot$ 6H $_2$ O) и в медицине

Катализатор в органическом синтезе

Сильный яд; очень разбавленные растворы $HgCl_2$ используются как сильно дезинфицирующее средство; для протравливания семян, дубления кожи, в органическом синтезе

В фотографии

 ${\rm Hg_2Cl_2}$ используется для изготовления электродов, как катализатор в органических реакциях и как антисептик. CuCl — поглотитель CO в газовом синтезе, катализатор в органическом синтезе.

В химической лаборатории

19.5. КИСЛОРОДНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ КЛОРА

Таблица 79

Названия

Степень окисле- ния СІ	Оксид хлора		Кислородсодержащая кислота		Соли кислородсодер- жащих кислот	
Cme	Форму- ла	Название	Формула	Название	Фор- мула	Название
+1	Cl ₂ O	Оксид хлора (I), хлорно- ватистый ангидрид	HClO	Хлорно- ватистая кислота	KClO, Ca(ClO) ₂	Гипо- хлорит калия и каль- ция*
+3	-	-	HClO ₂	Хло- ристая кислота	KClO ₂	Хлорит калия
+4	ClO ₂	Оксид хлора (IV), диоксид хлора			·	
+5	-	_	HClO ₃	Хлор- новатая кислота	KClO₃	Хлорат калия (берто- летова соль)**
+7	Cl ₂ O ₇	Оксид хлора (VII), хлорный ангидрид	HClO₄	Хлорная кислота	KClO₄	Пер- хлорат калия

* Ca(ClO)₂ получают действием хлора на порошок Ca(OH)₂: $2\text{Cl}_2 + 2\text{Ca(OH)}_2 \to \frac{\text{Ca(ClO)}_2 + \text{CaCl}_2 + 2\text{H}_2\text{O}}{\text{белельная (хлорая) известь}}$

Применяется для отбеливания хлопчатобумажных тканей, бумаги, хлорирования воды, дезинфекции. $Ca(ClO)_2$ — очень сильный окислитель.

литель. ** 4KClO₈ $\xrightarrow{t=400^{\circ}\text{C}}$ 3KClO₄+ KCl, 2KClO₃ $\xrightarrow{\text{кат. (MnO}_2)}$ 2KCl + 3O₂.

HClO, HClO₂, HClO₃, HClO₄,

Увеличение силы кислоты

19.6. КРАТКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ФТОРА, БРОМА И ЙОДА

 $T\,a\,6\,\pi\,u\,u\,a\,\,8\,0$ Основные свойства, получение и применение

	ва, получение и прим				
Фтор (F ₂)	Бром (Br ₂)	Иод (І₂)			
Физические свойства					
Светло-желтый газ, раз- лагающий воду	Темно-красная жидкость, рас- творимая в Н ₂ О, спирте, эфире	Серовато- черное твердое вещество, хорошо раство- римое в спир- те, эфире, но очень плохо растворимое в воде			
Хим	ические свойства				
$F_2+H_2 \to 2HF$ (со взрывом при любых условиях), $3F_2+S \to SF_6$, $2F_2+Xe \to XeF_4$	$Br_2 + H_2 \rightarrow 2HBr,$ $Br_2 + 2S \rightarrow S_2Br_2$	$I_2 + H_2 \stackrel{t^{\circ}}{\rightleftharpoons} 2HI,$ $I_2 + 2S \rightarrow \stackrel{t^1}{S}_2 I_2$			
С другими простыми веще	ствами F ₂ , Br ₂ , I ₂ реаг см. табл. 76)	ируют, как хлор			
2F ₂ + 2H ₂ O → 4HF + O ₂ («горение воды во фторе»).					
Эта реакция имеет несколько стадий:					
$H_2O+F_2 \rightarrow 2HF+[O], \ H_2O+[O] \rightarrow H_2O_2 \ (пероксид водорода)$	$2NaI + Br_2 \rightarrow .$ $2NaBr + I_2$				
$F_2 + [O] \rightarrow OF_2$ — (фторид кислорода) $O_2 + [O] \rightarrow O_3$ — озон. $2NaCl + F_2 \rightarrow 2NaF + Cl_2$					
Cno	особы получения				
	В лаборатории ана нию хл				
Электролиз расплава бифторида калия КF · HF	В промышленности:	В промышлен- ности:			
в свинцовой аппаратуре	$2KBr + Cl2 \rightarrow \rightarrow 2KCl + Br2$	$2KI + Cl2 \rightarrow \rightarrow KCl + I2$			
0611	усти применения	7 1101 - 12			
В синтезе подимерных материалов (фторопласты), как окислитель ракетного топлива, жидкости (фреоны) для колодильных машин	Для приготов- ления лекарств. Для получения различных орга- нических веществ, в лакокрасочной промышленности	Для приготов- ления лекарств (йодная на- стойка— 5%-й раствор [2 в спирте).			

19.7. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ГАЛОГЕНОВ

Фтор играет очень важную роль в жизни растений, животных и человека. Без фтора невозможно нормальное развитие костного скелета и особенно зубов. Содержание фтора в костях составляет 80-100 мг на 100 г сухого вещества, а в составе эмали зубов — 100-180 мг на 100 г сухого вещества. В эмали фтор присутствует в виде соединения $\text{Ca}_4\text{F}_2(\text{PO}_4)_2$ и придает ей твердость и белизну. При недостатке фтора в организме человека происходит поражение зубной ткани (кариес), а избыток его способствует заболеванию зубов флюорезом. Оптимальным считается содержание фтора в пресной воде 0,7-1,0 мг/л. Много фтора содержится в злаках, чайном листе, щавеле, горохе, грибах, салате, капусте, свекле, редьке, зеленом луке, моркови, фасоли, черешне, винограде, огурцах. Суточная потребность человека во фторе составляет 2-3 мг.

Хлор (хлор-ион) более важен для жизнедеятельности животных и человека, чем для растений. Он входит в состав почек, легких, селезенки, крови, слюны, хрящей, волос. Ионы хлора регулируют буферную систему крови. Хлорид натрия является составной частью плазмы крови и спинномозговой жидкости и участвует в регуляции водного обмена в организме. Свободная соляная кислота входит в состав желудочного сока всех млекопитающих и активно участвует в акте пищеварения. У здорового человека в желудке содержится 0,2-0,3% соляной кислоты. Недостаток хлора в организме приводит к тахикардии, снижению артериального давления, судорогам.

Достаточное количество хлора содержится в таких овощах, как сельдерей, редис, огурцы, капуста белокочанная, укроп, перец, лук, артишок.

Бром также входит в число необходимых микроэлементов, больше всего его содержится в гипофизе, крови, щитовидной железе, надпочечниках. Бромиды в небольших дозах (0,1-0,3) г для взрослого человека положительно действуют на центральную нервную систему как

усилители процессов торможения в коре головного мозга. В природе бромиды накапливаются в таких растениях, как рожь, пшеница, ячмень, картофель, морковь, черешня, яблоки. Много брома содержится в голландском сыре.

Йод в организме человека начинает накапливаться еще в утробе матери. В гормоне щитовидной железы человека — тироксине — содержится 60% связанного йода. Этот гормон с током крови поступает в печень, почки, молочные железы, желудочнокишечный тракт. Недостаток иода в организме человека вызывает такие заболевания, как эндемический зоб и кретинизм, при котором замедляется рост и развивается умственная отсталость. В сочетании с другими элементами йод способствует росту и упитанности животных, улучшает их здоровье и плодовитость.

Основными поставщиками иода для человека служат злаки, баклажаны, фасоль, капуста белокочанная и цветная, картофель, лук, морковь, огурцы, тыква, салат, морская капуста, кальмары.

20. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VIA (р-ЭЛЕМЕНТЫ)

20.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТОВ

Таблица 81 Основные сведения об элементах

Символ элемента	o	s	Se	Te	Po
Латин- ское на- звание	Oxyge- nium	Sulfur	Sele- nium	Tellu- rium	Polonium
Русское название	Кислород	Сера	Селен	Теллур	Полоний
Год от- крытия	1770–1774	Известна с древних времен	1817	, 1782	1898
Авторы откры- тия	К. Шееле, Д. Ж. При- стли		Й. Бер- целиус	Ф. Мюл- лер	П. Кюри и М. Склодо- вская- Кюри
Содер- жание в земной коре, массовая доля, %	47,0	5 ·10 ⁻²	8 ·10-5	1·10-7	2 ·10-14
Основные при- родные соедине- ния	В свободном со- стоянии — в атмосфере, в связанном вхо- дит в состав H ₂ O, SiO ₂ , силикатов, алюмоси- ликатов	Самородная сера, в вул- канических газах — в виде H ₂ S и SO ₂ ; FeS ₂ (пирит); PbS (галенит); ZnS (сфалерит); CaSO ₄ 2H ₂ O (гипс); Na ₂ SO ₄ 10H ₂ O (глуберова соль)	В виде при- месей селени- дов в рудах FeS ₂ , CuFeS ₂ , ZnS	Сопут- ствую- пий компо- нент в мине- ралах АиАgTe ₄ (силь- ванит) Аg ₂ Te (гессит)	Продукт радиоактив- ного распада в минералах тория и урана

Атомные характеристики

Элемент	0	S	Se	Te	Po
Атомный (порядко- вый) номер	8	16	34	52	84
Относи- тельная атомная масса	15,9994	32,066	78,96	127,60	208,9824
Электрон- ная структура валентного уровня	2s 2p ↓↑↓↑ ↑ 1	S, Se, Te, Po, n (номер периода) = 3, 4, 5, 6 \uparrow $\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$			= 3, 4, 5, 6
Радиус ато- ма, нм	0,073	0,102	0,116	0,136	0,146
Первый потенциал ионизации, эВ	13,618	10,360	9,752	9,010	8,430
Сродство к электро- ну, эВ	1,467	2,077	2,020	1,960	1,320
Электро- отри- цатель- ность	3,50	2,60	2,48	2,01	1,76
Степени окисления	-1, -2, +2*	-2, +2, +4, +6	-2, +2, +4, +6	-2, +2, +4, +6	-2, +2, +4

^{*} Только в оксиде фтора F_2O .

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии:

$$_8O - 1s^2 2s^2 2p^4$$

$$_{16}S - 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^4$$

$$_{34}$$
Se — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^4$

$$_{52}$$
Te — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}5s^25p^4$

 $_{84}$ Po — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}4f^{14}5s^25p^65d^{10}6s^26p^4$ Элементы группы VI A имеют общее название «халькогены», что означает «образующие руды». Сходство химических свойств халькогенов объясняется одинаковым строением внешнего энергетического уровня их атомов —

...ns²np⁴ (см. табл. 82).

20.2. ХАЛЬКОГЕНЫ - ПРОСТЫЕ ВЕЩЕСТВА

Таблица 83

Некоторые свойства халькогенов

Элемент	0	S	Se	Te	Po
Аллотро- пические формы	Кисло- род О ₂ , озон О ₃	α-S (ромби- ческая сера), β-S — моно- клин- ная сера	β-Se (гекса- гональ- ный селен)	ү-Те (гекса- гональ- ный теллур)	α-Po
Агре- гатное состоя- ние при обычных условиях	Газы	Кри- сталли- ческое веще- ство	Кри- сталли- ческое веще- ство с ме- талли- ческим блеском	Метал- лопо- добное кристал- лическое веще- ство	Мягкий металл
Цвет	O_2 — бес- цветный, O_3 — светло- голубой	Жел- тый	Серый	Сере- бристо- белый	Сере- бристо- белый
Состав молекул	О ₂ и О ₃	S ₈	Se_	Te_	-
Кристал- лическая решетка		Моле- куляр- ная ромби- ческ а я	Цепная молеку- лярная гекса- гональ- ная	Цепная молеку- лярная гексаго- нальная	Атом- ная кубиче- ская
Плот- ность (р), кг/м³ (293 K)	1429 (O ₂)	2070	4790	6240	9320
Темпе- ратура плавле- ния, °С	-218,2 (O ₂)	113	217	449,7	254
Темпе- ратура кипения, °С	-182,812 (O ₂)	444,824	685,100	990,000	962,000
Удельное электри- ческое сопро- тивление, мкОм м		1,91.1021	8,0·104	3,7·10³	_

Свойства, получение, применение кислорода и озона

Физические свойства

 O_2 — бесцветный газ (его свойства см. в табл. 83).

 O_3 — газ светло-голубого цвета с характерным запахом, растворим в воде лучше кислорода; $T_{\rm nn}$ = -251°C, $T_{\rm kun}$ = -112°C

Химические свойства

Окислительные свойства:

$$O_2 + 2Ca \rightarrow 2CaO_1$$
, $5O_2 + 4P \rightarrow 2P_2O_5$.

Кислород непосредственно взаимодействует со всеми металлами и неметаллами, кроме золота, платины и галогенов.

Взаимодействие со сложными веществами:

$$CH_4 + 2O_2 \xrightarrow{t^*} CO_2 \uparrow + 2H_2O,$$
 $4NH_3 + 3O_2 \xrightarrow{t^*} 6H_2O + 2N_2 \uparrow$ $C_2H_5OH + 3O_2 \rightarrow 3H_2O + 2CO_2 \uparrow.$ $2O_3 + PbS \rightarrow PbSO_4 + O_2,$ $O_3 + 2KI + H_2O \rightarrow I_2 + 2KOH + O_2.$

Озон разрушает резину, воспламеняет эфир, спирт, скипидар. Озон — сильный окислитель (сильнее, чем O_2)

Способы получения

В промышленности:

- а) из жидкого воздуха;

В лаборатории: $2NaNO_3 \stackrel{t^*}{\rightarrow} 2NaNO_2 + O_2$, $2KClO_3 \stackrel{t^*}{\rightarrow} 2KCl + 3O_2$, $2KMnO_4 + MnO_2 + O_2$

Озон получают действием тихого электрического разряда в приборе озонаторе: $3O_2 \rightleftharpoons 2O_3$.

В природе озон образуется при грозовых разрядах и при окислении смолы хвойных деревьев

Области применения

Кислород используют при сжигании топлива в металлургии при плавке чугуна и стали; в специальных газовых горелках для сварки и резки металлов; в кислородных приборах (аквалантах, масках). Кислород необходим для дыхания живых организмов, для окисления углеводов, жиров и белков

Озон применяется как дезинфицирующее средство для очистки питьевой воды (убивает микроорганизмы). Обладает также отбеливающим действием

Основные свойства, получение и применение серы

Физические свойства

Образует несколько аллотропических модификаций: ромбическая (при комнатной температуре); моноклинная (96°С); пластическая сера (расплав серы, нагретый до 250°С и затем быстро вылитый в колодную воду). Молекулы состоят из 8 атомов ($S_{\rm a}$). Сера — хрупкое вещество, не проводит электрический ток, нерастворима в $H_2{\rm O}$, но растворима в CS_2 (сероуглерод)

Химические свойства

Сера — типичный неметалл, инертный при комнатной температуре.

Взаимодействие с неметаллами:

$$S^{0}+H_{2}\stackrel{t^{\circ}}{\rightleftharpoons}H_{2}\stackrel{7}{S},\ 2S+C\stackrel{t^{\circ}}{\Rightarrow}CS_{2},\ 3S+2P\stackrel{t^{\circ}}{\Rightarrow}P_{2}S_{3}$$
 (сера является окислителем)

$$\overset{\circ}{S} + O_2 \overset{t^*}{\to} \overset{\leftrightarrow}{S}O_2$$
, (сера является восстановителем)
 $S + \text{галоген} \to (SF_6, SF_4, SCl_4, SCl_2, и др.).$

Взаимодействие с металлами:

$$3S^0 + 2Al \xrightarrow{t^*} Al_2 \overset{7}{S_3}, \quad S + Fe \xrightarrow{t^*} FeS, S + 2Cu \xrightarrow{t^*} Cu_2S, \quad S + Hg \to HgS.$$

Взаимодействие со сложными веществами:

$$\mathring{S} + 2H_{2}SO_{4}(K) \stackrel{t^{*}}{\rightarrow} 3\mathring{SO}_{2} + 2H_{2}O,$$

 $3\mathring{S} + 6NaOH \rightarrow 2Na_{2}\mathring{S} + Na_{2}\mathring{SO}_{3} + 3H_{2}O$

Способы получения

В промышленности:

а) из пирита при его нагревании без доступа воздуха:

$$FeS_2 \xrightarrow{t^*} FeS + S;$$

б) окислением сероводорода при недостатке кислорода:

$$2H_2S + O_2 \xrightarrow{t^*} 2S + 2H_2O;$$

- в) из самородных руд;
- г) в металлургических процессах при получении Cu, Ni и других металлов

Области применения

Серу используют для получения серной кислоты, изготовления спичек, черного пороха, бенгальских огней, для борьбы с вредителями сельского хозяйства и для лечения некоторых болезней; в производстве красителей, взрывчатых веществ, люминофоров, сероуглерода CS₂, как вулканизирующий агент

20.3. СЕРОВОДОРОД И СУЛЬФИДЫ

Таблица 86

Основные свойства, получение

основные своиства, получение						
Физические свойства	Химические свойства	Способы получения				
Соединения						
H ₂ S — сероводород, CuS — сульфид меди (II) (черный), PbS — сульфид свинца (II) (черный), CdS — сульфид кадмия (желтый), ZnS — сульфид цинка (белый), MnS — сульфид марганца (II) (розовый), SnS — сульфид олова (II) (коричневый), Sb ₂ S ₃ — сульфид сурьмы (III) (оранжевый)						
	Горит на воздухе:					
	$2H_2\overset{-2}{S} + 3O_2 \rightarrow 2H_2O + 2\overset{\leftrightarrow}{S}O_2.$	$S + H_2 \rightarrow H_2 S$ (пропускание H_2 через кипящую жидкую серу).				
	$ m H_2S$ сильный восстановитель:	В лаборатории: в аппарате Киппа				
H₂S — бес- цветный	$H_2S + Br_2 \rightarrow S + 2HBr$,	воздействием соляной кислоты на сульфид				
газ с ха- рактерным	$H_2S + I_2 \rightarrow S + 2HI$.	железа (II):				
запахом тухлых яиц,	При растворении газа H ₂ S в воде получается серово-	$FeS + 2HCl \rightarrow FeCl_2 + H_2S \hat{1}.$				
ядовит, раство-	дородная кислота (слабая, двухосновная):	Сульфиды получают				
рим в воде	двухосновнаму.	действием сероводо- рода на соли других				
и спирте	$H_2S \rightleftarrows H^+ + HS^ 1$ -я ступень, $K_1 = 9,5 \cdot 10^{-8}$	кислот:				
$T_{a\pi} = -85,54$ °C	HS⁻ ≓ H⁺ + S²⁻ — 2-я стv-	$H_2S + CuSO_4 \rightarrow CuS \downarrow +$				
•	пень, $K_2 = 1,0 \cdot 10^{-14}$.	+ H ₂ SO ₄ ,				
$T_{\text{NSEE}} = -60,35^{\circ}\text{C}$	Сероводородная кислота	$H_2S + Pb(NO_3)_2 \rightarrow PbS\downarrow +$				
В при-	образует два ряда солей: кислые (гидросульфиды)	+ 2HNO ₃ .				
роде H₂S выделяется	и средние (сульфиды). Гидросульфиды раство-	Нейтрализация ще-				
в составе	римы в воде и существуют	лочей сероводородной кислотой:				
вулканиче- ских газов;	только в растворе.					
образуется		$2NaOH + H_2S \rightarrow Na_2S +$				
при гние- при гние-	Сульфиды щелочных металлов и аммония рас-	+ 2H ₂ O.				
тительных	творимы в воде и подвер-	Синтез из простых				
организмов	гаются гидролизу:	веществ и обменные реакции:				
	$Na_2S + H_2O \rightleftharpoons NaHS + NaOH$,	$Zn + S \xrightarrow{t^{\circ}} ZnS,$				
	S ²⁻ + HOH	$FeCl_2 + (NH_4)_2S \rightarrow FeS\downarrow +$				
	$Al_2S_3 + 6H_2O \rightarrow$	+ 2NH ₄ Cl				
	\rightarrow 2Al(OH) ₃ \downarrow + 3H ₂ S \uparrow					

20.4. КИСЛОРОДНЫЕ

Основные свойства, получение и применение

Соедине- ние	Физические свойства	Химические свойства
SO ₂ —	Газ без цве-	Типичный кислотный оксид:
оксид серы (TV), серни-	та, с резким запахом, хорошо	$SO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_2SO_3$, $SO_2 + K_2O \rightarrow K_2SO_3$,
стый анги- дрид	раствори- мый в воде. При –10°С	SO_2 + NaOH \rightarrow NaHSO ₃ ,
	переходит	$SO_2 + 2NaOH \rightarrow Na_2SO_3 + H_2O$.
	в жидкость, а при -73°C превращает-	${}^{4}_{S}O_{2} + 2H_{2}{}^{-2}_{S} \rightarrow 2H_{2}O + 3S^{0},$
	ся в твердое вещество	$\ddot{S}O_2 + 2H_2O + \ddot{Br}_2 \rightarrow H_2 \ddot{S}O_4 + 2H\ddot{Br}$
		$2{ m SO}_2 + { m O}_2 \stackrel{ m KST.}{ ightharpoons} 2{ m SO}_3 + 198$ кДж.
H ₂ SO ₃ —	P	H₂SO₃ — кислота сдабая, летучая:
серни-	Бесцветная жидкость	п₂5О₃ — кислота слаоая, летучая:
стая кислота		$H_2SO_3 \rightleftharpoons H_2O + SO_2\uparrow$
		Проявляет все характерные для кислот свойства:
		$H_2SO_3 + 2KOH \rightarrow K_2SO_3 + 2H_2O$,
		$H_2SO_3 + Na_2SiO_3 \rightarrow Na_2SO_3 + H_2SiO_3\downarrow$,
		$H_2SO_3 + CaO \rightarrow CaSO_3 + H_2O$.
SO ₃ —	Бесцветная	Типичный кислотный оксид:
оксид серы (VI),	жидкость, $T_{\text{кво}} = 45^{\circ}\text{C}$;	$SO_3 + H_2O \rightarrow H_2SO_4 + 392,8 кДж,$
серный анги- дрид	при <i>T</i> < 17°C пре-	$SO_3 + CaO \rightarrow CaSO_4$
(три- оксид серы)	вращается в белую кристал-	$SO_3 + 2NaOH \rightarrow Na_2SO_4 + H_2O$,
	лическую массу	$SO_3 + H_2SO_4(\kappa) \rightarrow H_2S_2O_7$

соединения серы

оксидов и гидроксидов серы

Способы получения	Области применения
В промышленности: $S + O_2 \xrightarrow{t^\circ} SO_2,$ $4FeS_2 + 11O_2 \xrightarrow{t^\circ} 2Fe_2O_3 + 8SO_2.$ В лаборатории: $Na_2SO_3 + H_2SO_4(\kappa) \rightarrow$ $\rightarrow Na_2SO_4 + H_2O + SO_2\uparrow,$	В производстве серной кислоты, SO ₃ , а также сульфитов, гидросульфитов, тиосульфатов и др.; для отбеливания шелка, шерсти, соломы, как средство для дезинфекции, для консервирования фруктов, ягод и др.
$Cu + 2H_2SO_4(\kappa) \xrightarrow{t^\circ} CuSO_4 + 2H_2O + SO_2 \uparrow$ $SO_2 + H_2O \rightarrow H_2SO_3 -$ существует только в разбавленных растворах	Для отбеливания шерсти, шелка, соломы и др.
$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{450^{\circ}C} 2SO_3;$ прокаливание $Fe_2(SO_4)_3$ и $Na_2S_2O_7$: $Fe_2(SO_4)_3 \xrightarrow{t^{\circ}} Fe_2O_3 + 3SO_3 \uparrow$	Для получения серной кислоты и олеума, клорсульфоновой кислоты; как дегидратирующий агент при получении безводной HNO ₃

Соединение	Физические свойства	Химические свойства
H₂SO₄ — серная кислота	Тяжелая, вязкая, бесцвет-	Разбавленная Н₂SO₄ проявляет характерные свойства кислот. Сильная двухосновная кислота:
	ная жид- кость без запаха.	$H_2SO_4 \rightleftharpoons H^+ + HSO_4^-,$
	Плотность	$HSO_4^- \rightleftharpoons H^+ + SO_4^{2-};$
	1840 кг/м ³ при	$H_2SO_4 + Zn \rightarrow ZnSO_4 + H_2\uparrow$,
:	ω _{H,SO} = 96%	$3H_2SO_4 + Fe_2O_3 \rightarrow Fe_2(SO_4)_3 + 3H_2O$,
		$3H_2SO_4 + 2Fe(OH)_3 \rightarrow Fe_2(SO_4)_3 + 6H_2O$,
		$H_2SO_4 + BaCl_2 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + 2HCl$
		Концентрированная H ₂ SO ₄ энергично поглощает воду. H ₂ SO ₄ (к) реагирует почти со всеми металлами (кроме Au и Pt) и некоторыми неметаллами:
		$\text{Cu} + 2\text{H}_2\text{SO}_4(\kappa) \xrightarrow{t^\circ} \text{CuSO}_4 + \text{SO}_2 \uparrow + 2\text{H}_2\text{O},$
		$\operatorname{Zn} + 2\operatorname{H}_2\operatorname{SO}_4(\kappa) \xrightarrow{\operatorname{t}^\circ} \operatorname{ZnSO}_4 + \operatorname{SO}_2 \uparrow + 2\operatorname{H}_2\operatorname{O},$
		$3Zn + 4H_2SO_4(\kappa) \xrightarrow{t^{\circ}} 3ZnSO_4 + S + 4H_2O,$
		$4Zn + 5H2SO4(\kappa) \xrightarrow{t^{\circ}} 4ZnSO4 + H2S\uparrow + 4H2O.$
		$5H_2SO_4(\kappa) + 2P \rightarrow 5SO_2\uparrow + 2H_3PO_4 + 2H_2O_7$
		$2\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4(\kappa) + \mathrm{C} \rightarrow 2\mathrm{SO}_2 \uparrow + \mathrm{CO}_2 \uparrow + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O},$
	·	$2H_2SO_4(k) + S \rightarrow 3SO_2\uparrow + 2H_2O.$
		H₂SO₄(к) обугливает древесину, бумагу, сахар:
		$C_{12}H_{22}O_{11} + H_2SO_4(\kappa) \rightarrow 12C +$
		+ H ₂ SO ₄ ·11H ₂ O.
		С водой H₂SO₄ образует гидраты:
		H ₂ SO ₄ ·H ₂ O, H ₂ SO ₄ ·2H ₂ O, H ₂ SO ₄ ·nH ₂ O
). 		

Способы получения

Области применения

Контактный способ получения H₂SO₄:

1) получение SO₂:

$$4\text{FeS} + 11O_2 \xrightarrow{\mathfrak{t}^{\circ}} 2\text{Fe}_2\text{O}_3 + 8\text{SO}_2\uparrow;$$

2) окисление SO₂ в SO₃:

$$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{450^{\circ}C} 2SO_3$$
;

3) растворение SO₈

в H₂SO₄(к):

$$SO_3 + H_2SO_4(\kappa) \rightarrow H_2S_2O_7$$

Разбавление H₂S₂O₇ водой и получение H₂SO₄ нужной концентрации:

 $H_2S_2O_7 + H_2O \rightarrow 2H_2SO_4$

Применяется почти во всех отраслях промышленности. Для получения азотных и фосфатных удобрений (суперфосфат, сульфат аммония); для получения FeSO₄ · 7H₂O (железный купорос) и CuSO₄·5H₂O (медный купорос); красителей, пластмасс, взрывчатых веществ и др.

Для производства других кислот (НF, H₃PO₄, HCl, CH₃COOH и др.) и удобрений.

Для очистки нефтепродуктов (бензин, керосин, смазочные масла), получения дымообразующих и взрывчатых веществ, эфиров, этанола, капролактама; для разложения комплексных руд в гидрометаллургии и др.

Соли серной кислоты, их свойства и применение

Соединение	Химические свойства	Области применения
PbSO ₄ — сульфат	Соль CaSO ₄ малорастворима в воде, а BaSO ₄	$CaSO_4 \cdot \frac{1}{2}H_2O$
свинца (II) CaSO ₄ —	иPbSO ₄ — нерастворимы в воде; большинство суль- фатов в воде растворимы.	2 применяется для изготовления от-
сульфат кальция	Многие соли кристалли- зуются в виде кристалло- гидратов, которые при	ливочных форм, для штукатурных работ, наклады- вания повязок
CaSO₁2H₂O — runc	нагревании теряют воду:	в хирургии.
2CaSO₄H₂O — алебастр	$CuSO_4 \cdot 5H_2O \xrightarrow{t^*}$ сений цвет	CuSO ₄ ·5H ₂ O ис- пользуется для приготовления минеральных
Na ₂ SO ₄ —	t CuSO ₄ +5H ₂ O . белый цвет	красок и протрав- ливания зерна.
сульфат натрия Na ₂ SO ₄ ·10H ₂ O —	$ m H_2SO_4$ образует два ряда солей:	FeSO ₄ ·7H ₂ O применяют для
глауберова соль	кислые — NaHSO ₄ (гидросульфат натрия),	пропитки дерева, приготовления чернил, борьбы с
BaSO₄ — сульфат бария	средние — Na₂SO₄ (сульфат натрия).	вредителями сель- ского хозяйства.
CuSO ₄ 5H ₂ O — медный купорос ZnSO ₄ 7H ₂ O — цинковый купорос	Сульфаты проявляют все характерные свойства солей:	KAl(SO ₄) ₂ ·12H ₂ O и KCr(SO ₄) ₂ ·12H ₂ O — при дублении кожи и в произ-
FeSO₄7H₂O — железный купорос	$CuSO_4 + 2NaOH \rightarrow$ $\rightarrow Cu(OH)_2 \downarrow + Na_2SO_4$,	водстве красок; Na ₂ SO ₄ — для производства соды и стекла;
KAl(SO): 12H2O— алюмокалиевые	$CuSO_4$ + $BaCl_2$ → $BaSO_4$ +	Na ₂ SO ₄ ·10H ₂ O — в медицине; (NH ₄) ₂ SO ₄ и K ₂ SO ₄
квасцы	+ CuCl ₂ ,	(сульфат аммония и сульфат ка- лия) — минераль-
KFe(SO _{J)} -12H ₂ O — железокалиевые квасцы	$SnSO_4 + Zn \rightarrow ZnSO_4 + Sn$,	ные удобрения; CaSO₄·2H₂O —
KCr(SO ₄) ₂ : 12H ₂ O —	$BaCl_2 + H_2SO_4 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + 2HCl,$	в строительстве и медицине
хромовокалиевые квасцы	${ m Ba^{2^+} + SO_4^{2^-}} ightarrow { m BaSO_4} \downarrow \ { m 6елый крист.} \ { m ocanor}$	
		<u> </u>

20.5. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ХАЛЬКОГЕНОВ

Сера играет важную роль в жизни растений, животных и человека. В животных организмах сера входит в состав почти всех белков, в серосодержащие аминокислоты — цистин и метионин, а также в состав витамина В₁ и гормона инсулина. При недостатке серы у овец замедляется рост шерсти, а у птиц отмечена плохая оперяемость.

Из растений больше всего много серы содержит капуста, салат, шпинат. Богаты серой также стручки гороха и фасоли, брюква, редис, репа, лук, хрен, тыква, огурцы; бедны серой арбуз и красная свекла.

Селен и теллур по химическим свойствам очень похожи на серу, но по физиологическим являются ее антагонистами. Для нормального функционирования организма необходимы очень малые количества селена. Селен положительно влияет на состояние сердечно-сосудистой системы, образование красных кровяных телец, повышает иммунные свойства организма. Повышенное количество селена вызывает у животных заболевание (алкалоз), проявляющееся в исхудании и сонливости. Недостаток селена в организме животных ведет к нарушению работы сердца, органов дыхания, повышается температура тела и может даже наступить смерть. Существенное влияние селен оказывает на зрение животных. Например, у оленей, которые отличаются высокой остротой зрения, в сетчатке глаз селена содержится в 100 раз больше, чем в других частях тела. В растительном мире много селена содержат все бобовые растения. Особенно большое его количество накапливает растение астрагал.

Физиологическая роль теллура для растений, животных и человека изучена меньше, чем селена. Известно, что теллур менее токсичен по сравнению с селеном и соединения теллура в организме быстро восстанавливаются до элементарного теллура, который в свою очередь соединяется с органическими веществами.

21. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VA (р-ЭЛЕМЕНТЫ)

21.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТОВ

Таблица 89

Общие	свеления	об элементах
COMME	CDCGCGGAAA	UU JAUMUNIAA

COMME CREMENTAL OF STEMERIAL					
Символ элемен- та	N	P	As	Sb	Bi
Латин- ское на- звание	Nitroge- nium	Phosphorus	Arseni- cum	Stibium	Bismuth- um
Русское название	Азот	Фосфор	Мышьяк	Сурьма	Висмут
Год от- крытия	1772	1669	Получен в Сред- ние века	По- лучена в Сред- ние века	1739
Автор откры- тия	Д. Резер- форд	Г. Бранд	- -	-	И. Потт
Содер- жание в земной коре, массовая доля, %	0,04	8,0·10-2	5·10-⁴	5⋅10⁻⁵	2⋅10 ⁻⁵
Основ- ные при- родные соедине- ния	Основной компонент воздуха (78,2% по объему); NaNO ₃ (чилийская селитра), KNO ₃ (индийская селитра)	Са ₃ (РО ₄) ₂ (фосфорит), Са ₆ (РО ₄) ₅ (ОН) (гидрокси- лапатит), Са ₅ (РО ₄) ₅ F (фторапатит)	As ₂ S ₃ (аури- пигмент), As ₄ S ₄ (реаль- гар), FeAsS (арсено- пирит)	Sb ₃ S ₃ (антимо- нит, или сурь- мяный блеск)	Ві ₂ S ₃ (висмутин, или вис- мутовый блеск), Ві ₂ О ₃ (бисмит, или висмуто- вая охра), (ВіО) ₂ CO ₃ (висмутит)

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии:

 $_{7}N - 1s^{2}2s^{2}2p^{3}$

 $_{15}P - 1s^22s^22p^63s^23p^3$

 $_{83}$ As — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^8$

 $_{51}$ Sb — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}5s^25p^8$

₈₈Bi — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}4f^{14}5s^25p^65d^{10}6s^26p^3$

Атомные характеристики

Элемент	N	P	As	Sb	Bi
Атомный (по- рядковый) номер	7	15	33	51	83
Относительная атомная масса	14,01	30,97	74,92	121,75	208,98
Электронная формула ва- лентного уровня	$2s^22p^3$	3s²3p³	4s ² 4p ³	$5s^25p^3$	6s ² 6p ³
Сродство к электрону, эВ	-0,21	0,8	1,07	0,94	0,95
Электроотри- цательность	3,07	2,10	2,20	1,82	1,67
Степени окис- ления	-3, -2,-1, +1, +2, +3, +4,+5	-3,+1, +3,+4, +5	-3,+3,+5	-3,+3,+5	-3,+3,+5

 $T\, a\, \delta\, n\, u\, u\, a\,$ 9 1 Основные физические свойства простых веществ

Элемент	N	P	As	Sb	Bi
Состав молекул	N ₂	$\mathbf{P_4}$	-	-	-
Аллотро- пические формы при обычных условиях	Азот (одна форма)	Белый, красный, черный фосфор	Метал- лический (серый) мышьяк	Серая сурьма	Висмут (одна форма)
Агрегат- ное со- стояние	Газ	Кристал- лические вещества	Металло- подобное кристал- лическое вещество	Металло- подобное кристал- лическое вещество	Мягкий металл
Цвет	Бесцвет- ный	Белый, красный, черный	Серый	Серебри- сто-белый	Серебри- сто-белый
Плот- ность, кг/м³	1250,6	1820 (P ₄) 2200 (P _{кр}) 2690 (P _{черв})	5780	6691	9747
Темпе- ратура плавле- ния, °С	-209,71	44,3 (P ₄) 410 (P _{sp})	817 (под давлени- ем)	630,89	271,5

Усиление металлических свойств

N, P— типичные неметаллы, As и Sb проявляют некоторые металлическине свойства, у Bi преобладают металлические свойства

21.2. АЗОТ КАК ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 92

Основные свойства, получение

Физические свойства

Чистый азот — бесцветный газ, без запаха, плохо растворимый в воде; при сильном охлаждении под высоким давлением превращается в жидкость.

$$T_{nn} = -210^{\circ}\text{C},$$

 $T_{nn} = -195.8^{\circ}\text{C}.$

В природе 2 стабильных изотопа: 14N и 15N

Химические свойства

В молекуле N_2 тройная связь между атомами (N \equiv N), состоящая из одной σ - и двух π -связей (см. рис. 13, с. 80).

Молекула N_2 имеет высокую энергию связи (946 кДж/моль), и этим объясняется малая реакционная способность азота при обычной температуре.

$$6 \text{Li} + \text{N}_2 \rightarrow 2 \text{Li}_3 \text{N}$$
 (при комнатной температуре);
$$2 \text{Al} + \text{N}_2 \xrightarrow{t^\circ} 2 \text{AlN}, \ 3 \text{Ca} + \text{N}_2 \xrightarrow{t^\circ} \text{Ca}_3 \text{N}_2, \\ 3 \text{Mg} + \text{N}_2 \xrightarrow{t^\circ} \text{Mg}_3 \text{N}_2, \ 2 \text{B} + \text{N}_2 \xrightarrow{t^\circ} 2 \text{BN}, \\ \text{ нитрид бора} \\ \text{N}_2 + \text{O}_2 \xrightarrow[\text{дути } (\sim 3000 - 4000^\circ \text{C})]{\text{Куруги } (\sim 3000 - 4000^\circ \text{C})} \\ \text{(в атмосфере при грозовых разрядах)} \\ \text{N}_2 + 3 \text{H}_2 \xrightarrow[\text{дути }]{\text{дуги } (\sim 2001 - 2001)}{\text{дуги } (\sim 2001 - 2001)} \\ \text{2 NH}_3$$

Способы получения

В промышленности: фракционная перегонка жидкого воздуха. Сначала отгоняется азот ($T_{\text{кип}} = -195,8^{\circ}$ С), а затем кислород ($T_{\text{кип}} = -183^{\circ}$ С).

В лаборатории:

а) реакции окисления NH₃:

$$2NH_3 + 3CuO \xrightarrow{t^*} N_2 \uparrow + 3Cu + 3H_2O$$
, $4NH_3 + 3O_2 \xrightarrow{t^*} 2N_2 + 6H_2O$;

б) реакции внутримолекулярного окисления-восстановления:

$$NH_4NO_2 \xrightarrow{t^*} N_2 \uparrow + 2H_2O$$
, $(NH_4)_2Cr_2O_7 \xrightarrow{t^*} N_2 \uparrow + Cr_2O_3 + 4H_2O$;

в) восстановление НNО3:

$$12\text{HNO}_{3(p)} + 5\text{Mg} \xrightarrow{t^*} N_2 \uparrow + 5\text{Mg}(NO_3)_2 + 6\text{H}_2\text{O}$$

21.3. АММИАК И ЕГО СОЕДИНЕНИЯ

Таблица 93

Основные свойства и получение

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения			
	NH; — аммиак До 10% NH ₃ в воде — нашатырный спирт, 18–25%-й раствор NH ₃ — аммиачная вода				
Газ с резким, удуш-ливым запахом; хорошо растворим в воде В 1 объеме Н ₂ О растворяется 700 объемов NH ₃ при 20°С и р = 101,325 кПа). Т _{км} = -33,4°С, Т _{см} = -77,8°С. Температура самовоспламенения 650°С	NH ₃ + HCl → NH ₄ Cl H — H — H + H → → H — H — H — H → H → H → H → H → H → H	В промышленности: а) N ₂ + 3H ₂ t° ≡ 450° C p ≡ 30 мПа 2NH ₃ (катализатор — губчатое железо с добавками Al ₂ O ₃ , K ₂ O и др.). В лаборатории: а) 2NH ₄ Cl + Ca(OH) ₂ → → 2NH ₃ ↑ + CaCl ₂ + + 2H ₂ O; б) AlN + 3H ₂ O t³ → Al(OH) ₃ ↓ + NH ₃ ↑; выпускаются также жидкий аммиак и его водные растворы: 1) нашатырный спирт — (солержание NH ₃ составляет 10% по массе); 2) аммиачная вода (содержание NH ₃ 28–29% по массе), идущая на удобрения			
<u> </u>	NH₄OH — гидроксид аммон	ня			
Жидкость с запахом аммиака	Слабое основание (степень диссоциации α = 1,3%): NH ₃ + H ₂ O [→] NH ₃ ·H ₂ O [→] → NH ₄ + OH [−] ; NH ₄ OH + HCl → NH ₄ Cl + H ₂ O	NH₃+H₂O ⇌ NH₄OH			

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения	
Соли аммония: NH ₄ Cl — хлорид аммония, NH ₄ NO ₃ — нитрат аммония, NH ₄ NO ₂ — нитрит аммония, (NH ₄) ₂ Cr ₂ O ₃ — дихромат аммония, (NH ₄) ₂ CO ₃ — карбонат аммония, (NH ₄) ₂ SO ₄ — сульфат аммония, (NH ₄) ₂ S — сульфид аммония, CH ₃ COONH ₄ — ацетат аммония, NH ₄ HCO ₃ — гидрокарбонат аммония, NH ₄ H2O ₄ — дигидроортофосфат аммония			
Твер- дые кри- сталли- ческие веще- ства, хорошо	Сильные электролиты, обладают всеми свойствами солей; при нагревании разлагаются: $ NH_4Cl \stackrel{t^{\circ}}{\to} NH_3 \uparrow + HCl \uparrow, $ $ NH_4NO_3 \stackrel{t^{\circ}}{\to} N_2O + 2H_2O \uparrow, $	Взаимодействие аммиака с соот- ветствующими кислотами: NH₃+ HCl → NH₄Cl,	
раство- римые в воде	$\begin{aligned} NH_4NO_2 &\stackrel{t^*}{\rightarrow} N_2 \uparrow + 2H_2O \uparrow; \\ (NH_4)_2Cr_2O_7 &\stackrel{t^*}{\rightarrow} N_2 \uparrow + Cr_2O_3 + 4H_2O \uparrow, \\ (NH_4)_2CO_3 &\stackrel{t^*}{\rightarrow} 2NH_3 \uparrow + H_2O + CO_2 \uparrow, \\ (NH_4)_2S &\stackrel{t^*}{\rightarrow} H_2S \uparrow + 2NH_3 \uparrow \end{aligned}$	NH₃+ HNO₃ → → NH₄NO₃ и др.	

Высокая растворимость $\mathrm{NH_3}$ в воде обусловлена образованием водородных связей между молекулами аммиака и воды:

$$H_3\ddot{N} + H - \ddot{O} : \rightarrow H_3\ddot{N} \cdots H - \ddot{O} :$$
 $H = H \cdots H \cdots H - \ddot{O} :$

Часть аммиака находится в виде молекул NH₃, соединенных водородной связью с молекулами воды:

$$NH_3 + H_2O \rightleftharpoons NH_3 \cdot H_2O \rightleftharpoons NH_4^+ + OH^-$$

И хотя равновесие этой обратимой реакции сдвинуто влево, традиционно раствор аммиака в воде обозначают формулой $\mathrm{NH_4OH}$ (гидроксид аммония). Однако правильнее было бы изображать аммиачную воду формулой $\mathrm{NH_3}\cdot\mathrm{H_2O}$ (гидрат). Раствор аммиака в воде имеет слабощелочную реакцию, что объясняется диссоциацией $\mathrm{NH_4OH}$ как слабого основания.

21.4. КИСЛОРОДНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ АЗОТА

 $T\,a\,\delta\,x\,u\,u\,a\,$ 94 Основные свойства и получение оксидов азота

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения		
	+1 N ₁ O оксид азота (l), веселящий газ			
Бесцветный газ, со сладковатым	Несолеобразующий оксид			
запахом	$2N_2O \xrightarrow{> 500^{\circ}C} 2N_2 + O_2,$	NH,NO₃> 500°C → N₁O + 2H₂O		
$T_{\text{rm}} = -89,5^{\circ}\text{C};$ $T_{n} = -102,4^{\circ}\text{C}$	$\begin{array}{c} N_2O + \underset{H_2O}{H_2} \xrightarrow{t^*} N_2 + \end{array}$,		
	+3 NO оксид азо	та (II)		
	Несолеобразующий	В промышленности:		
Бесцветный газ	оксид 2NO + O ₂ → 2NO ₂	$4NH_3 + 5O_2 \xrightarrow{\sim 600^{\circ}C} 4NO +$		
$T_{\text{som}} = -151,6^{\circ}\text{C},$	(при обычных условиях).	В лаборатории:		
$T_{\text{m}} = -163.6^{\circ}\text{C}$	$2NO + 2SO_2 \rightarrow 2SO_3 + + N_2,$	a) 3Cu + 8HNO ₃ (p) → 2NO + + 3Cu(NO ₃) ₂ + 4H ₂ O;		
100,0 0	$NO + NO_2 \rightleftharpoons N_2O_3$	6) NaNO ₂ + FeCl ₂ + 2HCl \rightarrow \rightarrow FeCl ₃ + NO + NaCl + H ₂ O		
N ₂ C	⁺⁸ N₃O₃ — оксид азота (III), азотистый ангидрид			
m	Кислотный оксид, проявляет все	$NO_2 + NO \rightarrow N_2O_3$		
Темно-синяя жидкость	свойства кислотных оксидов	NaNO ₂ + H ₂ SO _{4(p)} → NaHSO ₄ + + HNO ₂		
Т _{кып} = 4°С	$N_2O_3 \xrightarrow{t^*} NO + NO_2$ (при комнатной температуре)	$2HNO_2 \rightarrow N_2O_3 + H_2O$		

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения
NO ₂ -	– оксид азота (IV), диоксид а	зота, «бурый газ»
Газ бурого цвета с	$2NO_2 \rightleftarrows N_2O_4$ (димеризация),	В промышленности:
резким удушливым	+140°C –11,2°C	$2NO + O_2 \rightarrow 2NO_2.$
запахом, ядовит, тяжелее воздуха	$2NO_2 \xrightarrow{> 500^{\circ}C} \rightarrow 2NO + O_2,$	В лаборатории:
	4NO ₂ + 2H ₂ O + + O ₂ = 4HNO ₃ (избыток О ₂)	a) Cu + 4HNO ₃ (κ) \rightarrow \rightarrow Cu(NO ₃) ₂ +2NO ₂ +2H ₂ O;
	$2NO_2 + 2KOH \rightarrow KNO_2 + + KNO_3 + H_2O,$	6) $2Pb(NO_3)_2 \xrightarrow{t^*} 2PbO + 4NO_2 + O_2$;
	eno i ii o	B) $2\text{NaNO}_2 + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow$ $\rightarrow \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{NO} + \text{NO}_2 +$
	$2NO_2 + H_2O \rightarrow$ $\rightarrow HNO_3 + HNO_2,$	+ H ₂ O
	3NO ₂ + H ₂ O → 2HNO ₃ + + NO (в горячей воде)	
1	+6 N ₂ O ₅ — оксид азота (V), азотн	ый ангидрид
Твердое вещество	Кислотный оксид:	$2NO_2 + O_3 \rightarrow N_2O_5 + O_2,$
(белые кри- сталлы), неустойчи-	$N_2O_6 + CaO \rightarrow Ca(NO_3)_2$	$2HNO_3 + P_2O_5 \rightarrow 2HPO_3 + + N_2O_5$
вое и ле- тучее (при комнатной	$N_2O_6 + H_2O \rightarrow 2HNO_3$,	
температу- ре разлага- ется на NO ₂ и O ₂)	$\begin{array}{c} \text{N}_2\text{O}_5 + 2\text{NaOH} \rightarrow \\ \rightarrow 2\text{NaNO}_3 + \text{H}_2\text{O} \end{array}$	
0	$2N_2O_5 \rightarrow 4NO_2\uparrow + O_2\uparrow$, (при комнатной температуре)	

Основные свойства и получение азотной кислоты

Физические свойства

Жидкость, дымящая на воздухе, $\rho=1520$ кг/м³, $T_{\rm вип}=86$ °C, с водой смешивается в любых соотношениях; при T=-42°C HNO $_3$ превращается в прозрачную кристаллическую массу

Химические свойства

Сильная кислота (в водном растворе $HNO_3
ightleftharpoons H^+ + NO_3^-$),

$$4HNO_3 \rightarrow 4NO_2 + 2H_2O + O_2$$
 (на свету под действием теплоты).

$$4HNO_3(\kappa) + Cu \rightarrow Cu(NO_3)_2 + 2NO_2 + 2H_2O_3$$

$$8HNO_3(p) + 3Cu \rightarrow 3Cu(NO_3)_2 + 2NO + 4H_2O$$
,

$$10\text{HNO}_3(p) + 4\text{Ca} \rightarrow 4\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{NH}_4\text{NO}_3 + 3\text{H}_2\text{O},$$

$$36\text{HNO}_3(p) + 10\text{Fe} \rightarrow 10\text{Fe}(\text{NO}_3)_3 + 3\text{N}_2 + 18\text{H}_2\text{O},$$

$$4HNO_3(\kappa) + C \rightarrow CO_2 + 4NO_2 + 2H_2O$$
,

$$\frac{\text{HNO}_3(\kappa) + 3\text{HCl}}{\text{«Навоская волка»}}$$
 + Au → AuCl₃ + NO + 2H₂O,

$$8HNO_3(p) + 3PbS \rightarrow 3PbSO_4 + 8NO + 4H_2O$$

Способы получения

В промышленности (аммиачный способ):

$$\begin{array}{c} NH_{3} \xrightarrow{O_{2}} NO \xrightarrow{O_{2}} NO_{2} \xrightarrow{+H_{2}O+O_{2}} HNO_{3}; \\ \\ 4NO + 3O_{2} + 2H_{2}O \rightarrow 4HNO_{3} \end{array}$$

В лаборатории:

$$2KNO_3 + H_2SO_4 \xrightarrow{t^*} 2HNO_3 + K_2SO_4 -$$

разложение нитратов концентрированной серной кислотой при слабом нагревании. Полученная $\mathrm{HNO_3}$ перегоняется в колбу, охлажденную водой со снегом или льдом

Таблица 96 Характерные свойства азотных удобрений

Удобрение	Источники и способы промыш- ленного получения	Содер- жание азота, %	Реакция почвенного раствора
Жидкий аммиак NH ₈ nH ₂ O	Химическая фиксация азота: $N_2 + 3H_2 \rightleftharpoons 2NH_3$	82,4	Щелочная, pH ≤ 11,5
Аммиачная вода NH₃+ H₃O	Побочный продукт при коксовании каменного угля	20–22	Щелочная, pH ≤ 11,5
Хл орид аммония NH₄Cl	Побочный продукт в про- изводстве соды: NH ₃ + NaCl + CO ₂ + H ₂ O → → NH ₄ Cl + NaHCO ₃	25	Слабокислая, рН ≥ 5,0
Сульфат аммония (NH ₄) ₈ SO ₄	Продукт нейтрализации аммиачной воды кисло- той H ₂ SO ₄	21	Слабокислая, pH ≥ 5,0
Мочевина, карбамид (NH₂)₂СО	$2NH_3 + CO_2 \xrightarrow{t^*,p} \rightarrow (NH_2)_2CO + H_2O$	46,5	Нейтральная, pH = 7
Аммиачная селитра NH₄NO₃	NH ₃ + HNO ₃ → NH ₄ NO ₃	35	Слабокислая, рН ≥ 5
Натриевая (чилийская) селитра NaNO ₈	$Na_3CO_3 + 2HNO_3 \rightarrow 2NaNO_3 + CO_2 + H_2O$	16	Нейтральная, pH = 7
Нитрат кальция, кальциевая селитра Са(NO ₃) ₂	$CaCO3 + 2HNO3 \rightarrow \rightarrow Ca(NO3)2 + H2O + CO2$	15– 15,5	Нейтральная, рН = 7

Мировое производство азотных удобрений (в пересчете на азот) составляет ~53,8 млн тонн ежегодно.

Применение азотных удобрений эффективно на разных почвах под различные сельскохозяйственные культуры, особенно в нечерноземной зоне России и в районах орошаемого земледелия.

Применение азота и его соединений

Область применения	Цели
В химической про- мышленности	Синтез аммиака $N_2 + 3H_2 \xrightarrow{t^\circ, p} 2NH_3$, производство азотной кислоты
В электротехниче- ской промышлен- ности	Создание инертной среды при заполнении азотом электрических ламп
В химикотерми- ческой обработке металлов	Азотирование поверхности стальных изделий путем насыщения азотом при высокой температуре
В сельском хозяйстве	Азотсодержащие соединения (NaNO $_3$, KNO $_3$, NH $_4$ NO $_3$, (NH $_4$) $_2$ SO $_4$) в качестве удобрений
В военном деле и в геологоразве- дочных работах	KNO_3 — составная часть пороха $(KNO_3 + S + C)$; NH_4NO_3 — составная часть взрывчатого вещества аммонала $(NH_4NO_3 + C + AI)$
В медицине	Аминокислоты, белки, нитроглицерин и др.

При действии электрических разрядов, а также при разложении нитридов бора (BN), титана (TiN), магния (Mg_3N_2) и кальция (Ca_3N_2) образуется активный (атомарный) азот, который при нагревании энергично взаимодействует с водородом, парами серы и фосфора и некоторыми металлами.

Различают азот как химический элемент N с порядковым номером 7; молекулярный азот N_2 как простое газообразное вещество; белковый азот, содержащийся в белках; нитратный азот, входящий в состав соединений в виде нитрогруппы; связанный азот, входящий в любое химическое соединение (исключая молекулярный азот); и усваиваемый азот, находящийся в форме, усваиваемой растениями.

Общее содержание азота в земной коре в виде его соединений составляет 0.01% .

21.5. ФОСФОР - ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

 $T\,a\,{\it f}\,{\it n}\,u\,{\it u}\,a$ 98 Основные свойства, получение

Основные своиства, получение					
Аллотро- пические формы	Ф изические свойства	Химические свойства	Способы получения		
Белый фосфор	Бесцветное ядовитое вещество, $\rho = 820 \text{ кг/м}^3$, $T_{\text{nn}} = 44,2^{\circ}\text{C}$, нерастворимое в H_2O ; окисляется на воздухе, светится в темноте	$P_{\text{белый}} \xrightarrow{260^{\circ} \text{C}} \rightarrow$ $\rightarrow P_{\text{красный}} \xrightarrow{400^{\circ} \text{C}} \rightarrow$ $\rightarrow P_{\text{черкый}}.$ $4P + 3O_2 \xrightarrow{t^{\circ}} 2P_2O_3$	Ca ₃ (PO ₄) ₂ + 5C + 3SiO ₂ ^t → 3CaSiO ₃ + 5CO↑ + 2P (синтез идет в электропечах; пары Р улавливают в спецприемни-		
Красный фосфор	Порошок красно- бурого цвета, неядовит, нерастворим в H_2O и CS_2 ; $\rho = 2200$ кг/м³. Возгоняется при сильном нагревании и, охлаждаясь, превращается в белый фосфор	(недостаток O_2), $4P + 5O_2 \xrightarrow{t^*} 2P_2O_6$, $2P + 3Cl_2 \rightarrow 2PCl_3$, $2P + 5Cl_2 \rightarrow 2PCl_5$, хлоряд фосфора (V) $2P + 3Mg \rightarrow Mg_3P_2$, фосфил магния	ке с водой) При длительном нагревании белого фосфора без доступа воздуха при 286—300°С: Р _{белый} ^t Р _{красный}		
Черный фосфор	Похож на графит, $T_{\text{вл.}}$ = 100°С (при $p=1,8\cdot10^9$ Па), нерастворим в воде, обладает свойствами полупроводника	$2P + 3H_2 \xrightarrow{t^*} 2PH_3,$ $\Phi \to \Phi \to \Phi \to \Phi$ $2P + 3S \xrightarrow{t^*} P_2S_3,$ $2P + 5S \xrightarrow{t^*} P_2S_5,$ $3P + 5HNO_3 +$ $2H_2O \to 3H_3PO_4 +$ + 5NO	При дли- тельном нагревании белого фосфора (200-220°С, 1200 МПа) по- лучают черный фосфор Р _{белый} ^t Р _{черный}		

Различают также желтый фосфор. Это торговое название товарного продукта — белого фосфора, содержащего примеси.

21.6. СОЕДИНЕНИЯ ФОСФОРА

Таблица 99

Основные свойства, получение

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения		
РН ₃ — фосфин				
Ядовитый газ с чесночным запахом, $T_{nn} = -133,8^{\circ}\text{C};$ малорастворим в H_2O	РН ₃ — сильный восстановитель, самовоспламеняется на воздухе: 2РН ₃ + 4O ₂ → P ₂ O ₅ + 3H ₂ O; 2РН ₃ ⁺ [*] 2P+3H ₂ , PH ₃ + HI → PH ₄ I	$2P + 3H_2 \xrightarrow{t^\circ = 300^\circ C} \rightarrow 2PH_3,$ $Ca_3P_2 + 6H_2O \rightarrow 3Ca(OH)_2 + 2PH_3\uparrow,$ $Ca_3P_2 + 6HCI \rightarrow A$		
$ ho = \frac{1}{10000000000000000000000000000000000$				
$P_2O_3 \Rightarrow$ $\Rightarrow P_4O_6 -$ вос- кообразная кристалличе- ская масса, $T_{n,1} = 22,5^{\circ}C$, ядовит	Сильный восстановитель: $P_2O_3 + O_2 \rightarrow P_2O_5$. Проявляет все свойства кислотных оксидов (ангидридов)	4P + 3O ₂ → 2P ₂ O ₃ (горение фосфора при недостатке кислорода)		
P ₂ O ₈ -	- оксид фосфора (V), фосфорнь	ій ангидрид		
Р ₂ О ₅ ⇒ Р ₄ О ₁₀ — белый гигроскопич- ный порошок	$P_2O_5 + H_2O \rightarrow 2HPO_3$ (на холоде), $P_2O_5 + 3H_2O \rightarrow 2H_3PO_4$ (при нагревании). Проявляет все свойства кислотных оксидов (ангидридов): $P_2O_5 + 3CaO \rightarrow Ca_3(PO_4)_2$, $P_2O_6 + 6NaOH \rightarrow 2Na_3PO_4 + + 3H_2O$	4P + 5O ₂ → 2P ₂ O ₅ (горение фосфора в избытке кислорода или сухого воз- духа)		
⁺⁵ HPO₃ — метафосфорная кислота: [H₃(PO₃)₃] — триметафосфорная кислота				
	${ m HPO_3 + H_2O ightarrow H_3PO_4} \ (при нагревании), \ { m HPO_3 + NaOH ightarrow ightarrow H_2O + NaPO_3} \ { m метафосфат натрия} \ { m Проявляет все свойства } \ { m кислот}$	$P_2O_6 + H_2O \rightarrow$ 2HPO ₃ (на колоде), $3P_4O_{10} + 6H_2O \rightarrow$ \rightarrow 4H ₃ (PO ₃) ₃		

	,		
Физические свойства	Химические свойства	Способы получения	
	H₃PO₄ — ортофосфорная	кислота	
	Кислота средней силы, в водном растворе диссо- циирует в три ступени:	В промышленности:	
	$H_3PO_4 \rightleftharpoons H^+ + H_2PO_4^-,$	1) экстракционный	
Бесцвет-	$H_2PO_4^- \rightleftharpoons H^+ + HPO_4^{2-},$	способ:	
ные про- зрачные	$HPO_4^{2-} \rightleftharpoons H^+ + PO_4^{3-}$.	$Ca_3(PO_4) + 3H_2SO_4 +$	
кристал- лы, $T_{nn} =$	Проявляет все свойства кислот:	$\begin{array}{c} + 2H_2O \rightarrow 2H_3PO_4 + \\ + 3CaSO_4 \cdot 2H_2O; \end{array}$	
= 42°C,	$2H_3PO_4 + 3BaO \rightarrow$	2) термический способ:	
неле- туча,	$\rightarrow \text{Ba}_3(\text{PO}_4)_2 \downarrow + 3\text{H}_2\text{O},$	$2P + 5O_2 \rightarrow P_2O_6,$	
хо рошо р аство- ри ма в	$2H_3PO_4 + 3Ca(OH)_2 \rightarrow$ $\rightarrow Ca_3(PO_4)_2 \downarrow + 6H_2O$,	$P_2O_5 + 3H_2O \rightarrow 2H_3PO_4.$	
во де	$2H_3PO_4 + 3Zn \rightarrow Zn_3(PO_4)_2$ ↓ + $+ 3H_0$ ↑.	В лаборатории: 3P + 5HNO₃ + 2H₂O →	
	•,	$\rightarrow 3H_3PO_4 + 5NO\uparrow$	
	$H_3PO_4 + 3CH_3COOAg \rightarrow$ $\rightarrow Ag_3PO_4 \downarrow + 3CH_3COOH$, or	
H	₄ Р ₁ О ₇ — пирофосфорная (дифос	форная) кислота	
Кри- сталлы, хорошо раство- римые в воде	Проявляет все свойства кислот	$2H_3PO_4 \xrightarrow{260^{\circ}C} \rightarrow H_4P_2O_7 + H_2O$	
NaH ₂ PO ₄ — Na ₃ P	дигидрофосфат натрия, Na₃HP О₄ — фосфат натрия, Ca(H₃PO₄)	O ₄ — гидрофосфат натрия,) ₂ , CaHPO ₄ , Ca ₂ (PO ₄) ₂	
_	Проявляют все свойства солей. Фосфаты щелочных металлов и (NH ₄) ₃ PO ₄ хорошо растворимы в воде. Са(H ₂ PO ₄) ₂ хорошо растворим, СаНРО ₄ малорастворим, СаНРО ₄ малорастворим,	$NaOH + H_3PO_4 \rightarrow$ $\rightarrow NaH_2PO_4 + H_2O,$ $2NaOH + H_3PO_4 \rightarrow$ $\rightarrow Na_2HPO_4 + 2H_2O,$ $3NaOH + H_3PO_4 \rightarrow$	
	творим, Са ₃ (РО ₄) ₂ нерас- творим.	$\rightarrow \text{Na}_3\text{PO}_4 + 3\text{H}_2\text{O},$	
	$Na_3PO_4 + H_2O \rightleftharpoons NaOH + + Na_2HPO_4$	$H_3PO_4 + NH_3 \rightarrow NH_4H_2PO_4$, $H_3PO_4 + 2NH_3 \rightarrow$ $\rightarrow (NH_4)_2HPO_4$,	
	$PO_4^{3-} + H_2O \rightleftharpoons HPO_4^{2-} + OH^-$ (pH > 7, среда щелочная)	$Ca_3(PO_4)_2 + 2H_2SO_4 \rightarrow$ $\rightarrow 2CaSO_4 + Ca(H_2PO_4)_2$	

Удобрение	Источники и способы промышлен- ного получения	Содержание Р _г О _в , %	Раство- римость в воде, при- меси
Фосфорная и апатитная мука Са _в (РО _в)г	Измельчение фосфоритов и апатитов	16–35	Плохо раство- рим, фтор
Προςπού cynepφος- φαπ Ca(H ₂ PO ₂) ₂ + 2CaSO ₄ H ₂ O	$\begin{array}{c} \operatorname{Ca_3(PO_4)_2} + 2\operatorname{H_2SO_4} + \operatorname{H_2O} \to \\ \to \operatorname{Ca(H_2PO_4)_2} + 2\operatorname{CaSO_4} \cdot \operatorname{H_2O} \end{array}$	14–20	Раство- рим, фтор, гипс
Двойной суперфос- фат Са(H ₂ PO ₄) ₂	$Ca_3(PO_4)_2 + 4H_3PO_4 \rightarrow 3Ca(H_2PO_4)_2$	До 35	Раство- рим
Обесфторенный фосфат, термофос- фат Са _з (PO) ₂	Удаление НF из апатитов, фосфоритов водяным паром: CaF₂+2H₂O → Ca(OH)₂+2HF	20–32	Плохо раство- рим, Са(ОН) ₂
Преципитат CaHPO, 2H,O	$H_3PO_4 + Ca(OH)_2 \rightarrow$ $\rightarrow CaHPO_4 \cdot 2H_2O$	27–35	Раство- рим
Аммофос NH ₄ H ₂ PO ₄ (основа + примеси)*	H ₃ PO₄+ NH₃→ NH₄H₂PO₄	$35-50\% \ P_2O_5$ и $9-12\%\ N_2$	Раство- рим
Humpoфоска (NH _s) ₂ HPO ₄ KNO ₃	Смешивание HNO ₃ , KCl и фосфатного сырья	10% P ₂ O ₅ , 11% K ₂ O, 11% N ₂	Раство- рим, CaSO₄
Humpoфосфат CaHPO ₄ Ca(NO ₃) ₂	Разложение фосфатного сы- рья азотной кислотой HNO ₃	14–27% Р ₂ О ₅ и 9–12% N ₂	Раство- рим, CaSO₄

^{*} С примесью (NH₄)₂HPO₄ и небольших количеств MgNH₄PO₄ и СаНРО₄.

 $T\,a\,\delta\,\pi\,u\,u\,a\,\,1\,0\,1$ Применение фосфора и его соединений

Вещества	Область применения	
Белый фосфор	Получение красного фосфора, зажига- тельных и дымообразующих веществ, в металлургии	
Красный фосфор	В производстве спичек: P+ KClO ₃ + S + MnO ₂ + Fe ₂ O ₃	
P_2O_5	Получение фосфорной кислоты	
H ₃ PO ₄	Получение фосфорных солей и удо- брений	
$Ca_3(PO_4)_2$, $Ca(H_2PO_4)_2$; $Ca(H_2PO_4)_2 + 2CaSO_4 \cdot H_2O$, $CaHPO_4$, $(NH_4)_2HPO_4$, $NH_4H_2PO_4$	Используются в качестве фосфорных удобрений в сельском хозяйстве	

21.7. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ АЗОТА И ФОСФОРА

Азот играет исключительно важную роль в жизни растений, поскольку он входит в состав аминокислот, белков, хлорофилла, витаминов группы В, ферментов, активизирующих обмен веществ. Поэтому недостаток азота в почве отрицательно сказывается на растениях, и в первую очередь на содержании хлорофилла в листьях, из-за чего они бледнеют и приобретают светло-зеленый цвет («азотное голодание»). Овощные растения потребляют от 50 до 250 кг азота на 1 гектар площади почвы. Больше всего азота находится в цветах, молодых листьях и плодах. Важнейшим источником азота для растений являются азотные удобрения — это в основном $\mathrm{NH_4NO_3}$, $\mathrm{(NH_4)_2SO_4}$ и др. (см. табл. 96). Следует отметить также особую роль азота как составной части воздуха — важнейшего компонента живой природы.

Ни один из химических элементов не принимает столь активного и многообразного участия в жизненных процессах растительных и животных организмов, как фосфор. Он входит в состав нуклеиновых кислот, входит в состав некоторых ферментов и витаминов, содержится в фитине.

У животных и человека в костях сосредоточено до 90% фосфора, в мышцах — до 10%, в нервной ткани около 1% (в виде неорганических и органических соединений). В мышцах, печени, мозге и других органах фосфор находится в виде фосфатидов и фосфорных эфиров. Фосфор принимает участие в мышечных сокращениях и в построении мышечной и костной ткани.

Академик А. Е. Ферсман назвал фосфор «элементом жизни и мысли». Людям, занимающимся умственным трудом, необходимо потреблять повышенное количество фосфора, чтобы не допустить истощения нервных клеток, которые функционируют с повышенной нагрузкой именно при умственном труде. При недостатке фосфора понижается работоспособность, развивается невроз, нарушается обмен веществ. Недостаток фосфора в организме может быть пополнен употреблением таких овощей и фруктов, как салат, шпинат, щавель, фасоль, морковь, томаты, баклажаны, огурцы, сладкий перец, клубника, абрикосы. Из продуктов животного происхождения наиболее богаты фосфором мясо, мозг, говяжья печень, рыба, яйца, молокопродукты.

22. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ IVA (р-ЭЛЕМЕНТЫ)

22.1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЭЛЕМЕНТОВ

Таблица 102

Основные сведения об элементах

Символ элемента	С	Si	Ge	Sn	Pb
Латин- ское на- звание	Carboneum	Silicium	Germa- nium	Stannum	Plumbum
Русское название	Углерод	Кремний	Германий	Олово	Свинец
Год от- крытия	Известен с древних времен	1825	1886	Изве- стен с древних времен	Изве- стен с древних времен
Автор откры- тия	-	Й. Берце- лиус	К. А. Вин- клер	_	-
Содержа- ние в зем- ной коре, массовая доля, %	0,35	27,6	7.10-4	4·10-3	1,6·10-3
Основные природ- ные соеди- нения	В свободном состоянии — алмаз, графит; в связанном — уголь, нефть. СаСО ₃ (известняк), СиСО ₃ -Си(OH) ₂ (малахит), MgCO ₃ (магнезит)	SiO ₂ (кремне- зем), минералы M[AlSi ₃ O ₈], где М = Na, K, Ba	Аg ₈ GeS ₆ (аргиро- дит), Сu ₃ (Fe, Ge)S ₄ (германит)	SnO ₂ (кассите- рит), Cu ₂ FeSnS ₄ (станнин)	PbS (галенит), PbSO ₄ (англе- зит), PbCO ₃ (церуссит)

Электронные конфигурации атомов в основном состоянии:

 $_{6}$ C $-1s^{2}2s^{2}2p^{2}$

 $_{14}$ Si $-1s^22s^22p^63s^23p^2$

 $_{32}$ Ge — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^2$

 $_{50}\mathrm{Sn} = 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10} 4s^2 4p^6 4d^{10} 5s^2 5p^2$

 $_{82}$ Pb — $1s^22s^22p^63s^23p^63d^{10}4s^24p^64d^{10}4f^{14}5s^25p^65d^{10}6s^26p^2$

Атомные характеристики

Элемент	С	Si	Ge	Sn	Pb
Атомный (по- рядковый) номер	6	14	32	50	82
Относительная атомная масса	12,011	28,086	72,610	118,710	207,200
Электронная структура внешнего энергетического уровня	ns np $\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$, где n (номер периода) = 2, 3, 4, 5, 6				
Первый потен- циал иониза- ции, эВ	11,26	8,15	7,90	7,34	7,42
Сродство к электрону, эВ	1,27	1,36	1,74	1,03	1,03
Электроотри- цательность	2,50	1,74	2,02	1,72	1,55
Степени окис- ления	-4, +2,+4	-4, +2,+4	+2,+4	+2,+4	+2,+4

Углерод и кремний являются типичными неметаллами, германий проявляет свойства металла и неметалла, а олово и свинец — это типичные металлы.

Как видно из табл. 103, все эти элементы являются *р*-элементами. Атомы этих элементов в основном состоянии двухвалентны, а их максимальная валентность равна четырем (при возбужденном состоянии).

22.2. УГЛЕРОД KAK IIPOCTOE BEIIIECTBO

Таблица 104

Основные свойства, применение

Физические свойства

Алмаз — бесцветное, прозрачное, очень твердое вещество, плохо проводит теплоту и не проводит электрический ток.

Графит — темно-серое непрозрачное вещество с металлическим блеском, проводит электрический ток и теплоту.

Аморфный углерод (древесный уголь, сажа) — продукт неполного сгорания органических веществ.

Карбин — вещество, состоящее из полимерных молекул (—С=С—С=С—),

Химические свойства

Взаимодействие с неметаллами (восстановительные свойства):

$$C+O_2 \xrightarrow{t^*} CO_2 + 393 кДж (избыток O_2),$$

$$2C+O_2 \xrightarrow{t^*} 2CO - 174$$
 кДж (недостаток O_2);

 $C + 2F_2 \rightarrow CF_4$, $C + 2S \xrightarrow{t^*} CS_2$ (сероуглерод), $2C + H_2 \xrightarrow{t^*} C_2H_2$ (аце-

$$C + 2H_2 \xrightarrow{t^*} CH_4$$
 (метан).

 $C + 2H_2 \xrightarrow{\quad t^* \quad} CH_4 \text{ (метан)}.$ Взаимодействие с металлами (окислительные свойства):

 $2C + Ca \xrightarrow{t^*} CaC_2$ (карбид кальция), $3C + 4Al \xrightarrow{t^*} Al_4C_3$ (карбид алюминия).

 $C + W \xrightarrow{t^*} WC$ (карбид вольфрама).

Взаимодействие со сложными веществами:

 $C + H_2O \stackrel{t^*}{\rightleftharpoons} CO + H_2$ (действие водяного пара на раскаленный уголь)

$$C + 2CuO \xrightarrow{t^{\circ}} 2Cu + CO_2$$
, $C + ZnO \xrightarrow{t^{\circ}} Zn + CO$,

$$3C + CaO \xrightarrow{t^*} CaC_2 + CO, C + 4HNO_{3(k)} \rightarrow CO_2 + 4NO_2 + 2H_2O,$$

 $3C + 4HNO_3(p) \rightarrow 3CO_2 + 4NO + 2H_2O,$

$$C + 2H_0SO_4(\kappa) \rightarrow CO_2 + 2SO_2 + 2H_0O$$

Области применения

Алмаз используется для обработки твердых материалов, резки стекла. в буровых работах, а также в ювелирном деле.

Графит применяется для изготовления электродов, щеток электромоторов, тиглей для плавки металлов, в производстве карандашей и в составе смазок, работающих при повышенных температурах. Аморфный углерод — в производстве красок, резины, как адсорбент в противогазах и в медицине.

Карбин интересен как материал для сверхпрочных волокон и как полупроводник.

22.3. СОЕДИНЕНИЯ УТЛЕРОДА

 ${\it T\,a\,6\,\pi\,u\,4\,a\ 1\,0\,5}$ Основные свойства, получение и применение

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения	Области применения		
СО — оксид	CO— оксид углерода (II), техническое название «генераторный газ», угарный газ				
Газ без цвета и запаха, легче воздуха, мало растворим в воде, растворов; Т _{тат} = -205,02°C, Т _{тат} = -191,5°C	$\begin{array}{c} {\rm Heconeoбразующий \ okcuд.} \\ {\rm 2CO+O_2} \xrightarrow{t^\circ} {\rm 2CO_2} \\ {\rm (горение \ Ha \ Boздухе} \\ {\rm и \ B \ kucлopode)}, \\ {\rm CO+CuO} \xrightarrow{t^\circ} {\rm Cu+CO_2}, \\ {\rm 4CO+Fe_3O_4} \xrightarrow{t^\circ} {\rm 3Fe+} \\ {\rm +4CO_2}, \\ {\rm CO+2H_2} \xrightarrow{t^\circ} {\rm CH_3OH}, \\ {\rm cnupr} \\ {\rm CO+Cl_2} \to {\rm COCl_2} \\ {\rm \phiocreh} \end{array}$	В промышленности: в газогенераторах пропусканием воздуха через слой раскаленного угля: $C + O_2 \xrightarrow{t^*} CO_2,$ $CO_2 + C \xrightarrow{t^*} 2CO$ В лаборатории: $HCOOH \xrightarrow{t^*} H_2O + \text{муравьиная} \atop \text{кислота} \atop \text{кислота} + CO \atop \text{(в присутствии концетрированниюй H_2SO_4, которая отнимает воду)}$	СО + Н ₂ используется как топливо, в металлургии, для синтеза СН ₃ ОН, СОСІ ₂ и др.; для восстановления некоторых оксидов металлов и получения карбонилов металлов		
CO₂ — or	сид углерода (IV), угольнь	ий ангидрид, углекн	слый газ		
Газ без цвета и запаха, тяжелее	CO ₂ — кислотный оксид, проявляет все свойства ангидридов:	В промышлен- ности:	В огнету- шителях, в пище- вой про-		
воздуха. При 20°С и дав- лении	$CO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_2CO_3$	$\begin{array}{c} \operatorname{CaCO_3} \xrightarrow{\mathbf{t}^\circ} \operatorname{CaO} + \\ + \operatorname{CO_2}. \end{array}$	мышлен- ности при изготов- лении		
5,76·10 ⁶ Па превра- шается	$CO_2 + Ba(OH)_2 \rightarrow BaCO_3 + H_2O,$	В лаборатории:	напитков, в газовых лазерах.		
в бесц- ветную жидкость.	$CO_2 + CaO \xrightarrow{t^\circ} CaCO_3;$	CaCO ₃ + 2HCl \rightarrow \rightarrow CaCl ₂ + H ₂ O + + CO ₂ (в аппара-	Твер- дый СО₂ («сухой		
Твердый СО ₂ — «су- хой лед»	$CO_2 + 2Mg \xrightarrow{t^*} 2MgO + C,$	те Киппа)	лед») — хладо- агент		
	$CO_2 + Zn \xrightarrow{t^*} ZnO + CO$				

Ф изические свойства	Химические свойства	Способы получения	Области прменения		
	H₃CO₃ — угольная кислота				
Бес- цветная жид- кость	Непрочное соединение; в водном растворе CO_2 существует равновесие: $H_2O + CO_2 \rightleftarrows H_2CO_3 \rightleftarrows H^+ + HCO_3^- \rightleftarrows 2H^+ + CO_3^2$. Взаимодействует только с оксидами и гидроксидами щелочных и щелочноземельных металлов: $BaO + H_2CO_3 \rightarrow BaCO_3 + H_2O,$ $2NaOH + H_2CO_3 \rightarrow Na_2CO_3 + 2H_2O$	Растворение CO ₂ в воде: CO ₂ + H ₂ O	Применя- ется в виде солей, а также присут- ствует в газиро- ванных напитках		
	Соли угольной СаСО ₃ , Na ₂ CO ₃ , (NH ₂) ₂ C Са(HCO ₃) ₂ , Mg(HCO ₃) ₂ , NaHC	O ₃ — карбонаты;	7		
Твер- дые кри- сталли- ческие веще- ства	$\begin{array}{c} CaCO_{3} \stackrel{t^{*}}{\to} CaO + CO_{2}\uparrow, \\ CaCO_{3} + H_{2}O + CO_{2} \rightleftarrows \\ \rightleftarrows Ca(HCO_{3})_{2}, \\ \\ Na_{2}CO_{3} + H_{2}SO_{4} \to Na_{2}SO_{4} + \\ + H_{2}O + CO_{2}\uparrow, \\ \\ 2NaHCO_{3} \stackrel{t^{*}}{\to} Na_{2}CO_{3} + \\ + H_{2}O + CO_{2}\uparrow, \\ \\ (NH_{4})_{2}CO_{3} \stackrel{t^{*}}{\to} 2NH_{3}\uparrow + \\ + H_{2}O + CO_{2}\uparrow, \\ \\ NaHCO_{3} + HCl \to NaCl + \\ + H_{2}O + CO_{2} \end{array}$	Взаимодействие CO ₂ со щелочами: 2NaOH + CO ₂ → Na ₂ CO ₃ + H ₂ O, Ca(OH) ₂ + CO ₂ → CaCO ₃ ↓ + H ₂ O, Ba(OH ₃) + CO ₂ → BaCO ₃ ↓ + H ₂ O	СаСО ₃ и MgCO ₃ — в метал- лургии и строи- тельстве, в сельском хозяйстве. NaHCO ₃ — в меди- цине и пищевой промыш- ленности		

22.4. КРЕМНИЙ КАК ПРОСТОЕ ВЕЩЕСТВО

Таблица 106

Основные свойства, получение и применение

Физические свойства

Образует две аллотропические формы: кристаллический и аморфный кремний.

Кристаллический кремний имеет серо-стальной цвет и металлический блеск; $\rho = 2420$ кг/м³, $T_{\rm nn} = 1420$ °C, $T_{\rm kun} = 2600$ °C.

Обладает полупроводниковыми свойствами

Химические свойства

$$Si + 2Mg \xrightarrow{t^*} Mg_2Si,$$
 силицид

 $Si + 2Cl_2 \xrightarrow{t^*} SiCl_4$ (тетрахлорид кремния),

 $\mathrm{Si} + 2\mathrm{F}_2 \to \mathrm{SiF}_4$, $\mathrm{Si} + 2\mathrm{Br}_2 \to \mathrm{SiBr}_4$, $\mathrm{Si} + \mathrm{O}_2 \xrightarrow{t^*} \mathrm{SiO}_2 + 861$ қДж,

 $Si + C \xrightarrow{t^*} SiC$ (карбид кремния)

 $Si + 2S \xrightarrow{t^*} SiS_2$ (сульфид кремния (IV)),

 $Si + 2FeO \xrightarrow{t^{\circ}} 2Fe + SiO_2$

 $Si + 2KOH + H_2O \rightarrow K_2SiO_3 + 2H_2\uparrow$

Способы получения

В промышленности: $SiO_2 + 2C \xrightarrow{t^*} 2CO + Si$.

Более чистый кремний получают так: $2Zn + SiCl_4 \rightarrow 2ZnCl_2 + Si$.

Кремний, полученный по этой реакции, используют как полупроводник.

B лаборатории: $SiO_2 + 2Mg \xrightarrow{t^*} 2MgO + Si$, $SiO_2 + 2C \xrightarrow{t^*} 2CO + Si$,

 $3SiO_2 + 4Al \xrightarrow{t^*} 2Al_2O_3 + 3Si$

Области применения

В металлургии в качестве добавки к стали для улучшения ее свойств и в производстве сплавов. В электронике полупроводниковый кремний используют для изготовления диодов, транзисторов, высоковольтных тиристоров и др.

22.5. СОЕДИНЕНИЯ КРЕМНИЯ

Таблица 107

Свойства, получение и применение бескислородных соединений кремния

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения	Области применения
	SiH₄ — c	илан	
Бесцветный газ с характерным запа- хом, высокотоксичный	Химически активнее углеводородов: $SiH_4 + 2O_2 \rightarrow SiO_2 + \\ + 2H_2O$	$Mg_2Si + 4HCl \rightarrow$ $\rightarrow 2MgCl_2 + SiH_4↑$	_
	SiC — карбид кремі	ния (карборунд)	
Бесцветные кристаллы (чистое вещество). Кристаллы от темно- серого до черного цвета (технический SiC) высокой твердости	$SiC + 2O_2 \xrightarrow{t^\circ} SiO_2 + \\ + CO_2.$ Устойчив к действию минеральных кислот (кроме концентрированных HF и HNO_3)	1. SiO ₂ + + 3C ± SiC + + 2CO↑ + 527 кДж 2. Пиролиз кремнийорганиче- ских соединений CH ₃ SiCl ₃ , CH ₃ SiHCl ₂ и др.	В абра- зивной промыш- ленности, в полупро- водниковой технике, как ком- понент огнеупоров
SiCl ₄ — тетрахлорид кремния (четыреххлористый кремний)			
Бесцветная летучая жидкость	$SiCl_4 + 3H_2O \rightarrow$ $\rightarrow H_2SiO_3 \downarrow + 4HCl$	$SiO_2 + 2C + 2Cl_2 \rightarrow$ $\rightarrow SiCl_4 + 2CO\uparrow$	В производстве кремния высокой чистоты

Из бескислородных соединений кремния наиболее важными являются карбид (SiC) и нитрид (Si₃N₄) кремния. Эти соединения в последние годы нашли широкое применение при изготовлении на их основе деталей для сельскохозяйственного, нефтяного и химического машиностроения. Кроме того, изделия на основе нитрида кремния (нитридная керамика) применяют в газотурбинных двигателях для изготовления таких деталей, как форкамеры, пальцы толкателя, крыльчатки турбокомпрессора и др.

Основные свойства, получение и применение кислородных соединений кремния

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения	Области при- менения
	SiO — оксид кремния (I	I), монооксид кремния	
Твердое веще- ство желтова- то- корич- невого цвета	Несолеобразующий оксид. SiO + 2NaOH \rightarrow \rightarrow Na ₂ SiO ₃ + H ₂ ↑	$SiO_2 + Si \xrightarrow{t^*} 2SiO,$ $2SiO_2 + SiC \xrightarrow{t^*}$ $\xrightarrow{t^*} 3SiO + CO\uparrow$	В метал- лургии как восста- новитель железа из руды
SiO ₂ —	оксид кремния (IV), крем диоксид к		гидрид,
Бес- цветное твердое веще- ство, нерас- тво- римое в воде и кис- лотах (кроме HP)	Каслотный оксид, обладает всеми свойствами кислотных оксидов:	1. H ₂ SiO ₃ → H ₂ O + + SiO ₂ 2. Выращивание монокристаллов SiO ₂ из расплава SiO ₂ 3. Разложение паров SiCl ₄ в парах H ₂ O при T = 1100−1400°C	В оптике (чистый SiO ₂); для изготовления химической посуды и деталей в химической промышленности
	$m{ m SiO_2}\cdot n{ m H_2O}$ — крем ${ m H_2SiO_3}$ — метакремниевая, ${ m H_2Si_2O_5}$ — ди	ниевые кислоты: H ₄ SiO ₄ — ортокремниева: кремниевая	я,
Про- зрачная студе- нистая масса, при высы- хании которой обра- зуется сили- катель SiO ₂	H_2SiO_3 — слабая (слабее угольной) малоустойчивая двухосновная кислота, нерастворяется только в щелочах: $H_2SiO_3 + 2NaOH \rightarrow Na_2SiO_3 + 2H_2O,$ $H_2SiO_3 \stackrel{t^*}{\rightarrow} SiO_2 + H_2O$	$\begin{aligned} &\text{Na}_2\text{SiO}_3 + 2\text{HCl} \rightarrow \\ &\rightarrow 2\text{NaCl} + \text{H}_2\text{SiO}_3 \downarrow, \\ &\text{Na}_2\text{SiO}_3 + \text{H}_2\text{O} + \\ &+ \text{CO}_2 \rightarrow \\ &\rightarrow \text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{SiO}_3 \downarrow \end{aligned}$	В производстве стекла, керами-ки. Силика-гель — погло-титель паров и газов в промыш-ленных ашпара-тах

Физические свойства	Химические свойства	Способы получения	Области применения
Ca(Al	Соли кремнно SiO ₂ — силикат кальция, K ₂ ₂ O ₃ ·2SiO ₂ ·2H ₂ O — каолин (гле Na ₂ SiO ₃ — сил	$(OAl_2O_36SiO_2$ — полевой ина), K_2SiO_3 — силикат ка	шпат, ілия,
Твер- дые кри- сталли- ческие веще- ства	Выветривание полевого пппата: K ₂ O·Al ₂ O ₃ ·6SiO ₂ + CO ₂ + + 2H ₂ O → K ₂ CO ₃ + + Al ₂ O ₃ · 2SiO ₂ · 2H ₂ O + каолин + 4SiO ₂ Al ₂ O ₃ ·2SiO ₂ ·2H ₂ O ^t → t → Al ₂ O ₃ ·2SiO ₂ + 2H ₂ O В воде растворяются только сыликаты щелочных металлов.	$SiO_{2} + 2KOH \xrightarrow{t^{\circ}} K_{2}SiO_{3} + H_{2}O,$ $SiO_{2} + CaO \xrightarrow{t^{\circ}} CaSiO_{3},$ $SiO_{2} + Na_{2}CO_{3} \xrightarrow{t^{\circ}} $ $\xrightarrow{t^{\circ}} Na_{2}SiO_{3} + CO_{2} \uparrow$	Водные растворы K_2SiO_3 и Na ₂ SiO ₃ и Na ₂ SiO ₃ и используются для изготовления кислотоупорного цемента и бетона, замазок, в строительном деле. Цемент получают прокаливанием смеси глины, известняка и кремнезема, используют для изготовления бетона
	Na ₂ O·CaO·6SiO ₂ —	- оконное стекло	
Про- зрачное аморф- ное тело (пере- охлаж- денная жид- кость)	сода взвестняк кремнезем $(t^{\circ} \approx 1400)$ Добавки CrO_3 , Fe_2O_3 , $Ag (B нии)$, Ce_2O_3 придают стеклу Cr_2O_3 , CuO_3 , Pr_2O_3 — зелену	$(t^{\circ} \approx 1400^{\circ}\text{C})$. O_3 , Ag (в коллоидном состояот стеклу желтую окраску; — зеленую; CoO — синюю; NiO, молетовую; MnO, Se, Er_2O_3 —	

22.6. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ УГЛЕРОДА И КРЕМНИЯ

Соединения углерода являются основой растительных и животных организмов ($\sim 45\%$ углерода содержится в растениях и $\sim 26\%$ — в животных организмах).

Характерные биологические свойства проявляют оксид углерода (II) и оксид углерода (IV). Оксид углерода (II) СО — очень токсичный газ, так как он прочно соединяется с гемоглобином крови и лишает гемоглобин возможности переносить кислород от легких к капиллярам. При вдыхании СО человек может получить отравление, возможен даже смертельный исход. Оксид углерода (IV) СО2 особенно важен для растительных организмов. В клетках растений (особенно в листьях) в присутствии хлорофилла и под действием солнечной энергии происходит фотосинтез глюкозы из углекислого газа и воды с выделением кислорода (см. раздел 1.21, с. 24).

В результате фотосинтеза растения ежегодно связывают до 150 млрд тонн углерода и 25 млрд тонн водорода и выделяют в атмосферу до 400 млрд т кислорода. Ученые установили, что растения получают около 25% CO_2 через корневую систему из растворенных в почве карбонатов.

Кремний растения используют для построения покровных тканей; содержащийся в растениях кремний, пропитывая клеточные стенки, делает их более твердыми и устойчивыми к повреждениям насекомыми, предохраняет их от проникновения грибной инфекции. Кремний находится почти во всех тканях животных и человека, особенно им богаты поджелудочная железа, печень, волосы, шерсть, кожа, кости, зубы, хрящи. У туберкулезных больных в костях, зубах и хрящах кремния значительно меньше, чем у здоровых людей. При таких заболеваниях, как экзема, чешуйчатый лишай, болезнь Боткина, отмечается уменьшение содержания кремния в крови, а при поражении толстой кишки — наоборот, увеличение его содержания в крови.

23. ХИМИЯ И ЭКОЛОГИЧЕСКИЕ ПРОБЛЕМЫ СОВРЕМЕННОСТИ

Экология — наука об отношении биологических сообществ между собой и с окружающей средой. Промышленная экология — наука о взаимосвязи объектов хозяйственной деятельности человека с окружающей средой.

С развитием химической промышленности, металлургии и других производств в окружающую среду попадают вредные для живой природы вещества, которые нарушают природное экологическое равновесие. Сегодня существует проблема защиты окружающей среды от химического загрязнения, а это требует ускорения развития промышленной экологии, которое немыслимо без участия в этом химии, играющей двоякую роль в жизни человеческого общества: с одной стороны, отходы химических производств загрязняют природу, а с другой — благодаря знаниям химии удается путем соответствующих химических реакций устранить выделение в окружающую среду вредных для живой природы веществ. В качестве примеров кратко рассмотрим виды и контроль загрязнений воздуха и природных водных ресурсов.

23.1. ВОЗДУХ, КОТОРЫМ МЫ ДЫШИМ. ВИДЫ ЗАГРЯЗНЕНИЙ ВОЗДУХА И ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ

Состав сухого воздуха и основные источники его загрязнений приведены в табл. 109-114.

Таблица 109 Состав сухого воздуха

Компонент	Среднее содержание, об. %	
N_2	78,09	
O ₂	20,95	
Ar	0,93	
CO ₂	0,03	
Ne	0,0018	
Не	0,0005	
CH ₄ , Kr, N ₂ O, H ₂ , Xe, NO ₂ , O ₃ , NH ₃ *	-	

^{*} В порядке убывания их содержания в воздухе.

Таблица 110 Типичные соединения-загрязнители городского воздуха

Соединения	Содержание, %	
Оксид углерода (II) CO	48,5	
Оксиды азота NO ₂	15,0	
Оксиды серы SO _x	14,9	
Твердые частицы	13,7	
Углеводороды C _x H _y	8,0	

Основные источники загрязнений воздуха в типичной городской атмосфере (по даиным национального управления США по загрязнению воздуха)

Источник загрязнения	Относительная интенсивность, %
Транспорт	44
Отопление	20
Промышленность	14
Сжигание мусора	5
Прочие	17

 $T\,a\,\sigma\,\pi\,u\,u\,a^{-}\,1\,1\,2$ Источники появления диоксида серы ${
m SO_2}$ в атмосфере

Источник	Относительная интенсивность, %
Сжигание угля	63
Производственные процессы	22
Сжигание нефти	14
Сжигание бензина	0,7

Таблица 113 Состав автомобильных выхлопных газов

(1-)	Количество загрязнений, выделяемых при различных условиях		
Соединение	Холостой ход двигателя	Низкая скорость	Высокая скорость
NO _x	0~50 млн -1*	1000 млн -1	4000 млн ⁻¹
СО	3–10 об. %	3–8 об. %	1–5 об. %
С _т Н _у (углеводороды)	300-800 млн -1	200-500 млн-1	100-300 млн-1
CO_2	6,5-8,0 об. %	7–11 об. %	12–13 об. %

^{*} $MJH^{-1} = M\Gamma/J$.

Компоненты газовых выбросов основных производств химической промышленности

Производство	Соединения, выбрасываемые в атмосферу
Кислот:	
азотной	NO, NO ₂ , NH ₃
серной:	
нитрозный способ	Fe ₂ O ₃ (пыль), NO, NO ₂ , SO ₂ , SO ₃ , H ₂ SO ₄
контактный способ	SO ₂ , SO ₃ , H ₂ SO ₄ , Fe ₂ O ₃ (пыль)
соляной	HCl, Cl ₂
щавелевой	NO, NO ₂ , C ₂ H ₂ O ₄ (пыль)
сульфаминовой	NH ₃ , NH(SO ₃ NH ₄) ₂ , H ₂ SO ₄
фосфорной и фосфора	P ₂ O ₅ , H ₃ PO ₄ , HF, Ca ₅ F(PO ₃) ₂ (пыль)
Удобрений:	NO, NO ₂ , NH ₃ , HF, H ₂ SO ₄ , P ₂ O ₅ , HNO ₃ , пыль удобрений
Суперфосфата	H₂SO₄, HF, пыль суперфосфата
Жидкого хлора	HCl, Cl ₂ , Hg
Хлорной извести	Cl ₂ , CaCl ₂ (пыль)
Полихлорвиниловой смолы	Hg, HgCl ₂ , NH ₃
Электролиз	NaCl, Cl ₂ , NaOH
Ацетона	CH ₃ CHO, (CH ₃) ₂ CO
Аммиака	NH ₃ , CO
Метанола	СН₃ОН, СО
Капролактама	NO, NO ₂ , SO ₂ , H ₂ S, CO
Катализаторов	NO, NO ₂ , пыль катализаторов
Искусственных волокон	H_2S , CS_2
Пресс-порошков	С ₆ Н ₅ ОН, СН ₂ О, СН ₃ ОН, пыль порошков и смолы
Фенолформальдегидных смол	C ₆ H ₅ OH, CH ₂ O
Абразивных материалов и инструментов и машино- строительной керамики	Абразивная пыль Al ₂ O ₃ , SiC, SiO ₂ , BN, ZrO ₂ , Si ₃ N ₄ , B ₄ C; газы CO, CO ₂ , SO ₂ ; фенол, формальдегид, фурфу- рол, ксилол

Антропогенные суммарные выбросы SO_2 в мире составляют около $150 \cdot 10^6$ тонн/год, и основная его масса (до 70%) выбрасывается с дымовыми газами топливноэнергетических установок, работающих на угле и мазуте с большим содержанием серы, а также предприятиями цветной и черной металлургии (до 15%) при переработке сульфидных руд:

$$Cu_2S + 2O_2 \rightarrow 2CuO + SO_2 \uparrow$$
,
 $4FeS_2 + 11O_2 \rightarrow 2Fe_2O_3 + 8SO_2 \uparrow$.

Выбрасываемый в атмосферу сернистый газ является причиной возникновения кислотных дождей, поскольку SO_2 взаимодействует с атмосферной влагой и создает кислотную среду:

$$SO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_2SO_3 \rightleftharpoons H^+ + HSO_3^- \rightleftharpoons 2H^+ + SO_3^{2-},$$

 $H_2SO_3 + H_2O - 2\overline{e} \rightarrow SO_4^{2-} + 4H^{+}.$

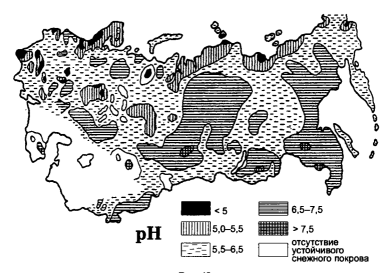
Аналогичным образом газы NO_x , выбрасываемые промышленными предприятиями и автотранспортом, заражают атмосферу и вызывают выпадение кислотных дождей, содержащих азотную кислоту.

В промышленных районах 60% кислотных дождей дает серная кислота, 30% — азотная, 5% — соляная и 2% — углекислый газ.

В районах, удаленных от промышленных объектов, доля ${\rm CO_2}$ в создании кислой среды атмосферных осадков составляет 80% за счет обратимого взаимодействия его с водой:

$$CO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_2CO_3 \rightleftharpoons H^+ + HCO_3^- \rightleftharpoons 2H^+ + CO_3^2$$
.

На территории СНГ отмечается уменьшение кислотности (рост рН) выпадающих осадков с запада на восток. Согласно данным станций контроля кислотности осадков, приведенным на рис. 43, прослеживаются две основные тенденции пространственного распределения кислотности выпадающих осадков в СНГ: 1) отмечается рост рН в на-



Рыс. 43 Распределение рН в снежном покрове на территории СССР по данным 1988 г.

правлении с запада на восток с некоторым отклонением, связанным с влиянием промышленных центров и рельефа местности; 2) к северу и югу кислотность осадков в целом уменьшается. Наиболее кислые осадки выпадают в холодный период года и особенно в феврале—марте.

Таким образом, в воздух, которым мы дышим, попадает много вредных веществ, среди которых немалую опасность представляют оксиды азота (NO_x), катализирующие (ускоряющие) процесс разложения озонового слоя в стратосфере, и сернистый газ (SO_2), выбрасываемые в окружающую среду в составе дымовых газов.

Очистить дымовые газы от оксидов азота и сернистого газа помогает химия. Так, для очистки газов от NO_x применяют:

1) связывание
$$NO_x$$
 гидроксидом кальция: $2Ca(OH)_2 + 4NO_2 \rightarrow Ca(NO_3)_2 + Ca(NO_2)_2 + 2H_2O$, $2Ca(OH)_2 + 4NO + 3O_2 \rightarrow 2Ca(NO_3)_2 + 2H_2O$;

2) каталитическое селективное восстановление NO_x аммиаком:

$$NO_2 + NO + 2NH_3 \stackrel{\text{kar.}}{\rightarrow} 2N_2 + 3H_2O;$$

3) окисление до азотной кислоты с получением в конечном итоге NH_4NO_3 , используемого как удобрение:

$$2NO + O_2 \rightarrow 2NO_2, \ 4NO_2 + O_2 + 2H_2O \rightarrow 4HNO_3, \ HNO_3 + NH_3 \rightarrow NH_4NO_3.$$

Очистка дымовых газов от SO_2 может осуществляться тремя способами:

1) аммиачным методом, основанным на протекании реакций

$$\begin{array}{c} SO_2 \,+\, (NH_4)_2SO_3 + H_2O = 2NH_4HSO_3, \\ 2NH_4HSO_3 + H_2SO_4 = (NH_4)_2SO_4 + 2H_2O + 2SO_2, \\ (NH_4)_2SO_3 + 2NH_4HSO_3 = 2(NH_4)_2SO_4 + S + H_2O; \end{array}$$

2) методом нейтрализации, основу которого составляют реакции

$$2Na_2CO_3 + SO_2 + H_2O = 2NaHCO_3 + Na_2SO_3,$$

 $2NaHCO_3 + SO_2 = Na_2SO_3 + 2CO_2 + H_2O,$
 $2Na_2SO_3 + CO_2 + H_2O = 2NaHSO_3 + Na_2CO_3,$

или

$$CaO + SO_2 + 2H_2O = CaSO_3 \cdot 2H_2O \downarrow$$
,
 $CaSO_3 \cdot 2H_2O + {}^{1}/{}_{2}O_2 = CaSO_4 \cdot 2H_2O$,

либо

$$\begin{split} MgO + SO_2 + 6H_2O + {}^{1}/{}_{2}O_2 &= MgSO_4 \cdot 6H_2O, \\ ZnO + SO_2 + 2,5H_2O &= ZnSO_3 \cdot 2,5H_2O; \end{split}$$

3) каталитическим методом, основанным на окислении SO₂ в присутствии катализатора и получении H₂SO₄.

Может использоваться и такой способ:

$$SO_2 + CaCO_3 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow CaSO_4 + CO_2 \uparrow$$
.

23.2. ВОДА КАК ОДИН ИЗ ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ. ИСТОЧНИКИ ЗАГРЯЗНЕНИЯ ВОДЫ

Приведем некоторые сведения о запасах и потреблении пресных вод согласно данным работы И. А. Шикломанова*:

Мировые запасы пресной воды	34 980·10 ³ км ³
Ежегодно возобновляемые запасы (годовой сток рек)	46 800 км ³ /год
Полное мировое потребление воды	4130 км ³ /год
Безвозвратное мировое потребление воды	2360 км³/год
Запасы пресной воды на территории России	$>2\cdot10^6\mathrm{km}^3$
Ежегодно возобновляемые водные ресурсы в России	4270 км³/год
Средняя обеспеченность водой речного стока на	
одного жителя России	~ 31 000 м ³ /год

По данным Института мировых ресурсов, для человеческой деятельности доступно около 9000 км³ пресной воды. Этого объема достаточно для обеспечения водой 20 млрд человек в год. Однако потребление воды с каждым годом растет (рис. 44). Среднее суточное потребление воды в городе составляет от 30 до 400 л на одного человека (Нью-Йорк — 600 л/сутки, Москва — 560, Лондон — 260, Минск — 320). Из всего объема потребляемой городской воды 50% идет на хозяйственные нужды и для питания; 30% — на производственные нужды и 20% — на коммунально-бытовые.

При прохождении через весь гидрологический цикл, слагаемый из трех основных потоков — осадков, испарения и влагопереноса (рис. 45), вода загрязняется как природными компонентами, так и отходами человеческой деятельности, поскольку основная часть используемой в промышленности воды возвращается в естественные водоемы в виде стоков, загрязненных примесями различных соединений, в том числе и токсичных. Особую опасность представляют сточные воды химических и нефтехимических предприятий. Доля промышленности в загрязнении поверхностных природных вод составляет 70–80%.

^{*} Шикломанов И. А. Исследование водных ресурсов суши: итоги, проблемы, перспективы. Л.: Гидрометеоиздат, 1988.

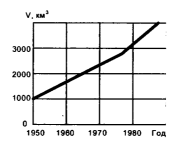


Рис. 44
Рост потребления объема воды (V, км³), используемой человечеством начиная с 1950 г.

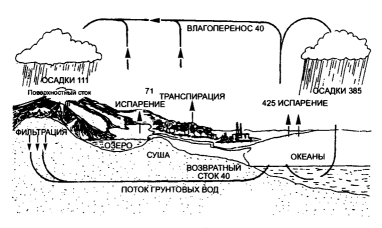


Рис. 45
Гидрологический цикл, включающий три основных потока: осадки, испарение и влагоперенос

Цифры на рисунке — объемы воды в км³/год.

В табл. 115 и 116 приведены основные типы и допустимые пределы загрязнений воды различными вредными для живой природы веществами. При превышении допустимых концентраций загрязнений сточные воды должны подвергаться очистке.

Типы загрязнений воды (по данным службы здравоохранения США)

Вещества, для окисле	ния которых необходим кислород					
Возбудитель инфекции	Бактерии и вирусы (сточные воды, отходы животного происхождения)					
Питательные вещества для растений	Нитраты и фосфаты (удобрения, промышленные отходы)					
Органические соединения	Детергенты, инсектициды, гербици- ды, сточные воды					
Другие типы загрязнений						
Минералы и химикаты	Кислоты, основания и соли (шахт- ные воды, неорганические промыш- ленные отходы)					
Осадки	Ил (продукты эрозии почвы)					
Радиоактивные вещества	Радиоактивные изотопы, получае- мые в процессе добычи или изготов- ления радиоактивных веществ					
Тепловое загрязнение	Теплосброс (оставшаяся вода из паровых турбин электростанций)					

В обычных условиях жизнь растений и животных в воде (морских водорослей и бактерий, рыб и других обитателей водных бассейнов) возможна только при достаточном количестве растворенного в ней кислорода. Совершенно ясно, что многочисленные сбросы необработанных промышленных и канализационных отходов в естественные водные источники (ручьи или реки) приводят к снижению количества растворенного в них кислорода до уровня, исключающего поддержание жизни в воде. Отсюда возникает необходимость очистки сточных вод, загрязненных бытовыми (хозяйственными и фекальными) и производственными (промышленными) отходами. К сточным водам также относят и атмосферные воды, удаляемые, как и загрязненные воды, с территории населенных мест различными системами канализации.

Допустимые пределы загрязнения воды различными веществами, рекомендуемые службой здравоохранения США (1962 год)

Загрязняющий агент	Концентрация, млн ⁻¹	Эффект, вызываемый загрязнением
As (в любых видах)	0,01	Накапливаясь в организме, оказывает общее токсичное действие
Cu (в любых видах)	1,0	В высоких концентрациях нарушает функцию печени.* Используется для ограничения роста водорослей
Рb (в любых видах)	0,05	Накапливаясь в организме, оказывает общее токсичное действие; подавляет функцию костного мозга
Zn (в любых видах)	5,0	Является необходимым для организма элементом**
CN-	0,01	Вызывает отравление со смертельным исходом при концентрации 1 млн ⁻¹
	45,0	Вызывает заболевание крови (метгемоглобинемию) у детей
F-	< 1,0	При концентрации выше 1,2 млн ⁻¹ разрушает зубную эмаль***

^{*} Является необходимым для организма элементом (1 мг/сутки).

^{**} I Цинк в пределах указанной концентрации необходим организму, поскольку он входит в состав гормона инсулина, который регулирует уровень сахара в крови.

^{***} Используется для профилактики кариеса зубов.

23.3. ОЧИСТКА СТОЧНЫХ ВОД

Очень ценное свойство природных вод — их способность к самоочищению, являющаяся результатом взаимосвязанных физико-химических и биохимических процессов (реакции гидролиза, адсорбции, нейтрализации, ионного обмена и др.). Например, ионы меди Cu^{2+} в присутствии растворимого CO_2 образуют осадок основной соли: $2Cu^{2+} + 3H_2O + CO_2 \rightarrow (CuOH)_2CO_3 + 4H^+$; ионы CN окисляются кислородом воздуха с образованием цианатов: $2CN^- + O_2 = 2CNO^-$.

При участии анаэробных бактерий остатки животных и растительных организмов окисляются с образованием CO_2 , H_2O , NO_3^- , SO_4^{2-} , PO_4^{3-} . Но наряду с этими процессами при избытке загрязнений (особенно органическими веществами) в качестве продуктов разложения образуются такие вредные вещества, как H_2S , NH_3 , PH_3 , CH_4 , которые могут привести к массовой гибели обитателей водоемов. Особенно это опасно для грунтовых вод.

При небольшом загрязнении рек и озер восстановление качества их вод возможно за счет естественных процессов самоочищения, что является невозможным для грунтовых вод, лишенных непосредственного контакта с атмосферным кислородом, который необходим для функционирования микроорганизмов.

Ликвидация загрязнений водного бассейна промышленными стоками может быть осуществлена путем создания замкнутых водооборотных циклов, в которых происходит периодическая очистка воды.

Очистка сточных вод включает три последовательные стадии. Первичная стадия — отфильтровывание твердых примесей, песка и ила и хлорирование воды для обезвреживания находящихся в ней инфекционных бактерий. При хлорировании (добавлении хлора в воду) между водой и хлором протекает реакция диспропорционирования: $H_2O + Cl_2 \rightarrow HClO + Cl^- + H^+$. Слабая кислота HClO медленно разлагается, выделяя кислород: $2HClO \rightarrow 2H^+ + 2Cl^- + O_2$.

Окислительная способность HClO очень высокая (выше, чем у $\mathrm{MnO_4^-}$), и этим объясняется ее воздействие на бактерии и вирусы, лишающее их опасных свойств. В канализационные воды в зависимости от степени их загрязненности добавляют от 2 до 5 мг/л $\mathrm{Cl_2}$. Хлор также добавляют и в воду плавательных бассейнов. В последнее время хлорирование воды заменяется применением озона ($\mathrm{O_3}$) и пероксида водорода ($\mathrm{H_2O_2}$), поскольку основными продуктами протекающих в этом случае химических реакций являются такие безвредные вещества, как $\mathrm{H_2O_2}$, $\mathrm{CO_2}$, $\mathrm{O_2}$, в то время как при хлорировании могут образовываться хлоруглеводороды, вредные для здоровья человека.

Вторичная очистка — медленная фильтрация либо аэрация, при этом сточные воды просачиваются через слой гравия, в котором находятся бактерии, разлагающие 75% содержащихся в воде органических веществ. Обезвреженные таким образом сточные воды обогащают воздухом и дают им отстояться для удаления осаждающихся примесей. Этот метод обладает 90% -ной эффективностью.

Третичная очистка воды связана с удалением из нее остатков органических веществ и ионов и зависит от конкретного характера сточных вод. В некоторых случаях для третичной очистки используют фильтры из активированного древесного угля, а для осаждения ионов PO_4^{3-} — гидроксид кальция $Ca(OH)_2$. Возможно также применение электродиализа.

В настоящее время кроме биологического разработаны химические, сорбционные, электрохимические, радиационно-химические методы очистки сточных вод. Однако водоочистительные технологии все время усовершенствуются и, соответственно, дорожают. Поэтому наиболее перспективными являются проекты, предотвращающие попадание загрязнений в водоемы. К числу таких проектов относится создание безотходных технологий. Примером может служить разработанная в Санкт-Петербургском технологическом институте безотходная технология производства серной кислоты.

ПЕРИОДИЧЕСКАЯ СИСТЕМА ЭЛЕМЕНТОВ

7					<u> </u>	
периоды	PRODE					группы
NEP	Σ	A I B	A II B	B III A	B IV A	в 🗸 А
1	1	(H)				
2	2	Li 3 литий 6,941 2	Ве 4 бериллий 9,01218 2	5 B 50P 10,81	6 УГЛЕРОД 4 12,011	7 N A301 5 14.0067
3	3	Na 11 натрий 22,98977 2	Мg 12 магний 2 24,305 8	13 а алюминий 26,98154	14 Si 4 кремний 2 28,0855	15 P 5 00000P 2 30,97376
4	4	К 19 калий 8 39,0983 2	Са кальций 8 40,08 8	SC 21 скандий 9 44,9559 8	Ti 22 TMTAH 10 47,90 2	V 23 ванадий 11 50,9414 2
4	5	29 Сц 18 медь 8 63,546	30 Zn 218 цинк 8 65,38	31 Ga 318 галлий 69,72	32 Ge 18 германий 72,59	33 AS 5 мышьяк 8 74,9216
5	6	Rb 37 1 8 9 9 5 9 4 6 7 8 8 8 5 4 6 7 8 2	Sr 28 28 стронций 18 87,62 2	У 39 иттрий 18 88,9059 2	Zr 40 година	Nb 41 12 12 14 18 92,9064 2
J	7	18 CEPE6PO 18 CEPE6PO 107,868	⁴⁸ Сd ¹⁸ ¹⁸ ¹⁸ ⁸ ⁸ ^{112.41}	3 18 18 18 2 114,82	50 Sn 18 олово 2 118,69	51 Sb 18 Сурьма 2 121,75
6	8	Сѕ 55 1 8 18 18 132,9054 2	Ва 56 2 8 18 18 18 137,33 8 2	La 57 29 18 18 138,9055 2	Нf 72 10 10 32 72 72 72 73 72 73 73 74 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75	Та 73 гантал 18 180,9479 8
U	9	79 Au 18 32 30,0000 196,9665	80 Hg 18 PTYTE 2 200,59	81 Т 18 таплий 204,37	4 82 РЬ 18 32 18 СВИНЕЦ 207,2	5 83 Ві 18 8исмут 208,9804
7	10	Fr 87 1 1 8 1 8 32 32 9 2 1 8 2 2 3 2 8 2	Ra 88 2 18 18 18 226,0254 2	АС 89 18 18 32 18 18 227]	Ки 104 103 32 32 курчатовий 18 [261] 8	Ns 105 11 32 32 нильсборий 18 2

⋆ ланта

Ce	⁵⁸ Pr	59 2	g Pm	⁵¹ 28 Sm	62 2	Eu '	33 2	Gd 64	
церий 140,12	18 18 ПРАЗЕС 2 140,9	дим 18 77 2	2 В прометий 2 [145]	23 САМАРИ 2 150,4	й 18 8 2	ЕВРОПИЙ 151,96		гадолиний 157,25	1955 1980 1980 1980 1980 1980 1980 1980 1980

** акти

Th	90,2	Ра 91	T S	22	Np ⁹³	29 Ри 18 плутони	94 2 24 24 32 M 18 AM	m ⁹⁵ 25	Ст 96 2 кюрий 18
то рий 232,03	81 2	протактиний 231,0359	18 уран 2 238,029	18 1	нептуний 237,0482	18 плутони 2 [244]	й 18 ам 2 [2 4	ЕРИЦИЙ 18 !3] 2	кюрий 18 [247] 2

Д. И. МЕНДЕЛЕЕВА (короткая форма)

элеме	H	ОВ			
BVI	Α	B VII A	В	VIII	Α
		1 водород 1 1,0079			2 Не гелий 4,00260
8 кисл 6 15, !	О ород 9994	9 F 7 18,998403			10 Ne HEOH 20,179
	S CEPA 2,06	17 Cl 7 xлор 2 35,453			18 AFTOH 39,948
Cr XPOM 51,996	4 13 138 2	Mn 25 MAPITAHELL 13 54,9380 25	Fe 26 железо 14 55,847 2	Co 27 KOSAJIST 15 58,9332 8	Ni 28 никель 16 58,70 28
18 C 2 7	Se елен 8,96	35 7 18 5POM 2 79,904		,	36 8 18 18 18 18 18 18 18 18 18
Мо молибден 95,94	2 13 188 2	ТС 43 гехнеций 18 98,9062 2	Ru 1 15 15 15 16 18 101,07 2	Rh 45 Родий 16 102,9055 2	Pd 46 0 18 18 106,4 2
18 TE	Ге ллур 7,60	53 7 18 18 иод 2 126,9045			8 Же 18 ксенон 2 131,3 0
W ⁷⁴ вольфрам 183,85	4 12 32 18 18 2	Re 75 2 33 32 13 18 186,207 2 2	Os 76 14 32 0СМИЙ 18 190,2 2	Ir 77 15 32 иридий 18 192,22 8	
18 ПОЛ	РО оний 209]	7 85 At 32 18 ACTAT [210]	Порядков элем		8 86 Rn 18 9АДОН 2 [222]
10	32 32 18 8 2	Вектределение заектремение	92 4 82 18 328 8 82 18 82 8 82	РБ свинец венмоть вороды вороды венмоть венмоть вен	В квадратных скобках даются массовые числа наиболее устойчивых изотопов
НОИДЬ	<u>-</u>		7 68 1	69	70. 71.
ID 8 7 тербий 18	Dy диспи 162,5	% НО 28 РОЗИЙ 18 ГОЛЬМИЙ	8 29 18 ЭРБИЙ 18 Т	тт 36 УБ /лий 18 иттерби 58,9342 2 173,04	35 LU 35
ноидь	ŀ				··
Вк 26 5ЕРКЛИЙ 18 [247] 2	Cf KAJIMON [251]	98 2 28 28 28 29 29 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20		Id 101 2 31 (No) энделевий 18 (нобелий (58) 2 [255]	102 2 32 32 0 18 (ЛОУРЕНСИЙ) 18 82 [256]

ПЕРИОДИЧЕСКАЯ СИСТЕМА ЭЛЕМЕНТОВ

Пери-								Груп	пы
ОД	I A	II A	ШΒ	IV B	V B	VI B	VII B	VII	I B
1,	H 1								
2	Li ³	Be 4							
3	Na 11	Mg ¹²							
4	K 19	Ca ²⁰	Sc 18	Ni ²²	V ²³	Cr ²⁴	Mn ²⁵	Fe ²⁶	Co ²⁷
5	Rb ³⁷	Sr ³⁸	Y 39	Zr ⁴⁰	Nb ⁴¹	Mo ⁴²	Tc ⁴³	Ru 44	Rd ⁴⁵
6 ,	Cs ⁵⁵	Ba ⁵⁶	La*	Hf ⁷²	Ta ⁷³	W 74	Re ⁷⁵ .	Os ⁷⁶	Ir ⁷⁷
7	Fr ⁸⁷	Ra ⁸⁸	Ac **	Ku ¹⁰⁴					
	S-ЭЛ	ементы	◄				d-элемен [.]	ты —	

* Лантаноиды

Se ⁵⁸	Pr ⁵⁹	Nd ⁶⁰	Pm ⁶¹	Sm ⁶²	Eu ⁶³	Gd ⁶⁴	
					,	** Актиноі	іды
Th ⁹⁰	Pa ⁹¹	U ⁹²	Np ⁹³	Pu ⁹⁴	Am ⁹⁵	Gm ⁹⁶	

Особенности длиннопериодного варианта таблицы:

- 1. Вся совокупность элементов разделяется на s-, p-, d-и f-элементы.
- 2. s-элементы образуют два вертикальных столбца— группы I A и II A, p-элементы— шесть групп— III A-VIIIA; d-элементы— десять вертикальных столбцов; f-элементы— четырнадцать.

Д. М. МЕНДЕЛЕЕВА (длинная форма)

Груп	пы							
VIII B	I B	II B	III A	IV A	V A	VI A	VII A	VIII A
				_			(H 1)	He ²
			B 5	C 6	N 7	O 8	F 9	Ne 10
			Al ¹³	Si 14	P 15	S 16	Cl 17	Ar ¹⁸
Ni ²⁸	Cu ²⁹	Zn ³⁰	Ga ³¹	Ge ³²	As ³³	Se ³⁴	Br ³⁵	Kr ³⁶
Pd 46	Ag 47	Cd 48	In 49,	Sn ⁵⁰	Sb ⁵¹	Te ⁵²	I 53	Xe ⁵⁴
Pt ⁷⁸	Au ⁷⁹	Hg ⁸⁰	Tl ⁸¹	Pb 82	Bi ⁸³	Po 84	At 85	Rn ⁸⁶
d-элемен	ты —	-	⋖		р-эле	менты —		>

(f-3	лементы)						
	${ m Tb}^{~65}$	Dy ⁶⁶	Ho ⁶⁷	Er ⁶⁸	Tm ⁶⁹	Yb ⁷⁰	Lu ⁷¹
			•				
(f-э.	лементы)						
_	DL 97	Cr 98	Б. 99	Em 100	M-1101	No.102	T -103

3. Неметаллы образуют «треугольник» из s- и p-элементов. Элементы B, Si, As, Те и At, которые лежат на диагональной границе треугольника, называют полуметаллами из-за их двойственных (металлических и неметаллических свойств).

тавлица растворимости солей,

	H+	NH ₄	K⁺	Na⁺	Ag⁺	Ba ²⁺	Ca ²⁺	Mg ²⁺
OH-		P	P	P	_	P	M	H
NO ₃	P	P	P	P	P	P	P	P
Cl-	P	P	P	P	Н	P	P	P
S ² -	P	P	P	P	Н	· -		
SO ₃ ²⁻	P	P	P	P	M	M	M	M
SO ₄ ²⁻	P	P	P	P	M	Н	M	P
CO ₃ -	P	P	P	P	Н	Н	Н	Н
SiO_3^{2-}	H	.—	P	P	Н	Н	Н	Н
PO ₄ ²⁻	P	P	P	P	Н	Н	Н	Н
CH ₃ COO-	P	P	P	P	P	P	P	Р

Р — растворимое вещество;

М — малорастворимое вещество;

оснований и кислот в воде

Zn ²⁺	Sn ²⁺	Cu ²⁺	Hg ²⁺	Pb ²⁺	Fe ²⁺	Fe³+	Al³+	Cr ³⁺
Н	Н	Н	_	Н	Н	Н	Н	H
P	P	P	. P	Ρ.	P	P	P	P
P	P	P	P	M	P	P	P	P
Н	Н	Н	Н	Н	Н	Н		_
M	Н	-	1	Н	M	_	_	_
P	P	P	P	Н	P	P	P	P
_	_		1	Н	Н	_	-	1
Н	Н	-	_	Н	Н	_	-	1
Н	Н	Н	Н	Н	Н	Н	Н	Н
Р	P	P	P	Р	P	P	P	P

Н — нерастворимое в воде вещество;

^{(-) —} вещество разлагается в воде или не существует.

Латинский и греческий алфавиты

Латинский алфавит

nponucстрочназвание ные ные Α a a В b бэ C цэ c D d дэ Э E е f F эф G гэ (же) g H h ха (аш) Ι i И J j йот (жи) K k ка \mathbf{L} 1 эль M m ЭМ N ЭН n 0 0 0 P пэ р Q q ку \mathbf{R} r эр \mathbf{S} S ЭС Т t

тэ

У

вэ

икс

39T

игрек

дубль вэ

u

v

w

х

У

Z

U

 \mathbf{v}

 \mathbf{w}

 \mathbf{X}

Y

 \mathbf{z}

Греческий алфавит

nponuc-	строч-	название
ные	ные	
Α	α	а льфа
В	β	бета
Γ	γ	га мма
Δ	δ	де льта
E	ε	эпсило н
Z	ζ	дзе та
Н	η	эта
Θ	θ	те та
I ·	ι	ио та
K	κ	ка ппа
. Λ	λ	ла мбда
M	μ	ми (мю)
N	ν	ни (ню)
Ξ	ξ	кси
О	0.	о микрон
П	π	пи
P	ρ	po
Σ	σ	си'гма
T	τ	та'у
Y	υ	и псилон
Φ	ф	фи
X	χ	хи
Ψ	Ψ	пси
Ω	ω	омега
		·

РЕКОМЕНДУЕМАЯ ЛИТЕРАТУРА

- 1. Ахметов Н.С. Общая и неорганическая химия. М.: Высшая школа, 1998. 743 с.
 - 2. Глинка Н. Л. Общая химия. Л.: Химия, 1983. 702 с.
- 3. Кузьменок Н. М., Стрельцов Е. А., Кумачев А. И. Экология на уроках химии. Минск: Красико принт, 1996. 208 с.
- 4. Стахеев А. Ю. Химия в 50 таблицах. М.: Московский институт развития образовательных систем. 1998. 59 с.
- 5. Суворов А. В., Никольский А. Б. Общая химия: Учебник для вузов. СПб.: Химия. 1997. 624 с.
- $6. \, X$ омченко $\Gamma. \, \Pi. \, X$ имия для поступающих в вузы. М.: Высшая школа, 1999. $463 \, \mathrm{c}.$
- 7. Шиманович И. Е., Павлович М. Л., Тикавый В. Ф., Малашко П. М. Общая химия в формулах, определениях, схемах. Минск: Універсітэцкае, 1996. 528 с.

СОДЕРЖАНИЕ

OT ABTOR	PA	3
1. ОСНОВ	ные понятия и законы химии	. 5
1.1.	Предмет химии	. 5
	Вещество и его свойства	
	Химический элемент	
	Химическая формула вещества	
	Простые и сложные вещества	
	Аллотропия	
	Степень окисления элемента	
	Определение степени окисления атома	
	в молекуле по формуле вещества	11
1.9.	Атомно-молекулярное учение	
	Относительная атомная масса	
	Относительная молекулярная масса	
	Массовая доля элемента	
1.13.	Вывод химической формулы вещества	
	по известной массовой доле элементов	15
1.14.	Количество вещества. Моль	16
1.15.	Число Авогадро	17
	Молярная масса	
1.17	. Молярный объем газа. Закон Авогадро	19
1.18	Относительная плотность газов	20
1.19	. Химическое уравнение реакции	21
1.20	. Закон сохранения массы веществ	22
	. Классификация химических реакций	
1.22	. Решение задач по химическим	
	. Решение задач по химическим уравнениям	25
	вные классы	
HEOP	ГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ	.27
2.1.	. Общая классификация	
	неорганических веществ	27
2.2.	. Оксиды. Определение и классификация	28
	Химические свойства оксидов	
2.4	. Получение оксидов	30
	. Основания. Определение и классификация	
2.6	. Химические свойства оснований	32
	. Получение оснований	
2.8	. Кислоты. Определение и классификация	34

	2.9.	Химические свойства кислот	35
	2.10.	Получение кислот	38
	2.11.	Соли. Определение и классификация	39
	2.12.	Химические свойства средних солей	40
	2.13.	Способы получения средних солей	41
	2.14.	Способы получения кислых солей	42
	2.15.	Способы получения основных солей	43
	2.16.	Взаимосвязь средних, кислых	
		и основных солей	44
	2.17.	Генетическая связь	
	•	между различными классами соединений	45
3.	ПЕРИС	ОДИЧЕСКИЙ ЗАКОН Д. И. МЕНДЕЛЕЕВА	.46
	3.1.	Некоторые исторические даты,	
		имеющие отношение к открытию	
		и развитию периодического закона	47
	3.2.	Страницы жизни и научной деятельности	
		Д. И. Менделеева (1834-1907)	48
	3.3.	Структура периодической системы химических	
		элементов Д. И. Менделеева	50
4.	СТРОЕ	НИЕ АТОМА И ПЕРИОДИЧЕСКАЯ СИСТЕМА	
	д. и. м	[ЕНДЕЛЕЕВА	.51
	4.1.	Атомное ядро. Изотопы	51
		Состояние электрона в атоме.	
		Квантовые числа	52
	4.3.	Электронная оболочка атома	55
	4.4.	Электронная формула атома.	
		Распределение электронов в атоме	56
	4.5.	Электронная конфигурация атома	
		и периодическая система Д. И. Менделеева	66
	4.6.	Валентность.	
		Основное и возбужденное состояние атома	
		Энергетические характеристики атома	
		Электроотрицательность	72
	4.9.	Характеристика элемента по его положению	
		в периодической системе	75
5.	хими	ческая связь и строение вещества	78
	5.1.	Ковалентная неполярная связь	79
	5.2.	Ковалентная полярная связь	81
	5.2.	Ковалентная полярная связь	81

	5.4.	Ионная связь	83
	5.5.	Водородная связь	84
	5.6.	Металлическая связь	85
	5.7.	Возбуждение атома	
		и гибридизация орбиталей	86
	5.8.	Понятия валентности и степени окисления	
		в свете теории строения вещества	89
	5.9.	Агрегатное состояние вещества. Кристаллы.	
		Типы кристаллических решеток	91
6.	хими	ческие реакции	
	И ЗАК	ОНОМЕРНОСТИ ИХ ПРОТЕКАНИЯ	95
	6.1.	Энтальпия. Стандартная энтальпия	
		образования вещества	95
		Вычисление тепловых эффектов	
		Энтрошия	
	6.4.	Энергия Гиббса	100
		Скорость химических реакций	102
	6.6.	Необратимые и обратимые реакции.	
		Химическое равновесие	108
7.	PACTBO	РЫ	113
	7.1.	Основные положения химической теории	
		растворов Д. И. Менделеева	115
	7.2.	Растворимость веществ в воде	117
	7.3.	Способы выражения концентрации растворов	118
8.	электі	олитическая диссоциация	122
	8.1.	Электролиты и неэлектролиты	122
		Теория электролитической диссоциации	
		Степень электролитической диссоциации	
	8.4.	Сильные и слабые электролиты	127
	8.5.	Механизмы диссоциации электролитов	128
	8.6.	Электролитическая диссоциация кислот	129
	8.7.	Электролитическая диссоциация оснований	130
		Константа диссоциации	
	8.9.	Электролитическая диссоциация солей	133
	8.10.	Ионные уравнения реакций	134
	8.11.	Условия протекания реакций	
		ионного обмена до конца	
	8.12.	Диссоциация воды. Водородный показатель	138
	8.13.	Гилролиз солей	139

9. ОКИСЛ	ительно-восстановительные реакции	142
9.1.	Характеристика и типы	
-	окислительно-восстановительных реакций	142
9.2.	Составление уравнений окислительно-	
	восстановительных реакций	
	(метод электронного баланса)	144
9.3.	Важнейшие восстановители и окислители	
	Окислительные свойства азотной кислоты	
	Окислительные свойства серной кислоты	
	Влияние среды на характер протекания	
	окислительно-восстановительных реакций	148
9.7.	Электролиз	
9.8.	Гальванический элемент	154
	Электродные потенциалы	
	и электрохимические процессы в растворах	157
10. ОБШИ	Е СВОЙСТВА МЕТАЛЛОВ	161
10.1.	Физические и химические	101
10.0	свойства металлов	
	Коррозия металлов и методы защиты	
	Получение металлов из руд	
10.4.	Сплавы	17Z
11. METAJ	ЛЛЫ ГРУППЫ IA (S-ЭЛЕМЕНТЫ)	174
11.1.	Общая характеристика элементов	174
	Калий, натрий — простые вещества	
	Соединения калия и натрия	
	Биологическая роль K ⁺ и Na ⁺	
	•	
12. ЭЛЕМІ	ЕНТЫ ГРУППЫ ПА (S-ЭЛЕМЕНТЫ)	182
12.1.	Общая характеристика элементов	182
	Кальций — простое вещество	
	Соединения кальция	
	Жесткость воды	
	Биологическая роль кальция	
13. ЭЛЕМІ	ЕНТЫ ГРУШІЫ ІІІА	
(р-элем	(енты)	188
13.1.	Общая характеристика элементов	188
13.2	Алюминий — простое вещество	190
	Соединения алюминия	
	Биологическая роль алюминия	
		

14. ЭЛЕМ	ЕНТЫ ГРУППЫ VI В	
(d-элем	тенты)	193
14.1.	Общая характеристика элементов	193
	Хром — простое вещество	
	Соединения хрома	
	Биологическая роль хрома	
15. ЭЛЕМ	ЕНТЫ ГРУППЫ VIII В	
(d-элем	иенты)	200
15.1.	Общая характеристика элементов	200
15.2.	Железо — простое вещество	201
15.3.	Соединения железа	203
15.4.	Биологическая роль железа	204
16. ОБЩИ	Е СВОЙСТВА НЕМЕТАЛЛОВ	205
17. ВОДОР	од	207
17.1.	Водород как простое вещество	207
	Соединения водорода	
	Биологическая роль водорода и воды	
18 ЭЛЕМІ	ЕНТЫ ГРУППЫ VIIIA	
	элементы)	210
(C P		
19. ЭЛЕМ	ЕНТЫ ГРУППЫ VII А (s- и р-элементы)	212
19.1.	Общая характеристика галогенов	212
	Галогены как простые вещества	
	Хлор — простое вещество	
	Хлороводород, соляная кислота и ее соли	
	Кислородные соединения хлора	
	Краткая характеристика	
•	фтора, брома и иода	219
19.7.	Биологическая роль галогенов	
20. ЭЛЕМІ	ЕНТЫ ГРУППЫ VI A (р-элементы)	222
20.1.	Общая характеристика элементов	222
	Халькогены — простые вещества	
	Сероводород и сульфиды	
	Кислородные соединения серы	
	Биологическая роль халькогенов	

21. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ VA (р-элементы)	234
21.1. Общая характеристика элементов	234
21.2. Азот как простое вещество	
21.3. Аммиак и его соединения	
21.4. Кислородные соединения азота	239
21.5. Фосфор — простое вещество	
21.6. Соединения фосфора	
21.7. Биологическая роль азота и фосфора	248
22. ЭЛЕМЕНТЫ ГРУППЫ IVA (р-элементы)	249
22.1. Общая характеристика элементов	249
22.2. Углерод как простое вещество	
22.3. Соединения углерода	
22.4. Кремний как простое вещество	254
22.5. Соединения кремния	255
22.6. Биологическая роль углерода и кремния	258
23. ХИМИЯ И ЭКОЛОГИЧЕСКИЕ ПРОБЛЕМЫ	
СОВРЕМЕННОСТИ	259
23.1. Воздух, которым мы дышим. Виды	
загрязнений воздуха и пути их устранения	260
23.2. Вода как один из природных ресурсов.	
Источники загрязнения воды	266
23.3. Очистка сточных вод	270
Приложение 1. Периодическая система элементов	
Д. И. Менделеева (короткая форма)	272
Приложение 2. Периодическая система элементов	
Д. И. Менделеева (длинная форма)	274
Приложение 3. Таблица растворимости солей,	
оснований и кислот в воде	276
Приложение 4. Латинский и греческий алфавиты	
использованная	
и рекомендуемая литература	279

Анатолий Петрович Гаршин

Общая и неорганическая химия в схемах, рисунках, таблицах, химических реакциях: Учебное пособие

 Заведующий редакцией
 А. Кривцов

 Руководитель проекта
 А. Кривцов

 Ведущий редактор
 Ю. Сергиенко

 Художественный редактор
 К. Радзевич

 Корректор
 Н. Викторова

 Верстка
 А. Шляго