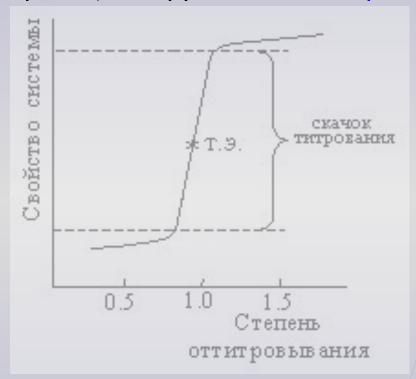
ЛЕКЦИЯ 6

Кривые титрования: построение и анализ

Если построить зависимость измеряемого свойства системы - Y от добавленного объема раствора титранта — V(R) или от степени оттитровывания определяемого вещества - τ , то получится S-образная кривая, которую называют кривой титрования .



Степень оттитровывания — это отношение количества молей эквивалентов добавленного титранта к количеству молей эквивалентов определяемого вещества:

$$\tau = \frac{C(\frac{1}{z_1}R) \cdot V(R)}{C(\frac{1}{z_2}X) \cdot V(X)}$$

(τ характеризует долю прореагировавшего вещества по отношению к исходному).

Резкое изменение изучаемого свойства системы при изменении степени оттитровывания в интервале от 0,999 до 1,001 ($99,9\% \div 100,1\%$) называют скачком титрования.

Титрование сильных кислот растворами сильных оснований

Для построения кривой титрования следует провести расчет значений рН:

- 1) до точки эквивалентности ($\tau < 1$);
- 2) в точке эквивалентности ($\tau = 1$);
- 3) после точки эквивалентности ($\tau > 1$).
- 1) При $\tau < 1$ для сильной кислоты $pH = Ig \ C(HA)$. $C(HA) = C_o C_o \tau$ или $C(HA) = C_o \cdot (1 \tau)$ осталось было оттитровали $pH = Ig \ C_o \cdot (1 \tau)$.
- 2) При $\tau = 1$ будет достигнута точка эквивалентности (совпадает с точкой нейтральности раствора)

$$pH = pOH = 7.$$

3) При $\tau > 1$ *НА* полностью вступила в реакцию, поэтому *pH* раствора определяется добавленным избытком сильного основания.

$$pH = pK_{H2O} + \lg C(BOH) = 14 + \lg C(BOH).$$
 $C(BOH) = C_o : \tau - C_o = C_o : (\tau - 1),$
избыток добавлено прореагировало всего при титровании

$$pH = pK_{H2O} + \lg C_o'(\tau - 1) = 14 + \lg C_o'(\tau - 1)$$

Таблица – Расчет pH для построения кривой титрования HCl

 $C(\frac{1}{z_1}HA) = C(\frac{1}{z_1}BOH) = C_0.$

раствором *NaOH*

N₂	V(NaOH), мл	$r = \frac{V(N\Delta OH)}{V(HCl)}$	pН	
1	0	0	$pH = -lgC_{\sigma}(1-\tau) = -lg \ 10^{-1} = 1,0$	
2	5,00	5,00/10,00 = 0,500	$pH = -lg C_{\sigma}(1-\tau) = -lg(10^{-1} \cdot 0.5) = 1.3$	
3	9,00	9,00/10,00 = 0,900	$pH = -lg \mathcal{L}_{\sigma}(1-\tau) = -lg(10^{-1} \cdot 0, 1) = 2,0$	
4	9,90	9,90/10,00 = 0,990 (р-р недотитрован на 1,0%)	$pH = -lg C_{\sigma}(1-\tau) = -lg(10^{-1} \cdot 0,01) = 3,0$	
5	9,99	9,99/10,00 = 0,999 (р-р недотитрован на 0,1%)	$pH = -lg \mathcal{L}_{\sigma}(1-\tau) = -lg(10^{-1} \cdot 0,001) = 4,0$	
6	10,00	10,00/10,00 = 1,000 (точка эквивалентности)	pH = 7,0	
7	10,01	10,01/10,00 = 1,001 (р-р перетитрован на 0,1%)	pH=14+lgC _e (τ-1)=14+lg(10 ⁻¹ ·0,001)= =14,0-4,0= 10,0	
8	10,10	10,10/10,00 = 1,010 (р-р перетитрован на 1,0%)	$pH=14+lgC_o(\tau-1)=14+lg(10^{-1}\cdot0,01)=$ =14,0-3,0=11,0	
9	11,00	11,00/10,00 = 1,100	$pH=14+lgC_{o}(\tau-1)=14+lg(10^{-1}\cdot0,100)=$ =14,0-2,0=12,0	
10	15,00	15,00/10,00 = 1,500	$pH=14+lgC_o(\tau-1)=14+lg(10^{-1}\cdot0,500)=$ =14,0-1,3=12,7	

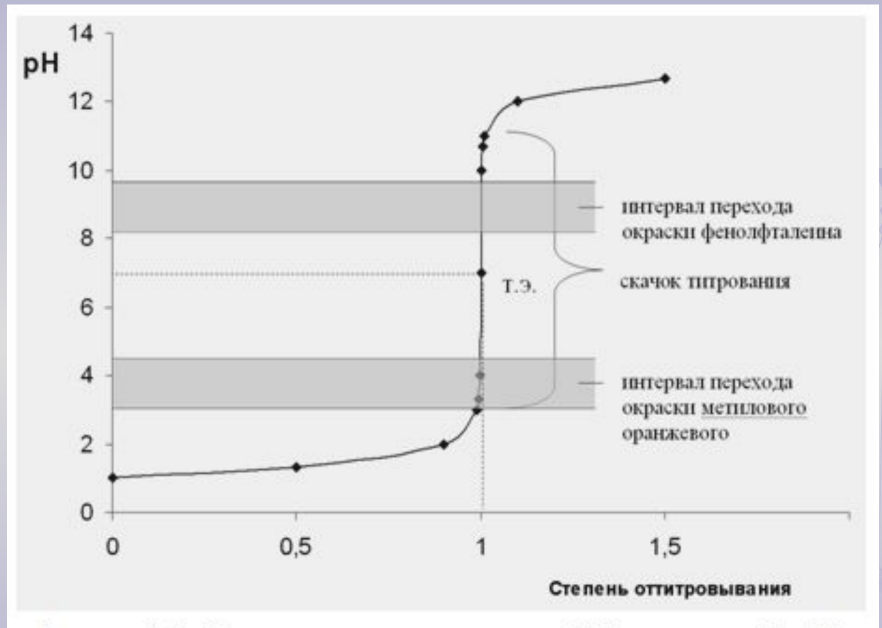


Рисунок 4.5 - Кривая титрования раствора HCl раствором NaOH

Анализ кривой титрования сильных кислот (оснований)

Скачок титрования (ΔpH) можно рассчитать по уравнению:

$$\Delta pH = pH_{\tau=1,001} - pH_{\tau=0,999} = 14 + \lg(C_o \cdot 0,001) + \lg(C_o \cdot 0,001) = 8 + 2 \lg C_o$$
. Величина скачка на кривой титрования для сильных кислот (оснований) зависит:

- от концентрации титранта и титруемого раствора (при $C_o \leq 10^{-4}$ моль/л на кривой титрования скачок будет отсутствовать);
- от температуры, поскольку с изменением температуры меняется K_{H2O} (pK_{H2O}) (при температуре 100^{0} С K_{H2O} = 10^{-12} ; pK_{H2O} = 12). Чем выше температура, тем меньше ΔpH .

При относительной погрешности 0,1% величина скачка при титровании *HCl* с концентрацией 0,1000 М децимолярным раствором *NaOH* составит:

 $\Delta pH = pH_{\tau=1,001} - pH_{\tau=0,999} = 6$ (pH меняется в интервале от 4 до 10).

При относительной погрешности 1,0% величина скачка составит: $\Delta pH = pH_{\tau=1,010}$ - $pH_{\tau=0,990}$ =8 (pH меняется в интервале от 3 до 11).

Титрование слабых кислот растворами сильных оснований

Для построения кривой титрования рассчитываем значения рН:

1) При au = 0 имеем раствор слабой кислоты с концентрацией $au_{_{\mathcal{O}}}$

$$pH = \frac{1}{2} pK_A - \frac{1}{2} \lg C_0$$

2) при $0 < \tau < 1$ в растворе образовался буферный раствор

$$pH = pK_A + \lg \frac{C_0 \cdot \tau}{C_0 \cdot (1 - \tau)} = pK_A + \lg \frac{\tau}{1 - \tau}$$

3) При $\tau = 1$: в точке эквивалентности имеем соль сильного основания и слабой кислоты, которая подвергается гидролизу:

$$pH = 7 + \frac{1}{2} pK_A + \frac{1}{2} lgC_{conu}$$

4) При $\tau > 1$: pH определяется избытком добавленного титранта — сильного основания

$$pH = pK_{H2O} + \lg C_o(\tau - 1) = 14 + \lg C_o(\tau - 1).$$

To Sauce Document of	№	V(NaOH) , мл	$\tau = \frac{V(NbOH)}{V(CH3COOH)}$	pH
Таблица - Расчет <i>pH</i> для построения кривой титрования	1	0	0	$pH = \frac{1}{2} \cdot pK_A - \frac{1}{2} \cdot \lg C_0 =$ $= \frac{1}{2} \cdot 4,74 - \frac{1}{2} \cdot \lg 10^{-1} = 2,37 + 0,5 = 2,87$
CH ₃ COOH раствором NaOH (C(CH ₃ COOH)	2	5,00	5,00/10,00 = 0,500 (т. полуоттитровывания)	$pH = pK_A + lg\tau/(1-\tau) =$ = 4,74 + lgl = 4,74
$= C(NaOH) = C_0$ =0,1000 моль/л;	3	9,00	9,00/10,00 = 0,900	$pH = pK_A + \lg \tau/(1-\tau) =$ = 4,74 + \lg 9 = 5,65
$V(CH_3COOH) = 10,00$ мл; $K_A = 1,7 \cdot 10^{-5}$,	4	9,90	9,90/10,00 = 0,990 (р-р недотитрован на 1,0%)	$pH = pK_A + lg \tau/(1-\tau) =$ = 4,74 + lg 99 = 6,74
$pK_A = 4,75$)	5	9,99	9,99/10,00 = 0,999 (р-р недотитрован на 0,1%)	$pH = pK_A + \lg \tau/(1-\tau) =$ = 4,74 + lg 999 = 7,74
	6	10,00	10,00/10,00 = 1,000 (точка эквивалентности)	$pH = 7 + \frac{1}{2} pK_A + \frac{1}{2} lgC_0 =$ =7+\frac{1}{2} \cdot 4,74+\frac{1}{2} \cdot lg0,1 = 9,37 - 0,5 = 8,87
	7	10,01	10,01/10,00 = 1,001 (р-р перетитрован на 0,1%)	$pH=14+\lg C_{e}(\tau-1)=14+\lg(10^{-1}\cdot0,001)=$ $=14,0-4,0=10,0$
	8	10,10	10,01/10,00 = 1,010 (р-р перетитрован на 1,0%)	pH=14+lgC _e (τ -1)=14+lg(10^{-1} -0,001)= =14,0-3,0=11,0
	9	11,00	11,00/10,00 = 1,100	pH=14+lgC _e (τ -1)=14+lg(10^{-1} -0,100)= =14,0-2,0=12,0
	10	15,00	15,00/10,00 = 1,500	pH=14+lgC _e (τ -1)=14+lg(10^{-1} -0,500)= =14,0-1,3=12,7

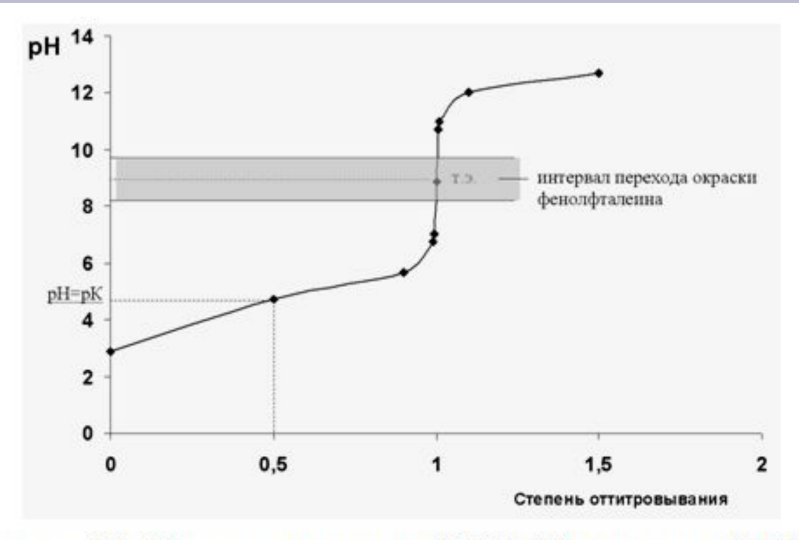


Рисунок 4.6 - Кривая титрования CH_3COOH раствором NaOH ($C(CH_3COOH) = C(NaOH) = 0,1000$ моль/л; $V(CH_3COOH) = 10,00$ мл)

Анализ кривой титрования слабых кислот (оснований)

Скачок титрования (ΔpH) можно рассчитать по уравнению:

$$\Delta pH = pH_{\tau = 1,001} - pH_{\tau = 0,999} = 8 + \lg C_o - pK_{A}$$

Величина скачка на кривой титрования для слабых кислот (оснований) зависит:

- от концентрации титранта и титруемого раствора: чем меньше C_o , тем меньше ΔpH ;
- от температуры, поскольку с изменением температуры меняется K_{H2O} (pK_{H2O}) (при температуре 100^{0} С K_{H2O} = 10^{-12} ; pK_{H2O} = 12). Чем выше температура, тем меньше ΔpH .
- от силы кислоты K_A (и, соответственно, основания K_B): чем слабее кислота (основание), тем меньше скачок.

При $K \le 10^{-7}$ ($pK \ge 7$) и $C_o = 10^{-1}$ моль/л скачка на кривой титрования не будет.

При относительной погрешности 0.1% величина скачка при титровании CH_3COOH с концентрацией 0.1000 М децимолярным раствором NaOH составит:

 $\Delta pH = pH_{\tau=1,001}$ - $pH_{\tau=0,999}$ = 2,26 (pH меняется в интервале от 7,74 до 10,0).

При относительной погрешности 1,0% величина скачка составит:

 $\Delta pH = pH_{\tau=1,010}$ - $pH_{\tau=0,990}$ = 4,26 (pH меняется в интервале от 6,74 до 11,0).

Титрование многопротонных кислот

При титровании многопротонных кислот (которые также можно рассматривать как смесь нескольких кислот), сначала должна вступать в реакцию (оттитровываться) более сильная кислота, а затем - более слабая.

Ступенчатое титрование становится возможным, если выполняются следующие условия:

- $K_A \ge 10^{-7}$ ($pK_A \le 7$), т.е. на кривой титрования наблюдается скачок, достаточный для титриметрических определений;
- K/K_{i+1} ≥ 10⁴ только в этом случае возможно раздельное титрование кислот.

Если K_1 и K_2 различаются меньше, чем на 4 порядка, то кислоты по силе близки, и при реакции с едким натром происходит замещение протонов в обеих кислотах практически одновременно. На кривой титрования стадии замещения двух протонов сливаются в один скачок.

Рассмотрим кривую титрования фосфорной кислоты. По справочнику кислотные свойства H_3PO_4 можно охарактеризовать тремя константами, которые соответствуют следующим процессам диссоциации:

$$K_{1}$$
 $H_{3}PO_{4} \leftrightarrow H^{+} + H_{2}PO_{4}^{-}$
 $K_{1} = 7,1 \cdot 10^{-3}$
 $pK_{1} = 2,15$
 K_{2}
 $H_{2}PO_{4}^{-} \leftrightarrow H^{+} + HPO_{4}^{2-}$
 $K_{2} = 6,2 \cdot 10^{-8}$
 $pK_{2} = 7,21$
 K_{3}
 $HPO_{4}^{2-} \leftrightarrow H^{+} + PO_{4}^{3-}$
 $K_{3} = 5,0 \cdot 10^{-13}$
 $pK_{3} = 12,30$

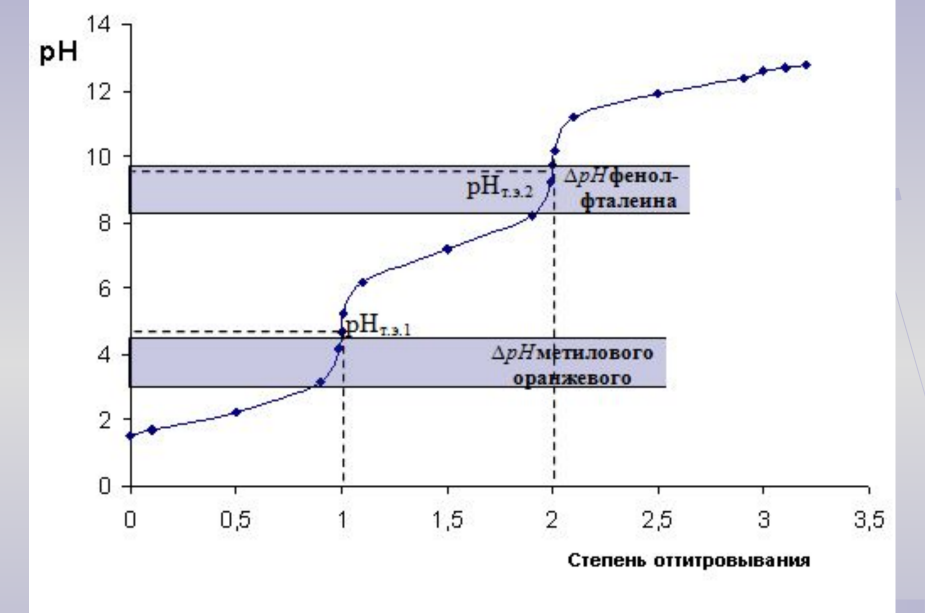


Рисунок 4.7 - Кривая титрования H_3PO_4 раствором NaOH ($C(H_3PO_4)=0,1$ моль/л; $V(H_3PO_4)=10,00$ мл; C(NaOH)=0,1 моль/л)

В процессе титрования фосфорной кислоты раствором гидроксида натрия протекают следующие химические реакции:

1)
$$H_3PO_4 + NaOH \rightarrow NaH_2PO_4 + H_2O$$

2)
$$NaH_2PO_4 + NaOH \rightarrow Na_2HPO_4 + H_2O$$

3)
$$Na_2HPO_4 + NaOH \rightarrow Na_3PO_4 + H_2O$$

В точках эквивалентности образуются кислые соли, рН которых рассчитывают по формуле

$$pH_{m.9.i} = \frac{pK_i + pK_{i+1}}{2}$$

$$pH_{m.9.1} = \frac{pK_1 + pK_2}{2} = \frac{2,15 + 7,21}{2} = 4,68$$

$$pH_{m.9.2} = \frac{pK_2 + pK_3}{2} = \frac{7,21+12,30}{2} = 9,76$$

Задачи

- **1.** Кислоту H_2A ($K_1 = 2.7 \cdot 10^{-3}$, $K_2 = 1.8 \cdot 10^{-8}$) можно оттитровать раствором NaOH до образования:
 - a) Na₂A;
 - b) NaHA;
 - с) нельзя оттитровать.
- **2.** Кислоту H_4A ($K_1 = 2,45 \cdot 10^{-8}$, $K_2 = 1,1 \cdot 10^{-11}$, $K_3 = 1 \cdot 10^{-15}$) можно оттитровать раствором NaOH до образования:

 - a) NaH₃A; c) Na₃HA;

 - b) Na_2H_2A ; d) нельзя оттитровать.
- **3.** Кислоту H_2A ($K_1=9,1\cdot 10^{-4}$, $K_2=4,3\cdot 10^{-5}$) нельзя оттитровать до кислой соли, потому что:
 - a) $K_1 > 10^{-4}$;
 - b) $K_2 < 10^{-4}$;
 - c) $K_1 > 10^{-7}$;
 - d) $\frac{K_1}{K_2} < 10^4$.