Неметаллы

Положение в периодической таблице Д.И. Менделеева

Уменьшение радиуса атомов. Увеличение: сродства к электрону; окислительной активности. Ослабление металлических свойств.

Период		Группа				
n	IIIA	IVA	VA	VIA	VIIA	VIIIA
1					Н	Не
2	В	С	N	0	F	Ne
3	Al	Si	Р	S	CI	Ar
4	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
5	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
6	TI	Pb	Bi	Ро	At	Rn
7	p ¹	p ²	p ³	p ⁴	p ⁵	p ⁶

Увеличение

радиуса атомов

Уменьшение:

сродства к электрону;

окислительной активности

Простые вещества (неметаллы)

Немолекулярного строения С, В, Si

У этих неметаллов **атомные кристаллические решетки,** поэтому они обладают большой твердостью и очень высокими температурами плавления Молекулярного строения

F₂, **O**₂, **Cl**₂, **Br**₂, **N**₂, **I**₂, **S**₈

Для этих неметаллов в твердом состоянии характерны **молекулярные кристаллические решетки**. При обычных условиях это газы, жидкости или твердые вещества с низкими температурами плавления.

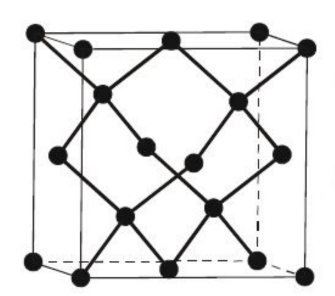
С, В, Si – имеют сходное строение и обладают некоторыми общими свойствами. В виде простых веществ существуют в нескольких аллотропных модификациях – в кристаллическом и аморфном состоянии.

Простое вещество — химическое соединение, образованное из атомов одного химического элемента. Простые вещества являются формами существования элементов в свободном состоянии, например, сера, железо, озон, алмаз, азот.

Аллотропия (от греч. *allo* - другой) — способность химического элемента к существованию в виде различных простых веществ - *аллотропных модификаций*. Эти вещества могут отличаться кристаллической структурой, как, например, графит и алмаз, фуллерены. Кислород существует в двух формах (обе молекулярные), обычного двухатомного кислорода O_2 и озона O_3 . Аллотропные модификации присущи многим элементам: сере, фосфору, олову, мышьяку и др.

Полиморфизм (отгреч.polymorphos-многообразный), пособность твердых в-в существовать в двух или неск. формах с разл. кристаллич. структурой и св-вами при одном и том же хим. составе. Такие формы наз. полиморфными модификациями. Взаимные превращения полиморфных модификаций наз. полиморфными переходами. П. простых в-в принято называть аллотропией.

Аллотропия углерода



Алмаз

 sp^3

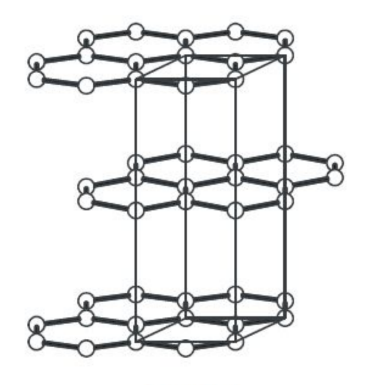
d = 154 nm



Фуллерен С60

d(6,6) = 139 nm

d(5,6) = 146 nm

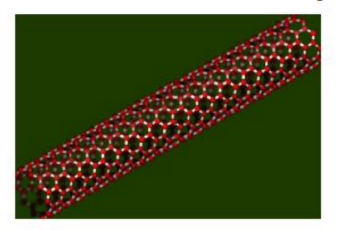


Графит

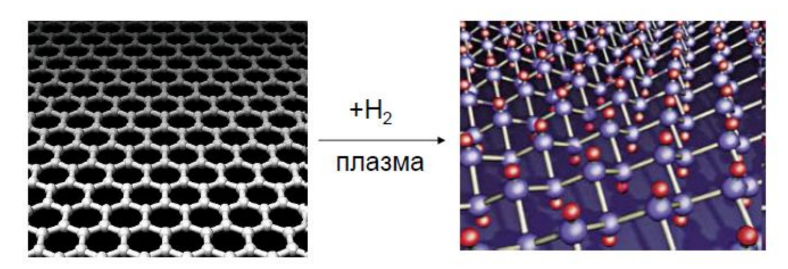
 sp^2

d = 142 nm

Новые формы углерода



Углеродная нанотрубка Длина до 10 мкм, диаметр 10-15 нм



Графен – один слой графита

Графан – гидрированный графен

Аллотропия углерода

Алмаз	Графит	Фуллерен
прозрачные кристаллы	черные пластины	черные кристаллы
самое твердое в-во	мягкий	умеренно твердый
изолятор, высокая теплопроводность	металлический проводник (анизотропный)	
нерастворим	нерастворим	растворим в орг. растворителях
горит в O ₂ горит в F ₂	горит в O ₂ горит в F ₂	с F ₂ образует фторофуллерены
переходит в графит при 1800 К	термодинамически стабилен	
образует карбиды	интеркалируется	образует фуллериды

Получение неметаллов

• Если в соединении неметалл находится в отрицательной степени окисления, то получить его в виде простого вещества можно действием окислителя:

$$\begin{split} 4N^{-3}H_3 + 3O_2 &\to 2N_2 + 6H_2O, \\ 2H_2S^{-2} + O_2 &\to 2S + 2H_2O, \\ 2KI^{-1} + 2FeCl_3 &\to I_2 + 2KCl + 2FeCl_2, \\ 16HCl^{-1} + 2KMnO_4 &\to 5Cl_2 + 2KCl + 2MnCl_2 + 8H_2O, \\ 2KBr^{-1} + MnO_2 + 2H_2SO_4 &\to Br_2 + MnSO_4 + K_2SO_4 + 2H_2O. \end{split}$$

• Если в соединении неметалл находится в положительной степени окисления, то получить его в виде простого вещества можно действием восстановителя:

•
$$Si^{+4}O_2 + 2Mg \rightarrow Si + 2MgO$$
,
 $Na_2S^{+4}O_3 + 2H_2S + H_2SO_4 \rightarrow 2S \downarrow + Na_2SO_4 + 3H_2O$
• $2KCl^{+5}O_3 + I_2 \rightarrow Cl_2 + 2KIO_3$.

- 1) анодное окисление (А+, анод):
- $2H_2O^{-2} e^- \rightarrow O_2\uparrow + 4H^+ \text{ (раствор)},$
- 2Cl $^-$ -2e $^ \rightarrow$ Cl $_2$ \uparrow (раствор или расплав),
- **2F**⁻ **2e** → **F**₂↑ (расплав);
- 2) катодное восстановление (К-, катод):
- $2H_{2}^{+1}O + 2e \longrightarrow H_{2}\uparrow + 2OH^{-}$.
- термическим разложением сложных веществ:
- (катализатор \mathbf{MnO}_{2})
- $KClO_3$ $O_2 \uparrow + KCl$,
- $NH_4NO_2 \rightarrow N_2 + H_2O$.

Химические свойства неметаллов

- Неметаллы могут выступать окислителями. При этом восстановителями могут быть:
- а) металлы: $O_2^{\ 0} + Mg \rightarrow MgO^{-2}$ (оксид магния), $N_2^{\ 0} + Li \rightarrow Li_3N^{-3}$ (нитрид лития), $S^0 + Zn \rightarrow ZnS^{-2}$ (сульфид цинка);
- б) менее активные неметаллы:

$$O_2^{\ 0} + C \rightarrow CO_2^{\ -2}, \qquad O_2^{\ 0} + P \rightarrow P_2O_5^{\ -2}, O_2^{\ 0} + S \rightarrow SO_2^{\ -2},$$

в) сложные вещества:

$$O_2^{\ 0} + C_2H_5OH \rightarrow CO_2^{\ -2} + H_2O^{\ -2},$$

 $Br_2^{\ 0} + Ni(OH)_2 + KOH \rightarrow KBr^{-1} + Ni_2O_3 \cdot xH_2O.$

• Неметаллы бывают восстановителями только в реакциях с более активными неметаллами:

$$H_2^0 + N_2 \rightarrow NH_3^{+1},$$
 $S^0 + F_2 \rightarrow S^{+6}F_6,$

• а также с сильными окислителями:

$${f P^0} + {f KClO}_3$$
 (при ударе) $ightarrow {f P_2^{+5}O}_5 + {f KCl},$ ${f S^0} + {f KNO}_3$ (при нагревании) $ightarrow {f KNO}_2 + {f S^{+4}O}_2$

• Углерод при высоких температурах способен

восстанавливать оксиды металлов:

$$3C^{0} + Fe_{2}O_{3} = 3C^{+2}O + Fe$$

• При взаимодействии с водой ряда наиболее активных неметаллов происходит их диспропорционирование:

$$Cl_{2}^{0} + H_{2}O \leftrightarrow HCl^{-1} + HOCl^{+1},$$

$$I_{2}^{0} + H_{2}O \leftrightarrow HI^{-1} + HIO_{3}^{+5}$$

$$Cl_{2}^{0} + 2NaOH \leftrightarrow NaCl^{-1} + NaOCl^{+1} + H_{2}O$$

• При нагревании раствора устойчивее более высокие степени окисления галогенов:

$$Cl_2^0 + KOH (p-p) \rightarrow KCl^{-1} + KClO_3^{+5}$$
 (бертолетова соль)

• при нагревании в щелочах растворяются и некоторые менее активные неметаллы:

$$3S + 3NaOH = 2Na_2S + Na_2SO_3,$$

 $2P + 2NaOH + H_2O = PH_3 + Na_2(PO_3H).$

• Неметаллы с минимальной электроотрицательностью растворяются в щелочах с выделением водорода:

$$Si + 2NaOH + 2H2O = Na2[H2SiO4] + 2H2\uparrow.$$

• Углерод реагирует с водяным паром только выше 900 °C:

$$C + H_2O = CO + H_2$$

• Во фторе вода горит с выделением кислорода:

$$\mathbf{F}_2 + \mathbf{H}_2 \mathbf{O} = \mathbf{H} \mathbf{F} + \mathbf{O}_2$$

Соединения неметаллов с водородом

$$\mathbf{H_2} + \mathbf{F_2} \to \mathbf{2HF}$$
 (фтороводород) при $\mathbf{t}_{\text{ком}}$ При нагревании :

$$H_2 + Cl_2 \rightarrow HCl;$$

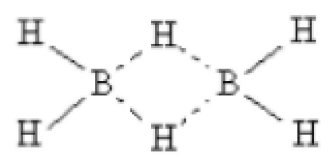
 $2H_2 + O_2 \rightarrow 2H_2O.$
 $H_2 + Br_2 \rightarrow 2HBr$

В остальных случаях реакция идёт с трудом или вообще не

идёт: $N_2 + 3H_2 \rightarrow 2NH_3$ (катализатор, t=500 °C и P=300 атм)

получают косвенным путём:

- $Mg_2Si + HCl = MgCl_2 + SiH_4\uparrow$.
- $3Na[BH_4] + BF_3 \rightarrow 2B_2H_6 + Na[BF_4]$
- $6H_2 + BCl_3(\Gamma) \rightarrow B_2H_6 + HCl$



Структурная формула диборана

Соединения неметаллов с водородом

III	IV	V	VI	VII
B ₂ H ₆ диборан	СН ₄ метан	NH ₃ аммиак	Н ₂ О вода	HF фтороводород
Charles I and	SiH ₄	PH ₃	H ₂ S	HC1
	силан	фосфин	сероводород	хлороводород
		AsH ₃	H ₂ Se	HBr
		арсин	селеноводород	бромоводород
			H ₂ Te	ΉI
			теллуроводород	иодоводород

Сила кислот увеличивается

Часть водородных соединений при растворении в воде даёт <u>кислоты</u>

Формула	Название	Сила кислоты	Константа	Соли
			диссоциации	
HF	плавиковая	средней силы	6,6·10 ⁻⁴	фториды
HCI	соляная	сильная	1·10 ⁺⁷	хлориды
H ₂ S	сероводородная	слабая	6·10 ^{−8}	сульфиды
H ₂ Te	теллуроводородная	средней силы	1·10 ⁻³	теллуриды

- При взаимодействии кислотных водородных соединений со щелочами получаются соли:
- $H_2S + 2NaOH \rightarrow Na_2S + 2H_2O$ Из водородных соединений <u>основную природу</u> имеет только аммиак. В его растворе устанавливаются равновесия:
- $NH_3 + H_2O \leftrightarrow H_2O \cdot NH_3 \cdot \leftrightarrow NH_4^+ + OH^-$.
- При взаимодействии аммиака с кислотами получаются соли, содержащие ион NH⁴⁺ (ион аммония):
- $NH_3 + HCl(p) \rightarrow NH_4Cl$.

Соединения неметаллов с кислородом

К кислородным соединениям относят оксиды, отвечающие им кислоты (гидроксиды) и соли этих кислот

The second second			The same of the sa		
III	IV	V	VI	VII	VIII
<u>B₂O₃,</u> <u>H₃BO₃</u>	<u>CO₂,</u> <u>H₂CO₃</u> CO	N ₂ O ₅ , HNO ₃ N ₂ O ₃ , HNO ₂ N ₂ O	OO ₂		
	<u>SiO₂.</u> <u>SiO₂×n</u> <u>H₂O</u>	P ₂ O ₅ , H ₃ PO ₄ P ₄ O ₆ , H ₂ PO ₃ H	$\frac{SO_3, H_2SO_4}{SO_2, H_2SO_3}$	Cl ₂ O ₂ , HClO ₄ HClO ₃	
		$\frac{As_2O_5, H_3AsO_4}{As_2O_3, HAsO_2}$	$\frac{SeO_3, H_2SeO_4}{SeO_2, H_2SeO_3}$	HBrO ₃	H ₂ KrO ₄
			$\frac{\textit{TeO}_{\underline{3}}, \textit{H}_{\underline{6}} \textit{TeO}_{\underline{6}}}{\text{TeO}_{\underline{2}}, \textit{H}_{\underline{2}} \text{TeO}_{\underline{3}}}$	$\frac{\underline{I_2O_7}, \underline{H_5IO_6}}{\underline{I_2O_5}, \underline{HIO_3}}$	$\frac{XeO_{\underline{4}}, H_{\underline{4}}XeO_{\underline{6}}}{XeO_{\underline{3}}, H_{\underline{2}}XeO_{\underline{4}}}$

Получение и химические свойства оксидов

1) взаимодействием неметаллов с кислородом:

$$S + O_2 \rightarrow SO_2$$

2) удалением воды из кислот:

$$2H_3BO_3 \to B_2O_3 + 3H_2O$$
 (при нагревании)

3) окислением оксидов в низших степенях окисления:

$$2C^{+2}O + O_2 \rightarrow 2C^{+4}O_2$$
, (t) $2S^{+4}O_2 + O_2 \rightarrow 2S^{+6}O_3$; (катализатор; t)

4) окислением других сложных веществ при нагревании:

$$2H_2S + 3O_2 \rightarrow 3SO_2 + 2H_2O,$$

$$CH_4 + 2O_2 \rightarrow CO_2 + 2H_2O,$$

5) восстановлением оксидов в высших степенях окисления:

$$C^{+4}O_2 + H_2 \rightarrow C^{+2}O + H_2O$$

6) разложением солей при нагревании:

$$CaCO_3 \rightarrow CaO + CO_2 \uparrow$$

Кислотные свойства оксидов увеличиваются по периоду слева направо; в подгруппе снизу вверх

$$B_{2}O_{3} - CO_{2} - N_{2}O_{5},$$

$$SiO_{2} - P_{2}O_{5} - SO_{3} - Cl_{2}O_{7}$$

$$Sb_{2}O_{5} - As_{2}O_{5} - P_{2}O_{5} - N_{2}O_{5}.$$

Важнейшие кислородные кислоты, их ангидриды и соли:

Кислота	Ангидрид	Соли
H ₂ SO ₄	SO ₃	сульфаты
серная	серный	
HNO ₃	N_2O_5	нитраты
азотная	азотный	
H_2SO_3	SO ₂	сульфиты
сернистая	сернистый	
H ₂ CO ₃	CO ₂	карбонаты
угольная	угольный	
H ₃ PO ₄	P_2O_5	фосфаты
фосфорная	фосфорный	

Кислородные кислоты неметаллов III периода в высшей степени окисления

Сила кислот растет

SiO ₂ ×nH ₂ O	H_3PO_4	H_2SO_4	HClO ₄
кремниевая	фосфорная	серная	хлорная
Si ⁺⁴	P+5	S ⁺⁶	Cl ⁺⁷
слабая	средней силы	сильная	очень сильная
K1=2×10-10	K1=7,5×10-3	K1=1*10 ³	K=1×108

В ряду Si⁺⁴ – Cl⁺⁷ катионы имеют одинаковое электронное строение 2s²2p⁶, но заряд ядра увеличивается, радиус катиона уменьшается (оттягивает на себя электроны с кислорода). Прочность связи O-H снижается, и как следствие, растет сила кислот.

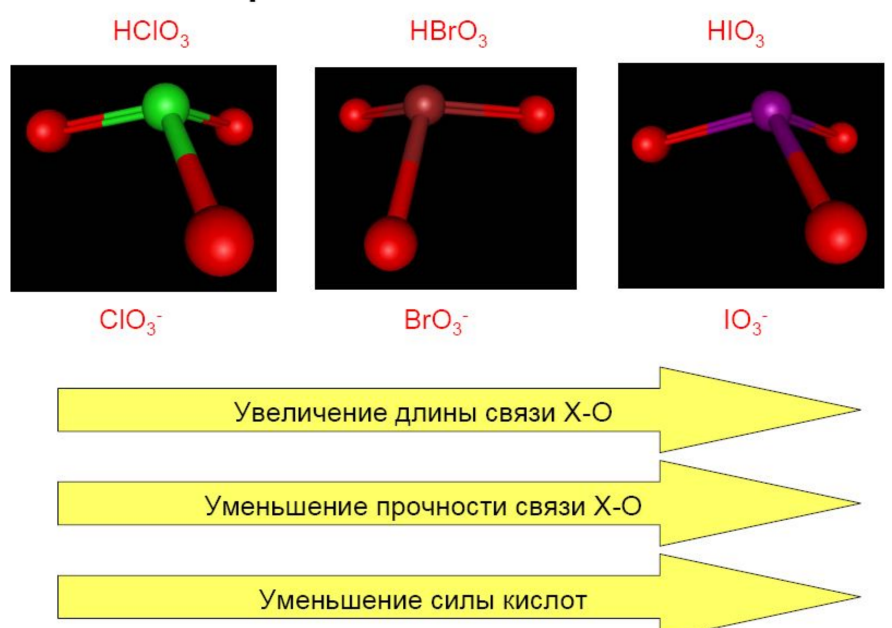
Кислородные кислоты галогенов

Сила кислот, устойчивость в водных растворах растет

CI ⁺¹	CI ⁺³	CI ⁺⁵	CI ⁺⁷
	хлориты	хлораты	перхлораты
	CO	ПИ	
хлорноватис	тая хлористая	хлорноватая	хлорная
HCIO	HCIO ₂	HCIO ₃	HCIO ₄

Окислительная активность падает

Сравнение силы кислот



Кислоты-окислители

при взаимодействии с металлами или другими восстановителями восстанавливается не водород, а центральный катион неметалла

- $Cu + 2H_2S^{+6}O_4$ (конц.) $\rightarrow CuSO_4 + S^{+4}O_2 + 2H_2O$.
- $3Cu + 8HN^{+5}O_3 (33\%) \rightarrow 3Cu(NO_3)_2 + 2N^{+2}O + 4H_2O$,
- $Cu + 4HN^{+5}O_3(70\%) \rightarrow Cu(NO_3)_2 + 2N^{+4}O_2 + 2H_2O$,
- $3Zn + 8HN^{+5}O_3$ (конц.) $\rightarrow 3Zn(NO_3)_2 + 2N^{+2}O + 4H_2O$,
- $4Zn + 6HN^{+5}O_3$ (pas6.) $\rightarrow 4Zn(NO_3)_2 + N^{+1}_2O + 3H2O$.

СОЛИ КИСЛОРОДНЫХ КИСЛОТ

- Соли могут быть получены взаимодействием кислотных оксидов или кислот
- с основаниями:
- $CO_2 + 2NaOH \rightarrow Na_2CO_3 + H_2O$,
- $H_2SO_4 + 2NaOH \rightarrow Na_2SO_4 + 2H_2O$,
- с основными оксидами:
- BaO + $CO_2 \rightarrow BaCO_3$,
- $CaO + H_2SO_4 \rightarrow CaSO_4 + H_2O$,
- с солями более слабых кислот:
- $Na_2SiO_3 + H_2O + CO_2 \rightarrow Na_2CO_3 + "H_2SiO_3" \downarrow$

Свойства неметаллов VII-А группы. Галогены

Физические свойства галогенов

Агрегатное состояние при 25°C		\mathbf{F}_2	Cl_2	Br_2	\mathbf{I}_2
		Γ	Γ	Ж	T
Цвет		Светло-жел-	Желто-зеле-	Красно-бу-	Темно-фио-
		тый	ный	рый	летовый
Степень термической диссо-				(4)	
циации молекул		4,3	0,035	0,23	2,8
при 1000 °C, %		10.00 0	60 d * 0 d 0 d 0 d 0 d 0 d 0 d 0 d 0 d 0 d 0 d	S. S	
Температура	Плавления	-219,6	-101,3	-7,3	113,7
°C	Кипения	-188,1	-34,1	57,9	182,8

```
_{9}F 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>2p<sup>5</sup>

_{17}Cl 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>2p<sup>6</sup> 3s<sup>2</sup>3p<sup>5</sup>

_{35}Br 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>2p<sup>6</sup> 3s<sup>2</sup>3p<sup>6</sup>3d<sup>10</sup> 4s<sup>2</sup>4p<sup>5</sup>

_{53}I 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>2p<sup>6</sup> 3s<sup>2</sup>3p<sup>6</sup>3d<sup>10</sup> 4s<sup>2</sup>4p<sup>6</sup>4d<sup>10</sup> 5s<sup>2</sup>5p<sup>5</sup>

_{85}At 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>2p<sup>6</sup> 3s<sup>2</sup>3p<sup>6</sup>3d<sup>10</sup> 4s<sup>2</sup>4p<sup>6</sup>4d<sup>10</sup> 4f<sup>14</sup> 5s<sup>2</sup>5p<sup>6</sup> 5d<sup>10</sup> 6s<sup>2</sup>6p<sup>5</sup>
```

Галогены обладают большим сродством к электрону и являются сильными окислителями. Окислительные свойства их возрастают от йода к фтору. Они активно взаимодействуют почти со всеми элементами периодической

системы. 1. с металлами, образуя соли:

```
2 Na + F_2 = 2 NaF ( на холоду)
2 Fe + 3 C_{12} = 2 FeCl<sub>3</sub> (при нагревании)
Al + 3 I_2 = 2 Al<sub>2</sub>I_3 (H<sub>2</sub>O – катализатор)
```

2. с водородом, образуя соединения НГ: $H_2 + \Gamma_2 = 2$ НГ

3. со многими неметаллами:

$$C + 2 CI_2 = CCI_4$$
; $Si + 2 Br_2 = SiBr_4$; $2 P + 3 CI_2 = 2 PCI_3$ $S + 3 F_2 = SF_6$; $ECI_3 + CI_2 = PCI_5$ $ECI_3 + 2 PCI_5$ $ECI_4 + 2 PCI_5$ $ECI_5 + 3 PCI_5$ $ECI_$

4. С водой

Фтор энергично разлагает воду, продукты реакции зависят от температуры:

$$H_2O(\kappa) + F_2(\Gamma) = HF(ж) + HOF(\Gamma)$$
 (ниже 0 °C)
2 $H_2O(ж) + 2$ $F_2(\Gamma) = 4$ HF + OF $_2\uparrow$ (при 0 – 90 °C)
2 $H_2O(\Gamma) + 2$ $F_2 = 4$ HF \uparrow + O $_2\uparrow$ (> 90 °C со взрывом)
Хлор $CI_2 + H_2O <=>$ HCI + HCIO
Бром и Йод $\Gamma_2 + H_2O <=>$ H Γ + H Γ O

При взаимодействии фтора со щелочами продукты реакции зависят от концентрации щелочи:

2 KOH + 2
$$F_2$$
 = 2 KF + O F_2 ↑ + H_2 O (2-5 % водный раствор)

4 KOH + 2
$$F_2$$
 = 4 KF + O_2 ↑ + 2 H_2 O (конц. раствор)

Продукты взаимодействия хлора со щелочами зависят от температуры.

При комнатной температуре

$$Cl_2 + 2 KOH = KCI + KCIO + H_2O$$

А при пропускании хлора в горячий раствор щелочи происходят следующие процессы (аналогичным образом ведут себя бром и йод):

$$3 \text{ Cl}_2 + 6 \text{ KOH} = 5 \text{ KCI} + \text{ KCIO}_3 + 3 \text{ H}_2\text{O}$$

ПОЛУЧЕНИЕ ГАЛОГЕНОВ

Фтор получают только электролизом

$$KHF_2 \rightarrow KF + HF$$

$$KF \rightarrow K^+ + F^-$$

$$HF \leftrightarrow H^+ + F^-$$

$$Katoд \qquad Ahoд \qquad Ahoд \qquad 2 H^+ + 2 \bar{e} = H_2 \qquad 2 F^- - 2 \bar{e} = F_2$$

В лаборатории Cl_2 получают взаимодействием конц. соляной кислоты с сильными окислителями (MnO_2 , K_2Cr2O_7 , $KMnO_4$, $KClO_3$ и др.):

$$MnO_2 + 4 HCI = MnCl_2 + Cl_2 + 2 H_2O$$

 $K_2Cr_2O_7 + 14 HCI = 2 CrCl_3 + 2 KCI + 3 Cl_2 + 7 H_2O$

В промышленности хлор получают электролизом

электролиз

$$2 H_2O + 2 NaCl ===== H_2 + Cl_2 + 2 NaOH$$
 $K_2Cr_2O_7 + 6KBr + 7H_2SO_4 = 2Cr_2(SO_4)_3 + 4K_2SO_4 + 3Br_2 + 7H_2O$
 $8 Nal + 5 H_2SO_4 (конц.) = Na_2SO_4 + 4 I_2 + H_2S + 4 H_2O$
 $4 KI + 2 CuSO4 = 2 CuI + I2 + 2 K2SO4$

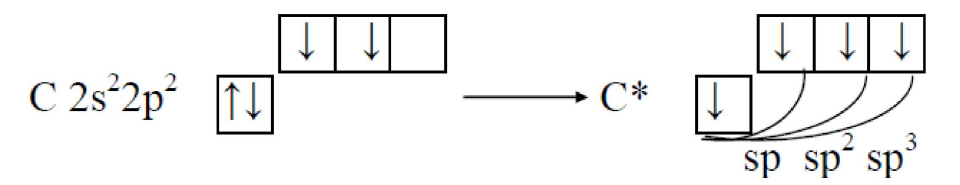
4 KI + 2 CuSO4 = 2 CuI + I2 + 2 K2SO4 электролиз
2
$$H_2$$
O + 2 NaI ===== H_2 + I_2 + 2 NaOH

$$2 \text{ NaBr} + \text{Cl}_2 = 2 \text{ NaCl} + \text{Br}_2$$

Углерод, кремний

Свойства элементов IV A – группы

Элемент и его свойства		С	Si
Относительная ато	мная масса	12,011	28,085
Температура,	плавления	3850	1412
°C	кипения	4900	2480
Радиус, нм		0,077	0,134
Относительная эле	ектроотрицательность	2,55	1,90



В обычных условиях углерод весьма инертен и вступает в реакции только с очень энергичными окислителями:

$$C + H_2SO_4$$
 (конц.) = $CO_2 + SO_2 + H_2O$

Из галогенов углерод непосредственно взаимодействует только с фтором:

$$\mathbf{C} + \mathbf{2} \; \mathbf{F}_2 = \mathbf{C} \mathbf{F}_4$$

$$C + O_2 = CO_2$$
 (избыток кислорода)

$$2 C + O_2 = 2 CO (недостаток кислорода)$$

При высокой температуре (t=800-1000°C) углерод соединяется с серой

$$C + 2 S = CS_2$$

При более высоких температурах углерод соединяется с азотом, образуя дициан

$$2 C + N_2 = C_2 N_2$$

Дициан медленно гидролизуется:

$$(CN)_2 + 4 H_2O = (NH_4)_2C_2O_4$$

 $(CN)_2 + H_2 = 2 HCN$

$KCN + H_2O \leftrightarrow KOH + HCN$

На воздухе КСN разлагается, так как H_2CO_3 сильнее синильной кислоты

$$KCN + H_2O + CO_2 = KHCO_3 + HCN$$
 $4Au + 8 NaCN + 2H_2O + O_2 = 4Na[Au(CN)_2] + NaOH$

При сплавлении цианидов с серой образуются тиоцианаты (роданиды) — соли тиоциановой кислоты или роданистоводородной кислоты:

$$KCN + S = KSCN$$

Карбиды

В зависимости от электроотрицательности элемента делятся на три группы:

- а) ${\it Conenodoбные}$ это соединения углерода с активными металлами: ${\it Be}_2{\it C}$, ${\it CaC}_2$, ${\it Al}_4{\it C}_3$. в этих соединениях связь промежуточная между ионной и ковалентной.
- $3C + CaO = CaC_2 + CO$
- $CaC_2 + 2 H_2O = Ca(OH)_2 + C_2H_2$
- $Al_4C_3 + 12 H_2O = 4 Al(OH)_3 + 3 CH_4$

- б) *Карбиды внедрения* в них атомы углерода занимают пустоты в кристаллических решетках металлов, имеют, как правило, переменный состав W₂C. Соединения обладают большой твердостью и высокими температурами плавления, химической стойкостью
- в) *Ковалентные карбиды* образуются с элементами близкими по электроотрица- тельности (соседями по периодической системе), например, карбиды кремния и бора (SiC, B_4C_3).

Кислородсодержащие соединения углерода

Оксид углерода(II) - CO

В СО кратность связи равна трем С == О: Две углерод – кислород образуются обменному механизму, а третья – по донорноакцепторному механизму за счет свободной орбитали атома углерода и двух электронов атома кислорода. СО - несолеобразующий оксид. В промышленности оксид углерода(II) получают, пропуская воздух через слой раскаленного угля: $C + O_2 = CO_2$; $C + CO_2 <=> 2 CO, \Delta H^\circ = 172 кДж$

смесь СО с азотом воздуха, называется генераторным газом или воздушный газом:

$$2 C + O_2 + 4 N_2 = 2 CO + 4 N_2$$
 (воздушный газ)

• $CO + Cl_2 = COCl_2$ (t, катализатор)

Фосген – бесцветный газ, очень ядовит. Медленно гидролизуется:

•
$$COCl_2 + 2 H_2O = H_2CO_3 + 2 HCl$$

При нагревании реагирует с серой с образовани-ем бесцветного газа оксида-сульфида углерода: CO + S = COS

При нагревании и под давлением СО с водоро-дом образует метанол:

Оксид углерода(II) проявляет восстановительные свойства:

- $Fe_2O_3 + 3 CO = 2 Fe + 3 CO_2$
- При обычных условиях СО восстанавливает Pd и Ag из их солей:
- $PdCl_2 + CO + H_2O = Pd + CO_2 + 2 HCl$
- При повышенной t и под давлением СО может соединяться с некоторыми металлами, образуя карбонилы:
- Fe + 5 CO = Fe(CO)₅; Cr + 6 CO = Cr(CO)₆

Оксид углерода $(IV) - CO_2$

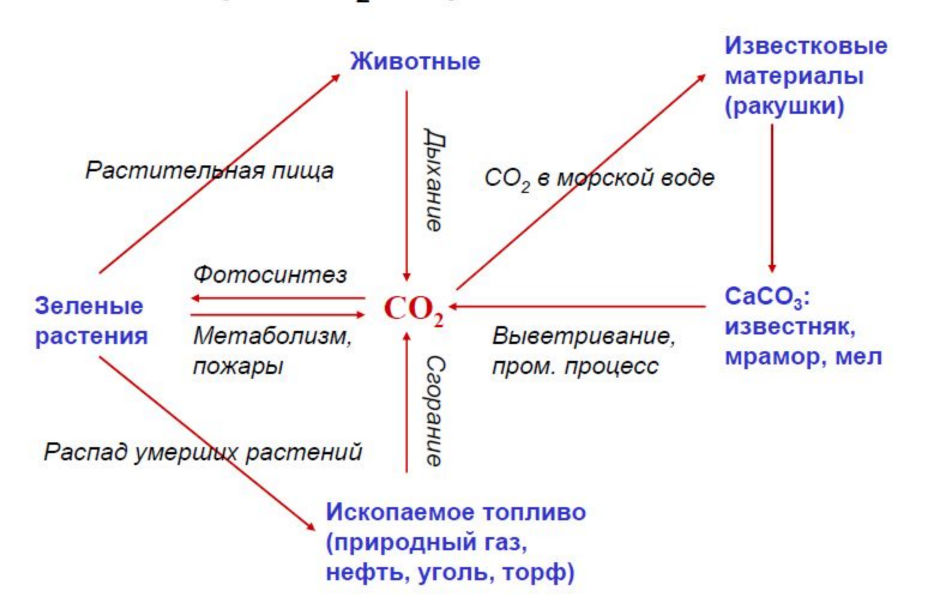
В молекуле CO_2 атом углерода находится в состоянии sp-гибридизации и молекула имеет линейное строение O = C = O

$$CaCO_3 + 2 HCl = CaCl_2 + CO_2 \uparrow + H_2O$$

 $CO_2 + H_2O \iff H_2CO_3$
 $H_2CO_3 \iff H + HCO_3$
 $HCO_3 \iff H + CO_3$

Буферная система $H_2CO_3 - HCO_3^-$ служит главной буферной системой плазмы крови, поддерживает постоянное значение рН крови порядка 7,4

Оборот CO₂: парниковый газ



СО₂ легко реагирует со щелочами, образуя средние (карбонаты) или кислые соли (гидрокарбонаты):

- $CO_2 + Ca(OH)_2 = CaCO_3 + H_2O$
- $CaCO_3 + CO_2 + H_2O = Ca(HCO_3)_2$

При действии Na_2CO_3 на растворы сильно гидролизующихся солей (Al^{3+} , Cr^{3+} , Fe^{3+} и др.) образуются гидроксиды металлов:

$$2MgCl2+2Na2CO3+H2O = (MgOH)2CO3 +CO2↑+4NaCl2AlCl3 +3Na2CO3+3H2O = 2Al(OH)3↓ +3CO2↑+6NaCl$$

При нагревании:

- $CaCO_3 = CaO + CO_2 \uparrow$
- $Ca(HCO_3)_2 = CaCO_3 + CO_2 \uparrow + H_2O$
- $(CuOH)_2CO_3 = CuO + CO_2 \uparrow + H_2O$

карбонаты натрия и калия плавятся без разложения

Сильные кислоты вытесняют из карбонатов и гидрокарбонатов угольную кислоту:

•
$$K_2CO_3 + 2 HCl = 2 KCl + CO_2 \uparrow + H_2O$$

•
$$KHCO_3 + HCl = KCl + CO_2 \uparrow + H_2O$$

Свойства кремния и его соединений

Кристаллический кремний получают из кремнезема SiO₂

- $SiO_2 + 2C = Si + 2 CO$
- $SiO_2 + Mg = Si + 2 MgO$

Химически чистый Si термическим разложением SiH $_4$: SiH $_4$ = Si + 2 H $_2$

кремний взаимодействует со многими неметаллами:

- $Si + 2 Cl_2 = SiCl_4 (400 °C)$
- $Si + O_2 = SiO_2 (600 \, ^{\circ}C)$
- $Si + C = SiC (2000 \, {}^{\circ}C)$

некоторыми расплавленными металлами кремний (Mg, Cu, Fe), образует силициды:

• $Si + 2 Mg = Mg_2Si$

Кислоты на кремний не действуют, за исключением плавиковой кислоты или смеси азотной и плавиковой кислот:

- $Si + 6 HF + 4 HNO_3 = H_2[SiF_6] + 4 NO_2 + 4 H_2O$ хорошо растворяется в водных растворах щелочей:
- $Si + 2 NaOH + H_2O = Na_2SiO_3 + 2 H_2\uparrow$ легко реагирует с галогенами, образуя галогениды $Si\Gamma_4$: $Si + 2F_2 = SiF_4$

Соединения кремния

Получить галогениды кремния можно по реакциям:

•
$$SiO_2 + 2 C + 2 Cl_2 = SiC1_4 + 2 CO$$

•
$$SiO_2 + 2CaF_2 + 2H_2SO_4 = SiF_4 + 2CaSO_4 + 2H_2O$$

Соединения кремния с водородом (SiH $_4$, Si $_2$ H $_6$, Si $_3$ H $_8$ и т.д.) получают:

$$Mg_2Si + 4 HC1 = MgC1_2 + SiH_4$$

- $SiH_4 + O_2 = SiO_2 + H_2O$
- $SiH_4 + 2 H_2O = SiO_2 + 4 H_2$
- $SiH_4 + 2 NaOH + H_2O = Na_2SiO_3 + 4 H_2$

• Известны два оксида кремния SiO и SiO₂. *Оксид кремния(II)* в природе не встречается, получается при восстановлении кремнезема:

•
$$SiO_2 + Si = SiO$$

•
$$SiO_2 + C = SiO + CO$$

медленно окисляется на воздухе: $SiO + O_2 = SiO_2$ легко растворяется в водных растворах щелочей:

- $SiO + 2 NaOH = Na_2SiO_3 + H_2$
- Оксид кремния (IV) кислотный оксид. SiO_2 бесцветное твердое вещество, нерастворимое в воде и кислотах (кроме HF).
- $SiO_2 + 4 HF = SiF_4 + 2 H_2O$
- $SiF_4 + 2 HF = H_2[SiF_6]$

 SiO_2 легко растворяется в кипящих водных растворах щелочей: $SiO_2 + 2 NaOH = Na_2SiO_3 + H_2O$

Кремневую кислоту H_2SiO_3 получают косвенным путем, так как SiO_2 нерастворим в воде:

- $Na_2SiO_3 + 2 HC1 = H_2SiO_3 + 2 NaC1$
- Соли кремневой кислоты подвергаются гидролизу и растворы солей имеют щелочную реакцию:

$$Na_2SiO_3 + H_2O \le Na_2Si_2O_5 + 2 NaOH$$

 $SiO_3^{2-} + H_2O \le HSiO_3^{-+} OH^{--}$
 $2 HSiO_3^{--} \le Si_2O_5^{-2-} + H_2O$

Обыкновенное стекло получают путем сплавления кремнезема с известняком и содой:

$$Na_2CO_3 + CaCO_3 + 6SiO_2 = Na_2O \cdot CaO \cdot 6SiO_2 + 2CO2\uparrow$$

Применение

C:

Алмаз: украшения, абразивы

Графит: смазка, электроды, тугоплавкие материалы,

замедлители нейтронов, покрытия

Сажа: краски, резина

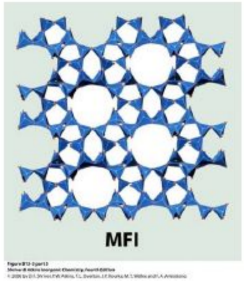
Активированный уголь: адсорбент, в медицине

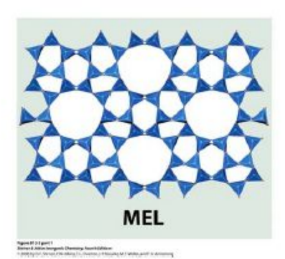
Волокна: усилители полимеров

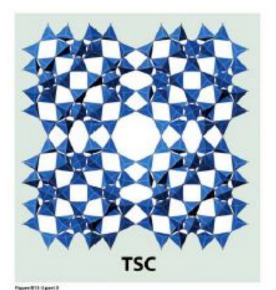
Si: полупроводники, фотовольтаики, преобразователи солнечной энергии, силиконы

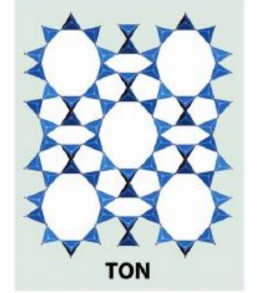
SiO₂: оптика, стекло, пьезодатчики, сенсоры, катализ, искусственные цеолиты

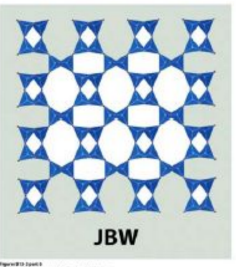
Цеолиты











Egyptin B15 Spect 5
Michael & Blains Songerel, Chamberg, Pear M Gelbox
7 2000 by 0.1 Springs CIS HERTLE, Chamberg, All Rounes, N. 1 Arthur, and T. A. Hinstonia.

