



Г. Е. РУДЗИТИС Ф. Г. ФЕЛЬДМАН



# 11 класс

УЧЕБНИК ДЛЯ ОБЩЕОБРАЗОВАТЕЛЬНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ

Базовый уровень

Рекомендовано Министерством образования и науки Российской Федерации

3-е издание

Москва «Просвещение» 2017



# Как работать с учебником

то произыми вы заканчиваете изучение химии. В этом учебнике такизируются, обобщаются и углубляются знания о теориях и замической науки, химических процессах и производствах.

в селях приобретения прочных и глубоких знаний исключительно научиться самостоятельно обобщать и систематизировать матеСистематизировать и обобщать знания можно с помощью разехем и таблиц, которые позволяют выделить самое главное, существенное. Имеющиеся в учебнике схемы и таблицы могут ражить вам многократно — и при изучении и усвоении нового маехем и при повторении и обобщении уже изученного. Если вы чтовабыли, то, взглянув на соответствующую схему или таблицу, вы
мните самое основное, существенное.

Очень важно правильно организовать самостоятельную учебную ра-

- готовясь к урокам, одновременно с чтением материала учебника делайте свои заметки. Это будет ваш личный информационный десурс. Заведите папку с файлами или используйте блокнот (обычвую бумажную тетрадь);
- к закдому уроку составляйте краткую схему-конспект. Выпишите плавную идею, основные понятия, основные тезисы. Записывайте комические формулы, уравнения реакций, образцы решения замяч. полезные ссылки, видеофрагменты (в электронном виде);
- требования к освоению материала каждого параграфа сформулированы в рубрике «Личный результат». Ориентируясь на них, вы теможете осуществить самоконтроль и оценить свои знания.

Статантесь ответить на все вопросы, выполнить упражнения и резадачи, имеющиеся в параграфе. Контролируйте свой личный

вы так заинтересуетесь химией, что решите выполнить ное задание по химии. Проект может как основываться на анатературных данных, так и представлять собой ваше собственное втование (индивидуальное или выполненное в группе). В выборе проектной работы посоветуйтесь с учителем. В заключительном зафе учебника предлагается тема проекта, предусматривающая извесовогочического состояния вашего региона.

Желаем успеха!

# ГЛАВ-

# ВАЖНЕЙШИЕ ХИМИпонятия и зап

# Химический элемент. Нуклиды. Изг

- Какое строение имеет атом?
- Вспомните, какие частицы входят в состав атомных ядет.
- Что такое радиоактивность?

Одно из важнейших понятий в химии — химический ===



### Определение

ХИМИЧЕСКИЙ ЭЛЕМЕНТ — это вид атомов (химически не связания) с другом) с одинаковым положительным зарядом ядра.

Из определения следует, что химический элемент — 📧 📨 какой-либо атом, а совокупность атомов с одинаковым ветельность Заряд ядра определяется числом содержащихся в нём проделяется (Число протонов в ядре нейтрального атома равно числу в в протонов в ядре нейтрального атома равно числу в протонов в прот электронной оболочке этого атома.)

Порядковый номер элемента в периодической таблице \_\_\_\_\_ делеева, т. е. его атомный номер, также равен числу прот его атома. Атомный номер обозначают латинской буквой Z ют слева внизу от символа элемента, например 26 Fe. 50.

Если число протонов в ядре — величина постояннаданного химического элемента, то число нейтронов (п) в одного и того же элемента может различаться. Например. леза может содержаться как 28, так и 30, 31 или 32 нейт



# Определение

Сумму протонов и нейтронов в ядре атома элемента называет вым числом.

Массовое число обозначают латинской буквой А и ухаза вверху от символа элемента, например <sup>56</sup> Fe.

Чтобы определить число нейтронов в ядре атома элемента в значения массового числа A вычесть значение атомного Aта Z.

Ы

Вид атомов, характеризующихся определённым массовым числом и определённым атомным номером, называют НУКЛИДОМ.

Всего к настоящему времени известно более 3000 различных нуклидов. Нуклиды обозначают символом элемента с указаниего массового числа, например <sup>16</sup>О телород-16), <sup>12</sup>С (углерод-12), <sup>14</sup>С (углерод-14), <sup>131</sup>I (иод-131).

Нуклиды бывают стабильными и радиозными. Радиоактивные нуклиды назырадионуклидами. Ядра таких нуклимогут самопроизвольно распадаться. эторые элементы, например золото, тишь один стабильный нуклид, а у ва десять стабильных нуклидов. У мновлементов все нуклиды радиоактивны всементов, у всех элементов, имеющих ный номер больше, чем у свинца). Термин «нуклид» (и «радионуклид») был предложен в 1947 г. Трумэном Кохмэном. Он хотел наиболее точно передать смысл, выражаемый этим словом, т.е. «сорт ядер» (от лат. писleus — ядро и греч. «эйдос» — вид, сорт). Кохмэн дал такое определение нуклида: «Сорт атома, характеризующийся строением его ядра, в частности числом протонов и нейтронов в его ядре».

# **2** Определение

этиды одного и того же химического элемента, имеющие одинаковый эта в в зара, но разные массовые числа, называют ИЗОТОПАМИ.

Там. например, элемент хлор состоит из двух видов атомов, разливестем числом нейтронов в ядре, — из атомов  $^{37}_{17}$ Cl и из атомов  $^{35}_{17}$ Cl.

втомы называют изотопами хлора.

как изотопы одного и того же химического элемента имеют массовые числа, т. е. разную массу, атомные массы большиннементов имеют дробные значения. Например, природный хлор 5.53 % состоит из изотопа 35 Cl и на 24,47 % — из изотопа 37 Cl. В втате средняя относительная атомная масса элемента хлора равна Поэтому понятие «элемент хлор» включает совокупность этих

разделить смесь изотопов одного элемента одинаковы, поразделить смесь изотопов с помощью химических методов нель-Различие в свойствах наблюдается только у изотопов водорода, что с наибольшим относительным изменением масс атомов.) Таким образом, важнейшими характеристиками химиче. мента являются: а) заряд ядра его атомов, соответствующие вому (атомному) номеру в периодической таблице; б) масстве

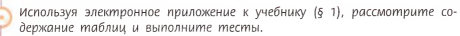
Химический элемент. Атомный номер. Массовое число. Нуклиды. Радиснуклиды. Изотопы

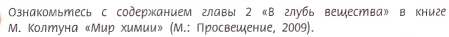
# **(S)** Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Ядро атома какого элемента содержит 22 протона?
- **2.** Ядро атома элемента содержит 30 нейтронов. Нейтральный атом этого элемента содержит 26 электронов. Определите, о каком элементе идёт речь, и запишите его символ с зарядом ядра и массовым числом.
- **3.** Определите число нейтронов в атомах следующих нуклидов:  $^{235}_{92}$ U,  $^{41}_{19}$ K,  $^{90}_{38}$ Sr.

#### Тестовые задания

- 1. Изотопы одного элемента отличаются друг от друга
- 1) числом нейтронов
- 3) числом электронов
- 2) числом протонов
- 4) зарядом ядра
- **2.** Медь имеет два изотопа  $^{63}$ Cu и  $^{65}$ Cu. Массовые доли их в природной меди составляют 73 % и 27 % соответственно. Средняя относительная атомная масса меди составляет
- 1) 64,0
- 2) 63,5
- 3) 63,54
- 4) 65,0





Найдите в Интернете информацию о свойствах и применении изотопов водорода.

#### личный результат

Я знаю важнейшие характеристики химического элемента.

Я умею объяснять, в чём заключается различие между понятиями «химический элемент», «нуклид» и «изотоп».

# Законы сохранения массы и энергии

### NNMNX B

 Какими опытами можно подтвердить справедливость закона сохравения массы веществ?

Закон сохранения массы веществ был впервые сформулирован учёным М. В. Ломоносовым в 1748 г. Независимо от Ломоносткрыл и доказал этот закон экспериментально (прокаливанием дамов в запаянных ретортах) в 1756 г. французский учёный Антуан Лавуазье. Современная формулировка закона следующая:

Масса веществ, вступивших в химическую реакцию, равна массе теществ, образовавшихся в результате реакции.

С точки зрения атомно-молекулярной теории суть этого закона сошенно понятна. Ведь в результате химических реакций происходит перегруппировка атомов, т. е. разрушаются связи, существующие этомами, и образуются новые, но число атомов до и после реостаётся неизменным. Поэтому общая масса веществ в химиреакциях изменяться не должна.

Отнако М. В. Ломоносов этот закон понимал гораздо глубже, о чём детельствует данная им формулировка: «Все перемены, в натуре слушеся, такого суть состояния, что, сколько чего у одного тела отстолько присовокупляется к другому. Так, ежели где убудет материи, то умножится в другом месте. Сей всеобщий естема закон простирается и в самые правила движения, ибо тело, шее своею силою другое, столько же оные у себя теряет, сколько же тругому, которое движение получает».

той формулировки видно, что закон сохранения массы веществ несов рассматривал в единстве с законом сохранения энергии и вето как всеобщий закон природы.

Выхон сохранения массы — один из основных законов химии. На ставе составляют уравнения химических реакций и проводят раз-

**Ехон сохранения и превращения энергии** — один из наиболее тальных законов природы. Его формулируют так:

🧾 З-ергия изолированной системы сохраняется.

Согласно этому закону энергию нельзя создать или разможно только преобразовать из одной формы в другую. Впесохранения энергии сформулировал немецкий учёный Роба А взаимосвязь массы и энергии доказал Альберт Эйнштейн венитым уравнением

$$E = mc^2$$

где E — энергия покоя свободного тела, m — масса тела и c — света в вакууме. Это уравнение означает, что при изменен системы на величину  $\Delta E$  масса системы изменится на вели-

$$\Delta m = \frac{\Delta E}{c^2}$$
, или  $\Delta E = \Delta m \cdot c^2$ 

Примером взаимосвязи между массой и энергией служдинение, как *дефект массы*. Если сравнить суммарную массу

Превращение белого фосфора в красный сопровождается выделением энергии (20,934 Дж/моль), при этом убыль массы составляет  $2 \cdot 10^{-10}$  г.

протонов и нейтронов, входящи атомного ядра, и массу ядра (т. е. связанных протонов и нейтронов будет меньше сумматами свободных протонов и нейтронов

Явление дефекта массы связания что образование ядра атома из связания заряженных протонов, а также

требует больших затрат энергии. При этом часть энергии поком и нейтронов переходит в энергию связывания их в ядре. Има му масса состоящего из протонов и нейтронов ядра какоговсегда оказывается меньше, чем суммарная масса протонов и выполняющей всегда оказывается меньше, чем суммарная масса протонов и выполняющей всегда оказывается меньше, чем суммарная масса протонов и выполняющей всегда оказывается меньше, чем суммарная масса протонов и выполняющей всегда оказывается меньше, чем суммарная масса протонов и выполняющей всегда оказывается меньше, чем суммарная масса протонов и выполняющей в протонов и выполняющей в протонов и выполняющей в протонов и выполняющей в протонов и в протонов

Возникает вопрос: почему же изменение массы за счет энергии нельзя обнаружить в химических реакциях? Ответить прос можно, если вспомнить, что величина  $c^2$  очень больше.



**Рис. 1.** На Солнце протекают ядерные реакции

этим энергии, которая выделяет глощается в химических реакция ствует очень маленькая масса. мер, при образовании одного маленорода HCI в результате реакци водородом выделяется 92,3 кД:-гии соответствует масса всего ли

Практически справедливост
Эйнштейна, устанавливающег
связь массы и энергии, удало
при осуществлении ядерных

трых выделяется или поглощается энергии в миллионы раз больше, при химических реакциях (рис. 1). Ядерные реакции изучают в физики.

На основе закона сохранения и превращения энергии составляют охимические уравнения, учитывающие не только массу, но и энеркоторая выделяется или поглощается в химических реакциях.

Закон сохранения массы веществ. Закон сохранения и превращения энгргии. Дефект массы

- 📵 Подумайте, ответьте, выполните...
- 1. Какое значение имеет закон сохранения массы в химической напрактике?
- 2. Какой учёный предвидел единство закона сохранения массы и сохранения и превращения энергии?
- 3. Вычислите объём оксида углерода(IV) (н. у.), выделившегося при заливании 1 кг мела, массовая доля примесей в котором равна 15 %.
- 4. Провели реакцию между 67,2 м<sup>3</sup> водорода и 44,8 м<sup>3</sup> азота (н. у.).

### Тестовые задания

- 1. На основе закона сохранения массы веществ
- 📗 составляют термохимические уравнения реакций
- 1 составляют химические формулы
- э определяют степень окисления
- 2 Взаимосвязь массы и энергии удалось доказать
- Р. Майеру

 $\equiv$ 

題

压

- 3) А. Л. Лавуазье
- 1 М. В. Ломоносову
- 4) А. Эйнштейну

жепользуя электронное приложение к учебнику, ознакомьтесь в § 2 с разделами «Биографии» и «Это интересно».

#### Личный результат

применять закон сохранения массы веществ при составлениизавечений химических реакций.

93

# Периодический закон. Распределе электронов в атомах элементов малых периодов

- Как определить число энергетических уровней в атоме элемента.
- Что называют электронной орбиталью?
- 🁅 Какие электронные орбитали вам известны?
- Что такое спин электрона?

С точки зрения теории строения атомов периодический видемулируется так:

Свойства химических элементов и образуемых ими сложных веществ находятся в периодической зависимости ядра атомов этих элементов.

Определение закономерностей распределения электронов тическим уровням дало возможность выяснить сущность выяснить сущность одичности: с возрастанием заряда ядра атомов периодичесь ется повторение свойств у тех элементов, атомы которым наковое число валентных электронов.

До создания современной теории строения атомов нельзя яснить и другие закономерности, наблюдаемые в периодической системе химических элементов Д. И. Ментак, например, непонятно было, почему число элементов в периодатает согласно ряду чисел 2—8—18—32, т. е. почему в 1-м периодитолько два элемента, во 2-м и 3-м — по восемь, в 4-м и 5-м — по восемнадцать, а в 6-м — тридцать два. Нельзя было объяснить также, почему различаются свойства элементов А- и Б-групп (главных и побочных подгрупп). Ответы на эти вопросы были получены только после выяснения состояния электронов в атомах.

Состояние электронов в атоме. Вы уже знаете, что в нейтральном атоме электроны в зависимости от энергии их связи с ядром распределяются по нескольким энергетическим уровням, обозначаемым латинской буквой n. Число энергетических уровней в атоме элемента соответствует номеру периода, в котором находится этот элемент. Электроны, наиболее прочно связанные с ядром и обладающие наименьшим запасом энергии, находятся на первом энергетическом уровне (n = 1).

Максимальное число электронов на энергетическом уровне определяют по формуле

 $N = 2n^2$ 

Согласно этой формуле на первом энергетическом уровне (n=1) могут находиться два электрона  $(N=2\cdot 1^2=2)$ , на втором (n=2) — восемь электронов  $(N=2\cdot 2^2=8)$ , на третьем (n=3) — восемнадцать электронов  $(N=2\cdot 3^2=18)$  и т. д.

# **Определение**

Пространство вокруг атомного ядра, в котором наиболее вероятно нахож-

= одной орбитали может находиться лишь два электрона, облада-

е различной формой орбиталей. Такие электроны отличаются от друга энергией связи с ядром. В связи с этим энергетические принято делить на *подуровни*. С учётом характера движения отличаются и их энергии выделяют *s-*, *p-*, *d-* и *f-*электроны; соответно в энергетическом уровне выделяют *s-*, *p-*, *d-* и *f-*подуровни.

 $\blacksquare$  первом энергетическом уровне имеется один подуровень  $\blacksquare$  гразна, а на втором — два (s- и p-подуровни), на третьем — три g-подуровни), на четвёртом — четыре (s-, p-, d- и f-подуровни)

# 📃 Бажная информация

1 1 1

какой подуровень в атоме элемента заполняется, все элетельно на s-, p-, d- и f-элементы.

последовательности происходит заполнение электронами мух подуровней? В первую очередь заполняются орбитали ровня, который характеризуется наименьшей энергией. На том же энергетическом уровне наименьшей энергией электрон находясь на s-орбитали, далее в порядке увеличения энергии запорадительность за

этектроны поодиночке заполняют свободные орбитали наиботеттетически выгодного подуровня, и только тогда, когда на каждой





s-орбиталь

р-орбиталь

**Рис. 2.** Форма *s*-орбитали (слева) и *p*-орбитали (справа)

Состояние электрона в атоме ж сать с помощью так называется вых чисел: главного, орбитать и нитного и спинового.

Главное квантовое число и высаменто ет энергию атомной орбитати. энергетического уровня. Оно нимать любые положительные

ленные значения. Чем больше значение n, тем выше энертия размер орбитали.

**Орбитальное квантовое число** / характеризует энергетическа вень, т. е. тип орбитали. Орбитали с разными орбитальны различаются энергией и формой. Для каждого энергетическата орбитальное число может принимать значения от 0 до (n-1) I=0,1,2,3 соответствуют энергетическим подуровням в. I=0

Магнитное квантовое число m отражает ориентацию органате странстве. Для каждого значения l число m может принадаленные значения от -l до +l. Например, p-орбитали (l = ориентированы тремя способами (m = -1, 0, +1).

Таким образом, каждая атомная орбиталь характеризуется выпратирей квантовых чисел. Электрон, занимающий определённую от характеризуется тремя квантовыми числами, описывающими эт таль, и четвёртым — спиновым квантовым числом  $m_s$ . Спин эле на — одно из свойств (наряду с массой и зарядом) этой элементаты частицы, собственный магнитный момент количества движения электрона. Спиновое квантовое число может принимать значения — и -1/2.

В атоме не может быть двух электронов, обладающих одинаковым набором всех четырёх квантовых чисел.

Распределение электронов в атомах элементов 1-го периода. В соответствии с формулой  $N=2n^2$  на первом энергетическом уровне может поместиться два электрона. Это s-электроны. Напомним, что орбитали s-электронов имеют шаровидную форму (рис. 2). На одном энергетическом уровне может находиться только одна s-орбиталь, вмещающая не более двух электронов (если там находятся два электрона, то их спины противоположны).

У атома первого элемента периодической системы — водорода имеется единственный *s*-электрон. Электронная оболочка атома второго элемента — гелия включает два *s*-электрона. Большее число электронов первый энергетический уровень содержать не может, поэтому в 1-м периоде имеется всего два элемента — водород и гелий.

# **Определение**

)-

17

19

3-

Элементы, в атомах которых заполняется s-подуровень, называют s-ЭЛЕМЕНТАМИ.

Таким образом, водород и гелий — это *s*-элементы.

Распределение электронов в атомах элементов 2-го периода. Второй энергетический уровень заполняется у атомов 2-го периода (с лития Li до неона Ne). В соответствии с формулой  $N = 2n^2$  на втором энергетическом уровне может поместиться восемь электронов, два которых являются s-электронами, а шесть — p-электронами. У лития втомный номер 3) и бериллия (атомный номер 4) заполняется s-орбиталь, это s-элементы.

Орбитали *p*-электронов имеют гантелеобразную форму (см. рис. 2). На одном энергетическом уровне может находиться три таких орбита-Они могут располагаться в трёх взаимно перпендикулярных на-тениях (рис. 3). На энергетическом *p*-подуровне может поместить- одного до шести электронов. Вначале электроны поодиночке зают свободные *p*-орбитали, и только тогда, когда на каждой уже имеется по одному электрону, начинается их спаривание.

Е гтомах элементов 2-го периода *p*-подуровень заполняется начиная транатомный номер 5). Элементом неоном (атомный номер 10) завется 2-й период и заканчивается заполнение электронами втомергетического уровня. Размещение *s*- и *p*-электронов в атоме в томерго электронную конфигурацию) можно изобразить так:

$$_{+10}$$
Ne  $1s^22s^22p^6$ ,

перед буквой s или p — номер энергетического уровня. p обозначают соответствующие энергетические подуровни. p справа над буквой указывает на число электронов на данном неском подуровне.

наглядности электрон изображают стрелкой, помещённой в перед которым записывают символ элемента:

запись называют *графической электронной формулой* или ой электронной схемой.

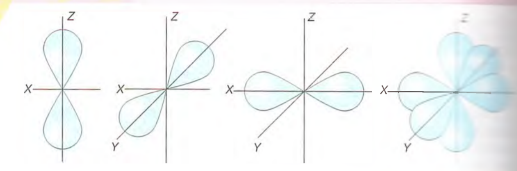


Рис. 3. Возможное расположение р-орбиталей в пространстве



Элементы, в атомах которых заполняется p-подуровень, p-ЭЛЕМЕНТАМИ.

Распределение электронов в атомах элементов 3-го Третий период начинается одиннадцатым элементом — наттиТак как второй энергетический уровень электронами уже с этого элемента начинается заполнение третьего энергуровня.

С натрия Nа до восемнадцатого элемента — аргона Ar за электронами третьего уровня протекает аналогично заполнен го уровня: заполняется вначале 3s-орбиталь (два электронов). Таким образом оставшиеся 3p-орбитали (шесть электронов). Таким образом риоде тоже размещается восемь элементов. Два из них магний) — это s-элементы, остальные шесть (с алюминия по p-элементы.

Таким образом, все элементы малых периодов (1, 2 и 3-то тибо к s-, либо к p-элементам.

Периодический закон. Электронная конфигурация. Графическая этеронная формула. s-Элементы. p-Элементы



### Подумайте, ответьте, выполните...

1. Вспомните формулировку периодического закона. Д. И. Менделеевым. Сравните её с современной формулировальных почему потребовалось такое изменение формулировальных почему почему почему почему почему почему почему почему периодического закона.

- 2. Почему число элементов в первых трёх периодах соответствует ряду чисел 2-8-8? Объясните эту закономерность с учётом размещения электронов по энергетическим уровням.
- 3. Рассмотрите блоки s- и p-элементов на рисунке 5 (см. с. 20). По каким свойствам различаются *s*- и *p*-элементы?
- 4. Через раствор, содержащий 10 г гидроксида натрия, пропустили 20 г сероводорода. Какая соль образовалась при этом? Определите её массу и количество вещества.

#### Тестовые задания

- 1. Распределению электронов по энергетическим уровням в атоме элемента соответствует ряд чисел 2-8-3. В периодической таблице этот элемент расположен в группе
- 1) IIIA 2) VIIA 3) IVБ 4) VIIБ
- 2. Установите соответствие между химическим элементом и электронной конфигурацией его нейтральных атомов.
- 1) N
- A.  $1s^22s^22n^63s^1$
- 2) Ar
- Б.  $1s^22s^22p^63s^23p^5$
- 3) Na
- 4) Cl
- B.  $1s^22s^22p^3$   $\Gamma$ .  $1s^22s^22p^63s^23p^6$



Используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, решите задачи 1.20, 1.21, 1.40, 1.45.

Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к § 3.

- Я могу определить максимально возможное число электронов на энергетическом уровне.
- 🖪 умею записывать графические электронные формулы атомов s- и р-элементов.

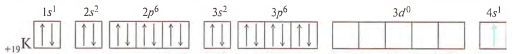
# Распределение электронов в атомах

# элементов больших периодов

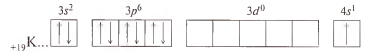
- Какие элементы называют s-элементами? p-элементами?
- Как рассчитать число электронов на энергетическом уровне?
- Как определить число подуровней на энергетическом уровне?

Мы рассмотрели заполнение электронами энергетических уровней в атомах элементов 1, 2 и 3-го периодов. Третий период содержит восемь элементов. Но ведь в соответствии с формулой  $N = 2n^2$  на третьем энергетическом уровне может поместиться восемнадцать электронов! Заполнение этого уровня продолжится у элементов следующего, большого, периода — четвёртого. Вот как это происходит.

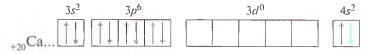
Распределение электронов в атомах элементов 4-го периода. В атомах элементов 4-го периода электроны распределяются по четырём энергетическим уровням. Этот период начинается девятнадцатым элементом — калием К. Девятнадцатый электрон калия размещается на четвёртом энергетическом уровне, хотя третий энергетический уровень электронами ещё не заполнен (остаются свободные d-орбитали):



Часто размещение электронов по орбиталям показывают в сокрашённом виде:



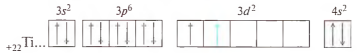
У атомов элемента кальция Са (порядковый номер 20) двадцатый электрон тоже размещается на четвёртом энергетическом уровне, заполняя орбиталь 4s:



Возникает вопрос: почему же, имея незаполненные 3d-орбитали, электроны в атомах калия и кальция размещаются на 4s-орбиталях? Это связано с тем, что 4*s*-орбитали энергетически более выгодны, чем 3d-орбитали.

Расположение электронов по энергетическим уровням у атомов скандия следующее:

У следующих элементов, вплоть до тридцатого — цинка, *d*-орбитали третьего энергетического уровня продолжают заполняться электронами. Как вы уже знаете, вначале электроны заполняют свободные орбитали поодиночке и лишь когда на каждой орбитали уже имеется по одному электрону, начинается их спаривание. Например, в атомах элемента титана Ті (атомный номер 22) двадцать второй электрон не спаривается с двадцать первым, а занимает свободную *d*-орбиталь:



У атомов элемента марганца Mn (атомный номер 25) таких неспаренных d-электронов уже пять, т. е. на каждой 3d-орбитали имеется по одному электрону:

Поэтому в атомах следующего элемента — железа Fe (атомный номер 26) начинается спаривание электронов:

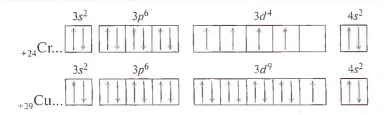
$$3s^{2} 3p^{6} 3d^{6} 4s^{2}$$

$$+26$$
Fe...

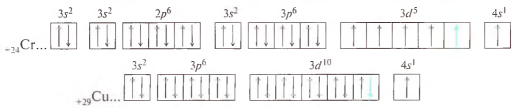
У последующих элементов спаривание электронов продолжается и заканчивается у атомов элемента цинка Zn (порядковый номер 30):

Электронная конфигурация атома цинка следующая:

В последовательности заполнения орбиталей электронами имеются и исключения. Так, например, в атомах элементов хрома Сг и меди Си согласно общей закономерности электроны по орбиталям следовало бы расположить так:



Однако в атомах этих элементов один электрон с четвёртого энергетического уровня переходит на третий, и фактическое расположение электронов по орбиталям в атомах элементов хрома и меди следующее:



Такое явление наблюдают и у атомов некоторых других элементов.



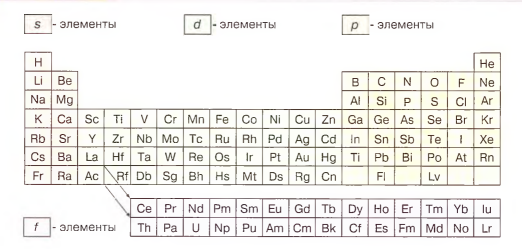
Элементы, в атомах которых заполняется d-подуровень, называют d-ЭЛЕМЕНТАМИ (рис. 5).

Особенность d-элементов в том, что для них характерен большой набор возможных степеней окисления. Все d-элементы являются металлами.

На четвёртом энергетическом уровне, кроме s-, p- и d-электронов, могут находиться также f-электроны, чьи орбитали имеют ещё более сложную форму, чем орбитали d-электронов. f-Орбитали могут располагаться в пространстве по семи различным направлениям. А так как электроны различаются спинами, то всего может быть четырнадцать f-электронов. С учётом этого на четвёртом энергетическом уровне может разместиться два s-электрона, шесть p-электронов, десять d-электронов и четырнадцать f-электронов, т. е. всего тридцать два электрона.

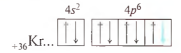
Чтобы была видна *общая вместимость четвёртого энергетического уровня*, размещение электронов по орбиталям в атомах элемента галлия Ga (атомный номер 31) можно наглядно изобразить так:

$$4s^2$$
  $4p^1$   $4d^0$   $4f^0$ 



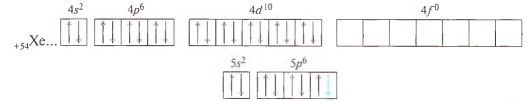
**Рис. 5.** Расположение s-, p-, d- и f-элементов в длинном варианте периодической таблицы

Далее, как уже было сказано, каждый последующий электрон помещается на свободную p-орбиталь, а затем до элемента криптона Kr происходит спаривание электронов:



Разумеется, пользуясь такими сокращёнными записями, всегда необходимо чётко представлять, что в этих схемах означает многоточие.

Распределение электронов в атомах элементов 5-го периода. У атомов элементов 5-го периода рубидия Rb и стронция Sr очередные электроны (тридцать седьмой и тридцать восьмой) размещаются на s-орбиталях пятого энергетического уровня. От элемента иттрия Y (атомный номер 39) до элемента кадмия Cd (атомный номер 48) заполняются электронами 4d-орбитали. С элемента индия In (атомный номер 49) до элемента ксенона Xe (атомный номер 54) очередные электроны размещаются на пятом энергетическом уровне по p-орбиталям:



Размещение электронов в атомах элемента ксенона по энергетическим уровням следующее:

**Распределение электронов в атомах элементов 6-го периода.** У атомов элементов 6-го периода цезия Сs и бария Ва пятьдесят пятый и пятьдесят шестой электроны размещаются на 6*s*-орбиталях шестого энергетического уровня.

В атомах элемента лантана La (атомный номер 57) пятьдесят седьмой электрон помещается на 5*d*-орбитали:

$$_{\pm 57}$$
La  $1s^2 | 2s^2 2p^6 | 3s^2 3p^6 3d^{10} | 4s^2 4p^6 4d^{10} 4f^0 | 5s^2 5p^6 5d^1 5f^0 | 6s^2$ 

Начиная с элемента церия Се (атомный номер 58) до элемента лютеция Lu (атомный номер 71) идушие по порядку электроны в атомах этих элементов размещаются на f-подуровне четвёртого энергетического уровня. Так как у этих элементов происходит заполнение электронами глубин-



ного 4f-подуровня (третьего снаружи), а строение наружного электронного уровня остаётся неизменным, то эти элементы, называемые *лантаноидами*, обладают близкими химическими свойствами.

# Определение

Элементы, в атомах которых заполняется f-подуровень, называют f-ЭЛЕМЕНТАМИ (см. рис. 5).

В атомах элементов от гафния Hf (атомный номер 72) до ртути Hg (атомный номер 80) продолжается заполнение пятого энергетического уровня (5d-подуровня), после чего у элементов от таллия Tl (атомный номер 81) до радона Rn (атомный номер 86) электроны заполняют шестой p-подуровень. Элементом радоном Rn заканчивается 6-й период. В нём тридцать два элемента.

Заполнение 7-го, незавершённого периода аналогично заполнению 6-го.

Для d- и f-элементов существует ещё одно название — nepexoдные элементы (nepexoдные металлы). Это название связано с тем, что в периодах переходные элементы вклиниваются между s- и p-элементами.

**Периодическая таблица и строение атома.** Мы выяснили, что по характеру движения электронов в атомах различают s-, p-, d- и f-электроны и соответственно существуют s-, p-, d- и f-подуровни. В связи с этим принято говорить о s-, p-, d- и f-элементах. К последним относят лантаноиды и актиноиды (см. § 5).

Число элементов в периодах (2, 8, 18 или 32) равно максимально возможному числу электронов на соответствующих энергетических уровнях: на первом — два, на втором — восемь, на третьем — восемнадцать, а на четвёртом — тридцать два электрона.

Графическим выражением периодического закона служит периодическая таблица химических элементов. В нашей стране до сих пор используется вариант, предложенный Д. И. Менделеевым (короткий вариант), где элементы распределены по восьми группам. Каждая группа делится на A- и B-группы (главную и побочную подгруппы). В A-группы входят s- и p-элементы, в B-группы — d- и f-элементы.

Посмотрите на первый форзац учебника.

В настоящее время всё большее распространение получает длинный вариант периодической таблицы, рекомендуемый ИЮПАК. Он содержит 18 вертикальных групп химических элементов (столько электронов максимально может содержать третий энергетический

уровень). В одну строку записаны 18 элементов. Число периодов одинаково и в коротком варианте, и в длинном; 7-й период незаконченный.

#### Переходные элементы: d- и f-элементы



#### Подумайте, ответьте, выполните...

- **1.** Почему в атомах элементов 4-го периода вначале заполняется 4s-подуровень и только потом 3d-подуровень?
  - **2.** По каким признакам выделяют d- и f-элементы?
- **3.** Пользуясь периодической таблицей Д. И. Менделеева, составьте графические электронные формулы атомов элементов ванадия V, никеля Ni и мышьяка As. Какие из этих элементов относят к p-элементам, а какие к d-элементам и почему?
- **4.** Используя графическую электронную схему атома хрома, привелённую в параграфе, определите, какие значения степени окисления могут быть характерны для этого элемента.
- **5.** На основе теории строения атомов поясните, почему в коротком варианте периодической таблицы группы элементов разделены на главные (А-группы) и побочные (Б-группы).



Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к § 4.

#### личный результан

- **Я могу** характеризовать порядок заполнения электронами энергетических уровней и подуровней в атомах.
- 77 умею записывать графические электронные формулы атомов d-элементов.

# Положение в периодической системе



# водорода, лантаноидов, актиноидов

# и искусственно полученных

# элементов

- Как называют процесс присоединения атомом электронов? процесс отдачи электронов?
- Какие элементы называют f-элементами?
- Вспомните из курса физики, что называют периодом полураспада.
- 🏮 Что такое α-частица?

Положение водорода в периодической системе. Вы, вероятно, заметили, что химический знак водорода обычно помещён и в главной подгруппе I группы (IA-группе), и в главной подгруппе VII группы (VIIA-группе). Возникает вопрос: почему? Чтобы ответить на него, вспомним основные химические свойства простого вещества водорода.

Водород является восстановителем, т. е. донором электронов. Учитывая аналогию свойств водорода и элементов металлического характера, химический знак водорода помещают в ІА-группе.

Однако водород реагирует и с металлическими элементами IA-группы. В этих реакциях водород проявляет *окислительные свойства* и приобретает степень окисления -1:

$$\begin{array}{ccc}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & 2K + H_2 = 2KH
\end{array}$$

Сходный процесс происходит при взаимодействии неметаллов VIIA-группы с металлами IA-группы:

$$\begin{array}{ccc}
 & & & & \\
 & & & & \\
 & & & & \\
 & 2K + Cl_2 = 2KCl
\end{array}$$

По этой причине химический знак водорода помещают и в VIIA-группу. Так как для водорода более характерны восстановительные свойства, чем окислительные, его химический символ в VII группе обычно пишут в скобках.



Важная информация

ИЮПАК рекомендует помещать знак водорода только в І группу.

Положение лантаноидов и актиноидов в периодической системе. К лантаноидам относят 14 химических элементов — от церия Се до лютеция Lu (атомные номера 58-71). Так как в их атомах заполняется f-подуровень, лантаноиды относят к f-элементам. В свободном состоянии лантаноилы — типичные металлы.

К актиноидам относят 14 химических элементов — от тория Th до лоуренсия Lr (атомные номера 90—103). Так как в атомах этих элементов также заполняется f-подуровень, то актиноиды, как и лантаноиды, относят к f-элементам.

Как и в случае лантаноидов, у атомов элементов семейства актиноидов происходит заполнение третьего снаружи энергетического уровня (5f-подуровня). Строение же наружного и, как правило, предшествую-

Небольшие добавки лантоноида церия в сплавы повышают их коррозионную стойкость, жаростойкость, трочность и пластичность.

шего электронных уровней остаётся неизменным, поэтому все актиноиды сходны по химическим свойствам.

Актиноиды радиоактивны. Торий Тh, протактиний Ра и уран U встречаются в природе в виде изотопов с большим периодом полураспада. Остальные актиноиды в основном получены искусственным путём.

Уран U, плутоний Pu и некоторые другие актиноиды используют для получения ядерной энергии.

Химические знаки лантаноидов и актиноидов обычно помещают в два ряда в периодической системе под группами химических элементов (см. первый форзац).

**Искусственно полученные элементы.** Не встречающиеся в природе химические элементы образуются в ядерных реакциях (см. § 2). В периодической таблице эти элементы размещают в соответствии с электронным строением их атомов.

Синтезировано уже много химических элементов. В частности, элемент менделевий Md (атомный номер 101), относящийся к актиноидам, был получен в 1955 г. действием  $\alpha$ -частиц на атомы эйнштейния Es:

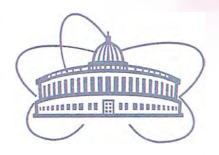
$$^{254}_{99}\text{Es} + {}^{4}_{2}\text{He} \rightarrow {}^{258}_{101}\text{Md}$$

Один из ведущих мировых научно-исследовательских центров, зани-мающихся получением новых химических элементов, а также различных нуклидов, — Объединённый институт ядерных исследований (ОИЯИ) в подмосковном наукограде Дубна (рис. 6). Там были синтезированы многие элементы, в частности нобелий No (атомный номер 102), флеровий FI (атомный номер 114) и ливерморий Lv (атомный номер 116). Между-

народный союз теоретической и прикладной химии (ИЮПАК) принял решение присвоить 105-му элементу название дубний по месту расположения ОИЯИ, а 114-му — название флеровий в честь академика Георгия Николаевича Флёрова, много лет руководившего Лабораторией ядерных реакций ОИЯИ.

В последние десятилетия над синтезом элементов как в Дубне, так и за рубежом работают международные коллективы.

Открытие новых элементов позволяет расширить применение фундаментальных принципов химии, а это ведёт к созданию новых материалов и разработке новых технологий.



**Рис. 6.** Эмблема Объединённого института ядерных исследований

#### Лантаноиды. Актиноиды. Искусственно полученные элементы



#### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Разъясните, почему химический знак водорода обычно помещают в IA-группе и в VIIA-группе.
- **2.** На основе закономерностей размещения электронов по орбиталям объясните, почему лантаноиды и актиноиды обладают сходными химическими свойствами.
- **3.** Назовите известные вам искусственно полученные элементы, укажите их место в периодической таблице Д. И. Менделеева и начертите схемы, отражающие расположение электронов по орбиталям в атомах этих элементов.
- **4.** При полном сжигании 0,68 г неизвестного вещества получили 1,28 г оксида серы(IV) и 0,36 г воды. Найдите химическую формулу сжигаемого вещества.



Используя электронное приложение, выполните тесты к § 5.



Используя Интернет и дополнительную литературу, подготовьте электронную презентацию на тему «Лантаноиды и актиноиды. Нахождение в природе и применение».

#### Личный результат

Я могу объяснить двойственность химических свойств водорода (восстановитель и окислитель) на основе строения его атома.

# Валентность и валентные

### возможности атомов

- Как формулируется периодический закон?
- Какие соединения называют щелочами?
- В чём заключается донорно-акцепторный механизм образования ковалентной связи?

**Валентность.** Понятие «валентность» относится к важным понятиям химии. Расширение представлений о химической связи дало возможность выяснить физический смысл этого понятия.



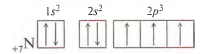
ВАЛЕНТНОСТЬ химических элементов принято определять числом ковалентных связей, которыми данный атом соединён с другими атомами.

В образовании химической связи в основном участвуют электроны наружных незавершённых энергетических уровней. Поэтому в большинстве случаев максимальная валентность элементов, т. е. максимальное число ковалентных связей, определяется числом электронов, находящихся на незавершённом энергетическом уровне. Такие электроны, как правило, способны образовывать с наружными электронами атомов других элементов общие электронные пары. Поэтому валентность элементов определяют также числом электронных пар, образующих химическую связь.

**Валентные возможности атомов.** Вам известно, что в большинстве случаев численное значение валентности элемента соответствует номеру группы, в которой он находится в периодической системе Д. И. Менделеева. Однако есть и исключения.

Так, например, этому правилу не подчиняются элементы 2-го периода — азот N, кислород O и фтор F. Почему? Разберём этот вопрос на конкретных примерах.

Так, фосфор Р проявляет высшую валентность 5, соответствующую номеру группы, а азоту N она несвойственна. Объясняется это тем, что в атоме азота имеется только три неспаренных электрона и азот, например в соединениях с водородом, трёхвалентен. Расспаривание же электронов невозможно, так как на наружном энергетическом уровне

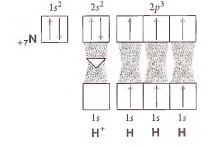


валентность азота может быть равна только четырём (нав ионе аммония), как это показано на рисунке 7. При обранона аммония три ковалентные связи между атомом азота и в атомами водорода возникают при обобществлении неспаренных

фразуется за счёт общей электронпары атома азота и свободной почему атом азота не может пропочем высокую валентность.

ерём ещё один пример. Кислород и еходятся в VI группе. Кислород двухвалентен, валентность же серы ствует номеру группы. Почему?

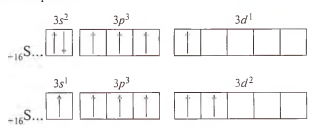
томах серы расположение электропробиталям следующее:



**Рис. 7.** Образование иона аммония



видно из схемы, в атоме серы два тенных электрона. Действительно, соединения двухвалентной серы, ер сероводород H<sub>2</sub>S. Так как в атотеры на наружном энергетическом меются свободные *d*-орбитали, то втате расспаривания 3*p*- и 3*s*-электрожет образоваться четыре или шесть тенных электронов: Понятие «валентность» было введено английским учёным Э. Франклендом в 1853 г., а в 1858 г. немецкий химик Ф. Кекуле высказал идею о четырёхвалентности атома углерода, что имело важнейшее значение для развития органической химии.



Отсюда понятно, почему сера может быть четырёхвалентна, например в оксиде серы(IV)  $SO_2$ , и шестивалентна, например в оксиде серы(VI)  $SO_3$ .

Расположение электронов по орбиталям в атоме кислорода следуюшее:

$$\begin{array}{c|c}
1s^2 & 2s^2 & 2p^4 \\
\downarrow & & & \downarrow & \uparrow & \uparrow & \uparrow
\end{array}$$

В атоме кислорода, как и в атоме серы, тоже два неспаренных электрона, но так как на наружном энергетическом уровне нет свободных орбиталей, то расспаривания электронов не происходит. Поэтому кислород обычно двухвалентен.

Нам уже известно, что атом кислорода может передать одну из неподелённых электронных пар на вакантную орбиталь иона водорода и образовать ион гидроксония. Процесс образования иона гидроксония сходен с процессом образования иона аммония:

или

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

Атом кислорода, подобно атому азота при образовании иона аммония, предоставляет общую электронную пару, т. е. является её *донором*, а ион  $H^+$  — *акцептором*. Таким образом, на схеме изображена ковалентная связь, образованная по донорно-акцепторному механизму. Следовательно, в ионе гидроксония кислород трёхвалентен.

Процесс образования ионов аммония и гидроксония позволяет сделать следующий вывод:

# Важная информация

Валентные возможности атомов определяются не только числом неспаренных электронов, но и числом неподелённых электронных пар, способных переходить на свободные орбитали атомов другого элемента.

Так как валентность принято определять числом связей, которыми данный атом соединён с другими атомами, то такое определение применимо только к соединениям с ковалентной связью. В ионных соединениях число связей между ионами не соответствует числу единиц валентности.

Периодическое изменение валентности и радиусов атомов. Периодическое изменение валентности элементов и спеловательно изменение

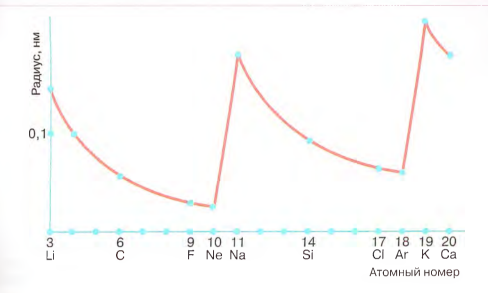


Рис. 8. Изменение атомных радиусов от лития до кальция

свейств обусловлено тем, что с возрастанием зарядов ядер атомов перистически повторяются элементы со сходной электронной структурой, натимер литий Li, натрий Na и калий K; бериллий Be, магний Mg и т. д.

В периодической последовательности возрастают и атомные радиусы этих элементов. Так, например, во 2-м периоде от элемента лития Li по элемента неона Ne происходит постепенное уменьшение атомных радиусов, а от элемента неона Ne к элементу натрию Na — резкое увеличение атомных радиусов (рис. 8). Объясняется это явление так.

При переходе от лития к неону постепенно возрастают заряды ядер атомов элементов. В связи с этим в ряду постепенно увеличивается сила притяжения наружных электронов к ядру и радиусы атомов уменьшаются. А с переходом от неона к натрию очередной электрон помешается на более удалённый от ядра третий энергетический уровень. Поэтому радиус атома натрия резко возрастает.

Размеры атомов, в свою очередь, влияют на свойства элементов. Так, например, атомы лития Li, натрия Na, калия K обладают наибольшими размерами по сравнению с атомами других элементов в тех
же периодах. В связи с этим наружные электроны в атомах шелочных
металлов находятся дальше от ядра, слабее притягиваются к нему и
могут легко отрываться от атома. По этой причине шелочные металлы
заляются донорами электронов, т. е. сильными восстановителями.

# Важная информация

В периодах при переходе от типичных металлических элементов к галогенам размеры атомов уменьшаются, сила притяжения наружных электронов к ядру увеличивается, что приводит к ослаблению восстановительных и усилению окислительных свойств.

Периодически изменяется не только валентность химических элементов, но также формы (состав, строение) и свойства их оксидов и водородных соединений. Так, например, оксид лития  $Li_2O$ , оксид натрия  $Na_2O$ , оксид калия  $K_2O$  сходны не только по составу и строению, но и по свойствам. Все они бурно реагируют с водой с образованием соответствующих оснований — сильных щелочей. Однако между этими оксидами имеются и различия. От оксида лития к оксиду калия, т. е. в группе сверху вниз, основные свойства оксидов усиливаются. Например, оксид калия образует сравнительно более сильную щёлочь, чем оксид натрия.

Такая же закономерность наблюдается и в других А-группах. Так, например, высшие оксиды элементов IVA-группы — оксид углерода(IV)  $CO_2$ , оксид кремния(IV)  $SiO_2$ , оксид германия(IV)  $GeO_2$ , оксид олова(IV)  $SnO_2$ , оксид свинца(IV)  $PbO_2$  — сходны по составу (рис. 9). Однако оксид углерода(IV)  $CO_2$  — кислотный оксид, у оксида кремния(IV)  $SiO_2$  кислотные свойства выражены слабее, а оксиды олова(IV) и свинца(IV) амфотерны — у них кислотные свойства выражены ещё слабее.

Периодически изменяются также формы и свойства водородных соединений. Так, металлы IA—IIIA-групп с водородом образуют нелетучие водородные соединения (гидриды). Например, гидрид лития LiH, гидрид натрия NaH, гидрид калия KH сходны между собой как по форме (белые кристаллические вещества), так и по свойствам (сильные





**Рис. 9.** Оксиды элементов IVA-группы в природе: кварц  $SiO_2$  (a) и касситерит  $SnO_2$  (б)

восстановители, разлагаются водой). А элементы IVA—VIIA-групп образуют летучие водородные соединения. Например, водородные соединения галогенов — фтороводород HF, хлороводород HCl, бромоводород HBr, иодоводород HI — газы, водные растворы которых облалают свойствами кислот.

#### Валентность. Водородные соединения



### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Объясните сущность понятия «валентность» с точки зрения современных представлений о строении атомов и образовании химической связи.
- 2. Почему численное значение валентности не всегда совпадает с числом электронов на наружном энергетическом уровне?
- **3.** Почему максимальная валентность элементов 2-го периода не может быть больше четырёх?
- **4.** Составьте электронные схемы, отражающие валентность азота в валентной кислоте и валентность углерода и кислорода в оксиде тлерода(II).
- 5. Почему по современным представлениям понятие «валентность» неприменимо к ионным соединениям?
- **6.** Какие закономерности наблюдают в изменении атомных радиусов в периодах слева направо и при переходе от одного периода к другому?
- 7. На 18 г технического алюминия подействовали избытком раствора гидроксида натрия. При этом выделилось 21,4 г газа (н. у.). Определите процентное содержание примесей в техническом алюминии, если известно, что в нём не было других веществ, способных реагировать с гидроксидом натрия.



Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к § 6.

#### Личный результат

- Я знаю, в чём заключается физический смысл понятия «валентность».
- Я могу объяснить, чем определяются валентные возможности атомов разных элементов.
- умею составлять графические электронные формулы азота, фосфора, кислорода и серы, а также характеризовать изменения радиусов атомов химических элементов по периодам и А-группам периодической таблицы.

# ГЛАВА II

СТРОЕНИЕ ВЕЩЕСТВА

# Основные виды химической связи. Ионная и ковалентная связь

#### Что такое электроотрицательность?

Из курса химии 8 класса вам известно, что атомы могут соединяться друг с другом с образованием как простых, так и сложных веществ. При этом между атомами возникают различного рода химические связи: ионная, ковалентная (неполярная и полярная), металлическая и водородная. Все виды связи имеют общую природу — это предоставление собственных электронов в общее пользование (обобществление электронов), которое часто дополняется электростатическим взаимодействием между разноимёнными зарядами, возникающими при переходах электронов.

Один из существенных показателей, определяющих, какая связь образуется между атомами — ионная или ковалентная, — это электроотрицательность, т.е. способность атомов притягивать к себе электроны от других атомов.

Ионная связь. Ионная связь образуется при взаимодействии атомов, которые сильно различаются по электроотрицательности. Например, типичные металлы — литий Li, натрий Na, калий K, кальций Ca, стронций Sr, барий Ba — образуют ионную связь с типичными неметаллами, в основном с галогенами.

Следует учесть, что идеальной ионной связи практически не суще ствует. Даже в тех соединениях, которые обычно относят к ионным, не происходит полного перехода электронов от одного атома к другому электроны частично остаются в общем пользовании. Так, связь во фто риде лития на 80 % ионная, а на 20 % ковалентная.

Кроме галогенидов самых активных металлов, ионная связь харак терна для щелочей и солей, в состав которых входят атомы кислород и активных металлов. Например, в гидроксиде натрия NaOH и в суль фате натрия Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ионными являются только связи между атомам натрия и кислорода. Остальные связи ковалентные полярные. В раз

$$NaOH = Na^{+} + OH^{-}$$
  
 $Na_{2}SO_{4} = 2Na^{+} + SO_{4}^{2-}$ 

Между ионами действуют силы электростатического притяжения, поэтому ионные соединения обладают сравнительно высокими температурами плавления.

**Ковалентная связь.** Ковалентная химическая связь образуется *за еёт общих электронных пар*, т. е. при перекрывании соответствуюших электронных орбиталей.

При соединении атомов с одинаковой электроотрицательностью обратются молекулы c ковалентной неполярной связью. Вспомним, что такая связь, например, существует в молекулах газообразных веществ, состоящих одинаковых атомов:  $H_2$ ,  $F_2$ ,  $Cl_2$ ,  $O_2$ ,  $N_2$ . Силы притяжения между отвельными нейтральными молекулами малы, поэтому вещества с ковалентной неполярной связью обладают низкими температурами плавления.

# Составление электронных формул веществ с ковалентной связью

e

Рассмотрим последовательность составления электронных формул вешеств с ковалентной неполярной связью на примере молекулы азота  $N_2$ .

1. Рисуют схему распределения электронов по энергетическим уровням и подуровням в атоме азота:

$$\begin{array}{c|c} 1s^2 & 2s^2 & 2p^3 \\ \hline \uparrow \downarrow & \uparrow \downarrow & \uparrow \uparrow \uparrow \uparrow \end{array}$$

2. Отмечают, что в атоме азота имеется три неспаренных электрона, которые образуют между атомами азота три связывающие электронные пары:

#### N :: N

3. Изображают оставшуюся на наружном электронном уровне неподелённую электронную пару у каждого атома азота:

#### :N::N:

Приводя электронные формулы веществ, нужно помнить, что общая электронная пара представляет собой новое облако, образующееся при перекрывании соответствующих электронных орбиталей. В молекуле азота перекрываются p-электронные орбитали и образуются одна  $\sigma$ - и две  $\pi$ -связи. В данном случае образуется прочная тройная связь.

При взаимодействии атомов, электроотрицательность которых различается незначительно, происходит смещение общей связывающей электронной пары к более электроотрицательному атому и образуется ковалентная полярная связь. К ковалентным полярным относят и те связи, которые образованы по донорно-акцепторному механизму, например в ионах гидроксония и аммония.

Так как между полярными молекулами также существуют силы электростатического притяжения, то температуры плавления и кипения этих соединений гораздо выше, чем у веществ с ковалентной неполярной связью.

Ковалентная полярная связь наиболее распространённый вид химической связи.

При определении вида химической связи следует учитывать, что электроотрицательность атомов элементов изменяется постепенно. В периодах периодической системы слева направо численные значения электроотрицательности возрастают, а в группах сверху вниз — уменьшаются. Так как вид связи зависит от разности значений электроотрицательности соединяющихся атомов, то провести резкую границу между ионной и ковалентной связью нельзя. В зависимости от того, к какому из предельных случаев химическая связь ближе по своему характеру, её относят к ионной или ковалентной полярной.

Ионная связь. Ковалентная (полярная и неполярная) связь. Электронная формула

# 🔊 Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Охарактеризуйте ионную и ковалентную химическую связь.
- **2.** Приведите примеры ионных и ковалентных соединений. Какие физические свойства характерны для ионных соединений? для ковалентных соединений? Чем это можно объяснить?
- **3.** Определите вид химической связи в следующих веществах:  $F_2$ ,  $P_4$ ,  $CO_2$ , CaO,  $H_2S$ ,  $PCl_5$ . Для ковалентных соединений составьте электронные формулы.

#### Личный результат

**Я** могу объяснить механизм образования ионной и ковалентной связи и особенности физических свойств ионных и ковалентных соединений.

Я умею составлять электронные формулы молекул ковалентных соединений.

# Металлическая связь. Водородная связь

#### • Как образуются интерметаллические соединения?

 $\cap$ 

**Металлическая связь** — это химическая связь, которую осуществляют *относительно свободные электроны*. Такой вид связи характерен для металлов, их сплавов и интерметаллидов.

Сущность образования металлической связи состоит в следующем. Атомы металлов легко отдают наружные электроны, и некоторые из таких атомов превращаются в положительно заряженные ионы. В образце металла оторвавшиеся от атомов электроны относительно свобод-перемещаются между возникшими положительными ионами и как шементируют их в кристаллической решётке (рис. 10).

У металлических *s*-элементов обобществлённых электронов мало, претому их кристаллы непрочные и легкоплавкие. С увеличением чисвелентных электронов прочность металлов, как правило, возрастает.

Строением металлов обусловлены и их характерные фи
веские свойства. Электро- и теплопроводность зависят от

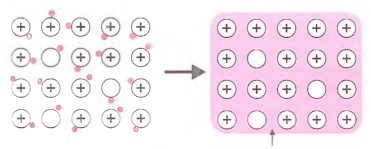
едличия в металлических решётках свободных электронов.

выны и пластичность металлов объясняются тем, что

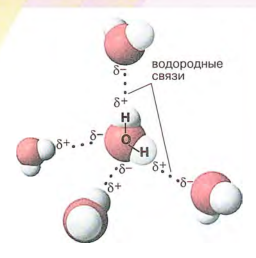
выны и атомы металлов в металлической решётке друг с другом непо
телственно не связаны и отдельные их слои могут свободно переме-

Водородная связь — это связь, возникающая между атомами вовозода одной молекулы и атомами электроотрицательных элемен-(O, N, F) другой молекулы.

Может возникнуть вопрос: почему именно водород способен образать такие специфические химические связи? Это связано с тем,



делокализованные электроны



**Рис. 11.** Образование водородных связей между молекулами воды

что атом водорода обладает очень маленьким радиусом и при смещении или отдаче единственного электрона приобретает положительный заряд, притягивающий электроотрицательные атомы других молекул.

Рассмотрим некоторые примеры. Мы привыкли состав воды изображать формулой  $H_2O$ . Правильнее было бы состав воды обозначать формулой  $(H_2O)_n$ , где n равно 2, 3, 4 и т. д., потому что отдельные молекулы воды соединены между собой водородными связями. Эти связи схематически изображают точками (рис. 11).

Образованием водородных связей объясняется тот факт, что объём воды

в отличие от объёмов других веществ при понижении температуры увеличивается. При замерзании молекулы воды образуют кристаллическую структуру: каждая молекула воды окружена четырьмя молекулами, связанными с ней водородными связями. Эти молекулы находятся на одинаковых расстояниях от неё и размещены в вершинах правильного тетраэдра. При таком регулярном расположении молекулы воды занимают больший объём, чем при нерегулярной ориентации в случае жидкой воды:

При изучении органической химии возникал и такой вопрос: почему у спиртов температуры кипения гораздо выше, чем у соответствующих углеводородов? Это объясняется тем, что между молекулами спиртов тоже возникают водородные связи:

$$\begin{array}{c} R - O \\ H \\ O \\ H \end{array}$$

• продные связи могут возникать и между молекулами спирта и

Водородная связь гораздо более слабая, чем ионная или ковалент-Эта связь характерна для многих органических соединений (фенодъдегидов, карбоновых кислот и др.). За счёт водородных связей взуется вторичная структура белков и двойная спираль ДНК. Материал о видах химической связи обобщён в схеме 1 (с. 38).

**Шеталлическая связь. Водородная связь** 

# 🥚 Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Охарактеризуйте сущность металлической и водородной связи.
- 2. Поясните примерами зависимость свойств веществ от их строения.
- 3. Даны вещества: хлорид калия, хлороводород, кислород, этанол. различаются эти вещества по своему строению и видам связи?

#### Тестовые задания

- 1. Между атомами элементов с номерами 8 и 16 возникает связь
- 🧻 металлическая 2) ионная 3) ковалентная 4) водородная
- 2. Установите соответствие между видом связи в веществе и формулой химического соединения.
- ¶ ионная А. Fe
- $\mathbb{Z}$  ковалентная полярная Б.  $(H_2O)_x$
- 3) металлическая B. BaCl<sub>2</sub>
- -) водородная  $\Gamma$ .  $H_2O$
- 🥎 Используя электронное приложение, выполните тесты к § 8.

#### Личный результат

**могу** объяснить механизм образования водородной и металлической связей и зависимость свойств вещества от вида химической связи.

### Основные виды химической связи

Ионная связь Ковалентная (атомная) связь

Металлическая связь Водородная связь

Ковалентная неполярная связь

Ковалентная полярная связь

Связь между разноимённо заряженными ионами

Возникает в результате образования общих (связывающих) электронных пар

Связь, которую осуществляют относительно свободные электроны между ионами металлов, составляющими кристаллическую решётку

Образуется между атомами с одинаковой электроотрицательностью

Связь между атомами, электроотрицательность которых различается, но незначительно

Связь между атомами водорода одной молекулы и атомами электроотрицательных элементов (O, N, F) другой молекулы

# Характерные свойства веществ

Кристаллические вещества с высокими температурами плавления Газообразные, жидкие и твёрдые вещества (н. у.) Жидкие и газообразные вещества

Твёрдые вещества (кроме ртути Hg), ковкие, хорошие проводники электричества и теплоты

Жидкие твёрдые вещества

Примеры

Фторид натрия NaF  $(t_{пл} = 995 \, ^{\circ}\text{C})$ 

Фтор  $F_2$  ( $t_{пл} = -200$  °C), бром  $Br_2$ , алмаз, графит

Фтороводород HF  $(t_{пл} = -83 \, ^{\circ}\text{C})$ 

Натрий Na, алюминий Al, железо Fe, медь Cu, сплавы и т. д. Фтороволого НF, вода H<sub>2</sub>O, спирты и т. д.

# Пространственное строение молекул

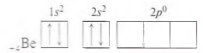
- Вспомните пространственное строение молекулы метана.
- С какой целью были введены представления о гибридизации орбиталей атома углерода?

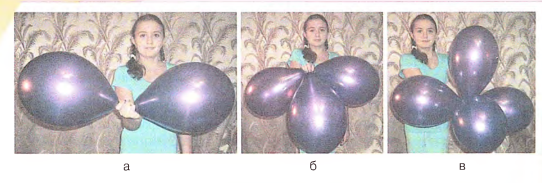
В зависимости от того, какую форму и какое направление в пространстве имеют электронные орбитали, при их взаимном перекрывании могут образовываться соединения с молекулами как линейной, так и угловой формы.

Вам известно, что направленность химических связей объясняется различным расположением электронных орбиталей в пространстве. Взаминое расположение орбиталей атома обусловлено их электростатическим отталкиванием: они отодвигаются по возможности дальше друг от друга, подобно тому как располагаются в пространстве воздушные шарки, скреплённые вместе (рис. 12).

Удобной моделью, позволяющей объяснить электронное строение млекул, являются представления о *гибридизации* (выравнивании) гомных орбиталей при образовании ковалентной химической связи. Три изучении курса органической химии вы ознакомились с  $sp^3$ -,  $sp^2$ - гобридизацией орбиталей в атомах углерода. Представления о гироенизации орбиталей помогают объяснить и строение молекул некомах неорганических соединений. В зависимости от различного растимаения гибридных орбиталей в пространстве тоже могут образовымолекулы линейного и углового строения.

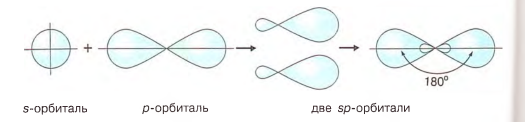
При образовании фторида бериллия  $BeF_2$ , например, наблюдается T- бридизация. Объясняется это так. Размещение электронов в атобериллия следующее:



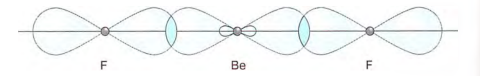


**Рис. 12.** Скреплённые воздушные шарики ориентируются в пространстве подобно электронным орбиталям: a — два шарика (линейное расположение);  $\delta$  — три шарика (плоский треугольник);  $\delta$  — четыре шарика (тетраэдр)

Как известно, s-орбиталь имеет шарообразную форму, а p-орбиталь — гантелеобразную. Гибридизацию этих электронных орбиталей и их расположение в пространстве можно изобразить как:

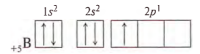


Две образовавшиеся sp-гибридные орбитали атома бериллия ориентируются под углом  $180^\circ$  по отношению друг к другу. В таком положении они перекрываются с p-орбиталями атома фтора. В результате образуется молекула линейной формы  $BeF_2$ :

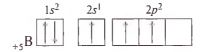


Такое же строение имеют молекулы ацетилена  $C_2H_2$ , оксида углерода(ГОСО2, циановодорода HCN и др.

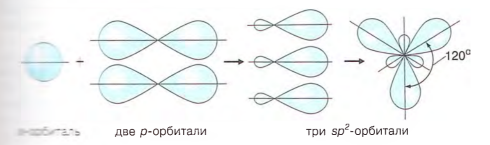
тром молекулы, строение которой объясняется *sp<sup>2</sup>-гибри-* звляется молекула хлорида бора BCl<sub>3</sub>. Расположение электробиталям в атоме бора следующее:



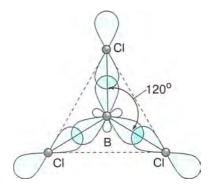
туплении энергии происходит расспаривание 2s-электронов три неспаренных электрона:



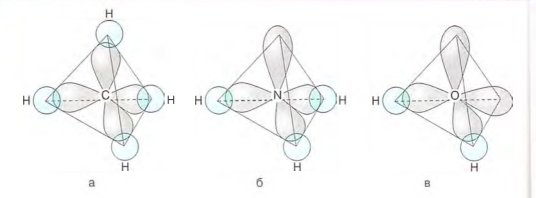
-гибридизации образуются три гибридных орбитали, которые тной плоскости и ориентированы по отношению друг к дру-



гибридные орбитали переср-электронными орбиталями орбиталями и образуется плоская молельной формы — BCl<sub>3</sub> (рис. 13). Пессе *sp<sup>3</sup>-гибридизации* образует гибридные орбитали, вытяже гибридные орбитали, вытяже которых направлены к верезэдра, т. е. ориентированы под 128° друг к другу. Как вам изжерса органической химии, такашия орбиталей атома углежодит при образовании моле-



**Рис. 13.** Плоская молекула трихлорида бора BCl<sub>3</sub>



**Рис. 14.** Образование молекул метана (a), аммиака (b) и воды (b) в результате перекрывания s-орбиталей атомов водорода с  $sp^3$ -гибридными орбиталями центрального атома

Угол между связями в молекуле воды равен  $104,5^\circ$ . В молекуле  $NH_3$  (рис. 14) этот угол ещё больше ( $107,3^\circ$ ), т. е. ближе к тетраэдрическому ( $109^\circ28'$ ). Чем это можно объяснить? Ведь у атома кислорода в образовании химической связи участвуют два неспаренных p-электрона, а у атома азота — три неспаренных p-электрона. А как вам уже известно, гантелеобразные орбитали p-электронов располагаются в пространстве взаимно перпендикулярно. Поэтому угол между ними должен быть  $90^\circ$ , а не  $104,5^\circ$  или  $107,3^\circ$ . Задумываясь над этим вопросом, учёные пришли к выводу, что при образовании молекул воды и аммиака, так же как и при образовании молекул метана, происходит гибридизация орбиталей по типу  $sp^3$ .

Возникает и такой вопрос: если для молекул воды и аммиака характерна  $sp^3$ -гибридизация орбиталей, то почему угол между связями получается значительно меньше по сравнению с тетраэдрическим? Чтобы ответить на этот вопрос, обратимся к схемам строения молекул метана СН<sub>4</sub>, аммиака NH<sub>3</sub> и воды H<sub>2</sub>O (см. рис. 14). Как видно из рисунка. у атома углерода все четыре  $sp^3$ -гибридные орбитали заполнены связывающими электронными парами, у атома азота — только три (четвёртая  $sp^3$ -гибридная орбиталь заполнена неподелённой электронной парой). У атома же кислорода связывающими электронными парами заняты только две  $sp^3$ -гибридные орбитали, а две другие заполнены неподелёнными электронными парами. Следовательно, отклонение от тетраэдрического угла (109°28') обусловлено действием неподелённых электронных пар. У атома азота одна такая пара, поэтому угол отклонения от тетраэдрического небольшой и составляет 107.3°. У атома кислорода их уже две, поэтому угол отклонения больше и составляет 104,5°. (Трактовка понятия гибрилизации в случае молекулы волы условия \

# Гибридизация атомных орбиталей



# Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Приведите примеры образования молекул органических и неорганических веществ на основе sp-,  $sp^2$ - и  $sp^3$ -гибридизации.
- 2\*. Что общего у молекул метана, аммиака и воды и чем они различаются по строению?
- 3. Охарактеризуйте строение молекулы воды. Укажите вид связей, ИХ КОЛИЧЕСТВО, ПОЛЯРНОСТЬ. Как осуществляется перекрывание электронных орбиталей при образовании связей? Какую геометрическую форму имеет молекула?
- 4. Составьте структурную формулу четырёххлористого углерода. Определите вид химической связи в этом соединении, тип гибридизашни орбиталей атома углерода и форму молекулы.
- К 200 г раствора, содержащего 24 % нитрата калия, добавили 👀 мл воды. Определите массовую долю (в процентах) нитрата калия полученном растворе.

### Тестовые задания

- 1.  $sp^3$ -Гибридизацией можно объяснить геометрическую форму молекулы 2)  $Br_2$  3)  $C_2H_6$  4) HBr
- 1) NH<sub>3</sub>

- 2.  $sp^2$ -Гибридизацией можно объяснить геометрическую форму молекулы
- 1)  $C_2H_4$  2) BBr<sub>3</sub> 3)  $CH_4$  4)  $H_2O$

- 3. sp-Гибридизацией можно объяснить геометрическую форму молекулы
- 1) BCl<sub>3</sub>

- 2) BeF<sub>2</sub> 3)  $C_2H_2$  4)  $C_2H_6$



Используя электронное приложение к учебнику, ознакомьтесь с анимациями к § 9.

Я могу объяснить пространственное строение молекул органических и неорганических соединений с помощью представлений о гибридизации орбиталей.

# Строение кристаллов. Кристаллические решётки

- 🍬 Что такое кристаллическая решётка?
- Какие виды кристаллических решёток вам известны?
- Какие существуют виды химической связи?

Твёрдые вещества, как правило, имеют кристаллическое строение, для которого характерно правильное, строго периодическое расположение частиц в пространстве. Если обозначить все частицы точками и соединить эти точки пересекающимися прямыми линиями, то образуется как бы пространственный каркас — кристаллическая решётка. В зависимости от того, какие частицы находятся в узлах решётки, различают ионные, атомные, молекулярные и металлические решётки (схема 2). При изображении кристаллической решётки обычно показывают только взаимное расположение частиц, но не их размеры. Частицы в узлах решётки колеблются около своего положения равновесия.

Металлические кристаллы. Рассмотрим кусочек металлического натрия. Это мягкий металл, легко режется ножом, его можно без труда расплавить (температура плавления 97,8 °С). В кристалле натрия каждый атом окружён восемью другими такими же атомами. Таким образом, кристалл натрия состоит из огромного множества повторяющихся фрагментов, подобных изображённому на рисунке 15, а. Такой фрагмент кристалла называют элементарной ячейкой. Элементарная ячейка натрия представляет собой куб, в центре и в вершинах которого находятся атомы натрия, поэтому её называют кубической объёмно-центрированной. Существуют и другие виды элементарных ячеек.

На примере кристалла натрия можно более подробно охарактеризовать природу металлической связи. У атома натрия, как и у многих других металлов, имеются свободные валентные орбитали. На внешнем электронном уровне у атома натрия только один 3*s*-электрон, который может перемещаться на любую из свободных и близких по энергии соседних орбиталей. В кристалле натрия внешние орбитали соседних атомов перекрываются, в результате чего 3*s*-электроны свободно перемещаются по всему кристаллу. Атомам натрия энергетически выгодно потерять свой единственный электрон, потому что при этом их электронная оболочка становится подобной устойчивой электронной оболочке атомов инертного газа неона.

### Типы кристаллических решёток

Ионные таллические решётки

В узлах решётки находятся тожительно и трицательно варяженные которыми ствуют силы еского

Атомные кристаллические решётки

В узлах решётки находятся отдельные атомы, связанные друг с другом ковалентной связью

Молекулярные кристаллические решётки

В узлах

решётки

находятся отдельные молекулы, связанные межмолекулярным взаимодействием Металлические кристаллические решётки

В узлах решётки находятся отдельные атомы и положительные ионы, удерживаемые вместе множеством относительно свободных валентных электронов

У веществ с неполярной ковалентной связью между молекулами в узлах существует слабое межмолекулярное взаимолействие

У веществ с *полярной* ковалентной связью между молекулами в узлах действуют силы межмолекулярного притяжения

# Примеры веществ в твёрдом состоянии

ELEMINETEO

LIE METOHEKOCKCHIM

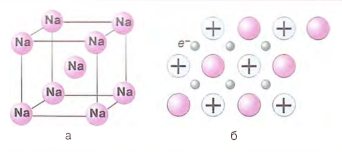
LIE HEKO

Углерод в форме алмаза, кремний, германий, бор

Большинство простых веществ — неметаллов  $(H_2, N_2, O_2, Cl_2, P_2, S_8)$  и т. д., кроме

Большинство неорганических и органических веществ (H<sub>2</sub>O, HCl, H<sub>2</sub>S, CH<sub>3</sub>Cl)

Металлы и сплавы



**Рис. 15.** Элементарная ячейка натрия (*a*); сдвиг слоёв в металлическом кристалле не приводит к его разрушению ( $\delta$ )

У s-элементов-металлов обобществлённых электронов мало, поэтому их кристаллы непрочные и легкоплавкие. С увеличением числа валентных электронов прочность металлов, как правило, возрастает.

Отдельные слои атомов в кристалле металла могут относительно легко скользить один по другому (рис. 15,  $\delta$ ). Делокализованные электроны смягчают перемещение положительных ионов, экранируя их друг от друга. Этим объясняется пластичность и ковкость металлов.

**Ионный кристалл** — это упорядоченная упаковка ионов. Например, в кристалле хлорида натрия в узлах решётки находятся катионы натрия и анионы хлора. Каждый анион хлора притягивает не один катион натрия, а несколько. Фактически около каждого иона хлора располагается шесть ионов натрия, а около каждого иона натрия — шесть ионов хлора (рис. 16, a).

Ионные соединения твёрдые и тугоплавкие за счёт мощных сил электростатического притяжения между ионами, которые крайне неохотно меняют своё местоположение под влиянием внешнего усилия или повышения температуры. Сдвиг одного слоя ионов относительно другого приводит к сближению ионов одинакового заряда и вызывает сильное отталкивание между ними, в результате чего кристалл разрушается (рис. 16,  $\delta$ ).

Кристаллический NaCl не проводит электрический ток, потому что в пространстве между ионами нет свободных электронов. Все электроны, отданные атомами натрия, прочно удерживают около себя ионы хлора. В этом одно из существенных отличий ионных кристаллов от металлических.

Молекулярные кристаллы образованы из молекул, которые удерживаются в кристаллической решётке благодаря силам межмолекулярного взаимодействия (рис. 17). При определённых условиях молекуляр-

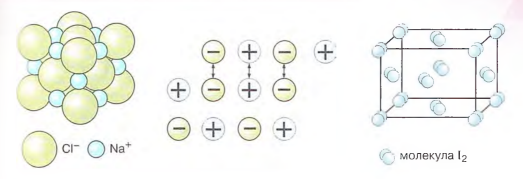


Рис. 16. Ионный кристалл хлорида натрия *(слева)*; разрушение ионного кристалла при сдвигании слоёв ионов *(справа)* 

**Рис. 17.** Элементарная ячейка кристаллического иода

кристаллы образует большинство простых веществ — неметаллов  $I_2$ , сера  $S_8$  и др.), а также бинарные соединения неметаллов, нашмер вода (лёд), твёрдый углекислый газ («сухой лёд») и др., и практески все твёрдые органические вещества.

Силы межмолекулярного взаимодействия могут иметь различную природу. В кристаллах льда молекулы воды располагаются в строгом порядке относительно друг друга и удерживаются водородными связями. В кристаллическом диоксиде углерода молекулы  $\mathrm{CO}_2$  удерживаются благодаря слабому электростатическому взаимодействию (притяжению разно-имённых частичных зарядов). В кристаллическом иоде действуют силы, возникающие при случайном мгновенном перераспределении электронной плотности в соседних молекулах.

Силы межмолекулярного взаимодействия слабее настоящих химических связей, поэтому молекулярные кристаллы непрочные. Эти же силы удерживают молекулы друг около друга и в жидкостях, поэтому молекулярные кристаллы относительно легко плавятся или возгоняются переходят из твёрдого состояния в газообразное, минуя жидкое). Молекулярные кристаллы, как правило, не проводят электрический ток.

**Атомные кристаллы** состоят из отдельных атомов, объединённых прочными ковалентными связями в бесконечный трёхмерный каркас. 5лагодаря этому вещества с атомной кристаллической решёткой обладают высокой механической прочностью, не имеют запаха и нерастворимы в воде. Примеры атомных кристаллов — хорошо известные вам алмаз и оксид кремния(IV) SiO<sub>2</sub> (песок, кварц) (рис. 18).

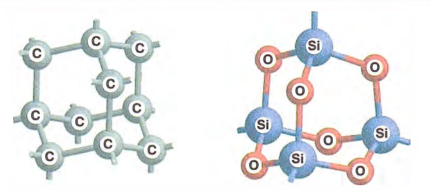


Рис. 18. Строение атомных кристаллов алмаза (слева) и кремния

Кристаллы: атомные, молекулярные, ионные, металлические. Элементарная ячейка



### Подумайте, ответьте, выполните...

- **1.** Почему вещества с ионными и атомными кристаллическими решётками имеют высокие температуры плавления, а вещества с молекулярными кристаллическими решётками легкоплавки?
- **2.** Какова природа химической связи между частицами в ионных, атомных, металлических и молекулярных кристаллах?
- **3.** Какой тип кристаллической решётки характерен: а) для льда: б) для хлорида натрия; в) для иода; г) для железа; д) для алмаза?
- **4.** На конкретных примерах сравните физические свойства веществ существующих в виде металлических и ионных кристаллов.
- **5.** В какой массе воды нужно растворить 27,8 г кристаллогидрата сульфата железа(II)  $FeSO_4 \cdot 7H_2O$ , чтобы получить 3,8 %-ный раствор сульфата железа(II)  $FeSO_4$ ?



Используя электронное приложение к учебнику, ознакомьтесь с анимациями и выполните тесты к  $\S$  10.

### Личный результан

я могу объяснить зависимость свойств вещества от типа его кристаллической решётки.

# Причины многообразия веществ

- 🏿 Что называют аллотропией?
- Какие вещества называют изомерами? Приведите примеры.
- Каким цветом обозначают атомы водорода, кислорода и углерода в объёмных моделях молекул?

В настоящее время известно всего лишь 118 химических элементов, а они образуют несколько миллионов самых разнообразных простых и сложных веществ. В чём же причины такого разнообразия?

**Полиморфизм.** Одно и то же вещество может образовывать разные кристаллические структуры. Ещё в 1798 г. немецкий химик Мартин Генрих Клапрот установил, что два разных минерала — кальцит и арагонит — имеют одинаковый химический состав — CaCO<sub>3</sub> (рис. 19).

# Определение

Способность твёрдых веществ существовать в двух или нескольких формах, имеющих различную структуру кристаллов и разные свойства при одном и том же химическом составе, называют ПОЛИМОРФИЗМОМ<sup>1</sup>.

Полиморфизм объясняется тем, что одни и те же частицы вещества могут образовывать различные кристаллические решётки. Различные полиморфные формы называют *полиморфными модификациями*.

Рентгеноструктурный анализ кристаллических решёток металлов показал, что многие из них (Na, Cr, W, Mn, Fe, Sn и др.) способны

образовывать несколько полиморфных модификаций. Все они различаются кристаллической структурой. Например, железо имеет две полиморфные модификации:  $\alpha$  и  $\gamma$  (рис. 20).

Известная вам аллотропия (существование химического элемента в виде нескольких простых веществ) — частный случай полиморфизма. Вам известны по-



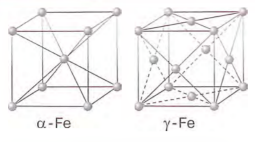
а



б

**Рис. 19.** Кальцит (*a*) и арагонит (*б*) — полиморфные модификации карбоната кальция CaCO<sub>3</sub>

От греч. «полиморфос» — многообразный.



**Рис. 20.** Элементарные ячейки полиморфных модификаций железа

лиморфные (адлотропные) модификации утлерода: алмаз, графит, карбин, фуллерены. Известны аллотропные модификации селена — серый и чёрный селен (см. с. 176). Понятие аллотропии включает также существование некристаллических форм, например кислорода и озона.

При изменении температуры или давления одна полиморфная

модификация может превращаться в другую. Так, мягкий графитоподобный нитрид бора BN при температуре 1500—1800 °С и давлении в несколько десятков атмосфер необратимо превращается в боразон, по твёрдости близкий к алмазу. А вот две полиморфные модификации серы — ромбическая и моноклинная — могут обратимо превращаться друг в друга при 95 °С.

Изомерия. Существуют соединения, имеющие одинаковый состав, но различающиеся последовательностью соединения атомов в молекуле и расположением их в пространстве, а потому и свойствами. Эти соединения называют изомерами, а явление носит название изомерии (рис. 21). Изомерия была открыта в 1823 г. немецким учёным Юстусом Либихом. Он показал, что серебряная соль гремучей кислоты Ag[O-N=C] и изоцианат серебра Ag[N=C=O] имеют один и тот же состав, но совершенно разные свойства. Термин «изомерия» предложил в 1830 г. Йенс Якоб Берцелиус.

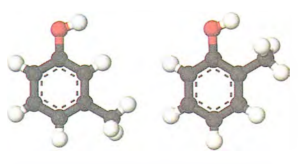


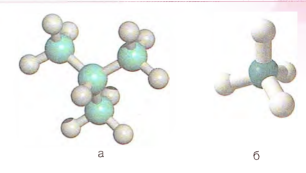
Рис. 21. Шаростержневые модели изомеров крезола (метилфенола), различающихся взаимным расположением заместителей (гидроксильной и метильной групп)

Изомерия характерна в основном для органических соединений. При изучении органической химии вы подробно ознакомились с этим явлением.

Гомология также является причиной многообразия веществ. Это явление характерно для каждого класса органических соединений. Гомологи — это соединения, имеющие одинаковое строение, одинаковые химические свойства, но отличающиеся по составу на целое число групп

22). Зная химические стного вещества в готехом ряду, можно хатехом весь класс орга-

тем с помощью хисинтеза. Поэтому синтеза также явля-



**Рис. 22.** Шаростержневые модели гомологов — бутана (*a*) и метана (*б*)

торизм. Полиморфные модификации. Аллотропия. Изомерия.

Торизм Химический синтез

# 💮 🗫 зайте, ответьте, выполните...

- причины многообразия веществ.
- докажете, что красный и белый фосфор представляют со-
- завте электронную схему «Виды изомерии органических соталюстрируя её конкретными примерами. Обсудите резульпо парте.
- ведите формулы трёх гомологов углеводородов, относящихся вскому ряду с общей формулой С"Н<sub>2</sub>". Дайте им названия.
- татвору, содержащему 12,6 г азотной кислоты, добавили расзащий 7,2 г гидроксида натрия. Сколько соли при этом Какое вещество останется в избытке? Какова его масса?
  - электронное приложение к учебнику, выполните тесты к
  - меренет или дополнительную литературу, узнайте о по-

### Личный результат

**причины многообразия веществ.** 

# ХИМИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ

# Классификация химических реакций

# По каким признакам можно классифицировать химические реакции?

Изученные вами химические реакции можно классифицировать по следующим признакам: изменению степеней окисления атомов, входящих в состав реагирующих веществ (окислительно-восстановительные реакции); числу и составу исходных и образующихся веществ (реакции разложения, соединения, замещения, обмена); тепловому эффекту (экзотермические и эндотермические реакции); обратимости (обратимые и необратимые реакции).

# І. Классификация реакций по изменению степени окисления

Все химические реакции подразделяют на те, в которых изменяются степени окисления атомов, и на те, в которых степени окисления не изменяются (схема 3).

Схема 3

# Окислительно-восстановительные реакции\*

# разложения\*\*

# $2HgO = 2Hg + O_2\uparrow$ восстановитель: окисляется окислитель: восстанавливается

# соединения\*\*

### замещения

- \* По указанному образцу можно анализировать уравнения всех окислительно-восстановительных реакций.
- \*\* Реакции соединения и разложения могут протекать и без изменения степеней окисления (см. схему 4).



тосцессы, в результате которых происходит изменение степеней окислевтомов элементов, т. е. переход или смещение электронов от атомов ——их элементов к атомам других элементов, называют ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫМИ РЕАКЦИЯМИ.

Есть и такие окислительно-восстановительные реакции, которые не тереятся к указанным в схеме 3, например:

$$Cu + 4HNO_3(конц.) = Cu(NO_3)_2 + 2NO_2 + 2H_2O$$

При расстановке коэффициентов в уравнениях окислительно-востеновительных реакций чаще других используют метод электронного беланса. Используя этот метод, необходимо знать формулы реагентов продуктов реакции и то, как изменяются степени окисления атомов, втодящих в состав реагирующих веществ. Для этого составляют вспомететельные уравнения, показывающие переход электронов, например:

1) 
$$2NH_3 + 3O_2 = N_2 + 6H_2O$$
  
 $2N - 6e \rightarrow N_2 \mid 4 \mid 2$ ; окисление  
 $O_2 + 4e \rightarrow 2O \mid 6 \mid 3$ ; восстановление

II. Классификация химических реакций по числу и составу всходных и образующихся веществ (схема 4)

В схеме 4 даны только отдельные примеры соответствующих реакший. Основная цель этой схемы — помочь проанализировать любое уравнение химической реакции. Особое внимание следует уделить следующим вопросам.

1. Выяснить, не относится ли данная реакция к окислительновосстановительным. Если составленное вами уравнение отображает окислительно-восстановительный процесс, обязательно нужно проставить над соответствующими знаками химических элементов степени

# Классификация химических реакций по числу и составу исходных и образующихся веществ

### Химические реакции

### разложения

В результате реакции из одного вещества образуются два или несколько других веществ:

### соединения

В результате реакции из двух или нескольких веществ образуется одно новое вещество:

### замещения

Окислительно-восстановительные реакции, протекающие между простым и сложным веществами, при этом атомы простого вещества замещают атомы одного из элементов в сложном веществе:

$$\begin{array}{cccc}
& & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
2AgNO_3 + Fe & = Fe(NO_3)_2 + 2Ag\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
\end{array}$$

$$CH_4 + Cl_2 \stackrel{CBeT}{\rightarrow} CH_3Cl + HCl$$

### обмена

Протекают между двумя сложными веществами, которые обмениваются составными частями (без изменения степеней окисления элементов):

$$Fe_2(SO_4)_3 + 3BaCl_2 = 3BaSO_4 \downarrow +$$
  
+  $2FeCl_3$   
 $Ba^{2+} + SO_4^{2-} = BaSO_4 \downarrow$   
 $HCOOH + NaOH \rightarrow HCOONa +$   
+  $H_2O$   
 $H^+ + OH^- = H_2O$ 

окисления, показать переход электронов и пояснить, что окисляется что восстанавливается, что является окислителем и что восстановителем

2. Обратить внимание, не нужно ли приведённое вами уравнежимической реакции изобразить не только в молекулярном, но и

Если данная реакция обмена или замещения протекает в растворе и в ней участвуют ионы, то необходимо сополное и сокращённое ионные уравнения.



Приводя примеры реакций ионного обмена, следует пом-

- 🔰 если в результате реакции выделяется газообразное вещество;
- 🔳 если в результате реакции выпадает осадок;
- если в результате реакции образуется малодиссоциирующее совение.
- III. Классификация химических реакций по тепловому эффекту как вам известно, одни химические реакции протекают с выделетеплоты, а другие — с поглощением.

# Определение

сти-ество теплоты, которое выделяется в окружающую среду или пошается из неё в результате реакции, называют ТЕПЛОВЫМ ЭФФЕКтим данной химической реакции.

По тепловому эффекту химические реакции подразделяют на две эппы: экзотермические и эндотермические.

# Определение

ЗОТЕРМИЧЕСКИМИ называют реакции, которые протекают с выделетель теплоты.

Пример:

$$H_2(\Gamma) + Cl_2(\Gamma) = 2HCl(\Gamma) + 184,6 кДж$$

# Определение

3-ДОТЕРМИЧЕСКИМИ называют реакции, которые протекают с поглоще--/эм теплоты.

Пример:

$$^{1}/_{2}$$
N<sub>2</sub>(г) +  $^{1}/_{2}$ O<sub>2</sub>(г) = NO(г) - 90,4 кДж

Химические уравнения, в которых указано количество теплоты, вышеляемое или поглощаемое при реакции, называют *термохимическими*. Тепловой эффект реакции зависит от следующих факторов:

- 1) природы реагирующих веществ;
- 2) масс реагирующих веществ;
- 3) температуры, при которой находились реагенты и продукты;
- 4) аллотропной модификации реагентов или продуктов реакции;
- 5) агрегатного состояния веществ.

В 1840 г. работавший в России химик Генрих Иванович Гесс экспериментально установил следующее:

Тепловой эффект химической реакции зависит только от начального и конечного состояний реагирующих веществ, но не зависит от пути её протекания.

Это утверждение называют законом Гесса.

Например, при сгорании графита выделяется 393,5 кДж теплоты:

$$C(графит) + O_2 = CO_2 + 393,5 кДж$$

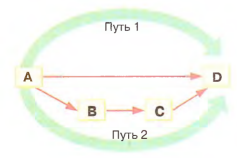
Если же сначала окислить графит до CO, а только потом полученный CO окислить до  ${\rm CO_2},$  то суммарный тепловой эффект будет тем же самым:

$$C$$
(графит) +  $^{1}/_{2}O_{2}$  = CO + 110,5 кДж; CO +  $^{1}/_{2}O_{2}$  = CO<sub>2</sub> + 283 кДж 110,5 + 283 = 393,5 кДж

Таким образом, количество теплоты, выделяющейся или поглощающейся при каком-либо процессе, всегда одно и то же, независимо от того, протекает ли данная химическая реакция в одну или в несколько стадий (при условии, что температура, давление и агрегатные состояния веществ одинаковы) (рис. 23). Закон Гесса — частный случай закона сохранения энергии при химических превращениях.

На практике пользуются понятиями «теплота образования» и «теплота сгорания». Эти понятия относятся к одному молю вещества.

*Теплотой образования* называют количество теплоты, которая выделяется или поглошается при образовании одного моля соединения из простых веществ.



**Рис. 23**. При протекании реакции по пути 1 и по пути 2 тепловой эффект реакции один и тот же

Так, например, теплота образования одного моля жидкой воды из 2 г (один моль) водорода и 16 г (0,5 моль) кислорода равна 285,8 кДж:

$$H_2(\Gamma) + \frac{1}{2}O_2(\Gamma) = H_2O(ж) + 285,8 кДж$$

*Теплотой сгорания* называют количество теплоты, которая выделяется при сгорании одного моля вещества.

Например, теплота сгорания ацетилена равна 1300 кДж:

$$C_2H_2(\Gamma) + 2^1/_2O_2(\Gamma) = H_2O(\Gamma) + 2CO_2(\Gamma) + 1300$$
 қДж

- 1. Охарактеризуйте основные типы химических реакций по их важнейшим признакам. Приведите примеры.
- 2. Согласно схеме 3 приведите по два примера реакций разложения, соединения и замещения (кроме указанных). Напишите уравнения этих реакций. В уравнениях окислительно-восстановительных реакций проставьте степени окисления и покажите переход электронов.
- **3.** Определите, к какому типу относят приведённые ниже химические реакции, и объясните их сущность: а) взаимодействие раствора хлорида железа(III) с гидроксидом натрия; б) разложение хлората калия  $\mathrm{KClO}_3$  при нагревании; в) окисление оксида серы(IV); г) разложение карбоната кальция при нагревании; д) взаимодействие алюминия с серой. Составьте уравнения этих реакций.
- **4.** Расставьте коэффициенты методом электронного баланса в схеме окислительно-восстановительной реакции

$$HCl + MnO_2 \rightarrow MnCl_2 + Cl_2 + H_2O$$

Укажите окислитель и восстановитель.

- **5.** На конкретных примерах поясните, что означают понятия «тепловой эффект реакции», «теплота образования» и «теплота сгорания».
  - 6. От каких факторов зависит тепловой эффект реакции?
- 7. Какие реакции называют обратимыми и какие необратимыми? Приведите конкретные примеры.
- **8.** При каких условиях ионные реакции протекают до конца? Приведите в каждом случае по два примера и составьте уравнения этих реакций в молекулярном, полном и сокращённом ионном виде.
- 9. При сгорании 3,27 г цинка выделилось 174 кДж теплоты. Вычислите теплоту образования оксида цинка (тепловой эффект реакции).
- 10. При восстановлении железа из 100 г оксида железа(III) алюминием выделилось 476,0 кДж теплоты. Определите тепловой эффект реакции.

### Тестовые задания

- **1.** Среди приведённых химических реакций к окислительно-восстановительным **не относится** реакция
- 1)  $Cu + H_2SO_4 \rightarrow CuSO_4 + SO_2 + H_2O$
- 2) Al + S  $\rightarrow$  Al<sub>2</sub>S<sub>3</sub>
- 3)  $CuO + H_2SO_4 \rightarrow CuSO_4 + H_2O$
- 4) Na +  $H_2O \rightarrow NaOH + H_2$

- Хром является окислителем в реакции, схема которой
- $III K_2Cr_2O_7 + KOH \rightarrow K_2CrO_4 + H_2O_1$
- $I_{2} K_{2}CrO_{4} + H_{2}SO_{4} \rightarrow K_{2}Cr_{2}O_{7} + K_{2}SO_{4} + H_{2}O_{4}$
- $I_{2} K_{2} Cr_{2} O_{7} + KI + H_{2} SO_{4} \rightarrow K_{2} SO_{4} + I_{2} + Cr_{2} (SO_{4})_{3}$
- KCrO<sub>2</sub> + Br<sub>2</sub> + KOH  $\rightarrow$  KBr + K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O
- 3. Установите соответствие между реагентами и сокращённым понно-молекулярным уравнением реакции.
- I)  $KOH + H_2SO_4$  A.  $Cu(OH)_2 + 2H^+ = Cu^{2+} + 2H_2O$
- I)  $Cu(OH)_2 + HCI$  B.  $CO_3^{2-} + CO_2 + H_2O = 2HCO_3^{-}$
- $31 \text{ Na}_{2}\text{CO}_{3} + \text{HNO}_{3}$  B.  $H^{+} + \text{OH}^{-} = \text{H}_{2}\text{O}$
- 4)  $Na_{2}CO_{3} + CO_{7} + H_{2}O$   $\Gamma. CO_{3}^{2-} + 2H^{+} = CO_{7} + H_{2}O$
- 4. Сокращённое ионное уравнение  $2H^+ + S^{2-} = H_2S$  соответствует взаимодействию
- ∏ H<sub>2</sub>S и NaOH

3) HCl и FeS

2) S и H<sub>2</sub>

- 4) H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S
- используя электронное приложение к учебнику, просмотрите видеофрагменты и выполните тесты к § 12.
- | Прочитайте раздел «Лица и факты, которые не забываются» в книге М. Колтуна «Мир химии» (М.: Просвещение, 2009). Используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, ознакомьтесь с алгоритмом решения задач по термохимическим уравнениям и решите задачи 4.8—4.10 (с. 24).
- Используя Интернет и дополнительные источники информации, приведите примеры зависимости теплового эффекта реакции от различных факторов.

- 🖪 знаю признаки, по которым классифицируют химические реакции.
- Я могу объяснить сущность химической реакции.
- 🖪 умею составлять уравнения химических реакций, относящихся к определённому типу.

# Скорость химических реакций

- что означают слова «гомогенный» и «гетерогенный»?
- В каких единицах измеряют концентрацию жидких и газообразных веществ?

Раздел химии, который изучает скорость химических реакций и её зависимость от различных факторов, называют *химической кинетикой*.

При рассмотрении скорости химических реакций необходимо различать реакции, протекающие в гомогенной и гетерогенной системах. На практике вы встречались с реакциями, которые протекают в растворах и между веществами в газообразном состоянии, например между азотом и водородом при синтезе аммиака. В этих случаях среда однородная, т. е. гомогенная (не имеющая внутренних границ раздела между веществами). Вам известны и такие реакции, в которых реагирующие вещества не образуют гомогенную среду. Примером является горение угля и других твёрдых веществ. Оно происходит в неоднородной, т. е. гетерогенной, среде (имеющей внутренние границы раздела).

В гомогенных реакциях частицы веществ реагируют одинаково во всём объёме системы, в гетерогенных реакциях — только на поверхности (границе раздела). Так, например, при горении угля молекулы кислорода реагируют только с теми атомами углерода, которые находятся на поверхности. При измельчении угля площадь его поверхности возрастает и скорость горения увеличивается.

# Определение

Под СКОРОСТЬЮ ХИМИЧЕСКОЙ РЕАКЦИИ понимают изменение концентрации одного из реагирующих веществ в единицу времени при неизменном объёме системы.

При этом безразлично, о каком из участвующих в реакции вещесть идёт речь: все они связаны уравнением реакции, и по изменению концентрации одного из веществ можно судить об изменениях концентраций всех остальных. Концентрацию выражают в молях на литр (моль/ $\pi$ ), а время — в секундах или минутах.

Определим в общем виде скорость гомогенной реакции, протекающей по уравнению

$$A + B = C + D$$

Допустим, концентрация вещества A в некоторый момент времени  $(t_1)$  составляет  $C_1$  моль/л. По мере расходования  $(t_2)$  вещества A его

 $C_2$  моль/л. Тогда скорость реакции быть определена так:

$$v = -\frac{C_1 - C_2}{t_1 - t_2} = -\frac{\Delta C}{\Delta t}$$

3 «минус» указывает на уменьшение концентрации реагентов протекании реакции количество каждого реагента уменьшается).

Ітя продуктов реакции  $\Delta C$  — положительная величина, так как конвелиня продуктов в ходе реакции возрастает. Тогда  $v = \pm \Delta C/\Delta t$ , так вкорость реакции может быть только положительной величиной.

# <u>Определение</u>

ССРОСТЬ ГОМОГЕННОЙ РЕАКЦИИ определяется изменением концентраши одного из вступивших в реакцию или образующихся в результате ревеществ в единицу времени.

Поскольку скорость реакции всё время изменяется, то можно говоть о мгновенной скорости реакции, т. е. скорости в данный момент втемени.

В гетерогенных реакциях скорость не выражают через концентра-

# Определение

СКОРОСТЬ ГЕТЕРОГЕННОЙ РЕАКЦИИ определяется числом молей вешеств, вступивших в реакцию или образующихся в результате реакции в единицу времени на единице поверхности.

Но так как площадь поверхности и площадь соприкосновения бы-

Энергия активации. Химические реакции происходят только при столкновении частиц реагирующих веществ. Причём столкновение должно быть эффективным, приводящим к перегруппировке атомов и образованию новых веществ. Для этого реагирующие частицы должны обладать достаточной энергией, за счёт которой можно преодолеть оттелкивание электронных оболочек атомов.

# Определение

ЭНЕРГИЯ АКТИВАЦИИ  $E_{\rm a}$  — это средняя избыточная энергия, которой должны обладать реагирующие частицы (атомы, молекулы), чтобы преодолеть потенциальный барьер, разделяющий в химической реакции реагенты и продукты.

Если барьер невелик, то большинство частиц может его преодолеть, поэтому скорость реакции высокая. Если энергия активации значительна, реакция протекает медленно.

Энергию активации определяют экспериментально, исследуя зависимость скорости реакции от температуры.

В результате эффективного столкновения частиц образуется промежуточная группировка атомов — *активированный комплекс* (рис. 24). Эта группировка очень активна, выделить её в индивидуальном состоянии невозможно. Она существует очень короткое время (порядка  $10^{-13}$  c).

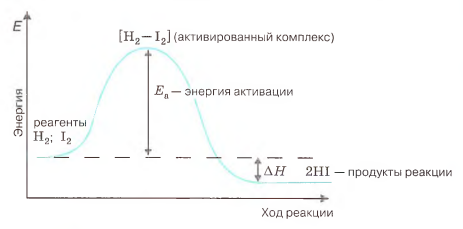
В качестве примера рассмотрим реакцию синтеза иодоводорода:

$$H_2 + I_2 \rightarrow 2HI$$

При столкновении молекулы водорода и молекулы иода, если они обладают достаточной энергией, образуется активированный комплекс  $[H_2-I_2]$ . Далее эта частица может или вернуться к исходному состоянию (реакция не происходит), или превратиться в две молекулы иодоводорода (см. рис. 24). Из рисунка видно, что образование нового вещества сопровождается выделением энергии ( $\Delta H$ ). Произошла экзотермическая реакция.

Таким образом, энергия активации — это разность между значениями средней энергии активированных комплексов и средней энергим исходных молекул.

Влияние концентрации реагентов на скорость гомогенных и гетерогенных реакций. Зависимость скорости реакции от концентрации



**Рис. 24.** Изменение энергии системы в ходе взаимодействия водорода и иода

рующих веществ устанавливается основным законом химической — законом действующих масс:

Скорость химической реакции прямо пропорциональна произведе-концентраций реагирующих веществ.

Пля реакции A + B = C + D этот закон можно выразить уравнением  $v = k \cdot C_{A} \cdot C_{B}$ ,

 $C_B$  — концентрации веществ A и B (моль/л), k — коэффициент трциональности (константа скорости реакции, численно равная скохимической реакции при концентрациях реагирующих веществ в  $C_B$  ). Константа скорости реакции зависит от природы реагирующих веществ и от температуры, но не зависит от концентраций веществ.

Приведённое выше выражение скорости реакции называют кинетижим уравнением реакции. Например, для уравнения реакции

$$2H_2 + O_2 = 2H_2O$$

тическое уравнение реакции имеет вид

$$v = k \cdot [H_2]^2 \cdot [O_2]$$

Показатель степени, в которой концентрация вещества входит в кинетическое уравнение, называют *порядком химической реакции* по данному веществу, а сумму показателей всех реагентов — порядком реакции в шелом. Таким образом, реакция образования воды из водорода и кислорода будет реакцией второго порядка по водороду, первого порядка по кислороду и третьего порядка в целом.

Закон действующих масс не учитывает реагирующие вещества, нахоза в твёрдом состоянии, так как их концентрация постоянна и они

труют лишь на поверхности. Так, кине-

$$C + O_2 = CO_2$$

выглядеть так:

$$v = k \cdot [O_2]$$

закон действующих масс используют расчёта равновесных концентраций туктов реакции; он позволяет также техазать направление, в котором смется химическое равновесие при изметии условий протекания реакции. Для

Название основного закона химической кинетики связано с работами норвежских учёных К. Гульдберга и П. Вааге, опубликованными в 1864 и 1867 гг. Этими исследователями было экспериментально показано, что скорость реакции пропорциональна произведению «масс реагентов в реакции», т. е. «действующих масс», откуда и возникло название.

рассчитать скорость реакции при любых концентрациях реагентов, если известна константа скорости реакции.

Скорость химической реакции. Активированный комплекс. Закон действующих масс. Кинетическое уравнение реакции



# Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Что такое скорость химической реакции и как её определяют?
- 2. Приведите примеры реакций, увеличение или уменьшение скорости которых имеет положительное или отрицательное значение на производстве или в быту. Дайте пояснения.
- 3. Вычислите среднюю скорость реакции  $A+B\to 2C$ , если начальная концентрация вещества A равна 0,22 моль/л, а через 10 с -0,215 моль/л. Как изменилась за это время концентрация вещества B?

### Тестовые задания

- 1. Гомогенной является реакция между
- 1) оксидом меди(II) и соляной кислотой
- 2) магнием и кислородом
- 3) железом и сульфатом меди(II)
- 4) азотом и кислородом
- 2. Гетерогенной является реакция между
- 1) серой и кислородом
- 2) азотом и водородом
- 3) оксидом серы(IV) и кислородом
- 4) этанолом и уксусной кислотой



Используя электронное приложение к учебнику, просмотрите видеофрагмент «Горение свечи на воздухе и в кислороде», раздел «Анимации» и выполните тесты к  $\S$  13.



Используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, решите задачи 6.11—6.13, в которых один из реагентов взят в избытке.

# Личный результам

Я могу объяснить влияние концентраций реагентов на скорость гомогенных и гетерогенных реакций.

# Катализ

- 🏿 🖙 каких факторов зависит скорость химической реакции?
- как называют биологические катализаторы?
- Три каких условиях осуществляют промышленный синтез аммиака?

Этом параграфе мы рассмотрим более подробно явление катализа общим сведения о влиянии различных факторов на протекание общем реакций.

Первые научные представления о катализе возникли почти одновремено с развитием атомной теории строения вещества. В 1806 г. Н. Клеман  $\mathbb{H}$  . Дезорм опубликовали подробные данные об ускорении процесса мисления  $\mathrm{SO}_2$  в присутствии оксидов азота при камерном производстве серной кислоты. Шесть лет спустя К.С. Кирхгоф писал об ускоряющем влиянии разбавленных минеральных кислот на гидролиз крахмала. Этим тех времён необычным химическим явлениям  $\mathbb{H}$ . Я. Берцелиус в 1835 г. дал общее название — катализ (от греч. «каталио» — разрушать).

**Татизаторы и катализ.** В ускорении химических реакций истельно большая роль принадлежит катализаторам. Каталитичеявляются многие реакции, используемые в промышленности, тамер при производстве аммиака, серной и азотной кислот, этанонаналя и др.

Побщим основные сведения о катализе, катализаторах и каталити-

Ускорение химических реакций благодаря присутствию некоторых носит название *катализа*, а замедление — *ингибирования*.

# Определение

Еншества, которые ускоряют химические реакции, активно участвуют в но сами в итоге не расходуются, называют КАТАЛИЗАТОРАМИ. Еншества, которые замедляют скорость химических реакций, называют называют называют называют. Виторами.

Может возникнуть вопрос: как объяснить сущность явления ка-

Независимо от того, в какой среде (гомогенной или гетерогенной) протекает химическая реакция, сущность действия катализаторов одна та же: катализаторы активно участвуют в данной химической реакции образованием различных промежуточных соединений. При этом энер-

В качестве примера рассмотрим известную вам реакцию этилена с водой, т. е. получения этанола из этилена.

Для осуществления реакции этилена с водой применяют различные катализаторы. Наиболее эффективным катализатором при производстве этанола является фосфорная кислота, а в лабораторных условиях — серная. Оказывается, что этилен с водой непосредственно не реагирует, но с серной кислотой реакция протекает:

$$CH_2 = CH_2 + H-O-SO_2-OH \rightarrow CH_3-CH_2-O-SO_2-OH$$
 этилен серная кислота этилсульфат

Этилсульфат реагирует с водой:

$$CH_3-CH_2-O-SO_2-OH + H-OH \rightarrow CH_3-CH_2-OH + HO-SO_2-OH$$

Таким образом, катализатор образует с реагентом промежуточное соединение, которое и реагирует с водой. Это пример *гомогенного катализа*, так как катализатор и реагенты находятся в одном и том же агрегатном состоянии.

Многие каталитические реакции протекают в гетерогенной среде. Характерный пример *гетерогенного катализа* — промышленный синтез аммиака из газообразных азота и водорода, где в качестве катализатора применяют пористое железо с примесями  $Al_2O_3$  и  $K_2O$ . (Напсминаем, что процесс синтеза аммика осуществляют при повышенные температуре и давлении.) Каталитические свойства вещества усиливатотся в высокодисперсном, т. е. в сильно раздробленном, состоянии иле в том случае, если катализатор имеет пористую структуру. Отсюда понятна роль адсорбции в каталитических реакциях, протекающих в гетерогенной среде. Процесс адсорбции способствует увеличению скорости реакции по двум основным причинам:

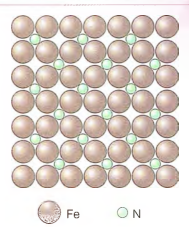
- 1) адсорбированные молекулы реагирующих веществ более тестоприкасаются;
- 2) притяжение реагирующих молекул к поверхности катализато ослабляет существующие в них химические связи, т. е. способствует разрыву и образованию промежуточных, неустойчивых высокоактизначастиц, что ускоряет образование продукта реакции.

За расшифровку механизма синтеза аммиака немецкий учён Герхардт Эртль в 2007 г. был удостоен Нобелевской премии. Этпоказал, что синтез проходит с участием отдельных атомов  $N_{\rm c}$  молекул  $N_{\rm c}$ : вначале молекулы азота адсорбируются на поверхножелеза, а затем частично распадаются на атомы (рис. 25). Эта с

так же на поверхности железа растая на атомы молекулы водорода, но тоцесс протекает гораздо легче. Присожене атомов водорода к атому азота продат ступенчато, т. е. вначале присоединяодин атом, затем два, потом три:

$$N_1 = \cdot \dot{N} \cdot \rightleftharpoons : NH = \cdot NH_2 = NH_3 \uparrow$$

Образующаяся молекула аммиака плохо робируется на поверхности железа, что и розроляет ей легко отделяться от катализа-



**Рис. 25.** Структура слоя атомарного азота на поверхности грани железа

за счёт снижения энергии активации катализатор может не только рать реакцию, но и направлять протекание реакции по опредему пути. Например, без катализатора аммиак окисляется кисломим (горит) с образованием азота и водяного пара:

$$4NH_3 + 3O_2 = 2N_2 + 6H_2O + Q$$

А в присутствии платины аммиак окисляется до оксида азота(II) NO по воды:

$$4NH_3 + 5O_2 \stackrel{Pt}{=} 4NO + 6H_2O + Q$$

Факторы, влияющие на скорость химической реакции. Чтобы такить, как влияют различные факторы на скорость химических реакпроведём несколько опытов.

**Пабораторные опыты.** Изучение влияния различных факторов на скорость химических реакций

Опыт 1. В две пробирки положите по два кусочка цинка. В одну налейте 2 мл разбавленной соляной кислоты (1 : 2), в другую — столько же разбавленной уксусной кислоты (1 : 2).

*Опыт 2.* В одну пробирку насыпьте немного порошка железа, а в другую — столько же железных стружек. В обе пробирки налейте по 2 мл разбавленной соляной кислоты (1 : 2).

Опыт 3. В две пробирки положите по два кусочка цинка. В одну налейте 2 мл разбавленной серной кислоты (1:5), а в другую — 2 мл разбавленной серной кислоты (1:10).

*Опыт 4*. В две пробирки положите по два кусочка цинка. В обе пробирки налейте по 2 мл разбавленной серной кислоты (1:10). Одну пробирку слегка подогрейте, а другую оставьте для сравнения (контроля).

На основании проведённых опытов сделайте вывод, какие факторы влияют на скорость химических реакций, и напишите уравнения соответствующих реакций в полном и сокращённом ионном виде.

Сведения об основных факторах, влияющих на скорость химическо реакций, обобщены в таблице 1.

Основные факторы, влияющие на скорость химических реакций

Таблина

Фактор	Примеры	Теоретическое обоснование
1. Природа реагирую- щих веществ	Металлы (калий, натрий) с одним и тем же веществом — водой — реагируют с различной скоростью (в одинаковом состоянии и при равных условиях)	Сущность реакций металлов с водой заключестся в том, что атомы металлов отдают электроны, т. е. окисляются Атомы калия обладам большим атомным ратусом, чем атомы натри и поэтому отдают электроны гораздо энергинее
2. Концентрация (для веществ в растворённом состоянии и газов)	Горение веществ в чистом кислороде происходит активнее, чем в воздухе, где концентрация кислорода почти в пять раз меньше	Чтобы произошла решция, необходимо стокновение молекул реатрующих веществ. Часто же столкновений зависи от числа молекул в ещнице объёма, т.е. концентрации

Фактор	Примеры	Теоретическое обоснование
нерхность реаги- к веществ (для в твёрдом со- к скорость хими- реакций прямо по- тоциональна по- сти реагирующих	Вешества железо и сера в твёрдом состоянии реагируют достаточно быстро лишь при предварительном измельчении и перемешивании	При измельчении вещества увеличивается площадь соприкосновения реагирующих веществ
жература. При в ении температу- порость большин- вимических реак- теличивается*	Со многими вещества- ми кислород начинает реагировать с заметной скоростью уже при обычной температуре (медленное окисление). При повышении темпе- ратуры скорость окис- ления резко увеличива- ется и начинается бур- ная реакция (горение)	При столкновении реагируют только те молекулы, которые обладают достаточной кинетической энергией. При повышении температуры доля активных молекул возрастает
- штие катализа- же вешеств, уско- химические или ингиби- вешеств, замед-	Разложение бертолетовой соли и пероксида водорода ускоряется оксидом марганца(IV). В присутствии ингибиторов соляная кислота становится инертной по отношению к металлам	Под действием катализаторов вещества становятся реакционно-способными при более низкой температуре. Например, бертолетова сольстановится реакционноспособной только при 400 °C, а в присутствии MnO <sub>2</sub> — при 200 °C

Пти повышении температуры на каждые  $10\,^{\circ}$ С скорость химических реакций воззарать в среднем в два—четыре раза. Это правило справедливо для небольшого темпезапонию интервала (обычно от 0 до  $100\,^{\circ}$ С).

# 🔞 Подумайте, ответьте, выполните...

- **1.** Почему катализаторы увеличивают скорость химических реакций? Приведите конкретные примеры.
- 2. Из курсов неорганической и органической химии приведите тричетыре примера каталитических реакций.
- **3.** В таблице 1 указаны факторы, влияющие на скорость химических реакций, и даны примеры. Приведите для каждого фактора ещё одиндва примера и составьте уравнения соответствующих реакций.
- **4.** Во сколько раз увеличится скорость реакции при повышении температуры от 50 до  $100\,^{\circ}$ С, если при повышении температуры на  $10\,^{\circ}$ С скорость реакции увеличивается в три раза?

### Тестовые задания

- 1. Скорость химической реакции, в которой участвует твёрдое вещество, увеличивается в результате
- 1) изменения концентраций реагирующих веществ
- 2) понижения температуры
- 3) изменения давления
- 4) увеличения площади соприкосновения реагирующих веществ
- 2. С наименьшей скоростью реакция будет протекать
- 1) между CuO и 5%-ным раствором  $H_2SO_4$
- 2) между CuO и 10 %-ным раствором  $H_2SO_4$
- 3) между CuO и 25 %-ным раствором  $H_2SO_4$
- используя электронное приложение к учебнику, просмотрите видеофрагменты «Каталитическое окисление аммиака кислородом воздуха» и «Разложение пероксида водорода в присутствии диоксида марганца» в § 14.
- Используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, решите задачи 6.23, 6.30 и 6.31 (с. 43).
- 🥘 Используя Интернет, ознакомьтесь с биографией Герхардта Эртля.

# Личный результат

**Я могу** объяснить влияние различных факторов на скорость химической реакции, а также значение применения катализаторов и ингибиторов на практике.



# **емещения**

## тов транические реакции называют обратимыми?

не идут. Так, например, при растворении в воде оксида может образоваться только определённое количество сернислоты. Это объясняется тем, что сернистая кислота непрочная сходит обратная реакция, т. е. разложение на оксид серы(IV) и Спедовательно, данная реакция не идёт до конца потому, что втеменно происходят две реакции — прямая (между оксидом и водой) и обратная (разложение сернистой кислоты):

$$SO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_2SO_3$$

вы помните, подобные химические реакции, протекающие временно в двух противоположных направлениях, называют *обра-*

**Семическое равновесие.** Поскольку скорость химических реакций реагирующих веществ, то вначале скорость пряреакции  $(v_1)$  должна быть максимальной, а скорость обратной реакиру равняться нулю. Концентрации реагирующих веществ с теченивремени уменьшаются, а концентрации продуктов реакции увеличится. Поэтому скорость прямой реакции  $(v_1)$  уменьшается, а скорость татной реакции  $(v_2)$  увеличивается. В определённый момент времени тости прямой и обратной реакций становятся равными:  $v_1 = v_2$ .

# **Определение**

стояние системы, при котором скорость прямой реакции равна скорости обратной реакции, называют ХИМИЧЕСКИМ РАВНОВЕСИЕМ.

В состоянии химического равновесия количественное соотношение реагирующими веществами и продуктами реакции остаётся потенным: сколько молекул продукта реакции в единицу времени обтенновесия, столько их и разлагается. Однако состояние химического тенновесия сохраняется до тех пор, пока остаются неизменными услореакции: концентрация веществ, температура и давление.

Смещение химического равновесия. Многие химические продукты получают в результате обратимых химических реакций. Поэтому необподимо знать, при каких условиях в состоянии равновесия выход продукта увеличивается. Если при изменении условий (концентрации веществ, температуры, давления) в состоянии химического равновеше выход продукта увеличивается, то считают, что равновесие смести вправо, если уменьшается — то влево.

Смещение химического равновесия подчиняется правилу, назватиму принципом Ле Шателье:

При изменении внешних условий химическое равновесие смешется в сторону той реакции (прямой или обратной), которая ослабет это внешнее воздействие.



Например, при производстве серной кислоты требуето окислить оксид серы(IV) в оксид серы(VI). Данная реактивляется экзотермической и обратимой:

$$2SO_2 + O_2 \rightleftharpoons 2SO_3 + Q$$

Экспериментально установлено, что эту реакцию эффективнее шествлять при температуре 400 °C, повышенном давлении и с использованием катализатора.

При повышении температуры равновесие смещается в сторону за дотермической реакции:

$$2SO_3 = 2SO_2 + O_2 - Q,$$

поэтому масса оксида серы(VI) в газовой смеси уменьшается (табл. 2).

Таблица 2
Массовая доля оксида серы(VI) в состоянии равновесия при разных температурах

Температура (°С), при которой происходит реакция	Массовая доля SO <sub>3</sub> (%) в газовой смеси
400	99,2
500	93,5
600	73,0
1000	5

При повышении давления равновесие смещается в сторону реакции, ведущей к уменьшению объёма:

$$2SO_2 + O_2 = 2SO_3 + Q$$

(Как видно из уравнения, из трёх объёмов газовой смеси образуются два объёма SO<sub>3</sub>, поэтому давление внутри системы уменьшается.)

При увеличении концентрации какого-либо компонента равновесие смещается в сторону уменьшения концентрации этого компонента. Если, например, в смеси, находящейся в химическом равновесии при 400 °C, увеличится концентрация оксида серы(VI), то равновесие сместится в сторону исходных веществ.

Катализаторы в равной степени ускоряют как прямую, так и обратную реакции и поэтому не смещают равновесие, но ускоряют наступление равновесия. Роль катализаторов заключается в том, что они величивают число активных молекул и реакция может протекать при более низкой температуре. Окисление оксида серы(IV) в оксид серы(VI) ъыгодно проводить при 400 °C с участием катализатора — оксида ванадия(V), так как скорость реакции без него при этой температуре негостаточна.

### Химическое равновесие. Принцип Ле Шателье



### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1\*. Сформулируйте закон действующих масс применительно к скорости химической реакции и к химическому равновесию.
- 2. Объясните, какую систему называют равновесной. Какие условия =еобходимы для смещения химического равновесия: а) экзотермической реакции; б) эндотермической реакции?
  - 3. Даны уравнения реакций:
  - 1)  $2HgO \rightleftharpoons 2Hg + O_2 + Q$  3)  $N_2 + O_2 \rightleftharpoons 2NO Q$
  - 2)  $N_2 + 3H_2 \rightleftharpoons 2NH_3 + Q$  4)  $2H_2 + O_2 \rightleftharpoons 2H_2O + Q$

В какую сторону сместится равновесие каждой реакции при повы**ш**ении: а) температуры; б) давления?

- - Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к § 15.
- используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, решите задачи 6.49 и 6.50 (с. 45).

🖪 могу объяснить влияние изменения концентрации одного из реагируюших веществ, температуры и давления на смещение химического равновесия.

# § 16

# Дисперсные системы

- Что называют раствором?
- Что такое броуновское движение?

При изучении неорганической химии вы получили первые представления о растворах и процессе растворения веществ в воде. Вы также узнали, что при смешивании веществ с водой образуются и однородные (гомогенные) системы (характерное свойство растворов), и неоднородные (гетерогенные), т. е. суспензии и эмульсии. Задумались ли вы, почему одни вещества с водой образуют однородную систему, а другие — неоднородную? Чтобы ответить на этот вопрос, следует выяснить, что происходит в процессе растворения веществ в воде.

При растворении вещества измельчаются — дробятся. Поэтому растворы, а также суспензии и эмульсии относят к дисперсным системы (диспергирование означает «раздробление»). Дисперсных систем известно много. Они различаются между собой в зависимости от того, какжи частицы (твёрдые, жидкие, газообразные) и в какой среде (жидкой, вообразной) распределены. Так, например, одной из таких дисперсных систем является дым или пыль в воздухе: воздух — смесь газов, а стицы — мелкораздробленные твёрдые вещества. Туман — это дисперсная система, где среда — воздух, а диспергированные частицы — мелкие капли жидкости (рис. 26).



**Рис. 26.** Облако — это дисперсная система

Наибольшее значение в практи имеют дисперсные системы, в котога средой являются вода и другие жилости. Эти системы в зависимости от расмеров частиц подразделяют на истыные растворы, или просто растворы коллоидные растворы и грубодистельное системы (суспензии и эмульстий, 3). Следовательно, истинные творы тоже относят к дисперсным стемам, но в них диспергированнастины исключительно малы

Примеры	Внепший вид дисперсных систем и видимость частиц	Способность осаждаться (расслаиваться)	Способность частиц задерживаться фильтрами
		ные системы: <i>Ольше 100 нм*)</i>	
Смесь глины с во- дой	Мутные. Частицы видны невооружённым глазом	Осаждаются легко, иногда в течение не- скольких минут	Задерживаются обычны- ми фильтрами, напри- мер фильтровальной бу- магой
	б) эмульсии (б	больше 100 нм)	
Смесь растительного масла или бензина с водой	Мутные. Отдельные ка- пельки видны невоору- жённым глазом	-//-	-//-
		сные системы: творы (1—100 нм)	
Раствор яичного бел- ка в воде	Прозрачные. Отдельные частицы обнаруживаются только при помощи ультрамикроскопа	Осаждаются с трудом	Задерживаются филь- трами с очень малень- кими порами (перга- ментная бумага)
	б) истинные расте	воры (меньше 1 нм)	
Раствор сахара или поваренной соли в воде	Прозрачные. Отдельные частицы нельзя обнару-жить даже при помощи ультрамикроскопа	Не осаждаются	Фильтрами не задерживаются

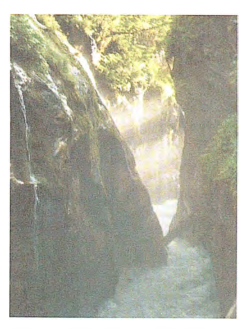
<sup>\*1</sup> нм (нанометр) =  $10^{-9}$  м.

Растворы. Растворы называют однородными системами, так как их неоднородность нельзя обнаружить даже с помощью ультрамикроскопа. В истинных растворах диспергированными частицами являются отдельные молекулы, ионы или их гидраты. Размеры этих частиц меньше  $1 \text{ нм } (10^{-9} \text{ м})$ .

Области применения истинных растворов весьма обширны. Они вам в основном знакомы. Это промышленность и сельское хозяйство, медицина и быт. Работая в школьной химической лаборатории, вы убедились, что для проведения реакций между солями, кислотами, шелочами, как правило, используют водные растворы этих веществ.

**Коллоидные растворы.** Коллоидные растворы называют *золями*. Размеры частиц в коллоидных растворах составляют от 1 до 100 нм м даже больше. Эти частицы обычно состоят из множества молекул илм атомов.

Так как размеры молекул некоторых высокомолекулярных вещесть превышают 1 нм, то при растворении этих веществ, например белков. тоже образуются коллоидные растворы. Из курса общей биологии вам



**Рис. 27.** Эффект Тиндаля (рассеивание света при прохождении его через туман)

известно, что частицы такого размера можно обнаружить при помощи ультрамикроскопа, в котором используется принцип рассеивания света. Благодаря этому коллоидная частица в нём кажется яркой точкой на тёмном фоне.

Коллоидные растворы образуются также при химических реакциях. Так, при взаимодействии растворов силикатов с кислотами выделяется кремниевая кислота, которая с водой образует коллоидный раствор.

Характерное свойство коллоидных растворов — их прозрачность. В этом они сходны с истинными растворами. Но если пропустить луч света через эти растворы, то можно обнаружить их различие: при прохождении луча через коллоидный раствор появляется светящийся конус, так как коллоидные частицы крупнее частиц в истинных раство-

поэтому способны рассеивать прохосвет. Такое рассеивание света при дении светового пучка через оптинеоднородную среду называют эф-Тиндаля (рис. 27).

отличие от суспензий и эмульсий идные растворы не отстаиваются в длительного времени, так как их сравнительно малы и находятся в снамом движении в результате деймолекул растворителя.

Перму при взаимных столкновениях таданые частицы не слипаются? Это телентия тем, что вещества в коллоидМногие продукты питания (например, молоко) представляют собой коллоидные растворы. Вещества в коллоидном состоянии используют в качестве катализаторов. Тонкоизмельчённые краски обладают лучшей кроющей способностью. Хорошо измельчённые пищевые продукты быстрее усваиваются организмом.

е. в мелкораздробленном, состоянии обладают большой поверх-На этой поверхности адсорбируются либо положительно, либо штельно заряженные ионы. Например, кремниевая кислота, полупри гидролизе силиката натрия, адсорбирует отрицательные ионы которых в растворе много вследствие диссоциации силиката натрия:

$$Na_2SiO_3 = 2Na^+ + SiO_3^{2-}$$
  
 $nH_2SiO_3 + mSiO_3^{2-} = [H_2SiO_3]_n \cdot mSiO_3^{2-}$ 

застицы же с одноимёнными зарядами взаимно отталкиваются и не слипаются. □

кипячении некоторых коллоидных растворов происходит заряженных ионов, т. е. коллоидные частицы теряют заряд, укрупняться и оседают. То же самое наблюдается при прикакого-либо электролита. В этом случае коллоидная частица зает к себе противоположно заряженный ион и её заряд ней-

## ш. Оттебеление

• соллоидных частиц и их оседание из раствора называют

природе. Так, наприне растворы широко распространены в природе. Так, наприней белок и плазма крови представляют собой коллоидные
в которых осуществляются физиологические процессы. Не
прине значение имеют колломиные растворы почвы. Очень велика
в различные клеи, лаки и

Некоторые коллоидные растворы при коагуляции образуют студнеобразную массу, которую называют *гелем* (студнем). Например, 3 %-ный раствор желатина в тёплой воде превращается в гель. Это объясняется тем, что коллоидные частицы связывают множество молекул воды.

Многие гели вам известны из повседневной жизни (желе, мармелад. мясной студень, шампуни, косметические гели и др.).

Помимо золей, в которых средой является жидкость, существуют *аэрозоли*, в которых средой служит газ. Примеры аэрозолей — туман и дым.

Дисперсные системы. Растворы. Грубодисперсные системы (суспензии и эмульсии). Коллоидные растворы (золи). Аэрозоли



#### Подумайте, ответьте, выполните...

- **1.** Приведите примеры дисперсных систем и укажите их сходные и отличительные свойства.
- **2.** Охарактеризуйте коллоидные растворы. Чем они отличаются ст истинных растворов?
  - 3. Каково значение коллоидных растворов?

#### Тестовые задания

- 1. К дисперсным системам не относят
- 1) истинные растворы
- 3) суспензии
- 2) коллоидные растворы
- 4) сложные вещества
- 2. К аэрозолям относят
- 1) истинные растворы
- 2) гели
- 3) туман
- 4) дым



Используя электронное приложение к учебнику, прочитайте раздет «Это интересно» в § 16.



С помощью Интернета подробнее ознакомьтесь с коллоидными растырами и их применением и подготовьте сообщение на эту тему.

## Личный результап

Я могу разъяснить понятие «дисперсная система».

Я умею характеризовать свойства различных видов дисперсных систем указывать причины коагуляции коллоидов и значение этого явления.

## пособы выражения концентрации

## састворов

## 🍬 🕍 Какой способ выражения концентрации растворов вам известен?

Вы уже знаете, как готовить раствор с заданной массовой долей расренного вещества. В лабораторных исследованиях удобнее пользорастворами с определённой молярностью. Рассмотрим, как притить раствор определённой молярной концентрации.

## <u>Определение</u>

МОЛЯРНОЙ КОНЦЕНТРАЦИЕЙ (МОЛЯРНОСТЬЮ) раствора называют от-

$$c_{\rm M}({\rm X}) = \frac{n}{V({\rm pact Bopa})}$$

Единица измерения молярной концентрации  $(c_{\rm M})$  — моль/л. В практике часто используют растворы следующей молярной кон-

1 M -одномолярный раствор ( $c_{M}(X) = 1,0$  моль/л);

0.1 M — децимолярный раствор ( $c_{\rm M}({\rm X}) = 0.1 \text{ моль/л}$ );

 $0.01~{\rm M}$  — сантимолярный раствор ( $c_{\rm M}({\rm X}) = 0.01~{\rm моль/л}$ ).

Например, выражение «0,2 М раствор NaOH» означает, что в 1 л рыствора содержится 0,2 моль едкого натра, т. е. молярная концентраедкого натра в растворе составляет 0,2 моль/л.

Задача 1. Приготовьте 250 мл 0,5 М раствора NaOH.

Для решения задачи надо рассчитать массу гидроксида натрия, немаходимого для приготовления раствора.

#### \_\_\_\_\_:

$$V(p-pa) = 250 \text{ мл}$$
  
с (NaOH) = 0,5 моль/л

#### Решение:

1) 1000 мл p-pa — 0,5 моль NaOH 250 мл p-pa — x моль NaOH x = 250 · 0,5/1000 = 0,125 моль NaOH,

HIH

 $n(\text{NaOH}) = 0.25 \cdot 0.5$  моль/л = 0.125 моль

2)  $m(\text{NaOH}) = M \cdot n = 40 \cdot 0.125 = 5$  (r)

В мерную колбу на 250 мл перенесём рассчитанную массу едкого натра, растворим в небольшом объёме дистиллированной воды и дольём воду до метки.

Молярная концентрация раствора связана с массовой долей растворённого вещества (выраженной в процентах) соотношением

$$c_{\rm M} = \frac{w({\rm X}) \cdot \rho \text{ (pаствора)}}{M({\rm X})}$$

**Задача 2.** К 400 мл 25 %-ного раствора сульфата меди(II) плотностью 1,2 г/см³ прилили 250 мл воды. Определите молярную концентрацию и массовую долю медного купороса (CuSO $_4$  · 5H $_2$ O) в полученном растворе.

# Дано: $V_{1}(p-pa) = 400 \text{ мл}$ $w_{1}(CuSO_{4} \cdot 5H_{2}O) = 25 \%$ $\rho_{1}(p-pa) = 1,2 \text{ г/см}^{3}$ $V(H_{2}O) = 250 \text{ мл}$ $\frac{V(H_{2}O) = 250 \text{ мл}}{c_{M_{2}}(CuSO_{4} \cdot 5H_{2}O) - ?}$ $w_{2}(CuSO_{4} \cdot 5H_{2}O) - ?$ $m_{1}(p-pa) \cdot w_{1}(p-pa) \cdot w_{1}(p-pa) = 400 \cdot 1,2 = 480 \cdot 1,2 = 480$

2) Рассчитаем массу полученного раствора и массовую долю медного купороса в этом растворе:

$$m_2$$
(p-pa) = 480 г + 250 мл · 1 г/мл = 730 г  
 $w_2 = \frac{m_1(\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O})}{m_2 \text{ (p-pa)}} \cdot 100 \% = \frac{120}{730} \cdot 100 \% = 16,4 \%$ 

 $V_2(p-pa) = 400 + 250 = 650 \text{ M} = 0.65 \text{ J}$ 

3) Рассчитаем объём полученного раствора и его молярную концентрацию:

$$n ext{ (CuSO}_4 \cdot 5H_2O) = \frac{m(\text{CuSO}_4 \cdot 5H_2O)}{M(\text{CuSO}_4 \cdot 5H_2O)} = \frac{120}{150} = 0,48 ext{ (моль)}$$

$$c_{\text{M}_2}(\text{CuSO}_4 \cdot 5H_2O) = \frac{n(\text{CuSO}_4 \cdot 5H_2O)}{V(\text{CuSO}_4 \cdot 5H_2O)} = \frac{0,48}{0,65} \approx 0,74 ext{ (моль/л}) \approx \mathbf{0,74} ext{ M}$$



## Подумайте, ответьте, выполните...

- № 13 400 мл 20 %-ного (по массе) раствора сульфата меди(II) (плот-1.19 г/мл) при понижении температуры выпал осадок кристаллотата CuSO<sub>4</sub> · 5H<sub>2</sub>O массой 50 г. Чему равна массовая доля сульфата в оставшемся растворе?
- Вычислите массовую долю (в процентах) натрия в соли, полутеления при взаимодействии 3 моль NaOH с 1 моль H₃PO₄.
- 3. Какая соль образуется и чему равна её масса, если через 100 мл -ного раствора гидроксида калия (плотность 1,32 г/мл) пропустили оксида углерода(IV) (н. у.)?
- 4. К 500 мл 0,5 М раствора гидроксида калия прилили раствор хломеди(II). Вычислите массу и количество (в молях) образовавшеосадка.

#### Тестовые задания

- 1. Масса осадка, образовавшегося при взаимодействии 170 г 10 %-ного раствора нитрата серебра со 120 г соляной кислоты массовая доля НСІ равна 20%), равна
- 15 Γ
- 2) 14,35 r
- 3) 143,5 г
- 4) 150 r
- 2. Масса сульфата меди(II), содержащегося в 500 мл 0,2 M раствора CuSO<sub>4</sub>, составляет
- 1) 1,6 г
- 2) 16 г
- 3) 32 Γ 4) 0,32 Γ
- 3. Для нейтрализации 4 г гидроксида натрия потребуется 0,1 М раствор серной кислоты объёмом
- 250 мл
- 2) 500 мл
- 3) 50 мл
- 4) 0,25 мл



Используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, решите задачи 3.26, 3.41, 6.37, 6.38.

умею решать задачи на приготовление раствора определённой моляр-- концентрации.

## Практическая работа 1

# Приготовление растворов с заданной молярной концентрацией

- При подготовке к практической работе повторите § 17.
- 1. Рассчитайте массу соли, которую необходимо взять для приготовления:

Первый вариант — 100 мл 0,1 М раствора хлорида натрия.

Второй вариант — 100 мл 0,2 М раствора хлорида калия.

**2.** Отвесьте рассчитанную вами массу соли; поместите соль в мерную колбу вместимостью 100 мл.

Если в кабинете нет достаточного количества мерных колб, молягный раствор можно приготовить в мерном цилиндре или химическох стакане с делениями, указывающими объём воды при комнатной температуре. Для перемешивания раствора в этих сосудах пользуютечистой стеклянной палочкой, которую нельзя класть на стол; лучше помещать её в чистую пробирку (стакан).

- 3. Растворите соль в небольшом количестве дистиллированной возатем долейте воду до метки. <u>Чтобы не перелить воду, последние карии добавляйте с помощью пипетки.</u>
- **4.** Закройте мерную колбу пробкой и несколько раз переверновыерх дном, придерживая пробку пальцем. (Каждый раз, когда расты в колбе будет принимать нормальное положение, открывайте проб
  - 5. Отчёт о работе составьте в произвольной форме.

## Личный результат

- Я могу готовить раствор заданной молярной концентрации.
- Я умею пользоваться лабораторным оборудованием.

## тролитическая диссоциация.

# 3 13

## показатель

- вещества называют электролитами?
- за счёт чего водные растворы электролитов проводят электричеток?

выше растворы электролитов проводят электрический ток. К электрический ток.

твердом кристаллическом состоянии ионные соединения не прозлектрический ток, так как ионы в этом случае не свободны, а фиксированы в узлах кристаллической решётки. При погружежного кристалла в воду его окружают дипольные молекулы воды. пытате связь между ионами ослабевает, ионы переходят в раствор растотся гидратированные ионы) и кристаллическая решётка разрудении электролита. Процесс распада кристалла или молекул электении электролита. Процесс распада кристалла или молекул элекшта на ионы получил название электролитической диссоциации. При растворении в воде полярных соединений ковалентная поляр-

При растворении в воде полярных соединений ковалентная полярсвязь под действием диполей воды переходит в ионную, и в распоявляются гидратированные ионы.

## **1** Бажная информация

телями зарядов в растворах (или расплавах) электролитов служат

Таким образом, электролиты — *проводники второго рода*, т. е. вешества, обладающие ионной проводимостью. (Металлы — проводники шествого рода; в них носителями заряда служат электроны.)

Для объяснения особенностей водных растворов электролитов в г. шведский учёный Сванте Аррениус предложил теорию электротической диссоциации. Однако Аррениус не учитывал всей сложном явлений, протекающих в растворах. Он рассматривал ионы как ободные частицы, независимые от молекул растворителя.

Дальнейшее развитие представлений о растворах электролитов было осуществлено русским химиком И. А. Каблуковым. Он показал, что электролитическую диссоциацию нельзя объяснить без химической теории растворов Д. И. Менделеева. Как известно, Менделеев экспери-

ментально обосновал образование химических соединений при взаимо-действии растворённого вещества с растворителем.

Среди электролитов очень важное место принадлежит кислотам и основаниям.

## Определение

Согласно Аррениусу, КИСЛОТЫ — это электролиты, диссоциирующие в водной среде с образованием ионов водорода:

$$HCI = H^{+} + CI^{-}$$
  
 $H_{2}SO_{4} = 2H^{+} + SO_{4}^{2-}$ 

## **Определение**

Согласно Аррениусу, ОСНОВАНИЯ — это электролиты, диссоциирующие в водной среде с образованием гидроксид-ионов:

$$KOH = K^+ + OH^-$$
  
 $NaOH = Na^+ + OH^-$ 

**Кислотно-основное взаимодействие.** Теория электролитической диссоциации не могла описать поведение веществ в неводных растворах. Навоболее распространённой теорией, объясняющей поведение веществ в водных растворах, стала *протолитическая теория* кислот и основанил предложенная датским физикохимиком Йоханнесом Брёнстедом и автийским химиком Томасом Лоури одновременно (1928—1929).

Согласно этой теории,  $\kappa ucnomu$  — это вещества, молекулы или ионы отщепляющие в данной реакции протоны; ochoвahus — вещестемолекулы или ионы, присоединяющие протоны. Кислоты и основанию получили общее название npomonumu.

Кислота и основание существуют как сопряжённые пары и связаны между собой уравнением

Протон не существует в свободном виде, в воде он образует ион гидросония  $H_3O^+$ :

$$H_2SO_4$$
 +  $H_2O$   $\rightleftarrows$   $H_3O^+$  +  $HSO_4^-$  кислота основание сопряжённая сопряжённое кислота основание

С переходом протона взаимодействующие соединения меняются реми — серная кислота превращается в сопряжённое основание HS а вода (основание) — в сопряжённую кислоту  $H_3O^+$ . Таким образом, дотно-основное взаимодействие рассматривается как процесс перепротона.

женслота СН<sub>3</sub>СООН в водном растворе проявляет свойства сла-

$${
m CH_3COOH}$$
 +  ${
m H_2O}$  =  ${
m H_2O^+}$  +  ${
m CH_3COO^-}$  кислота основание сопряжённая сопряжённое кислота основание

смешивании серной и уксусной кислот последняя играет роль ос-

$$H_2SO_4$$
 +  $CH_3COOH$  =  $CH_3COOH_2^+$  +  $HSO_4^-$  кислота основание сопряжённая сопряжённое кислота основание

теленные примеры показывают, что деление веществ на кислоты и желвания относительно.

Протолитическая теория, объясняя явления, происходящие как в водных, так и в неводных растворах, представляет более общую теорию кислот оснований, чем теория электролитической диссоциации.

## Определение

ТЕПЕНЬ ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКОЙ ДИССОЦИАЦИИ  $\alpha$  — это отношение чистолекул, распавшихся в растворе на ионы, к общему числу исходных вестехул, введённых в раствор (или расплав).

3начение α изменяется от 0 (вещество — неэлектролит) до 1 (сильэлектролит). Часто эту величину измеряют в процентах.

Оценить силу различных электролитов можно, сравнивая степень их высктролитической диссоциации при одинаковых условиях. При темпетуре 18 °C и концентрации электролита 0,1 моль/л в зависимости от венени диссоциации различают:

- сильные электролиты:  $\alpha > 30 \%$  (соли, щёлочи, сильные кислоты);
- электролиты средней силы:  $3\% < \alpha < 30\%$  (H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>);
- слабые электролиты:  $\alpha < 3\%$  (HF, HClO,  $H_3BO_3$ ,  $H_2S$ , органиче-

Степень диссоциации зависит:

- от концентрации раствора (чем сильнее разбавлен раствор, тем больше);
- от температуры раствора (с увеличением температуры α увеличивается);
- от природы растворителя (более полярный растворитель усиливает диссоциацию).

Для слабых электролитов существует ещё одна характеристика — константа диссоциации  $(K_{\pi})$ .

В растворах слабых электролитов устанавливается химическое разновесие, например:

Константу диссоциации  $K_{_{1}}$  рассчитывают следующим образом:

$$K_{\text{m}} = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-] \cdot [\text{H}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]},$$

где [CH<sub>3</sub>COOH] — концентрация недиссоциированного соединения растворе; [CH<sub>3</sub>COO $^-$ ] — концентрация анионов в растворе; [H $^+$ ] — концентрация катионов в растворе.

Константа диссоциации зависит от температуры, природы электролита и растворителя, но не зависит от концентрации электролита.

Для сильных электролитов значение константы диссоциации определяют, так как в растворе недиссоциированных на ионы моле практически нет. Чем больше  $K_{\rm d}$ , тем больше ионов в растворе сильнее электролит.

Водородный показатель (рН) раствора. Вода очень слабый этолит: из каждого миллиарда молекул только две распадаются на на

$$H_7O \rightleftharpoons H^+ + OH^-$$

Концентрацию ионов обычно выражают в молях ионов в Из уравнения диссоциации воды видно, что концентрации ионов и ионов ОН $^-$  одинаковы. Опытным путём установлено, что в ответся лишь 10 $^{-7}$  моль воды и при этом образуется  $10^{-7}$  моль/л ионов ОН $^-$ :

$$[H^{+}] = [OH^{-}] = 10^{-7} \text{ моль/л}$$

Произведение концентраций ионов водорода и гидроксид-исводе воде называют ионным произведением воды  $(K_{\rm B})$ . При температе 22 °C  $K_{\rm B}$  — величина постоянная, численно равная  $10^{-14}$ :

$$K_{\rm B} = [{\rm H}^+] \cdot [{\rm OH}^-] = 10^{-14}$$

Если к нейтральному раствору добавить кислоты, то  $[H^-]$  больше  $10^{-7}$  моль/л, а  $[OH^-]$  уменьшится, среда раствора станет Если к нейтральному раствору добавить шёлочи, то  $[OH^-]$  станет ше  $10^{-7}$  моль/л, а  $[H^+]$  уменьшится, раствор станет щелочным.

Кислотность и щёлочность раствора принято выражать черещентрацию  $H^+$ : для нейтральной среды  $[H^+] = 10^{-7}$ , для кисло  $[H^+] > 10^{-7}$  пля шелочной среды  $[H^+] < 10^{-7}$  Пользоваться числочной  $[H^+] < 10^{-7}$  пользоваться числочной

тельными показателями степени неудобно. Принято концентрацию выражать через водородный показатель — pH (пэ-аш).

#### **Определение**

РОДНЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ pH — это десятичный логарифм концентра-

нейтрального раствора pH =  $-\lg [H^+] = -\lg [10^{-7}] = 7$ . Для кистворов pH < 7, для щелочных растворов pH > 7.

эт рН раствора, можно рассчитать молярную концентрацию ио-

$$[H^+] = 10^{-pH}$$

одимерную оценку кислотности водных растворов электролитов можтовести с помощью индикаторов (лакмуса, фенолфталеина и др.).

Лабораторный опыт. Определение реакции среды универшльным индикатором

Вам выданы пробирки с растворами следующих веществ: HCl,  $CH_3COOH$ , NaCl, Na $_2CO_3$ , NaOH. Исследуйте среду каждого раствора: в каждую пробирку (по очереди) опустите стеклянную далочку (предварительно палочку промывайте водой), затем прикоснитесь ею к полоске индикаторной бумаги и сравните полученную окраску со шкалой. Запишите в тетрадь значение pH.

- Какие из растворов являются нейтральными, кислыми, щелочными?
- Сверьте полученные данные со справочными (см. табл. 4).

Для более точного определения рН служат мектронные приборы, которые называют иономерами или pH-метрами (рис. 28).

Определение рН имеет большое значение в практической деятельности. Этот показатель широко используют в лабораторных исследованиях, промышленности, сельском хозяйстве и садоводстве. Для медицинских целей измеряют рН растворов человеческого организма (например, крови).



**Рис. 28.** pH-метр

Таблица 4 Значения рН растворов кислот, солей, оснований (0,1 моль/л)

Класс веществ	Формула вещества	рН раствора
Кислоты	HCl	1,0
	HNO <sub>3</sub>	1,0
	CH <sub>3</sub> COOH	2,9
	$H_2S$	4,1
Соли	AlCl <sub>3</sub>	3,0
	NH <sub>4</sub> Cl	5,1
	NaCl	7,0
	KNO <sub>3</sub>	7,0
	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	11,6
	Na <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	12,5
Основания	NaOH	13,0
	КОН	13,0
	Раствор NH3	11,1

Электролиты. Электролитическая диссоциация. Степень диссоциации. Константа диссоциации. Водородный показатель



### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Какие из следующих веществ относят к электролитам, а какие к неэлектролитам: этиловый спирт, водный раствор гидроксида калия расплав гидроксида калия, водный раствор сульфата меди(II), солтекислота, водный раствор глюкозы, раствор кислорода в воде?
- 2. Составьте уравнения диссоциации следующих электроли NaOH, Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, HNO<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>COONa, FeCl<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, Cu(OH)Cl, KH
  - 3. Чему равно рН 0,001 М раствора соляной кислоты?
- **4.** Определите, больше, меньше или равно 7 рН водных раствориследующих веществ: Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KOH, HNO<sub>3</sub>.
  - 5. Почему рН дождевой воды всегда меньше 7? От чего это завтат
- 6. К 170 г 10%-ного раствора нитрата серебра добавили 120 г пяной кислоты (массовая доля НС1 равна 20%). Чему равна массовая

- BERGEY.
- 🔁 Бычислите объём газа (н. у.), выделившегося при сливании 150 г соляной кислоты с раствором карбоната натрия, содержащим этой соли.

#### Тестовые задания

- В качестве катионов только ионы H<sup>+</sup> образуются при диссо-TIME STREET
- HOZ

- 2) HNO<sub>3</sub> 3) KHCO<sub>3</sub> 4) Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>
- ≥ В качестве анионов только ионы ОН образуются при диссо-00000 1 FORTH
- NaOH
- 2) Cu(OH)Cl
- 3) Al(OH)<sub>2</sub>Cl
- 4) Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>
- Степень диссоциации вещества в растворе составляет 97 %. защество является
- сильным электролитом
- пабым электролитом
- электролитом средней силы
- неэлектролитом
- Слабым электролитом является
- гидроксид калия
- Уксусная кислота
- серная кислота
- бромид натрия
- Используя электронное приложение к учебнику, просмотрите разделы «Анимация», «Это интересно», «Видео» (§ 19). Выполните тесты к этому параграфу.

- могу объяснить, почему растворы веществ с ионной и ковалентной поэтоной связью проводят электрический ток.
- 🗐 умею определять pH среды с помощью универсального индикатора.

## Реакции ионного обмена

• При каких условиях реакции ионного обмена протекают до конца?



Реакции, протекающие между ионами, называют РЕАКЦИЯМИ ИОННОГО ОБМЕНА.

Реакции ионного обмена в водных растворах могут протекать необратимо и обратимо. Необратимо, или до конца, они протекают в тех случае, если в результате образуются нерастворимые, газообразные или малодиссоциирующие вещества. Рассмотрим протекание необратимы реакций ионного обмена с точки зрения теории электролитической диссоциации.

Рассмотрим реакцию, протекающую при сливании растворов судфата меди(II) и гидроксида натрия:

$$CuSO_4 + 2NaOH = Cu(OH)_2 \downarrow + Na_2SO_4$$

В водных растворах сильные электролиты полностью диссоцингу на ионы, поэтому в ионном виде полное и сокращённое уравне этой реакции будут выглядеть так:

$$Cu^{2+} + SO_4^{2-} + 2Na^+ + 2OH^- = Cu(OH)_2 \downarrow + 2Na^+ + SO_4^{2-}$$
  
 $Cu^{2+} + 2OH^- = Cu(OH)_2 \downarrow$ 

Сокращённое ионное уравнение показывает, что реакция свеласт взаимодействию ионов  $Cu^{2+}$  и  $OH^-$ , в результате которого образовать слабый электролит — гидроксид меди(II)  $Cu(OH)_2$ . При этом невазыв состав каких веществ входили эти ионы до их взаимодействия. Мено взять любую растворимую соль двухвалентной меди и любую лочь, чтобы произошла реакция, соответствующая такому сокращёныму ионному уравнению, например:

$$CuCl_2 + 2KOH = Cu(OH)_2 \downarrow + 2KCl$$
  
 $Cu^{2+} + 2Cl^{-} + 2K^{+} + 2OH^{-} = Cu(OH)_2 \downarrow + 2K^{+} + 2Cl^{-}$   
 $Cu^{2+} + 2OH^{-} = Cu(OH)_2 \downarrow$ 

Рассмотрим следующий случай, когда в результате реакции образуется газообразное вещество:

$$K_2S + 2HC1 = 2KC1 + H_2S\uparrow$$

этих четырёх веществ первые три — сильные электролиты, а сепрод — газообразное вещество молекулярного строения:

$$2K^{+} + S^{2-} + 2H^{+} + 2CI^{-} = 2K^{+} + 2CI^{-} + H_{2}S\uparrow$$
  
 $2H^{+} + S^{2-} = H_{2}S\uparrow$ 

покращённое ионное уравнение показывает, что в результате этой ти из ионов, входящих в состав сильных электролитов, образовамолекулы слабого электролита (неэлектролита). И в этом случае занмодействии любой растворимой соли сероводородной кислоты = той кислотой образуется газообразное вещество —  $H_2S$ .

**Рассмотрим** третий случай, когда в результате реакции ионного **Та образуется малодиссоциирующее вещество:** 

$$2KOH + H_2SO_4 = K_2SO_4 + 2H_2O$$
  
 $2K^+ + 2OH^- + 2H^+ + SO_4^{2-} = 2K^+ + SO_4^{2-} + 2H_2O$   
 $H^+ + OH^- = HOH$ 

Эта реакция также сводится к образованию из ионов сильных элек**принтов молекул слабого электролита** — воды.

Таким образом, можно вывести общее правило:

Реакции в растворах электролитов протекают необратимо, если тоисходит взаимодействие ионов сильных электролитов с образова**м**ем слабого электролита (неэлектролита).

Если в результате реакции не образуется малодиссоциирующее (или выжесоциирующее) соединение, то такая реакция всегда протекает татимо, т. е. в растворе образуется смесь ионов:

$$KCI + NaNO_3 \rightleftharpoons NaCI + KNO_3$$
  
 $K^+ + CI^- + Na^+ + NO_3^- \rightleftharpoons Na^+ + CI^- + K^+ + NO_3^-$ 

## Реакции ионного обмена

## Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Объясните с точки зрения теории электролитической диссоциати сущность химических реакций, протекающих в водной среде.
- 2. Напишите в молекулярной и ионной форме уравнения реакций, протекающих в водных растворах.
  - 1)  $AgNO_3 + FeCl_3 \rightarrow ...$
- 4)  $Na_{2}SO_{4} + BaCl_{2} \rightarrow ...$
- 2)  $Ba(OH)_2 + HNO_3 \rightarrow ...$  5)  $K_2CO_3 + H_2SO_4 \rightarrow ...$
- 3)  $CuSO_4 + NaOH \rightarrow ...$
- 6) Ba(HCO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> + Ba(OH)<sub>2</sub>  $\rightarrow$  ...

- 3. Приведите по два примера уравнений реакций ионного обмена. соответствующих схемам:
  - a)  $H^+ + OH^- = H_2O$
  - 6)  $Pb^{2+} + 2OH^{-} = Pb(OH)_{3}$
- 4. В 1 л 21 %-ного раствора фосфорной кислоты (плотность 1,12 г/мл) растворили 28,4 г оксида фосфора(V). Найдите массовую долю вещество в полученном растворе.
- 5. Какой объём 20 %-ного раствора серной кислоты (плотность 1,14 г/мл) необходим для нейтрализации 100 мл 6 %-ного раствора кагбоната натрия (плотность 1,06 г/мл)?

#### Тестовые задания

- 1. Реакция ионного обмена возможна между растворами веществ
- 1) KOH и  $FeSO_4$  3)  $HNO_3$  и  $Li_2SO_4$
- 2) BaCl<sub>2</sub> и HNO<sub>3</sub> 4) NaOH и K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>
- 2. Уравнению химической реакции  $H_2SO_4 + 2KOH = K_2SO_4 + 2H_2O$ соответствует сокращённое ионное уравнение
- 1)  $H^+ + OH^- = H_2O$
- 2)  $KOH = K^{+} + OH^{-}$
- 3)  $2K^+ + SO_4^{2-} = K_2SO_4$
- 4)  $H_2SO_4 = H^+ + HSO_4^-$
- 3. В водном растворе невозможно получить новую соль в результате реакции ионного обмена между веществами
- 1) K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> и NaOH 3) FeCl<sub>3</sub> и NaOH
- 2) K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> и HCl 4) NaCl и H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>



Используя электронное приложение к учебнику, просмотрите видеомтериалы и выполните тесты к § 20.

🦻 могу объяснить с позиций теории электролитической диссоциации cv ность химических реакций, протекающих в водной среде.

Я умею составлять полные и сокращённые ионные уравнения реа< характеризующих основные свойства важнейших классов неорганичес соединений.



## и неорганических соединений

Как называют реакцию расщепления молекулы белка до аминокислот?

В курсах неорганической и органической химии вы неоднократно этречались с реакциями гидролиза.



ГИДРОЛИЗ — это обменная реакция между веществом и водой.

Гидролиз в основном процесс обратимый. Как сместить равновесие в необходимую сторону? Рассмотрим этот процесс на различных примерах.

В органической химии вы изучали гидролиз сложных эфиров:

$$CH_3-C$$
 O  $C_2H_5+H_2O$   $C_2H_5OH+CH_3-C$  ОН уксусной кислоты

Для того чтобы равновесие сместилось в сторону продуктов реакши, гидролиз необходимо проводить в присутствии щёлочи, тогда место кислоты образуется её натриевая соль и реакция в обратную сторону идти не будет.

Аналогично протекает и *гидролиз эсиров* с образованием глицерина мыла (натриевой соли высшей карбоновой кислоты). В промышленности эта реакция имеет огромное значение. У неё есть ещё одно вазвание — омыление.

*Гидролиз углеводов* протекает в присутствии минеральных кислот в педующей последовательности:

полисахариды ightarrow декстрины ightarrow дисахариды ightarrow моносахариды

$$(C_6H_{10}O_5)_n + nH_2O \xrightarrow{H^+} nC_6H_{12}O_6$$
 крахмал

$$(C_6H_{10}O_5)_n + nH_2O \xrightarrow{H^+} nC_6H_{12}O_6$$

*Гидролиз белка* осуществляется при нагревании его с кислотами или шелочами:

белки  $\to$  полипептиды  $\to$  крупные пептиды  $\to$  мелкие пептиды  $\to$  дипептиды  $\to$  аминокислоты

Реакции гидролиза имеют важное практическое и биологическое значение. В живых организмах они осуществляются в присутствии ферментов.

В неорганической химии большое значение имеет гидролиз солей.



ГИДРОЛИЗ СОЛИ — это взаимодействие ионов соли с водой с образованием малодиссоциирующих электролитов.

Любую соль можно представить как продукт взаимодействия кислеты с основанием, т. е. как результат кислотно-основного взаимоденствия (схема 5).

CxeMa



Рассмотрим типичные случаи гидролиза солей.

**І. Соли, образованные сильной кислотой и слабым основаты**Добавим в раствор хлорида алюминия AlCl<sub>3</sub> несколько капельмуса: он изменит свой цвет на розовый. Следовательно, у раствора соли среда кислая.

$$AlCl_3$$
 — HCl — сильная кислота  $Al(OH)_3$  — слабое основание

растворе происходит полная диссоциация хлорида алюмикак он сильный электролит, и незначительная диссоциация

$$\begin{array}{ccc} AlCl_3 = & Al^{3+} \\ H_2O \rightleftharpoons & OH^- \\ \end{array} + \begin{array}{ccc} H^+ \end{array}$$

эны слабого основания  $Al^{3+}$  участвуют в реакции гидролиза; обслабый электролит — катион  $AlOH^{2+}$ , в растворе появляются ноны водорода  $H^{+}$ , и *среда раствора становится кислой*:

$$Al^{3+} + H_2O \rightleftharpoons AlOH^{2+} + H^+$$

$$AlCl_3 + H_2O = AlOHCl_2 + HCl$$

Соли, образованные сильным основанием и слабой кислотой вызым в раствор сульфида натрия Na<sub>2</sub>S несколько капель фенолна: он изменит свой цвет на малиновый. Следовательно, у расэтой соли среда шелочная.

NаОН — сильное основание 
$$H_2S$$
 — слабая кислота

водном растворе происходит полная диссоциация соли, так как
 водный электролит, и незначительная диссоциация молекул воды:

$$Na_2S = 2Na^{\dagger} + S^{2-}$$
  
 $H_2O \rightleftharpoons OH^- + H^+$ 

4-ионы слабой кислоты  $S^{2-}$  участвуют в реакции гидролиза, образуя  $S^{2-}$  электролит — анион  $HS^{-}$ , в растворе появляются гидроксид-  $OH^{-}$ , и *среда раствора становится щелочной*:

$$S^{2-} + H_2O = HS^- + OH^-$$

Ионному уравнению соответствует молекулярное уравнение

$$Na_2S + H_2O \rightleftharpoons NaHS + NaOH$$

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

Рассмотрим поведение таких солей в водном растворе.

Хлорид натрия — сильный электролит. В растворе не происходит бтазования малодиссоциирующего вещества, и *среда раствора остатая нейтральной*:

## ГЛАВА V

# ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ

## Химические источники тока

- Повторите по курсу физики тему «Электродвижущая сила».
- Какие вещества называют электролитами?
- Какие частицы переносят заряды в растворах и расплавах электролитов?
- Какие реакции называют окислительно-восстановительными?
- Приведите примеры окислительно-восстановительных реакций.
   Укажите окислитель, восстановитель, процессы окисления и восстановления.

Гальванический элемент. Любая окислительно-восстановительная реакция связана с переносом электрических зарядов. Возникает вопростиельзя ли в таком случае использовать химические реакции как источник электрического тока? Ответ на это вопрос был получен ещё в 1800 г. Для получения электрического тока итальянский учёный Алессандро Вольта использовал цинковую и медную пластины. Он опускал их в раствор электролита (соли или кислоты) и соединял проволокой. Между металлами и кислотой происходила окислительно-восстановительная реакция, а по проволоке начинал идти электрический ток! Это устройство (позднее названное гальваническим элементом) было первым химическим источником тока.

## Определение

ГАЛЬВАНИЧЕСКИЙ ЭЛЕМЕНТ — это устройство, в котором химическая энергия окислительно-восстановительной реакции превращается в электрическую.

В любом гальваническом элементе процессы окисления и восстановления разделены. В элементе Вольта окисление происходило на цинковой пластине, восстановление — на медной. Цинк реагировал с серной кислотой, и образовавшиеся ионы цинка переходили в раствора

$$Z_n^0 - 2e = Z_n^+;$$
 окисление

При этом свои электроны они оставляли цинковой пластине, котораз по этой причине *заряжалась отрицательно*. По проволоке, соединя-

тей обе пластины, электроны цинка переходили на медную пластину, как медь сильнее удерживает электроны, чем цинк. Электроны, потлающие к меди, расходовались в процессе восстановления. Какой женно процесс восстановления протекал на поверхности меди, зависто от состава электролита. В случае кислоты попавшие на медную тестину электроны захватывались ионами водорода, находившимися в тестворе:

$$H^{+} + e = \overset{0}{H};$$
 восстановление  $\overset{0}{H} + \overset{0}{H} = H_{2} \uparrow$ 

Пластины из материалов, проводящих электрический ток (металлов графита), погружённые в среду электролита, называют электродами.

## Определение

Электрод, на котором происходит процесс окисления, называют АНОДОМ. Электрод, на котором происходит процесс восстановления, называют КАТОДОМ.

## Важная информация

В гальваническом элементе анод содержит окислитель и заряжается отрицательно, а катод содержит восстановитель и заряжается положительно.

В настоящее время существует множество вариантов гальванических элементов. В быту их называют батарейками. Реакции, происходящие в них, необратимы, поэтому батарейки нельзя перезарядить.

Гальванический элемент можно изготовить и в домашних условиях, используя в качестве раствора электролита лимон или вблоко, а в качестве электродов — медную монетку и оцинкованный медный гвоздь. Для проверки работоспособности «лимонной батарейки» пригоден автомобильный тестер.

К химическим источникам тока относят также аккумуляторы и топливные элементы.

Гальванические элементы получили своё название в честь итальянского врача, физиолога и физика Луиджи Гальвани (1737—1798). Он первым исследовал электрические явления при мышечном сокращении и обнаружил возникновение разности потенциалов при контакте разных видов металла и электролита. Среди последователей Гальвани был и Алессандро Вольта.

**Аккумуляторы** — это химические источники тоже действия.



Протекающие в аккумуляторах реакции обратимы.

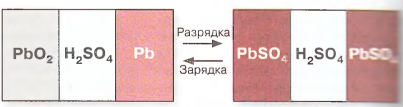
Аккумуляторы могут превращать электрическую знатем скую, накапливая её (заряжаться), а затем преобразивающий энергию в электрическую и отдавать её потреблеты жаться). Аккумуляторы можно заряжать многократно Число циклов «заряд-разряд» зависит от условий эксплияться

Аккумуляторы используются в автомобилях, фотомым ных телефонах и т. д.

Среди автомобильных аккумуляторов наиболее свинцовый (свинцово-кислотный) аккумулятор. Принцироснован на электрохимических реакциях свинца и оксидосреде электролита. Аккумулятор состоит из нескольких свинцовых пластин, погружённых в раствор серной кислотестина из каждой пары заполнена пористым свинцом свинцом оксидом свинца(IV) (катод).

Во время разряда происходит восстановление оксита катоде и окисление свинца на аноде (рис. 29). При обратные реакции, к которым в конце заряда добавляютельномиза воды, сопровождающаяся выделением кисле жительном электроде и водорода — на отрицательном.

	Анод 🕘	Катол -
Разрядка:	$Pb^{0} - 2e = Pb^{2+}$	$Pb^{4+} + 2e = P^{}$
Зарядка:	$Pb^{2+} + SO_{4}^{2-} = PbSO_{4}$	$Pb^{2+} + SO_{-}^{3-} = P^{}$



Полностью заряженный аккумулятор

Полностью разрях =-----аккумулятсэ

Рис. 29. Схема работы свинцового аккумулятора

при врное уравнение следующее:

$$Pb + PbO_2 + 2H_2SO_4 \stackrel{\text{разрядка}}{\underset{\text{зарядка}}{\longleftrightarrow}} 2PbSO_4 + 2H_2O$$

при разрядке аккумулятора расходуется серная кислота из электролита, при зарядке серная кислота выделяется в раствор электролита из сульшетов. В конце зарядки при некоторых критических значениях концентации сульфата свинца у электродов начинает преобладать процесс мектролиза воды. При этом на катоде выделяется водород, на аноде — продол. При зарядке не стоит допускать электролиза воды, в противым случае необходимо её доливать.

тивные элементы. Если окислитель и восстановитель хранятся мента и в процессе работы подаются к электродам, которые не этся, то элемент может работать длительное время. Такие эле-

## **пределение**

ЭНЫЙ ЭЛЕМЕНТ — это устройство, обеспечивающее прямое пре-

водородом топлива путём электрохимической реакции. Они имеводородом топлива путём электрохимической реакции. Они имеважных отличия от аккумуляторов: 1) функционируют до тех ока топливо и окислитель поступают из внешнего источника; неский состав электролита в процессе работы не изменяется,

примент состоит из двух электродов, разделённых электроментом, и систем подвода топлива, богатого водородом, на один электрод вкислителя — на другой, а также системы для удаления продуктов реакции. В большинстве случаев для ускорения химической реакции истользуют катализаторы. Внешней электрической цепью топливный элемент соединён с нагрузкой, которая потребляет электроэнергию.

После того как водород поступит на анод, а кислород — на катод, начинается химическая реакция, в результате которой генерируются электрический ток, тепло и вода. На катализаторе анода происходит разложение молекул водорода на атомы, которые теряют электроны и превращаются в положительно заряженные ионы:

$$2H$$
, =  $4H^+ + 4e$ 

Бодорода (протоны) проводятся через электролит к катоду, в то влектроны пропускаются электролитом и проходят по внеш-

ней электрической цепи. Поток электронов во внешней цепи представляет собой постоянный ток, который используют для совершения работы (питания оборудования). На катализаторе катода молекула кислорода соединяется с электроном (который подводится из внешних коммуникаций) и пришедшим протоном и образует воду, которая является единственным продуктом реакции (в виде пара и/или жидкости):

$$O_7 + 4H^+ + 4e = 2H_2O$$

Суммарное уравнение реакции:  $2H_1 + O_2 = 2H_2O$ 

Топливные элементы высокоэффективны и не производят большого количества парниковых газов, таких, как углекислый газ, метан и оксид азота(I). Единственным продуктом выброса при работе топливных элементов являются вода в виде пара и небольшое количество углекислого газа, который вообще не выделяется, если в качестве топлива используется чистый водород. Работают топливные элементы бесшумно Топливные элементы различных видов применяют на электростанция в космических аппаратах, различных мобильных устройствах и др.



Закономерности взаимного превращения химической и электрическс форм энергии изучает наука ЭЛЕКТРОХИМИЯ.

Гальванический элемент. Электроды. Анод. Катод. Аккумулятор. Топливный элемент, Электрохимия



## Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Перечислите химические источники электрического тока.
- **2.** Какое превращение энергии происходит в гальванических **3** ментах?
- 3. Какие процессы будут происходить при контакте железа с ком: а) в растворе серной кислоты; б) в воде? Составьте схемы решций, происходящих на катоде и на аноде.
- **4.** Какие правила техники безопасности следует соблюдать работе со свинцовым аккумулятором?
- 5. Смесь массой 6 г, состоящую из меди и алюминия, обрасивающизбытком соляной кислоты. При этом выделилось 2,8 л водументи. Установания в смеси.

- массой 7 г прореагировало с хлором массой 25 г. Образа хлорид растворили в 200 г воды. Вычислите массовую долю в далученном растворе.
- При зарядки аккумулятора требуется серная кислота объёмом мессовой долей кислоты 20%. Какая масса серной кислоты такого меслоты плотностью 1,142 г/мл?

#### Тестовые задания

- 💶 Определите, верны ли следующие суждения.
- В гальваническом элементе анод заряжается отрицательно, а
   □ □ □ положительно.
- -жкумуляторы это гальванические элементы, в которых трическая энергия превращается в химическую, а химиче— снова в электрическую.
- верно только А
- 🗓 верно только Б
- 📑 зерны оба суждения
- оба суждения неверны
- К химическим источникам тока не относят
- аккумуляторы
- Топливные элементы
- электролизёры
- гальванические элементы
- Используя дополнительные источники информации, разберитесь, как устроен гальванический элемент Даниэля—Якоби, и нарисуйте схему его работы. Обсудите результаты работы с соседом по парте. Подготовьте электронную презентацию на тему «Применение химических источников тока».

#### Личный результат

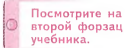
🦷 могу объяснить принцип работы гальванического элемента.

# § 23

## Ряд стандартных

## электродных потенциалов

- Что показывает ряд активности металлов?
- Почему в ряд активности металлов включён водород?



В основной школе вы изучали ряд активностеметаллов. Более точное его название — ряд ставедартных электродных потенциалов. Почему ето так называют? Как составляют такой ряд? Как этем рядом можно пользоваться?

При погружении любого металла в раствор электролита на гранкие раздела металл/раствор возникает разность потенциалов (электродный потенциал). Это вызвано либо тем, что с поверхности металла в раствореходят положительно заряженные ионы, либо тем, что на поветность металла переходят ионы металла, находившиеся в растворе каждого металла, находящегося в растворе своей соли, возникающестворный потенциал свой (при условии, что концентрация ионоврастворах солей и температура одинаковы).

## Важная информация

Величина электродного потенциала характеризует способность метали переходить в раствор в виде ионов и обратно.

Непосредственно измерить электродный потенциал невозможно можно сравнивать потенциалы различных электродов друг с друго Такое сравнение проводят при *стандартных условиях*.

## Важная информация

Стандартные условия — это температура 25°C, концентрация соль/л и давление 0,1 МПа.

Обычно в качестве электрода сравнения, относительно кот определяют потенциалы всех других, используют *стандартный родный электрод*.

Водородный электрод состоит из платиновой пластинки, поктолоем очень мелких чёрных частиц платины (платиновой чернью). Тиновая пластинка погружена в раствор серной кислоты с концецией ионов Н<sup>+</sup>, равной 1 моль/л, и омывается струёй газообраводорода под давлением 0,1 МПа при 25 °C (рис. 30). Платина

шио адсорбирует водород. На поности платиновой пластинки текает следующий процесс:

$$H_2 \rightleftharpoons 2H^+ + 2e$$

## 📗 Зажная информация

тастный потенциал водородноготода считают равным нулю.

пластинку любого металла, тенную в раствор его соли с трацией ионов металла л. соединить со стандартным электродом, то получатьванический элемент, электущую силу (ЭДС) которого измерить. Эту ЭДС и называ-

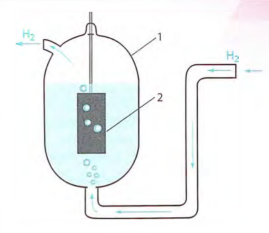


Рис. 30. Водородный электрод:

- 1 сосуд с кислотой;
- 2 платиновая пластинка

E = E = E + E 0.

электроды расположить в порядке возрастания потенциала, получим ряд стандартных электродных потенциалов:

## K. Ca, Na, Al, Zn, Fe, Co, Ni, Pb, H, Cu, Hg, Ag, Au

металлов с высокой химической активностью стандартный потенимеет знак «минус» — в паре с водородным электродом они вытакот как аноды. Стандартный потенциал малоактивных металлов знак «плюс». Малоактивные металлы в паре с водородным элек-

выступают как катоды. Чем ниже вчение стандартного потенциала, тем восстановительная способность этого стата и тем ниже окислительная способность его ионов.

При помощи ряда стандартных электродпотенциалов можно характеризовать эторые химические свойства металлов:

Металлы, имеющие значения элекстного потенциала меньше, чем у водота, могут растворяться с выделением сторода в кислотах, анионы которых не Свинец, находящийся в ряду стандартных электродных потенциалов до водорода, практически не растворяется в серной кислоте. Это обусловлено образованием на поверхности металла защитной плёнки труднорастворимого сульфата свинца PbSO<sub>4</sub>, который затрудняет контакт металла с раствором кислоты.

- 2) Металлы, имеющие большее, чем у водорода, значение ного электродного потенциала, могут встречаться в пригородном виде.
- 3) Металлы, имеющие меньшее значение электродного могут вытеснять металлы с большим значением электродного ала из водных растворов их солей.



Ряд стандартных электродных потенциалов для выяснения, в какой последовательности вослето ионы металлов при электролизе водных а также при описании других свойств металлов

## Важная информация

Нужно учитывать, что ряд стандартных электродных потенцизмаризует поведение металлов только в водных растворах и при раствора

Ряд стандартных электродных потенциалов. Стандартные стандартный водородный электрод

## 3

## Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Какие условия называют стандартными?
- 2. Как устроен стандартный водородный электрод?
- **3.** Как можно измерить стандартный электродный потеталла?
- **4.** Даны металлы: Ag, Cr, Mg. Какие из них будут взавать с растворами кислот? Напишите уравнения возможных реакций.
- 5. В раствор сульфата меди(II) поместили кусочек натте уравнения реакций, которые будут при этом протекать
- **6.** В соляную кислоту и в раствор серной кислоты посочки кальция. Что вы должны наблюдать? Одинаково ла текать химические реакции?
- 7. Цинковую пластинку массой 20 г погрузили в 340 г 2 твора нитрата серебра. Рассчитайте массу пластинки послереакции.
- 8. Вычислите массу известняка с массовой долей карбонеровов, который расходуется на производство гашёной известно болько кг с массовой долей гидроксида кальция 86%.

водорода (н. у.), который может быть получен, то в на при на полностью растворить 10 г сплава, массовая = 8 котором 90 %, меди - 4 %, магния - 6 %.

#### при задания

вательной кислоты не будут взаимодействовать

- 2) Au
- 3) Zn
- 4) Hg

железо может быть вытеснено

## Market Ma

TOTAL

The second second

взаимодействует с каждым из двух

Melb Z Welb

z eneópo

MEETE H XDOM

ರ್ಷ ಪ್ರಕ್ಷಣೆಗಳು

вы применения в пр медных стружек, выделилось 2,24 л водорода непрореагировавшего металла равна

- 2 7.6 г 3) 4.8 г

\_\_\_\_\_\_\_ с помощником» для 10—11 классов, решите за-E-E 550 7.51.

👅 учебнику, просмотрите видео-постивной простисства и помощью рада стандартных электродных

 как устарен стандартный водородный электрод. оя оядом стандаютных электродных потенциалов.

## Коррозия металлов и её предупреждение

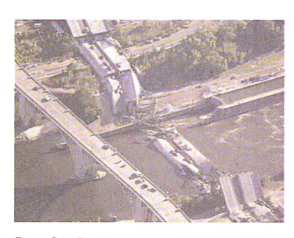
- Что такое гальванический элемент?
- Какие процессы протекают на аноде? на катоде?

Всем известно, что металлические конструкции под вывнешней среды (воздуха, влаги, высоких температур и т. д. разрушаются. Процесс разрушения металлов называют (рис. 31).



КОРРОЗИЯ — это разрушение металлов и их сплавов в результерительной на них окружающей среды.

**Химической коррозии** могут подвергаться металлы. На либо в среде газа-окислителя  $(O_2, F_2, Cl_2, SO_2)$  при повышени пературах, либо в жидких неэлектролитах (органических жидких неэлектролитах)



**Рис. 31.** Разрушение моста через реку Миссисипи (США) в августе 2007 г. как результат коррозии и ошибок в конструкции



## Определение

ХИМИЧЕСКОЙ КОРРОЗВЕВНОМ РАЗРУШЕНИЕ МЕТЕЛЬНИЕ ВАЮТ РАЗРУШЕНИЕ МЕТЕЛЬНИЕ ВО В ОКРУЖАТЬ В СОВТЕМВЕНИЯ В ТЕЛЬНИЕ В СИСТЕМВ.

Примером химической зии служит образование окалины при взаимоде кислородом материалов железа в условиях выслородом пературы:

$$4Fe + 3O_{2} = 2F$$

Алюминий и его стави и стали с высоким совет хрома устойчивы в

От лат. corrodere — разъедать.

кислорода. Их коррозионная стойкость обусловлена, прежде всего, свойствами образующихся на поверхности металлов оксидных плёнок. Эти плёнки сплошные, хорошо сцеплены с металлом и зашищают его от дальнейшего окисления кислородом. А вот в атмосфере хлора алюминий и хром разрушаются.

Электрохимическая коррозия. Вы уже знаете, что металл быстрее окисляется ионами водорода, если он находится в контакте с менее активным металлом. Так. например. если поместить кусочек цинка в раствор серной кислоты, то сначала реакция протекает энергично, затем постепенно замедляется. Однако если прикоснуться к кусочку цинка медной проводой (рис. 32), то реакция заметно ускорится.

процессиям (огда на электронов)

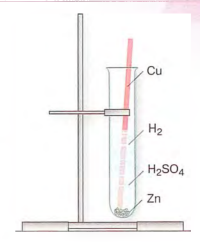
то дено и электрические (перенос электронов от одного

другому), т. е. образуется гальванический элемент.

происходит процесс окисления), а медь, где вос-

восстановления). Медь, как бы оттягивая электроны с цин-

теле явление характерно не только для цинка и меди, но различных металлов. При взаимном контакте в прителита один из металлов (находящийся в ряду стантрадных потенциалов левее) заряжается отрицательно, тожительно. Если соединить эти металлы проводником етр. то последний покажет наличие тока. Более активтрушается (рис. 33). Аналогично происходит коррозия обычно являются неоднородными. В присутствии они всегда имеются в окружающей среде) одни участки става играют роль катода, а другие — анода.



**Рис. 32.** В контакте с медью реакция цинка с серной кислотой ускоряется



талла в среде электролита с возникновением внутри систе-тока называют ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКОЙ КОРРОЗИЕЙ.

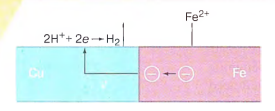


Рис. 33. При контакте двух металлов в присутствии электролита один из металлов заряжается отрицательно, а другой — положительно

Обычно электрохимича зия протекает в слое вода ванной на поверхности окружающем металл водн

Сильно подвержены ческой коррозии железо вы. Сущность этого прошчается в том, что атомы воздействием кислородо нов водорода постепеннотся. В общем виде этом изобразить так:

Fe 
$$-2e \rightarrow Fe^{2+}$$

$$Fe^{2+} - e \rightarrow Fe^{3+}$$

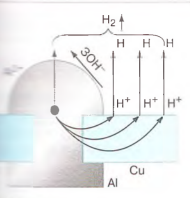
Обычно окислителем является кислород воздуха, растворе

Так как в воздухе могут содержаться оксид углерода серы(IV), то в результате их взаимодействия с водой полумоты. При диссоциации последних образуются ионы водот тоже окисляют атомы железа:

$$\stackrel{0}{\text{Fe}} + 2\text{H}^{+} = \text{Fe}^{2+} + \stackrel{0}{\text{H}}_{2}\uparrow$$

При электрохимической коррозии процессы окисления ления пространственно разделены. Они протекают на разноверхности металла, различающихся потенциалами, что связание неоднородностью поверхности металла, так и с неоднородностава. В результате происходит перенос электронов от однометалла к другому.

Методы борьбы с коррозией. Важнейшие из этих метод жены на схеме 6. Сравнительно новый метод защиты от коросушение конструкций — основан на том, что коррозия метод тически отсутствует при относительной влажности ниже — экономичный и безопасный для окружающей среды метод при строительстве и реконструкции мостов.



репление двух мецеталей с помощью готовленной из бометалла



Рис. 35. Железные трубы, покрытые слоем более активного металла — цинка (при электрохимической коррозии окисляться будет цинк)

Схема 6

#### Основные методы защиты металлов от коррозии

#### Томенение защитных покрытий

еские изделия покрыметаллами (никелимирование и т. д.). метские изделия покрыкрасками и эма-

## Производство сплавов, стойких к коррозии

Части машин, инструменты и предметы быта изготовляют из нержавеющей стали и других сплавов, стойких к коррозии

#### инческие методы защиты

заклёпок, изготовленных вных металлов (рис. 34).

те пластинок из более акметалла для защиты основметалла для защиты основметалла тока, возникающего при
металным током, пропускае-

#### Изменение состава среды

Добавление ингибиторов коррозии

Осушение конструкций с помощью адсорбционных осущителей воздуха

#### Коррозия металлов. Химическая и электрохимическая коррозия

## 3

#### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Чем химическая коррозия отличается от электрохи
- 2. Какой металл будет подвергаться коррозии при контаса а) в воде; б) в растворе соляной кислоты? Составьте уразвиских реакций и объясните, какие процессы будут идти в ности железа и олова.
- **3.** Требуется скрепить железные детали. Какими заклепите ет пользоваться медными или цинковыми, чтобы замед зию деталей? Ответ обоснуйте.
- **4.** Почему многие детали машин быстрее корродируют **3** мышленных объектов?
- 5. При взаимодействии 11,2 г железа с соляной кислотов лось 4,45 л водорода (н. у.). Вычислите объёмную долю выхода водорода от теоретически возможного.
- 6. Вычислите, какое количество вещества хлорида алко вовалось при взаимодействии алюминия с соляной кислото результате реакции выделилось 89,6 л водорода (н. у.). Вызыкалюминия составляет 75% от теоретически возможного.

#### Тестовые задания

- 1. Коррозию железа ускоряют
- 1) контакт с алюминием
- 3) контакт с золотом
- 2) контакт с кислотой
- 4) повышение температуры
- 2. Коррозию железа замедляют
- 1) контакт с магнием
- 3) контакт с серебром
- 2) контакт с кислотой
- 4) понижение температуры



Используя электронное приложение к учебнику, просмотрите анимац. и видеофрагмент к § 24.

#### Личный результат

- Я могу отличить химическую коррозию от электрохимической.
- Я знаю способы защиты металлических изделий от коррозии.

### Как в гальваническом элементе заряжены катод и анод?

тезкция служит источником электрического тока. Но и сам ток может быть причиной протекания окислительно- причиной протекания окислительно- причиной протекания окислительно- при постоянного электрического тока через растворы или растролитов.

#### ETERLUE

= 1-30сстановительную реакцию, протекающую на электродах в выше расплаве электролита под действием постоянного электритока называют ЭЛЕКТРОЛИЗОМ.

🚃 🔤 для проведения электролиза называют электролизёром.

#### - нформация

зере электрод, на котором идёт реакция восстановления обществовней источника тока. - отором протекает реакция окисления (анод), подключён к

водных растворов.

Бразный электролизёр,
вумя графитовыми электь раствор соли малоакта. например хлорида
тключить прибор к исвиного тока, то на катоеталлическая медь, а на
рис. 36).

то, что произошло?

вестно, что при раствомлей, в том числе и хлопроисходит их диссоци-

**Рис. 36.** Электролиз раствора хлорида меди(II)

$$= Cu^{2-} + 2Cl^{-}$$

Катионы  $Cu^{2+}$  движутся к отрицательно заряженному нато оны  $Cl^-$  — к положительно заряженному аноду.

На поверхности катода скапливается избыток элект меди  $Cu^{2+}$  присоединяют электроны с катода (восстанавливается)

**Катод:** 
$$Cu^{2+} + 2e \rightarrow Cu$$

У анода недостаток электронов, поэтому анод отнимострицательно заряженных хлорид-ионов (хлорид-ионы ока

Анод: 
$$2Cl^{-} - 2e \rightarrow Cl_{2}\uparrow$$

Суммарное уравнение электролиза хлорида меди(II) слето

$$CuCl2 = Cu + Cl2\uparrow$$

При электролизе водных растворов, кроме ионов электрана акции могут участвовать ещё *ионы водорода* или *гиот* которые образуются в результате диссоциации воды. Обранионы движутся к соответствующим электродам. К катоду тионы электролита и ионы водорода  $H^+$ , а к аноду — аниста и гидроксид-ионы  $OH^-$ .



Возникает вопрос: какие эсе ионы будут естветься на катоде и окисляться на аноде? Что ваться на него, вспомним, что скорость химических режиги от природы (активности) и концентраций геневеществ. Следовательно, надо знать, какие ионы б

ны: катионы данного электролита или ионы H<sup>+</sup>, анионы или гидроксид-ионы. Активность катионов можно определя стандартных электродных потенциалов. Рассматривая этот дим к выводу, что химическая активность ионов должна направлении, противоположном направлению изменения соответствующих металлов. Так, например, если атомы катряду самые активные, то его ионы наименее активны:

$$K^+$$
,  $Ca^{2+}$ ,  $Na^+$ ,  $Mg^{2+}$ ,  $Al^{3+}$ ,  $Zn^{2+}$ ,  $Fe^{2+}$ ,  $Pb^{2+}$ ,  $H^+$ ,  $Cu^{2+}$ ,  $Hg^{2+}$ ,  $Ag^+$ ,  $Pt^{2-}$ , — химическая активность увеличивается —

Этот ряд показывает, что при равных условиях в водных раствору у катода восстанавливаются катионы от  $Cu^{2+}$  до  $Au^{3+}$  включительно. В ионы  $H^+$  как менее активные остаются в растворе. При электролизе солей, содержащих катионы от  $K^+$  до  $Pb^{2+}$ , при равных условиях вос-

ноны H<sup>+</sup>. Так как скорость химических реакций завиконцентраций реагирующих веществ, то при малых нонов водорода (в нейтральной среде) у катода могут катионы некоторых металлов, находящихся в электронапряжений до водорода. Это используют при никет. д.

их способности окисляться располагают в следующем

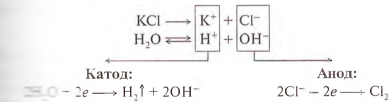
 $OH^-$ ,  $SO_4^{2-}$  и другие анионы кислородсодержащих кислот — химическая активность уменьшается —

тым рядом, можно принять, что анионы бескислородных вативны, чем гидроксид-ионы ОН-.

жазанных выше закономерностей можно предвидеть, как электролиз водного раствора любого электролита.

несколько примеров электролиза водных растворов элучаях взяты графитовые электроды).

жлорида калия — KCl, H<sub>2</sub>O



водорода восстанавливаются легче, чем ионы K<sup>+</sup>, поэтому водорода.

выхислородных кислот и их солей слабее удерживают свои тидроксид-ионы воды, поэтому на аноде окисляются 📰 💷 💷 газообразного хлора.

тавнение электролиза раствора хлорида калия имеет вид

$$1KCI + 2H_2O \xrightarrow{\mathfrak{I}} H_2\uparrow + Cl_2\uparrow + 2KOH$$

СиSO<sub>4</sub>  $\longrightarrow Cu^{2+} + SO_4^{2-}$ 
 $H_2O \Longleftrightarrow H^+ + OH^-$ 

Анод:

 $2H_2O - 4e \longrightarrow O_2 \uparrow + 4H^+$ 

Анод:

Катионы меди восстанавливаются легче ионов  $H^+$ , поэтим металлическая медь.

Анионы кислородсодержащих кислот и их солей сильнее ют свои электроны, чем гидроксид-ионы воды, поэтому *на* ляется вода и выделяется кислород.

Суммарное уравнение электролиза водного раствора меди(II) имеет вид

$$2\text{CuSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{электролиз}} 2\text{Cu} + \text{O}_2\uparrow + 2\text{H}_2\text{SO}_4$$

в) Электролиз сульфата калия — К, SO4, Н, О

$$K_2SO_4 \longrightarrow 2K^+ + SO_4^{2-}$$
 $H_2O \Longleftrightarrow H^+ + OH^-$ 
**Катод:** Aнод:  $2H_2O + 2e \longrightarrow H_2^{\uparrow} + 2OH^- \qquad 2H_2O - 4e \longrightarrow O_2^{\uparrow} - 4E$ 

Если электролизу подвергается соль активного металла и содержащей кислоты, то *на катоде* и *на аноде* происходит выпитическое разложение воды:

В настоящее время титан получают по методу Уильяма Кролла (1940), восстанавливая магнием тетрахлорид титана. Себестоимость титана. полученного этим методом, довольно высокая. В Кембриджском университете (Великобритания) в 1998 г. разработан метод получения титана элекпричём катодом тролизом, служат пластины из недорогого и широко распространённого диоксида титана. В процессе электролиза кислород переходит от катода к графитовому аноду, оставляя «позади себя» титан в устойчивой твёрдой форме.

$$6H_2O = 2H_2\uparrow + 4OH^- + O_2\uparrow - 4H_2O$$
  
 $4H^+ + 4OH^- = 4H_2O$ 

Суммарное уравнение:

Электролиз расплавов. При как и при растворении, соли распадаются на ионы. Если через этих электролитов пропустить по электрический ток, то в возниктрическом поле ионы будут двигасно своему заряду.

Расмотрим электролиз распада натрия. Катионы Na буту шаться к катоду, анионы Cl — Катод будет отдавать свои электрия (натрий будет восстанам натрия (натрий будет восстанам). Анод будет забирать электроны

онов хлора (хлор будет окисляться). Происходящие в расплаве хлорида натрия процессы можно изобразить так:

На катоде	На аноде
$Na^+ + e \rightarrow Na$ ; восстановление Ионы натрия восстанавливаются в нейтральные атомы, т. е. образуется металлический натрий	$CI^{-}-e \rightarrow CI$ ; окисление $0  0  CI + CI \rightarrow CI_2$ Хлорид-ионы окисляются в нейтральные атомы, из которых образуются молекулы хлора

Суммарное уравнение реакции выглядит так:

$$2\overset{+1}{\text{NaCl}}\overset{-1}{\xrightarrow{\text{электролиз}}}2\overset{0}{\text{Na}}+\overset{0}{\text{Cl}_2}1$$

Схема электролиза расплавленного гидроксида натрия:

На катоде	На аноде
$Na^{+} + e \rightarrow Na;$ восстановление  Ноны натрия	OH <sup>−</sup> − <i>e</i> → OH; <i>окисление</i> 4OH → 2H <sub>2</sub> O + O <sub>2</sub>
восстанавливаются в нейтральные атомы, в образуется в таллический натрий	Гидроксид-ионы окисляются в нейтральные группы. Эти группы неустойчивы, они разлагаются с образованием воды и кислорода

\_\_\_\_\_марное уравнение реакции выглядит так:

$$4NaOH \xrightarrow{\mathfrak{I}} 4Na + O_2 \uparrow + 2H_2O$$

ективных металлов (K, Na, Ca, Mg, Al). Металлы, полусобом, отличаются высокой чистотой. Электролиз исметаллов (Cu, Ni, Pb, Ag, Au) от притическое рафинирование). Методом электролиза полуективные неметаллы ( $Cl_2$ ,  $F_2$ ), а также сложные вещества  $CO_3$ ). Электролизом пользуются для покрытия металлиникелем, хромом, цинком, оловом, золотом и т. д.

### 📵 Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Составьте схемы электролиза (с использованием утш тродов) расплавов и растворов следующих солей: КСІ. С ...
- 2. Объясните, почему металлический калий нельзя угольных электродах электролизом водного раствора хлотиде п можно получить электролизом расплава этой соли.
- 3. В электролизёрах между катодным и анодным птост существуют перегородки. Объясните почему.
- 4. Какие вещества и в какой последовательности выделения тоде при электролизе водного раствора смеси солей: КМО AgNO<sub>3</sub>?
- 5. При электролизе водного раствора хлорида калия 112 кг гидроксида калия. Какие газы при этом выделились ны их объёмы?
- 6. При электролизе раствора хлорида натрия выделилось рода (н. у.). Вычислите, сколько гидроксида натрия по маше честву вещества образовалось в растворе.
- 7. При электролизе раствора хлорида меди(II) масса : \_\_\_\_\_ чилась на 8 г. Какой газ выделился и каковы его масса и объести

#### Тестовые задания

- 1. При электролизе водного раствора нитрата серебра 🔩 💮 образуется
- 1) Ag 2) NO<sub>2</sub>
- 3) NO
- 4)  $H_2$
- 2. При электролизе водного раствора иодида калия на запол разуется
- 1) O<sub>2</sub>
- 2)  $H_2O$  3)  $I_2$



Используя электронное приложение, рассмотрите анимации

Используя Интернет и дополнительную литературу, г электронную презентацию на тему «Применение электролизт

Я знаю, какие процессы происходят на катоде и аноде при 💴 расплавов и растворов солей.

Я умею составлять суммарные уравнения реакций электрол 💷

## ГЛАВА VI

#### **МЕТАЛЛЫ**

## Общая характеристика и способы

## получения металлов

- На какие две группы принято разделять все элементы?
- Какие способы получения металлов вам известны?
- Как устроены металлические кристаллы?
- Что такое полиморфизм?

Общая характеристика металлов. Закономерности изменения сойств элементов в периодах и группах периодической системы химимых элементов Д.И. Менделеева вам известны. В соответствии с закономерностями металлические элементы в основном расповы в левой и нижней частях периодической системы. Вам известмесе, что деление элементов на металлы и неметаллы условно.

#### ная информация

——— РЕТЕЛЛИЧЕСКИХ ЭЛЕМЕНТОВ В ОТЛИЧИЕ ОТ НЕМЕТАЛЛИЧЕСКИХ ИМЕЮТ БІЛЬШИЕ размеры атомных радиусов.

эломы металлических элетроны. Вследствие этого они троны. Вследствие этого они троностью образовывать потреженные ионы, а в соедителент только положительную тения. Многие металлические тенимер медь Си, железо Fe, Т. проявляют в соединени-

#### 

изталлов сравнительно легко за злектроны, то в свободном теляются восстановителями.

В 1789 г. было известно 17 металлов (Sb, Ag, As, Bi, Co, Cu, Sn, Fe, Mn, Hg, Mo, Ni, Au, Pt, Pb, W, Zn). В первой половине XIX в. были открыты платиновые металлы, путём электролиза получены некоторые щелочные, щелочноземельные и редкоземельные металлы. В 60-х гг. XIX в. были открыты Rb, Cs, In, Te, а затем Ga, Sc, Ge. Начиная с середины XX в. были получены не существующие в природе радиоактивные элементы.



Восстановительная способность металлов неодинакова Общность физических свойств металлов (высокая электт

проводность, ковкость, пластичность) объясняет стью строения их кристаллических решёток. По характерным физическим свойствам металлы в значествении отличаются друг от друга, например по температуре плариме. Ток сомый дёткий из характерными.

твёрдости, температуре плавления. Так, самый лёгкий из метатий Li ( $\rho = 0.53 \text{ г/см}^3$ ), а самый тяжёлый — осмий Os ( $\rho = 0.53 \text{ г/см}^3$ )

## **Важная информация**

Металлы, плотность которых меньше 5 г/см<sup>3</sup>, условно принталегкими металлами, а металлы с плотностью больше 5 г/см<sup>3</sup> —

	Li K Ca Na Mg Al Ma			
Способность атомов отдавать электроны (окисляться)	Возрастает			
Взаимодействие с кислородом воздуха	Быстро окисляются при обычной температуре Медленно окисляются			
Взаимодействие с водой	При обычной температуре выделяется $H_2$ и образуется основание (щёлочь)			
Взаимодействие с кислотами	Вытесняют водорог			
Нахождение в при- роде	Только в соединения			
Способы получения	Электролиз расплавов			
Способность ионов	$Li^{+}$ $K^{+}$ $Ca^{2+}$ $Na^{+}$ $Mg^{2+}$ $Al^{3+}$ $Mn^{2+}$ $Zn^{2+}$			
присоединять элек- троны (восстанавли- ваться)	Возрастает			

Металлы различаются и по *твёрдости*. Самые мягкие — щелочные таллы. Они легко режутся ножом.

Весьма разнообразны *температуры плавления металлов*. Самый коплавкий металл — ртуть Hg: её температура плавления равна — 8.8°С. Температуры плавления цезия Сs и галлия Ga соответственно шны 28,4°С и 29,8°С. Самый тугоплавкий металл — вольфрам W: температура плавления 3420°С. Поэтому вольфрам применяют для штовления нитей электроламп.

## **зажная информация**

у которых температуры плавления выше 1000°C, называют ниже — легкоплавкими.

Схема 7

Sn Pb	(H)	Cu	Hg	Ag	Pt	Au
Возрастает						
Не окисляются				отся		
Н <sub>2</sub> из воды не вытесняют						
	Не вытесняют водород из разбавленных кислот					
.2707	Реагируют с конц. и разб. $HNO_3$ и с конц. $H_2SO_4$ при нагревании			реаг твор	ислотами не ируют, рас- яются в кой водке	
В соединениях и в свободном виде в свободном виде						
оксидом углерода(II), алюмино- з водных растворов солей						
Pb <sup>2÷</sup>	(H) <sup>+</sup>	Cu <sup>2+</sup>	Hg <sup>2+</sup>	Ag <sup>+</sup>	Pt <sup>2+</sup>	Au <sup>3+</sup>
Возрастает						

Для многих металлов характерен полиморфизм (см. § 11 каждая полиморфная модификация металла существует в оптеминтервале температур.

Способы получения металлов. Со способами получения ознакомились в курсе неорганической химии. В обобщённо отражены в таблице 5. Металлургия железа будет рассмотрена в

### Реакции, лежащие в основе получения металлов

	Восстановление металлов			
углём и оксидом углерода(II)	электрическим током (электролиз)	алюминием (алюминотермия)	водороже	
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$NiSO_4 = Ni^{2+} + SO_4^{2-}$ $HOH \rightleftharpoons H^+ + OH^ Y$ анода: $OH^ e \rightarrow OH$ $4OH \rightarrow 2H_2O + O_2^{\dagger}$ $Y$ катода: $Ni^{2+} + 2e \rightarrow Ni$ (концентрация ионов $Ni^{2+}$ должна быть больше концентрации ионов $H^+$ )	$ \begin{array}{c}                                     $	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	

#### Лёгкие и тяжёлые металлы. Легкоплавкие и тугоплавкие металлы



### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Чем отличается строение атомов металлов от строения атомов неметаллов и как это отражается на химических свойствах металлов?
  - 2. Какой вид химической связи характерен для металлов?
- 3. Какой тип кристаллической решётки характерен для металлов Какие свойства металлов обусловлены их кристаллическим строением
- **4.** Охарактеризуйте общие и отличительные физические свойства типичных металлов на основе строения их атомов. Приведите примеры.

- 5. Из оксида железа  $Fe_3O_4$  можно получить железо алюминотермиским способом. Составьте уравнение этой реакции и покажите перелектронов.
- б. Составьте уравнения реакций, при помощи которых можно полужелезо из пирита FeS₂. Проставьте степени окисления и покаживереход электронов.
- Какую массу чистого железа можно получить из 250 т руды с вой долей пирита  $FeS_2$  0,7, если выход продукта реакции состав-

#### Тестовые задания

Самый лёгкий из металлов — это

- 2.7 ний

3) алюминий

петий

TENANCE.

100000

4) натрий

тугоплавкий из металлов — это

3) хром

4) галлий

химической реакции  $Fe_3O_4+...\to Fe+H_2O$ 

- 3) воды
- 4) оксида углерода(II)

то в в тронное приложение к учебнику, просмотрите видео-§ 25.

5.32 (с. 43) и 7.20 (с. 50) из «Задачника с «помощником»

металл и, используя дополнительную литературу и теретару и терета

#### Личный результат

о строении атомов металлов и разъяснять их на о строении атомов металлов, металлической связи связи сталлической решётке.

примерами способы получения металлов.

## Обзор металлических элементов

## А-групп

- Чем характеризуются s- и р-элементы?
- Какие химические свойства характерны для металлов?

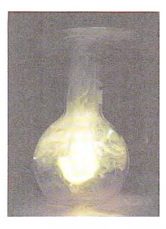
Общее химическое свойство металлических *s*- и *p*-эле их способность легко отдавать валентные электроны вследство большего атомного радиуса по сравнению с атомным раметаллических элементов. Поэтому образованные ими простава в химических реакциях выполняют функцию восставлять

При эксперименте следует учитывать, что восстановитель цезия, рубидия, калия и даже натрия настолько сильны. что которых участвуют эти металлы, иногда протекают со взрыв:

Взаимодействие металлов с простыми веществами энергично восстановительные способности металлов про-варианиях с галогенами и кислородом (рис. 37).

$$2Na + Cl_2 = 2NaCl$$
  $2Mg + O_2 = 2M_2$   
 $2Al + 3Cl_2 = 2AlCl_3$   $2Mg + O_2 = 2M_2$ 

Менее энергично металлы реагируют с серой:



**Рис. 37.** Горение натрия в хлоре

$$2Na + S = Na_{2}S$$
 $2Na + S = Na_{2}S$ 
 $2A1 + 3S = A1_{2}S$ 

Ещё труднее металлы реагируют с неметыми VA-группы — азотом и фосфором:

$${}^{0}_{3}Mg + {}^{0}_{N_{2}} \stackrel{t}{=} {}^{+2}_{M} {}^{-3}_{3} {}^{N_{2}}_{2}$$
  
 ${}^{0}_{3}Ca + {}^{0}_{2} \stackrel{t}{=} {}^{+2}_{Ca_{3}} {}^{-3}_{P_{2}}$ 

Наиболее активные металлы A-групп являюся настолько сильными восстановителями, восстанавливают даже водород до степени оклания -1 и образуют  $\epsilon u \partial p u \partial \omega$ :

$$Ca + H_2 = CaH_2$$

Взаимодействие металлов со сложными веществами. Восстаноные свойства металлы проявляют и в реакциях со сложными везами — кислотами, солями и водой.

Взаимодействие с кислотами (см. схему 7, с. 120—121).

### **Бажная информация**

таллы, которые в ряду стандартных электродных потенциалов находятзодорода, восстанавливают ионы водорода из разбавленных кислот элючением ионов водорода в азотной кислоте).

тимер:

$$-H_{2}^{-6}SO_{2} \stackrel{!}{=} MgSO_{4} + H_{2}/$$

твие с солями.

#### - пормация

то водными растворами солей металлы, находящиеся расстанавливают потенциалов левее, восстанавливают расстанавливают восстанавливают в восс

$$-3Pb(NO_3)_2 = 2Al(NO_3)_3 + 3Pb \downarrow$$

$$-3Pb^{2+} + 6NO_3^- = 2Al^{3+} + 6NO_3^- + 3Pb \downarrow$$

$$-3Pb^{2+} = 2Al^{3+} + 3Pb \downarrow$$

что металлы с сильными восстановительными свой-Li. Na, K, Ca) в этих условиях будут восстанавливать ве металл соответствующей соли.

твие с водой. Самые активные металлы (от Cs до Ca) при обычных условиях. В этих реакциях образуются водород:

$$2Na + 2HOH \stackrel{\prime}{=} 2NaOH + H_2\uparrow$$
 $Ca + 2HOH \stackrel{\prime}{=} Ca(OH)_2 + H_2\uparrow$ 

не металлы реагируют с водой при повышенной темна верением водорода и с образованием оксида соответству-

$$M_{g}^{0} + 2H_{2}O = M_{g}O + H_{2}\uparrow$$

— — 1103 A-групп обобщены в таблицах 6, 7 и 8.

## Литий, натрий, калий — металлические элементы ІА-группы

Литий Li	Натрий Na	Калий К
	Размещение электронов по	орбиталям
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

## Физические свойства п<sub>ростых</sub> веществ

Металлы серебристо-белого цвета с незначительными оттенками, лёгкие (легче воды), мягкие (можно резать ножом), с низкими температурами плавления. Температуры плавления закономерно снижаются от лития к цезию (Li - 180,5 °C; Na - 97,8 °C; K - 63,5 °C; Cs - 28,4 °C)

# Химические свойства Восстановительные (металлические) свойства усиливаются

## 1. Взаимодействие с про<sub>стыми</sub> веществами

$$\begin{array}{ccc}
 & & \downarrow & \downarrow \\
0 & & 0 & \uparrow & +1-1 \\
2K + CI, & \neq & 2KCI
\end{array}$$

С кислоролом образует кислоролим соели исини различного состана ( $K_1\Omega_1,K_2\Omega_1$ )

91.1 - 201011 - 21.1011 + 11.1	0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
		С кислотами и водой реакции протекаю очень бурно, даже со взрывом. В лабораторных условиях их не проводят
	Применение	,

- 1. Теплоноситель в ядерных реакторах.
- 2. В металлургии для улаления азота, серы и пругих примесей.
- 3. Для получения тригия:

$$(1.1 + \frac{1}{0}n \rightarrow \frac{3}{1}H + \frac{4}{2}He$$

- 1. Теплоноситель в ядерных реакторах в виде сплавов с калием.
- 2. В сплавах (со свинцом) для вкладышей подшипников скольжения.
- 3. Катализатор во многих органических синтезах.
- 4. Восстановитель при получении некоторых тугоплавких металлов.
- 5. Для получения пероксида натрия  ${\rm Na_2O_2}$

- 1. Теплоноситель в ядерных реакторах в виде сплава с натрием.
- 2. Из калия получают пероксид калия  $\rm K_2O_2$ , используемый в подводных лодках и космических кораблях для поглощения  $\rm CO_2$  и регенерации кислорода. Для этой же цели пригоден  $\rm Na_2O_2$ .
- 3. В некоторых органических синтезах

## Бериллий, магний, кальций — металлические элементы ПА-группы

Бериллий Ве	Магний Мд	Кальций Са
	Размещение электронов по	орбиталям 
$_{+4}$ Be $1s^2 2s^2$		$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

#### Физические свойства простых веществ

Металлы серебристо-белого цвета, причём блеск не изменяют только бериллий и магний. Все они значительно легче алюминия. Температуры плавления выше и твёрдость больше, чем у щелочных металлов. У магния температура плавления  $650\,^{\circ}\mathrm{C}$ 

#### Химические свойства

Восстановительные (металлические) свойства усиливаются

#### 1. Взаимодействие с простыми веществами

Тариздий с подай не изимозействует, покрывается виштной плеикой оксила ВсО.

$$\begin{array}{c} \int \\ 0 \\ Be + 2NaOH + 2H_2O = \\ - Na \int Be(OH)_4 + H_2 \end{array}$$

Гели горяний магний аккуратно внести в воду, то выделяюшийся водород загорается и образуется MgO. Реакция протекает бурно

#### Применение

- 1. Для производства лёгких и твёрдых сплавов при изготовлении деталей детательных аппаратов.
- 2 Для получения нейтронов в атомной технике
- 1. Для получения лёгких и сверхлёгких сплавов (самолётостроение, производство автомобилей).
- 2. Восстановитель при получении титана, урана, циркония и других металлов.
- 3. В органических синтезах.
- 4. Для изготовления осветительных и зажигательных ракет

- 1. Восстановитель при получении урана, циркония и тория.
- 2. Для изготовления свинцово-кальциевых сплавов, необходимых при производстве подшипников

#### Алюминий — металлический элемент IIIА-гру

#### Размещение электронов по орбиталям

#### Физические свойства простого вещества

Алюминий — серебристо-белого цвета, лёгкий металл ( $\rho = 2.7~\text{г/см}^{\circ}$ ) вится при 660 °C, очень пластичен, легко вытягивается в проволоку и прокатывается в листы и фольгу. По электрической проводимости алюмини уступает лишь серебру и меди

#### Химические свойства

1. Взаимодействие с простыми веществами

С водородом алюминий непосредственно не реагирует, но его гидрил AIH<sub>3</sub> получают косвенным путём

2. Взаимодействие со сложными веществами

Амальгамированный (образовавший сплав с ртутью) алюминий реагирует с водой при обычных условиях:

$$\begin{array}{ccc}
 & & & & & & & & \\
 & & & & & & & \\
 & 0 & & & & & \\
2AI + 6HOH & = & 2AI(OH)_3 \downarrow & + 3H_2 \uparrow
\end{array}$$

#### Применение

- 1. Для получения лёгких сплавов (дюралюминий в самолёто- и ракетостроении, в строительстве).
- 2. Для производства электрических проводов.
- 3. Для алитирования (насыщение верхнего слоя) стальных и чугунных изделий.
- 4. В металлургии для получения других металлов методом алюминотермии.
- 5. Для изготовления бытовых предметов

Металлы могут химически взаимодействовать друг с другом и образовывать интерметаллические соединения, или интерметаллиды. Многие из них имеют важное техническое значение. Интерметаллид  ${\rm SmCo_5}$  — лучший материал для сильных магнитов. Интерметаллид  ${\rm Nb_3Ge}$  является рекордным по сверхпроводимости, а AlSb и  ${\rm InSb}$  — отличные полупроводники.

Побобщающие таблицы 6, 7 и 8 предназначены для облегчения самошьной учебной работы по повторению и систематизации учебностриала о важнейших металлах IA-, IIA- и IIIA-групп. При хараксвойств обратите внимание на число наружных электронов в повторый дан в этих таблиководствоваться при повторении и обобщении учебного повторении и обобщении и обобщени и обобщении и обобщении и обобщении и обобщении и обобщении и об

#### те ответьте, выполните...

- телов? природе не встречаются самородки щелочных и щелоч-
- перечисленных ниже веществ будет взаимодействоветрия: сера, цинк, оксид серы(IV), оксид бария, гипеная кислота, муравьиная кислота, хлорид железа(III), танол, глицерин? Напишите уравнения возможных реакций ионного обмена (по выбору) составьте полнонные уравнения.
- Ве и магний Мg находятся в одной группе периодичепизако химические свойства этих металлов различны. Свой ответ подтвердите уравнениями соответствую-
  - Парактеризуйте применение бериллия и магния.

     тавнения реакций, характеризующих химические свойаттеминия. Чем различаются реакции нейтрализации
  - н гидроксида магния? Для двух реакций ионного составьте полное и сокрашённое ионные уравнения.
  - примеры уравнений реакций, в которых участвует: тич и три разных органических вещества; б) гидроксид
  - щелочноземельные металлы получают электролизом Почему эти металлы нельзя получить электролизом Что является в таких реакциях восстановителем?

- 7. Напишите уравнение реакции, происходящей между запо соляной кислотой. Расставьте коэффициенты методом электором ланса. Вычислите объём выделившегося газа (н. у.) и массу ченной в реакции, если использовали 5,4 г металла и 21 г
- 8. Какое количество теплоты потребуется для разложевестняка, массовая доля примесей в котором 5 %? Терман уравнение

 $CaCO_3(TB) = CaO(TB) + CO_2(\Gamma) - 177,650 кДж$ 

9. При обработке 9 г смеси, состоящей из алюминия 40 %-ным раствором гидроксида натрия (плотность 1.4 г 📹 лось 3.36 л газа (н. у.). Определите процентный состав исмои объём раствора NaOH, вступившего в реакцию.

#### Тестовые задания

- 1. Химический элемент, у которого распределение эле атоме по электронным слоям 2, 8, 8, 1, в периодическо
- Д. И. Менделеева расположен
- 1) в 4-м периоде, І группе
- 2) в 4-м периоде. П группе
- 3) в 3-м периоде, І группе
- 4) в 3-м периоде, ІІ группе
- 2. Распределение электронов по электронным слоям 2, 8, 8 соответствует строению атома
- 1) углерода
- алюминия
- 2) кальция
- 4) кремния
- 3. Наиболее ярко выраженные металлические свойства проявляет простое вещество, образованное атомами со следующим стольнием электронной оболочки:
- 1) 2, 3
- 2) 2, 8, 3
- 3) 2, 8, 18, 3 4) 2, 8, 18, 18, 3



Используя электронное приложение к учебнику, выполните тест: δ 27.

🦻 умею характеризовать химические свойства металлов IA—IIA-гс алюминия, составлять соответствующие уравнения реакций.

## Общий обзор металлических элементов Б-групп

- В чём особенность заполнения электронных оболочек у d-элементов?
- Как изменяются свойства соединений металла с увеличением его степени окисления?

Металлические элементы Б-групп являются *d*-элементами. У их атомов, как правило, на наружном энергетическом товне сохраняются два *s*-электрона, а очередные электроны помещаются не на наружных, а на предпоследних энергетических уровнях. У атомов некоторых элементов, например у атомов



зрома Сг и меди Си, происходит так называемый «провал» наружных электронов и на наружном уровне остаётся только по одному электро-Этим и объясняются их отличительные свойства.

Закономерности изменения химической штивности v элементов Б-групп в направшении сверху вниз иные, нежели -- тоуппах. В Б-группах химическая активсооттак, так, тист. золото химически менее активтавнению с медью.

> 🚃 от дельные общие закономерноу металлических элеменважнейшие из них. ——— № 111Б—VIIБ-групп мак-

#### Байков Александр Александрович (1870—1946)

Отечественный химик и металлург. Исследовал свойства сплавов меди и сурьмы, изучал процессы травления железа хлороводородом. Развил теорию окислительно-восстановительных процессов.

тельная степень окисления совпадает с номером

— — тементы VIIIБ-группы, например рутений Ru и осв которых их максимальная сте-— = −8. т. е. соответствует номеру группы.

етепени окисления атомов металлов Б-групп 📨 🗷 скендов и гидроксидов ослабевают, а кислотные СгО — основный оксид,  $Cr_2O_3$  — амфотерный тный оксид. Последнему оксиду соответствуют  $H_2CrO_4$  — хромовая кислота;  $Na_2CrO_4$ , - Ст-O<sub>7</sub> — дихромовая кислота;  $Na_2Cr_2O_7$ ,  $K_2Cr_2O_7$  —

Из металлов Б-групп наибольшее практическое значениемедь Сu, цинк Zn, титан Ti, хром Сr и железо Fe. Их свтоменение мы рассмотрим отдельно.

## 🔞 Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Составьте электронные формулы атомов железа. Запишите формулы оксидов и гидроксидов этих элементия их характер.
- **2.** Почему металлы, образованные химическими элемен периодической системы Д. И. Менделеева, не имеют так ных возможностей, как металлы соответствующих А-группа
- **3.** Сравните строение атомов и свойства калия и мет в чём проявляются сходство и различия элементов IA-
- **4.** Через 1 л 18%-ного раствора сульфата меди 1,12 г/см<sup>3</sup>) пропустили 23,2 л сероводорода (н. у.). Казавыпало в осадок? Чему равна его масса?

#### Тестовые задания

- 1. Все элементы Б-групп являются
- 1) *s*-элементами
- 2) *d*-элементами
- 3) р-элече-
- 2. Установите соответствие между химической формули ния и степенью окисления марганца в этом соединен
- 1) MnCl<sub>2</sub>
- A. +4
- 2) KMnO<sub>4</sub>
- Б. +6
- $3) \text{ MnO}_2$
- B. +2
- 4)  $K_2MnO_4$
- $\Gamma$ . +7



Решите задачу 7.51 из «Задачника с «помощником» для 10—11 📧

Выберите какой-нибудь металл, находящийся в Б-группе. Истатовополнительную литературу и Интернет, подготовьте сооб свойствах этого металла и его применении.

#### Личный результап

Я могу объяснить особенности строения атомов химических элемет Б-групп периодической системы Д.И.Менделеева.

- Зная особенности строения атома меди, предположите, какие химические свойства для неё характерны. Запишите уравнения двух в€акций: 1) где медь — исходное вещество; 2) где медь — продукт в€акции.
- Пожение меди в периодической системе химических элеменстроение атома. Медь элемент ІБ-группы (побочной под-І группы). Электронная конфигурация атома меди следующая:  $L_{20}$ Cu  $1s^2 \mid 2s^22p^6 \mid 3s^23p^63d^{10} \mid 4s^1$

k.2х в атомах меди десятый d-электрон переместился на третий зень с четвёртого s-подуровня, то этот электрон подвижный.  $e_{I}$  в соединениях проявляет степени окисления +1 (напри-2 (например, CuO).

в природе. Медь встречается в природе в основном входит в состав таких минералов, как медный блеск медный колчедан CuFeS<sub>2</sub>, малахит (CuOH)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.

в 1857 г. в США в районе Великих озёр нашли са-

Троцесс получения меди весьма сложный. Наиболее оксиды. С помощью кокса и оксида углерода(II) в получают медь из куприта (Cu<sub>2</sub>O):

васите:

способом медь содержит примеси. Более чистый электролизе.

трокатывается. Температура плавления 1083°C.

за влектрического тока (уступает только серебру).

**Химические свойства.** В сухом воздухе и при совтементи медь почти не изменяется. При повышенной температов вступать в реакции как с простыми, так и со сложны

Взаимодействие с простыми веществами:

Взаимодействие со сложными веществами:

$$Cu + 2H_2SO_4 \stackrel{\prime}{=} CuSO_4 + SO_2\uparrow + 2H_2O_3$$
 $Cu + 4HNO_3 \stackrel{\prime}{=} Cu(NO_3)_2 + 2NO_2\uparrow + 2H_2O_3$ 
 $Cu + 4HNO_3 \stackrel{\prime}{=} Cu(NO_3)_2 + 2NO_2\uparrow + 2H_2O_3$ 
 $Cu + 8HNO_3 \stackrel{\prime}{=} 3Cu(NO_3)_2 + 2NO_2\uparrow + 4H_2O_3$ 
 $Cu + 8HNO_3 \stackrel{\prime}{=} 3Cu(NO_3)_2 + 2NO_2\uparrow + 4H_2O_3$ 

Медь с очень давних времён используют для изготовления монет. Самой крупной медной монетой была шведская монета массой около 20 кг. В петровское время в России из меди изготовлялись монеты достоинством в 1, 2, 5 и 10 копеек. Применение (рис. 38 (99,9% Cu) используют в ской промышленности для электрических проводов, касе обменных аппаратах. Она в различных сплавов. Широко единения меди. Например. В сульфата меди(II) (меднесия) (меднесия) и болезнями растен

щью свежеосаждённого гидроксида меди(II) Cu(OH)<sub>2</sub>, как во определяют наличие альдегидной группы в органических

$$CH_3$$
— $C \stackrel{O}{\swarrow}_H + 2Cu(OH)_2 \stackrel{t}{\longrightarrow} CH_3$ — $C \stackrel{O}{\swarrow}_{OH} + Cu_2O - Cu_2$ 



#### Поименение меди и её соединений

#### 🖭 стветьте, выполните...

таблицу, характеризующую свойства и применение ранее рассмотренным таблицам для металлов А-групп. тавнения химических реакций, с помощью которых следующие превращения:

$$\rightarrow CuCl_2 \rightarrow Cu(OH)_2 \rightarrow CuO$$

тонзы, состоящей из алюминия и меди, масса которотата соляной кислотой до прекращения выделения воотъём образовавшегося газа оказался равным 6,72 л. вы долю каждого компонента в этом образце бронзы. отученное при прокаливании 1,28 г меди в струе кисв хлорид меди(II). Вычислите, какой объём (в милсоляной кислоты (плотность 1,02 г/см<sup>3</sup>) израсходо-

этехт сонное приложение к учебнику, просмотрите видео-§ 23 и докажите, что упомянутые там реакции являютвыстываем применеными.

#### Личный резульный

ть уравнения реакций, характеризующих свойства меди.

Цинк

🏮 Зная строение атома цинка и его положение в периодичества ме, предположите, какие химические свойства для него хара

Положение цинка в периодической системе химиментов и строение атома. Цинк — элемент IIБ-группы. конфигурация его атома следующая:

$$_{+30}$$
Zn  $1s^2 \mid 2s^22p^6 \mid 3s^23p^63d^{10} \mid 4s^2$ 

Так как в атомах цинка предпоследний d-подуровень цинк в соединениях проявляет только степень окисления -1

Нахождение в природе. Цинк в природе встречается также единениях. Важнейшие из них — минералы цинковая сфалерит ZnS (рис. 39), и цинковый шпат ZnCO<sub>3</sub>.

Получение. Если металл встречается в природе в соедирой, то для получения его в свободном состоянии руду объего оксида восстанавливают металл:

$$2ZnS + 3O_{2} = 2ZnO + 2SO_{2}\uparrow$$

$$2ZnS + 3O_{2} = 2ZnO + 2SO_{2}\uparrow$$

$$2ZnO + C = Zn + CO\uparrow$$

Цинк получают также из раствора соли  $ZnSO_4$  путём электролиза.  $\Im \pi$ основной способ получения цинка в настоящее время.

Физические свойства. Цинк — голубовато-серебристый металл. При обычной температуре хрупок. При температуре 100—150 °C хорош:



Рис. 39. Цинковая обманка (сфалерит)

прокатывается в листы, выше 200 °C стансвится очень хрупким. Плавится при 419,5°C

Химические свойства. Цинк на воздуше устойчив, так как покрывается тонким слоем оксида, предохраняющего его от датнейшего окисления. Вода при обычной те пературе на цинк практически не действует При повышенной температуре цинк стазвится активным и реагирует с простыми :-шествами — с галогенами, кислородом серой:

жеными веществами — с раствошелочей и водой — в засповий цинк реагирует пошення реакций цинка с сертассмотрены в § 39. Здесь тавнения реакций цинка со

$$^{+2}$$
 Na<sub>2</sub>ZnO<sub>2</sub> +  $^{+2}$  Н<sub>2</sub>↑ иинкат натрия

-  $^{+2}$  Н<sub>0</sub> = Na<sub>2</sub>[Zn(OH)<sub>4</sub>] +  $^{0}$  Н<sub>2</sub>↑ тетрагидроксоцинкат натрия

$$-100 = Z_{nO} + H_{2}\uparrow$$

шинк с растворами кисве реагирует.)

по примени цинка обладают ам-

Сплавы цинка с медью и оловом знали уже за 1200 лет до н. э. в индии. В Китае цинк получали ещё за шесть веков до н. э. В раскопках Древнего Египта были обнаружены латунные предметы, в состав которых входит цинк. В китайских и индийских источниках VII—XIII вв. можно найти описания металлургических процессов, сходных с процессом производства цинка.

Древние греки и египтяне чистый цинк получать не умели. Дело в том, что при нагревании оксида ZnO с углём при температуре 1000—1100 °С образуются пары цинка, которые на воздухе воспламеняются и опять превращаются в оксид. Мастера Древней Индии и Древнего Китая научились конденсировать пары цинка без доступа воздуха. В Ebpone подобный метод разработал в 1746 г. немецкий химик А. С. Маргграф.

Так как на цинк при обычных условиях не действуют вытаха, ни вода, то основная масса цинка расходуется на тытия железных листов и стальных изделий (см. § 24). от коррозии идёт 40 % мирового производства цинка. Пля получения технически важных сплавов: с медью нем и никелем, а также для производства цинковомических элементов, которые используют в батареях



- 1. Подготовьте таблицу, характеризующую свойства и профессиональной применения и профессиональной применения и применения цинка, подобную ранее рассмотренным таблицам для метал
- 2. Напишите уравнения химических реакций, с помо можно осуществить следующие превращения:

$$Zn \rightarrow X \rightarrow Y \rightarrow Zn(OH)_2 \rightarrow ZnSO_4$$
 $\downarrow$ 
 $Na_2ZnO_2$ 
 $Na_2[Zn(OH)_4]$ 

- 3. При взаимодействии цинка с 300 г 49 %-ного раство кислоты получили 1,2 моль соли. Вычислите практическая соли в процентах от теоретически возможного.
- 4. При «растворении» в соляной кислоте 12,9 г сплава. из меди и цинка, получили 2,24 л водорода (н. у.). Вычислите доли цинка и меди в этом сплаве.

#### Тестовые задания

- 1. Определите, верны ли следующие суждения.
- А. Цинк реагирует и с раствором серной кислоты, и с раствором шёлочи.
- Б. Цинк реагирует с раствором кислоты, но не реагирует с раствором щёлочи.
- 1) верно только А
- 3) оба суждения верны
- 2) верно только Б 4) оба суждения неверны
- 2. Амфотерные свойства проявляют соединения
- 1) магния и кальция
- 3) меди и серебра
- 2) цинка и алюминия
- 4) калия и натрия



Используя электронное приложение к учебнику, просмотрите видеофрагменты к § 30 и докажите, что упомянутые там реакции являются окислительно-восстановительными.



Решите задачи 7.5 и 7.8 из «Задачника с «помощником» для 10— 11 классов.

Я умею составлять уравнения реакций, характеризующих свойства цинка.

## Титан и хром

- Какие предметы, изготовленные из титана, вам известны из повседневной жизни?
- почему хром не подвергается коррозии в атмосфере кислорода?

и хром — одни из наиболее устойчивых к коррозии металлов.

Титан— элемент IVБ-группы. Его электронная конфигура-

$$_{+22}$$
Ti  $1s^2 \mid 2s^2 2p^6 \mid 3s^2 3p^6 3d^2 \mid 4s^2$ 

других d-элементов, в атоме титана Ті подвижными электроны наружного энергетического уровня, но 2-подуровня. Поэтому титан в соединениях проявляет -2 и +4 (реже +3).

э природе. Важнейшими минералами, содержащими *таномагнетиты* FeTiO<sub>3</sub> · *n*Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, *ильменит* FeTiO<sub>3</sub>, рис. 40). Титановые руды распространены относиводержание в них титана небольшое.

Поскольку богатых титановых руд в земной коре нет, гашать. Титан получают хлорированием рудных контелующим восстановлением образовавшегося хлорида реже натрием):

$$\frac{1}{\text{TiCl}_{2}} + 2 \frac{1}{\text{Mg}} = 2 \frac{1}{\text{MgCl}_{2}} + \frac{1}{\text{Ti}}$$

тан содержит примеси. Для выделения чистого тисмесь нагревают в вакууме. При этом магний вспаряются.

титан перевант компактан Так как подаже детвенном ветея дорогой себестоительно ве-





Рис. 40. Ильменит (слева) и рутил

Независимо друг от друга английский учёный У. Грегор (1789) и немецкий учёный М. Клапрот (1795—1797) открыли оксид  ${\rm TiO_2}$ . В 1825 г. шведский химик Й. Я. Берцелиус впервые получил этот металл, но загрязнённый примесями. Лишь в 1925 г. голландским учёным А. ван Аркелю и И. де Буру удалось получить титан в чистом виде.

Физические свойства. Титан бристо-белый металл. Сравните кий — немного тяжелее алю примерно в три раза прочнее кто плавкий (1668 °C). В обычных устаничается высокой прочностью и поддаётся различным видам обраб

Химические свойства. Титаалюминий, довольно активный нако благодаря образованию на тости металла плотной защитной плёнки он обладает исключительной кой устойчивостью к коррозии.

ющей устойчивость нержавеющей стали. При обычных титан не действуют ни кислород воздуха, ни морская вода царская водка. При повышенной температуре его химичес ность повышается. Так, например, титан реагирует с хлороз

$$\begin{array}{cccc}
& & & & \\
& & & \\
0 & & & \\
Ti & + & 2Cl_2 & = & TiCl_4
\end{array}$$

При высокой температуре реагирует с кислородом:

$$\begin{array}{cccc}
 & 4e & \downarrow & \\
0 & & 0 & \downarrow & +4 & -2 \\
Ti & + & O_2 & = & TiO_2
\end{array}$$

Азотная кислота на титан не действует (кроме порошва бавленная серная кислота реагирует с ним:

**Применение** (рис. 41). Титан и его сплавы из-за их лёгкости, приности, термической и коррозионной стойкости применяют для изготовления деталей самолётов, космических кораблей, ракет, подводных лодом

Титан, как и тантал, не действует на живые ткани организма, поэтому соединения и сплавы этих металлов применяют в хирургии для скрепления костей при переломах. трубопроводов, котлов высокого давление различных аппаратов для химической промышленности. Титан широко используют в виде листов для обшивки корпусов судов обеспечивающих высокую прочность и стойкость в морской воде. Хорошо обработанные прозрачные кристаллы рутила  $TiO_2$  применяют в качестве ювелирных украшений.

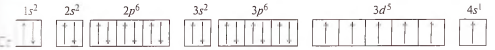


Рис. 41. Применение титана и его соединений

Хром. Хром возглавляет VIБ-группу. Электронная конфигурация его следующая:

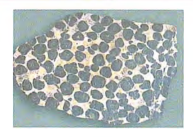
$$_{+24}$$
Cr 1 $s^2$  | 2 $s^2$ 2 $p^6$  | 3 $s^2$ 3 $p^6$ 3 $d^5$  | 4 $s^1$ 

Скема расположения электронов по энергетическим уровням и под-



Согласно закономерностям заполнения энергетических уровней и тровней (орбиталей) у атома хрома на четвёртом энергетическом (s-подуровне) должно быть два электрона. Однако один из двух тронов переходит на третий энергетический уровень, на незапол
д-орбиталь. Такое явление наблюдают и у атомов некоторых ветентов Б-групп (см. § 4).

- то проявлять степени окисления от +1 до +6. Наиболее выправления соединения хрома в степенях окисления +2,
  - в природе. В нашей стране наиболее распространёнзапяется *хромистый железняк*, или хромит железа,
  - $\exists$  природе встречаются также оксид хрома(III)  $\operatorname{Cr_2O_3}$



**Рис. 42.** Хромистый железняк

FeO · 
$$\operatorname{Cr}_2 O_3 + 4C = 2C_{\overline{1}} - \overline{\phantom{a}}$$

В результате этой реакци сплав хрома с железом — се получения чистого хрома его вают из оксида хрома(III) аль

$$rac{1}{+3} \frac{6e}{Cr_2O_3} + 2A1 = Al_2O_3 - Al_2O_3 -$$

Обычно используют смесь оксидов  $Cr_2O_3$  и  $CrO_3$ .

Физические свойства. Хром — металл серебристо-беметаллическим блеском, по внешнему виду похожий на плотность 7,19 г/см<sup>3</sup>, температура плавления 1907 °C.

**Химические свойства.** Поверхность хрома покрыта прозрачной плёнкой оксида. Она химически весьма устоя кислоты разрушают её с трудом. Благодаря этой плёнке хромодним из самых коррозионно-стойких металлов. Разбавленная серная кислоты с хромом начинают реагировать только через невремя (после разрушения плёнки):

$$Cr + H_2SO_4 = CrSO_4 + H_2\uparrow$$

Азотная кислота пассивирует хром (закрепляет оксидную плёнку Применение хрома показано на схеме 8.

CxeMa

#### Применение хрома

В виде феррохрома сплавляют с железом и получают высококачественные твёрдые при высокой температуре стали, металлорежущие инструменты

При добавлении хрома (около 12%) получают нержавеющую сталь (хирургические инструменты и т. д.)

Покрывают (хромируют) различные стальные изделия для предотвращения коррозии

### 🔁 Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. На основании чего можно утверждать, что титан является одним **з** важнейших металлов в современной технике?
- 2. Какие степени окисления характерны для хрома в его соедине-= 1914 Приведите примеры. Составьте схему размещения электронов по гобиталям в атоме хрома.
- 3. Какую массу хрома можно получить из 200 г оксида хрома(III), со**з** жащего 5 % примесей, алюминотермическим способом?

#### Тестовые задания

1. В схеме превращений

$$Cr \xrightarrow{X} CrCl_3 \xrightarrow{Y} Cr(OH)_3$$

веществами Х и У могут быть соответственно

- 1) Cl, и H<sub>2</sub>O
- 3) NaCl и KOH
- 2) Cl<sub>2</sub> и NaOH 4) HCl и KOH
- 2. Установите соответствие между степенью окисления хрома в веществе и формулой этого вещества.
- 1) 0
- A.  $K_2Cr_2O_7$
- 2) +2 B. Cr 3) +3 B. CrCl,
- +) +6  $\Gamma$ .  $Cr_2(SO_4)_3$
- 3. В реакции оксида хрома(III) с алюминием восстановительные зойства проявляет

2) AI 3)  $O^{-2}$  4) Cr

 затронное приложение к учебнику, познакомьтесь с разде-- - - ες ες HO» κ δ 31.

🖿 🔤 🗀 7.5 и 7.9 (с. 49) из «Задачника с «помощником» для

🚃 📰 🗀 ительную литературу и Интернет, подготовьте элек-🚃 🚾 🔄 поцию о свойствах и применении титана или хрома.

📉 савнения реакций, характеризующих свойства титана

## Железо, никель, платина

#### Повторите § 11. Какие полиморфные модификации известны

Чистая платина в природе встречается очень редко. Самый крупный самородок массой 9,63 кг до наших дней не сохранился. Другой самородок массой 8,395 кг найден в начале XX в. в бассейне реки Исы (хранится в Алмазном фонде).

В VIIIБ-группе находится взето элементов, из них самое большля ческое значение имеет железо. І наиболее характерны соединен рых его степени окисления равны Имеются и соединения, в которым проявляет степень окисления +6, неустойчивы. Основные свойства отражены в таблице 9.

Таблица

#### Железо

Электронная конфигурация 
$$_{+26}$$
 Fe ...  $3s^23p^63a^64s^2$ 

#### Физические свойства

Металл серебристо-белого цвета. Чистое железо — мягкий, пластичный металл. Плотность  $7,87\,$  г/см $^3$ , температура плавления  $1539\,$ °C. В отличие от многих других металлов железо обладает магнитными свойствами

#### Химические свойства

Взаимодействие с простыми веществами

1. С кислородом:

или  $Fe(FeO_2)_2$ , — феррит железа(II).

С кислородом во влажном воздухе образуется  ${\rm Fe_2O_3} \cdot n{\rm H_2O}$ .

2. С хлором:

Взаимодействие со сложными веществами

1. С разбавленными кислотами:

Fe + 2HCl = FeCl<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>↑  
Fe + 2H<sup>+</sup> + 2Cl<sup>-</sup> = Fe<sup>2+</sup> + 2Cl<sup>-</sup> + H<sub>2</sub>↑  

$$^{0}$$
 Fe + 2H<sup>+</sup> = Fe<sup>2+</sup> +  $^{0}$  H<sub>2</sub>↑

2. С концентрированной серной кислото при нагревании:

$$_{0}^{6e}$$
  $_{+6}^{+6}$   $_{+6}^{+6}$   $_{+6}^{+6}$   $_{+6}^{+6}$   $_{+6}^{+7}$   $_{+$ 

#### Применение

способно быстро намагничиваться и размагничиваться, мененяют для изготовления трансформаторов, электромоторов осронов. Основная масса железа на практике используется — чугуна и стали (см. табл. 11, 12, с. 151—152)

жения на элементов VIIIБ-группы большое практическое

перактерны соединения, в которых он проявляет степе-—2 м +3. В отличие от соединений железа(III) соединежикель проявляет степень окисления +3, неустойчивы. наиболее характерны соединения, в которых она проокисления +2 и +4.

в свойства этих металлов и их применение отражены в

Таблица 10

Еметь Ni	Платина Pt		
Электронная конфигурация			
$_{+78}\text{Pt} \dots 5s^25p^65d^96s^1$			
Физические свойства			
очень твёрдый ме- отся и полируется. отклает магнитны- мет довольно высо- тавления (1453°C)	Белый, пластичный и ковкий металл, с высокой температурой плавления (1769 °C). Один из наиболее тяжёлых металлов ( $\rho = 21,5 \text{ г/см}^3$ )		

#### Химические свойства

#### Химическая активность уменьшается

#### 1. Взаимодействие с простыми веществами

Из-за оксидной плёнки реагирует с кислородом, галогенами, серой только при повышенной температуре:

Химически очень установовичных условиях с том ществами (Cl<sub>2</sub>, S. O. В мелкораздробленно повышенной температура с хлором и серой

#### 2. Взаимодействие со сложными веществаже

При обычных условиях медленно реагирует с разбавленными кислотами:

Кислоты на платину на Реагирует только с цать

#### Применение

- 1. Для производства различных сплавов (см. табл. 11, с. 151).
- 2. Для покрытия поверхности других металлов (никелирование).
- 3. В качестве катализатора при многих химических процессах
- 1. Для изготовления коррозионнсстойких деталей аппаратуры.
- 2. Для изготовления нагревательный элементов лабораторных электропечей, высокотемпературных датчикозтермоизмерительных приборов.
- 3. В качестве катализатора.
- 4. Для изготовления химическа устойчивой лабораторной посуды

### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Составьте уравнения реакций железа с простыми и сложными вешествами. Покажите переход электронов и поясните, что окисляется и что эосстанавливается, что является окислителем и что — восстановителем.
  - 2. Почему применение чистого железа ограничено?
- 3. Вычислите массу железа, которое можно получить из 100 кг магытного железняка  $\mathrm{Fe_3O_4}$  восстановлением углеродом. Учтите, что выпитном железняке содержится 10% примесей. Производственные вотери конечного продукта реакции 15%.
- 4. В раствор, содержащий 16 г сульфата меди(II), поместили 4,8 г калезных опилок. Какие вещества образовались и какова их масса?

#### Тестовые задания

1. Восстановительные свойства железо проявляет в реакции

i) 
$$Fe_2O_3 + 3H_2SO_4 = Fe_2(SO_4)_3 + 3H_2O$$

- $2) 2 \text{FeCl}_2 + \text{Cl}_2 = 2 \text{FeCl}_3$
- $3) 2 \text{Fe}(OH)_3 = \text{Fe}_2 O_3 + 3 \text{H}_2 O$
- FeCl<sub>2</sub> + 2KOH =  $Fe(OH)_2$  + 2KCl
- В схеме превращений

$$Fe \rightarrow FeCl_2 \rightarrow X \rightarrow FeO \rightarrow Fe \rightarrow Y \rightarrow Fe(OH)_3$$

Хи У могут быть соответственно

- 3) NaOH и FeO
- FeCl. 4) FeCl<sub>3</sub> и HCl

железа(III) с водородом восстановителем

3) O 4) Fe

————— приложение к учебнику, ознакомьтесь с раздела-——————— интересно» к § 32.

тельную литературу и Интернет, подготовьте элеко свойствах и применении платины или никеля.

#### municip pesyliaman

в светения реакций, характеризующих свойства железа.

#### Сплавы металлов

- 🌘 Какие способы борьбы с коррозией металлов вам известны?
- Почему алюминий не подвергается коррозии в атмосфере кислорода?
- Какие сплавы металлов вам известны?
- Почему чистое железо практически не используют?
- Какие металлы человек научился использовать раньше другий:

Вы ознакомились со свойствами и получением важнейше А- и Б-групп. Чистые металлы не всегда обладают свойствами торых основано их использование в той или иной области. Поветрактике используют не чистые металлы, а их сплавы (рис. 43)



СПЛАВЫ — это вещества с металлическими свойствами, состоящие двух или нескольких элементов, из которых хотя бы один является металлом.

Элементы, вводимые в сплавы для улучшения их свойств, называю легирующими добавками.

Сплавы можно классифицировать по следующим признакам:

- 1) по числу компонентов (двойные, тройные и т. д.);
- 2) по структуре (*гомогенные* однофазные и *гетерогенные* смеси, состоящие из нескольких фаз);
- 3) по характеру металла, являющегося основой сплава (*чёрные* сталь, чугун, *цветные* сплавы алюминия, меди, никеля и т. д.);



**Рис. 43.** Столовые приборы, изготовленные из сплавов

- 4) по характерным свойствам (туго плавкие, легкоплавкие, жаропрочные высокопрочные, твёрдые, коррозионну устойчивые);
- 5) по технологическим признака (литейные для изготовления деталя путём литья и деформируемые подватаемые ковке, штамповке, прокату, пресованию и другим видам обработки).

Среди сплавов цветных металла важнейшую роль играют сплавы алюминия и меди (табл. 11).

Таблица 11 Сплавы некоторых цветных металлов

Название	Состав, %	Температура	Применение
		плавления, °С	
-люминиево- марганцевая бронза	Cu (~90), Al (8,5—9,5), Mn (1,5—2)	1060	Детали машин
Бериллиевая Гронза	Cu (97,4—98), Be (2—2,6)	1000	Пружины и инструменты, не образующие при ударе искр, струны музыкальных инструментов
Латунь	Cu (57—60), Zn (40—43)	900	Детали механизмов и предметов быта
<b>–</b> ғйзильбер	Cu (~65), Zn (20), Ni (15)	1040	Монеты
<b>К</b> онстантан	Cu (~60), Ni (39—41), Mn (0,4—0,6)	1270	Электроизмерительные приборы
<u> Гельхиор</u>	Cu (~80), Ni (18,5—20,5), Fe (0,1—1)	1170	Монеты и детали раз- личных машин и ин- струментов
//	Cu (65–67), Ni (33–35), In (0,4–0,6)		Электрические нагрева- ели
Pt Co	(36). (28). (6). (30)	ш зн вк	втоматические огнету- ители и средства сиг- илизации, которая иничается при дости- ении определённой мпературы
P5 54	50). (25). (12.5), (12.5)	за	еталлические модели, ливка образцов, пайка скоторых сплавов

Название	Состав, %	Температура плавления, °С	Примен
Электрон	Mg (86,5–96,6), Al (3–10), Zn (0,2–3), Mn (0,15–0,5)	625	В ракетной авиа- и автол

В современной технике наибольшее применение находят леза. Например, в машиностроении на их долю приходится от общей массы применяемых сплавов металлов. Важнейши ми железа являются чугун и сталь.

# Определение

ЧУГУН — это сплав железа, содержащий 2—4 % углерода, а также ний, марганец, небольшие количества серы и фосфора (табл. 12)

#### Виды и свойства чугунов

Вид чугуна	Состав	Применен
Серый чугун (с высоким содер- жанием кремния)	Содержит 2—4,3 % С, 1,25—4,0 % Si и до 1,5 % Мп. Большое содержание кремния снижает растворимость углерода. Поэтому углерод выделяется в виде графита	Сравнительно (за счёт налебодного утлетрошо поддаете нической остабосерого чутуна ливают различе детали колёса, труба
Белый чугун (с небольшим содер-жанием кремния)	Содержит 2—4,3 % С, более 4 % Мп, но очень мало кремния. Углерод в основном содержится в виде <i>цементита</i> — карбида железа Fe <sub>3</sub> C	Твёрдый и счёт наличия та. Белый рабатывают в

# Определение

СТАЛЬ — это сплав железа, содержащий 0,3—2 % углерода и -=5 количества кремния, марганца, фосфора и серы.

Широкое применение находят *легированные стали*. Такие стали в качестве легирующих добавок содержат хром, никель, марганец, кобальт, ванадий, молибден, вольфрам, титан и др. (табл. 13). Большое значение имеют хромоникелевые стали: хром придаёт стали нужную твёрдость, а никель — пластичность.

 Таблица 13

 Легирующие добавки и применение легированных сталей

Легирующий элемент	Свойства, которые легирующий элемент придаёт стали	Применение стали, легированной данным элементом
Хром	Твёрдость и коррозион- ная стойкость	Инструменты, резцы, зубила
Никель	Вязкость, механическая прочность и коррозионная стойкость	Турбины электростанций и реактивных двигателей, измерительные приборы, детали, используемые при высоких температурах
Марганец	Твёрдость, механическая прочность, устойчивость к ударам и трению	Детали дробильных установок, железнодорожные рельсы, зубья ковшей экскаваторов
Титан	Жаростойкость, механи- ческая прочность при вы- соких температурах, кор- розионная стойкость	В самолёто-, ракето- и судо- строении. Химическая аппара- тура
Вольфрам	Твёрдость и жаропроч- ность, износоустойчи- вость	Быстрорежущие инструменты, пилы, фрезы, штампы, нити электрических ламп
Молибден	Эластичность, жаростой- кость, коррозионная стойкость	В производстве лопастей тур- бин реактивных самолётов и автомобилей. Броневые плиты, лабораторная посуда, детали электронных ламп
Кремний	Устойчивость к воздей- ствию кислот	Трансформаторы, кислотоупор- ные аппараты и приборы

Легирующий элемент	Свойства, которые легирующий элемент придаёт стали	Применение стали, легированной данным элементом
Ванадий	Высокая прочность, упругость и устойчивость к ударам	В производстве инструментальных сталей. Детали автомобилей, тракторов и других машин, подвергающиеся ударам

Сплавы. Легирующие добавки. Чёрные металлы. Цветные металлы. Чугун. Сталь. Легированные стали

## **(S)** Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Что такое сплавы и как их классифицируют?
- **2.** Назовите важнейшие сплавы цветных металлов, их примерный состав, свойства и применение.
  - 3. Охарактеризуйте состав и свойства чугунов.
- **4.** С какой целью в сталь добавляют легирующие добавки? Где применяют легированные стали?
- 5. Стальную проволоку массой 5 г сожгли в кислороде. При этом получили 0,1 г оксида углерода(IV). Вычислите массовую долю углерода в этой стали.
- **6.** Рассчитайте объём водорода (н. у.), который выделится при действии избытка воды на сплав, содержащий 18,4 г натрия и 15,6 г калия.
  - Используя электронное приложение к учебнику, ознакомьтесь с разделом
     «Это интересно» к § 33.
    - Используя Интернет, подготовьте электронные презентации (на выбор) о сплавах по характерным свойствам (тугоплавкие, легкоплавкие, жаропрочные, высокопрочные, твёрдые, коррозионно-устойчивые).

#### Личный результат

Я могу предсказать свойства сплава, зная его состав.

## Оксиды и гидроксиды металлов

- 🌘 Какие классы неорганических соединений вам известны?
- На какие группы делят гидроксиды металлов?
- Какие свойства характерны для оснований и амфотерных гидроксидов?
- 🏿 Какие гидроксиды называют щелочами?

Вы уже знакомы с различными классами неорганических и органических соединений. Важнейший класс неорганических веществ — оксиды.



#### Определение

ОКСИДЫ — это соединения элементов с кислородом. Степень окисления атома кислорода в оксидах равна -2.

Оксиды металлов могут проявлять как основные, так и амфотерные свойства.



#### Определение

ГИДРОКСИДЫ — это неорганические соединения металлов с общей формулой  $\mathrm{M}(\mathrm{OH})_n$ , где n — степень окисления металла  $\mathrm{M}$ .

Гидроксиды металлов являются основаниями или амфотерными соединениями. Гидроксиды щелочных и щелочноземельных металлов называют шелочами.

Химические свойства оксидов и гидроксидов зависят как от положения соответствующего элемента в периодической системе химических элементов Д. И. Менделеева, так и от его степени окисления. Вам уже известно, что в группах сверху вниз увеличиваются атомные радиусы элементов и, следовательно, усиливаются металлические свойства. Особенно это характерно для элементов А-групп. Сверху вниз усиливаются и основные свойства оксидов и гидроксидов соответствующих элементов. В этом можно убедиться при сравнении свойств элементов, их оксидов и гидроксидов (табл. 14).

Существует следующая закономерность: чем выше степень окисления элемента в соединении, тем более сильно выражены кислотные свойства этого соединения. Это наглядно проявляется при сравнении свойств оксидов и гидроксидов хрома (табл. 15).

# Свойства металлов IIA-группы и характеристика их оксидов и гидроксидов

	В		Характеристика оксидов			
	с кислотами	со щелочами	с водой	и гидроксидов		
		Бери.	тлий Ве			
Металлические свойства усиливаются	$ \begin{array}{ccc}  & & \downarrow & \downarrow \\ 0 & & +1 \\ Be + 2HCl = & \\ & = & BeCl_2 + H_2 \uparrow \end{array} $	Ве + 2NaOH(тв.) $\stackrel{\prime}{=}$ = Na <sub>2</sub> BeO <sub>2</sub> + H <sub>2</sub> ↑ бериллат натрия $\stackrel{?}{=}$ Ве + 2NaOH + 2H <sub>2</sub> O $\stackrel{\prime}{=}$ = Na <sub>2</sub>  Be(OH) <sub>4</sub>   + H <sub>2</sub> ↑ тетрагидроксобериллат натрия	При обыкновенной температуре не ре- агирует	Амфотерны:  BeO + 2HCl =  = BeCl <sub>2</sub> + H <sub>2</sub> O  BeO + 2NaOH(тв.) =  = Na <sub>2</sub> BeO <sub>2</sub> + H <sub>2</sub> O  Be(OH) <sub>2</sub> + H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> =  = BeSO <sub>4</sub> + 2H <sub>2</sub> O  Be(OH) <sub>2</sub> + 2NaOH =  = Na <sub>2</sub>  Be(OH) <sub>4</sub>    BeO с водой не реагирует, Be(OH) <sub>2</sub> в воде практически нерастворим		
ниш		Mari	ий Mg	Вают		
Мета	С кислотами реагирует более энергично, чем Ве	Не реагирует	С холодной водой реагирует слабо	Обладают только основными свойствами. МдО с водой реагирует слабо. Растворимость Мд(ОН) <sub>2</sub> весьма незначительна.		

	Каль	ьций Са	
С кислотами реа- гируст энергичнее, чем Mg	Не реагирует	Реагирует при обычной температуре:	Обладают только основными свойствами. СаО с водой реагирует энергично. Растворимость Са(ОН) <sub>2</sub> мала, но больше, чем растворимость $Mg(OH)_2$
	Стро	нций Sr	
С кислотами реа- гпрует более энер- гпчно, чем Са	Не реагирует	Реагирует энергич- нее, чем Са	Обладают только основными свойствами. SrO с водой реагирует энергичнее, чем СаО. Растворимость Sr(OH) <sub>2</sub> больше, чем растворимость Са(OH) <sub>2</sub>
	Баг	эий Ва	
С кислотами реа- гирует энергичнее, чем Sr	Не реагирует	Реагирует энергич- нее, чем Sr	Обладают только основными свойствами. ВаО с водой реагирует энергичнее, чем SrO. Ва(ОН) <sub>2</sub> является более сильным основанием по сравнению с Sr(ОН) <sub>2</sub>

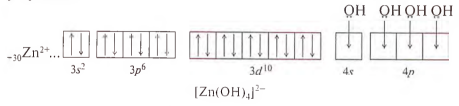
# Свойства оксидов и гидроксидов хрома в зависимости от его степени окисления

Свойства	Гидроксид	Свойства
	Оксид хрома(II)	CrO
Реагирует только с кислотами (проявляет только основные свойства):	Гидроксид хрома(II) Cr(OH) <sub>2</sub>	Реагирует только с кислотами (проявляет только основные свойства):
	Оксид хрома(III) С	Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>
Проявляет амфотерные свойства:	Гидроксид хрома(III) Cr(OH) <sub>3</sub>	$Cr_2O_3$ Проявляет амфотерные свойства: $Cr(OH)_3 + 3HCl =$ $= CrCl_3 + 3H_2O$ $Cr(OH)_3 + NaOH(TB) =$ $= NaCrO_2 + 2H_2O\uparrow$ В растворе: $Cr(OH)_3 + 3NaOH =$ $= Na_3[Cr(OH)_6]$
	Оксид хрома(VI) (	CrO <sub>3</sub>
Проявляет только кислотные свойства: $CrO_3 + 2NaOH = = Na_2CrO_4 + H_2O$	Кислоты хромовая $H_2$ Сг $O_4$ и дихромовая $H_2$ Сг $_2$ О $_7$ существуют только в водных растворах	Кислотам $H_2CrO_4$ и $H_2Cr_2O_7$ соответствуют соли — $xpo-$ маты и дихроматы. Эти соли получают при окислении соединений хрома(III) и при нейтрализации хромовой и дихромовой кислот основаниями

Комплексные (координационные) соединения. Вы знаете, что при взаимодействии амфотерных оксидов и гидроксидов с водными растворами щелочей образуются соли необычного состава, например тетрагидроксоалюминат натрия  $Na[Al(OH)_4]$ , тетрагидроксоцинкат натрия  $Na_2[Zn(OH)_4]$ и др. Подобные соединения относят к особому классу веществ — так называемым комплексным или координационным соединениям. За счёт чего же могут образовываться комплексные соединения?

Чаще всего такие соединения могут образовывать атомы d-элементов, имеющие большое число свободных электронных орбиталей. Эти орбитали могут принимать неподелённые электронные пары каких-либо молекул или ионов по донорно-акцепторному механизму, и возникает ковалентная связь.

Например, в комплексном ионе  $[Zn(OH)_4]^{2-}$  ион цинка предоставляет для неподелённых электронных пар гидроксогрупп одну 4s- и три 4p-орбитали:



Среди знакомых вам реактивов комплексным соединением также является используемый в реакции «серебряного зеркала» аммиачный раствор оксида серебра  $[Ag(NH_3)_2]OH$ .

Комплексных соединений множество, и они чрезвычайно разнообразны. Теория комплексных соединений (координационная теория) была преджена в 1893 г. швейцарским химиком Альфредом Вернером. В 1913 г. разработку этой теории он был удостоен Нобелевской премии.

## 🥞 подумайте, ответьте, выполните...

- каких факторов зависят свойства оксидов и гидроксидов Поясните на конкретных примерах.
- Налишите формулы высших оксидов селена и хлора. Определите запишите уравнения реакций этих оксидов с водой.
  - $\sim$  Седелите степени окисления в соединениях хрома  $\rm CrO, \ Cr_2O_3$   $\sim$  Изменение степени окисления элемента влияет на характер
  - 🔤 пелной нейтрализации 150 г раствора с массовой долей раствора гидроксида натрия.

5. Напишите уравнения химических реакций, соответствую = = = = = = Ba(OH) $_2$  = BaSO $_4$ 

BaO

Укажите окислительно-восстановительные реакции.

6. При взаимодействии избытка концентрированной серноты и 117 г хлорида натрия получили хлороводород, который встопоглощён водой массой 227 г. Вычислите массовую долю хлорова в полученном растворе.

#### Тестовые задания

- 1. В ряду гидроксидов металлов  $Mg(OH)_2 Ca(OH)_2 Sr(OH)_2 Ba(OH)_2$  основные свойства
- 1) усиливаются
- 2) ослабевают
- 3) не изменяются
- 4) изменяются периодически
- 2. Установите соответствие между формулой гидроксида металла и классом, к которому относится этот гидроксид.
- 1) Be(OH)<sub>2</sub>
- А. основание
- 2) Ba(OH)<sub>2</sub>
- Б. амфотерный гидроксид
- 3)  $Cr(OH)_2$
- 4)  $Fe(OH)_3$



Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к § 34.

#### Вичный результат

- Я знаю, как изменяются свойства оксидов и гидроксидов металлов по периодам и A-группам периодической таблицы.
- Я знаю, как изменяются свойства оксидов и гидроксидов химического элемента с повышением степени окисления его атома.
- я умею записывать в молекулярном и ионном виде уравнения химических реакций, подтверждающих кислотно-основные свойства оксидов и гидроксидов металлов, а также экспериментально доказывать наличие этих свойств.

# Практическая работа 2

# Решение экспериментальных задач по теме «Металлы»

- Что такое качественная реакция?
- Повторите правила техники безопасности при работе в химическом кабинете

При подготовке к практической работе используйте приложение см. с. 218—219).

- 1. Дана смесь, состоящая из хлорида кальция и хлорида железа(III). Проделайте опыты, при помощи которых можно определить наличие в  $\text{смеси ионов } \text{Ca}^{2+}$  и  $\text{Fe}^{3+}$ .
- 2. Выданы вещества: кристаллогидрат сульфата меди(II), карбонат ния, гидроксид натрия, железо, соляная кислота, хлорид железа(III). Вызычась этими веществами, получите: а) оксид железа(III); б) оксид магния; в) медь; г) хлорид магния.
- 3. В трёх пробирках без надписей даны кристаллические вещества: аммония, нитрат меди(II) и хлорид железа(III). Опытным путём треблите, какое вещество находится в каждой из пробирок.
  - Составьте уравнения реакций, соответствующих опытам 1—3, в малекулярном, полном и сокращённом ионном виде.
- В пробирках даны твёрдые соли: а) сульфат натрия, нитрат каморил бария; б) хлорид кальция, сульфат меди(II), сульфат бария.
  - Отуществите практически следующие превращения:
  - $= \text{FeCl}_3 \text{Fe}(\text{OH})_3 \text{Fe}_2\text{O}_3 \text{FeCl}_3$
  - $Al(OH)_3 \rightarrow AlCl_3$   $Na[Al(OH)_4]$
  - $CSO_2 Cu(OH)_2 CuO \rightarrow CuCl_2$
  - работе выполните в произвольной форме.

# § 36

# Обзор неметаллов

- В чём особенности строения атомов неметаллов?
- Как изменяются окислительные свойства неметаллов по периоду в в А-группах?
- Могут ли неметаллы проявлять восстановительные свойства?

Неметаллических элементов по сравнению с металлическими — ментами относительно немного. Их размещение в периодической стеме химических элементов Д. И. Менделеева отражено в таблице

Как видно из таблицы 16, неметаллические элементы в основни расположены в правой верхней части периодической системы. Так в периодах слева направо у атомов элементов увеличиваются заряды ядем и уменьшаются атомные радиусы, а в группах сверху вниз атомные радиусы возрастают, то понятно, почему атомы неметаллов сильнее, чем атомы металлов, притягивают наружные электроны. В связи с этим у неметаллов преобладают окислительные свойства. Особенно сильные окислительные свойства, т. е. способность присоединять электроны, проявляют неметаллы, находящиеся во 2-м и 3-м периодах, в VIA—VIIA-группах. Самым сильным окислителем является фтор.

Таблица 16

ериод	Размещение неметаллических элементов в периодической системе по группам							
Пер	IA	IIA	IIIA	IVA	VA	VIA	VIIA	VIIIA (благородные газы*)
1	Н							He
2			В	С	N	О	F	Ne
3				Si	Р	S	Cl	Ar
4					As	Se	Br	Kr
5						Te	I	Xe
6								Rn

<sup>\*</sup> В атомах благородных газов наружные электронные уровни заполнены электронами полностью, поэтому благородные газы обладают особыми свойствами.

В соответствии с численными значениями электроотрицательности окислительные способности простых веществ — неметаллов увеличиваются в следующем порядке:

Следовательно, энергичнее всего взаимодействует с водородом и металлами фтор:

Менее энергично реагирует кислород:

$$_{0}^{-4e}$$
  $_{0}^{-}$   $_{0}^{+1}$   $_{0}^{-2}$   $_{0}^{+1}$   $_{0}^{-2}$ 

Бром и иод впервые были получены из золы морских водорослей. Бром получил французский фармацевт и химик Ж. Балар в 1826 г., а иод — французский химик В. Куртуа в 1811 г. Название иода происходит от греческого слова «иодес» — фиолетовый.

Фтор — самый типичный неметалл. Для него *не характерны вос- спановительные свойства*, т. е. способность отдавать электроны.

Кислород — также сильный окислитель. Однако, судя по его соединениям с фтором ( $OF_2$ ,  $O_2F_2$ ), кислород может проявлять и положивальную степень окисления, т. е. являться восстановителем.

Все остальные неметаллы проявляют восстановительные свойства.

$$O_2 \quad Cl_2 \quad N_2 \quad I_2 \quad S \quad C \quad P \quad H_2 \quad B \quad Si$$

Так, например, хлор непосредственно с кислородом не соединяется, косвенным путём можно получить его оксиды  $(Cl_2O, Cl_2O, Cl_2O_7)$ , косвенным путём можно получить его оксиды  $(Cl_2O, Cl_2O, Cl_2O_7)$ , косвенных хлор проявляет положительную степень окисления. Азот при температуре непосредственно соединяется с кислородом и, проявляет восстановительные свойства:

$$\begin{array}{cccc}
 & 4e & \downarrow & & \\
0 & 0 & 1 & +2-2 \\
N_2 & + & O_2 & \stackrel{f}{\longleftrightarrow} & 2NO
\end{array}$$

Еще легче с кислородом реагирует сера:

$$\begin{array}{ccc}
 & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
0 & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
S & + & O_2 & = & SO_2
\end{array}$$

проявляет и окислительные свойства. Так, например, при например паров серы с водородом происходит реакция

Строение простых веществ — неметаллов. Самые типи металлы имеют молекулярное строение, а менее типичные — кулярное. Этим и объясняется резкое различие их свойств. В это отражено в схеме 9.

Простые вещества - неметаллы

#### немолекулярного строения

C, B, Si

У этих неметаллов *атомные кристаллические решётки*, поэтому они обладают большой твёрдостью и очень высокими температурами плавления

#### молекулярного строения

Crewn

F<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>, Cl<sub>2</sub>, Br<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>, I<sub>2</sub>, S<sub>1</sub>

У этих неметаллов в твёрдом стоянии молекулярные кристалические решётки. При обыча условиях это газы, жидкости твёрдые вещества с низкими технературами плавления

Свойства и применение углерода и кремния, а также неметаллов молекулярным строением были рассмотрены при изучении соответствующих глав курса неорганической химии (9 класс). Кристаллический бор В (как и кристаллический кремний) обладает очень высокой температурой плавления (2076 °C) и большой твёрдостью. Электрическая проводимость бора с повышением температуры сильно увеличивается, что даёт возможность широко применять его в полупроводниковой технике. Добавка бора к стали и к сплавам алюминия, меди, никеля и друлучшает их механические свойства. Изотоп бора В используют в ядерной технике.

Фтор в свободном виде впервые получил французский химик А. Муассан в 1886 г. Название этого элемента произошло от греческого слова «фторос» — гибель, разрушение, уничтожение.

Углерод С, кремний Si, бор В как простые вещества встречаются в двух состояниях — кристаллическом и аморфном. В кристаллическом состоянии они очень твёрдые, имеют высокие температуры плавления. Кристаллический кремний обладает полупроводниковыми свойствами. Все эти элементы образуют соединения с металлами — карбиды, силициды и бориды (CaC<sub>2</sub>,

 $Al_4C_3$ ,  $Fe_3C$ ,  $Mg_2Si$ , TiB,  $TiB_2$ ). Некоторые из них обладают большой твёрдостью, например Fe<sub>3</sub>C, TiB. Карбид кальция, как вам известно, используют для получения ацетилена. Бориды (например, TiB, TiB<sub>2</sub>) необходимы при изготовлении деталей реактивных двигателей, лопаток газовых турбин.

## Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Чем различается строение атомов и простых веществ у металлов и неметаллов?
- 2. Формула наружного электронного слоя химического элемента  $4s^24\rho^3$ . Определите: a) какой это химический элемент; б) заряд ядра его атома, число протонов и нейтронов в ядре; в) относится ли он к s-, p-, d- или f-элементам. Составьте формулы его высшего оксида и летучего водородного соединения, если оно существует.
- 3. На основе периодической системы определите закономерности изменения окислительно-восстановительных свойств неметаллов.

#### Тестовые задания

1. Атом наиболее активного неметалла имеет электронную конфигурацию

1)  $1s^22s^22p^2$ 

3)  $1s^22s^22p^4$ 

2)  $1s^22s^22p^63s^23p^3$  4)  $1s^22s^22p^5$ 

- 2. Определите, верны ли следующие суждения.
- А. В химических реакциях неметаллы могут проявлять свойства и окислителей, и восстановителей.
- Б. Простые вещества неметаллы могут иметь только молекулярное строение.
- 🗓 верно только А

3) верны оба суждения

🗓 верно только Б

4) оба суждения неверны



Решите задачи 7.21 и 7.22 (с. 50) из «Задачника с «помощником» для 10—11 классов.

🗐 🏬 характеризовать общие свойства неметаллов и разъяснять их на представлений о строении атомов.

 $Al_4C_3$ ,  $Fe_3C$ ,  $Mg_2Si$ , TiB,  $TiB_2$ ). Некоторые из них обладают большой твёрдостью, например Fe<sub>3</sub>C, ТіВ. Карбид кальция, как вам известно, используют для получения ацетилена. Бориды (например, TiB, TiB<sub>2</sub>) необходимы при изготовлении деталей реактивных двигателей, лопаток газовых турбин.

## Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Чем различается строение атомов и простых веществ у металлов и неметаллов?
- 2. Формула наружного электронного слоя химического элемента  $4s^24\rho^3$ . Определите: a) какой это химический элемент; б) заряд ядра его атома, число протонов и нейтронов в ядре; в) относится ли он к s-, p-, d- или f-элементам. Составьте формулы его высшего оксида и летучего водородного соединения, если оно существует.
- 3. На основе периодической системы определите закономерности изменения окислительно-восстановительных свойств неметаллов.

#### Тестовые задания

1. Атом наиболее активного неметалла имеет электронную конфигурацию

1)  $1s^22s^22p^2$ 

3)  $1s^22s^22p^4$ 

2)  $1s^22s^22p^63s^23p^3$  4)  $1s^22s^22p^5$ 

- 2. Определите, верны ли следующие суждения.
- А. В химических реакциях неметаллы могут проявлять свойства и окислителей, и восстановителей.
- Б. Простые вещества неметаллы могут иметь только молекудярное строение.
- Верно только А

3) верны оба суждения

📑 верно только Б

4) оба суждения неверны



Решите задачи 7.21 и 7.22 (с. 50) из «Задачника с «помощником» для 10—11 классов.

характеризовать общие свойства неметаллов и разъяснять их на представлений о строении атомов.

# Свойства и применение важнейших неметаллов

- Что такое валентность?
- Как определить степень окисления элемента в простом веществ∈
   в соединении?
- Как определить число электронных подуровней на энергетическом уровне?
- Какие свойства наиболее характерны для неметаллов окислительные или восстановительные? Почему?

Для облегчения самостоятельной учебной работы по повторении систематизации учебного материала о свойствах и применении важнейших неметаллов IV, V, VI и VII групп используйте таблицы 17. 18. 19 и 20.

Как пользоваться этими таблицами? Помещённый в них учебным материал не предназначен для простого заучивания. Руководствуясь ими, вы должны повторить и обобщить самое важное, самое существенное об элементах, расположенных в определённых группах периодической системы, об их соединениях, свойствах и применении. Например, следует только взглянуть на схемы распределения электронов по орбиталям фтора F и хлора Cl (табл. 20) — и вы вспомните их общие и отличительные химические свойства. Из этих схем видно, что в атомах фтора и хлора в нормальном состоянии имеется по одному неспаренному электрону. Так объясняются общие свойства этих элементов: фтор, хлор и другие галогены в свободном состоянии образуют двухатомные молекулы —  $F_2$ ,  $Cl_2$ ,  $Br_2$ ,  $l_2$  — и проявляют валентность I; в соединениях же с металлами и водородом — NaF, NaCl, HCl и т. д. — все галогены проявляют степень окисления -1.

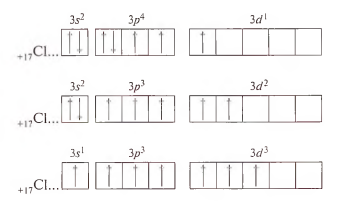
Если сравнить расположение электронов по орбиталям в атомах фтора, хлора и других галогенов, то можно судить и об их *отмичи-тельных свойствах*.

У атома фтора свободных орбиталей нет. Поэтому атомы фтора могут проявить только валентность I и степень окисления -1.

В атомах других галогенов, например в атоме хлора, на том же энергетическом уровне имеются свободные d-орбитали:

	$3s^2$		3 <i>p</i> 3			$3d^{0}$	
+17Cl	†	†	1	*			

Благодаря этому может произойти расспаривание электронов, как это показано на следующих схемах:



На основании этого делают следующие выводы:

В *первом случае* хлор может проявить степень окисления +3 и образовать хлористую кислоту  $HClO_2$ , которой соответствуют соли — хлориты, например хлорит калия  $KClO_2$ .

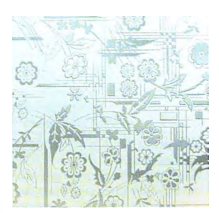
Во втором случае хлор может образовать соединения, в которых степень окисления хлора +5. К таким соединениям относятся хлорноватая кислота  $HClO_3$  и её соли — хлораты, например хлорат калия  $RClO_3$  (бертолетова соль).

В третьем случае хлор проявляет степень окисления +7, например в хлор-вой кислоте  $HClO_4$  и в её солях — перагоратах, например в перхлорате калия  $RClO_4$ .

В таблице 20 даны примеры уравненаиболее характерных реакций. Вы за должны вспомнить и другие химичереакции, в которых участвуют хлор другие галогены.

Сарактеризуя применение хлора, фторис. 44) и прочих галогенов, следует минить те свойства, на которых основается их применение, и составить резения соответствующих реакций.

Подобным же образом вы можете истрановать и остальные таблицы.

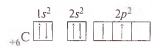


**Рис. 44.** Этот рисунок на стекле появился в результате реакции с плавиковой кислотой

#### Углерод С

#### Кремний Si

Размещение электронов по орбиталям



$3s^2$	$3p^{2}$	3 <i>d</i> -
+14Si[]		

#### Характерные химические свойства

1. Окислительные свойства:

2. Восстановительные свой-ства:

1. Окислительные свойства:

2. Восстановительные свойства:

Кислоты (за исключением смеси HF и  $HNO_3$ ) на кремний не действуют

- 1. Алмазы для бурения горных пород.
- 2. Графит электроды, замедлители нейтронов в атомных реакторах, смазочный материал в технике.
- 3. Уголь адсорбент; для получения жидкого топлива, карбида кальция, чёрной краски
- 1. Производство кислотоупорных сталей.
- 2. Производство полупроводников.
- 3. Для получения фотоэлементов.
- 4. Для получения карборунда.
- 5. В качестве выпрямителя переменного тока

#### Азот и фосфор — неметаллы VA-группы

#### 

#### Характерные химические свойства

1. Окислительные свойства:

2. Восстановительные свойства:

$$\begin{array}{ccc}
 & \downarrow & \downarrow \\
0 & 0 & 2000 \text{ °C} & +2-2 \\
N_2 & + O_2 & \longrightarrow & 2NO
\end{array}$$

1. Окислительные свойства:

$$\begin{array}{ccc}
& & & & & \\
& & & & \\
0 & & & & \\
3Ca & + & 2P & = & Ca_3P_2
\end{array}$$

2. Восстановительные свойства:

- В основном для синтеза аммиака, который используют для производтва азотной кислоты и азотсодержених минеральных удобрений.
- ⊥ ∃ля заполнения электрических□ накаливания.
- Жидкий азот используют в медишне для лечения заболеваний кожи систерация), криоконсервации репродуктивных клеток и т. д.
- 1. Красный фосфор применяют при производстве спичек.
- 2. Для получения фосфорной кислоты, идущей на производство фосфорных удобрений.
- 3. Для получения фосфидов (GaP, InP), используемых в качестве полупроводников

#### Кислород и сера — неметаллы VIA-группы

#### Кислород О

#### Cepa S

#### Размещение электронов по орбиталям

$$\begin{array}{c|c} 3s^2 & 3p^4 & 3d^0 \\ & & \downarrow \downarrow & \downarrow \downarrow & \downarrow \end{array}$$

#### Характерные химические свойства

1. Окислительные свойства:

2. Восстановительные свойства кислорода проявляются только в реакциях с фтором:

1. Окислительные свойства:

2. Восстановительные свойства:

- 1. Для ускорения химических реакций, в том числе в металлургии.
- 2. Для резки и сварки металлов.
- 3. В жидком виде в качестве окислителя для ракетного топлива.
- 4. В авиации и в подводных лодках для дыхания.
- 5. В медицине

- 1. В производстве серной кислоты.
- 2. Для вулканизации каучука.
- 3. В борьбе с вредителями и болезнями растений.
- 4. Для получения сероуглерода (используется в производстве вискозного волокна).
- 5. В медицине.
- 6. В производстве спичек

#### Фтор и хлор — неметаллы VIIA-группы

#### 

#### Характерные химические свойства

1. Окислительные свойства (сильнейший окислитель):

2. Восстановительными свойствами фтор не обладает

1. Окислительные свойства:

2. Восстановительные свойства хлор проявляет только в реакциях с фтором:

$${}_{3}^{0}F_{2} + {}_{C}^{0}I_{2} = {}_{2}^{+3-1}CIF_{3}$$

- 1. Для производства фторопластов (тефлона).
- 2 Для производства различных сторсодержащих соединений, кототые применяют в борьбе с вредитесельского хозяйства.
- $\equiv$   $\mathbb{Z}$ ля получения криолита  $\mathrm{Na_3AlF_6}$ .
- Іля получения фтороводородной применения (см. рис. 46).
- Іля получения дифтордихлорме-С С С (фреона), который пока получения дифтордихлорме

- 1. Для хлорирования органических соединений (получение пластмасс, красителей, медикаментов).
- 2. Для отбеливания тканей, бумаги.
- 3. Для обеззараживания питьевой воды.
- 4. Для синтеза хлороводорода.
- 5. Окислитель в химических лабораториях



#### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Пользуясь таблицами 17—20, охарактеризуйте химические своества важнейших неметаллов и их применение.
- **2.** Напишите уравнения химических реакций, соответствующие схемам:

a) 
$$Cl_2 \rightarrow HCl \rightarrow CaCl_2 \rightarrow AgCl$$
  
 $\downarrow$   
 $FeCl_3 \rightarrow Fe(OH)_3$ 

6) 
$$C \rightarrow CO_2 \rightarrow CaCO_3 \rightarrow Ca(HCO_3)_2 \rightarrow CO_2 \rightarrow CO$$

$$\downarrow CaO \rightarrow Ca(OH)_2$$

B) 
$$N_2 \rightarrow NH_3 \rightarrow NO \rightarrow NO_2 \rightarrow HNO_3 \rightarrow NaNO_3$$

Реакции ионного обмена запишите в полном и сокращённом ионном виде. В каждой схеме выберите два уравнения окислительно-восстановительных реакций и расставьте в них коэффициенты с помощью метода электронного баланса.

- **3.** На 12,8 г меди подействовали избытком концентрированной серной кислоты при нагревании. Вычислите массу, объём (н. у.) и количество выделившегося газа.
- **4.** Вычислите объём оксида углерода(IV) (н. у.), который образуется при сжиганин 1 кг угля, массовая доля углерода в котором 90 %. Выход оксида углерода(IV) составляет 90 % теоретически возможного.



Используя электронное приложение к учебнику, ознакомьтесь с видеофрагментами и таблицами к § 37.

#### Линный результам

Я знаю свойства и применение важнейших неметаллов.

# Общая характеристика оксидов

### неметаллов и кислородсодержащих

#### кислот

• Какие вещества называют оксидами?

 Как изменяются кислотные свойства оксидов неметаллов и кислородсодержащих кислот по периоду и в А-группах?

**Оксиды неметаллов.** Как вам известно, высшими оксидами называют оксиды, в состав которых входит элемент данной группы в высшей степени окисления.

# Важная информация

В периодах слева направо свойства высших оксидов постепенно изменяются от основных к кислотным.

В качестве примера рассмотрим изменение свойств оксидов элементов 3-го периода от натрия Na до хлора CI:

$$Na_2O - MgO - Al_2O_3 - SiO_2 - P_2O_5 - SO_3 - Cl_2O_7$$

Оксид натрия  $Na_2O$  и оксид магния MgO — типичные основные оксиды, которым соответствуют основания NaOH и  $Mg(OH)_2$ . Оксид алюминия  $Al_2O_3$  обладает амфотерными свойствами. Оксиду кремния(IV)  $SiO_2$  соответствует очень слабая кислота, упрощённая формула которой  $H_2SiO_3$ . У оксидов  $P_2O_5$ ,  $SO_3$  и  $Cl_2O_7$  кислотные свойства усиливаются. Оксиду серы(VI)  $SO_3$  соответствует серная кислота  $H_2SO_4$ , которая принадлежит к сильным кислотам. Оксиду хлора(VII)  $Cl_2O_7$  соответствует одна из самых сильных кислот — хлорная кислота  $HClO_4$ .

Почему в ряду  $Na_2O-MgO-Al_2O_3-SiO_2-P_2O_5-SO_3-Cl_2O_7$  кислотные свойства оксидов усиливаются? Чтобы ответить на этот вопрос, сравним диссоциацию соответствующих этим оксидам гидроксидов и кислородсодержащих кислот.

При взаимодействии оксида натрия  $Na_2O$  с водой образуется сильное основание — гидроксид натрия NaOH. В водном растворе и в расплавленном состоянии связь между ионами натрия и гидроксидионами разрывается и гидроксид натрия диссоциирует как сильное основание:

$$NaOH = Na^+ + OH^-$$

Ещё в 1957 г. было установлено, что селен в ничтожно малых количествах необходим человеку и животным, иначе у них развиваются тяжёлые заболевания печени и мускулатуры.

Кристалл кремния, очищенный от примесей, становится диэлектриком.

Гидроксид магния  $Mg(OH)_2$  является более слабым основанием. Это объясняется тем, что ион магния по сравнению с ионом натрия обладает большим положительным зарядом ядра и меньшим радиусом, и поэтому связь между ионами магния и гидроксид-ионами упрочняется и диссоциация по типу оснований затрудняется.

Оксиду  $\text{Cl}_2\text{O}_7$  соответствует очень сильная хлорная кислота  $\text{HClO}_4$ . В рассматриваемом ряду хлор характеризуется самым большим положительным зарядом ядра и самым маленьким радиусом иона. Поэтому связь между кислородом и хлором в

молекуле хлорной кислоты упрочняется, а связь между кислородом и водородом ослабевает. В результате это соединение в растворе диссоциирует как сильная кислота:

$$HClO_4 = H^+ + ClO_4^-$$

Следовательно, усиление кислотных свойств высших оксидов соответствующих элементов в периодах слева направо объясняется постепенным возрастанием положительного заряда ядра и уменьшением радиуса ионов.

Об этом можно судить по свойствам кислот, соответствующих этим оксидам. В качестве примеров рассмотрите постепенное изменение свойств кислотных оксидов и соответствующих им кислот, образуемых элементами VA- и VIA-групп (табл. 21 и 22).

# Важная информация

В А-группах сверху вниз кислотные свойства высших оксидов неметаллов ослабевают.

Так, например, в VA-группе оксид азота(V) обладает более сильными кислотными свойствами (образует одну из сильнейших кислот — азотную кислоту  $HNO_3$ ), чем оксид фосфора(V)  $P_2O_5$ . Это объясняется тем, что атом фосфора имеет больший атомный радиус по сравнению с атомом азота.

Чтобы облегчить вашу самостоятельную учебную работу при повторении, химические свойства кислотных оксидов приведены в таблице 23.

Из несолеобразующих (безразличных) оксидов вам знакомы оксид азота(II) NO и оксид углерода(II) CO. Их нельзя отнести ни к кислотным, ни к основным оксидам. Их характерное химическое свойство — способность окисляться и превращаться в кислотные оксиды:

Хлорная кислота  $HClO_4$  — самая сильная из всех кислот. При воздействии на неё водоотнимающих веществ образуется оксид хлора(VII)  $Cl_2O_7$ :

$$\begin{array}{c} P_2O_5 \\ 2HClO_4 \longrightarrow Cl_2O_7 + H_2O \end{array}$$

**Кислородсодержащие кислоты.** Сравнительная характеристика некоторых кислородсодержащих кислот дана в таблицах 21 и 22.

Таблица 21

# Сравнительная характеристика кислотных оксидов и соответствующих им кислот, образуемых элементами подгруппы кислорода

La 👢	Физические свойства	Соедине	ения с кислородом
Химический знак элемента	простого вещества	Химическая формула оксида и соответ- ствующей кислоты	Свойства
О	${ m O_2}$ — бесцветный газ	_	
S	Кристаллическое вещество жёлтого цвета. Электрический ток не проводит	SO <sub>2</sub> H <sub>2</sub> SO <sub>3</sub>	Бесцветный газ. При вза- имодействии с водой об- разуется <i>сернистая кис-</i> лота (средней силы)
		SO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Бесиветная летучая жид- кость. При взаимодей- ствии с водой образуется серная кислота (сильная кислота)

Химический знак элемента	Физические свойства простого вещества	Соединения с кислородом		
		Химическая формула оксида и соответ- ствующей кислоты	Свойства	
Se	шество серого или красного цвета. Электрический ток проводит, но слабо (полупроводник)  ———————————————————————————————————	SeO <sub>2</sub> H <sub>2</sub> SeO <sub>3</sub>	Кристаллическое вещество. При взаимодействии с водой образуется селенистая кислота (сходная с сернистой кислотой, но слабее её)	
		SeO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> SeO <sub>4</sub>	Кристаллическое вещество. При взаимодействии с водой образуется селеновая кислота (по силе и свойствам сходная с серной кислотой)  Кристаллическое вещество. При взаимодействии с водой образуется теллури-	
Те	Кристаллическое вещество серебристобелого цвета с металлическим блеском. Электрический ток проводит лучше, чем селен	TeO <sub>2</sub> H <sub>2</sub> TeO <sub>3</sub>	Кристаллическое вещество. При взаимодействии с водой образуется $mex.ypu-cmas$ кислота (значительно слабее $H_2SeO_3$ )	
		TeO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> TeO <sub>4</sub> · 2H <sub>2</sub> O (H <sub>6</sub> TeO <sub>6</sub> )	Кристаллическое вещество. Реагирует с водой при повышенной температуре, при этом образуется теллуровая кислота (очень слабая)	

# Сравнительная характеристика высших оксидов и соответствующих им кислот, образуемых элементами подгруппы азота

й	Физические свойства простого вещества	Кислородные соединения с высшей степеныю окисления		
Химический знак элемента		Химическая формула оксида и соответ-ствующей кислоты	Свойства	
N	$N_2$ — бесцветный газ, малорастворим в воде. Температура кипения $-196~^{\circ}\mathrm{C}$	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> HNO <sub>3</sub>	Бесцветное кристалличе- ское вещество. При взаимо- действии с водой образуется сильная <i>азотная кислота</i>	
P	Существует в виде нескольких аллотропных модификаций. Важнейшне из них:  1) белый фосфор — бесцветное твёрдое вещество, режется ножом (под водой);  2) красный фосфор — порошкообразное вещество;  3) чёрный фосфор — твёрдое вещество, напоминает графит	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (P <sub>4</sub> O <sub>10</sub> ) H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	Белое порошкообразное гигроскопическое вещество. При взаимодействии с водой образуется фосфорная кислота (средней силы)	Кислотные свойства ослабевают
As	Хрупкое кристалличе- ское вещество с ме- таллическим блеском	As <sub>2</sub> O <sub>5</sub> H <sub>3</sub> AsO <sub>4</sub>	Белое стекловидное вещество, расплывающееся на воздухе. При взаимодействии с водой образуется мышьяковая кислота, которая слабее $H_3PO_4$	абевают
Sb	Хрупкое кристалличе- ское вещество с ме- таллическим блеском	Sb <sub>2</sub> O <sub>5</sub> H[Sb(OH) <sub>6</sub> ]	Желтоватый порошок. Этому оксиду соответствует слабая одноосновная <i>сурьмяная кислота</i> . Известны её соли — KSb(OH) <sub>6</sub> и др.	

Химический знак элемента	Физические свойства простого вещества	Кислородные соединения с высшей степенью окисления	
		Химическая формула оксида и соответствующей кислоты	Свойства
Bi	Хрупкое кристалличе- ское вещество, сереб- ристое с розоватым оттенком	Bi <sub>2</sub> O <sub>5</sub> HBiO <sub>3</sub>	Красно-коричневые кристаллы. Этому оксиду соответствует неустойчивая и слабая висмутовая кислота

Таблица 23 Химические свойства кислотных оксидов

Кислотные оксиды реагируют	Примеры
1) с основаниями	$Ca(OH)_2 + CO_2 = CaCO_3 \downarrow + H_2O$ $2NaOH + SO_3 = Na_2SO_4 + H_2O$
2) с основными оксидами	CaO + SiO2 = CaSiO3 Li2O + N2O5 = 2LiNO3
3) <i>с водой</i> (большинство кислотных оксидов)	$3H_2O + P_2O_5 = 2H_3PO_4$ $H_2O + SO_2 \rightleftharpoons H_2SO_3$ $H_2O + SO_3 = H_2SO_4$
4) <i>с некоторыми солями</i> (менее летучие кислотные оксиды вытесняют из солей более летучие)	$CaCO_3 + SiO_2 \stackrel{f}{=} CaSiO_3 + CO_2 \uparrow$ $Ca_3(PO_4)_2 + 3SiO_2 \stackrel{f}{=} 3CaSiO_3 + P_2O_5$

### 3

#### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Какие закономерности наблюдаются в изменении свойств кислотных оксидов в периодах и группах?
- **2.** Даны формулы кислотных оксидов: а)  $N_2O_5$ ,  $CO_2$ ,  $Cl_2O_7$  и  $SO_3$ ; б)  $P_2O_5$ ,  $As_2O_5$ ,  $N_2O_5$  и  $Sb_2O_5$ . Расположите эти формулы в порядке усиления кислотных свойств оксидов.

- 3. Пользуясь таблицей 23, в пунктах 1, 2 и 3 дополнительно напишите по два-три уравнения химических реакций, в которых участвуют другие кислотные оксиды.
- 4. Каким образом можно доказать, что оксид кремния(IV), который не растворяется в воде, принадлежит к числу кислотных оксидов?
- 5. Вычислите массу азотной кислоты, полученной при взаимодействии 130 г нитрата натрия с концентрированной серной кислотой, если массовая доля выхода азотной кислоты от теоретически возможного равна 0,8.
- 6. На 0,9 моль карбоната кальция подействовали 540 мл 8 %-ной соляной кислоты (плотность 1,04 г/см3). Какой газ и сколько его по объёму вылелится?

#### Тестовые задания

1. Установите соответствие между исходными веществами и продуктами реакций, характеризующих свойства оксида серы(IV).

1)  $SO_2 + H_2O$ 

A.  $K_2SO_3 + H_2O$ 

2)  $SO_2 + KOH$ 

Б. H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>

3)  $SO_2 + CaO$ 

B. SO<sub>3</sub>

4)  $SO_2 + O_2$ 

Γ. CaSO<sub>3</sub>

- 2. Верны ли следующие суждения?
- А. В А-группах сверху вниз кислотные свойства высших оксидов неметаллов усиливаются.
- Б. В периодах слева направо свойства высших оксидов постепенно изменяются от основных к кислотным.
- 1) верно только А
- 3) верны оба суждения
- 2) верно только Б 4) оба суждения неверны



Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к δ 38.

**Я могу** характеризовать свойства высших оксидов неметаллов и кислородсодержащих кислот, составлять уравнения соответствующих реакций и объяснять их в свете представлений об окислительно-восстановительных реакциях и электролитической диссоциации.

# Окислительные свойства

# серной и азотной кислот

- Вспомните физические свойства серной и азотной кислот.
- Почему серную и азотную кислоты относят к кислотам-окислителям?

Из кислот наибольшее значение имеют серная и азотная. Их окислительные свойства рассмотрим более подробно.

**Серная кислота.** О взаимодействии *разбавленной серной кислоты* с металлами, находящимися в ряду стандартных электродных потенциалов до водорода, вам известно из курса 9 класса. В этих реакциях окислителями являются ионы водорода, например:

$$Zn + H_2SO_4 = ZnSO_4 + H_2\uparrow$$

$$Zn + 2H^+ + SO_4^{2-} = Zn^{2+} + SO_4^{2-} + H_2\uparrow$$

$$Zn + 2H^+ = Zn^{2+} + H_2\uparrow$$

Взаимодействие концентрированной серной кислоты с металлами протекает более сложно. В этих реакциях окислителем является сера в степени окисления +6.

При нагревании концентрированная серная кислота восстанавливается металлами обычно до  $SO_2$  (кроме Au, Pt), в некоторых случаях (зависит от активности металла) до S и даже до  $H_2S$ :

Железо, алюминий и хром концентрированная серная кислота пассивирует, т. е. реакция не идёт. Поэтому безводную серную кислоту можно хранить в железной или алюминиевой таре и перевозить в стальных цистернах. С горячей серной кислотой (приблизительно 70 %-ной) железо реагирует:

$$2Fe + 6H2SO4 = Fe2(SO4)3 + 3SO2↑ + 6H2O$$

$$Fe - 3e - Fe$$

$$+6$$

$$S + 2e - S$$

$$3$$

Окислительно-восстановительные процессы проходят и в случае нагревания некоторых неметаллов с концентрированной серной кислотой:

$$\overset{0}{S} + 2H_{2}^{+6} \overset{\prime}{SO}_{4} \stackrel{\prime}{=} 3\overset{+4}{SO}_{2} \uparrow + 2H_{2} O$$

$$\overset{0}{C} + 2H_{2}^{+6} \overset{+4}{SO}_{4} = 2\overset{+4}{SO}_{2} \uparrow + \overset{+4}{CO}_{2} \uparrow + 2H_{2} O$$

**Азотная кислота.** Специфические свойства азотной кислоты были рассмотрены в курсе неорганической химии. Теперь ознакомимся с окислительными свойствами азотной кислоты более подробно. Может возник-

нуть вопрос: чем объясняется характер взаимодействия азотной кислоты с металлами, т. е. почему в этих реакциях вместо водорода пренмущественно выделяются различные оксиды азота и даже азот и аммиак? (При действии наиболее активных металлов на разбавленные водные растворы азотной кислоты происходит и частичное выделение водорода.) Всё это связано с исключительно сильными окислительными свойствами атома азота в степени окисления +5, который, окисляя атомы металлов, изменяет свою степень окисления до +4, +2, +1 и даже до 0 и —3. Рассмотрим примеры.

1. Концентрированная азотная кислота взаимодействует с металлами (независимо от активности металла). При этом образуются соответствующие нитраты и выделяется оксид азота(IV):

#### Андреев Иван Иванович (1880—1919)

Русский химик-технолог. Основные научные исследования посвящены прикладной химии и химической технологии. Разработал (1915) способ получения азотной кислоты окислением аммиака в присутствии платинового катализатора, построил опытную установку в Макеевке. По его проекту в Юзовке (Донецке) введён в экслуатацию (1917) первый в России завод по производству азотной кислоты и нитрата аммония.

$$^{0}$$
  $^{+5}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+4}$   $^{+4}$   $^{+4}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{-4$ 

2. *Разбавленная азотная кислота* взаимодействует с металлами по-разному в зависимости от степени разбавления:

$$^{0}$$
  $^{+5}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+3}$   $^{+2}$   $^{+4}$   $^{+2}$   $^{+4}$   $^{+4}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+4}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+4}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{+1}$   $^{+1}$   $^{-3}$   $^{+5}$   $^{+2}$   $^{-3}$   $^{-3}$   $^{+5}$   $^{-3$ 



- 1. Сравните химические свойства серной и азотной кислот.
- 2. При взаимодействии концентрированной серной кислоты с железом степень окисления серы изменяется от +6 до +4. Составьте уравнение этой реакции.
- 3. Составьте уравнения реакций, при помощи которых можно осуществить следующие превращения:

a) 
$$\nearrow$$
 FeS<sub>2</sub>  $\searrow$  S  $\rightarrow$  SO<sub>2</sub>  $\rightarrow$  SO<sub>3</sub>  $\rightarrow$  H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>  $\rightarrow$  Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>  $\rightarrow$  BaSO<sub>4</sub>
6) N<sub>2</sub>  $\rightarrow$  NO  $\rightarrow$  NO<sub>2</sub>  $\rightarrow$  HNO<sub>3</sub>  $\rightarrow$  NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>  $\rightarrow$  NH<sub>3</sub>
NO N<sub>2</sub>O

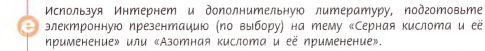
(Уравнения реакций, если это возможно, составьте в полном и сокращённом ионном виде. Выберите два уравнения окислительно-восстановительных реакций и расставьте в них коэффициенты с помощью метода электронного баланса.)

4. Вычислите массу соли, образующейся в результате реакции 11,2 г оксида кальция с раствором, содержащим 25,6 г азотной кислоты. Выход соли составил 80 % от теоретически возможного.

#### Тестовые задания

- 1. В реакции магния с концентрированной азотной кислотой окислителем является
- 1)  $Mg^{2+}$  2)  $H^{+}$  3) Mg 4) N

- 2. Определите, верны ли следующие суждения:
- А. При взаимодействии меди с концентрированной серной кислотой выделяется оксид серы(IV).
- Б. Концентрированная серная кислота сильный окислитель.
- 1) верно только А 3) верны оба суждения
- 2) верно только Б
- 4) оба суждения неверны



Я умею составлять уравнения реакций, характерезующих окислительные свойства серной и азотной кислот.

## Водородные соединения неметаллов

• Как изменяются свойства летучих водородных соединений неметаллов в периодах и А-группах?

Общие формулы водородных соединений приведены в таблице 14

Таблица :-

## Общие формулы водородных соединений

Общие формулы водородных соединений по группам								
IA	IIA	IIIA	IVA	VA	VIA	VILA		
+1-1 R H	+2-1 R H <sub>2</sub>	+3-1 RH <sub>3</sub>	-4÷1 RH <sub>4</sub>	-3+1 R H <sub>3</sub>	+1 -2 H <sub>2</sub> R	HR		
Нелетучие водородные соединения			Летучие водородные соединения					



## Важная информация

С металлами водород образует (за некоторым исключением) нелет соединения (гидриды), которые являются твёрдыми веществами нем кулярного строения.

Температуры плавления гидридов сравнительно высоки. Эти запества легко разлагаются водой:

$$NaH + H_2O = NaOH + H_2\uparrow$$
  
 $CaH_2 + 2H_2O = Ca(OH)_2 + 2H_2\uparrow$ 

## Важная информация

С неметаллами водород образует летучие соединения молекулязеныя строения. В обычных условиях это газы или летучие жидкости.

Проследим, как изменяются свойства летучих водородных соний неметаллов в периодах слева направо. Рассмотрим, напта свойства водных растворов водородных соединений элементов 2риода: CH<sub>4</sub>, NH<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O, HF.

*Метан* ( $CH_4$ ) в воде не растворяется.

Аммиак (NH<sub>3</sub>) растворяется в воде. Его раствор обладает осн ми свойствами за счёт наличия гидроксид-ионов:

$$NH_3 + H_2O \rightleftharpoons NH_4^+ + OH^-$$



Так как атом азота в молекуле аммиака имеет неподелённую электонную пару, а атом водорода в молекуле воды — свободную орбиталь, возникает дополнительная ковалентная связь (по донорно-акцептор--эму механизму). Этот процесс схематически можно показать так:

$$H: \ddot{O}: H + H: \ddot{N}: H \Longrightarrow \begin{bmatrix} H \\ H: \ddot{N}: H \end{bmatrix}_{+} + \begin{bmatrix} : \ddot{O}: H \end{bmatrix}_{-}$$

Вода (Н<sub>2</sub>О) очень слабый электролит:

$$H_2O \rightleftharpoons H^+ + OH^-$$

Из уравнения диссоциации воды видно, что концентрации ионов  $\mathbb{H}^-$  и ионов  $OH^-$  одинаковы ( $[H^+] = [OH^-]$ ). Воду можно рассматривать амфотерное соединение.

Фтороводород (НГ) в воде растворяется неограниченно. Водный раствор фтороводорода (плавиковая кислота) проявляет кислотные свойства. Плавиковая кислота в растворе существует в виде димеров молекул Н, Г, поэтому она образует как средние соли (фториды), так кислые (гидрофториды):

$$H_{2}F_{2} = H^{+} + HF_{2}^{-}$$



## Важная информация

В периодах слева направо кислотные свойства летучих водородных соединений неметаллов в водных растворах усиливаются.

Теперь рассмотрим, почему водородное соединение фтора — фторовоактол HF — в водном растворе является кислотой, но более слабой, чем стороводородная. Это объясняется тем, что радиус иона фтора значительво меньше, чем раших иона хлора. Поэтому ионы фтора гораздо сильнее. нем монь сктора, припятивают к себе ноны водорода. В связи с этим степень диссопиации отороводородной кислоты значительно меньше, чем ран на применения и на принципалнительной и до применения и по принципалнительной и принцительной и принципалнительной и принципалнительной и принципалните

#### Кнуняни Иван Людвигович (1906-1990)

Химик-органик, академик. Основные научные исследования посвятил соединениям фтора. Изучал также фосфорорганические, гетероциклические и некоторые другие соединения.

- 2. В группах сверху вниз отрицательно заряженные анионы (например, F-, Cl-Br<sup>-</sup>, I<sup>-</sup>) всё слабее притягивают положительно заряженные ионы водорода Н<sup>+</sup>. В связи с этим облегчается процесс отщепления ионов водорода Н и кислотные свойства водородных соединений усиливаются.
- 3. Водородные соединения неметаллов. характеризующиеся в водных растворал кислотными свойствами, реагируют со шелочами. Водородные же соединения неме-

таллов, характеризующиеся в водных растворах основными свойствами. реагируют с кислотами.

4. Восстановительная активность водородных соединений неметаллиз в группах сверху вниз увеличивается. Например, окислить фтор из водородного соединения НГ химическим путём нельзя, окислить же хлор водородного соединения НСІ можно различными окислителями. Эт объясняется тем, что в группах сверху вниз резко возрастают атомные радиусы, в связи с чем отдача электронов облегчается.

## 💽 📑 Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Чем различаются водородные соединения металлов и неметаллов
- 2. Какие закономерности наблюдаются в изменении свойств летучих водородных соединений в периодах и группах? Охарактеризуйте их сущность.
- 3. Вычислите массу 20 %-ной соляной кислоты, которая потребуется для очистки железной пластины от ржавчины, масса которой равна 21,4 г. (Считайте, что ржавчина состоит только из гидроксида железа(III).)



Используя электронное приложение к учебнику, выполните тесты к § 40.

Решите задачи 6.49 и 6.50 (с. 45) из «Задачника с «помощником» для 10—11 классов.

Я могу характеризовать изменение свойств летучих водородных соединений неметаллов по периоду и А-группам периодической системы.

## Генетическая связь неорганических

## и органических веществ

Какую связь между веществами разных классов называют генетической?

Вам уже известно, что до начала XIX столетия господствовало мнение, что между неорганическими и органическими веществами существует резкое отличие. Но первые же синтезы органических веществ показали несостоятельность этих взглядов. Так, например, немецкий химик Фридрих Вёлер в 1824 г. доказал, что из неорганических веществ можно получить органическое, например щавелевую кислоту, которая содержится в некоторых растениях. Получить шавелевую кислоту из неорганических веществ в лаборатории можно следующим путём. В электрической дуге при взаимодействии азота с углеродом образуется дициан  $C_2N_2$ :

$$2C+N_2 \xrightarrow{t, 2000 \, \circ C} C = N$$

Дициан — бесцветный ядовитый газ со слабым своеобразным запахом. При его гидролизе образуется аммонийная соль шавелевой кислоты:

$$C \equiv N$$
 $+ 4H_2O = COONH_4$ 
 $C \equiv N$ 
 $COONH_4$ 

При действии на эту соль минеральной кислотой получается щавелевая кислота:

$$\begin{array}{ccc} \text{COONH}_4 & & \text{COOH} \\ | & + \text{H}_2\text{SO}_4 & = & | & + (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \\ \text{COONH}_4 & & \text{COOH} \end{array}$$

Другим историческим синтезом, доказывающим, что между неорганическими и органическими веществами нет резкой грани, является синтез мочевины, который тоже осуществил  $\Phi$ . Вёлер в 1828 г. В то время было известно неорганическое вещество — цианат аммония  $NH_4CNO$ . Его можно синтезировать по схеме

$$2C \overset{N_2}{\rightarrow} C_2N_2 \overset{H_2}{\rightarrow} HCN \overset{NH_3}{\rightarrow} NH_4CN \overset{O_2}{\rightarrow} NH_4CNO$$

Дициан С<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, подобно галогенам, реагирует с водородом:

$$C_2N_2 + H_2 = 2HCN$$
 синильная кислота

Соли синильной кислоты — цианиды KCN, NaCN — способны окисляться кислородом воздуха и превращаться в цианаты KCNO, NaCNO, NH<sub>4</sub>CNO. Цианат аммония NH<sub>4</sub>CNO — это неорганическое вещество. Нагревая цианат аммония в водном растворе,  $\Phi$ . Вёлер получил органическое вещество — мочевину. А до этого считали, что мочевина может образовываться только в живых организмах.

В дальнейшем выяснилось, что при нагревании цианата аммония происходит перегруппировка атомов:

мочевина (карбамид)

В результате этих синтезов учёные пришли к важному выводу органические вещества могут образовываться из неорганических.

Это были первые синтезы. За ними последовали многие другие которые подтвердили связь между неорганическими и органическими веществами.

Ниже приводятся некоторые схемы известных вам превращений отражающих генетическую связь между органическими и неорганическими веществами.

а) 
$$C \longrightarrow CH_4 \longrightarrow C_2H_2 \longrightarrow CH_2 = CH - C \equiv CH \longrightarrow CH_2 = CH - C = CH_2 \longrightarrow$$
 хлоропреновый каучук

б) 
$$C \longrightarrow C_2H_2 \longrightarrow C_2H_4 \longrightarrow HO - CH_2 - CH_2 - OH \longrightarrow HOOC - COOH$$
 шавелевая кислота

B) 
$$CaCO_3 \longrightarrow CaO \longrightarrow CaC_2 \longrightarrow C_2H_2 \longrightarrow$$
  
 $\longrightarrow CH_3 \longrightarrow COOH \longrightarrow H_2N \longrightarrow CH_2 \longrightarrow COOH$ 

r) 
$$CaCO_3 \longrightarrow CaC_2 \longrightarrow C_2H_2 \longrightarrow C_6H_6 \longrightarrow CO_2 \longrightarrow CO(NH_2)_2$$

$$C_6H_5NH_2$$

- Подумайте, ответьте, выполните...
- 1. Составьте уравнения реакций, соответствующих схемам, отражающим генетическую связь между органическими и неорганическими веществами:

a) Ca
$$CaO \longrightarrow CaCO_{3} \longrightarrow CaC_{2}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CO$$

$$CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow CO$$

$$CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CO$$

$$CH_{3} \longrightarrow COOH$$

$$HOOC \longrightarrow COOH$$

$$HOOC \longrightarrow COONa$$

$$C_{2}H_{5}OH \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CO$$

$$C_{2}H_{5}OH \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CO$$

$$C_{2}H_{5} \longrightarrow CO$$

$$Ca(OH)_{2} \longrightarrow CACO$$

в) С 
$$\longrightarrow$$
 С.Н.  $\longrightarrow$  С.Н.  $\longrightarrow$  С.Н.  $\longrightarrow$  шиклогексан  $\longrightarrow$  бензол

Ca(HCO<sub>3</sub>),

#### Тестовые задания

1. Коэффициент перед формулой окислителя в уравнении реакции, схема которой

 $NH_3 + O_2 \rightarrow N_2 + H_2O_1$ равен

- 1) 1
- 2) 2 3) 3
- 4) 4
- 2. Определить наличие хлорид-иона в растворе можно с помощью раствора
- 1) нитрата натрия
- 2) нитрата серебра
- 3) гидроксида калия
- 4) гидроксида кальция
- 3. Определить наличие сульфат-иона в растворе можно с помощью раствора
- 1) нитрата натрия
- 2) хлорида бария
- 3) гидроксида калия
- 4) хлорида калия
- 4. Определить наличие карбонат-иона в растворе можно с помощью раствора
- 1) нитрата калия
- 2) соляной кислоты
- 3) гидроксида натрия
- 4) хлорида натрия



Решите задачи 6.35 и 6.36 (с. 44) из «Задачника с «помощником» для 10-11 классов.

- Я могу доказывать взаимосвязь неорганических и органических соед 🚗 ний.
- Я умею составлять уравнения химических реакций, отражающих вза связь неорганических и органических веществ, объяснять их на ос-та теории электролитической диссоциации и представлений об окислите: восстановительных процессах.

# 842

## Практическая работа 3

## Решение экспериментальных задач

## по теме «Неметаллы»

- Повторите правила техники безопасности при работе в химическом кабинете.
- При подготовке к практической работе используйте приложение (с. 218—219).
- 1. Докажите, что в сульфате натрия находится примесь хлорида натрия.
- Напишите уравнение химической реакции в молекулярном, полном и сокращённом ионном виде.
- 2. Выданы вещества: кристаллогидрат сульфата меди(II), карбонат магния, гидроксид натрия, железо, соляная кислота, хлорид железа(III). Пользуясь этими веществами, получите: а) оксид железа(III); б) оксид магния; в) медь; г) хлорид магния.
  - Составьте уравнения проведённых вами реакций в молекулярном, полном и сокращённом ионном виде.
- 3. В трёх пробирках без надписей даны кристаллические вещества: сульфат натрия, карбонат натрия, хлорид натрия. Опытным путём определите, какое вещество находится в каждой из пробирок.
  - Составьте уравнения соответствующих реакций в молекулярном, полном и сокращённом ионном виде.
- **4.** В пробирках даны твёрдые вещества: а) сульфат натрия, сульфид натрия, сульфит натрия; б) карбонат калия, сульфат калия, хлорид аммония; в) сульфат калия, сульфит натрия, карбонат кальция. Определите, в какой пробирке находится каждое из веществ.
  - 5. Осуществите практически следующие превращения:

a) 
$$CaCO_3 \rightarrow CO_2 \rightarrow CaCO_3 \rightarrow Ca(HCO_3)_2 \rightarrow CaCl_2 \rightarrow AgCl$$

6) 
$$CuO \rightarrow CuSO_4 \rightarrow BaSO_4$$

$$\downarrow \\ CuCl_2 \rightarrow Cu(OH)_2 \rightarrow CuO$$

6. Отчёт о работе выполните в произвольной форме.

#### личный регультав

**Я могу** практически распознавать вещества с помощью качественных реакций на анионы.

§ 43

# ГЛАВА VIII

и кимих и жизнь

# Химия в промышленности.

## Принципы химического производства

- Где используют серную кислоту?
- 🏮 Как в промышленности получают аммиак и синтез-газ?
- Какой катализатор используют при синтезе аммиака?
- От каких факторов зависит скорость химической реакции?

## Важная информация

Химическая промышленность занимается переработкой сырья (нефти, природного газа, металлов, минералов и др.) в разнообразную продукцию.

Задачи химических производств многообразны: это извлечение металлов из руд, синтез полимеров, лекарственных препаратов, производство важнейших неорганических веществ, стекла, минеральных удобрений, волокон, красителей, косметических средств и многое другое.

Принципиальная схема любого химического производства включает следующие этапы:

- 1) подготовка сырья (исходных веществ);
- 2) химическая переработка (проведение химических реакций);
- 3) выделение целевого продукта (разделение полученной смест веществ).

Для того чтобы обеспечить оптимальную скорость реакций и высокий выход продукции, на химическом производстве увеличивают поверхность соприкосновения реагирующих веществ, повышают температуру и/или давление, а также используют катализаторы.

## Важная информация

Принципы химического производства — предмет науки химической технологии.

В 9 классе вы ознакомились с условиями, необходимыми для проведения промышленно важных химических реакций (синтез аммиака хлороводорода, получение серной и азотной кислот, производство сив-

тез-газа и др.). Рассмотрим теперь некоторые химико-технологические процессы, лежащие в основе производства *серной кислоты*. Среди минеральных кислот серная кислота по объёму производства и потребления занимает первое место.

Сырьевые источники производства серной кислоты достаточно многообразны (схема 10).

Схема 10



Сернокислотные заводы расположены в различных районах нашей страны. На каждом заводе используют тот или иной вид сырья, который добывают поблизости. В последние годы в развитии сернокислотного производства всё больше намечается тенденция к комплексному использованию природного сырья. Например, используют оксид серы(IV), образующийся при обжиге сульфидов цветных металлов и сероводорода, который выделяется при коксовании каменного угля или при переработке некоторых природных газов. Так соблюдается принцип комбинирования различных химических производств.

## Важная информация

Химическая суть процессов в производстве серной кислоты сводится к окислению сырья до оксида серы(VI) и переводу его в кислоту.

Получение оксида серы(IV). Первой стадией в производстве серной кислоты является окисление сырья до оксида серы(IV). Несмотря на то что сырьевые источники многообразны, до сих пор в качестве сырья используют преимущественно серу и серный колчедан (пирит). При этом доля колчедана в балансе сырья уменьшается, а доля серы возрастает.

Рассмотрим получение оксида серы(IV) на примере обжига серного колчедана:

$$4FeS_2 + 11O_2 = 2Fe_2O_3 + 8SO_2$$

Экспериментальным путём установлены закономерности изменения скорости реакции обжига пирита.

## Зависимость скорости реакции от упловий обжига пирита

- 1. При пропускании вместо воздуха чистого кислорода увеличивается концентрация одного из реагирующих веществ; следовательно, увеличивается скорость реакции.
- 2. При дроблении пирита увеличивается поверхность соприкосновения реагирующих веществ, что вызывает увеличение скорости реакции. Но при образовании слишком мелких частиц происходит слёживание, образуется плотный слой, через который кислород почти не проходит. Поверхность соприкосновения реагирующих веществ уменьшается. Это приводит к снижению скорости реакции.
- 3. При повышении температуры обжига до 800 °C возрастает доля молекул с достаточной кинетической энергией и скорость реакции увеличивается. При более высокой температуре происходит спекание частиц и скорость реакции падает.

Так как реакция обжига пирита является экзотермической, то температура поднимается выше оптимальной, т. е. выше 800 °С. Следовательно, избыточную теплоту нужно отводить и использовать для других целей, например для получения водяного пара.

Учёными был решён вопрос о степени измельчения пирита. Известно, что для повышения скорости обжига пирит следует дробить по возможности мельче. Однако спекание мелких частиц препятствует доступу кислорода. Был сделан вывод, что, применяя принцип противотока, т. е. подавая в печь тонко измельчённый пирит сверху и продувая воздух снизу, можно отрегулировать подачу воздуха, чтобы частицы пирита разрыхлялись и оставались в подвижном состоянии (рис. 45). Такой слой мелких частиц назвали кипящим, так как он напоминает кипящую жидкость, через которую прорываются пары. Частицы пирита могут быть очень мелкими: в кипящем слое они не слёживаются и хорошо смешиваются с воздухом. Поэтому процесс обжига происходит очень быстро. Если раньше для обжига пирита требовалось 5—6 ч, то при обжиге в кипящем слое требуется лишь несколько секунд. Работа таких печей полностью механизирована: в печь непрерывно ленточным транспортёром подаётся измельчённый пирит, а компрессорами вдувается воздух. Образующийся оксид серы(IV) автоматически отводится для дальнейшей переработки. Заданный технологический режим (температура, подача воздуха и измельчённого пирита) регулируется автоматически.

**Очистка оксида серы(IV).** Необходима тшательная очистка оксида серы(IV), так как примеси отравляют катализатор, т. е. теряются его

га пирита

увеличиваеттельно, уве-

прикосновести реакции. слёживание, не проходит. ьшается. Это

растает доля сть реакции ит спекание

кой, то тем-°С. Следоваь для других

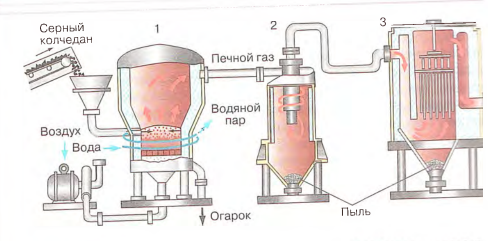
чита. Известбить по возвует доступу сотивотока, родувая возстицы пирис. 45). Такой чет кипящую ирита могут ся и хорошо

ходит очень 6 ч, то при Работа таких чным транс-

и вдувается водится для ім (темпера-

ся автомати-

истка оксида еряются его





**Рис. 45.** Производство серной кислоты: 1- печь для обжига 2- циклон; 3- электрофильтр; 4- сушильная башня; 5- теменник; 6- контактный аппарат; 7- поглотительная башня

каталитические свойства. Чтобы удалить из газовой смеси попропускают через аппарат, называемый *циклоном* (см. рис. состоит из двух цилиндров, вставленных один в другой. Смес поступает в наружный цилиндр и движется по спирали сверх

Под действием движения газов в циклоне частицы пыли отбрасываются к стенке наружного цилиндра, падают вниз и удаляются.

Наиболее мелкие пылинки остаются в газе. Для их удаления смесь направляют в электрофильтры. Эти аппараты состоят из металлических сеток, между которыми протянута тонкая проволока. К ней подводят постоянный электрический ток высокого напряжения (60 000 В). Проволока заряжается отрицательно, а сетка — положительно. Смесь газов поступает в камеру снизу. В результате действия сильного электрического поля пылинки приобретают отрицательный заряд, притягиваются к сетке, где теряют свой заряд, и падают в специальный бункер.

От водяных паров газовую смесь очищают в *сушильной башне*. В эту башню газовая смесь поступает снизу, а сверху противотоком стекает концентрированная серная кислота, поглощающая водяные пары. Для увеличения поверхности соприкосновения газа и жидкости башню заполняют керамическими кольцами.

Окисление оксида серы(IV) в оксид серы(VI). После тщательной очистки оксид серы(IV) и воздух поступают в контактный аппарат (см. рис. 45), где под влиянием катализатора ( $V_2O_5$ ) происходит окисление:

$$2SO_2 + O_2 \rightleftharpoons 2SO_3 + Q$$

Газовую смесь для начала реакции нужно предварительно нагреть, так как в процессе очистки она охлаждается. Поэтому перед контактным аппаратом устанавливают *теплообменник*. Горячую газовую смесь, выходящую из контактного аппарата, пропускают по трубам теплообменника, а между ними в противоположном направлении пропускают подогреваемую газовую смесь. В результате происходит *теплообмен*, т. е. продукты реакции отдают свою теплоту газовой смеси, поступающей в контактный аппарат. Одновременно достигаются две цели: исходные вешества нагреваются, а продукты реакции охлаждаются до нужных температур.

Теплообмен между горячими продуктами реакции и поступающими в колонну синтеза исходными веществами ( $N_2$  и  $H_2$ ) используют и при синтезе аммиака.

В контактном аппарате находятся полки, на которых помещён слоями катализатор — оксид ванадия(V)  $V_2O_5$ . Благодаря катализатору окисление оксида серы(IV) происходит при более низкой температуре и равновесие химической реакции смещается вправо.

Получение серной кислоты гидратацией оксида серы(VI). Оксид серы(VI), охлаждённый в теплообменнике, направляют в *поглотительную башню* (см. рис. 45). Казалось бы, оксид серы(VI) следует погло-

щать водой. Однако вместо воды применяют серную кислоту с массовой долей 98%.

Почему же для поглошения оксида серы(VI) нельзя использовать воду? Оказывается, оксид серы(VI) до соприкосновения с водой реагирует с её парами, и образуются мелкие капельки серной кислоты — сернокислотный туман, который водой не поглощается. Над концентрированной серной кислотой водяной пар практически отсутствует. Оксид серы(VI) поглощается концентрированной серной кислотой, реагируя с содержащейся в ней водой:

$$SO_3 + H_2O = H_2SO_4 + Q$$

Получается безводная серная кислота, при растворении в которой оксида серы(VI) образуется *олеум*.

Принципы химического производства, с которыми вы познакомились при изучении производства серной кислоты, являются общими и применяются почти на всех других химических производствах. Они заключаются в следующем:

- 1) механизация и автоматизация производственных процессов;
- 2) создание оптимальных условий для протекания химических реак-
  - 3) использование теплоты химических реакций;
  - 4) комплексное использование сырья и др.

Охрана окружающей среды. Охране окружающей среды в нашей стране уделяется большое внимание. На сернокислотных заводах предотвратить загрязнение окружающей среды удаётся путём герметизации аппаратуры и применения газоочистительных установок.

Химическая промышленность. Химическая технология



Подумайте, ответьте, выполните...

- **1.** Какие этапы включает принципиальная схема химического производства?
- **2.** Серную кислоту можно получить из следующих исходных веществ: а) сульфида цинка; б) сероводорода; в) сульфида сурьмы  $\mathrm{Sb}_2\mathrm{S}_3$ . Составьте уравнения соответствующих реакций.
- **3.** При сооружении печей для обжига пирита учитывали, что скорость реакции растёт с повышением степени измельчения сырья и увеличением температуры обжига. Поясните, какие затруднения возникали при соблюдении этих условий и как их устраняли.

- **4.** Поясните, какие условия необходимы для преврашения оксида серы(IV) в оксид серы(VI).
- **5\*.** Человек начинает ощущать едкий запах оксида серы(IV), если в 1 м<sup>3</sup> воздуха содержится 3 мг  $SO_2$ . При вдыхании в течение 5 мин воздуха с таким содержанием  $SO_2$  у человека развивается воспаление гортани. Какое количество  $SO_2$  приводит к развитию болезни? (Считайте, что объём лёгких равен 9,5 л, а вдох происходит каждые 4 с.)
- **6.** Какую массу серной кислоты можно получить из 16 т руды, содержащей 60 % дисульфида железа FeS<sub>2</sub>?
- 7. Сколько тонн 98 %-ного раствора серной кислоты можно получить из 2,4 т пирита?

#### Тестовые задания

- 1. Катализатор используют
- 1) при поглощении оксида серы(VI)
- 2) при обжиге пирита
- 3) при перегонке нефти
- 4) при синтезе аммиака
- 2. В контактном аппарате сернокислотного производства получают
- 1) cepy

- 3) оксид серы(VI)
- 2) оксид серы(IV)
- 4) разбавленную серную кислоту
- 3. В производстве серной кислоты на стадии окисления  $\mathrm{SO}_2$  для увеличения выхода продукта
- 1) повышают концентрацию кислорода
- 2) увеличивают температуру
- 3) понижают давление
- 4) вводят катализатор



Используя электронное приложение к учебнику, ознакомьтесь с анимацией и выполните тесты к § 43.

### Личный результат

**Я могу** объяснить научные принципы производства на примере производства серной кислоты.

# Химико-технологические принципы промышленного получения металлов. Производство чугуна

- 🍺 Вспомните из курса географии, что такое руда.
- Какие сплавы железа вы знаете?
- 🏮 Перечислите известные вам изделия из чугуна.



Науку о промышленных способах получения металлов называют МЕТАЛ-ЛУРГИЕЙ.

Получение металла из руды включает несколько стадий.

- 1) Природные руды обогащают (удаляют примеси различными способами). Перед обогащением руду обычно измельчают. Для удаления примесей используют промывку (отмывание пустой породы), флотацию (разделение мелких твёрдых частиц руды и пустой породы, основанное на их различии в смачиваемости водой), магнитную сепарацию (когда отделяют магнитную руду от немагнитной пустой породы) и др.
- 2) В процессе химических превращений получают металл или его сплав.
- 3) Полученный металл или его сплав подвергают механической обработке (давлением или литьём придают металлу соответствующую форму).

Производство железа и его сплавов относят к *чёрной металлургии*. Важнейшими сплавами железа являются чугун и сталь (см. § 33).

**Получение чугуна.** Чугун получают из железных руд в *доменных печах* (рис. 46). Рассмотрим химические реакции, протекающие в доменной печи.

Доменную печь сверху последовательно загружают *шихтой* — железной рудой, смешанной с флюсами (они снижают температуру плавления металла и облегчают его отделение от пустой породы), затем коксом (прокалённым), опять железной рудой и т. д. Снизу вдувают нагретый воздух, обогашённый кислородом; кокс сгорает:

$$C + O_2 = CO_2 + 402 \text{ kJ}x$$

В результате этой экзотермической реакции температура достигает

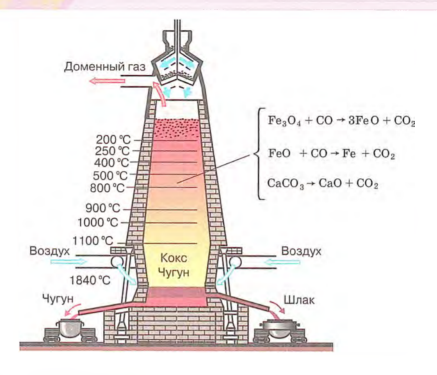


Рис. 46. Доменная печь

с раскалённым углём и реагирует с ним, подобно тому как это происходит в газогенераторе:

$$CO_2 + C = 2CO$$

Оксид углерода(II) является основным восстановителем железа из его оксидов, хотя в этом процессе участвует также твёрдый углерод, содержащийся в коксе. Восстановление железа оксидом углерода(II) происходит последовательно:

$$Fe_2O_3 \rightarrow Fe_3O_4 (FeO \cdot Fe_2O_3) \rightarrow FeO \rightarrow Fe$$

Если сырьём является красный железняк, то процесс восстановления железа происходит так:

$$3\text{Fe}_2\text{O}_3 + \text{CO} \stackrel{\prime}{=} 2\text{Fe}_3\text{O}_4 + \text{CO}_2$$
  
 $\text{Fe}_3\text{O}_4 + \text{CO} \stackrel{\prime}{=} 3\text{FeO} + \text{CO}_2$   
 $\text{FeO} + \text{CO} \stackrel{\prime}{=} \text{Fe} + \text{CO}_2$ 

Суммарно уравнение можно записать так:

Восстановление железа из магнитного железняка можно в следующим суммарным уравнением:

Частично восстанавливаются из оксидов также марганец.  $\kappa_{\parallel}$  фосфор и сера. Восстановленное железо в жидком состоянии ряет эти вещества, и образуется жидкий чугун.

В железной руде содержатся тугоплавкие примеси. Чтобы плавить и удалить, к загружаемым в доменную печь железной коксу добавляют так называемые флюсы или плавни. Они обр примесями легкоплавкие соединения, называемые шлаками. Руда содержит оксид кремния(IV), потому в качестве флюсов протизвестняк или доломит:

$$CaCO_3 \stackrel{f}{=} CaO + CO_2 \uparrow$$
  
 $CaO + SiO_2 \stackrel{f}{=} CaSiO_3$ 

(легкоплавкий силикат кальция — одна из составных частей ш

Чугун и шлак не смешиваются: чугун с большей плотнос разует нижний слой, а шлак всплывает.

Устройство и работа доменной печи. Доменная печь име му двух усечённых конусов, соединённых основаниями (см. равьсота современной доменной печи более 60 м, а диаметр бол Стены доменной печи выкладывают из огнеупорного кирпича жи скрепляют стальной оболочкой. Верхнюю часть доменной зывают колошником, среднюю — шахтой, а наиболее и часть — распаром. В нижней части доменной печи находит имеющий цилиндрическую форму. В нижней части горна на ются слоями жидкий чугун и шлак, которые удаляются через о через верхнее отверстие — шлак, а через нижнее — чугун. В части горна находится отверстие для вдувания воздуха.

 $O + CO_2$   $CO_2$ 

это проис-

железа из ый углерод, углерода(II)

осстановле-

Сверху у доменной печи имеется автоматическое загрузочное устройство, которое состоит из двух воронок, расположенных одна над другой. Руда и кокс сначала поступают в верхнюю воронку, а при её опускании — в нижнюю.

При опускании нижней воронки руда и кокс попадают в печь. В результате последовательного действия верхней и нижней воронок во время загрузки печь остаётся закрытой. Благодаря этому газы в атмосферу не выходят, а подаются в специальные печи, называемые регенераторами, где они сгорают. Как только стенки регенератора нагреются до высокой температуры, доменный газ и необходимый для его сжигания воздух подают в другой регенератор. В это время через первый (нагретый) регенератор пропускают холодный воздух, чтобы его нагреть перед вдуванием в доменную печь. Изменение направления потока доменного газа и воздуха регулируется автоматически, как и все остальные процессы доменного производства (подготовка и взвешивание шихты, загрузка домны, периодический выпуск шлака и чугуна).



Домна — аппарат непрерывного действия.

Условия, ускоряющие химические реакции в доменной печи. Производительность доменной печи зависит не только от её размеров. но и от скорости протекания в ней химических процессов. Вспомним основные факторы, увеличивающие скорость химических реакций.

1. Скорость химических реакций увеличивается при повышении концентраций реагирующих веществ (см. § 13). Для этого железную руду обогащают, а к вдуваемому в доменную печь воздуху добавляют кислород. Концентрацию реагирующих веществ увеличивают также введением в доменную печь природного газа, состоящего в основном из метана. При сгорании метана образуются оксид углерода(IV) и вода:

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

Оксид углерода(IV) и водяные пары реагируют с раскалённым углём:

$$CO_2 + C \xrightarrow{f} 2CO$$
  
 $H_2O + C \xrightarrow{f} CO + H_2$ 

В результате повышается концентрация оксида углерода(II) и образуется дополнительный восстановитель — водород.

- 2. Скорость химических реакций зависит от поверхности соприкосновения реагирующих веществ. С учётом этого загружаемые в доменную печь руда, кокс и флюсы должны состоять из кусков определённых оптимальных размеров. Крупные куски размельчают, а слишком мелкие укрупняют спеканием, иначе мелкие куски закроют проход газам. Процесс спекания называют агломерацией. Получившийся агломерат затем измельчают до требуемых размеров.
- 3. Скорость химических реакций зависит от температуры. Для повышения температуры воздух, вдуваемый в доменную печь, предварительно нагревают в регенераторах (принцип теплообмена). Для этих же целей используют теплоту экзотермических реакций: раскалённые газы из нижней части доменной печи, поднимаясь, подогревают до нужной температуры поступающие сверху плавильные материалы (принцип противотока).

Чёрная металлургия. Доменная печь. Агломерация



#### Подумайте, ответьте, выполните...

- 1. Что такое металлургия?
- 2. Перечислите стадии получения металла из руды.
- **3.** Какие химические реакции протекают в доменной печи при восстановлении железа из руд? Поясните это на примере восстановления железа из магнитного железняка.
- **4.** Какова роль кокса в доменном процессе? Почему в доменных печах нельзя получить чистое железо?
- **5.** Какие общие принципы химических производств соблюдаются в доменном процессе? Можно ли считать доменный процесс непрерызным и почему?
- **6.** Какова роль флюсов в доменном процессе? Что следует использовать в качестве флюсов, если перерабатываемая железная руда содержит доломит?
- 7. При каких условиях увеличивается скорость химических редкций? Как это учитывают в доменном процессе?
- **8.** Составьте уравнения реакций, в результате которых можно получить железо из его оксидов  $Fe_2O_3$  и  $Fe_3O_4$ , используя в качестве восстановителя: а) водород; б) алюминий; в) оксид углерода(II). Покажите переход электронов и укажите окислитель и восстановитель.
- 9. Рассчитайте массу магнитного железняка  $\mathrm{Fe_3O_4}$ , необходимого для получения 2 т железа, если он содержит 0,1 массовой доли, или 10%, примесей.

- 1. Степень окисления железа в соединении Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> равна
- 1) + 2
- 2) +3
- 3) +4
- 4) + 8
- **2.** Схеме превращения  $Fe \to Fe^{3+}$  соответствует уравнение химической реакции
- 1)  $Fe_2O_3 + CO = 2FeO + CO_2\uparrow$
- 2) FeO + CO = Fe +  $CO_2\uparrow$
- 3) Fe + 2HCl = FeCl<sub>2</sub> +  $H_2\uparrow$
- 4)  $2\text{Fe} + 3\text{Cl}_2 = 2\text{FeCl}_3$
- **3.** В уравнении реакции  $\mathrm{Fe_3O_4} + ... \rightarrow \mathrm{Fe} + \mathrm{CO_2}$  вместо многоточия следует поставить формулу
- 1) алюминия
- 3) водорода

2) соли

- 4) оксида углерода(II)
- 4. В доменном процессе кокс необходим для получения
- 1) окислителей
- 2) восстановителей
- 3) высоких температур
- 4) восстановителей и высоких температур
- 5. В состав шихты для загрузки доменной печи входят
- 1) руда, флюсы, кокс
- 2) уголь, известняк, железный лом
- 3) флюсы, уголь, железо
- 4) кокс, оксид кремния(IV), железо



Используя «Задачник с «помощником» для 10—11 классов, решите задачи 6.37, 7.34 и 7.38.

0

Используя электронное приложение (§ 44), просмотрите анимацию и выделите основные принципы химического производства.

#### Личный результат

- Я знаю, какие принципы химического производства используются при получении чугуна.
- Я умею составлять уравнения химических реакций, протекающих при получении чугуна.

## Производство стали

- что такое сталь? Чем сталь отличается от чугуна?
- Какие металлы относят к цветным?

Получают сталь из чугуна и железного лома. Частично для этой цели используют также железную руду.

Чугун отличается от стали большим содержанием углерода и кремния. В чугуне содержатся также значительные количества серы и фосфора. Эти примеси нежелательны, так как сера придаёт стали красноломкость (при горячей механической обработке в ней образуются трешины), а фосфор — хладноломкость (хрупкость при обработке в обычных условиях). Следовательно, для получения стали из чугуна необхошимо уменьшить в нём содержание углерода и кремния, а серу и фосфор требуется удалить по возможности полностью. Это достигается скислением примесей кислородом воздуха, но при этом в расплавленной стали растворяется азот, который ухудшает её механические свойства. По этой причине для окисления примесей в последнее время применяют чистый кислород. В результате ускоряется процесс окисления примесей (увеличивается концентрация реагирующих веществ, повышается температура) и удаётся получить более качественную сталь, не содержащую растворённого азота.

Основные реакции, протекающие при производстве стали. Процесс окисления примесей, содержащихся в чугуне, довольно сложный. Железо, концентрация которого в чугуне значительно выше, чем концентрация примесей, частично окисляется:

$$2Fe + O_2 = 2FeO$$

Палее образовавшийся оксид железа(II) вкисляет примеси, содержащиеся в чугуне IC. St. Mn. St.

$$Si + 2FeO = 2Fe + SiO_2 + Q$$

Сталь умели изготовливать ещё в Древнем Египте. Об этом свидетельствует стальное долото, которое было найдено в пирамиде Хуфу, построенной за 2900 лет до нашей эры. Но несмотря на то, что сталь умели получать в глубо-

Для удаления оксидов кремния и фосфора к перерабатываемому чугуну добавляют известь:

$$CaO + SiO_2 = CaSiO_3$$
  
 $3CaO + P_2O_5 = Ca_3(PO_4)_2$ 

Образовавшиеся силикат и фосфат кальция — легкоплавкие вещества, они в виде шлака всплывают на поверхность расплавленной стали.

После окончания окислительных реакций в стали обычно остаётся некоторое количество оксида железа(II), ухудшающего её свойства. Для его удаления в расплавленную сталь добавляют так называемые *раскислители*, например ферромарганец (сплав железа с марганцем). Марганец реагирует с оксидом железа(II):

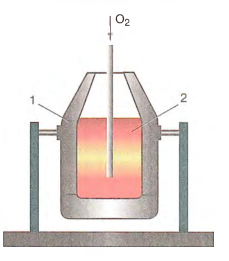
$$FeO + Mn = MnO + Fe$$

Оксид марганца(II) реагирует с оксидом кремния(IV):

$$MnO + SiO_2 = MnSiO_3$$

Силикат марганца(II) удаляется в виде шлака.

Существует несколько способов переработки чугуна в сталь (кислородно-конвертерный, мартеновский, переработка в электропечах). Все они ос-



**Рис. 47.** Кислородный конвертер: 1 — огнеупорный материал; 2 — расплавленный металл

новываются на рассмотренных выше окислительно-восстановительных реакциях.

Кислородно-конвертерный производства стали. Изобретателем конвертерного способа получения стали является английский учёный Генри Бессемет (1813—1898). При переработке чугуна сталь по этому методу процесс окисления примесей осуществляют в больших металических сосудах грушевидной форма так называемых конвертерах (рис. 47) Конвертер выложен изнутри огнеупорна кладкой. Через горловину в него заливарасплавленный чугун, загружают металли с небольшим количеством извести обше массой около 100 т. В конвертер под лением нагнетают воздух, обогащённы кислородом, или чистый кислород. Пт этом происходит окисление примесей.

Основное преимущество этого способа заключается в том, что он экономичен. Для поддержания нужной температуры в конвертере не требуется сжигать топливо. Необходимая температура (около 1700 °C) достигается в результате экзотермических реакций окисления примесей. При замене воздуха кислородом окисление примесей протекает очень быстро, за 30—40 мин. После окончания процесса наклоняют конвертер, сливают шлак и выпускают готовую сталь.

#### Аносов Павел Петрович (1799—1851)

Русский металлург, горный инженер. Он первым применил микроскоп для изучения структуры стали. Изобрёл способ закалки стальных изделий в струе окатого воздуха. Получил литую сталь и усовершенствовал многие заводские механизмы и печи.



#### Важная информация

Кислородный конвертер — аппарат периодического действия.

Разливка стали. Как в кислородных конвертерах, так и в мартеновских печах и электропечах сталь получают в жидком состоянии. Чтобы получить заготовки, нужно провести ряд операций. Расплавленную сталь из печи выпускают в специальные ковши, выложенные внутри огнеупорным кирпичом. Из ковшей сталь разливают в изложницы, где она затвердевает. Полученные слитки стали извлекают из изложниц, нагревают и прокатывают на обжимных станках (блюмингах).

Проблема безотходных производств в металлургии и охрана окружающей среды. При развитии металлургического производства возникает необходимость эффективно использовать природные ресурсы с извлечением из перерабатываемого сырья максимального количества ценных продуктов, т. е. создать безотходное производство. Ярким примером этого является цветная металлургия, т. е. металлургия цветных металлов. Как вам уже известно, при обжиге руд цветных металлов (медных, цинковых, свинцовых) образуются газы, содержащие оксид серы(IV) SO<sub>2</sub>. Так как SO<sub>2</sub> загрязняет окружающую среду, то на многих современных производствах этот газ при помощи специальных устройств улавливают и используют для производства серной кислоты. В результате предотвращается загрязнение окружающей среды, а предприятие получает дополнительную прибыль. Так, например, при производстве 1 т меди можно получить примерно 10 т серной кислоты.

Одним из видов сырья для производства серной кислоты является пирит  $FeS_2$  (см. § 43). Пирит содержит примеси соединений меди, цинка, свинца, никеля, кобальта, висмута и других металлов, включая зо-

выделить эти металлы, а образующийся шлак использовать для производства разных видов цемента.

#### Кислородный конвертер. Безотходное производство

- Подумайте, ответьте, выполните...
  - 1. В чём заключается сущность процесса переработки чугуна в сталь?
- **2.** Какие химические процессы протекают при производстве стали? Составьте уравнения соответствующих реакций.
  - 3. С какой целью в сталеплавильном процессе используют кислород?
- **4.** При сжигании в токе кислорода 0,2 г стали получили 0,01 г оксида углерода(IV). Определите массовую долю (в процентах) и массу углерода в этом образце стали.

#### Тестовые задания

- 1. Установите соответствие между понятием и соответствующим ему определением.
- 1) хладноломкость А. образование трещин в стали при горячей механической обработке
- 2) красноломкость Б. добавки к стали для удаления из неё оксида железа(III)
- 3) раскислители В. хрупкость стали при обыкновенной температуре
- 2. Укажите верное утверждение.
- 1) Чугун и сталь не различаются по составу.
- 2) Чугун и сталь сплавы железа и углерода, различающиеся по свойствам и содержанию в них углерода.
- 3) Чугун это смесь, а сталь это сплав.
- 4) Чугун и сталь не различаются по свойствам.
- Используя электронное приложение (§ 45), просмотрите анимации.

#### Пичный результия

Я умею составлять уравнения химических реакций, протекающих при получении стали.

## Химия в быту

- Какие органические вещества используют в средствах бытовой химии?
- Вспомните, какие катализаторы используют в реакциях присоединения водорода (гидрирования).
- Как действуют на организм фенол и формальдегид?

Итак, вы закончили изучение химин в школе. Предположим, вы не собираетесь быть химиком. Что же должно остаться в памяти? Конечно, не забудутся эффектные опыты, которые проводили вы или демонстрировал учитель. Но самое важное — это уметь применять то, что вы узнали на уроках, в повседневной жизни.

Каждый день вы умываетесь, готовите еду, стираете бельё, убираетесь в квартире. Если вы болеете, то принимаете лекарства. Как правило, почти всё необходимое для жизни городской житель покупает в магазине. Как сознательные потребители вы должны знать, что вы покупаете и насколько это безопасно.

## Важная информация

На упаковке любого товара должна быть этикетка. Не забудьте внимательно прочитать то, что на ней написано!

Продукты питания. Если вы выбираете продукт питания, прежде всего обратите внимание на срок годности. На этикетке также обязательно должны быть указаны ингредиенты, из которых этот продукт приготовлен. Ознакомьтесь с ними: возможно, состояние здоровья не позволяет вам употреблять подобные продукты. Так, часто встречается аллергия на арахис или яичный белок, а больным диабетом рекомендуют использовать в пищу продукты, не содержащие сахара (его заменяют, например, ксилитом). Если вы сторонник здорового образа жизни, старайтесь не употреблять продукты, содержащие гидрогенизированные жиры. Эти жиры получают из растительных масел, в том числе подсолнечного или соевого, которые под действием высоких температур и при участии катализаторов присоединяют водород. Гидрогенизация способствует застыванию растительного масла, что необходимо для производства твёрдых жиров, таких, как маргарин, к тому же срок хранения жира увеличивается. Но гидрогенизированные жиры в отличие от своих природных аналогов представляют опасность для сердечно-соБытовая химия. Безопасность — один из главных критериев при покупке товаров бытовой химии. Средства бытовой химии постоянно находятся в квартире, и очень важно, чтобы они не причиняли вреда ни детям, ни взрослым. Внимательно прочитайте, что написано на этикетке выбранного вами средства. Обязательно прочитайте его состав — вот где нужно вспомнить уроки химии. Обратите внимание, можно ли это средство использовать без перчаток. Есть чистящие средства, содержащие кислоты или щёлочи в больших концентрациях, соединения хлора (гипохлорит натрия), аммиак (аммоний): такие средства вызывают ожоги при попадании на кожу, на слизистые оболочки глаз, раздражают дыхательные пути. Это относится и к хлорсодержащим отбеливателям. На этикетках подобных средств есть специальный предупреждающий знак, напоминающий скрещённые кости.



Знаки, предупреждающие об опасности, обращают наше внимание на возможность травм и несчастных случаев (рис. 48).

Хранить средства бытовой химии нужно в хорошо закрытых ёмкостях и в помещениях, где обитатели дома бывают реже всего; лучше использовать не порошки, а гели, жидкие или гранулированные средства (в этом случае меньше подвергаются опасности органы дыхания).

Отделочные материалы. Многие вещества, используемые для ремонта квартир, также опасны для кожных покровов и дыхательной системы. Это краски, клеи, лаки, герметики и т. д. Работать с такими веществами всё равно что проводить химический эксперимент: требуется надевать перчатки, очки, респиратор, защитную одежду и соблюдать правила техники безопасности. На этикетках этих средств также есть инструкция по применению, которую нужно изучить.

## 🕦 Важная информация

Можно использовать только те строительные и отделочные материалы, которые имеют гигиенический сертификат и разрешение для применения в жилых помещениях.

В квартирах и офисных помещениях часто используют виниловые обои. Они получили своё название из-за верхнего слоя, покрытого поливинилхлоридной (ПВХ) плёнкой. Качественные виниловые обои пожаробезопасные, износо- и водостойкие. На рулоне, помимо всех значков, должен обязательно стоять значок экологической безопасностии этих обоев, для каждой страны этот значок выглядит по-разному.



Взрывоопасно



Опасность поражения электрическим током



Внимание. Опасность



Пожароопасно



Ядовитые вещества



Лазерное излучение



Биологическая опасность (Инфекционные вещества)



Радиоактивные вещества

Рис. 48. Знаки, предупреждающие об опасности

На все виниловые обои должен быть сертификат экологической безопасности. Если его нет, то эти обои, скорее всего, не прошли необходимые тесты на экологическую безопасность и при освещении солнечным светом или при повышении температуры могут выделять вредные вещества. В любом случае, если даже виниловые обои отвечают стандартам безопасности, лучше всего оклеивать ими хорошо проветриваемые помещения.

Линолеум и синтетические ковровые покрытия могут быть источником токсичных ароматических углеводородов (рис. 49).

**Мебель.** Чистота воздуха в помещениях во многом зависит и от качества мебели.



## Важная информация

Мебель из древесно-стружечных плит (ДСП) выделяет фенолы и формальдегид (муравьиный альдегид, метаналь).

Формальдегид — бесцветный газ с характерным запахом — важный компонент для производства древесного клея. Всемирная организация здравоохранения признала этот газ канцерогеном (вызывающим злокачественные опухоли). Он также раздражает дыхательную систему, может вы-



**Рис. 49.** Отделочные материалы должны быть безопасными



**Рис. 50.** Внутри упаковки лекарства есть инструкция!



Рис. 51. Средства гигиены

зывать адпергические реакции вплоть до астмы, головную боль, депрессию, боли в суставах, хроническую утомляемость. Формальдегид содержится в клеях, политуре, красках, косметике и средствах бытовой химии. Если в вашем доме есть мебель из ДСП, а при отделке квартиры использовались полимерные материалы и пластиковые покрытия, почаще проветривайте помещение!

**Лекарственные препараты.** На упаковках лекарств всегда указано, можно ли использовать их без рецепта врача, а внутри каждой упаковки есть *инструкция*, где указаны механизм действия препарата, его способ и дозы применения, а также противопоказания и побочные эффекты (рис. 50).

#### ) Важная информация

Прежде чем использовать лекарство, внимательно прочитайте инструкцию!

Образ жизни современного человека мало напоминает образ жизни его предков. живших в пещерах или хижинах и добывавших пишу охотой. Изменились и стандарты чистоты, и именно достижения химии позволяют человеку соответствовать этим новым стандартам. Он каждый день принимает душ, пользуясь мылом, шампунем и гелем, чистит зубы зубной пастой. надевает чистую одежду, выстиранную стиральным порошком (рис. 51). Далеко не все ингредиенты, входящие в состав этис веществ и других средств бытовой химин. подвергаются биоразложению или улавливаются фильтрами очистных сооружения Например, фосфаты, входящие в состав стиральных порошков, попадая со сточными водами в водоёмы, играют там роль удобрений и вызывают усиленное размножение цианобактерий (так называемое цветение воды). Это ведёт к массовой гибели других обитателей водоёмов, так как в воду попадают ядовитые продукты жизнедеятельности цианобактерий.



Средства бытовой химии представляют опасность для окружающей среды.

Да, современный дом во многом напоминает химическую лабораторию. Соответственно и правила поведения в доме должны быть сходны с таковыми в лаборатории химика. Прежде всего вашей «лаборатории» необходима хорошая вентиляция. Все «реактивы» (лекарства и средства бытовой химии) должны храниться в оригинальных упаковках и в местах, недоступных детям. Использовать такие реактивы нужно только в минимально необходимых количествах и с соблюдением техники безопасности. А если вам требуется приобрести новые «реактивы» для вашей «лаборатории», призовите на помощь знание химии и здравый смысл.

#### Тестовые задания

- 1. Токсичное вещество, вызывающее раздражение дыхательных путей, аллергические реакции, головную боль, это
- 1) дистиллированная вода
- 3) углекислый газ
- 2) метаналь (формальдегид)
- 4) поваренная соль
- 2. Вещество (тёмно-фиолетовые кристаллы), которое используют в быту как дезинфицирующее средство в виде свежеприготовленного раствора, хранят в тёмной стеклянной посуде с притёртой пробкой (в химической лаборатории это вещество рекомендуется хранить в герметическом металлическом футляре, так как оно может воспламенять другие вещества), это
- 1) бромид калия

3) хлорид калия

2) иодид калия

- 4) перманганат калия
- **3.** Токсичный газ, отравление которым вызывает головокружение, головную боль, судороги и потерю сознания, это
- 1) оксид углерода(IV)
- 3) кислород
- 2) оксид углерода(II)
- 4) озон

#### Личный результат

## Химическая промышленность

## и окружающая среда

- Какие экологические проблемы возникают при производстве серной кислоты?
- В чём опасность для окружающей среды металлургических производств?
- Перечислите опасные для здоровья человека вещества, которые могут содержаться в средствах бытовой химии и отделочных материалах.
- Что такое радионуклиды?

Изучив курс химии, вы ознакомились с производством важнейших продуктов химической промышленности: некоторых полимеров, углеводородов, синтез-газа, железа и его сплавов, серной кислоты и др. Вы узнали, как каждое из этих производств влияет на окружающую среду и какие меры принимаются для предотвращения её загрязнения. Наша задача — обобшить и расширить полученные вами знания об экологических проблемах, связанных с химическими производствами, и рассмотреть возможные пути их решения.

Отходы химических производств загрязняют воздух, воды и почву.

## Важная информация

Химическое загрязнение — основной фактор неблагоприятного антропогенного воздействия на природную среду.

**Источники загрязнения воздуха.** Основными ядовитыми веществами, попадание которых в воздух существенно ухудшает его качество, являются диоксид серы  $SO_2$ , диоксид азота  $NO_2$ , оксид углерода CO, озон  $O_3$ , сероводород  $H_2S$ , летучие органические вещества. Существенно ухудшает качество воздуха попадание в него частиц, содержащих соединения тяжёлых металлов (свинца Pb, кадмия Cd, ванадия(V) и др.), а также частиц углерода в виде сажи.

Одним из основных источников загрязнения воздуха тяжёлыми металлами является металлургическая промышленность.

Поступление  $SO_2$  в воздух в основном связано с процессами сгорания каменного угля, нефти и природного газа, содержащих органические соединения серы. Часть  $SO_2$  в результате фотохимического окис-

ления в атмосфере превращается в  $SO_3$ , реагирующий с атмосферной влагой с образованием серной кислоты. Важным источником  $SO_2$  является цветная металлургия: производство меди, никеля, кобальта, цинка и других металлов, включающее стадию обжига сульфидов.

Оксиды азота — предшественники азотной кислоты — попадают в атмосферу главным образом в составе дымовых газов котлов тепловых электростанций и выхлопов двигателей внутреннего сгорания. При высоких температурах азот воздуха частично окисляется, образуя смесь NO и  $NO_2$ . В жаркую погоду увеличение концентрации  $NO_2$  в воздухе при определённых условиях влечёт за собой и повышение концентрации в воздухе озона.

Причиной увеличения содержания в воздухе оксида углерода(II) СО также является интенсивное движение транспорта.

Летучие органические вещества попадают в воздух в результате использования различных растворителей, а также при транспортировке бензина и заполнении им баков автомобилей. Огромное количество растворителей испаряется при покраске зданий, помещений и при других ремонтных работах. Большое количество летучих органических веществ попадает в воздух из холодильных установок и аэрозольных баллончиков.

Источники загрязнения водоёмов. Наиболее распространённые загрязнители водоёмов — это пестициды, минеральные удобрения, синтетические моющие средства, тяжёлые металлы и их соли, нефтепродукты и др. Так, минеральные удобрения попадают в водоёмы с полей с талыми или дождевыми водами. В результате в водоёмах начинают сильно разрастаться водоросли. После их гибели на дне накапливается большое количество органических остатков, для окисления которых вначале расходуется кислород, растворённый в воде. При недостатке кислорода в результате деятельности анаэробных (гнилостных) бактерий в воду выделяется метан  $CH_4$ , аммиак  $NH_3$ , сероводород  $H_2S$  и фосфин  $PH_3$ . Это ведёт к гибели рыб и других обитателей водоёмов. Множество токсичных веществ содержат стоки промышленных предприятий.

Загрязнение морей и океанов вызвано как разливами нефти и нефтепродуктов, так и огромными скоплениями мусора (преимущественно пластиковых упаковок), не поддающегося биоразложению.

**Источники загрязнения почвы.** Почвы загрязняются в результате использования пестицилов, а также в результате аварий на различных производствах (химических заводах, атомных электростанциях и др.).

Экологический мониторинг. В условиях постоянного антропогенного загрязнения окружающей среды огромное значение приобретает

ЭКОЛОГИЧЕСКИЙ МОНИТОРИНГ (мониторинг окружающей среды) — это комплексная система наблюдений за состоянием окружающей среды, оценки и прогноза изменений состояния окружающей среды под воздействием природных и антропогенных факторов.

Мониторинг можно рассматривать как одну из мер по охране окружающей среды. Для осуществления мониторинга были предложены критерии, определяющие нормы химического воздействия загрязняющих веществ, — *предельно допустимые концентрации* таких веществ в воздухе (мг/м³), воде (мг/л), почве.



## Важная информация

ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМЫЕ КОНЦЕНТРАЦИИ (ПДК) — наибольшее количество вредных веществ в единице объёма воздуха или воды, не вредящее здоровью людей и окружающей среде.

Число выбрасываемых в окружающую среду загрязняющих веществ (включая радионуклиды) составляет примерно 400 тыс. В первую очередь наблюдению (мониторингу) должны подлежать вещества, выброс которых наиболее сильно и повсеместно загрязняет окружающую среду. Это диоксид серы, пыль, монооксид углерода в воздухе, нефтепродукты и поверхностно-активные вещества в природных водах, пестициды в почвах.

Кроме того, необходимо контролировать содержание токсичных вешеств, характеризующихся чрезвычайно низкими значениями  $\Pi \square K$ . К подобным загрязнителям воздуха относятся оксид ванадия(V), соединения мышьяка, хрома(VI), стирол, металлическая ртуть, свинец и его соединения и др., водоёмов — неорганические соединения селена и ртути, изомеры дихлорбензола, соединения бериллия. Для особенно опасных токсических веществ (сульфидов, тетраэтилсвинца, бензпирена и др.) нормой считается полное отсутствие их в воде.

Для определения содержания в воздухе  $SO_2$ ,  $O_3$ ,  $Cl_2$ ,  $H_2S$ ,  $CH_4$ , CO и других газов обычно используют не отдельные приборы, а системы непрерывного автоматического контроля.

Способы решения экологических проблем. Чтобы уменьшить содержание  $NO_2$ , CO и  $O_3$  в воздухе, повышаются требования к техническим характеристикам автотранспорта. Качество воздуха улучшается, если концентрация этих веществ в выхлопных газах автомобилей не превышает соответствующие нормативы. Наиболее эффективным спосо-

бом снижения токсичности выхлопа является нейтрализация токсичных компонентов отработавших газов с использованием химических реакций окисления-восстановления. Для этой цели в выпускную систему двигателя устанавливают каталитический нейтрализатор. Трёхкомпонентный каталитический нейтрализатор нейтрализует три вредные составляющие выхлопных газов: СО, оксиды азота и несгоревшие углеводороды. В качестве катализаторов используют платину, палладий и родий, нанесённые на тончайшие металлические соты. В результате реакций в нейтрализаторе токсичные соединения окисляются или восстанавливаются до углекислого газа  $CO_2$ , азота  $N_2$  и воды  $H_2O$ .

Чтобы уменьшить загрязнение атмосферы, в развитых промышленных странах планируют заменить традиционные источники энергии альтернативными — электростанциями, использующими энергию волн, энергию приливов и отливов, энергию ветра, а также теплоту глубин земной коры и энергию Солнца.

Для очистки загрязнённых водоёмов от разливов нефти и нефтепродуктов используют как механические методы (сбор нефти с поверхности воды насосами и др.), так и физико-химические (применение различных сорбентов). Сорбенты моментально впитывают нефть и нефтепродукты, образуя комья, насыщенные нефтью.

Биологический метод ликвидации разливов нефти основан на использовании специальных микроорганизмов и биохимических препаратов.

Экологический мониторинг. Предельно допустимые концентрации



## Подумайте, ответьте, выполните...

- **1.** Что является причиной загрязнения атмосферы, гидросферы и литосферы?
  - 2. С какой целью осуществляют экологический мониторинг?
  - 3. Приведите примеры химического загрязнения окружающей среды.
- **4.** В рамках экологического мониторинга ознакомьтесь с мерами по охране окружающей среды, предпринимаемыми в вашем регионе, и выполните проект на эту тему.

#### Личный результат

Я могу объяснить причины химического загрязнения воздуха, водоёмов и почв.

# Приложение

## Определение катионов и анионов

Определяемый ион	Реактив	Результат реакции		
Н <sup>+</sup> Индикаторы		Изменение окраски: фенолфталеин — бесцветный, лакмус — красный, метилоранж — розово-красный		
Ag <sup>+</sup>	CI <sup>-</sup>	Белый осадок		
Cu <sup>2+</sup>	OH-	Синий осадок		
	S <sup>2-</sup>	Чёрный осадок		
		Окрашивание пламени в сине-зелё- ный цвет		
Fe <sup>2+</sup>	OH-	Белый хлопьевидный осадок, на во духе зеленеет		
Fe <sup>3+</sup>	OH-	Осадок бурого цвета		
Zn <sup>2+</sup>	OH-	Белый осадок, при избытке ОН <sup>-</sup> растворяется		
ł	S <sup>2-</sup>	Белый осадок		
Al <sup>3+</sup>	OH-	Осадок серого цвета, при избытке ОН <sup>-</sup> растворяется		
NH <sup>+</sup>	OH-	Запах аммиака		
Ba <sup>2+</sup>	SO <sub>4</sub> <sup>2</sup>	Белый осадок		
		Окрашивание пламени в жёлто-зелё- ный цвет		
Ca <sup>2+</sup>	CO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	Белый осадок		
		Окрашивание пламени в кирпично- красный цвет		
Na <sup>+</sup>		Цвет пламени жёлтый (через кобальтовое стекло)		

Определяемый ион	Реактив	Результат реакции	
K <sup>+</sup>		Цвет пламени фиолетовый (через ко- бальтовое стекло)	
Cl <sup>-</sup>	Ag <sup>+</sup>	Белый осадок	
Br <sup>-</sup>	Ag <sup>+</sup>	Желтоватый осадок	
	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Выделение SO <sub>2</sub> (резкий запах) и Br <sub>2</sub> (бурый цвет)	
I-	Ag <sup>+</sup>	Жёлтый осадок	
	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Выделение Н <sub>2</sub> S и І <sub>2</sub> (фиолетовый цвет)	
SO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	H <sup>+</sup>	Выделение $SO_2$ — газа с резким запахом, обесцвечивающего раствор фуксина и фиолетовых чернил	
CO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	H <sup>+</sup>	Выделение газа без запаха, вызываю- щего помутнение известковой воды	
CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Появление запаха уксусной кислоты	
NO <sub>3</sub>	H₂SO₄(конц.) и Си	Выделение бурого газа	
SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	Ba <sup>2+</sup>	Белый осадок	
PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup>	Ag <sup>+</sup>	Жёлтый осадок	
ОН Индикаторы		Изменение окраски: фенолфталеин — малиновый, лакмус — синий	

## Полезные ссылки

- 1. www.elementy.ru
- 2. www.fcior.edu.ru
- 3. www.xumuk.ru
- 4. www.membrana.ru
- 5. www.nanometer.ru

## Предметно-именной указатель

Агломерация 203 Аккумулятор 100 Активированный комплекс 62 Актиноиды 24 Аллотропия 49 Анод 99, 113 Аносов, Павел Петрович 207 Аррениус, Сванте 83 Атомный номер 4 Аэрозоли 78

Байков, Александр Александрович 133 Берцелиус, Йенс Якоб 50 Бессемер, Генри 206

Валентность 26 Вёлер, Фридрих 187 Вернер, Альфред 159 Водородные соединения 30 Водородный показатель 87 Вольта, Алессандро 98, 99

Гальванический элемент 98

Гесс, Генрих Иванович 56

Гибридизация атомных орбиталей 39

Гидриды 30, 124, 184

Гидролиз 93

— органических веществ 93

– солей 94Гидроксиды 155Гомология 50

Дефект массы 8 Дисперсные системы 74 Доменная печь 199

#### Закон

- Гесса 56
- действующих масс 63
- периодический 10
- сохранения массы веществ 7
- сохранення и превращения энергии 7

Изомерия 50 Изотопы 5 Интерметаллиды 131 Ионное произведение воды 86 Катализ 65

- гомогенный 66
- гетерогенный 66

Катализатор 65

Катод 99, 113

Квантовые числа 12

Кинетическое уравнение реакции 63

Кислородный конвертер 206

Кислоты 84

Коагуляция 77

Коллоидные растворы (золи) 76

Комплексные (координационные) соеди-

нения 159

Константа диссоциации 85 Коррозия металлов 108

- химическая 108
- электрохимическая 109

Кристаллическая решётка 44

Кристаллы

- атомные 47
- молекулярные 46
- ионные 46
- металлические 44

Лавуазье, Антуан Лоран 7 Лантаноиды 21, 24 Легирующие добавки 150 Ломоносов, Михаил Васильевич 7

Майер, Роберт 8 Массовое число 4 Менделеев, Дмитрий Иванович 82 Металлургия 199 Металлы

- лёгкие 120
- легкоплавкие 121
- тугоплавкие 121
- тяжёлые 120

Метод электронного баланса 53 Молярная концентрация 79

Нуклиды 5

Оксиды 155 Орбиталь 11 ды 86

реакции 63 206

ти) 76 онные) соеди-

евич 7

ович 82

53

Основания 84
Переходные элементы 21
Полиморфизм 49
Полиморфные модификации 49
Предельно допустимые концентрации 216
Принцип Ле Шателье 72
Принцип противотока 194
Протолитическая теория кислот и осно-

Радионуклиды 5 Растворы 76 Ряд стандартных электродных потенциалов 104

ваний 84

Скорость химической реакции 60 Сплавы 150 Сталь 152, 205 Стандартные условия 104 Стандартный водородный электрод 104 Стандартный электродный потенциал 105 Степень диссоциации 85

Тепловой эффект реакции 55 Теплота образования 56 Теплота сгорания 56 Топливный элемент 101 Флёров, Георгий Николаевич 25 Химическая связь — водородная 35

нонная 32

— ковалентная 33— металлическая 35

Химические реакции

ионного обмена 90

обратимые и необратимые 57окислительно-восстановительн

– экзотермические 55– эндотермические 55

Химический элемент 4 Химическое равновесие 71

Чугун 152, 199

Эйнитейн, Альберт 8
Экологический мониторинг 215
Электроды 99
Электролиз 113
Электролитическая диссоциация
Электронная конфигурация атом.
Электронная формула 13. 33
Электроотрицательность 32
Электрохимия 102
Элементарная ячейка 44
Энергетический уровень 10
Энергия активации 61

## Ответы на расчётные задачи

§ 44. 9. 3.1 τ Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>. § 45. 4. 1.5% C; 0.003 г C.

§ 2. 3. 190,4 л CO<sub>2</sub>. 4. Азотом (22,2 м³ азота не вступит в реакшию). § 3. 4. 14 0,25 моль. § 5. 4. H<sub>2</sub>S. § 6. 7. 4,45%. § 9. 5. 0,08, или 8 %. § 10. 5. § 11. 5. 8,2 г NaNO<sub>3</sub>; 1,26 г HNO<sub>3</sub>. § 12. 9. 279,2 кДж. 10. 761.6 кДж. § 13. 3. 0.05 м или 5 · 10<sup>-4</sup> моль/л · с. Концентрация вещества В уменьшилась на 5 · 10<sup>-4</sup> § 14. 4. В 243 раза. § 17. 3. 26.5 г Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. 4. 12,25 г Cu(OH)<sub>2</sub>; 0.125 моль ( § 19. 6. 14,35 г AgCl. В избытке HCl — 20,35 г. 7. 11,2 л CO<sub>2</sub>. § 20. 4. 23.9 € 5. 25,8 мл H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. § 21. 6. 71,5 г KNO<sub>3</sub>. 7. 4,82 % CH<sub>3</sub>COOH. § 22. 5. 62.5 € C Al. 6. 9,73 % FeCl<sub>3</sub>. § 23. 7. 23,02 г. 8. ≈ 71,4 г CaCO<sub>3</sub>. 9. 11,76 л H<sub>2</sub>. § 24. 5. 6. 2,025 моль AlCl<sub>3</sub>. § 25. 5. 22.4 м³ H<sub>2</sub> и 22.4 м³ Cl<sub>2</sub>. 6. 0,64 моль. или 25.6 г. 7. 8,875 г Cl<sub>2</sub>: 2,8 л Cl<sub>2</sub>. § 26. 7. 66.97 т Fe. § 27. 7. 25.6 г AlCl<sub>3</sub>; 6,44 л H<sub>2</sub>. 8. 7 и 9. 30 % Al и 70 % Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; 15,96 мл раствора NaOH. § 28. 4. 99.4 г CuS. § 29. 3. ≈ 89 % Cu. 4. 35,78 мл HCl; 2,7 г CuCl<sub>2</sub>. § 30. 3. 80 %. 4. ≈ 50,4 % Zn: 49.0 § 31. 3. 130 г Cr. § 32. 3. 55,42 кг Fe. 4. 5,5 г Cu; 13,03 г FeSO<sub>4</sub>. § 33. 5. 0.

6. 13.44 л H<sub>2</sub>. § 34. 4. 6 % NaOH. 6. 24,3 %. § 37. 3. 12,8; 4.48 л; 0,2 моль SO<sub>2</sub>. 4 CO<sub>2</sub>. § 38. 5. 77.08 г HNO<sub>3</sub>. 6. 13.79 л CO<sub>2</sub>. § 39. 4. 26,24 г Ca(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. § 40. 3 20 %-ной HCl. § 43. 5\*. 3,5 мг SO<sub>2</sub>. 6. 15,68 т H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. 7. 4 т 98%-ного раствора

# Оглавление

	Как работать с учебником	3
	Глава I. Важнейшие химические понятия и законы	
ξ	§ 1. Химический элемент. Нуклиды. Изотопы	4
	§ 2. Законы сохранения массы и энергии в химии § 3. Периодический закон. Распределение электронов в атомах	7
	элементов малых периодов	10
8	§ 4. Распределение электронов в атомах элементов больших	16
8	периодов	
	актиноидов и искусственно полученных элементов	23
§	§ 6. Валентность и валентные возможности атомов	36
	Глава II. Строение вещества	
8	§ 7. Основные виды химической связи. Ионная и ковалентная	
	СВЯЗЬ	32
~	§ 8. Металлическая связь. Водородная связь	35
	§ 9. Пространственное строение молекул	39
	§ 10. Строение кристаллов. Кристаллические решётки	44
8	§ 11. Причины многообразия веществ	49
	Глава III. Химические реакции	
8	12. Классификация химических реакций	53
	13. Скорость химических реакций	50
	14. Катализ	65
	15. Химическое равновесие и условия его смещения	71
	France IIV. D	
c	Глава IV. Растворы	-
	16. Дисперсные системы	74
	17. Способы выражения концентрации растворов	79
8	18. Практическая работа 1. Приготовление растворов с задан-	
_	ной молярной концентрацией	82
	19. Электролитическая диссоциация. Водородный показатель	83
	20. Реакции ионного обмена	90
§	21. Гидролиз органических и неорганических соединений	93
	Глава V. Электрохимические реакции	
8	22. Химические источники тока	QQ.

§ 23. Ряд стандартных электродных потенциалов	104
§ 24. Коррозия металлов и её предупреждение	108
§ 25. Электролиз	113
3 23. Onokiposiiis	
Глава VI. Металлы	
	119
§ 26. Общая характеристика и способы получения металлов	
§ 27. Обзор металлических элементов А-групп	124
§ 28. Общий обзор металлических элементов Б-групп	133
§ 29. Медь	135
§ 30. Цинк	138
§ 31. Титан и хром	141
§ 32. Железо, никель, платина	146
§ 33. Сплавы металлов	150
C .	155
•	133
§ 35. Практическая работа 2. Решение экспериментальных задач	161
по теме «Металлы»	161
Глава VII. Неметаллы	
§ 36. Обзор неметаллов	162
§ 37. Свойства и применение важнейших неметаллов	166
§ 38. Общая характеристика оксидов неметаллов и кислородсо-	
держащих кислот	173
§ 39. Окислительные свойства серной и азотной кислот	180
	184
	187
§ 41. Генетическая связь неорганических и органических веществ	107
§ 42. <i>Практическая работа 3</i> . Решение экспериментальных задач	101
по теме «Неметаллы»	191
Глава VIII. Химия и жизнь	
§ 43. Химия в промышленности. Принципы химического про-	
изводства	192
§ 44. Химико-технологические принципы промышленного полу-	
чения металлов. Производство чугуна	199
§ 45. Производство стали	205
§ 46. Химия в быту	209
§ 47. Химическая промышленность и окружающая среда	214
Приложение	218
·	219
Полезные ссылки	
Предметный указатель	220
חושמדמב בייייביי בייייביי בייייביי בייייבייים אוועמדמב בייייבייים ייייים ביייים בייים ביייים בייים ביייים בייים בייי	221