

В. П. ВАСИЛЬЕВ

АНАЛИТИК КИМЕ

(икки қисмли)

Гравиметрик ва титриметрик анализ
усуллари

Олий ўқув юргарининг кимё-технология
мутахассислиги талабалари учун дарслик

ТОШКЕНТ
«ЎЗБЕКИСТОН»

М у х а р р и р — М. Одилова

Дарсликнинг биринчи кисмida гравиметрик ва титриметрик анализ усуллари баён этилган. Кислота — асосли ўзаро таъсирилашув, чўқтириш, комплекс ҳосил бўлиш ва эритмада борадиган оксидланиш-кайтарилиш реакциялари ҳамда бу реакциялар асосида килинадиган анализ усуллари берилган. Бу усулларни амалиётга қўллаш, уларнинг ютуклари, камчиликлари кўрсатилган.

Ҳар бир бобнинг охирида саволлар, масалалар ҳамда типавий масалаларнинг ечимлари келтирилган.

ISBN 5-640-02048-2

В 1707000000-28 99
M351(04)96

© «ЎЗБЕКИСТОН» нашриёти, 1999 й.

СЎЗ БОШИ

Аналитик кимё бошка фанлар қатори йирик фанлардан бири ҳисобланади. Шу билан бир қаторда аналитик кимё кундалик амалий ишлар билан ҳам чамбарчас боғлангандир. Чунки анализ маълумотлари бўлмаса хом ашёлар ёки маҳсулот таркибидаги асосий компонентлар ва қолдиклар миқдори ҳакида маълумотлар олиш, металлургия, кимё, доришунослик ва бошка саноат тармоқларининг технологик жараёнларини хато килмай моҳирона ривожлантириш ҳамда бошқариш мумкин бўлмайди. Иктиносидий ва бошка зарур масалаларни ҳал қилишда кимёвий анализ натижалари талаб қилинади.

Ушбу дарслик олий ўкув юртлари кимё-технология институтларининг аналитик кимё дастури асосида тузилган ва унда мазкур фаннинг назарий асослари хозирги замон илфор ғояларини ҳисобга олган материалларни ўзига биректирган ҳолда тузилган.

Дарслик икки кисмдан иборат. Биринчи кисмда классик миқдорий анализ усуллари --- гравиметрик, титриметрик усуллари, иккинчи кисмида эса физик-кимёвий анализ усуллари баён этилган.

Дарсликнинг бошида аналитик изланишларнинг умумий схемаси келтирилган. Бу маълумот анализнинг айrim босқичлари кимматини белгилашга имкон берса, иккинчидан эса уни бутунлигicha кўриб чиқиш имконини ҳам беради.

Классик усулларда бажариладиган анализнинг назарий асослари бир бўлимда умумлаштирилган, буни эса бир бўлимга киритилди ва у методик жиҳатдан ўз кимматига эгадир. Чунки бирор назариянинг тутган ўрни кўп холларда ҳар кандай анализ усули учун ҳам қўлланилаверади, аммо, уни тушунириш эса эритмалар илмий назариясига эътиборни жалб қиласди.

Дарсликнинг иккинчи қисми — физик-кимёвий анализ усулларига бағишиланган. Унда турли анализ усулларини амалда қўллаш ва унинг имконияти, моҳияти ҳамда уни қўллаш чегаралари етарли даражада баён қилинган.

Дарсликнинг ҳар бир боби охирида масалалар ва машқлар келтирилган бўлиб, уни ўзлаштириш, материални мустақил таҳлил этишга имкон беради.

I боб

АНАЛИТИК КИМЁНИНГ АСОСИЙ БОСҚИЧЛАРИ, АҲАМИЯТИ ВА РИВОЖЛАНИШИ

1.1. Аналитик кимё фани ҳақида

Аналитик кимё модданинг кимёнинг таркиби, микдори ва унинг тузилишини аниклаш усуллари ҳақидаги фандир. Унинг вазифаси анализ усулларини ишлаб чиқиш, уларни амалда кўллаш ҳамда аналитик кимё усулларининг назарий асосларини кенг микёсда ўрганишдан иборат. Бунга элементларнинг муайян шакллари ва бирикмаларнинг турли шароитда мавжудлиги ҳамда агрегат ҳолати, координацион бирикмаларнинг баркарорлиги, уларнинг таркибини ўрганиш, модданинг оптик электрокимёвий ва бошқа характерлари, кимёвий реакция тезлигини ўрганиш, усулни метрологик характерлаш ва ҳоказолар киради. Асосан янгидан-янги принципиал анализ усулларини излаш ҳамда ҳозирги замон фани ва техника ютуқларини аналитик мақсадлари учун кўллашга муҳим ўрин берилади.

Амалий мақсадлар учун ҳар доим ҳам кимёвий анализни тўлиқ бажариш талаб килинмайди. Кўпинча икки, уч ёки тўрт-беш компонент аникланиб, уларнинг микдори бўйича материал сифатида унинг технологик характеристи, фойдаланиш хусусиятлари ва ҳоказолар билан чегараланади.

Кўйилган мақсадга караб анализ килинувчи модда хоссаси ва хусусиятлари бўйича модда таркиби турлича ифодаланади. Модданинг кимёвий таркиби элемеит масса улуши, уларнинг оксидлари ёки бошқа бирикмалари ҳамда намунадаги мавжуд бўлган реал кимёвий бирикма ҳолати, изотоплар микдори ва ҳоказолар билан характерлаш мумкин. Қотишма ва унинг таркибини ташкил этган элементлар масса улуши (%) да ифодаланади: тог жинслари, минераллар ва ҳоказо. Бу элементлар кўпинча бирор бир моддада кўпроқ оксидга қайта ҳисобланади. Анализ килинувчи элементларни фазали ёки модда қайси шаклда эканлигини билиш анализнинг энг мураккаб усули ҳисобланади. Бундан мақсад анализланувчи намунадаги бирор бир кимёвий модда қандай кўринишида ва қандай шаклда эканлигини аниклашдан иборат. Органик би-

рикмаларнинг анализида ҳар бир элементни алоҳида аниқлаш (углерод, водород, азот ва ҳоказо) билан кўпинча молекуляр ва функционал анализ (кимёвий бирикма алоҳида, функционал группа ва ҳ.к. аниқланади) бажарилади.

Аналитик кимёнинг фундаментал назарий асосларини табиийёт қонунлари, жумладан, Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни, модда массаси ва энергиянинг сақланиш қонунлари, модда таркибининг доимилиги, массалар таъсири қонунлари ташкил этади. Аналитик кимё физика, органик, анерганик, физик ва коллоид кимё, электрокимё, кимёвий термодинамика, эритма назариялари, информатика назарияси ва бошқа кўргина фанлар билан чамбарчас боғланган. Масалан, спектрал анализ усуллари физика назариялари асосида муваффакиятли ўсмокда, ривожланмоқда, электроаналитик усулларда эса электрокимёвий назария асослари ва эритмалар термодинамикасидан кенг фойдаланмоқда. Ҳозирги замон аналитик кимёни координацияланган бирикмаларни ўрганиш, квант-кимёси усуллари ва модда тузилиши назариялари, кинетик реакциялар ва ҳоказоларсиз тасаввур этиш мумкин эмас. Бу фанларнинг муваффакият ва ютукларидан фойдаланиш аналитик кимёни бойитади, унинг имкониятларини кенгайтиради ва янги мақсадларни ёйиш имконини беради. Шу билан бирга аналитик кимё бу фанларни ривожланишига халқ ҳўжалигининг бутун соҳаларини кенгайтириш, уларга янгидан янги анализ усуллари ҳамда уларни ривожланиш учун янги замонавий ютуклар билан улкан ҳисса қўшади. Етарли миқёсда ютукларга, масалан, физика ва қаттиқ жисмлар кимёси, металлургия, катализаторларни ўрганиш ва кўпинча бошқа соҳаларда катта ютукларга эришилган. Буларни барни анализ қилинувчи намунадаги колдикларни ички ва ташки томонларида тарқалишининг локаль анализ усулини ривожланиши билан боғлиқдир. Кўргина янги техникага асос солган тоза ва ўта тоза моддаларни олиш, тегишлича контрол қилиш усулларини излаб топмай, бажарилмайди. Аналитик кимёни бошқа фанлар таъсиризиз уларнинг ривожланиши мумкин эмас.

Аналитик кимёни бошқа фанлар ҳамда халқ ҳўжалик тармоқлари билан боғланиши бу фаннинг мухим томони хисобланади. Шуни ҳам кўрсатиш керакки, аналитик синтез ва анализ бир-бери билан мустахкам боғлангандир. Анализ тушунчаси одатда моддаларни майда заррачаларга ажратиш демакдир. Лекин кимёвий анализ кўпинча

синтез қилинган модданинг рангига кāм эрувчанлигига кристалларининг ўзига хос шаклига эга бўлган қўпгина бирикмалар синтезига асосланган бўлади. Анализ ва синтез бирлиги ана шундан дарак берадики, синтез натижасини ҳар доим анализ билан текшириб борилади.

1.2. Аналитик кимёнинг аҳамияти

Аналитик кимё муҳим назарий ва амалий аҳамиятга эга. Деярли барча кимё қонунларини анализик кимё усуллари ёрдамида топилади. Турли материаллар, буюмлар, маъданлар, минераллар, ой тупроғи, узок сайёра ва бошқа осмоний жисмлари ҳамда уларнинг таркиблари анализик кимё усуллари орқали аникланган. Даврий системадаги бир катор элементлар (аргон, германий ва бошқалар) ҳам аник анализик кимё усуллари орқали топилган.

Масалан, минерал таркибидаги янги элементнинг топилишига тўртки бўлган сабаблардан бири уни анализ қилинганда натижанинг «паст»лигидадир. Ўз даврининг буюк анализик олими Фрайберг тоғ жинслари академиги К. Винклер (1985) аргиродит маъданини тўлиқ анализ қиласди ва уни таркибий кисмлари массасининг йигиндиси 100 га нисбатан 5—7 % кам эканлигини ҳамда минерал таркибидаги номаълум кисмни излаб аникласди. Бу изланиш муваффакиятларга олиб келди, 1886 йил янги элемент топилди ва Винклер таклифи билан унга германий деб ном берилиди (унинг борлиги ҳакида Д. И. Менделеев 1971 йилда айтган эди).

Бирор бир ҳозирги замон кимёвий изланиши, хоҳ у янги модда синтези бўлсин, хоҳ янги технологик схема ишлаб чиқилмасин, ишлаб чиқаришни интенсификациялаш ёки маҳсулот сифатини ошириш бўлмасин барibir анализик кимё усулларини кўлламасдан туриб амалга ошириб бўлмайди.

Материаллар анализи қўпгина технологик жараёнларда ишлаб чиқариш соҳаларини кузатиб боришда ва амалга оширишда муҳим аҳамиятга эга. Масалан, металлургия саноатида металл эритишни текшириб туриш ёки иш жараёнида нохушликка олиб келувчи баъзи бир қолдикни гидрометаллургик ишлаб чиқаришдан тўлиқ ажратиб олиш муҳим аҳамиятга эга. Аналитик кимё геология, геокимё, қишлоқ хўжалиги, фармацевтика, лок-бўёқчилик, нефт-кимё саноати ва қўпгина ҳалқ хўжалигининг бошқа соҳаларида ҳам муҳим аҳамиятга эга.

Тупрок, ўғит ва ҳоказоларни анализ қилмасдан туриб қишлоқ хўжалигини ишлаб чиқаришини жадаллаштириб бўлмайди. Айниқса тупрок таркибида микроэлементлар микдорини анализ қилиш ва ҳосилни ошириш учун - етишмайдиган компонентларни асослаб беришда алоҳида аҳамиятга эга.

Аналитик кимё атроф-мухитни муҳофаза қилиш, ташландик ресурслар ҳолатини ўрганиш, ер ости сувлар таркиби ва ҳоказоларни ўрганиш билан боғлиқдир. Кўпчилик теварак атроф-мухитнинг ифлосланиш даражасини кузатиш ва уни текшириб туриш учун махсус умумдавлат хизмат қилиш жамияти тузилган. Бу жамият атмосфера ифлослиги, тупрок, денгиз ва чучук сувларнинг таркибини, ифлосланиш даражасини кузатиб боради. Ҳаво, чўқинди (ёмғир, кор)лар ҳам текширилади. Тупрок, ҳаво ва сувларнинг тозалик сифати мезони йўл қўйилган концентрацияси (ЙҚҚ) ҳисобланади.

Аналитик кимё атом энергиясида қўлланиладиган янги техник ресурслар, ракета қурилиш ва иссиқликка чидамли котишмалар тайёрлаш, электроника ва яримўтказгич материаллар тайёрлаш саноат тармокларидағи ютукларга эришишда ҳам катта ҳисса қўшган. Аналитик кимё факатгина бу соҳани самарали анализ усувлари билан таъминлабгина қолмай, балки қўпгина янги технологик жараёнларни ишлаб чиқаришга ҳам асос солди.

1.3. Аналитик кимё ривожланишининг асосий босқичлари

Аналитик кимёдаги қўпгина усувлар ва уларнинг услублари қадим замонлардан маълум эди. Бу аввало, асбобсозлик санъати ёки қуруқ анализ усули билан пробиркада анализ қилиш, яъни намунани эритмай ва эритма ишлатмай бажариладиган жараёнлардир. Пробирканни анализ қилиш йўли билан асл металлнинг тозалигини назорат қилиб, уларнинг қотишма, маъдан ва ҳоказолар таркибидаги микдорини аниқлаб берганлар. Пробирканни анализ бажариш техникиаси нодир металларни лаборатория шароитида ишлаб чиқариш жараёни бўйича натижага олишдан кўра анча устун бўлди. Бу усувлар кўхна Миср ва Юнонистонда Киев Русида қўлланилган. Ўша вактларда эритмада борадиган реакцияларнинг амалий аҳамияти унчалик катта эмас эди.

XVII аср ўрталарида саноатнинг турли тармокларидағи ишлаб чиқаришнинг ривожланиши янги анализ ва

изланишлар талаб килди, чунки пробиркали анализ энди кимёвий ва кўпгина бошқа саноат талабларини қондиролмай қолган эди. Ўша вактнинг XVII аср ўрталарида аналитик кимё туғилди ва кимё фани фан сифатида шаклланди. Минерал, маъдан ва бошқа моддалар таркибини аниқлашда жуда катта қизиқиш пайдо бўлди ва шу вактда кимёвий анализ кимё фанидаги илмий тадқиқотнинг асосий усули бўлиб қолди. Бойл (1627—1691) кимёвий анализ хақида умумий тушунчаларни ишлаб чиқди. У замонавий сифат анализини «хўл усули» йўли билан, яъни эритма билан ишлаш реакцияларини, ўша вактда маълум бўлган сифат анализининг бир нечта янги реакциясини (аммиак, хлор ва бошқаларга), кислота ва асосни аниқлашда лакмусни қўллади ва бошқа муҳим янгиликларни таклиф этди.

М. В. Ломоносов (1711—1765) биринчи бўлиб кимёвий анализда тарозини муттасил қўллай бошлади. У 1756 йилда тажриба усули билан табиат қонунларидан бири — модда массасининг сақланиш қонунини кафш этди. Бу микдор анализининг асоси бўлиб, барча фанлар учун муҳим аҳамиятга эга бўлди. М. В. Ломоносов кимёвий анализ ва изланиш йўлларини ишлаб чиқди. Булар ҳозирги вактда ҳам ўз моҳиятини йўқотганий йўқ. М. В. Ломоносовни аналитик кимё соҳасидаги хизматларидан, газ анализининг асосини яратиб, кристалларининг шакли бўйича сифат анализини бажаришда микроскопни қўллаш унинг энг муҳим ютуклари хисобланади. Кейинчалик бу микрокристаллоскопик анализга асос солди, рефрактометр ва бошқа асбобларни лойиҳалашга олиб келди. М. В. Ломоносов ўз изланишлари ҳамда аналитик кимё технологиясидағи изланишлар асосида килинган ишларини умумлаштириб янги «Первые основания металлургии и рудных дел» (1703) китобини ёзди. Бу аналитик кимё ва металлургия ҳамда маъдан соҳаларини ривожланишига катта хисса кўшиди.

Кимёвий анализнинг аник усулларини қўллаш, кўпгина табиий моддалар технологик жараёнини қайта ишлаш, маҳсулот таркибини аниқлаш ва бир катор кимёнинг асосий қонунларини топиш имконини берди. А. Л. Лавуазье (1743—1794) хаво, сув ва бошқа моддалар таркибини аниқлаш ва ёнишнинг кислород назариясини кашф этди. Аналитик маълумотларга асосланиб Д. Дальтон (1766—1844) моддаларнинг атом назариясини ривожлантириди ва таркибнинг доимийлик, каррали нисбатлар қонунларини

кашф этди. Ж. Г. Гей-Люссак (1778—1850) ва А. Авогадро (1776—1856) газ қонунларини тартибга солдилар. Аналитик кимё янги усуллар билан бойиди, ривожланди ва қайтадан янгиланди. Т. Е. Ловиц (1756—1804) XVIII аср охирида М. В. Ломоносов ғояларини кенгайтириб микрокристаллоскопик анализ — тузларни кристалл шакллари га қараб сифат анализ усулини яратди. М. В. Севергин (1765—1826) эритма ранги интенсивлигини модда концентрациясига боғлик бўлган калориметрик анализни таклиф этди. Ж. Л. Гей-Люссак титриметрик анализ усулини ишлаб чиқди. Бу анализ гравиметрик усули билан бирга аналитик кимёнинг классик асосини ташкил қилди ва ҳозирги вактга қадар у ўз моҳиятини сақлаб келмоқда.

В. М. Севергиннинг аналитик кимёнинг ривожланишига кўшган энг йирик хиссаси, кимёвий анализ соҳасидаги бир қатор қўлланмалари, айниқса асосий ишларидан бири «Пробирное искусство или руководство к химическому испытанию металлических руд и других ископаемых тел» (1801) хисобланади.

XVIII аср охири ва XIX аср бошларида бир қатор олимлар: Т. У. Бергман (1735—1784), Л. Ж. Тенар (1777—1857), К. К. Клаус (1796—1864) ва бошқаларнинг меҳнатлари асосида систематик сифат анализи яратилди. Бу методга асосан маҳсус схема асосида умумий реагент таъсирида эритмадан маълум бир группа элементлари чўқтирилди ва шу группадан ҳар бир элемент алоҳида аникланди. Бу ишни К. Р. Фрезениус (1818—1871) нихоясига етказди, сифат ва миқдор анализидан дарслик яратди, шунингдек биринчи бўлиб аналитик кимё журналига асос солди.

Шу билан бир вактда И. Я. Берцелиус (1779—1848) ва Ю. Либих (1803—1873) лар томонидан органик бирикма таркибидаги асосий элементлар — С, Н, N ва бошқаларни анализ қилиш усуллари ривожлантирилди ва такомиллаштирилди. Титриметрик анализ сезиларли дараҷада ўса бошлади ва бунга йодометрия, перманганометрия усуллари қўшилди. 1859—1860 йилларда Р. В. Бунзен (1811—1899) ва Г. Р. Кирхгоф (1824—1887) муҳим янгиликлар яратди. Улар спектрал анализни таклиф этдилар. Қейинчалик у аналитик кимёнинг асосий усулларидан бири бўлиб қолди ва ҳозирги вактга қадар узлуксиз ривожланиб келмоқда.

Д. И. Менделеев ва Н. А. Меншуткинлар ташаббуси билан 1868 йил Петербург университети қошида Рус кимё

жамияти ташкил этилди ва у 1869 йилдан бошлаб ўз журналини чикара бошлади. Кимёвий илмий жамиятнинг тузилиши ҳамда журналнинг чиқарилиши замонавий кимёни, жумладан аналитик кимёнинг ўсишига самарали хисса қўйди.

Н. С. Курнаков (1860—1941) яратган «таркиб-хосса» диаграммасини ўрганишга бағишлиланган асари физик-кимё анализи соҳасининг маҳсус бўлими бўлиб қолди. Физик-кимё анализ усули мураккаб системаларнинг таркиби ва хоссаларини, система хусусияти ва моддани кристалл ёки ион кўринишда ажратиб олмасдан туриб, унинг таркибини ўрганиш, топиш ва аниқлашга имкон беради.

Аналитик кимёнинг ривожланишида органик моддалар билан хосил қилинган металл комплексли бириммаларни ўрганиш катта ва мухим аҳамиятга эга бўлди. Бундай изланишлар натижасида Л. Н. Чугаев (1873—1922) 1905 йилда никель учун диметилглиоксимни реактив сифатида тавсия этди. Диметилглиоксим ўзининг аналитик характеристикиси билан ҳозирги замон аналитик кимёсида энг мухим реактив бўлиб қолди ҳамда дунё бўйича Чугаев реактиви деб танилди. Органик реактивларни анерганик анализларда қўлланилиши аналитиклар учун олдинрок таниш эди. М. А. Ильинский (1856—1941) α -нитроза- β -нафтолни кобалт иони учун реактив сифатида таклиф этди. Илгари 1885 йил Л. А. Чугаев бу соҳада муттасил изланишлар олиб борган эди. Органик реактивларнинг қўлланилиши аналитик кимё имкониятларини анча кенгайтирди.

1903 йил М. С. Цвет (1872—1919) ўз хоссалари билан бир-биринга яқин моддаларнинг адсорбция ва бошка бир катор хусусиятларига асосланиб, хроматографик анализ усули билан уларни ажратишни таклиф этди. Усулнинг устунлиги ва аҳамияти уни яратилишидан бир неча ўн йиллар кейинрок баҳоланди.

Кейинчалик Н. Н. Бекетов (1827—1911) нинг кимёвий реакцияларда мувозанат ва К. М. Гульберг (1836—1902) ҳамда П. Вааге (1833—1900) ларнинг массалар таъсири қонуни, аналитик кимё назарияларининг ривожланиши билан боғлиқ бўлди. 1887 йили С. Аррениуснинг (1859—1927) электролитик диссоциланиш назарияси вужудга келиши аналитик кимёгар учун кимёвий ўналишини микдорий жиҳатдан бошқаришда ундан самарали фойдаланишга имконият яратди. Кимёвий термодинамика бу имкониятни олдинрок ривожлантири-

ган эди. В. Оствальд (1853—1932) 1894 йилларда чон этилган «Научные основы аналитической химии в элементарном изложении» номли монографияси ҳам муҳим роль ўйнади. Аналитик кимёниг оксидланиш-қайтарилиш усулларига Л. В. Писаржевский (1874—1938) ва Н. А. Шилов (1872—1930)ларнинг оксидланиш қайтарилиши жараёнларининг электрон назарияларига асос солди ва уни ривожланишида катта ҳисса қўшди.

XX асрнинг 20-йилларида Н. В. Герлах (1924) таклиф этган гомологик чизиклар жуфти усулини қўллаш туфайли миқдорий эмиссион спектраль-анализи жадал тараккий эта бошлади. Айни усул бўйича аникланётган элемент спектраль чизиклари анализик сигнал сифатида қабул қилинди. 1945 йилда спектраль чизиклар интенсивлигини ўлчаш учун электрофотометр усули қўлланилди. Ундан бир канча вакт олдинроқ электрофотометрик йўл билан эритмани ўрганиш ва анализ килювчи электрофотометрлар қайта кўриб чикилди. Алангали фотометр усули сезиларли даражада ривожланди ва ҳозирги вактда муҳим амалий аҳамиятга эга бўлиб қолди.

1925 йилда Я. Гейровский (1890—1967) полярографик анализ усулини яратди. Шу усул учун 1959 йилда Нобел мукофотига сазовор бўлди. Шу йилларда хроматографик, радиокимёвий ва бир катор бошқа анализ усуллари ривожланди ва такомиллаштирилди. 1950 йилдан бошлаб Уолш таклиф этган атом-абсорбцион спектроскопик усул ривожлана бошлади.

Улуғ Ватан Уруши йиллари анализик кимёниг ўсиши, ривожланиши асосан мудофаа ишларини бажариш билан боғлик бўлган. Бу вактда Н. А. Тананаев металл ва қотишмаларни қириндисиз анализ усулини яратди. Айни усул бўйича текширилётган намунага бир томчи кислота томизилади ва эритма анализ қилинади. Реактив сарфланниши жуда оз бўлиб, ўша вактда анализ жараёнидаги реактив ва маҳсулот етишмаслиги усулнинг моҳиятини оширади.

Илмий техника ривожланиши натижасида янги саноат тармоқлари вужудга келади. Айниска, атом энергиясини ўзлаштириш ракета курилиши ва космик базасини ўрганиш, уни кенгайтириш, ярим ўтказгичлар техникаси, янги материаллар ва улар композициясини очиш ва ҳоказолар муҳим аҳамиятга эга бўлади. Атроф-муҳитни муҳофаза қилиш ва бошқа экология соҳаларини қузатиб бориша ҳам сезиларли даражада аҳамиятга эга

бўлади. Биокимё, микроэлементлар ролини, ўсимлик хаёти ва ген урчишини очиб беришдаги ютукларни кўрсатмай илож йўк.

Саноат, фан за халқ хўжалик тармоқларини ривожла-ниши аналитик кимёнинг такомиллашган анализ усуллари-ни топиш, излашни талаб қилди. Модда таркибидаги $10^{-6}..10^{-7}$ ва ундан ҳам оз бўлган қолдиқларнинг микдорини аниқлаб бериш талаб қилинади. Масалан, ракета техникасида материаллар таркибидаги таъқиқлан-ган деб аталувчи (Cd , Pb ва б.) қўшилмалар $10^{-5}\%$ дан кўп эмас, атом техникасида қурилма сифатида ишлатида-диган цирконий таркибидаги гафний микдори $0,01\%$ дан кам бўлиши, ярим ўтказгич материаллари эса $10^{-10}\%$ оптик бўлиши керак экан. Маълумки, германий элементи-нинг ярим ўтказувчанлик хоссалари, унинг юкори тоза-ликдаги нусхаси олингандан кейингина билиб олинди. Цирконий саноатда фойдали материал сифатида яроксиз деб ҳисобланган, чунки унинг ўзи тезгина радиоактивла-ниб қолар, гарчи назарий ҳисоблашда асосан бунинг бўлиши мумкин эмас, балки оддий цирконий йўлдоши гафний эканлиги аниқланди. Ҳозирги вактда цирконийни гафний қўшилмасиз ажратиб олишга ўрганилди ва атом саноатида самарали қўлланилмоқда.

Кўпгина саноат тармоқларида $10^{-6}\%$ ва ундан оз микдорини аниқлаш одат тусига кириб қолди. Чунки шу микдордаги қўшилмаларни бўлиши ҳам маҳсулот сифати даражасини кўрсатадиган бўлиб қолди, бундай мураккаб вазифаларни бажаришда янги таксимлаш ва аниқлаш усуллари билан ҳал қилинди. Экстракция, хроматографик, оптик ва электрокимёвий усуллар энг муҳим амалий аҳамиятга эга бўлиб қолди. Кейинги вактларда атом-абсорбцион, спектроскопия, рентген-флуоресценция ва резонанс, кинетик анализ ва бир катор бошқа усуллар тез суръатлар билан ривожланмоқда. Замонавий аналитик кимё янги хислатларга эга бўлиб, у анча тезкор, аник автоматлашган, моддани парчаламай ва ажратмай анализ килиш йўлларига ўтиб олди.

1.4. Аналитик кимё усуллари

Аналитик кимё усуллари турли конун-коидаларга асосан куйидаги синфларга бўлиниши мумкин.

Анализда қўлланадиган моддалар массасига боғлик

бўлган усуллар билан синфларга ажратиш ҳам мумкин. Макроусулда анализ учун 0,1 г ва ундан ортик модда талаб қилинади, яrim микроусулларда 0,1...0,01 г модда, микроусулда 0,01...10—3 г модда, ультрамикроусулда 10^{-6} г модда ва субмикроусулда эса 19^{-9} г гача модда керак бўлади. Модда микдори 10^{-3} ва ундан кам бўлган усуллардан биологик намуналар юқори радиоактив, кучли заҳарли препаратлар ва ҳоказоларни анализ қилишда фойдаланилади. Бу усулларда анализ бажаришнинг техникаси мураккаблашади: аналитик операцияларни маҳсус манипулятор ва қўпинча микроскоп ёрдамида олиб борилади.

Аналитик кимёда ажратиш ва аниқлаш усуллари мавжуд. Ажратиш усулининг асосий вазифаси анализга халақит берувчи компонентларни ажратиб олиш ёки аниқланувчи компонентни микдорий жиҳатдан аниқлаш гача яроқли шаклга ўтказишдан иборат. Лекин қўпинча керакли компонент ажратиб олинмай, тўгридан-тўғри намунадан топилади. Баъзи ҳолларда, ажратиш ва аниқлаш усуллари ўзаро шунчалик мустаҳкам боғланганиги учун, улар бир бутун усулни ташкил қиласиди. Газли хроматография бундай усуллар вакили ҳисобланади. Хроматографиялаш жараённида аралашма компонентларга ажратилади ва унинг микдори аниқланади. Бундай усулларни баъзан гибридланиш деб ҳам аталади, бунда ажратиш ва аниқлашни ўзига хос боғланишларини кўрсатиб ўтиш керак.

Модда асосини ифодаловчи хусусиятига қараб унинг микдорини аниқлашни синфларга ажратиш мумкин. Агар чўкма массаси ўлчанса уни гравиметрик, агар эритма рангининг интенсивлиги аниқланса фотометрик ёки спектрофотометрик, агар ЭЮК катталиги бўйича бўлса потенциометрик усул дейилади.

Қўпинча аниқлаш усулларни кимёвий ва физик-кимёвий ва баъзан физиковий анализ усулига ажратилади. Кимёвий ёки классик анализ усулига гравиметрик ва титриметрик анализлар киради. Физиковий ва физик-кимёвий анализ усулларида модданинг эмиссион спектроскопиясида спектраль чизиклардек интенсивлиги, полярографияда диффузланган ток катталиги ва бошқалар кузатилади ҳамда ўлчанади. Физик-кимёвий анализ усулларининг ҳар хил бўлиши материя ҳаракати ва модданинг турли шаклда бўла олишидадир.

Аналитик усулларнинг бошқа синфлари ҳам мавжуд-

дир. Баъзан синфларга ажратишда модданинг бутун бир синфини аниқлашга тӯғри келади: металлар анализи, газ ва сувнинг анализи, силикатлар анализи, органик бирикмаларнинг элементар анализи ва ҳоказо. Қўпинча анализнинг номи унинг йўналиш мақсадини белгилайди: суд иши бўйича анализ, ишлаб чиқариш бўйича анализ, арбитраж анализлар ва ҳоказолар. Шу каби яна аналитик кимёнинг маҳсус бўлимлари бўлиб, улар фазавий анализ, унинг вазифаси, гетероген системанинг айрим фазани ёки бутун бир модданинг анализ вазифаси намунадаги маълум бир кимёвий бирикмани, масалан оксидларни аниқлашга асосланган бўлади. Ҳозирги замон аналитик кимё усулларига оптик, электрик ва бошка ўлчов асбоблари, шу жумладан, автомат-ускуналар (турли анализ қилувчи, титрловчи ва шу кабилар) ҳамда бошқарувчи аппаратларни қўллаш характерли ҳисобланади. Кимёвий анализларда математик усулларни қўллаш ҳам сезиларли миқёсда ўсмокда. Анализни стандартлаш ва унификациялаш усуллари, уларни қонунлаштириш ҳам катта аҳамиятга эга. Энг аник ишончли усулларни тегишли ГОСТ, ТУ, инструкция ва бошка маҳсулот ёки материал сифатини кўрсатувчи, белгиловчи маҳсус ҳужжатлар асосида стандартлаб бериш катта аҳамиятга эга бўлади.

1.5. Аналитик кимё ва Д. И. Менделеев даврий конуни

Д. И. Менделеев кашф этган даврий конун элементларнинг нисбий атом массаси, хоссалари ва уларнинг бирикмалари асосида, аналитик кимё усуллари ёрдамида очилган эди. Айни конун баъзи бир ҳали топилмаган элементлар уларнинг бирикмаларини ажратиш, бўлиш ва аниқлаш ҳамда кўпгина кимёвий аналитик ва бошка масалаларни ечиш ҳолларини олдиндан белгилаб берган. Турли натижаларга асосан олинган бошка анализ натижалари асосида Менделеев томонидан яратилган элементлар даврий системаси сезиларли даражада тўлдирилди ва тузатилди.

Г. Мозли (1887—1915) ишлари, даврий конун асосида атом массаси эмас, балки тартиб номерига teng бўлган элемент ядроидаги мусебат заряд ҳисобланишини кўрсатади. Даврий конун асосида ва Г. Мозли ишлари ҳали кашф этилмаган элемент масалаларини хал килди. Масалан, водород ва гелий ёки натрий ва магний оралиғида янги элемент бўлиши мумкин эмаслиги аникланди. Даврий конуннинг кашф этилиши ва унинг кейинчалик ривожланиши изланувчиларни янги элементларни топишдагина факат узок ва фойдаси бўлмаган хуружлардан куткарди,

балки топилмаган янги элементлар сонини ва даврий системасидаги тартиб номерини топишга имкон берди. Лекин тартиб номери ҳақидағи билим элементті даврий системадаги маълум гурухга жойлашы асос бўла олмайди. Бу масала атом тузилишининг электрон назарияси ёрдамида хал килинди. Бу назариянинг кўлланиши, масалан, хали топилмаган 72- номерли элемент, лантаноидлар эмас, балки цирконий аналоги бўлиши керак эди. Ҳақиқатдан ҳам 72- элемент (гафний) узок вакт натижасиз изланган лантаноидлардан эмас, балки 1923 йил цирконий бирикмасидан топилган. Даврий конун кашф этилгандан 70 йил кейин ҳам элементлар жадвалида урангча 43,61,85 ва 87 номерли тўрт катак бўш турган. Бу элементлар — технечий, прометий, астатий ва францийлар радиокимёвий усусларни ўзлаштирилгандан кейин топилди. Айни элементларнинг микромикдорда ажратилиши, Д. И. Менделеев элементлар даврий системасидаги тутган ўрнига караб уларга тегишли кимёвий аналитик хоссалари олдиндан башорат килинди.

Хозирги вактда даврий система бўйича элементлар ва уларнинг бирикмаларининг хоссаларини ўзгартириш асосида кўп сонли конуниятлар карор топди. Бу кислота — асосли, оксидланиш-кайтарилиш ва бошқа кўпгина аналитик кимё ахамиятига эга бўлган хоссалардир. Масалан, вертикал қатордаги оксидларнинг юкоридан пастга караб ортишининг асосий характеристики аник кўрсатилган. Д. И. Менделеев даврий конуни, масалан, комплекс бирикмалар барқарорлиги ҳақида жуда катта маълумотларни системалаштиришга, янги комплексларнинг борлиги ва уларнинг барқарорлигини баҳолашга имкон беради.

Д. И. Менделеевнинг кўрсатишича элемент ва улар хоссаларини нафакат тўлдирилган гурухда ёки даврдагина эмас, балки диагонал бўйича харакат килганда ўхшашик борлиги топилди. А. Е. Ферсман, даврий система бўйича ўнг томонига караб горизонтал харакат килинса, ионлар радиуси камаиди ва юкоридан пастга караб кўпаяди, у холда диагоналлар тахминан бир хил катталидаги, аммо турли валентли ионларни бириктиради, деб ёзади. Шунга асосан, диагоналларда учрайдиган ионлар бирикмадан бир-бирининг ўрнини алмаштириши мумкин, деган хуносага келди. Бу хуносага аналитик кимё учун, айникса чўкиш ва кристалланиш масалаларини хал килишда жуда муҳим ахамиятга эга. Масалан, Ei^2 (ион радиуси 0,124 нм) $BaSO_4$ билан (барий иони радиуси 0,143 нм) чўқинидисидан ва бундан европийни ажратиб олишда кўлланиш мумкинлиги аниқланди. Даврий система марказидаги элементларни И. П. Алимарин ўрганиб, ҳақиқатдан ҳам аналоглар факатгина горизонталдаги $Zr-Nb-Mo$ ёки $Hf-Ta-W$ ларда кузатилмай, балки диагонал бўйича $Ti-Nb-W$ да ҳам кузатилишини кўрсатиб берди. Элементларнинг аналитик кимё хоссаларининг ўхшашигини манфий ва мусбат томонлари ҳам бўлади. Бирикмадаги хоссалари бўйича бир-бирига яқин бўлган элементларни аниқлаш аналитика соҳасининг мураккаб вазифаси хисобланади. Бу, айнан уларни аналитик кимё хусусиятларининг яқинлигидан бўлади. Масалан, спектрофотометрик усуlda ниобийни тиоцианит билан аниқлашга Mo , W , Ti ва бошқа элементлар халакит берса, уни водород пероксид билан аниқлашда эса Ti

ва W халакит беради. Анализ учун бундай аралашмаларнинг хоссаларида унча катта фарқ килмайдиган моддалардан фойдаланилади.

Даврий системанинг қўшни қаторларида элементларнинг аналитик-кимёвий хоссаларида ўхшашлик бўлиши янги анализ усулини топиш ва ишлаб чиқишига имкон беради. Масалан, MO (V) тиоцианат билан ранги реакция бериши маълум эди. Даврий системадаги Nb(V) қўшни элемент каби тиоцианат билан бирикма беришини кутиш мумкин эди. Тажриба йўли буни оклади ва тиоцианат усули билан ниобийни фотометрик аниқлаш усули ишлаб чиқилди. Бу усул ҳозирги даврда ҳам кенг кўлланилмоқда. Шунга ўхшаш мисолларни тантал ва протактиний ҳамда кўпгина бошка элементларда учратиш мумкин. Даврий конунга биноан шунга ўхшаш хоссалар, фақатгина айнан кислота-асосли бирикиши, комплекс хосил қилиш, чўктириш ва ҳоказоларда намоён бўлмай, балки кимёвий-аналитик аҳамиятга эга бўлган жараёнларда ҳам намоён бўлади. Уларнинг турли эритувчилар билан экстракцияланиши, хроматографик колонкаларда бўлиши аҳамиятли хисобланади.

Ҳозирги замон фанида муҳим аҳамиятга эга бўлган трансуран элементларини синтез қилиш ва унинг хоссаларини ўрганиш соҳаларида ҳам аналитик кимё ўзининг катта ҳиссасини қўшди. Трансуран элементларининг кимёвий хоссаларини олдиндан айтиб бериш, даврий системанинг эски системасига нисбатан анча мураккаб бўлди. Чунки янги элементларни гурухларга тақсиланиши хақида ҳеч қандай маълумот йўқ эди. Кейинчалик янада чукурлашди, бунга сабаб, трансуран элементлар синтезигача торий, протактиний ва уранлар даврий системани IV, V ва VI гурухларига гафний, тантал ва вольфрам киради. Дастребни биринчи трансуран элементи № 93 ренийнинг аналоги қаторига киритилиши, хато натижага олиб келди. Нептуний (№ 93) ва плутоний (№ 94) ларнинг кимёвий хоссалари, уларни рений ва осмийга эмас, балки уранга яқинлигини кўрсатади. Трансуран элементлари лантаноидлар аналоги эканлиги исботланди, чунки улар $5f$ қават билан тўлдирилган ва бинобарин Д. И. Менделеев даврий системаси еттинчи ва олтинчи гурух элементларининг тузилиши, бир-бирига ўхшайди. Тартиб номери 90—103 бўлган актиноидлар 58—71 номерли лантаноидлардан кейин жойлашган. Актиноид ва лантаноидлар ўзаро ўхшашлиги ион алмасиши хоссалари бўйича жуда ҳам яққол ифодаланади. Уч

валентли актиноид ва лантаноидларни хроматографик белгилари айнан ўхшаш эди. Ион алмашиниш усули ва маълум конуният ёрдамида барча транс кюри актиноидлари топилди. Ана шу усул асосида ҳаммаси бўлиб 17 атом синтез қилинган 101-менделевий элементини топиш ва шу асосида унинг кимёвий табиатини тасдиқлаш антика ҳисобланади. Актиноид ва лантаноид хоссалари ўхшашилиги экстракция, биргалашиб чўкиш ва баъзи бир бошқа жараёнларда ҳам намоён бўлади. Лантаноидларни ажратишга мўлжалланган экстракция усули актиноидларни ажратиш олишга ҳам яроқли бўлиб чиқди.

Аналитик усулларга асосланган хусусиятлар билан Д. И. Менделеев даврий системасидаги элемент ўрнига қараб ҳам бошқа кўпгина хоссалар намоён қилинди. Гарчанд даврий система, нейтрал атомлар хоссалари асосида тузилган бўлса ҳам, у мураккаб системаларга, жумладан кўп атомлар ва эритмадаги комплекс ионлар ва газлар, турли агрегат ҳолатдаги координацияланган бирикмалар ва ҳоказоларга ҳам самараали ҳисобланади. Аммо бундай системалар учун аналитик хоссалар билан даврий конун орасидаги боғланиш анча мураккаб характеристерга эга бўлади, айрим ҳолларда у турли физикавий факторлар билан никобланади. Бундай факторларга ҳарорат, муҳит ва бошқа кимёвий соҳалар киради. Шуни таъкидлаш керакки, кўпчилик элементлар (S, N, Mn, Cl, Br ва бошқалар) эритмада ҳар хил таркибли ионларни ҳосил қиласи, бу эса кўпинча аналитик хусусиятларни даврий конун билан боғлашни қийинлаштиради. Шунга қарамай, даврий конун материалларни системалашда янги анализ усулларини излашда ва уларнинг хоссаларини олдиндан айтиб беришнинг мустаҳкам асосчиси бўлиб қолди.

1.6. Аналитик анализнинг умумий схемаси

Истаган анализни бажаришда қуйидаги асосий босичкларни кўрсатиш мумкин: 1) Саралаш ва намуналарни ўртача ҳолга келтириш ҳамда намуна тортимини олиш; 2) эритиш, парчалаш намуналари; 3) Таксимлаш (аниклавувчи компонентни ажратиш) ва концентрлаш (концентрациясини ошириш); 4) Микдорини ўлчаш; 5) Анализ натижасини ҳисоблаш.

Бу ҳолатлар ҳар доим ҳам бир усулда қўлланавермайди. Айрим вактларда намуналарни эритиш ёки компонентларни олдиндан ажратиш ва бўлиш зарур бўла-

вёрмайди. Бундай боскичлар масалан, металлар ва котишмаларни эмиссион спектроскопик ёки бъзи бир радиометрик усулларида анализ килиш вактида зарур бўлмайди.

Аналитик аниклашнинг умумий схемасига усулни танлаш ва анализ йўлини асослаб бериш каби боскичларни киритишга ҳам амал килиш керак бўлади. Аммо, бир-бирига мос келмайдиган кўпгина талаблар бу масалаларни умумлаштириб ҳал килиш имкониятига тўсқинлик қилади. Анализ усулини танлаш кўп ҳолларда намунадаги аникланувчи компонентни тахминий микдори ҳамда ундаги қолдикка боғлик бўлади. Шу билан бирга аниклашдаги хатоликнинг катталиги, анализ бажариш тезлиги (вакти) керакли ускуналарнинг бўлиши ва бир катор бошка факторларни ҳам ҳисобга олишга боғлик бўлади.

Усулларни танлаш анализнинг аниклик талаби, бажариш тезлиги ва тежамкорликка эътибор бериш керак.

Намунани ўртacha ҳолга келтириш ва тортиб олиш. Кўпинча ишлаб чиқариш муассасаларида кимёвий анализга келтирилган ҳом ашёни, масалан, қандайдир маъданлар, кўшимча материаллар, ёнилғи ва ҳоказоларни ўртacha таркибли ҳолга келтириш талаб қилинади. Анализ учун лабораторияга келтирилган намуна ҳақиқатан ҳам анализ қилинувчи материалнинг ўртacha таркибини қайд қиладиган ишончли бўлиши керак. Анализ кенг маънода факат анализга олинган модда таркибини, яъни намуна нинг бошлангич туб моҳиятини ва таркибини ташкил қилган граммлар микдори ёки грамм улушини кўрсатади. Газсимон ёки суюқ моддалардан ана шундай намуна олиш эса нисбатан кийин эмас, чунки улар одатда гомоген ҳолда бўлади. Айнекса, анализ қилинувчи материал каттик ҳолда, йирик бўлаклар ёки ҳар хил катталикада бўлса, у ҳолда бундай операцияларни бажариш анча мураккаб бўлади. Бундай катта ҳажмдаги анализ қилинувчи намунадан ишончли намуна олиш учун йўл кўйилган хатоликни энг оз микдорга келтиришга мўлжалланган усуллар ишлаб чиқарилган. Бу усуллар қонун бўйича маҳсус аналитик ГОСТга ёки намуна олиш учун алоҳида кўрсатмани ўз ичига олади. Бундай материаллардан ишончли намуна олишнинг кенг тарқалган йўлларидан бири бир хил таркибли моддани анализ қилинувчи материалнинг турли узлуксиз тартибда олиш ҳисобланади.

Лабораторияга келтирилган ишончли намуна нисбатан

катта массага эга бўлади. Уни маҳсус тегирмонда ёки бошқа йўл билан майдаланади, ҳамда квартовани я усули билан намуна олувчи автоматдан фойдаланиб ўртача намуна олинади. Намунани саралаш вактида уни квадрат ҳолида ёйлади ва диагональ кўринишда тўрт учбурчакка бўлинади. Иккита қарама-қарши томони ташлаб юборилади, бошқа икки бўлгаги эса бирлаштирилди, майдаланади ва қайтадан квадрат ҳолга, яъни тўрт кисмга бўлинади ва икки қарама-қарши томони ташлаб юборилади. Шундай килиб, материалнинг кўринишига қараб бир неча ўн граммдан 1 килограммгacha бўлган ўртача намуна майдаланади, эланади ва оғзи шлифли зич идишга солинади. Намунани анализга олишдан олдин уни бир кисми агат ҳовончада қайта майдаланади. Металл ҳолдаги нусхадан намуна олишда ундан станокда ун ёки киринди ҳосил қилинади ва ҳоказо. Анализ олишнинг яна бошқа усуллари ҳам бор.

Ўртача намуна олишга алоҳида аҳамият бериш керак, агар улар тасодифий таркибли намунадан иборат бўлса, у ҳолда анализ натижаси ўз кийматини йўкотади. В. Ф. Гиллебранд, Г. Э. Лендални «Анорганик анализ бўйича амалий қўлланма» фундаментал китоби ва бошқаларнинг тасдиқланишича анализга олинадиган модда нусхаси баъзан анализни бажаришга нисбатан энг муҳим операция ҳисобланади. Масалан, бошланғич хомашё компоненти ҳакида нотўғри ёки тўлик бўлмаган ахборот намунани нотўғри олиш ҳисобига олинган натижалар хато технологик жараёнлар бирмунча қийинчиликлар туғдириши мумкин.

Тайёрланган ўртача нусхадан одатда аналитик тарозида анализ учун аник тортиш олинади. Унинг учун намунадаги аникланувчи модда микдори ва микдорий анализга қўлланиладиган усулнинг ҳам характеристини ҳисобга олиш керак. Жараён масалан, гравиметрик усулда бажариш керак бўлса, анализга олинадиган намунани шундай ҳисоблаш керакки, чўғлатилган чўкма массаси 0,05..0,3 г оралиғида бўлсин. Массаси камайтирилса, тортиш вактида йўл қўйилган нисбий хатолик ҳам сезиларли миқёсда ортади, чўкма массасининг катта бўлишини ҳисобга олинмаса, анализни бажариш вакти чўзилиши мумкин. Тайёрланган аналитик натижаларни кайд қилишда тортиш массаси ёки одатда уни ҳисоблаш ўйли кўрсатилади. Одатда, ҳавода куритилган, гигроскопик бўлмаган намуналарни тортиш уччалик эҳтиёткорлик-

ни талаб қилмайди. Тортиш вақтида модда гигроскопик бўлса, намунани олиш чоралари аналитик ёзувларда кайд қилинади.

Намунани парчалаш (очиш), эритиш. Бундай операцияни бажаришда намунанинг барча компонентларини эритма холига айлантиришга ҳаракат қилинади ва қиздириш ёки эритиш билан боғлик бўлган операцияларда унинг йўқолишига йўл қўймаслик керак. Қаттиқ модда тортимини эритиш учун кўпинча қум ёки сув ҳаммомида қиздириш йўли билан минерал кислоталарда ишланади. Кўпинча кислоталар аралашмаси, масалан, подшо ароғи (концентрланган нитрат ва хлорид кислоталар аралашмаси) ёки кислотани оксидловчи билан (водород пероксид, бром) ёки (камдан-кам) кислоталарни қайтарувчилар билан аралашмаси қўлланилади. Агар намунадаги асосий компонентлар тахминан мъълум бўлса, эритувчи тайёрлаш осонлашади. Кўпчилик сульфидли маъданлар хлорид кислотада қиздириш билан ишланади, сўнг нитрат ва хлорид кислотадан яна янги порция қўшилади. Намунани парчалашни сульфат кислотада иситиш билан тугатилади. Маъдан таркибидаги қўрғошин, мис ва бошқа металларни аниклашда шу усулдан фойдаланилади. Агарда олтингурут аникланиши керак бўлса, у холда намуна тутовчи нитрат кислота билан, айрим вақтда сульфидни сульфатгача оксидлаш учун бром кўшиб ишланади. Бунда олтингурутни водород сульфид холда йўқолишига йўл қўймаслик керак.

Суръма, арсен, германий ва бошқа баъзи бир элементларни аниклашда намунани дастлабки хлорид кислота билан ишлашдан воз кечиш керак, умуман хлорид кислотали эритмани иситиш керак эмас. Агар бу элементларни иситмасдан бажариш мумкин бўлмаса, у холда тескари совитгич орқали хлоридлар учувчанигининг олди олинади ва хатоликка йўл қўйилмайди.

Эритиша кислоталарни қайтарувчилик хоссасидан камдан-кам фойдаланилади. Бунга ҳарактерли мисол килиб пиролюзит MnO_2 ва бошқа оксидланган маъданларни хлорид кислотада эритиш ҳисобланади. Шундай вактларда пиролюзит тортими эркин хлорид ажралиб бўлгунга қадар хлорид кислота билан ишланади.

Намуна таркибида органик моддалар ва энг асосийи табиий чиқиндиларнинг бўлиши кўпинча анирганик моддалар анализини қийинлаштиради. Чунки органик моддалар аникланаётган полимер билан комплекслар ҳосил қилиши

мумкин, булар эса чўкма вужудга келишига қаршилик кўрсатиши ёки бошқа аналитик усуллар самарасини камайтириши мумкин. Шундай килиб, анализни олиб бориш учун намунадаги органик жисмларни бутунлай парчалаш керак бўлади. Парчалаш «Қуруқ» ёки «Ҳўл» усул орқали олиб борилади. «Қуруқ» усулга намунани юкори ҳароратдаги газ алангасида, ёки муфель печида, найсимон печдан токли кислородда ёки қисилган «бомбада» парчалашлар киради. «Ҳўл» усул билан намуна узок вактгача концентрангган нитрат кислота ишкорий металл бирикмалари — уларнинг карбонатлари, боратлари, пероксидлари ва бошқалар (ишкорли қиздириш) ёки гидрофосфатлар, пиросульфатлар ва хоказолар (кислотали қиздириш) ишлатилади. Эритувчилар сифатида ишкорий металл бирикмалари — уларнинг карбонатлари, боратлари, пероксидлари ва бошқалар (ишкорли қиздириш) ёки гидрофосфатлар, пиросульфатлар ва хоказолар (кислотали қиздириш) ишлатилади. Қиздириб суюлтиришда одатда, анализ қилинувчи модда парчаланиб кўпинча компонентлар ҳаво кислороди билан оксидланади ҳам. Оксидлаш таъсирини кучайтириш учун баъзан унга нитратлар, хлоратлар ёки бошқа оксидловчилар қўшилади. Қиздириб суюклантирилгандан кейинги масса сувда ёки суюлтирилган минерал кислоталарда осонгина эрийди.

Эритувчини танлаш анализ қилинадиган модда таркибига ҳам боғлик. Силикат, фосфат ва бошқа оксидланган минераллар одатда, натрий карбонат ёки натрий, калий карбонат аралашмалари билан суюлтирилади. Танталат, ниобатлар ёки кўпгина бошқа оксидларни пиросульфатлар билан суюлтирилади ва ҳоказо. Бошқа эритувчилар ҳам кўлланилади. Баъзан қўрғошин оксиди ёки карбонатлари, асосли висмут нитрат, борат кислоталари билан ҳам суюлтириш самарали натижа беради ва ҳоказо. Баъзизда намунани очиш учун мураккаб усуллардан ҳам фойдаланилади; дастлаб олинган намунани қиздириш йўли билан кислотали усулда ишланади, сўнгра эримай қолган колдик тегишли эритувчи билан қиздириб суюлтирилади.

Ажратиш. Ажратиш усули аникланадиган ва ҳалақит берувчи модда хоссаси, ҳамда анализ учун, яъни гравиметрик, титриметрик ёки бирор бошқа усулларни

танлашга ҳам боғлиқ. Амалий ишларда кимёвий, физика-
вий ва физик-кимёвий усуллардан фойдаланиб ажратиля-
ди. Кимёвий усулга модда эрувчанлигининг ҳар хил
бўлишига қараб чўктириш усули, физикавий усулга —
хайдаш, сублиматлаш, суюқлантириш, физик-кимёвий
усулга — экстракция, ион алмашиниш, хроматография ва
бошқа усуллар киради. Кейинчалик бу усуллар анча
тўлиқрок кўриб чиқлади.

Микдорий ўлчаш. Микдорий ўлчашда аналитик
сигнал интенсивлиги, яъни анализ қилинувчи модда
компонент микдори билан унинг хоссасини ўзаро боғлиқ-
лиги аниқланади. Гравиметрик анализда аналитик сигнал
интенсивлиги қуритилган ёки чўғлатилган чўкма массаси,
титриметрик анализда реакцияга сарфланган эритма
ҳажми, фотометрик усулда — эритма рангининг интенсив-
лиги, (оптик зичлик) ва ҳоказо хисобланади. Намунадаги
компонент микдори тенглама бўйича хисобланади.
Боғланиш тенгламасидан олинган натижа орқали
намунадаги анализ қилинувчи элемент микдори куйидаги
тенглама бўйича ўлчанади:

$$P=f(c)$$

бунда P — аналитик сигнал интенсивлиги; c — концентра-
ция.

Функционал боғлиқнинг кўриниши асосан аналитик
сигнал ҳусусияти билан аниқланади. Боғлиқлик чизикли,
логарифмли ва ҳоказо кўринишларда ҳам бўлиши мумкин.
Боғлиқлик тенгламаси сифатида назарий асосланган
нисбат ва эмпирик усулда топилган сигнал интенсивлиги
билан концентрация оралиғидаги боғлиқлик ишлатилиши
мумкин.

Анализ натижаларини ҳисоблаш. Бу анализнинг
охирги босқичи ҳисобланади. Анализ натижаларини
ҳисоблаш учун мураккаб бўлмаган формуласалардан фойда-
ланишга асосланади, одатда у катъий муайян қийинчи-
ликлар келтирмайди. Шунга қарамай, бу босқич жуда ҳам
эҳтиёткорликка катта эътибор беришни талаб килади;
ҳисоблашларда йўл кўйилган хатолик анализни эъти-
борсиз ва нотўғри бажариш худди шундай нотўғри
натижага олиб келади.

Кейинги бобларда бу масалани анча тўлиқ кўриб
ўтилади.

А. Аналитик кимёниг назарий асослари

Кимёвий реакциялар, жумладан, гравиметрик, титрометрик ва кўпинча, физик-кимёвий анализ усуллари эритмада боради. Бу реакция кислота — асосли, бирикиш, комплекс ҳосил бўлиш, кам эрувчи бирикмаларни чўктириш ва ҳоказолардир. Асосан реакция йўналишини бошқариш конунияти кимёвий (гравиметрик ва титрометрик) ва баъзи бир физик-кимёвий анализ усулларининг назарий қисмини ташкил этади. Шу сабабли аналитик кимёниг назарий асосини изохлаш, эритмадаги жараённи кўриб чиқишдан бошланади.

Оптик ва бошқа физик-кимё анализ усулларининг назарий асослари кейинрок кўриб ўтилади.

2- б о б

ЭРИТМАДАГИ РЕАКЦИЯЛАРНИНГ УМУМИЙ ХАРАКТЕРИСТИКАСИ

2.1. Асосий тушунчалар

Хар бир кимёвий реакцияни икки нуктаи назардан: термодинамик ва кинетик бўйича характерланади. Термодинамика нуктаи назардан реакция мувозанатда бўлиши билан характерланади, бундай системада айни ҳарорат ва бошқа ташки шароит доимийлигига реакцияда иштирок этувчи компонентларнинг мувозанат концентрациялари қарор топади. Кинетика — кимёвий реакция йўналиши тезлигини характерлайди. Унинг тезлиги мувозанат ҳолатига яқин бўлади. Аналитик кимёдаги кўпчилик реакциялар эритмада катта тезлик билан боради ва кимёвий мувозанат тезда қарор топади.

Кимёвий реакция тенгламасини умумий ҳолда қўйидаги кўринишда келтириш мумкин:



бунда, v — стехиометрик коэффициент; B_1 ва B_2 — бошлангич маҳсулот; B_3 ва B_4 — реакция маҳсулоти.

Эриган модда билан эритувчи ўзаро таъсирашуви жараёнида мувозанат ҳолатга келса, у ҳолда эритмада мувозанат концентрация қарор топади. Ўзгармас ҳарорат ва босимда вакт ўтиши билан мувозанат концентрацияси узок вактгача ўзгармайди. Модданинг мувозанатли концентрацияси унинг умумий ва бошлангич концентрациясигача, ҳамда кимёвий реакция йўналиши учун сарфланган модда ёки мувозанати қарор топгунга қадар бўлган реакцияга боғлиқ бўлади. Модданинг эритмадаги умумий концентрацияси, одатда c^0 , мувозанат концентрация c ёки кўпинча мувозанат концентрация символи сифатида модда формуласини билдирувчи квадрат кавс [] дан фойдаланилади ва бу модда формуласини ифодалайди. Агар, масалан, c_{B}^0 — В модданинг бошлангич концентрацияси бўлса, у ҳолда унинг мувозанат концентрацияси c_{B} ёки В бўлади. Эритмадаги В модданинг барча шакллари ўртасида мувозанат қарор топади. Барча мувозанат шакллар йигиндиси эритмадаги В модданинг умумий концентрациясига teng бўлади. Масалан, H_2S эритмасида мувозанат эритмадаги H_2S молекуласи ҳамда HS^- ва S^{2-} ионлари ўртасида қарор топади. Бинобарин:

$$c_{\text{H}_2\text{S}}^0 = [\text{H}_2\text{S}] + [\text{HS}^-] + [\text{S}^{2-}] \quad (2.2)$$

Бундай (2.2) типли нисбатларни материал баланс тенгламаси дейилади. Шу каби эритмада шартли электронейтраллик кузатилади:

$$\sum c_i z_i = 0$$

Унда c_i — ион концентрацияси; z_i — унинг заряди.

Эритилган модда концентрацияси турли бирлика ифодаланиши мумкин: бир литр эритмадаги (моль/л), 1 литр эритмада эриган модданинг граммлар сони (г/л), 100 г эритмадаги эриган модданинг граммлар сони (масса улуши ёки процент микдори) ва ҳ.к. Модда микдорининг асосий бирлиги СИ моль ҳисобланади.

Моль — 0,012 кг углерод- 12 таркибида бўлган реал ёки шартли атом заррачалар микдоридир.

Реал заррача деганда атом, ион, молекула, радикал электронлар ва ҳоказоларни ҳамда шартли заррача деганда — масалан, $1/2\text{H}_2\text{SO}_4$, $1/5\text{KMnO}_4$ ва ҳоказоларни тушунмок керак. Модда микдорини моль бирлик билан

ифодалашда унинг қандай заррача эканлиги аниқ кўрса-тилиши керак.

Моляр концентрация $c(X)$ — модда миқдори (X) моль-ни эритма ҳажмига нисбатидир. СИ бўйича асосий бирлик моляр концентрация моль/ m^3 , амалда тавсия этиладиган бирлик эса моль/ dm^3 ёки моль/л ҳисобланади.

«Моляр концентрация» термини истаган заррача концентрациясига тадбик этилади, масалан, молекула моляр концентрацияси, ионлар моляр концентрацияси ва хоказо. Масалан, $c(HCl) = 0,1$ моль/л, $c(H^+) = 1 \cdot 10^{-5}$ моль/л. «Молярлик» терминини ишлатиш тавсия этилмайди. Аммо «молярлик» термини сакланиб қолади.

Реакция (2.1) ни термодинамик характерлаш мувоза-нат константи ҳисобланади:

$$K^0 = \frac{a_{B_3}^{v_3} a_{B_4}^{v_4}}{a_{B_1}^{v_1} a_{B_2}^{v_2}} \quad (2.3)$$

бунда, a — реакцияда қатнашувчиларнинг акт и в ли ги.

Ўзгармас ҳарорат ва босимда мувозанат константаси доимий бўлиб, реакцияга штирок этувчи компонентлар концентрациясига боғлиқ бўлмайди. Бинобарин, мувоза-нат константаси сон қиймати қанча катта бўлса, кимёвий реакция мувозанати шунча ўнгга кўп силжиган бўлади, яъни реакция маҳсулоти ҳосил бўлиш томонига силжыйди.

Активлик модда концентрацияси (C) билан қўйидагича боғланади.

$$a = \gamma c, \quad (2.4)$$

унда γ — активлик коэффициенти.

(2.4) хисобга олган холда (2.3) тенгламанинг кўрини-ши:

$$K^0 = \frac{c_{B_3}^{v_3} c_{B_4}^{v_4}}{c_{B_1}^{v_1} c_{B_2}^{v_2}} \cdot \frac{\gamma_{B_3}^{v_3} \gamma_{B_4}^{v_4}}{\gamma_{B_1}^{v_1} \gamma_{B_2}^{v_2}} = K_1 \frac{\gamma_{B_3}^{v_3} \gamma_{B_4}^{v_4}}{\gamma_{B_1}^{v_1} \gamma_{B_2}^{v_2}} = K \Pi_\gamma \quad (2.5)$$

бунда Π_γ оркали активлик коэффициентининг кўпайтмаси ифодаланган.

$$K^0 = \frac{c_{B_3}^{v_3} c_{B_4}^{v_4}}{c_{B_1}^{v_1} c_{B_2}^{v_2}}$$

К — катталик концентрацион ёки стехиометрик мувозанат константаси бўлиб, мувозанат константаси ифодасига активлик эмас, балки моль/л билан белгиланган модда концентрацияси кирнишини эътиборга олинади.

Активлик коэффициенти γ реал эритмалар идеаллигини, яъни уларнинг хоссаларини идеал эритма хоссасидан четга чиқишини очиб беради ва характерлайди. Эриган модда концентрацияси камайиши билан унинг активлик коэффициенти бирга яқинлашади ва жуда суюлтирилган эритмаларда $\gamma = 1$ га тенг бўлади.

$$a=c. \quad C \rightarrow 0 \text{ бўлади.}$$

Активлик коэффициентларини назарий ҳисоблаш реал эритма хоссаларини идеалдан четга чиқишини кўрсатувчи табиий кучларни очиб ташлашга асосланган. Ионларни активлик коэффициентини ҳисоблаш учун Дебай-Хюккел назарияси қўлланилади. Бу назария бўйича ион эритмада зарядланган заррача ҳолда бўлиб, асосан унинг атрофини қарама-қарши зарядланган ионлар атмосфера си ўраган бўлиб электростатик (кулонов) характерга эга деб каралади. Активлик коэффициенти ион заряди ва *ионлар атмосфера* параметрига, яъни унинг ўлчами ва зичлигига боғлиқ бўлади. Ионлар атмосфера параметри эритма ион кучи Ё билан аниқланади. Бу эритмадаги мавжуд бўлган барча ионлар концентрациясининг заряд кўпайтмаси йиғиндиси ярмига тенг:

$$J = 1/2 \sum c_i z_i^2 \quad (2.6)$$

Бу назарияга асосан активлик коэффициентини ҳисоблаш ифодаси олинган. Суюлтирилган эритмаларда ($J \ll 10^{-3}$) ион активлик коэффициенти Дебайнинг тўйини ган конуни бўйича ҳисобланади:

$$\lg \gamma_i = A z_i^2 J^{1/2} \quad (2.7)$$

унда, A — назарий ҳисобланган катталик;

У ҳарорат, эритувчининг диэлектрик ўтқазувчанлиги ва унинг баъзи бир бошқа хоссаларига боғлиқ бўлади. Сувли эритмаларда ва 25°C да $A = 0,50\%$, ўртача концентрацияли эритмаларда ($J = 0,5 \dots 0,8$) ион активлик коэффициент Дебай-Хюккел назариясига асосланган Девистенгламаси бўйича ҳисобланishi мумкин:

$$\lg \gamma_i = -A z_i^2 \left(\frac{J^{1/2}}{1 + J^{1/2}} - 0,21 \right) \quad (2.8)$$

(2.8) тенгламанинг камчиликларидан бири шундан иборатки, тенгламага биноан электролит бўлмаган моддаларни активлик коэффициенти ион кучларининг барча қийматларида ҳам (агар $z_i^2=0$ бўлса у ҳолда $\lg\gamma = -OBa\gamma = 1$) бирга тенг бўлади, бу электролитлар таъсирида электронейтрал моддалар эрувчанинг ўзгаришига олиб келади. Аммо кўпчилик аналитик кимёвий ҳисоблашларда бу муҳим аҳамиятга эга эмас, чунки ноэлектролитлар активлик коэффициенти одатда бирга тенг деб қабул қилинади. Суюлтирилган эритмалар учун бу катъий бажарилади.

(2.3) тенглама орқали аниқланувчи термодинамик мувозанат константаси эритма концентрацияси ёки унда бирор бир бошқа эриган модда бўлишига боғлик бўлмайди. Агар (2.5) ифодасидаги активлик коэффициентининг кўпайтмаси P_y доимий бўлиб колса, у ҳолда концентрацион мувозанат константа K ҳам доимий бўлиб қолади, гарчанд унинг сон қиймати K^0 катталигига тўғри келмаса ҳам. Чунки активлик коэффициентининг кўпайтмаси бирга тўғри келмаслиги ҳам мумкин. Активлик коэффициенти эритма ион кучига боғлик бўлади, шу сабабли ўзгармас ион кучи бўлганда концентранган мувозанат константа ҳам ўзгармас бўлиб қолади. Бу муҳим амалий аҳамиятга эга, чунки электролит эритмаларининг мувозанати таъсиранувчи заррачалар активлиги эмас, балки концентрациялари бўйича ҳисоблашга имкон беради.

Концентрацион ва термодинамик мувозанат константани бир-бирига боғловчи ва ион кучини ҳисобга олуви ченглама (2.5) ни логарифмлаб ҳамда олинган натижани (2.8) ифода билан бирга қўшиш натижасида олиш мумкин:

$$\lg K^0 = \lg K + v_3 \lg v_3 + v_4 \lg v_4 - v_1 \lg v_1 - v_2 \lg v_2 \quad (2.9)$$

(2.9) ифодани тенглама (2.8) га қўямиз ва бироз ихчамлаштиргандан сўнг қўйидаги:

$$\lg K^0 = \lg K + A(v_3 z_3^2 + v_4 z_4^2 - v_1 z_1^2 - v_2 z_2^2) \left(\frac{J^{1/2}}{1+J^{1/2}} - 0,21 \right) \quad (2.10)$$

тенгламага олинади.

(Бунда γ ва z лар B_n индекс ўрнига соддалаштириш учун n индекси қўйилган).

Биринчи қавсдаги ифодани $\Delta v z^2$ билан белгилаймиз:

$$\Delta v z^2 = (v_3 z_3^2 + v_4 z_4^2 - v_1 z_1^2 - v_2 z_2^2)$$

ва уни (2.10) тенглама қўямиз:

$$\lg K^0 = \lg K - A \Delta v z^2 \left(\frac{J^{1/2}}{J + J^{1/2}} - 0,21 \right)$$

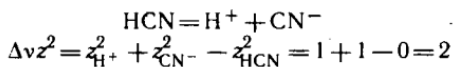
ёки

$$\lg K = \lg K^0 + A \Delta v z^2 \left(\frac{J^{1/2}}{1 + J^{1/2}} - 0,21 \right) \quad (2.11)$$

(2.11) тенглама ион кучини концентрацион мувозанат константаси характерига қўпайтма $\Delta v z^2$ таъсири билан аникланишини кўрсатади. $\Delta v z^2 > 0$ бўлганда ион кучи ортиши билан мувозанат константаси ҳам ортади, $\Delta v z^2 < 0$ да эса камаяди, ҳамда $\Delta v z^2 = 0$ да эса ион кучига боғлик бўлмай қолади.

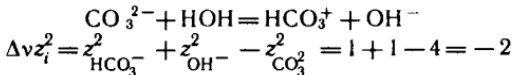
Бир нечта мисолларни кўриб чиқамиз:

1. Кучсиз кислоталарнинг диссоциланиши



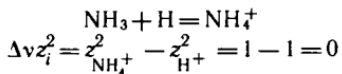
Кислотанинг диссоциланиш константаси ион кучининг ортиши билан кўпаяди. Кислота кучининг электролитлар иштироқида ортиши туз эфекти* деган ном олди.

2. Кучсиз асоснинг диссоциланиши:



Бу жараённинг мувозанат константаси ион кучининг ортиши билан камаяди.

3. Кучсиз асоснинг протонланиши:



Изозаряд деб аталувчи реакция ($\Delta v z_i^2 = 0$) нинг мувозанат константаси ион кучига реакция константи $\Delta v z_i^2 \neq 0$ га нисбатан анча кам боғлик бўлади.

* «Туз эфекти» терминини кенгроқ кўллаш имкони бор. Бу термин реакция катнашчиларининг активлик коэффициентини бирдан фарқ қилиш эфектини эътиборга олиш кераклигини кўрсатади (кислота кучини ортиши, кам эрувчи бирикмаларнинг эрувчанлигини ортиши ва х.к.)

Реал электролит эритмалар мувозанатини хисоблашга каттиян ёндошишни, факт ион кучи катталигини эмас, балки ион кучини яратувчи ёки ушлаб турувчи электролитлар табиатини ҳам эътиборга олиш кераклигини кўрсатади. Буларни фон берувчи ёки ушлаб турувчи ёки айрим ҳолда индефферент ёки бегона электролитлар деб аталади. Айниқса электролит фони ион кучини бирдан катта бўлгандаги оралиқда эритма мувозанат ҳолатига сезиларли таъсир қиласи. Ионларнинг кучлари жуда ҳам катта аҳамиятга эга бўлган ҳолатлари, бу дарсликда кўрилмайди.

Эритмада аналитик реакция йўналишлари кўпинча мураккаблашиб, бир ёки бир нечта асосий жараён иштирокчилари реакцияда иштирок этувчилар билан таъсирилашади. Бу катионни буфер эритма компоненти билан, кучсиз кислота анионини протон билан ва ҳ.к. бирикиш реакциялари бўлиши мумкин. Бундай ҳолда эритма мувозанатини хисоблаш учун шартли мувозанат константалари деб аталувчи катталиқдан фойдаланиш қулай, унга қандайдир компонент концентрациясини ёки эритма компонентини, масалан, pH доимийлиги боғлиқлигини кайд қилмоқ керак. Шартли мувозанат константаси концентрацион ёки термодинамик муносабатлар билан боғланган. Шартли мувозанат константасини амалда қўллашни кейинчалик кўрилади.

2.2. Мувозанат константаларнинг ҳароратга боғлиқлиги

Мувозанат константага ҳароратнинг таъсирини умумий ҳолда аниқ ва қатъий термодинамик муносабат асосида ёзиш мумкин. Мувозанат константанинг ҳароратга боғлиқлиги «изобар» тенглама асосида ифодаланади. (изобар номи дифференциаллашда босимни доимийлик шароитини кўрсатади):

$$\frac{d \ln K}{dT} = -\frac{\Delta H}{RT^2} \quad (2.12)$$

бунда $\ln K$ — мувозанат константа K нинг натурал логарифми; ΔH — энталпиянинг реакция натижасида ўзгариши (реакция иссиқлик эффекти); R — универсал газ доимийлиги; T — мутлок ҳарорат. Эндотермик реакция учун ΔH мусбат, экзотермик реакция учун эса манфий бўлади.

(2.12) тенглама реакциянинг иссиқлик эффекти белги-сига караб, мувозанат константасининг ортиши ёки камайиши мумкинлигини кўрсатади. Мувозанат константасининг ҳароратга боғлиқлиги экстремум, яъни ҳарорат кўтарилиши билан маълум даражагача ортиши ёки камайиши мумкинлигини кўрсатади, сўнгра орқага караб ўзгара бошлади. Масалан, чумоли кислотанинг диссоциланиши $24,4^{\circ}\text{C}$ да максимал бўлса сирка кислота $22,5^{\circ}\text{C}$ да диссоциланади. Ҳарорат ортиши билан сувнинг диссоциланиши фақат $238,8^{\circ}\text{C}$ гача ортади, ундан кейин камая бошлади.

2.3. Мувозанат константаси ва Гиббснинг стандарт энергия ўзгариши

Мувозанат константаси кимёвий реакцияларни фундаментал термодинамик характер берувчиси ҳисобланади. У, асосан термодинамика функциясидан бири бўлган — Гиббс энергияси билан оддий муносабатда боғланган:

$$\Delta G^0 = -RT \ln K^0 \quad (2.13)$$

унда ΔG^0 — Гиббснинг стандарт энергия ўзгариши.

Гиббс энергиясининг камайиши кимёвий реакцияни харакатлантирувчи кучи ҳисобланади.

ΔG^0 катталикни термодинамик маълумотлар асосида куйидаги тенглама орқали ҳисоблаш мумкин:

$$\Delta G^0 = \sum \Delta_i C_{\text{п-я махсулоти}}^0 - \sum \Delta_i G_{\text{бошлангич махсулот}}^0$$

унда $\sum \Delta_i G_{\text{реакция махсулоти}}^0$ бўлган модданинг Гиббс стандарт энергияси йифинди; $\sum \Delta_i G_{\text{бошл. max-t}}^0$ — бошлангич махсулот моддалар учун Гиббснинг стандарт энергия йифинди, ҳар икки ҳолатда йифинди стехиометрик коэффициентини хисобга олган ҳолда бажарилиши керак.

(2.13) ва (2.14) тенгламаларни бирга ечишда $\Delta_i G$ маълум бўлганда у мувозанат константаларининг логарифмини беради. Турли моддаларнинг ҳосил бўлишида Гиббснинг стандарт энергия ҳакидаги маълумотлари термодинамика маълумотларида берилади.

2.4. Эритмада кимёвий реакция тезлиги

Вакт бирлиги ичидаги реакция йўналиши билан модда концентрациясининг ўзгариши кимёвий реакция тезлиги дейилади, ёки аникроги, ўзгармас ҳарорат ва босимда модда концентрациясининг вактга қараб ўзгаришига айтилади.

Масалан, реакция тезлиги



Вакт бирлиги ичидаги модда концентрациясининг ортишини кўйидагича ифодалаш мумкин, ёки:

$$v = -\frac{dC_{AB}}{dt}$$

Кимёвий реакция тезлигини ўрганадиган кимё фанининг бўлнимини кимёвий кинетика ёки кинетик кимёвий реакция дейилади. Кинетик тенглама кимёвий реакция тезлигини реакцияга киришаётган моддалар концентрациялари билан боғлайди. (2.15) реакция учун кинетик тенглама кўйидаги кўринишга эга:

$$\frac{d[AB]}{dt} = k c_A c_B \quad (2.16)$$

(2.16) тенгламадаги K кўпайтма — кимёвий реакциянинг тезлик константаси дейилади. Бу катталик ҳар бир модда концентрацияси бирга тенг бўлгандағи реакция тезлигини характерлайди. Кинетик тенгламада модда концентрацияси баъзи бир даражада бўлиши мумкин. Кинетик тенгламага кирадиган реакцияга киришаётган моддалар концентрацияларининг даражажа кўрсаткич йифиндиси реакция тартиби дейилади. Кўпинча эритмада реакция биринчи ёки иккинчи тартибга эга бўлади. Агар барча реагент концентрацияларида кимёвий реакция тезлиги доимий бўлиб қолса, бу жараён нуль тартибли реакция деб аталади.

Кимёвий реакция йўналиш тезликлари жуда катта фарқланади: биринчи тартиб реакция тезлик константаси 10^{-7} дан 10^{-8} с^{-1} гача, иккинчи тартиб 10^{-7} дан $10^{-11} \text{ л/(моль}\cdot\text{с)}$ оралиғида бўлади. Баъзи бир реакциялар секундни бир неча улушида (масалан, кучли кислотани кучли асос билан нейтралланиши), баъзи оксидланишқайтарилиш реакциялари эса факат бир неча соат ёки ундан ҳам кўп вакт ичидаги тугайди.

Харорат кўтарилиши билан реакция тезлиги ҳам ортади. Аррениус эмпирик коидасига биноан харорат ҳар ўн даражада ортганда, реакция тезлиги 2—4 марта ортар экан. Тезлик константасини хароратга боғлиқлиги Аррениус тенгламаси билан ифодаланади:

$$k = A e^{-E \cdot RT}$$

бунда, e — натурал логарифм асоси; E — активланиш энергияси; A — тебраниш фактори ёки предэкспонент ёки частотали фактор реакцияга киришагетган зарраларнинг ўзаро урилиш сони билан боғлиқдир.

Реакция тезлиги эритмадаги катализаторлар, ингибиторлар ва моддаларнинг таъсир даражасига боғлиқ. Катализаторлар маълумки, кимёвий реакция тезлигини оширади, ингибиторлар уни камайтиради ва промоторлар активликни ёки катализатор танланувчанини оширади. Бу эффектларнинг ҳаммаси аналитик кимё мақсадларида фойдаланилади.

Саволлар

1. Қандай катталиклар (ионланиш константаси, эритма кислоталиги, диссоциланиш даражаси) сон киймати ўзгаради ва қайси томонга камаяди ёки ортади, 0,1 моль сувли эритмани 5 марта суюлтирилганда қайси бири ўзгармай колади: а) CH_3COOH ; б) HCl ; в) KCl ; г) NH_3 ?

2. Концентрацион (стехиометрик) ва термодинамиклар қандай мувозанат константа факторларга боғлиқ бўлади: а) реакцияда катнашувчилар концентрацияси; б) эритмага реакция маҳсулотларидан кўшилса; в) эритманинг ион кучи; г) харорат?

3. Қайси реакцияда мувозанат константаси ион кучига энг кўп ва қайбирида энг кам боғлиқ бўлади:

- а) $\text{Cu}_2^+ + 4\text{NH}_3 \rightleftharpoons \text{Cu}(\text{NH}_3)_4^{2+}$
- б) $\text{Ag}^+ + \text{Cl}^- \rightleftharpoons \text{AgCl}$
- в) $\text{Cu}_2^+ + \text{Cl}^- \rightleftharpoons \text{CuCl}^+$
- г) $\text{Cu}_2^+ + \text{SO}_4^{2-} \rightleftharpoons \text{CuSO}_4$
- д) $\text{Al}^{3+} + \text{F}^- \rightleftharpoons \text{AlF}^{2+}$



Масалалар

1. Тенг ҳажмли 1M HCl ва 0,5 M NaOH аралашмасидан ҳосил бўлган эритма ион кучини хисобланг. Жавоб: 0,50.

2. 100 мл сувда 0,12 г натрий метали эритилганда ҳосил бўлган. Эритманинг ион кучини хисобланг. Жавоб: 0,052.

3- б об

КИСЛОТА-АСОСЛАРНИНГ ЎЗАРО ТАЪСИРЛАШУВ РЕАКЦИЯЛАРИ

3.1. Бренстед-Лаурининг кислота-асосли протолитик назарияси

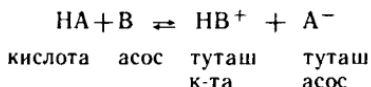
«Кислота» ва «асос» ҳақидаги тушунчалар, кимёning асосий масалаларидан бири бўлиб қолсада, кимё фанининг ривожланиши жараёнида сезиларли даражада ўзгарди. Аррениус-Оствальд назарияси бўйича кислота электронейтрапл модда бўлиб, сувда эриганда водород иони H^+ ни, асос эса OH^- — ионини ҳосил қилиш билан диссоциланди. Аммо, Аррениус-Оствальдни кислота-асослар ҳақидаги тушунчасини кўпчилик сувли ва сувсиз эритмаларга қўллаш мумкин бўлмади. Масалан, бензинни HCl ли эритмасида ҳеч кандай ионни, шу жумладан, водород ионларини ҳам топиш мумкин бўлмади, айни эритмадан металлар газсимон водород ажратиш билан эриса, кислота-асосли индикаторлар эса ўз рангини, кислота таъсир этилгандек, ўзгаради, яъни водород ионлари бўлмаса ҳам эритмалар кислота ҳоссасини намоён қилди ва ҳоказо. Баъзи бир бирикмаларнинг сувли эритмаларини қўллашда ҳам Аррениус-Оствальд назариясининг камчилиги сезилиб қолди. Масалан, кучсиз кислоталарнинг тузлари (Na_2CO_3 , KCN , Na_3PO_4 ва ҳоказо) сувли эритмада асос ҳоссасини, кўп негизли кислоталарнинг нордон тузлари (NaH_2PO_4 , $KHSO_4$ ва бошқалар) кислота ҳоссаларини ташкил қилди.

Бренстед-Лаурининг протолитик назарияси кислота ва асосларнинг умумлаштирган назарияси бўлиб колди (1923).

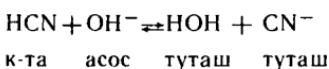
Протолитик назария бўйича кислота деб бошқа моддага протон бериш ҳоссасига эга бўлган, асос эса — протон қабул қилувчи моддаларга айтилади.

Бундай таърифлаш натижасида кислота деб номланувчи моддаларнинг қўлами анча кенгайди. Кислоталар қаторига NH_4^+ , HSO_4^- , HCO_3^- заррачалари, асосларга эса — CO_3^{2-} , $P_2O_7^{4-}$ ва бошқалар қўшилди. Бу назария бўйича барча кислота — асосларнинг бирикиши кислотадан асосга протонни ўтиш жараёни ҳисобланади. Натижада, яъни

заррача жуфти хосил бўлиб, у заррачадан бири протон бериш ва иккинчиси — биритириш хусусиятига эга бўлади. Шундай килиб, кислота туташ асос билан, асос эса туташ кислота билан мувозанатда бўлар экан:



Масалан:



Бирикма, ҳам кислота ҳам асос хоссасига эга бўлса, уни амфи прот ёки амфолитлар дейилади. Масалан, сув амфолит хисобланади, чунки у протон кабул қилиши ва уни бериши мумкин. Шунга ўхшаш бир қатор кўп негизли кислоталарнинг босқичли диссоциланиш маҳсулотлари масалан, HPO_4^{2-} , HC_2O_4^- ва х.к. киради. Улар протон олади ва протон беради.

Протолитик назариянинг муҳим аҳамияти шундаки, кислота-асос ўртасидаги биринчида эритувчиларнинг таъсирини хисобга олишдир. Кислота HA нинг solv эритувчидаги диссоциланишини қўйидагича кўрсатиш мумкин.



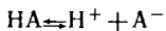
Уни диссоциланиш константаси

$$K_{\text{HASolv}} = \frac{a_{\text{HSolv}}^+ a_{\text{ASolv}}^-}{a_{\text{HA}} a_{\text{Solv}}}$$

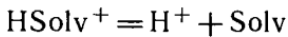
Кислотани одатдаги ионланиш константидан бўлинувчи маҳражидаги a_{Solv} кўпайтма билан фарқланади. Турли кислоталарни бир хил эритувчидаги кўрилса, айни кўпайтма хамма системаларда бир хил бўлиб қолади, шу сабабли уни одатда константага кўшадилар. Аммо, кузатишлар натижасида кислота турли эритувчиларда диссоциланганида эритувчининг активлиги мустакил кийматга эга бўлади.

(3.1) тенгламанинг мувозанат ҳолати кислота HA ни протон бериш хусусияти ва уни эритувчидан қабул қилиш хусусиятига боғлик. Бундай HA ва Solv хоссаларини характерлаш учун чексиз катталикдаги гипотетик мухит диэлектрик ўтказувчаник танлаб олинди. HA

кислотани протон ажратиш хусусияти қуйидаги схема бўйича ифодаланади:



бу мухитда K ионланиш константи ҳамда ва HSolv^+ ни кислотани ионланиш моҳияти K_{HSolv^+} диссоциланиши константи билан



характерланади. K_{HA} ва K_{HSolv} — гипотетик константани кислотанинг шахсан кислоталилиги дейилади.

Кислотанинг мувозанат константаси (3.1) бўйича:

$$K_{\text{HASolv}} = \frac{a_{\text{HSolv}^+} a_{\text{ASolv}^-}}{a_{\text{HA}} a_{\text{Solv}}} = \frac{K_{\text{HA}}}{K_{\text{HSolv}^+}} f_{\text{Solv}}, \quad (3.2)$$

бунда, f_{Solv} — айни эритувчи Solv учун гипотетик мухитдан чексиз диэлектрик ўтказувчан катталилган ўтишни ҳисобга олинади.

(3.2) ни логарифмланса ва f_{Solv} ни назарий ифодасини қўйилса асосий протолитик назария тенгламасини оламиз:

$$\begin{aligned} \lg K_{\text{HASolv}} &= \lg \frac{K_{\text{HA}}}{K_{\text{HSolv}^+}} + \frac{e^2 N_A}{4,6 R T \epsilon} \\ &\frac{2z_{\text{HA}} - 1}{r_{\text{A}^-}} - \frac{2z_{\text{HSolv}^+} - 1}{r_{\text{Solv}}} \end{aligned} \quad (3.3)$$

бунда, e — электрон заряди; N_A — Авогадро доимийлиги; R — универсал газ доимийлиги; T — ҳарорат; ϵ — диэлектрик ўтказувчанлик; z — заррача заряди; r — унинг радиуси.

Агар бошлангич HA кислота зарядсиз бўлса (масалан, HF — сувли эритмада), у холда $z_{\text{HA}} = 0$; $z_{\text{HSolv}^+} = 1$ бўлади ва (3.3) тенглама (3.4) га ўтади.

$$\lg K_{\text{HASolv}} = \lg \frac{K_{\text{HA}}}{K_{\text{HSolv}}} + \frac{e^2 N_A}{4,6 R T \epsilon} \left(-\frac{1}{r_{\text{A}^-}} - \frac{1}{r_{\text{Solv}}} \right) \quad (3.4)$$

Тахминан $r_{\text{A}^-} = r_{\text{Solv}}$ тенг деб олинса, у нисбат қуйидаги қўринишга эга бўлади:

$$\rho K_{\text{HSolv}} = A + \frac{B}{\epsilon} \quad (3.5)$$

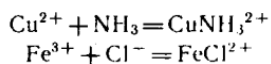
бунда, A ва B лар константалардир.

Кислота р K си билан эритувчи диэлектрик ўтказувчанини тескари қиймати ўртасидаги боғликллик Бренстед-Лоури назариялари пайдо бўлишига кадар,

тажриба асосида аниқланган бўлиб, Каблуков — Нернст Томсен коидаси деб аталар эди. Кўп холларда тенглама (3.5) дан четланиш назариясининг пухта эмаслиги, кимёвий бирикмалар ўзига хос хусусиятларининг ҳисобга олинмаслигидандир. рК ни $1/\epsilon$ га чизикли боғликлиги одатда кимёвий табиати бир-бирига якин бўлган эритувчидагина (масалан спиртлар қаторида) сакланади. Шунингдек кислота ва асосларни бошқа назариялари, Льюиснинг электрон назарияси, Усанович назарияси ва бошқалар ишлаб чиқилган. Кислота-асосли бирикниш реакциясининг ривожланишини амалий томонларига А. И. Шатенштейн, Н. А. Измайллов ва бошқа замондош олимлар ўз ҳиссаларини кўшдилар.

3.2. Льюиснинг электрон назарияси. Усанович назарияси ва бошқа назариялари

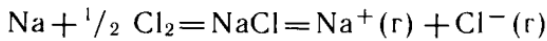
Льюиснинг кислота ва асос ҳакидаги электрон назарияси протон хукмронлигини инкор килади. У заррачани электрон тузилишига асосланади ва водород бўлиши албатта кислота эканлик белгиси деган хulosани четлатади. Льюис бўйича ташки кобиғи электрон билан тўлдирилмаган заррача кислота, заррачада электрон жуфти бўлса асос бўлади. Шундай қилиб, Льюис бўйича кислота (адабиётларда кўлинча кискартириб L-кислоталар деб аталади) электрон жуфтини акцептор, асослар эса — донорлар бўлиб иштирок этади. Асосларни электрон жуфти хосил бўлиш принципи кислота — асосли бирикниш реакциясини оксидланниш-кайтарилиш реакциясидан фарқ қиласди. Унда оксидловчи кайтарувчидан электронни тўлиқ қабул қилиб олади. Албатта протон ҳам Льюис назарияси бўйича кислота бўлиб қолади, чунки у электронлар акцептор ҳисобланади. Льюис бўйича кислоталарга метал катионлари Fe^{3+} , Cu^{2+} , Ag^+ ва бошқалар, ҳамда BF_3 , SO_3 , SnCl_4 , TiCl_4 ва ҳоказо типни молекулалар ҳам киради. Кўпчилик реакцияларни Льюис назарияси бўйича кислота-асосли бирикниш реакциялари деб аташ мумкин. Шунга ўхшашиб, координацион бирикма хосил бўлишини ҳам шу типга киритиш мумкин, масалан:



Моддаларнинг баъзи бир хусусиятларини бир хил

талқин қилишга имкон бергани учун электрон назария кислота ва асос тушунчасини жуда ҳам кенгайтирди. Шунга қарамай бу назариянинг ҳам камчиликлари бор. Льюис назариясининг асоси эътиrozларидан бирин шундан иборатки, бунда моддани кислота ёки асос деб қараш учун уларни ҳосил бўлиш механизмидан фойдаланилади. Бу кислота ёки асос классификациясини кимёвий боғланиш табиати билан мустаҳкам боғлик бўлишига олиб келди.

Льюис назариясидан кўра Усанович назарияси умумий характерга эга. У истаган катионни, шу жумладан протонни ва бошқа электромусбат заррачаларини бериш ва истаган анионларни бириктириб олиш хусусиятига эга бўлган моддаларни кислота деб аташни таклиф этди. Асосларни эса анионлар ёки бошқа электромусбат заррачалар, жумладан электронлар ҳамда, протон бириктириш хусусиятига эга бўлган моддалардир. Бериладиган таърифга электроннинг қўшилиши оксидланиши-қайтарилиш реакциялари, кислота-асосли реакцияларнинг бир хусусий ҳолати деган тушунчага олиб келди ва эътиrozларга сабаб бўлди. Масалан, Усанович назарияси бўйича натрий металининг газсimon хлор билан бирикиши ҳам кислота-асосли реакция ҳисобланади:



Бу назария бўйича натрий асос ҳисобланади, чунки электрманфий заррача-электрон беради, лекин шу билан бир вактда у электромусбат заррача катион — Na^+ ни ҳосил қиласи ва шу сабабли кислота ҳисобланishi керак.

3.3. Эритувчиларнинг кислота — асосли ва баъзи бир бошқа хусусиятлари

Д. И. Менделеевнинг эритмалар кимёвий назарияси реакция йўналишида факатгина эритувчиларни мухит деб қарамай, балки кимёвий жараёнларда бевосита иштирок этувчи деб ҳам қаралди. Эритувчи — реакция йўналишидаги мухит бўлиб, одатда диэлектрик ўтказувчанлиги билан характерланади. Кислота-асосли бирикишда эритувчини протонга нисбатан донор-акцептор хоссалари билан характерлаш мумкин. Албатта, бу хоссаларнинг ўзига хослигини ва унинг табиатини чегараламайди. Чунки яна унинг ўзига хос бирикиш хусусиятлари ҳам бордир.

Эритувчиларни донор-акцептор хоссалари бўйича синфларга бўлишда одатда уларни протонли ва протонсизларга ажратилади. Протонли эритувчилар протонга нисбатан донор-акцепторлик хоссаларига эга бўлади, яъни протон олиши ва бериши ҳам мумкин ва шу тарика кислота-асосли бирекиши жараёнида иштирок этади. Апротон-эритувчилар кислота-асосли хосса намоён қилмайди ва эриган модда билан протолитик мувозанатда бўлмайди. Бу хусусият маълум даражада шартли бўлиб қолади, чунки эриган модда табиати катта аҳамиятга эгадир. Одатда протонсиз ҳисобланадиган бензол натрий амиднинг амиакли эритмасида кислотали хоссани намоён этади. Лекин жуда муҳим бўлган қўпгина аналитик системалар учун бу классификация ўзини окламокда.

Протонли эритувчиларни кислотали, асосли ва амфотер эритувчиларга бўлинади. Кислотали эритувчилар учун протон-донорлик хусусият, асосли эритувчилар учун протон-акцепторлик хусусият, амфотерлар учун эса ҳар иккала хусусиятга эга бўладилар.

Кислотали эритувчилар протон беришга мойиллиги билан характерланади. Бу гурӯҳ эритувчиларга сувсиз чумоли кислота, сирка, хлорли сирка, фторли сирка, сульфат, фосфат ва бошқа кислоталар, гликоллар ва ҳоказолар киради. Аммо биронта эритувчини протоноген группасига киритиш эритувчи протонни бириктира олмайди, деган сўз эмас. Протоген эритувчиларда протон бериш мойиллиги уни қабул қилишга нисбатан анча устун бўлади. Масалан, ана шундай типик протоген эритувчи CH_3COOH эса H_2SO_4 га нисбатан асос хоссасини намоён килади, яъни сульфат кислотадан протон бириктириб олади. Сирка кислота ва бошқа протоген эритувчилар амфотер эритувчилардан протон донорли хоссаларни протон-акцепторлик хусусиятидан жуда ҳам устун бўлиши билан амфотер эритувчилардан фарқланади.

Асосли эритувчилар яққол асосли характер билан ифодаланади, яъни протон бириктиришга мойил. Типик протофил эритувчилар вакиллари — NH_3 , NH_2OH , $\text{H}_2\text{NCH}_2\text{NH}_2$, $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH}$, $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$, HCONH_2 , CH_3CONH_2 ва бошқалар ҳисобланади. Бироқ асосли эритувчилар анча кучли протонга мойил бўлган ўз шеригига протон бериши мумкин. Протофил эритувчилар ўзларининг протон олишга муайянлиги билан амфотер эритувчилардан фарқланади.

Амфотер эритувчилари кучсиз кислота-асосли хоссага

эга, яъни улар протогенларга нисбатан анча кучсиз кислоталар ва протофиllerга нисбатан кучсиз асос хисобланади. Амфотер эритувчиларга сув, спиртлар, кетонлар ва бошқалар киради. Амфотер ва протоген ёки протофил эритувчилар ўртасида кескин фарқлаш қийин. Чунки кислота асосли бирикиш характеристири ва жараён йўналишига кислота-асосли хоссасига бирикувчи партнер ҳам маълум даражада таъсир қилади.

Апротон эритувчиларда протон-донорли ёки протон-акцепторли хосса ҳусусияти якъол ифодаланмайди. Уларда диэлектрик ўтказувчанлик унча катта эмас ва электр дипол момент жуда кичик ёки нолга тенг бўлади. Апротон эритувчиларда эриган моддалар сезиларли миқёсда ионланмайди. Бундай эритувчиларга бензол, хлороформ, углерод IV хлорид, углерод сульфид, циклогексан ва бошқалар киради.

Апротонли эритувчиларга қутбли ёки диполяр апротонли эритувчилар ҳам киради. Бу гурух эритувчиларда диэлектрик ўтказувчанлик жуда юқори ($\epsilon > 15$) ва электродиполь момент ($7 \cdot 10^{-30}$ Кл. м ва ундан катта) бўлади. Уларга ацетон, нитрометан, диметилформамид, пропиленкарбонат, ацетонитрил, диметилсульфоксид ва бошқалар киради. Бу эритувчиларда кислота-асосли хосса кучсиз ифодаланган, бироқ уларни ҳаммаси кучли қутблангандир. Диполяр апротонли эритувчилар аналитик кимёда қўлланиши билан бирга кинетика, катализ, электрокимёвий ва турли соҳаларни текширишда ҳам кенг қўлланилади. Улар реакция йўналишига энг кулай шароит яратиб беради.

Эритилган моддани кислота-асосли хоссаси бўйича тенглаштирувчи ва дифференцияланувчи эритувчиларига бўлинади. Тенглаштирувчи эритмаларда баъзи бир кислота, асос ва бошқа электролитлар кучи тахминан бир хил, дифференциялашда эса — ҳар хил бўлиб колади. Тенглаштирувчи эритувчиларда электролитларни тенглаштириш кучлари умумий характеристерга эга бўлади. Масалан, тенглаштирувчи эритувчиларда ҳамма кислоталар кучли ёки ҳаммаси кучсиз бўлиб колади, дейиш мумкин эмас. Қўпчилик минерал кислоталар — хлорат, бромид кислота, нитрат кислота ва бошқалар сувли эритмада худди кислотани сув билан бирикиш маҳсулоти каби H_3O^+ ҳосил қилиб, сувли эритмаларда тўлик диссоциланади. Сув кислоталар кучини тенглаштирувчи бўлиб таъсир қилади.

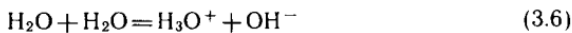
Протонли эритувчининг донор — акцепторли хоссаси қанча кучли ифодаланса, кенг миқёсдаги кислоталарнинг тенглаштирувчи таъсири шунча кўп бўлади. Масалан, сувга нисбатан анча кўчли протофил хоссага эга бўлган суюқ аммиак факатгина кучли кислоталаргагина эмас, балки кучсиз кислоталар учун ҳам тенглаштирувчи ҳисобланади. Протоген эритувчиларни асосларга нисбатан тенглаштирувчи таъсири ҳам шунга ўхшаш тушунтирилади.

Дифференцияловчи эритувчиларда кислота, асос ва бошқа электролитларнинг кучи етарлича бир-биридан фарқ қилувчи бўлади. Сувли эритмаларда тўлик диссоциланган кўпгина кислота ва асослар дифференцияловчи эритувчиларда кучи бўйича фаркланди. Масалан сувсиз сирка кислота ва бошқа кучсиз протонлар акцепторлари кучли кислоталарга нисбатан дифференцияловчи самарарага эга бўлади. Дифференцияловчи эритувчи тушунчаси мутлақ ҳисобланмайди, чунки бир гурух моддалар учун эритувчи дифференцияловчи бўлса, бошқалари учун эса тенглаштирувчи бўлиши мумкин. Масалан, суюқ аммиак кучли асосга нисбатан дифференцияловчи эритма ҳисобланади, кислоталарга нисбатан тенглаштирувчи ҳисобланади. Янада универсал дифференцияловчи самарарага диполяр апротон эритувчилар эга бўлиб, унинг таъсирида кислота ва асос кучлари ўзгаради.

Кўпчилик эритмалар кислота-асосли хусусиятларидан ташқари турли хоссаларга ҳам эга бўлиб, улар аналитик кимё учун муҳим аҳамиятга эгадир. Эритувчиларнинг кўпгина кисми эриган модданинг заррачалари билан координацион боғланиш ҳосил киласди. Бундай моддалар боғловчи эритувчилар дейилади. Уларни донор ва **акцепторларга** ажратадилар. Донорлилар акцепторлар билан, акцепторлилар эса уларни донор билан координационланган электрон жуфтни ҳосил киласди. Кўпчилик диполяр акцепторли эритувчилар — катионларни тезда сольватлаб, донорли хоссасини намоён киласди. Акцепторли эритувчилар — протолитик эритувчилар бўлиб, анионлар билан шиддатли ўзаро реакцияга киришади. Бу тасниф ҳам қатъий эмас, чунки бирикиш шароитига ва шеригига караб, эритувчи донорли ҳамда, акцепторли хоссасини ҳам намоён килиши мумкин.

3.4. Автопротолиз

Электр ўтказувчанлик ва бошқа усуллар билан амфипрот эритувчиларнинг оз микдорда диссоциланиши исботланган. Масалан, сув қуидаги схема бўйича диссоциланади:



Унинг мувозанат константасини

$$K = \frac{a_{\text{H}_2\text{O}} + a_{\text{OH}^-}}{a_{\text{H}_2\text{O}}^2}$$

ҳолда ёзиш мумкин ёки

$$Ka_{\text{H}_2\text{O}}^2 = a_{\text{H}_2\text{O}} + a_{\text{OH}^-}$$

Айни ҳароратда эритувчи активлиги доимий бўлганлиги сабабли, $Ka_{\text{H}_2\text{O}}^2$ кўпайтма ҳам доимий бўлиб қолади. Бу сувнинг ионли кўпайтмаси. Одатда у $K_{\text{H}_2\text{O}}$ ёки K_w ҳолда белгиланади.

$$K_w = a_{\text{H}_2\text{O}} + a_{\text{OH}^-}$$

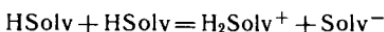
Бошқа мисол тариқасида, метанолни автопротолизини келтириш мумкин:



$$K = \frac{a_{\text{CH}_3\text{OH}_2^+} a_{\text{CH}_3\text{O}^-}}{a_{\text{CH}_3\text{OH}}^2}, \quad (3.7)$$

$$\text{бундан } Ka_{\text{CH}_3\text{OH}}^2 = K_{\text{CH}_3\text{OH}} = a_{\text{CH}_3\text{OH}_2^+} a_{\text{CH}_3\text{O}^-}$$

(3.6) ёки (3.7) типдаги жараёнлар автопротолиз реакциялари, унинг мувозанат константаси эса автопротолиз константаси дейилади. Амфипрот HSolv эритувчилар учун автопротолиз реакция умумий кўринишда қуидагича ёзилади:



Бундан кўриниб турибдики, автопротолиз реакцияларида битта молекула эритувчи кислота бўлиб, бошқаси эса асос бўлиб иштирок этмоқда. Шу сабабли HSolv ва Solv^- билан бир каторда HSolv ва H_2Solv^+ ҳар бир кислота ва асоснинг туташ жуфти бўлиб келмоқда. H_2Solv лион ионлари, Solv^- эса лиат-ион деб аталади. Автопротолиз

константаси лион ва лиат ионларнинг активлик кўпайтмаси қўйидагича ифода этилади:

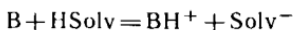
$$K_{\text{HSolv}} = a_{\text{H}_2\text{Solv}} + a_{\text{Solv}} - \quad (3.8)$$

Автопротолиз константалари эритувчининг энг муҳим термодинамик характеристикини хисобланади. У ҳам диссоциланиш константаси каби ҳарорат ва эритманинг ион кучига боғлиқдир. Автопротолиз константа кўрсаткичи $pK_{\text{HSolv}} = -\lg K_{\text{HSolv}}$ айни эритувчидаги кислоталик шкаласи катталигини кўрсатади. Агар кислотали ораликни, $a_{\text{H}_2\text{Solv}} = 1$ дан $a_{\text{Solv}} = 1$ гача олинса, у ҳолда pH интервал киймат «О» дан $p = K_{\text{HSolv}}$ гача бўлади, яъни у сув учун 14,00, метанол учун 17,31, сирка кислота учун эса 12,22 га тенг бўлади ва ҳоказо.

Протолитик мувозанат константаси

$$\begin{aligned} \text{HA} + \text{HSolv} &= \text{H}_2\text{Solv}^+ + \text{A}^- \\ K_{\text{HA}} &= \frac{a_{\text{H}_2\text{Solv}} + a_{\text{A}^-}}{a_{\text{HA}}} = K_{\text{HASolv}} a_{\text{HSolv}} \end{aligned} \quad (3.9)$$

одатда кислоталик константаси дейилади.

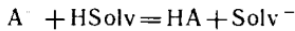


Мувозанат константаси асослилик константаси дейилади.

$$K_{\text{B}}^{\text{b}} = \frac{a_{\text{BH}^+} + a_{\text{Solv}^-}}{a_{\text{B}}} = K_{\text{BHSolv}} a_{\text{HSolv}} \quad (3.10)$$

Бундан кўриниб турибдикি, кислоталик ва асослилик константага эритувчининг активлиги ҳам кирад экан.

Агар В асос ўрнига HA кучсиз кислотанинг A^- аниони бирикса, у ҳолда протолитик мувозанат қўйидаги кўришишга эга бўлади:



Унинг мувозанат константаси

$$K_{\text{A}^-}^{\text{b}} = \frac{a_{\text{HA}} a_{\text{Solv}^-}}{a_{\text{A}^-}} = K_{\text{AHsolv}} a_{\text{HSolv}} \quad (3.11)$$

ни ҳам A нинг асосли константаси ёки A нинг асосий диссоциланиш константаси дейилади. (3.9) ва (3.11) ларни кўпайтирилса ва (3.8) ни эътиборга олинса, муҳим нисбатлар олинади:

$$K_{\text{HA}} K_{\text{A}^-}^{\text{b}} = K_{\text{HSolv}} \quad (3.12)$$

НА кислотанинг сувли эритмаси учун унинг кўриниши

$$K_{\text{HA}} K_{\text{A}^-}^{\text{b}} = K_{\text{W}} \quad (3.13)$$

холда бўлади,

Масалан, сувли эритмада $\text{NH}_4^+/\text{NH}_3$ туташ жуфти учун,

$$K_{\text{NH}_4^+} + K_{\text{NH}_3}^{\text{b}} = K_{\text{W}},$$

$$K_{\text{NH}_3}^{\text{b}} = \frac{a_{\text{NH}_3} a_{\text{OH}^-}}{a_{\text{NH}_4^+}}$$

Замонавий жадвалларда ионланиш константаси одатда факат K_{HA} катталиги учун берилади. (3.12) тенглама $K_{\text{A}^-}^{\text{b}}$ нинг катталигини олиш имконини беради.

Сув ва бошқа эритувчиларни автопротолизи кенг ҳарорат оралиғида ўрганилган. Сувни ионланиш жараёни эндотермикдир, ($\Delta H_w = 56070 \text{ } \text{Ж}/\text{моль}$) шу сабабли (2.12) тенгламага биноан ҳарорат ортиши билан K_w хам ортади. (2.12) тенгламани интегралланса ва ΔH киймати қўйилса сувни ионланишини ҳароратга боғлиқлик тенглами $\lg K_w$ ни беради.

$$\lg K_w = 6,083 - 0,01706T - \frac{4471}{T}$$

Бу ҳар хил ҳароратлар учун сувнинг ион кўпайтмасининг кўйидаги кийматлари топилган:

Ҳарорат, °C	0	10	20	30	50	80
K_w	$1,1 \cdot 10^{-15}$	$2,9 \cdot 10^{-15}$	$6,8 \cdot 10^{-15}$	$1,4 \cdot 10^{-14}$	$5,4 \cdot 10^{-14}$	$2,4 \cdot 10^{-13}$

Бундан кўриниб турибдики сувнинг ион кўпайтмаси температура кўтарилиши билан анча сезиларли даражада ортар экан.

Соддалаштириш учун гидратланган водород иони H_3O^+ билан эмас, балки H^+ символда белгиланди ва сувни ионланиш схемаси соддароқ килиб ёзилади:



ва

$$a_{\text{H}^+} a_{\text{OH}^-} = [\text{H}^+] [\text{OH}^-] \text{ и } \text{ ion} = K_w \quad (3.15)$$

Тенглама (3.8) ва (3.14) сув ионланганда бир хил

микдорда H^+ ва OH^- ионлари ҳосил бўлишини кўрсатади, яъни тоза сувда

$$[\text{H}^+] = [\text{OH}^-] = \sqrt{K_w} \text{ бўлади.}$$

Хона ҳароратида

$$[\text{H}^+] = [\text{OH}^-] = \sqrt{1,0 \cdot 10^{-14}} = 1,0 \cdot 10^{-7} \text{ моль/л}$$

Сувнинг ион кўпайтмаси ифодасидан кўринадики, ҳар кандай сувли эритма ҳар доим H^+ ва OH^- ионларини ўзида тутади, чунки уларнинг концентрация кўпайтмалари (активлиги) жуда ҳам кичик бўлади, аммо маълум катталика эга бўлади. Масалан, хона ҳароратида 0,1 M NaOH да водород ионлари концентрацияси:

$$[\text{H}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{0,1} = 1,0 \cdot 10^{-13} \text{ моль/л;}$$

1,0 M HCl да OH^- ионлари концентрациясида эса

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}^+]} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{1,0} = 1,0 \cdot 10^{-14} \text{ моль/л га}$$

тeng бўлади.

Эритманинг кислоталик хоссасини ифодалаш учун водород кўрсаткич, яъни pH қабул қилинди. У водород ионлари активлиги ўнламчи логарифм манфий ишорасига teng:

$$\text{pH} = -\lg a_{\text{H}^+} \quad (3.16)$$

Тахминий ҳисоблашларда (3.16) tenglamадаги водород активлиги ўрнига уларнинг концентрацияси кўйилади.

Қатъиян ёндошганда шуни кўрсатиш керак, ўлчамликка эга бўлган катталик логарифмларнайди ва (3.16) tenglamадаги логарифм белгиси асосида водороднинг нисбий активлиги (a_{H^+}) ёки водород ионларининг айнан эритмадаги активлиги (a_{H^+}) ни унинг стандарт эритмасидаги активлиги ($a_{\text{H}^+}^\circ$) га бўлган нисбати ётади:

$$\text{pH} = -\lg \frac{a_{\text{H}^+}}{a_{\text{H}^+}^\circ} = -\lg \frac{c_{\text{H}^+}}{c_{\text{H}^+}^\circ}$$

Такрибий ҳисоблашлар учун активлик ўрнига концентрация кўйилади:

$$\text{pH} = -\lg \frac{c_{\text{H}^+}}{c_{\text{H}^+}^\circ} = -\lg c_{\text{H}^+}.$$

бунда c_{H^+} ва c_{H^+} — берилган ва стандарт эритмадаги водород ионларининг моляр концентрациялари; c_{H^+} — нисбий концентрация.

Стандарт эритмадаги водород ионлари концентрацияси бирга тенг бўлгани учун нисбий активлик a_{H^+} айни эритмадаги водород ионлари активлик сонига тенг, демак pH ни хисоблаш учун уни логарифмласа бўлар экан. Стандарт эритма моляр концентрацияси ҳам бирга тенг, шу сабабли айни эритмадаги нисбий концентрация моляр концентрацияга тўғри келади. Демак, унча катта бўлмаган моляр концентрацияли эритманинг тахминий pH ини хисоблашда у катталикнинг логарифм мини олиш мумкин экин. Бундай ёндашишин логарифмлашда ҳар доим эътиборга олиш кёрак бўлади.

Кўпинча ўнлик логарифмни манфий (рамзи) сифатида «р» ҳарфидан фойдаланилади.

$$pX = -\lg X$$

Масалан, $pK_w = -\lg K_w$ бунда, K_w — сувнинг ион кўпайтмаси, $pAg = -\lg a_{Ag^+}$, агар a_{Ag^+} кумуш ионининг активлиги бўлса, у ҳолда $pK = -\lg K$ бўлади. Бунда К-ионланиш константаси ва ҳ.к. Агар тенглама (3.15) ни логарифмланса ва белгисини тескари ишораланса,

$$pH + pOH = pK_w$$

ёки хона ҳароратида $pH + pOH = 14,0$ га тенг бўлади. Шунга ўхшаш (3.10) тенгламани ҳам қайта ўзгартириб

$$pH = pOH = \frac{1}{2} \cdot 14,0 = 7,0$$

хосил қилинади.

$[H^+] = 1 \cdot 10^{-7}$ моль/л ёки $pH = 7,0$ шартли белги хона шароитида эритма нейтрал эканини характерлайди. Кислотали эритмаларда $[H^+] > 1 \cdot 10^{-7}$ моль/л ва $pH < 7,0$, ишқорий эса $[H^+] < 1 \cdot 10^{-7}$ моль/л ва $pH > 7,0$ бўлади.

Ҳароратнинг ортиши билан сувнинг ионланиш жараёнининг ошиши хисобига нейтрал эритмада pH бироз камаяди. Масалан, ҳарорат $80^\circ C$ бўлса, нейтрал эритмада водород ионларининг концентрацияси:

$$[H^+] = \sqrt{K_w} = 2,5 \cdot 10^{-13} = 5,0 \cdot 10^7 \text{ моль/л}, \text{ яъни } pH = 6,3$$

га тенг. Айни ҳароратда сувли эритманинг нейтраллиги шартли равишда H^+ ва OH^- концентрациялари (ёки аникрофи активлик)ни ўзаро тенглигидадир.

3.5. Сувли эритмаларда кислота ва асос мувозанатлари

Эритманинг кислоталилиги кимёвий реакция йўналишига таъсир этувчи асосий омиллардан бири хисобланади.

Шу сабабли кислота ва асос эритмаларини ўрганиш ва мувозанатини хисоблаш муҳим аҳамиятга эга. Кучли кислота ва асослар ҳар қандай концентрацияли эритмада ҳам амалда тўлиқ диссоциланади, кучсиз кислота ва асослар эса қисман диссоциланади. Ўртача кучга эга бўлган кислота ва асослар ҳар иккисининг оралиғидан ўрин олади.

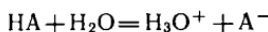
Эритмада кислота-асослар бирикиши тез боради. Бу типдаги реакция тезликлари катта бўлгани учун, анализ вактида қийинчилик туғдирмайди.

3.5.1. Бир негизли кислота ва асослар

Сувли эритмада барча галоген водородли кислоталар (перхлорит, нитрат ва HF дан бошқа) кучли кислота хисобланади. Кучли, кислоталарни сувли эритмаларида протолитик реакция $\text{HA} + \text{H}_2\text{O} = \text{H}_3\text{O}^+ + \text{A}^-$ бутунлай ўнг томонга силжийди. Кучли кислота тўлиқ ионланганлиги сабабли эритмада водород ионлари кислота концентрациясига ($c_{\text{H}^+} = c_{\text{HA}}$) тенг бўлади, бу кислота анионлари эса эритма кислоталигига боғлиқ бўлмайди. Масалан, 0,1 М HCl да водород ионлари концентрацияси 0,1 ва $\text{pH}=1,0$ га тенг бўлади. HCl да водород ионлари концентрацияси 0,1 ва $\text{pH}=1,0$ га тенг бўлади.

Ишкорий ва ишкорийлар металлари гидроксидларининг $[\text{NaOH}, \text{KOH}, \text{Ba}(\text{OH})_2$ ва ҳ.к.] сувли эритмалари кучли ишкорлар хисобланади. Улар ҳам тўлиқ диссоциланиши сабабли, NaOH каби кучли асос эритмасида OH^- ионлари концентрацияси ишкор концентрациясига ($c_{\text{OH}^-} = c_{\text{mon}}$ бунда M — ишкорий металл) тенг бўлади.

Кучсиз кислота ва асослар сувли эритмада қисман диссоциланади. Сувли эритмада HA кучсиз кислота мувозанати



ёки уни анча соддалашган шакли:



холда ёзилади.

(3.17) да иштирок этувчи ҳар бир заррача гидратланган холда бўлади. Одатда ёзишни соддалаштириш учун таъсир этувчи заррача гидрат кобиги қоида бўйича ёзилмайди.

Тенглама (3.17) даги мувозанат диссоциланиш кон-

стантаси билан характерланади.

$$K_{\text{HA}}^{\circ} = \frac{a_{\text{H}^+} a_{\text{A}^-}}{c_{\text{HA}}} = \frac{[\text{H}^+] [\text{A}^-]}{[\text{HA}]} \cdot \frac{\gamma_{\text{H}^+} \gamma_{\text{A}^-}}{\gamma_{\text{HA}}} = K_{\text{HA}} \cdot \frac{\gamma_{\text{H}^+} \gamma_{\text{HA}^-}}{\gamma_{\text{HA}}} \quad (3.18)$$

Биринчи яқинлашишда $K_{\text{HA}}^{\circ} = K_{\text{HA}}$ деб қабул киламиз ва (3.17) жараёни бўйича мувозанатдаги концентрацияни иҳисоблаймиз: Агар H^+ ионлари концентрацияси x билан ва унга тенг бўлган анионлар концентрацияси A^- десак, у ҳолда диссоциланмаган HA кислотасининг мувозанатдаги концентрацияси ($c_{\text{HA}}^{\circ} - x$) бўлади, бу ерда c_{HA}° — кислотанинг умумий концентрацияси. (3.18) тенгламага x ва ($c_{\text{HA}}^{\circ} - x$) кийматларини кўйсак:

$$K_{\text{HA}} = \frac{x x}{(c_{\text{HA}}^{\circ} - x)} \quad (3.19)$$

ва квадрат тенгламани x га нисбатан ечсак:

$$x = [\text{H}^+] = [\text{A}^-] = -\frac{K_{\text{HA}}}{2} + \sqrt{\left(-\frac{K_{\text{HA}}}{2}\right)^2 + K_{\text{HA}} c_{\text{HA}}^{\circ}} \quad (3.20)$$

Агар $x \ll c_{\text{HA}}^{\circ}$ бўлса, у ҳолда $c_{\text{HA}}^{\circ} - x = c_{\text{HA}}^{\circ}$ бўлади ва тенглама (3.19) ни ечиш соддалашади:

$$x = [\text{H}^+] = [\text{A}^-] = \sqrt{K c_{\text{HA}}^{\circ}} \quad (3.21)$$

ёки логарифмик шаклда:

$$\text{pH} = 1/2 \text{p} K_{\text{HA}} - 1/2 \lg c_{\text{HA}}^{\circ} \quad (3.22)$$

Амалдаги иҳисоблашларда (3.21) тахминий тенглама кўп ишлатилади. (3.21) тенглама бўйича 0,1 М CH_3COOH нинг водород ионлари концентрацияси

$$[\text{H}^+] = \sqrt{1,74 \cdot 10^{-5} \cdot 0,1} = 1,32 \text{ моль/л} \text{ га тенг.}$$

Бунда $\text{pH} = -\lg 1,32 \cdot 10^{-3} = -(\bar{3},11)$, яъни $\text{pH} = 2,89$ га тўғри келади. Иҳисоблаш: $c_{\text{HA}}^{\circ} - x = c_{\text{HA}}^{\circ}$ деб олиш тўғри эканлигини кўрсатди. Ҳакиқатан ҳам $0,1 - 1,32 \cdot 10^{-3} \approx 0,1$ ва бу 1,5% дан кам хатоликда бўлади. Йўл кўйилган $K_{\text{HA}}^{\circ} = K_{\text{HA}}$ ни 0,1 М CH_3COOH учун монанд эканлигини баҳолаш учун (2,6) формула бўйича эритманинг ион кучини ва ионланишнинг концентрацион константаси $K_{\text{CH}_3\text{COOH}}$ ни (2.11) тенглама бўйича иҳисоблаймиз:

$$J = 1/2(c_H + Z^2 H^+ + C_A - Z^2 A^-) = 1/2(1,32 \cdot 10^{-3} + 1,32 \cdot 10^{-3}) = 1,32 \cdot 10^{-3}$$

$$pK_{CH_3COOH} = 4,76 - 2 \cdot 0,509 \left(\frac{\sqrt{1,32 \cdot 10^{-3}}}{1 + \sqrt{1,32 \cdot 10^{-3}}} - 0,2 \cdot 1,32 \cdot 10^{-3} \right) = 4,74$$

ёки

$K_{CH_3COOH} = 1,82 \cdot 10^{-5}$ бўлиб, $1,74 \cdot 10^{-5}$ га жуда ҳам якин келади.

Айни константадан фойдаланиб, водород ионлар концентрациясини хисоблаш,

$$[H^+] = \sqrt{1,82 \cdot 10^{-5} \cdot 0,1} = 1,35 \cdot 10^{-3} \text{ моль / л} \quad \text{ёки}$$

$pH = 2,87$ га олиб келади. Бу натижа амалда олдингига тўғри келади, яъни йўл қўйилган $K_{CH_3COOH}^o = K_{CH_3COOH}$ ни ҳак эканини кўрсатади. Шуни кўрсатиб ўтиш керакки, бир асосли кислоталарнинг ион кучи самараси унча катта эмас. Чунки (2.11) тенгламага киритилган заряд квадрати $\Delta v z_i^2$ кичик.

Кислоталарни ионланиш даражаси (α) ни қуйидаги тенглама бўйича хисоблаш мумкин.

$$\alpha = \frac{[A^-]}{c_{HA}^o} = \frac{\sqrt{K_{HA} c_{HA}^o}}{c_{HA}^o} = \sqrt{\frac{K_{HA}}{c_{HA}^o}}$$

0,1 М CH_3COOH нинг ионланиш даражаси

$$\alpha = \sqrt{\frac{1,85 \cdot 10^{-5}}{0,1}} = 1,36 \cdot 10^{-2}, \quad \text{ёки } 1,36\% \text{ ни ташкил}$$

этади: Аммо $c_{HA}^o - c_{H^+} \approx c_{HA}^o$ деб қабул қилиш ҳар доим ҳам ўзини октайвермайди, чунки ё унда кислота эритмаси жуда суюлтирилган, ёки ионланиш константаси киймати жуда ҳам катта бўлса, бу вактда (3.20) формула бўйича қвадрат тенглама ечиш керак.

Аммо $[H^+]$ ни ҳам иккинчи яқинлаштириш формуласи бўйича ечиш мумкин:

$$[H^+] = \sqrt{K_{HA}(c_{HA}^o - [H^+]') \quad (3.23)}$$

у (3.19) тенгламадан ҳеч қандай ўзгартишсиз келиб чиқади. Биринчи яқинлаштиришда $[H^+]$ катталиги (3.21) бўйича топилади, сўнгра (3.23) бўйича $[H^+]$ ни хисобланади ва яна (3.23) га $[H^+]'$ сифатида қўйилади. Аник натижа олиш учун икки марта яқинлаштириш етарли бўлади.

Мисол сифатида 0,005 М CH_2ClCOOH ни водород ионлар концентрациясини хисоблаймиз. (3.21) тенглама бўйича

$$[\text{H}^+] = \sqrt{1,4 \cdot 10^{-3} \cdot 5 \cdot 10^{-3}} = 2,7 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

бўлади. Натижা айни ҳолда йўл кўйилган $c^\circ \cdot [\text{H}] \approx c^\circ$ жуда ҳам қўпол эканини кўрсатди, чунки кислотанинг бошланғич концентрацияси ионланиш натижасида ярмидан кўпроқ камайиб кетди. Олинган натижা $2,7 \cdot 10^{-3}$ ни (3.23) тенгламани ечиш учун фойдаланамиз:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{1,4 \cdot 10^{-3} (5,0 \cdot 10^{-3} - 2,7 \cdot 10^{-3})} = 1,8 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

Айни қийматни тенглама (3.23) га қўйсак

$$[\text{H}^+] = \sqrt{1,4 \cdot 10^{-3} \cdot (5,0 \cdot 10^{-3} - 1,8 \cdot 10^{-3})} = 2,1 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

(3.21) тенгламани аник ечилганда $[\text{H}^+] = 2,03 \cdot 10^{-3}$ моль/л келиб чиқиши топилди, бу эса амалда тахминий хисоблашдан фарқ килмайди.

Баъзи мувозанатни (3.21) тенглама билан ҳисобланганда водород ионлар концентрациясини ҳақиқий қиймати келиб чиқмаслиги мумкин. Масалан, ҳисоблаш йўли билан олинган водород ионлари концентрацияси, олинган бир негизли кислота эритма концентрациясидан юкори бўлиб қолиши мумкин. Масалан, 0,01 М дихлорсирка кислота мувозанатини ҳисоблагандан

$$(K = 5,0 \cdot 10^{-2}) : [\text{H}^+] = \sqrt{5,0 \cdot 10^{-2} \cdot 10^{-2}} = 2,2 \cdot 10^{-2}$$

моль/л келиб чиқади. Натижани тўғри эмаслиги йўл кўйилган $c^\circ_{\text{HA}} - [\text{H}^+] = c^\circ_{\text{HA}}$ ни хатто биринчи яқинлашишда ҳам мутлақо яроксизлигини кўрсатади. Масалан, ионлар мувозанатини ҳисоблашнинг умумий қоидаларидан бирининг иллюстрацияси ҳисобланади. Бунда номаълум катталик X айни система учун ҳамма мувозанат қийматларини энг кичигидир. $[\text{H}^+]$ қийматини $x = [\text{H}^+]$ ва $c^\circ_{\text{HA}} - [\text{H}^+] \approx c^\circ_{\text{HA}}$ мувозанат шарти бўйича олинган физик катталик тўғри эмаслиги, ионланмаган кислота молекуласининг концентрацияси, ҳақиқатан ҳам водород ионлари концентрациясига нисбатан анча кичик эканини кўрсатмоқда. Қоидага биноан энг кичик концентрацияни $x = [\text{CHCl}_2\text{COOH}]$ ва $[\text{H}^+] = c^\circ - x$ деб белгилаймиз.

Бу концентрацияни кислотанинг ионланиш константаси ифодасига қўймиз:

$$K = \frac{[\text{H}^+] [\text{CHCl}_2\text{COO}^-]}{[\text{CHCl}_2\text{COOH}]} = \frac{(c^\circ - x)^2}{x} = 5,0 \cdot 10^{-2} \quad (3.24)$$

$$c^2 = 1,0 \cdot 10^{-2} \text{ ба } c^0 - x = c \text{ дан } 5,0 \cdot 10^{-2} \frac{(1 \cdot 10^{-2})^2}{x} \text{ олинади, бундан, } x = [\text{CHCl}_2\text{COOH}] = \frac{1,0 \cdot 10^{-4}}{5,0 \cdot 10^{-2}} = 2,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

Айни концентрацияни аниқлаш учун (3.24) тенгламани қўйидаги кўринишда ёзамиш:

$$x = [\text{CHCl}_2\text{COOH}] = \frac{(c^0 - x^1)^2}{K_1}$$

ва олинган қийматни $2,0 \cdot 10^{-3}$ ни x сифатида фойдаланамиз:

$$[\text{CHCl}_2\text{COOH}] = \frac{(1,0 \cdot 10^{-2} - 2,0 \cdot 10^{-3})^2}{5,0 \cdot 10^{-2}} = 1,3 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

хисоблашни яна X орқали олинган қиймат бўйича такрорлаймиз:

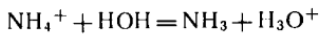
$$[\text{CHCl}_2\text{COOH}] = \frac{(1,0 \cdot 10^{-2} - 1,3 \cdot 10^{-3})^2}{5,0 \cdot 10^{-2}} = 1,5 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л}$$

ва нихоят

$$[\text{CHCl}_2\text{COOH}] = \frac{(1,0 \cdot 10^{-2} - 1,5 \cdot 10^{-3})^2}{5,0 \cdot 10^{-2}} = 1,45 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

Натижа, иккинчи марта яқинлаштириш бўйича хисоблашда мувозанат концентрацияси етарлича аник қиймат олинганини кўрсатди.

Шунга ўхшаш зарядга эга бўлган кислота эритмасидаги масалан, NH_4^+ эритмасидаги pH хисобланади. Аммоний тузларининг сувли эритмасида мувозанат карор топади.



Водород ионлар концентрацияси, масалан 0,1M аммоний хлорид NH_4Cl да (3.21) тенглама бўйича хисоблаш мумкин:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{K_{\text{NH}_4^+} C^0_{\text{NH}_4^+}} = \sqrt{5,77 \cdot 10^{-10} \cdot 0,10} = 7,6 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л}$$

ва $\text{pH}=5,12$.

Шунга ўхшаш йўл билан кучсиз асос эритмасидаги мувозанатни хисоблаш мумкин. Кучсиз асос В эритмада мувозанатда бўлади.



Бу асоснинг ионланиш константасини характерлайди.

$$K_B^{\theta} = \frac{a_{\text{BH}} + a_{\text{OH}^-}}{a_B}$$

Тенглама (3.20) ва (3.21) ни келтириб чиқаришда, тегиши мухокама килиш билан кучсиз асос эритмасидаги OH^- ионлар концентрациясини ҳам ҳисоблаш тенгламасини олиш мумкин. Буни кучсиз кислота эритмаларининг водород ионлар концентрациясини H^+ ҳисоблаш каби олиб борилади:

$$[\text{OH}^-] = [\text{BH}^+] = -\frac{K_B^{\theta}}{2} + \sqrt{\left(-\frac{K_B^{\theta}}{2}\right)^2 + K_B^{\text{O}} c_B} \quad (3.25)$$

Агар $[\text{OH}^-] \ll c_B$ бўлса, у холда $c_B - [\text{OH}^-] \approx c_B$ ва (3.25) тенглама эса, қуйидаги кўринишга ўтади.

$$[\text{OH}^-] = [\text{BH}^+] = \sqrt{K_B^{\text{O}} c_B} \quad (3.26)$$

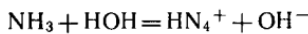
Бу эритмада водород ионлар концентрациясини қўйидаги муносабатлар бўйича топиш мумкин.

$$[\text{H}^+] = \frac{K_W}{[\text{OH}^-]} = \frac{K_W}{\sqrt{K_B^{\theta} c_B}} \quad (3.27)$$

ва (3.13) ни ҳисобга олиб,

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{K_W \cdot K_{\text{HA}}}{c_B^{\text{O}}}} \quad (3.28) \text{ ни оламиз. (3.28)}$$

Шундай қилиб, сувли эритмада NH_3 мувозанатини схема орқали тасаввур қилинади.



ва OH^- ионлар концентрацияси, 0,010M NH_3 ни (3.26) тенглама бўйича ҳисоблаш мумкин:

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{1,76 \cdot 10^{-3} \cdot 0,10} = 1,3 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л.}$$

Бу эритмада

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{1,0 \cdot 10^{-14} \cdot 5,68 \cdot 10^{-10}}{0,10}} = 7,6 \cdot 10^{-12} \text{ моль/л}$$

(3.27) ва (3.28) ҳамда (3.21) ва (3.23) тенгламалар

зарядга эга бўлган асослар учун ҳам тўғри келади. Масалан, 0,10M CH_3COONa водород концентрацияси (3.28) тенглама бўйича

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{1,0 \cdot 10^{-14} \cdot 1,74 \cdot 10^{-5}}{0,10}} = 1,3 \cdot 10^{-9} \text{ моль/л}$$

га тенг бўлади.

Кимёвий анализ, шароитига қараб эритма кўпинча кучли ва кучсиз кислоталар ёки кучли ва кучсиз асос аралашмаларидан иборат бўлади. 0,10M CH_3COONa ни 0,05M HCl иштирокидаги эритмада водород ва ацетат ионлари концентрацияларини хисоблаймиз. Сирка кислота ионланишидан вужудга келган водород ионлари концентрациясини « x » билан белгилаймиз. Айни жараён бўйича хосил бўлган CH_3COO^- ҳам x бўлади. Аммо, эритмада тўлик диссоциланувчи 0,05M HCl ҳам бор, шунинг учун эритмадаги водород ионлар мувозанат концентрацияси $x+0,05M$, диссоциланмаган сирка кислота молекуласи эса $0,1+x$ бўлади. Сирка кислота мувозанат концентрациясини унинг диссоциланиш константаси тенгламасига қўямиз».

$$\frac{[\text{H}^+] [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(x+0,05)x}{0,10-x} = 1,74 \cdot 10^{-5} \quad (3.29)$$

Бу квадрат тенгламани ечиш хеч қандай қийинчилик туғдирмайди, лекин ихчамлаштириш мумкин. Аввалги хисоблар 0,1M CH_3COONa да водород ионлари концентрацияси катталиги 10^{-3} моль/л тартибда эканлигини кўрсатган эди. Шу сабабли йўл кўйилган $x \ll 0,05$ ва $0,05+x \approx 0,05$ ҳамда $0,1-x \approx 0,1$ лар тўлик тасдиқланган хисобланади. Бундай йўл кўйилган тенгламалар асосида (3.29) тенглама ўрнига.

$$\frac{0,05x}{0,10} = 1,74 \cdot 10^{-5}$$

бундан

$$x = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 3,5 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}$$

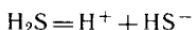
Фарқлар катта бўлмаганидан, яъни кучли ва кучсиз кислоталар аралашмасида водород ионлари концентрацияси амалда кучли кислота концентрацияси билан аникланади. Эритмага кучли кислота киритилиши ацетат ион концентрациясининг бирдан камайиншига олиб келади. Шундай килиб, эритма кислоталилигини ўзгартириш билан кучсиз кислота аниони концентрациясини кенг

оралиқда тартибга солиб туриш мумкин экан. Аналитик кимё машғулотида бундай имкониятдан күпинча фойдаланылади.

Шунга ўхшаш йўл билан кучли асосни кучсиз асос аралашмасидаги OH ионлари концентрациясини бутунлай кучли асос концентрацияси бўйича аниқлаш мумкинлигиги кўрсатиш мумкин.

3.5.2. Кўп негизли кислота ва асослар

Кўп негизли кислоталар босқич билан диссоциланади ва ҳар бир босқич ўзининг диссоциланиш мувозанат константаси билан характерланади. Масалан, сульфид кислотанинг биринчи босқич диссоциланишида



биринчи диссоциланиш константаси билан характерланади:

$$K_1^0 = \frac{a_{\text{H}} \cdot a_{\text{HS}^-}}{a_{\text{H}_2\text{S}}} = \frac{[\text{H}^+] [\text{HS}^-]}{[\text{H}_2\text{S}]} \frac{\gamma_{\text{H}} \cdot \gamma_{\text{HS}^-}}{\gamma_{\text{H}_2\text{S}}} = K_1 \frac{\gamma_{\text{H}} \cdot \gamma_{\text{HS}^-}}{\gamma_{\text{H}_2\text{S}}} \quad (3.30)$$

Иккинчи босқич ионланиш схемаси



кўринишга эга бўлади:

Бу босқичдаги диссоциланиш константаси сульфид кислотани иккинчи босқич диссоциланиш константаси ёки HS⁻ кислотанинг диссоциланиш константаси дейилади.

$$K_2^0 = \frac{a_{\text{H}} \cdot a_{\text{S}^{2-}}}{a_{\text{HS}^-}} = \frac{[\text{H}^+] [\text{S}^{2-}]}{[\text{HS}^-]} \frac{\gamma_{\text{H}} \cdot \gamma_{\text{S}^{2-}}}{\gamma_{\text{HS}^-}} = K_2 \frac{\gamma_{\text{H}} \cdot \gamma_{\text{S}^{2-}}}{\gamma_{\text{HS}^-}} \quad (3.32)$$

(3.30) ва (3.32) ларни ўзаро кўпайтириб олиш мумкин.

$$K_1 = K_1^0 K_2^0 \text{ ва } K = K_1 K_2$$

Сульфид кислотанинг босқичли диссоциланиш константалари 25°C да олти бирликка фарқланади:

$K_1^0 = 1,0 \cdot 10^{-7}$ ва $K_2^0 = 1,3 \cdot 10^{-13}$. Диссоциланиш константасидаги ўзаро муносабат ва H₂S эритмасидаги водород ионлар концентрациясини ҳисоблашда K₁ ни бироз устунлиги, фақат биринчи босқич диссоциланиши билан чегараланиши мумкин. Ҳамда (3.21) тенгламадан фойда-

ланса бўлади. Биринчи якинлаштиришда $K_1^0 = K_1$, $K_2^0 = K_2$ деб олиб шу асосида хисоблашни олиб борамиз. 0,1M H₂S ни водород ионлари концентрацияси

$$[\text{H}^+] = \sqrt{K_1 c_{\text{H}_2\text{S}}} = \sqrt{1,0 \cdot 10^{-7} \cdot 0,1} = 1,0 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}$$

ёки pH 4,0 га тенг бўлади.

Агар, (3.31) схема бўйича хосил бўлган сульфид-ионлари концентрацияси x бўлса, у ҳолда эритмадаги водород ионлари концентрацияси иккинчи босқични хисобга олганда, $1,0 \cdot 10^{-4} + x$, гидросульфид ион концентрацияси эса $[\text{HS}^-] = 1,0 \cdot 10^{-4} - x$ га тенг бўлади. Бу мувозанат концентрациясини мувозанат тенгламага кўямиз:

$$\frac{(1,0 \cdot 10^{-4} + x)x}{1,0 \cdot 10^{-4} - x} = 1,3 \cdot 10^{-13}$$

бундан

$$x = [\text{s}^{2-}] = 1,3 \cdot 10^{-13} \text{ моль/л}$$

Олинган натижа умуман сульфид кислотанинг иккинчи босқич диссоциланиши анча оз бўлиб, биринчи босқич диссоциланишга нисбатан жуда ҳам кичиклигини кўрсатмоқда.

Диссоциланиш константалари нисбатан анча юкори ва жуда ҳам яқин бўлган кислота эритмаларини кетма-кет якинлаштириш усули бўйича (3.23) типли тенгламадан фойдаланиб хисобланади.

0,15 M H₂C₂O₄ни босқичли диссоциланиш маҳсулот концентрацияси ни топамиз, унинг ионланиш константаси: $K_1^0 = 5,6 \cdot 10^{-2}$ ва $K_2^0 = 5,4 \cdot 10^{-5}$ ни ташкил этади. $K_1^0 = K_1$ ва $K_2^0 = K_2$ деб кабул килиб, ҳамда биринчи якинлаштиришда иккинчи босқичли диссоциланишни хисобга олмаймиз. Биринчи босқич диссоциланишдан хосил бўлган ионлар мувозанат концентрациясини x деб белгилаймиз:

$$X = [\text{H}^+] = [\text{HC}_2\text{O}_4^-] \text{ ва } [\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] = 0,15 - x$$

Бу концентрацияни биринчи диссоциланиш константаси ифодасига кўямиз:

$$\frac{x^2}{0,15 - x} = 5,6 \cdot 10^{-2}$$

Агар $x \ll 0,15$ бўлса, у ҳолда $[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] = 0,15 - x \approx 0,15$ ва $x = [\text{H}^+] = \sqrt{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 0,15} = 9,2 \cdot 10^{-2}$ моль/л бўлади. Олинган катта-

ликни (3.23) тенгламага кўймиз:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{5,6 \cdot 10^{-2} (0,15 - 9,2 \cdot 10^{-2})} = 5,7 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л.}$$

Янгидан қўйилса,

$$[\text{H}^+] = \sqrt{5,6 \cdot 10^{-2} (0,15 - 5,7 \cdot 10^{-2})} = 7,2 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л}$$

олинади. $[\text{H}^+]$ иш хақиқий концентрацияси $5,7 \cdot 10^{-2} < [\text{H}^+] < 7,2 \cdot 10^{-2}$ ораликда бўлади. Айниқса ўртача арифметик сифатида қабул килиш эҳтимолдан ҳоли эмас:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{5,6 \cdot 10^{-2} (0,15 - 6,5 \cdot 10^{-2})} = 6,9 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л.}$$

Айни натижа билан чегараланса ҳам бўлар эди, чунки кейинги якинлаштириш $[\text{H}^+] = 6,9 \cdot 10^{-2}$ дан фарқли бўлиб, 5 % да кичик бўлади.

Кислотанинг иккинчи босқичдаги диссоциланиши бўйича. $[\text{H}^+] = [\text{HC}_2\text{O}_4^-]$ тенглигини ҳисобга олган ҳолда, $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ концентрациясини кислотани стехиометрик тенгламадан биринчи босқичини бўйича топамиз:

$$\frac{5,4 \cdot 10^{-5}}{7,2 \cdot 10^{-2}} = \frac{7,2 \cdot 10^{-2} [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]}{7,2 \cdot 10^{-2}}$$

ундан

$$[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = 5,4 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}$$

$5,4 \cdot 10^{-5}$ моль/л киймат кислотани иккинчи босқич диссоциланишидан хосил бўлган водород ионлар концентрациясига тенг бўлади. Демак, айни ҳолда водород ионлари концентрациясини ҳисоблашда кислотанинг биринчи босқич диссоциланишини эътиборга олса бўлар экан.

Анализ вактида кислота — асосга ҳарактерли реагент киритиб, кўпинча эритма кислоталилигини ўзгартириш мумкин. Шу сабабли оксалат кислотани босқичли диссоциланишидаги маҳсулот концентрациясига эритма кислоталилиги қандай таъсир қилишини кўриб чиқамиз:



Материал баланс тенгламаси айни схема бўйича қўйидаги кўринишга эга бўлади,

$$c_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}^0 = [\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]$$

Агар (3.33) ва (3.34) лардаги бирор катнашувчи компонентни моляр улуши x_x бўлса, у ҳолда шакшубҳасиз:

$$x_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4} + x_{\text{HC}_2\text{O}_4^-} + x_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} = 1$$

ва шунга ўхшаш

$$\begin{aligned} [\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] &= x_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4} c^0_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}; \\ [\text{HC}_2\text{O}_4^-] &= x_{\text{HC}_2\text{O}_4^-} - c^0_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}; \\ [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] &= x_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} - k^0_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4} \end{aligned} \quad (3.35)$$

Кислота диссоциланишида катнашувчиларнинг моляр улуши қуйидаги муносабатда ифодаланади:

$$x_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4} = \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{c^0_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}} = \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]}; \quad (3.36)$$

$$x_{\text{HC}_2\text{O}_4^-} = \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{c^0_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}} = \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]}; \quad (3.37)$$

$$x_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} = \frac{[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]}{c^0_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}} = \frac{[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]} . \quad (3.38)$$

$[\text{HC}_2\text{O}_4^-]$ ва $[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]$ концентрацияларини; $K_1^0 = K_1$ ва $K_2^0 = K_2$ эканини хисобга олиб, (3.33) ва (3.34) ифодаларидан:

$$[\text{HC}_2\text{O}_4^-] = K_1 \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}^+]} \downarrow$$

$$[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = K_2 \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{[\text{H}^+]} = K_1 K_2 \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}^+]^2}$$

Бу ифодаларни (3.36) — (3.38) га қўйиб, бироз ўзгартириш билан оламиз:

$$\begin{aligned} x_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4} &= \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] + K_1 - \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}^+]} + K_1 K_2 - \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}^+]^2}} = \\ &= \frac{[\text{H}^+]^2}{[\text{H}^+]^2 + K_1 [\text{H}^+] + K_1 K_2} \end{aligned} \quad (3.39)$$

$$\begin{aligned} x_{\text{HC}_2\text{O}_4^-} &= \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{\frac{[\text{H}^+] [\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{K_1} + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + K_2 - \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{[\text{H}^+]}} = \\ &= \frac{K_1 [\text{H}^+]}{[\text{H}^+]^2 + K_1 [\text{H}^+] + K_1 K_2} \end{aligned} \quad (3.40)$$

$$x_{C_2O_4^-} = \frac{[C_2O_4^{2-}]}{\frac{[H^+]^2 [C_2O_4^{2-}]}{K_1 K_2} + \frac{[H^+] [C_2O_4^{2-}]}{K_2} + [C_2O_4^{2-}]} = \\ = \frac{K_1 K_2}{[H^+]^2 + K_1 [H^+] + K_1 K_2} \quad (3.41)$$

Бу тенгламаларда махраж бир хил бўлганлиги сабабли хисоблашни анча соддалаштиради. (3.39) — (3.41) тенгламалар pH ва оксалат кислота концентрациясига боғлик бўлмаган ионланиш константаси маълум бўлса, у ҳолда эритмадаги ҳар бир заррачанинг концентрация улушини хисоблаш имконини беради. Сўнгра истаган заррача концентрацияси x ни тенглама (3.35) орқали топиш мумкин. Айни формуладан фойдаланиб эритмадаги оксалат кислотанинг ҳар бир заррача улушини $pH=1,0$ да хисоблаймиз:

$$x_{H_2C_2O_4} = \frac{(0,1)^2}{(0,1)^2 + 5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 0,1 + 5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 5,4 \cdot 10^{-4}} = \\ = \frac{1,0 \cdot 10^{-2}}{1,56 \cdot 10^{-2}} = 0,64; \\ x_{HC_2O_4^-} = \frac{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 0,1}{1,56 \cdot 10^{-2}} = 0,36; \\ x_{C_2O_4^{2-}} = \frac{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 5,4 \cdot 10^{-5}}{1,56 \cdot 10^{-2}} = 1,9 \cdot 10^{-4}$$

Турли хил pH да эритмадаги оксалат кислота мувозанатининг ҳисоблаш натижалари 3.1-расмда график асосида келтирилган. Эритмадаги $H_2C_2O_4$ нинг ионланмаган молекула моль улуши pH ортиши билан бетўхтов камая боради, яъни $pH=0$ бўлганда 0,95, $pH=2,0$ бўлганда 0,15 гача ва $pH=5,0$ да 10^{-5} катталик тартибида ўзгариши кўриниб туради. Оксалат-ионлар — $C_2O_4^{2-}$ улуши pH ортиши билан ортади, яъни $pH=1,0$ да $1 \cdot 10^{-4}$ гача $pH=4$ да 0,35 гача ва $pH=7,0$ да $x=1,0$ гача ортади, сўнгра эса амалда деярли ўзгармайди. Гидрооксалат $HC_2O_4^-$ -ионларининг улуши pH ортиши билан, 0,0 дан бошлаб $pH \sim 3$ да максимумдан ўтади. $HC_2O_4^-$ улуши максимумга етганда водород ионлари концентрациясини топиш учун (3.40) ни

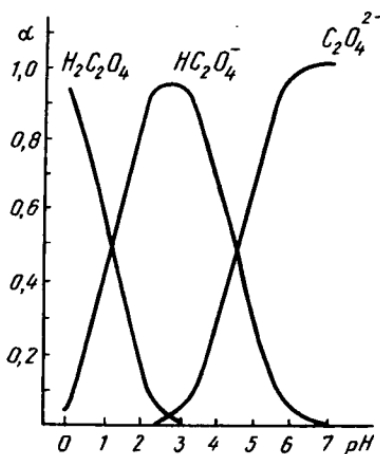
$[H^+]$ бўйича дифференциялаймиз ва кўпайтмани нолга тенглаштирамиз:

$$\frac{dx_{HC_2O_4^-}}{d[H^+]} = \frac{K_1([H^+]^2 + K_1[H^+] + K_1K_2)}{([H^+]^2 + K_1[H^+] + K_1K_2)^2} - \frac{(2[H^+] + K_1)K_1[H^+]}{([H^+]^2 + K_1[H^+] + K_1K_2)^2} = 0$$

бундан

$$[H^+]_{x=\max} = \sqrt{K_1K_2} \quad (3.42)$$

Тенглама (3.42) га оксалат кислотанинг константа кийматини қўямиз.



3.1- расм. Оксалат кислота эритмаларидағи мувозанат диаграммаси

$$[H^+]_{x=\max} = \sqrt{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 5,4 \cdot 10^{-5}} = 1,75 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л ёки } pH=2,76$$

Шу билан бирга, айни pH катталигига эритмадаги $HC_2O_4^-$ ион улуши барча pH даги улушга нисбатан максимал кийматга эга бўлади. $HC_2O_4^-$ ни максимал улушкининг ҳисоблаши ифодасини олиш учун (3.42) тенгламадаги $[H^+]_{x=\max}$ ни (3.40) формулага қўямиз ва бироз ихчамлаштирилгандан сўнг,

$$x_{HC_2O_4^- (\max)} = \frac{\sqrt{K_1/K_2}}{2 + \sqrt{K_1/K_2}} \quad (3.43)$$

топамиз.

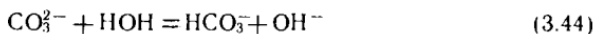
Оксалат кислота учун (3.43) орқали ҳисоблаш кўйидаги натижани беради:

$$x_{HC_2O_4^- (\max)} = \frac{\sqrt{5,6 \cdot 10^{-2} / 5,4 \cdot 10^{-5}}}{2 + \sqrt{\frac{5,6 \cdot 10^{-2}}{5,4 \cdot 10^{-2}}}}$$

яъни $pH=2,76$ да $HC_2O_4^-$ ионларининг эритмада йиғилиши максимал бўлиб, унинг улуши $pH=0,94$ ни ташкил этади. Расм- 3.1. да исталган pH ни тахминан 0,0 дан 6,0 (эритма-

да) оралиғида оксалат кислота эритмада сезиларли миқдорда (5 % дан кам әмас) бир вактнинг ўзида икки заррача бўлишини кўрсатаяпти. Яъни $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ва HC_2O_4^- ёки HC_2O_4^+ ва $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ бўлишини кўрсатаяпти.

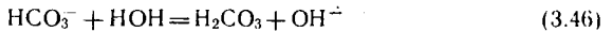
Келтириб чиқарилган tenglama кўп протонли асосларнинг эритмадаги мувозанатини ҳисоблашга ҳам яроклидир. Кўп негизли кучсиз кислота анионлари тутган эритма мувозанатини ҳисоблаш катта аҳамиятга эга. Протолитик назария бўйича анионлар асослар туркумига киради, чунки улар протон бириктириши мумкин. Масалан, ишқорий металл карбонатларида протолитик бирикиш кўйидаги схема бўйича боради:



Протолитик назарияга биноан айни мувозанат константини карбонат ионини асосий ионланиш константи (илгари бу тушунчани гидролиз константи дейиллар эди) деб аталади:

$$K_{\text{CO}_3^{2-}}^{(b)} = \frac{a_{\text{HCO}_3^-} a_{\text{OH}^-}}{a_{\text{CO}_3^{2-}}} = \frac{K_w^0}{K_{2(\text{H}_2\text{CO}_3)}^0} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{4,8 \cdot 10^{-11}} = 2,1 \cdot 10^{-4} \quad (3.45)$$

Кўп негизли кислота анионларининг протолитик таъсирланиши боскич билан боради. (3.44) tenglama бўйича ҳосил бўлган гидрокарбонат иони HCO_3^- кейинчалик сув билан бирикади:



$$K_{\text{HCO}_3^-}^{(b)} = \frac{a_{\text{H}_2\text{CO}_3} a_{\text{OH}^-}}{a_{\text{HCO}_3^-}} = \frac{K_w^0}{K_{1(\text{H}_2\text{CO}_3)}^0} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{4,5 \cdot 10^{-7}} = 2,2 \cdot 10^{-8} \quad (3.47)$$

$K_{\text{HCO}_3^-}^{(b)}$ константани гидрокарбонат-ионни асосий ионланиш константаси деб аташ мумкин. Бундан, $K_{\text{CO}_3^{2-}}^{(b)} \gg K_{\text{HCO}_3^-}^{(b)}$ эканлиги кўриниб турибди. Диссоциациянинг иккинчи боскичи биринчисига нисбатан жуда оз миқёсда бирикар экан, шу сабабли ишқорий металл карбонатларининг иккинчи боскичли бирикишини эътиборга олмаса ҳам бўлади.

Мисол тарикасида, 0,25M Na_2CO_3 ни OH^- ионлар концентрацияси ва pH ни ҳисоблаймиз. Унинг мувозанати (3.44) ва (3.46) схемада ёзилган. Агар OH^- ионлари мувозанат концентрацияси x бўлса, у холда

$[HCO_3^-] = x$ ва $[CO_3^{2-}] + 0,25 \pm x$ бўлади. Мувозанат концентрацияни $K_{(3.45)}^0 = K_{(3.45)}$ деб, (3.45) тенгламага кўямиз:

$$\frac{x^2}{0,25 - x} = 2,1 \cdot 10^{-4}$$

ва ундан

$$x = [OH^-] = [HCO_3^-] = \sqrt{2,1 \cdot 10^{-4} \cdot 0,25} = 7,2 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

Айни эритмадаги водород ионлари концентрациясини (3.15) тенглама бўйича хисоблаймиз:

$$[H^+] = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{7,2 \cdot 10^{-3}} = 1,4 \cdot 10^{-12} \text{ моль/л ёки } pH = -(\bar{1}2,14 = 11,86)$$

Тегишли мувозанат концентрация қийматини киритиб, иккинчи босқич бирикиш мувозанатини (3.47) тенглама ёрдамида хисоблаш мумкин.

Баъзи бир амфоролит моддалар эритмалари протонлар бириктириш ва беришга хос хусусиятларига ($HC_2O_4^-$, $H_2PO_4^-$, HPO_4^{2-} ва бошқа ионлар) эга. Масалан, $HC_2O_4^-$ ион (3.34) схема бўйича ионланиши билан бирга протон акцептори бўлиб ҳам қатнашади:



$HC_2O_4^-$ — ионнинг ҳар икки мувозанатда қатнашиши стехиометрик муносабат бўйича мувозанат концентрацияга бир томонлама баҳо беришда қийинчилик туғдиради. Шу сабабли эритманинг электронейтраллик шароити:

$$[Na^+] + [H^+] = [HC_2O_4^-] + [OH^-] + 2[C_2O_4^{2-}] \quad (3.48)$$

ва тенгламанинг материал баланси бўйича хисоблаймиз:

$$c_{NaHC_2O_4}^0 = [H_2C_2O_4] + [HC_2O_4^-] + [C_2O_4^{2-}] \quad (3.49)$$

Натрий ионлари концентрацияси тузнинг бошланғич концентрациясига тенг, шу сабабли (3.48) тенглама ўрнига куйидагича ёзиш мумкин:

$$c_{NaHC_2O_4}^0 + [H^+] = [HC_2O_4^-] + [OH^-] + 2[C_2O_4^{2-}] \quad (3.50)$$

(3.50) тенгламадан (3.49) ни ажратиб оламиз:

$$[H^+] = [OH^-] + [C_2O_4^{2-}] - [H_2C_2O_4]$$

ёки (3.15), (3.33) ва (3.34) лардаги мувозанат константларни ҳисобга олиб:

$$[\text{H}^+] = \frac{K_w}{[\text{H}^+]} + K_2 \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{[\text{H}^+]} - \frac{[\text{H}^+] [\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{K_1} \quad (3.51)$$

(3.51) ни унча мураккаб бўлмаган усулда қайта ўзгартирилса, қўйидаги тенглама ҳосил бўлади.

$$[\text{H}^+]^2 \left(1 + \frac{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{K_1} \right) = K_w + K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-],$$

буни ечилса,

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{K_1(K_w + K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-])}{K_1 + [\text{HC}_2\text{O}_4^-]}} \quad (3.52)$$

Бунда унча суюлтирилмаган эритмалардаги кўпайтма $K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-]$ ни K_w дан ортиб кетишини ҳисобга олиб, бу мураккаб, қатъий тенгламани бироз соддалаштириш мумкин. Шу сабабли унча мухим бўлмаган хатолик, яъни $K_1(K_w + K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-]) \approx K_1 K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-]$ деб қабул қилиб, (3.52) ўрнига таҳминий қиймат,

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{K_1 K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{K_1 + [\text{HC}_2\text{O}_4^-]}} \text{ ёзилади} \quad (3.53)$$

Бунда иккита чегараланган ҳолатни кўриш мумкин:

1. Ўртача ва юкори концентрацияли эритмаларда $[\text{HC}_2\text{O}_4^-] \gg K_1$ бинобарин,

$$K_1 + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] \approx [\text{HC}_2\text{O}_4^-] \quad (3.54)$$

(3.53) дан олинади,

$$[\text{H}^+] = \sqrt{K_1 K_2} \quad (3.55)$$

ёки

$$\text{pH} = -\frac{\text{p}K_1 + \text{p}K_2}{2} \quad (3.56)$$

2. Жуда хам суюк эритмаларда $[\text{HC}_2\text{O}_4^-] \ll K_1$, шу сабабли

$$K_1 + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] = K_1$$

ва бинобарин,

$$[\text{H}^+] = \sqrt{K_2 [\text{HC}_2\text{O}_4^-]}$$

Оддий шароитда анализ деярли ҳар доим (3.54) шарти бўйича амалга оширилади, шу сабабли (3.55) тенгламадан кўпинча хисоблашда фойдаланилади. Эритмада NaHA типли амфоролит тутган ўртacha ва юкори концентрацияли эритмаларда, pH концентрацияга боғлик бўлмайди. (3.53) тенглама таркибига кирувчи HA^- анионни кетматек яқинлашиш усули бўйича топилади. Бунда биринчи яқинлашиш қабул қилиниб, мувозанат концентрацияси бошланғич концентрацияга тенг бўлади:

$$[\text{HC}_2\text{O}_4^-] = c_{\text{NaHC}_2\text{O}_4}^b$$

0,15 M NaHC_2O_4 ни ўртacha концентрацияли эритма қаторига киритиш мумкин. Бу эритмада (3.56) ни яқинлашиш формуласи:

$$\text{pH} = \frac{1,25 + 4,27}{2} = 2,76$$

Буни жуда аник (3.53) формула бўйича хисоблаш

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 5,4 \cdot 10^{-5} \cdot 0,15}{5,6 \cdot 10^{-2} + 0,15}} = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

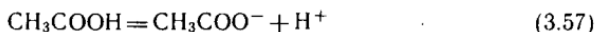
ёки $\text{pH}=2,82$ ни беради, бу эса тахминий хисоблаш натижасига жуда ҳам яқиндир.

3.6. Буфер эритмалар

Кўпгина кимёвий реакциялар маълум кислотали мұхитдагина исталган томонга йўналади ва pH ни ўзгариши кўпинча реакция йўналишини ўзгаришига ва янги махсузот ҳосил бўлишига олиб келади, эритманинг кислоталилиги кимёвий реакция натижасида ўзгариши мумкин, шу сабабли pH ни маълум бир катталикда ушлаб туриш, кўпинча уни йўналишини ҳал қилувчи шартларидан бири хисобланади. pH ни маълум катталикда ушлаб туриш эса, одатда буфер эритмалар ёрдамида олиб борилади. Буфер эритма кислотанинг туташ асос билан аралашмасидан иборатdir. Бундай аралашмага оз микдорда кучли кислота ёки кучли асос киритилиши билан pH деярли ўзгармайди ёки жуда оз ўзгаради. Буфер эритмалар

суюлтирилса ҳам рН деярли ўзгармайди.

Аналитик кимёда кўп қўлланиладиган ацетатли буфер бўлиб, унинг таркибига сирка кислота ва унинг тузи киради. Ацетатли буфер эритма мувозанатини қўйидагича ёзиш мумкин:



Бундай буфер системанинг таъсири, унда водород ионига ҳам, гидроксид ионига ҳам «қарши таъсир» борлигига боғлик. Ацетатли буферга кучли кислота қўшилганда (3.57) даги мувозанат бир оз чапга, кучли асос кири-тилганда эса — ўнгга силжийди. Эритмада етарли микдорда сирка кислота ва натрий ацетат бўлгани учун рН нинг ўзгариши сезиларли дараражада бўлмайди.

Фикримизни исботи учун унча кийин бўлмаган қўйидаги хисоблашни келтирамиз. Таркибда 0,1М CH_3COOH ва 0,1М CH_3COONa бор бўлган буфер эритмага 100,0 мл га 1,0 мл HCl ёки 1 мл 1,0 М NaOH қўшилганда, рН нинг қандай ўзгаришини топамиз. Аввало берилган концентрацияни бошлигич эритма рН ни хисоблаймиз. Агар x — водород ионлари концентрацияси ($x = [\text{H}^+]$ бўлса), у холда $[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0,1 - x$, $[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0,1 + x$ бўлади. Бу ифодани сирка кислотанинг диссоциалиши мувозанат константасига қўямиз. $1,74 \cdot 10^{-5} = \frac{x(0,1+x)}{(0,1-x)}$ ва ундан

$$x = [\text{H}^+] = 1,74 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л ёки } \text{pH} = 4,76 \text{ эканини топамиз.}$$

Айни эритмага 1,0 мл 1,0 М HCl қўшилганда (3.57) мувозанат чапга силжийди ва CH_3COO^- концентрацияси 0,01 моль/л га камаяди. CH_3COOH кислота концентрацияси эса шунча кийматга ортади. Мувозанат концентрацияси қўйидагича бўлади.

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0,1 - (0,01 - x) = 0,09 + x;$$

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0,1 + (0,01 - x) = 0,11 - x;$$

бунда, x — водород ионларини мувозанатдаги концентрацияси, 0,01 эса — HCl нинг 100,0 мл гача суюлтирилгандаги концентрацияси. Бу кийматларни сирка кислота ионланиш константаси тенгламасига қўйилса:

$$1,74 \cdot 10^{-5} = \frac{x(0,09+x)}{0,11-x}, \text{ бундан } x = [\text{H}^+] = 2,13 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л ёки } \text{pH} = 4,67.$$

Бундан кўриниб турибдики, 100,0 мл буфер эритмага 1,0 мл 1,0 М HCl қўшилганда уни рН 0,1 дан кичик бирликка ўзгарди (яъни 4,76 ўрнига 4,74 бўлди).

Энди буфер эритмага 1,0 мл 1,0 М NaOH қўшилганда рН қандай ўзгаришини кўриб ўтамиз. Ишкор NaOH эритмасини 100,0 мл гача суюлтириш хисобига OH^- ионлар концентрацияси 0,01 М га камаяди. Буфер эритмага NaOH қўшилган вактда реакция натижасида сирка кислота концентрацияси шунча кийматга камаяди ва CH_3COO^- ионлар концентрацияси эса ортади ва эритмада қўйидаги мувозанатдаги концентрация таркиб топади:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0,1 - (0,01 + x) = 0,09 - x; \\ [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0,1 + (0,01 + x) = 0,11 + x$$

бунда, x — водород ионларнинг мувозанатдаги концентрацияси.

Бу кийматларни сиръка кислота ионланиш константасига қўйсак,

$$\frac{x \cdot (0,11 + x)}{0,09 - x} = 1,74 \cdot 10^{-5} \text{ келиб чикади.}$$

бундан эса

$$x = [\text{H}^+] = 1,42 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л ёки pH} = 4,85$$

Ҳисоблаш шуни кўрсатадики, 100,0 мл буфер эритмага 1,0 мл 1,0 M NaOH кўшганда, уни pH = 0,1 дан ҳам кичик бирликкә (4,76 дан 4,85 гача) ўзгарап экан. Буфер эритма pH кийматини доимий ҳолда ушлаб туради, кислота таъсирида ҳам, ишқор таъсирида ҳам pH киймати ўзгармайди.

Буфер эритмадаги кучсиз кислота анионининг концентрациясини кўпинча туз концентрацияси, яъни $\text{CH}_3\text{COO}^- = c_s$ кучсиз кислотанинг умумий концентрацияси эса, унинг мувозанатдаги концентрацияси, яъни $\text{CH}_3\text{COOH} = c_A$ га тенглаштириш мумкин. У вақтда кислотанинг диссоциланиш константаси қўйидаги кўришишга эга бўлади:

$$K = \frac{[\text{H}^+]c_s}{c_A} \text{ ва } [\text{H}^+] = K \frac{c_A}{c_s} \quad (3.58)$$

(3.58) тенгламани логарифмлаб, қўйидагини ҳосил қила-миз:

$$\lg [\text{H}^+] = \lg K + \lg \frac{c_A}{c_s}$$

Ёки қарама-қарши ишораси қўйилса:

$$\text{pH} = \text{p}K + \lg \frac{c_s}{c_A} \quad (3.59)$$

Агар буфер эритма таркиби маълум бўлса (3.59) тенглама энг осон (оддий) йўл билан pH ни ҳисоблаш ёки аксинча айни pH ни таъминловчи эритма таркибини топиш имконини беради.

Бироқ CH_3COO^- ва H^+ ёки CH_3COOH ва H^+ лар ўлчамли бўлса, у ҳолда йўл кўйилган тенглик $[\text{CH}_3\text{COO}^-] = c_s$ ёки $[\text{CH}_3\text{COOH}] \approx c_A$

ўзини оқлай олмайди. Бундай ҳолларда ҳисоблаш вақтида анча аник формуладан фойдаланишга тұғри келади:

$$[\text{H}^+] = K \frac{c_A - [\text{H}^+]}{c_s + [\text{H}^+]}$$

ёки

$$\text{pH} = \text{p}K + \lg \frac{c_s + [\text{H}^+]}{c_A - [\text{H}^+]} \quad (3.60)$$

кислотанинг диссоциланиш константасидан осон.

(3.60) квадрат тенгламани оддий алгебра усули билан ёки яна соддарок килиб кетма-кет якинлашиш формула бўйича ечиш мумкин. Биринчи марта якинлаштиришда водород ионлар концентрациясини (3.58) формула бўйича топилади, сўнгра (3.60) формула орқали ойдинлаштирилади.

(3.59) формуладан буфер эритма pH нафакат шахсий компонентлар концентрацияси билангина эмас, балки бу концентрацияларнинг нисбати билан аниқланади. Шу сабабли эритма суюлтирилганда pH амалда ўзгармайди.

Буфер эритманинг pH ни доимий саклаш хусусияти унинг буфер сигими билан аниқланади. У pH ни бир бирликка ўзgartариш учун 1 л буфер эритмага кўйилган модда моль кучли кислота ёки кучли асос микдори билан характерланади. Буфер сигими л нинг математик ифодаси:

$$\pi = \frac{dx}{d\text{pH}} \quad (3.61)$$

бунда dx — буфер эритма таркибидаги компонент концентрациясини ўзgartариш учун кўшилган кучли кислота ёки асосга тегишли концентрация, яъни агар кучли кислота кўшилса, у ҳолда $dx = dc_{\text{HA}} = -dc_A$ — бўлади, агар кучли асос бўлса, у ҳолда $dx = dc_A = -dc_{\text{HA}}$ га teng бўлади, бу нисбатлар, кучли кислота ёки кучли асос кўшилганда буфер эритманинг ҳар икки компонентида ўзгариш вужудга келади, яъни бирининг концентрацияси ортади, иккинчисиники камаяди.

Агар кучли асос кўшилса, у ҳолда (3.61) ўрнига куйидагини ёзиш мумкин:

$$\pi = \frac{dc_A}{d\text{pH}}$$

Буфер эритма концентрациялари йигиндисини С десак:

$$c = [HA] + [A^-]$$

ва бунга кислота ионланиш константаифодасидан, $[HA]$ ни кўямиз,

$$c = \frac{[H^+] [A^-]}{K_{HA}} + [A^-] \quad (3.62)$$

(3.62) тенгламадан,

$$[A^-] = \frac{c K_{HA}}{K_{HA} + [H^+]} \text{ бўлади} \quad (3.63)$$

тенглама (3.63) ни pH бўйича дифференцияласак:

$$\frac{d [A^-]}{dpH} = \pi = 2,303 \frac{K_{HA} c [H^+]}{(K_{HA} + [H^+])^2} \quad (3.64)$$

Бундан буфер эритманинг сигими, айни берилган pH да, буфер эритма компонентлар концентрацияси йигиндисига тўғри пропорционал эканлиги кўриниб турибди, берилган концентрацияли эритмадан эса буфер сигими pH га боғлик бўлади.

Масалан, $pH=4,50$ бўлган ацетат буфер эритмада

$$\pi_{pH=4,50} = 2,303 \frac{1,75 \cdot 10^{-5} \cdot 3,16 \cdot 10^{-5} c}{(1,75 \cdot 10^{-5} + 3,16 \cdot 10^{-5})^2} = 0,53 c.$$

Агар $c = 1,0 \text{ M}$ бўлса, у ҳолда эритма pHни бирликка ўзгариши учун 1 л га 0,53 моль NaOH талаб килинар экан. Агар $C=0,10 \text{ M}$ бўлса, у ҳолда 0,53 моль NaOH керак бўлади. $pH=4,00$ га тенг бўлган ацетатли буфер эритмани буфер сигими

$$\pi_{pH=4,00} = 2,303 \frac{1,75 \cdot 10^{-5} \cdot 1,00 \cdot 10^{-4}}{(1,75 \cdot 10^{-5} + 1,00 \cdot 10^{-4})^2} + 0,29 c \text{ га тенг бўлади.}$$

яъни $pH=4,5$ бўлган эритмага нисбатан деярли икки марта камаяди.

(3.64) ни дифференцияланса ва нулга тенглаштирилса, буфер сигими максимал қийматга эга бўлган эритманинг таркибини топиш мумкин.

$$\begin{aligned} \frac{d^2 [A^-]}{d (pH)^2} &= \frac{d\pi}{d pH} = -2,303 \times \\ &\times 2,303 \frac{K_{HA} c [H^+] (K_{HA} + [H^+])^2 - 2(K_{HA} + [H^+]) [H^+] K_{HA} c [H^+]}{(K_{HA} + [H^+])^4} = 0 \end{aligned}$$

бундан

$$[\text{H}^+] = K_{\text{HA}} \text{ ни хосил киласиз} \quad (3.65)$$

(3.58) тенгламага асосан агар ҳар икки буфер эритма компонентлари концентрацияси ўзаро тенг бўлса, (3.65) билан боғланишни амалга оширилади ва бу буфер сифимининг шартли максимал киймати бўлади. (3.65) тенгламани (3.64) га қўйсак, (3.65) ни қаноатлантирувчи буфер эритма сифимининг максимал кийматини ҳисоблаш учун ўзаро боғланишларни оламиз:

$$\pi_{\max} = 2,303 \frac{c}{4} = 0,58 \text{ сек}$$

Келтирилган ҳисоблардан эритма таркиби қанча кўнгловсия этилган бўлса (3.65) нисбатдан эритманинг буфер сифими шунча кичик четланиш бўлишини кўрсатади. Компонентлар 10:1 нисбатда бўлса, ацетат буфер сигими 0,19 с бўлса, 20:1 нисбатда эса факат — 0,010 с ни ташкил этади. Шундай қилиб, нисбатан анча кичик pH оралиғида буферлик ҳусусият намоён бўлар экан. Унинг ўзгариши нуткаси рK нинг кийматига яқинроқ бўлади. Одатда буфер эритма компонентларининг концентрация нисбати c_A/c_S ёки c_H/c_S лар 10:1 дан 1:10 оралиғида бўлади, бу икки pH бирлигига тўғри келади, яъни буфер киймати оралиғида бўлади:

$$\text{pH} = \text{pK} + 1$$

pH киймати ҳар хил бўлган буфер эритмаларни тайёрлаш маълумотномалардан топиш мумкин.

3.7. Кислота — асосли индикаторлар

Кислота — асосли индикаторлар эритма pH ига караб ўз рангини ўзgartиради. Маълумки, лакмус кислотали мухитда қизил, ишкорда-кўқ рангга бўялган. Метилоранж кислотали мухитда қизил, ишкорда эса ёсирангга эга. Кислота-асосли индикаторлар кимёвий табиати бўйича кучсиз органик кислота ёки органик асосдан иборат бўлиб, эритмада кисман диссоциланади:



бунда, HInd — диссоциланмаган индикатор молекуласи; Ind⁻ — индикатор аниони.

Оствальднинг ион назарияси бўйича, индикаторни

диссоциланмаган молекуласи HInd ва Ind^- -аниони ҳар хил рангга эга бўлади. Эритма pH ўзгариши билан индикатор ранг ўзгариши диссоциланиш мувозанатининг (3.66) силжиши билан боғлиқдир. Водород ионлар концентрациясининг ортиши билан (3.66) мувозанат чапга силжийди, эритма HInd -рангини олади. Кислоталиликнинг камайиши билан Ind^- концентрацияси ортади, ва эритма ранги ўзгаради. Агар индикатор формасидан бири (HInd ёки Ind^-) рангиз бўлса, уни бир тусли индикатор дейилади ва икки туслидан фарқ қиласи, чунки уни ҳар икки шакли ҳам рангли бўлади. Бир тусли индикаторларда (масалан, фенолфталеин) pH ўзгариши билан эритма рангизланади ёки ранг пайдо бўлади.

Мувозанат (3.66) массалар таъсири қонунига бўйсунади ва микдор K_{HInd}^0 индикатор диссоциланиш константаси билан характерланади:

$$K_{\text{HInd}}^0 = \frac{a_{\text{H}^+} a_{\text{Ind}^-}}{a_{\text{HInd}}} = \frac{[\text{H}^+] [\text{Ind}^-]}{[\text{HInd}]} \frac{\gamma_{\text{H}^+} \gamma_{\text{Ind}^-}}{\gamma_{\text{HInd}}}$$

Шу мақсадда кўп қўлланиладиган индикаторлардан бири — метилоранжни кўриб чиқамиз. Уни кислотали шакли — HInd қизил рангга эга, ишкорийси — Ind^- эса сариқ. Индикаторни концентрацион диссоциланиш константасини, қуйидаги кўринишда ёзиш мумкин:

$$K_{\text{HInd}} = \frac{[\text{H}^+] [\text{Ind}^-]}{[\text{HInd}]} \quad (3.67)$$

(3.67) тенглама қуйидаги кўринишга эга бўлади:

$$\frac{K_{\text{HInd}}}{[\text{H}^+]} = \frac{[\text{Ind}^-]}{[\text{HInd}]} \quad (3.68)$$

(3.68) нисбатлар водород ионлари концентрацияси ортиши билан бўлинма $[\text{Ind}^-]/[\text{HInd}]$ камайишини кўрсатади, шу сабабли сариқ ранг интенсивлиги камаяди, агар эритманинг кислоталилиги камайтирилса, у ҳолда $[\text{Ind}^-]/[\text{HInd}]$ ортади ва сариқ ранг интенсивлиги ҳам ортади. (3.68) тенглама логарифмланса,

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{HInd}} + \lg \frac{[\text{Ind}^-]}{[\text{HInd}]} \text{ га ўтади} \quad (3.69)$$

Ранги эритмада бошқа рангдаги биринча заррачаларининг умумий сони 10 % дан кам бўлмаса, яъни $[\text{Ind}^-]/[\text{HInd}]$ нисбатлар 1/10 дан

10/1 оралигига бўлса, инсон кўз билан кўриш имкониятига эга бўлади. Бошқача килиб айтганда, $[Ind^-]/[HInd] \geq 10$ бўлса, инсон кўзига тоза сарик, $[Ind^-]/[HInd] \leq 0,1$ да факат тоза кизил — ранг кабул килинади. Оралиқ $10 \geq [Ind^-]/[HInd] \geq 0,1$ бўлса, метилоранж эритмаси тўк сарик ранга эга бўлади.

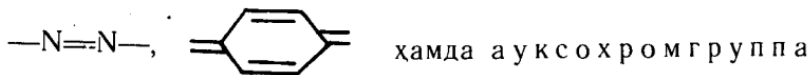
Ўз рангини ўзгартира оладиган pH оралиғи индикаторнинг ўтиш оралиғи дейилади.

Уни топиш учун $[Ind^-]/[HInd]$ нисбатни 10 ва 0,1 га тенг деб олиб (3.69) тенгламага кўямиз:

$$\Delta pH = pK_{HInd} + \lg \frac{[Ind^-]}{[HInd]} = pK_{HInd} \pm 1 \quad (3.70)$$

Тенглама (3.70) индикатор ўтиш оралиғи тахминан икки pH бирликка тенг эканлигини кўрсатади. Индикатор ўтиш оралиғи бўлган pH оралиғи рК_{HInd} билан аниқланади. Агар рК_{HInd} < 7 бўлса, ўтиш оралиғи интервали кислотали, агар рК_{HInd} > 7 бўлса, ишқорий зонада бўлади. (3.70) нисбатлар тахминий хисобланади, чунки инсон кўзининг спектрал сезгирилиги ва индикаторни кислотали ва ишқорий форма интенсивлигини хисобга олмайди. Метилоранжда рК_{HInd} = 3,46 дир. Метилоранжни ранг ўзгариши pH = 2,46 дан 4,46 гача бўлиши (3.70) формуладан келиб чиқади. Бу индикаторнинг ранг ўтиши интервали pH = 3,1...4,4 оралигига бўлиши таржибаларда кузатилган. Кўп негизли кислоталардаги индикаторларда бир нечта ўтиш интервали бўлади. Масалан, икки негизли тимол кўки рК_{1(H₂Ind)} = 1,65 ва рК_{2(H₂Ind)} = 9,20, шу сабабли уни икки ўтиш интервали бўлади. Биринчи ўтиш интервали кислотали ($\Delta pH = 1,2...2,8$), иккинчиси — ишқорий ($\Delta pH = 8,0...9,6$) зонада бўлади.

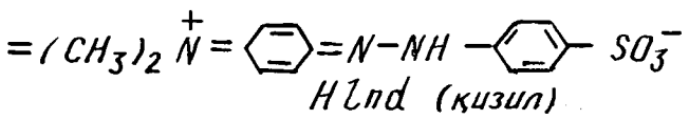
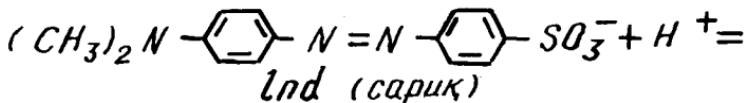
Индикатор ранг ўзгариши унинг молекула тузилиши билан боғлиқ. Хромофор назарияси бўйича модда ранги уни молекуласидаги хромофор деб аталувчи NO₂,



бўлишига боғлиқ. Бу назария бўйича протон бирикиши ёки ажралиши индикатор молекуласида ўзгаришни вужудга келтиради, натижада янги ёки олдин бор бўлган хромофор группани йўқолишига олиб келади. Шу сабабли индикатор ранги ўзгариади. Квантмеханик назарияси билан изохланганда, индикатор ранг ўзгариши унга про-

тон бирикканда электрон зичтингини таксимлаш жараёни билан тушунтирилади.

Эритмада pH ўзгариши билан метилоранж тузилишининг ўзгаришини қуйидаги схема асосида тасвиrlаш мумкин.



Бир нечта индикаторларни аралашмасидан, кенг интервалли pH оралиғида ўз рангини ўзгартувчи ва бу интервалда pH ни аниклашга имкон берувчи универсал индикатор деб аталувчи модда олинади.

Кислота-асосли индикатор сифатида кучсиз органик асослар ҳам бўлиши мумкин. Агарда В — индикатор молекуласи бўлса, у ҳолда уни протон билан бирикиш схемаси қуйидагича бўлади:



Бу реакция (3.71) протонланиш константаси K_B^0 ни характерлайди:

$$K_B^0 = \frac{a_{BH^+} a_B}{a_{BH}} = \frac{[H^+] [B]}{[BH^+]} \frac{\gamma_H + \gamma_B}{\gamma_{BH^+}}$$

В ва BH^+ заррачалари ҳар хил рангга эга. Кислотали индикаторлар учун маълум бўлган тушунча ва мулоҳазалар ўтиш интервали ва бошқа характеристикаларнинг ҳаммаси асос индикаторлар учун ҳам ўз кучини саклайди.

Индикатор диссоциланиш константасига унинг ўтиш интервали, pH ўзгариш оралиғи, спектрал ва бошқа кўпгина хоссаларига ташки факторлар: ҳарорат, нейтрал электролитларнинг бўлиши, сувсиз эритувчилар, коллоидлар ва хоказолар таъсир этади. Индикаторли эритмада бегона нейтрал электролитларни бўлиши туз эфектини беради. (2.11) тенглама индикаторнинг ионланган шакли заряди қанча юкори бўлса, ($HInd^+$ ёки Ind^{z-}) туз эфекти шунча сезиларли бўлади, яъни индикатор концентрацион ионланиш константаси ортиши ва ўтиш

интервалининг силжишига олиб келади. Биполярцвиттерионларда бу эффектнинг фарки катта эмас. Индикаторнинг ранг ўзгариши кўпинча индикатор диссоциланиш константасини силжиши билан тушунтирилади, электролит қўшилиши факат индикатор диссоциланишига гина эмас, балки эритмадаги кучсиз кислотага ҳам боғлик. Эритмада нейтрал тузларнинг бўлиши, кўпинча, индикатор рангининг интенсивлигини камайишига олиб келади.

Индикаторни ўтиш оралиғи ва чегараси ҳароратга ҳам боғлик. Масалан, уй ҳароратида метилоранжни ўтиш интервали $pH=3,1\ldots4,4$, $100^{\circ}C$ да — $2,5\ldots3,7$ оралиғида бўлади. Бу ёрда ҳароратни ўзгариши индикатор диссоциланиш константаси, K_B ва эритмадаги бошқа кучсиз кислоталарни диссоциланиш константасини таъсири этишидир. Шуни ҳам таъкидлаш керакки, бир қатор сульфофтальин ва бошқа баъзи бир $HInd$ типли индикаторларнинг сезигириклигига ҳароратни таъсири унча катта эмас ва эритмада уларни турли ҳароратларда ҳеч кандай тузатиш киритмасдан кўллаш ҳам мумкин.

3.8. Гамметнинг кислоталилик функцияси

Л. Гаммет кучли кислоталарнинг кислоталилик хусусиятларини характерлашда, ранги кислота-асосли индикаторлар ёрдамида, тажрибада аникланган асосли индикаторнинг кислота функцияси — H_0 тушунчасидан фойдаланишини таклиф этди. Асосли-индикатор протонланган шаклни диссоциланиш константаси ифодасидан

$$K_B^0 = \frac{a_{H^+} a_B}{a_{BH^+}} = \frac{[H^+] [B]}{[BH^+]} \frac{\gamma_H \gamma_B}{\gamma_{BH^+}}$$

бундан

$$\lg a_{H^+} = \lg K_B^0 + \lg \frac{a_{BH^+}}{a_B} = \lg K_B^0 + \lg \frac{[BH^+]}{[B]} + \lg \frac{\gamma_{BH^+}}{\gamma_B}$$

ёки

$$pH = pK_B^0 + \lg \frac{[B]}{[BH^+]} + \lg \frac{\gamma_B}{\gamma_{BH^+}} \quad (3.72)$$

катталиқ

$$H_0 = pK_B^0 + \lg \frac{[B]}{[BH^+]} \quad (3.73)$$

Агар индикаторнинг ранги ҳар иккала эритмада бир хил бўлса, иккала эритманинг кислоталилиги тенг деб олинишини таклиф этди ва тенглама (3.73) кийматини Гаммет кислоталилик функцияси деб атади. Бундай типдаги ўлчам билан номлаш, эритма кислота ҳолати, албатта, индикатор ўтиш интервал зонасида, яъни $[B]/[BH^+]$ нисбатлар 10 билан 0,1 оралиғида колиши зарур. Амалда кислоталиликни аниклашда индикаторлар тўпламидан фойдаланилади. Но катталигини аниклаш танланган индикаторга боғлиқ бўлмаслиги керак. (3.72) ва (3.73) тенгламалар тақкослансан:

$$pH = H_0 + \lg \frac{\gamma_B}{\gamma_{BH^+}}$$

ёки

$$H_0 = pH - \lg \frac{\gamma_B}{\gamma_{BH^+}} \quad (3.74)$$

бўлади.

Гаммет функцияси H_0 эриган модда концентрацияси билан активлик орасидаги фарқ ҳисобга олинмаса, суюлтирилган эритмаларда pH га яқин бўлади. Лекин концентранган эритмаларда H_0 ва pH орасидаги фарқ анча сезиларли бўлиб, (3.74) тенгламанинг ўнг томони бу ҳолда нулга тенг бўлмайди;

3.9. Кислота-асосли мувозанат ион кучи ва ҳароратнинг таъсири

Кучсиз кислота эритмасига нейтрал электролитларнинг туз эффицитини вужудга келтиришини, у кучсиз кислотани концентранган диссоциланиш константаси ортиши ҳакида кириш қисмида айтилган эди. Бир негизли кислоталарни ўртача ион кучига эга бўлган кийматида унинг эффицити унча катта бўлмайди ва кўпинча уни эътиборга олинмайди. Кўп негизли кислоталарнинг ионланиш маҳсулотида икки зарядли ионлар бўлади, шу сабабли (2.11) тенгламага асосан ион кучини эффицити ҳам ортади. Тақрибий ҳисоблашларда активлик коэффициенти кўпинча ҳисобга олинмасада, бу ҳолни доимо назарда тутиш керак. Ион кучи эффицитини ҳисобга олиш уни тақкослаш,

масалан, кислота кучлари комплекслар барқарорлиги ва ҳ. қ. ларда албатта зарур. Зарурий қиёслаш шартларини айнан бир хил электролит яратган ион кучлари баробар бўлган шароитда кўриб чиқиш керак.

Кислота ва асосларнинг диссоциланиш константалари ни ҳароратга боғлиқлигини умумий ҳолда (2.12) тенглама орқали ифодаланади. Диссоциланишнинг иссиқлик эффиқти қанча кичик бўлса, диссоциланиш константаси ҳам ҳароратга караб, шунча кам ўзгаради. Тахминий интеграллашдан сўнг, унинг сон қийматини (2.12) тенгламага қўйиб қўйидагини ҳосил қиласиз:

$$\Delta H = 170 \Delta pK (20 - 30^\circ) \quad (3.75)$$

Бу тенглама (3.75) ҳарорат 10° ўзгарганда иссиқлик эффиқти 5 кДж/моль рК ни 0,03 га ўзгаришига тўғри келишини кўрсатади. Сувли эритмалардаги кўпчилик кучсиз кислота ва асосларнинг ионланиш иссиқлик эффиқти — 12,0 дан 12,0 кДж/моль оралиғида бўлади. Бу тахминан ҳарорат 10° С ошганда рК ўзгариши 0,071 га тўғри келади. Бу унча катта бўлмаган қиймат бўлгани учун кўпчилик анализаторида кислота ва асос мувозанатига ҳароратни таъсири хисобга олинмайди. Энг кўп ҳароратнинг таъсири, (3.44) типли сувни ионларга ажralиши билан боғлиқ бўлган жараён бўла олар экан. $\text{HOH} = \text{H}^+ + \text{OH}^-$ жараёни эндотермик ($\Delta H = 56,1$ кДж/моль). Шу сабабли бундай жараёнлардага ҳароратни ортиши билан мувозанат константаси сезиларли даражада кўпаяди. Диссоциланиш константаси ҳароратга караб кўпинча бир хил ўзгармайди.

Кўп ҳолларда ҳароратнинг ортиши билан диссоциланиш константаси олдин ортади, сўнгра камаяди. Кислоталар диссоциланишининг иссиқлик эффиқти бир хил эмас, шунинг учун ҳароратга караб, турли кислоталарнинг диссоциланиш константаси ҳар хил характерга эга ва рК орқали характерланувчи кислота кучлари, ҳарорат билан бир хилда ўзгармайди. Кўпинча, бир кислота 25°C да бошқасига нисбатан анча кучли бўлса, 70°C да анча кучсиз бўлиб қолади. Бу ҳар қандай қонуниятни диссоциланиш константаси ион кучи ҳамда рК ни ҳароратга боғлиқлигини эътиборга олиш кераклигини кўрсатади.

3.10. Кислота-асос ўзаро таъсирлашув реакциясининг мувозанат константаси.

Гиббс стандарт энергиясининг ўзгариши

Хар кандай кимёвий жараён термодинамик мувозанат константаси Гиббснинг стандарт энергия ўзгариши (2.13) тенглама билан боғлик. Мисол тариқасида (3.44) тенгламанинг мувозанат константасини хисобланади. Бунда реакция катнашчилари $\Delta fG^{\circ}_{298,15}$ хисобланади. Бу жараёнда (2.14) тенгламага биноан, Гиббс стандарт энергиясининг ўзгариши,

$\Delta G_{(3.44)}^0 = \Delta fG^0 (\text{HCO}_3^- \text{эр-ма, H}_2\text{O, станд } c, \text{ ионланмаган } 298,15\text{K}) +$
 $+ \Delta fG^0 (\text{OH}^+, \text{эр-ма, H}_2\text{O, станд } c, 298,15\text{K}) - \Delta fG^0 (\text{CO}_3^-, \text{эр-ма, H}_2\text{O, станд, } c, 298,15\text{K}) - \Delta fG / \text{H}_2\text{O суюк, } 298,15 \text{ K})$ га тенг бўлади. Айни тенгламага маълумотномада берилган кийматларни кўйсак, $\Delta G_{3.44}^0 = -586,56 - 157,32 - (-527,60 - (-237,23)) = 20,95 \text{ кЖ/моль.}$ (2.13) тенглама бўйича мувозанат константаси

$$\lg K_{(3.44)} = \frac{20950}{2,303 \cdot 8,319 \cdot 298,15} = -3,67 \text{ ёки } -4,33,$$

у $K = 2,1 \cdot 10^4$ га тўгри келади.

?

С а в о л л а р

1. Брэнстенд-Баури протолитик назарияси бўйича кўйидаги бирикмалар сувли эритмасида кайси бири кислота ва кайси бири асос бўлади: $\text{HClO}_4, \text{NH}_3, \text{CO}_3^{2-}, \text{HCO}_3^-, \text{H}_2\text{CO}_3, \text{S}^{2-}, \text{HS}^-, \text{NH}_4^+, \text{CH}_3\text{COO}^-$?

2. 25°C да сувнинг ион кўпайтмаси K_W нимага тенг бўлади?

3. Агар дистилланган сув CO_2 билан тўйинтирилса, pH ортадими, камаядими ёки ўзгармай коладими? Агар 0,1 M HCl M NaOH лар CO_2 билан тўйинтирилса pH кандай ўзгаради?

4. Агар кўйидаги эритмалар 5 марта суюлтирилса, pH ўзгарадими, камаядими ёки доимий коладими?

- a) 0,1 M HCl; d) 0,1 M NH_3Cl ; i) 0,1 M $\text{Ba}(\text{OH})_2$
b) 0,1 M NaOH; e) 0,1 M Na_2PO_4 ; k) 0,1 M $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}$?
v) 0,1 M Na_2CO_3 ; ж) 0,1 M H_3PO_4 ;
r) 0,1 M NaHCO_3 ; з) 0,1 M NaHC_2O_4 ;

5. Эритмалар 10 марта суюлтирилса pH ортадими, камаядими ёки ўзгармай коладими?

- a) 1 M NH_3 ; b) 0,1 M $\text{NH}_3 + 0,1 \text{ M NH}_4\text{Cl}$; v) 0,005 M $\text{NH}_3 + 0,005 \text{ M NH}_4\text{Cl}$; r) 0,1 M CH_3COOH ; d) 0,1 M $\text{CH}_3\text{COOH} + 0,1 \text{ M CH}_3\text{COONa}$; e) 0,005 M $\text{CH}_3\text{COOH} + 0,005 \text{ M CH}_3\text{COONa}$;

6. Кўйидаги тузлар сувли эритмада кандай реакция: кислота, нейтрал ёки ишкорий беради.

- a) $\text{KNO}_3, \text{Na}_2\text{CO}_3, (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$; $\text{NiCl}_2, \text{Ba}(\text{NO}_3)_2$;
b) $\text{CH}_3\text{COONa}, \text{NaCl}, \text{Pb}(\text{NO}_3)_2, \text{BiCl}_3, \text{CH}_3\text{COONH}_4$;
v) $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2, \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3, \text{CaCl}_2, \text{KCl}, \text{Na}_3\text{PO}_4$?

7. Туз эритмаларини рН и қандай хисобланади:



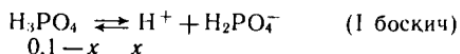
8. Куйидаги индикаторлар: а) метилфиолет, б) лакмус, в) метилоранж, г) бромтимол кўки, д) фенолфталеин индикаторларнинг ранги ўзгарадими ёки доимийлигича коладими?



Масалалар

1. 0,1 М H_3PO_4 ни босқичли диссоциланиш махсулот концентрациясини ҳамда айни эритмадаги H_3PO_4 нинг диссоциланиш даражасини хисобланг.

Фосфат кислотанинг босқичли диссоциланиши:



Куйидаги диссоциланиш константаси билан характерланади:

$$K_1 = \frac{[\text{H}^+] [\text{H}_2\text{PO}_4^-]}{[\text{H}_3\text{PO}_4]} = 7,1 \cdot 10^{-3};$$

$$K_2 = \frac{[\text{H}^+] [\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]} = 6,2 \cdot 10^{-8};$$

$$K_3 = \frac{[\text{H}^+] [\text{PO}_4^{2-}]}{[\text{HPO}_4^{2-}]} = 5,0 \cdot 10^{-13}.$$

K_1 ва K_2 катталиклари тахминан 10^5 марта фарқ килади, шунинг учун H_3PO_4 диссоциланишини хисобга олиб, водород ионлар концентрациясини факат биринчи босқич бўйича хисоблаш мумкин. Бундай йўл кўйишлар агар кўп негизли кислотанинг K_1 киймати K_2 дан тахминан 1000 ва ундан кўп марта органдагина муҳим ахамиятга эга бўлмайди. Фосфат кислотанинг тенгламада мувозанат концентрацияси I босқич бўйича кўрсатилган. Мувозанат концентрациясини K_1 ифодасига кўймиз.

$$K_1 = \frac{x^2}{0,1 - x} = 7,1 \cdot 10^{-3}$$

ёки

$$x^2 + 7,1 \cdot 10^{-3}x - 7,1 \cdot 10^{-4} = 0$$

Квадрат тенгламани ечиб куйидагини ҳосил килинади:

$$X = [\text{H}^+] = \frac{-7,1 \cdot 10^{-3}}{2} + \sqrt{\frac{(-7,1 \cdot 10^{-3})^2}{4} + 7,1 \cdot 10^{-3} \cdot 10^{-1}} = 2,3 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л}$$

Агар кислота жуда кучсиз бўлса, у ҳолда $[H^+] \ll c_{HA}^0$ ва $c_{HA}^0 = [H^+]c_{HA}^0$ бўлади. Бундай эритмаларда H^+ ионлар концентрацияси ни қўйидаги формула бўйича хисобланади:

$$[H^+] = \sqrt{K_{HA}c_{HA}^0}$$

Бундай йўл қўйишлар рК $\geq 4,0$ типли кислоталар учун ($c_{HA}^0 \geq K_{HA}$ шарти билан) ўзини тўлиқ оқлайди. Амалда $H_3PO_4^-$ ионлар концентрациясини H_3PO_4 диссоциланишининг боскичи бўйича аникланади. Демак,

$$[H_2PO_4^-] = [H^+] = 2,3 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л}$$

K_2 ва K_3 кийматлари бир-биридан 10^5 марта фарқ қиласди, шу сабабли факат кислотанинг II боскич диссоциланишини хисобга олиб: HPO_4^{2-} ионлар концентрациясини топамиз:

$$[HPO_4^{2-}] = K_2 \frac{[H_2PO_4^-]}{[H^+]} = K_2 = 6,2 \cdot 10^{-8} \text{ моль/л}$$

Кучсиз кислота H_2A ни II боскич диссоциланишдан ҳосил бўлган анион концентрацияси сон жиҳатдан K_2 , яъни $[A^{2-}] = K_2^{H_2A}$ га тенг бўлади. Бу ҳол бир катор кўп негизли кислоталар учун умумий хисобланади: H_2S , H_2CO_3 , $H_2C_2O_4$, H_3PO_4 ва бошқалар.

H^+ ва HPO_4^{2-} ионлар концентрациясини билган ҳолда PO_4^{3-} иони концентрациясини хисоблаймиз:

$$[PO_4^{3-}] = K_3 \cdot \frac{[HPO_4^{2-}]}{[H^+]} = \frac{5,0 \cdot 10^{-13} \cdot 6,2 \cdot 10^{-8}}{2,3 \cdot 10^{-2}} = 1,3 \cdot 10^{-18} \text{ моль/л}$$

Мувозанат концентрацияси бўйича H_3PO_4 ни ионланиш махсулоти бўйича α H_3PO_4 ни ионланиш даражасини ҳар уч боскичи учун топамиз:

$$\alpha_1 = \frac{[H_2PO_4^-]}{c_{H_3PO_4}^0} = \frac{2,3 \cdot 10^{-2}}{0,1} = 0,23 \text{ ёки } 23 \%$$

$$\alpha_2 = \frac{[HPO_4^{2-}]}{[H_2PO_4^-]} = \frac{6,2 \cdot 10^{-8}}{2,3 \cdot 10^{-2}} = 2,7 \cdot 10^{-6}, \text{ ёки } 2,7 \cdot 10^{-4} \%$$

$$\alpha_3 = \frac{[PO_4^{3-}]}{[HPO_4^{2-}]} = \frac{1,3 \cdot 10^{-18}}{6,2 \cdot 10^{-8}} = 1,2 \cdot 10^{-11}, \text{ ёки } 2,1 \cdot 10^{-9} \%$$

Эритмадаги $[H^+] \ll c_{HA}^0$ α киймати тенглама бўйича аникланиши мумкин:

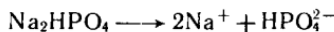
$$\alpha_{HA} = \frac{[H^+]}{c_{HA}^0} = \sqrt{\frac{K_{HA}c_{HA}^0}{c_{HA}^0}} = \sqrt{K_{HA}}$$

Бундан

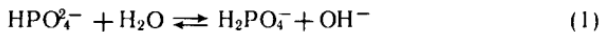
$$K_{\text{HA}} = \alpha_{\text{HA}}^2 C_{\text{HA}}^0$$

2. 0,1 M Na₂HPO₄ нинг рНи нимага тенг?

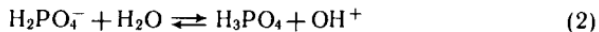
Сувли эритмада Na₂HPO₄ тузи амалда түлк диссоциланади:



HPO₄²⁻ иони сув молекуласи билан бирекади:



ва сўнгра



Мувозанат константаси ёзиб, уларнинг сон кийматларини топамиз

$$K_1 = \frac{[\text{H}_2\text{PO}_4^-] [\text{OH}^-]}{[\text{HPO}_4^{2-}]} = \frac{K_w}{K_{\text{H}_2\text{PO}_4}} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{6,2 \cdot 10^{-8}} = 1,6 \cdot 10^{-7}$$

$$K_2 = \frac{[\text{H}_3\text{PO}_4] [\text{OH}^-]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]} = \frac{K_w}{K_{\text{H}_3\text{PO}_4}} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{7,1 \cdot 10^{-3}} = 1,4 \cdot 10^{-12}$$

K₁ ~ 10⁵ марта K₂ дан катта, шу сабабли (2) схема бўйича бирекишини хисобга олмаса ҳам бўлади.

Бундан ташкари HPO₄²⁻ иони диссоциланади:



Бу жараён учун

$$K_{\text{HPO}_4^{2-}} = \frac{[\text{H}^+] [\text{PO}_4^{3-}]}{[\text{HPO}_4^{2-}]}$$

Реакция (3) бўйича хосил бўлган водород иони: [H⁺] = [PO₄³⁻] (1) реакцияда хосил бўлган OH⁻ ионларини боғлайди: [OH⁻] = [H₂PO₄⁻] Шунинг учун эритмадаги Na₂HPO₄ нинг водород ионлари мувозанат концентрацияси, уларни фарқи бўйича аникланади.

$$[\text{H}^+] = [\text{PO}_4^{3-}] = [\text{H}_2\text{PO}_4^-] \quad (4)$$

ёки

$$[\text{OH}^-] = [\text{H}_2\text{PO}_4^-] - [\text{PO}_4^{3-}]$$

H₂PO₄⁻ ва PO₄³⁻ ионлар концентрацияларини (1) ва (3) мувозанат константалари орқали ифодалаймиз:

$$[\text{H}_2\text{PO}_4^-] = \frac{K_w}{K_{\text{H}_2\text{PO}_4}} \frac{[\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{OH}^-]} \quad (5)$$

$$[\text{PO}_4^{3-}] = K_{\text{HPO}_4^{2-}} \frac{[\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}^+]} \quad (6)$$

Сувнинг ион кўпайтмасидан, $\frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = [\text{H}^+]$ келиб чиқади, у холда (5) тенглама қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$[\text{H}_2\text{PO}_4^-] = \frac{[\text{HPO}_4^{2-}] [\text{H}^+]}{K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-}} \quad (7)$$

(4) тенгламага (6) ва (7) тенгламадаги PO_4^{3-} ҳамда H_2PO_4^- концентрацияларини қўямиз:

$$[\text{H}^+] = K_{\text{HPO}_4^{2-}} - \frac{[\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}^+]} - [\text{HPO}_4^{2-}] \frac{\text{H}^+}{K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-}}$$

Қўйидагини ҳосил қиласиз:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{K_{\text{HPO}_4^{2-}} - K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} - [\text{HPO}_4^{2-}]}{K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} + [\text{HPO}_4^{2-}]}} \quad (8)$$

Бунда $K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} = 6.2 \cdot 10^{-8}$ га тенг ва у $[\text{HPO}_4^{2-}]$ га нисбатан анча кичик, чунки HPO_4^{2-} концентрацияси амалда Na_2HPO_4 ни бошланғич концентрациясига тенг, яъни 0,1 моль/л. Шунинг учун

$$K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} + [\text{HPO}_4^{2-}] \approx [\text{HPO}_4^{2-}]$$

ва (8) тенглама қўйидаги кўринишга эга бўлади.

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} K_{\text{HPO}_4^{2-}} - [\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{HPO}_4^{2-}]}} = \sqrt{K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} K_{\text{HPO}_4^{2-}}}$$

$$\text{pH} = 1/2(\text{p}K_{\text{H}_2\text{PO}_4^{2-}} + \text{p}K_{\text{HPO}_4^{2-}})$$

Ана шу формула билан 0,1 М Na_2HPO_4 нинг pH ини хисоблаймиз.

$$\text{pH} = 1/2(7,21 + 12,30) = 9,76$$

Худди шунга ўхшашиб эритмада Na_2HPO_4 тузининг pH ини қўйидаги формула бўйича хисобланишини кўрсатиш мумкин:

$$\text{pH} = 1/2(\text{p}K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} + \text{p}K_{\text{H}_2\text{PO}_4^-})$$

Эритмада истаган МНА типли нордон туз pH ини қўйидаги формула билан хисобланади:

$$\text{pH} = 1/2(\text{p}K_1 + \text{p}K_2).$$

M_2HA таркиб

$$\text{pH} = 1/2(\text{p}K_2 + \text{p}K_3)$$

формула бўйича хисобланади.

3. Таркибида $\text{pH}=10,0$ бўлган буфер эритма компонентлари концентрация нисбатларини хисобланг:

- а) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2 + \text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_3\text{Cl};$
- б) $\text{NH}_2\text{CH}_2\text{COOH} + \text{NH}_2\text{CH}_2\text{COONa}; \quad \text{HCN} + \text{KCN}$

Жавоб: а) 0,159; б) 0,589; в) 0,200.

4. Таркибида $\text{pH}=5,0$ бўлган буфер эритма компонентлари концентрация нисбатларини хисобланг.

- а) $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH} + \text{C}_6\text{H}_5\text{COONa};$
- б) $\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_2 + \text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_3\text{Cl};$
- в) $\text{CH}_3\text{COOH} + \text{CH}_3\text{COONa}.$

Жавоб: а) 0,159; б) 3,55; в) 0,575

5. Эритма pH ни хисобланг ва тақкосланг: а) 0,1 М HCl ва 0,1 М CH_3COOH ; б) 5 % ли HCl ва 5 % CH_3COOH эритмалари, в) таркибида 7 г/л HCl ва 7 г/л CH_3COOH бўлган эритмалар.

Жавоб: а) 1,00 ва 2,88; б) 0,14 ва 2,42; в) 0,72 ва 2,85

6. HCOO^- , H^+ ион концентрациялари ва pH ни хисобланг;

- а) 0,03 М, HCOOH ; б) 5 % ли HCOOH эритмасида.

Жавоб: а) $[\text{H}^+] = [\text{HCOO}^-] = 2,24 \cdot 10^{-3}$, $\text{pH}=2,65$

б) $[\text{H}^+] = [\text{HCOO}^-] = 1,39 \cdot 10^{-2}$, $\text{pH}=1,86$.

7. OH^- , H^+ ион концентрациялари ва pH ни хисобланг:

- а) 0,01 М NH_3OH ; б) 0,1 % NH_3OH эритмасида

Жавоб: а) $[\text{OH}^-] = 9,43 \cdot 10^{-6}$; $[\text{H}^+] = 1,06 \cdot 10^{-9}$; $\text{pH}=8,97$;

б) $[\text{OH}^-] = 1,64 \cdot 10^{-5}$; $[\text{H}^+] = 6,10 \cdot 10^{-10}$, $\text{pH}=9,21$

8. 0,2 М H_2SO_4 ни H^+ , HSO_4^- ва SO_4^{2-} ион концентрацияларини хисобланг.

Жавоб: $[\text{H}^+] = 0,2102$; $[\text{HSO}_4^-] = 0,1898$; $[\text{SO}_4^{2-}] = 0,0102$.

9. 0,001 М салицилат кислотадаги водород ва салицилат ионлар концентрациясини хисобланг:

Жавоб: $[\text{H}^+] = 6,34 \cdot 10^{-4}$; $[\text{Sal}^{2-}] = 2,6 \cdot 10^{-11}$.

10. 0,2 М H_3PO_4 даги HPO_4^{2-} ва PO_4^{3-} ион концентрацияларини хисобланг.

Жавоб: $[\text{HPO}_4^{2-}] = 6,20 \cdot 10^{-8}$; $[\text{PO}_4^{3-}] = 9,04 \cdot 10^{-19}$

11. CH_3COOH қайси концентрацияда 30 % диссоциланади;

Жавоб: $1,35 \cdot 10^{-4}$ моль/л.

12. CH_3COOH эритмасида водород Н лар концентрацияси 10^{-4} моль/л ни ташкил қилади. Кислота концентрациясини хисобланг.

Жавоб: $5,75 \cdot 10^{-4}$ моль/л.

13. Эритма $\text{pH}=3,0$ бўлган HCOOH концентрациясини хисобланг.

Жавоб: $6,55 \cdot 10^{-3}$ моль/л.

14. 0,1 М CH_3COOH да H^+ ионлар концентрацияси $1,3 \cdot 10^{-3}$ моль/л ни ташкил этади. Кислота константаси диссоциланиш даражасини хисобланг.

Жавоб: $K = 1,71 \cdot 10^{-5}$; $\alpha = 1,3 \%$.

15. Агар эритма молярлиги 2,57 ва $\text{pH}=0,04$ бўлса, HCOOH ни диссоциланиш константасини хисобланг.

Жавоб: $1,94 \cdot 10^{-4}$.

16. Агар 0,46 % ли эритмада 4,2 % HCOOH диссоцилганган бўлса, унинг диссоциланиш константасини хисобланг.

Жавоб: $1,84 \cdot 10^{-4}$

17. Агар 0,3 М NH_3 эритмада унинг диссоциланиш даражаси 0,77% ни ташкил этса, унинг диссоциланиш константасини хисобланг. **Жавоб:** $1,79 \cdot 10^{-5}$.

18. Агар 100,0 мл 0,2 М CH_3COOH эритмага 30,0 мл 0,3 М CH_3COONa кўшилса, рН ва диссоциланиш даражаси кандай ўзгаради?

Жавоб: $\text{pH}=2,73$; $\alpha=0,94\%$ ва $\text{pH}=4,42$; $\alpha=0,025\%$.

19. 25 мл 0,2 М CH_3COOH ва 15 мл 0,1 М CH_3COONa аралашмасидан хосил бўлган эритмадаги H^+ , OH^- ионлар концентрацияси ва рН ни хисобланг. **Жавоб:** $\text{pH}=4,24$.

20. Кўйидаги аралаштирилган эритмалар рНини хисобланг.

а) 50 мл 0,1 М KH_2PO_4 ва 25 мл 0,2 М K_2HPO_4

б) 70 мл 0,2 М $\text{KH}_2\text{C}\ddot{\text{i}}\text{f}$ ва 30 мл 0,1 М $\text{K}_2\text{HC}\ddot{\text{i}}\text{t}$

в) 30 мл 0,2 М KH_2PO_4 ва 10 мл 0,1 М $\text{HC}\ddot{\text{l}}$

г) 210 мл 0,1 М Na_2CO_3 ва 90 мл 0,1 М $\text{HC}\ddot{\text{l}}$

д) 50 мл 0,15 М K_2HPO_4 ва 45 мл 0,3 М $\text{HC}\ddot{\text{l}}$

е) 30 мл 0,1 М KH_2PO_4 ва 25 мл 0,2 М KOH .

Жавоб: а) 7,21; б) 3,99; в) 2,85; г) 10,4E; д) 1,54; е) 12,60

21. 100,0 мл сувда 0,34 г комплексон III $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y} \cdot 2\text{H}_2\text{O}^{**}$ эритилди ва 10,0 мл 0,05 М HNO_3 кўшилди. Эрчтма рНини хисобланг. **Жавоб:** 2,67.

22. 100,0 мл сувда 0,34 г комплексон III эритилди ва 10,0 мл 0,05 М NaOH кўшилди. Эрчтма рНини хисобланг.

Жавоб: 6,16.

23. Кўйидаги аралаштиришдан олинган эритма рНини хисобланг:

а) 20,0 мл 0,02 М комплексон III ва 30,0 мл 0,01 М HCl ;

б) 40,0 мл 0,02 М комплексон III ва 10 мл 0,01 М NaOH .

Жавоб: а) 2,19, б) 5,42.

24. $\text{pH}=10,5$ эритма хосил килиш учун 50,0 мл 0,1 М Na_2CO_3 га 0,2 М HCl дан қанча ҳажм кўшиш керак? **Жавоб:** 10,0 мл.

25. 40,0 мл 0,1 М K_3PO_4 эритма $\text{pH}=12,0$ бўлиши учун 0,1 М HCl дан қанча ҳажм кўшиш керак? **Жавоб:** 26,7 мл.

26. 30,0 мл 0,02 М $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}$ эритма $\text{pH}=2,0$ бўлиши учун 0,1 М HNO_3 дан қанча ҳажм кўшиш керак?

Жавоб: 9,0 мл.

27. 30,0 мл 0,02 М $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}$ эритма $\text{pH}=10,0$ бўлиши учун қанча ҳажм 0,1 М NaOH кўшиш керак?

Жавоб: 2,1 мл.

28. 70,0 мл 0,01 М HNO_3 эритма $\text{pH}=3,0$ бўлиши учун қанча масса $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ эритиш керак? **Жавоб:** 0,82 г.

29. 40,0 мл 0,01 М NaOH эритма $\text{pH}=5,5$ бўлиши учун қанча ҳажм $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ эритиш керак? **Жавоб:** 0,83

30. 0,5 л эритмада 4,1 г CH_3COONa бор. рНини хисобланг.

Жавоб: 8,88.

31. Тенг ҳажмли 0,1 М $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ва 0,2 М NaOH аралаштирилди. Эрчтма рНини хисобланг.

Жавоб: 8,48.

* Cit — лимон кислота аниони

** Y⁻ — этилендиаминтетракарбоновая кислота аниони

4- б о б

КОМПЛЕКС ҲОСИЛ БЎЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

4.1. Комплекс бирикмаларнинг асосий характеристикалари

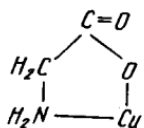
Комплекс бирикмалар марказий ион (атом) М ва уни ўраб олган лигандлардан тузилган. Айни бирикмаларнинг тузилиши физик-кимёвий ҳамда бошқа хоссаларининг ўзига хос муракаблиги, комплекс (ёки координацион) бирикмалар ҳакидаги бир катор тушунча ва аниқлашларни пайдо бўлишига олиб келади. Лекин умумий жиҳатдан қабул қилинган янгича аниқ бир таъриф беришга эришилган эмас. Комплекс бирикма деб, икки ва ундан ортиқ заррачалардан ҳосил бўлган ва эритмада мустакил турғаниш хусусиятига эга бўлган заррача (заррачанинг бири металл иони бўлади) ларни тасаввур этамиз. Келтирилган таъриф унча аниқ бўлмаса ҳам, лекин у айни группа бирикмаларининг муҳим хусусиятларидан бирини ифодалайди.

Марказий ион билан бевосита боғланган атомлар ёки атом группасини кўрсатувчи сонга координацион сондаги дейилади ва у координацион бирикмаларнинг муҳим характеристери хусусиятларидан бирини ифодалайди. Кўпинча тўрт ва олти, камдан-кам икки координацион сонлар учрайди. Координацион сонлар уч, беш ҳамда олтидан юкори бўлган бирикмалари жуда ҳам кам учрайди.

Лигандларни дентатлик ҳолати (лиганд лотинча *dentatus* сўзидан олинган бўлиб тишили, демакдир) яъни марказий ион атрофидан маълум сондаги координацион ўрин эгаллаши билан характеристланади. Моно — ёки бир дентатли лигандлар (OH^- , F^- , NH_3 ва бошк.) бир марказий ион, би — ёки икки дентатли (этилендиамин, $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ва бошк.) икки ўрин эгаллайдилар ва ҳ. к. Беш, олти ва ундан юкори дентатли лигандлар ҳам мавжуд, аммо улар марказий ион ҳажми чегараланган бўлгани сабабли ҳар доим қўлланавермайди. Кўп дентатли лигандлар металл иони билан таъмирланганда одатда ёпик циклга эга бўлган координацияли бирикмалар ҳосил килади. Масалан, куйидаги таъсириланиш реакцияси



да ҳосил бўлган бирикма битта беш аъзоли цикл ўзида тутади.



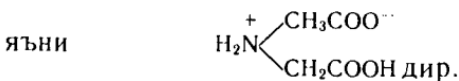
Айрим ҳолларда координацион бирикма молекуласида икки, уч ва ундан ортиқ сонга эга бўлган цикллар ҳам бўлади.

Беш ёки олти аъзо тутган циклли координацион бирикмаларни баркарорлик хусусиятини ортиб боришини Л. А. Чугаев ҳам сезган ва уни цикллар қоидаси номли асарида умумлаштирган. Кейинчалик бир ёки бир нечта циклга эга бўлган координацион бирикмаларни хелатлилар (*chelate* — инглизча кискичсимон сўзидан олинган) ёки оддийгина хелатлар деб атадилар.

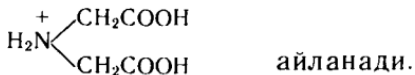
Бундай терминлашда кўп дентатли ҳолатлар ўзифодасини топди. Бунда координацион бирикма ҳосил бўлишида металл иони мустаҳкам ёпишиб олади. Ҳозирги замон аналитик кимёда катта ахамиятга эга бўлған металл ионларини комплексонлар билан берган бирикмалари ҳолатларга типик мисол бўла олади.

Комплексонлар деб, полиаминополикарбон кислотага айтилади, ва уларнинг энг оддий вакили аминоди-

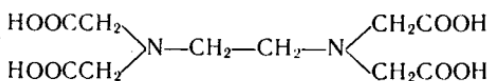
сирак $\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{COOH} \\ | \\ \text{NH} \end{array}$ $\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{COOH} \\ | \\ \text{CH}_2\text{COOH} \end{array}$ кислота ҳисобланади. Сувли эритмада улар бетаин структурага эга, яъни **биполяр** ҳолда мавжуд бўла олади. Бошқача айтганда, цвиттер-ионлари бўлиб, у қарама-қарши заряд ташувчи бўлади,



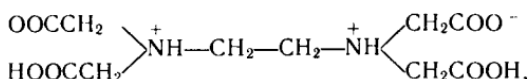
Кислотали эритмада карбоксил группа ҳам protonланади ва бимоляр цвиттер-ион оддий бир зарядли ионга



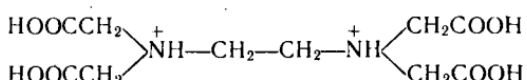
Комплекслардан этилендиаминтетрасирака кислота ЭДТА, ёки комплексон II кенг миёсда маълум бўлган вакилларидан ҳисобланади:



у иминодисирка каби эритмада цвиттер-ион ҳолда мавжуд бўлади, яъни



У кислотали муҳитга ўтганда олти негизли кислота катионига айланади.



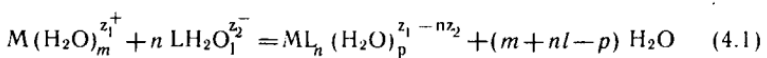
ЭДТА нинг икки натрийли тузи комплексон III ёки трилон Б ном билан ҳам маълумдир ва б.

Комплексонларнинг эритмадаги мувозанати ачча мураккаб характерга эга. Одатда уларни ҳисоблашда (3.39—3.41) тенгламадаги нисбатлардан фойдаланилади. Ҳисоблашлар шуни кўрсатадики, pH нинг истаган каттагида 0,5 дан 0,3 оралигига эритмадан бир вактнинг ўзида 3—4 заррача сезиларли миқёсда мавжуд бўлиб, уларни ҳар бирининг улуши 50 % дан ортмас экан. Яна гетероатомли (олтингугурт, кислород ва бошқалар) комплексонлар ҳам маълум. Қарбоксил группадан бошқа кислота группаларидан алкилфосфон, алкиларсон, окси-группа ва х. к. комплексонлар ҳам бор.

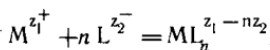
Комплексонлар аҳамияти жуда ҳам каттадир. Комплексонларнинг пайдо бўлиши унинг келажагига ҳамда аналитик кимё соҳасида ҳар томонлама қўллаш учун имконият яратиб берди. Янги анализ усуллари ишлаб чиқилди ва кўпчилик мураккаб аналитик музаммоларни осонликча ечиш йўллари топилди. Комплексонлар ёрдамида 60 дан кўп элемент аникланган бўлишин мумкин. Ҳозирги вактда аналитик кимё бўлимларидан деярли биронтаси ҳам комплексонларни қўлламай четлаб ўтиши мумкин эмас. Кўпчилик халқ ҳўжалиги соҳаларида ҳам комплексонлар самарали қўлланилади.

4.2. Координацион бирикма эритмаларида мувозанат

Сувли эритмаларда ионлар гидратланган (сувсиз эритмада сольватланган бўлгани учун комплекс бирикмаларнинг хосил бўлиш реакция тенгламаси куйидаги кўринишга эга бўлади.



Аммо, (4.1) схема жуда ҳам катта-қўйол, уни соддалаштириш учун комплекс ҳосил бўлиш реакциясини одатда анча оддийроқ кўринишда ёзилади:



Бунда реакция катнашувчилари гидратланган (сольватланган) деб қаралади.

Оддийроқ ёзиш мақсадида ионлар зарядини ташлаб юборилса, у ҳолда эритмада комплекс ҳосил бўлишининг оддий схемасини ёзишимиз мумкин:

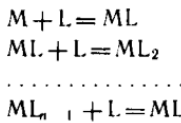


Лиганд сифатида факатгина ионлар эмас, балки нейтрал молекулалар (аммиак, аминлар, тиомочевина ва б.) ҳам бўлиши мумкин.

Комплекс ҳосил бўлиш реакция мувозанат константаси (4.2) ни комплекс бирикмаларнинг баркаорлик константаси деб аталади.

$$\beta_n^0 = \frac{a_{ML_n}}{a_M a_L^n} \quad (4.3)$$

Комплекс бирикма ҳосил бўлиш ва диссоциланиш жараёни ҳақиқатдан ҳам босқич билан боради:



Тегишли мувозанат константаси

$$x^0 = \frac{a_{ML_n}}{a_{ML_{n-1}} a_L}$$

босқичли баркаорлик константаси дейилади. Уни умумий ёки баркаорлик константаси йигиндинсини ифодалаган фарқи 4.3*. тенгламада берилган. Босқичли баркаорлик константаси умумий константа билан оддий боғланишда бўлади:

$$\beta_n^0 = x_1^0 x_2^0 \dots x_{n-1}^0 x_n^0$$

Энг оддий M комплекс, масалан, $NiNH_3^{2+}$ умумий ва босқичли барқарорлик константаси тушунчаси бир-бирига түғри келади:



$$\beta_1^0 = \chi_1^0 = \frac{a_{NiNH_3^{2+}}}{a_{Ni^{2+}} + a_{NH_3}}$$

Заррача активлигини унинг концентрацияси (2.4) орасидаги боғлиқлигини хисобга олиб, (4.3) тенгламани ёзиш мумкин:

$$\beta_n^0 = \frac{a_{ML_n}}{a_M a_L^n} = \frac{[ML_n]}{[M] [L]^n} \frac{\gamma_{ML_n}}{\gamma_M \gamma_L^n} = \beta_n \frac{\gamma_{ML_n}}{\gamma_M \gamma_L^n}$$

бунда β_n — концентрацион барқарорлик константаси

$$\beta = \frac{ML_n}{[M] [L]^n} \text{ га тенг} \quad (4.5)$$

Активлик коэффициенти эритма ион кучига боғлиқлиги (2.8) тенглама оркали берилади. (4.4) тенгламани логарифмлаб ва уни (2.8) тенглама билан бирлаштирилса,

$$\lg \beta_n = \lg \beta_n^0 + \Delta v z_i^2 A \left(\frac{J^{1/2}}{1 + J^{1/2}} - 0,2 J \right) \text{ олинади} \quad (4.6)$$

бунда β_n^0 ва β_{1n} лар тенглиги термодинамик ва концентрацион кўпайтмалар; A — Дебай-Хюккел (сувли эритма учун $25^\circ A=0,509$) назарияси бўйича хисобланган коэффициент;

$$\Delta v z_i^2 = z_{ML_n}^2 - z_{ML}^2 - n z_L^2; \quad J \text{ — ион кучи.}$$

* Барқарорлик константа катталигини тескари ишораси, бекарорлик константаси дейилади:

$$K_n^0 = \frac{1}{\beta_n^0} = \frac{a_M a_L^n}{a_{ML_n}}$$

хамда унга тегишини босқичли барқарорлик константани хисоблашга имкон беради.

$$R_n^0 = \frac{1}{\chi_n^0} = \frac{a_{ML_n} - a_L}{a_{ML_n}}$$

Таъсиранувчи заррача заряди қанча катта бўлса, ион кучи эфекти ҳам шунча кучли бўлади. (4.6) тенглама ион кучи 0,7...0,8 оралиғида бўлган эритмалар учун чегараланган. Ион кучи қиймати қанча катта бўлса, ион кучини ортиши билан барқарорлик константаси ҳам ортади.

Доимий ион кучига эга бўлган эритмаларда концентрацион барқарорлик константалари ўзларининг доимийлиги ни саклайди, бу эса эритмаларда тўғридан-тўғри мувозанат концентрацияларини ҳисоблашга имкон беради.

Барқарорлик константасини топиш учун одатда, тажриба натижаси бўйича осон ҳисобланувчи ва барқарорлик константаси билан оддий математик боғланишда бўлган маҳсус функцияни қўлланилади. Я. Бъеррум таклиф этган «хосил бўлиш функцияси» н жуда ҳам кенг тарқалди:

$$\bar{n} = \frac{c_L^0 - [L]}{c_M^0}$$

бунда c_L^0 ва c_M^0 лар лиганд ва комплекс ҳосил қилувчи металл (марказий ион) га тегишли умумий концентрация: $[L]$ эса лиганднинг мувозанат концентрацияси.

Ҳосил бўлиш функцияси н комплекс ёки комплекслар билан боғланган лиганд концентрациясини комплекс ҳосил қилувчи металл ионининг концентрацияга нисбатини тасвирлайди. Ҳосил бўлиш функциясининг физик маъноси ўзига хос ўртача координацион сон ҳисобланади ва у нулдан фарқланиши мумкин. Эритмада комплекс ҳосил бўлмаса, ($c_L^0 = L$) дан максимал тўйинган координацион сон қийматигача ўзгариши мумкин.

Ҳосил бўлиш функциясини барқарорлик константа билан боғлиқлигини куйидаги мулоҳаза бўйича қарор топтириш мумкин. Комплекс $ML, \dots, ML_2, \dots, ML_n$ лар билан боғланган лиганд концентрацияси

$$c_L^0 - [L] = [ML] + 2[ML_2] + \dots + n[ML_n]$$

га тенг бўлади ёки, (4.5) ни ҳисобга олган ҳолда:

$$c_L^0 - [L] = \beta_1 [M] [L] + 2\beta_2 [M] [L]_2 + \dots + n\beta_n [M] [L]^n \quad (4.7)$$

Металлнинг умумий концентрациясини караш мумкин:

$$c_M^0 = [M] + [ML] + [ML_2] + \dots + [ML_n]$$

ёки (4.5) ни ҳисобга олиб:

$$c_M^0 = [M] + \beta_1 [M] [L] + \beta_2 [M] [L]^2 + \dots + \beta_n [M] [L]^n \quad (4.8)$$

(4.7) ни (4.8) га бўлинса,

$$n = \frac{c_L^0 - [L]}{c_M^0} = \frac{\beta_1 [L] + 2\beta_2 [L]^2 + \dots + n\beta_n [L]^n}{1 + \beta_1 [L] + \beta_2 [L]^2 + \dots + \beta_n [L]^n} \text{ олинади.}$$

Баркарорлик константани хосил бўлиш функцияси бўйича ва бошқа тажриба натижалари бўйича ҳисоблашни бир нечта усули мавжуд. Кейинги вактларда кенг тарқалган статистик принципга асосланган машинада ҳисоблаш усули ҳақиқатга яқин аниқ усул ҳисобланади.

Баъзи бир саволларни ечишда айни комплекс M улушини топиш масаласи, яъни уни нисбий концентрациясини аниқлаш вужудга келди:

$$\begin{aligned} x_{ML_n} &= \frac{[ML_n]}{c_M^0} \\ x_{ML_n} &= \frac{\beta_n [M] [L]^n}{c_M^0} \end{aligned} \quad (4.9)$$

(4.8) тенгламани (4.9) га қўйилса,

$$x_{ML_n} = \frac{\beta_n [L]^n}{1 + \beta_1 [L] + \beta_2 [L]^2 + \dots + \beta_n [L]^n} \text{ олинади} \quad (4.10)$$

x_{ML_n} катталиги $x_{ML_n} = 0$ дан $[ML_n] = 0$ бўлганда, яъни айни комплекс бўлмаганда), то $x_{ML_n} = 1$ (бошқа $[ML_n] = c_M^0$ комплекс йўқ бўлганда) гача ўзгариши мумкин.

Мисол тариқасида, 0,5 M $HClO_4$ иштирокида ҳамда Hg^{2+} ионлар гидролизини олдини олиш ва берилган ион кучини таъминловчи кийматга эга бўлган таркибида $1,00 \cdot 10^{-3}$ моль/л $Hg(ClO_4)_2$ ва 0,020 моль/л $NaCl$ тутган эритмадаги боскичли комплекс хосил бўлиш маҳсулотининг микдорини ҳисоблаймиз.

Эритмада хлоридли комплекс $HgCl^+$, $HgCl_2$, $HgCl_3$ ва $HgCl_4^-$ лар хосил бўлади, уларни айни шароитда баркарорлик мувозанати $\beta_{HgCl^+} = 5,50 \cdot 10^6$, $\beta_{HgCl_2} = 1,66 \cdot 10^{13}$, $\beta_{HgCl_3} = -1,48 \cdot 10^{14}$, $\beta_{HgCl_4^-} = -1,45 \cdot 10^{15}$ га тенг. Эритмадаги хлорид-ионлар мувозанат-концентрацияси, айни ионларнинг умумий концентрациясига яқин бўлади, яъни $[Cl^-] = 0,020$ моль/л, чунки Hg^{2+} ион концентрацияси анча кичик.

Хар бир комплекс улушини (4.10) тенглама бўйича ҳисоблаймиз:

$$x_{\text{HgCl}^+} = \frac{5,50 \cdot 10^6 \cdot 2,0 \cdot 10^{-2}}{1 + 5,50 \cdot 10^6 \cdot 2,0 \cdot 10^{-2} + 1,66 \cdot 10^{13} (2,0 \cdot 10^{-2})^2 + 1,48 \cdot 10^{14}}$$

$$= \frac{(2,0 \cdot 10^{-2})^3 + 1,45 \cdot 10^{15} (2,0 \cdot 10^{-2})^4}{(2,0 \cdot 10^{-2})^3 + 1,45 \cdot 10^{15} (2,0 \cdot 10^{-2})^4} = 1,37 \cdot 10^{-5};$$

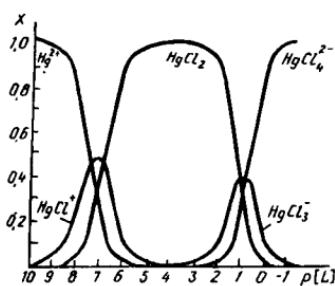
$$x_{\text{HgCl}_2} = \frac{1,66 \cdot 10^{13} (2,0 \cdot 10^{-2})^2}{1 + 5,50 \cdot 10^6 \cdot 2,0 \cdot 10^{-2} + 1,66 \cdot 10^{13} \cdot (2,0 \cdot 10^{-2})^2 + 1,48 \cdot 10^{-14}}$$

$$= \frac{(2,0 \cdot 10^{-2})^3 + 1,45 \cdot 10^{15} (2,0 \cdot 10^{-2})^4}{(2,0 \cdot 10^{-2})^3 + 1,45 \cdot 10^{15} (2,0 \cdot 10^{-2})^4} = 0,8246;$$

$$x_{\text{HgCl}_2^-} = 0,1466; \quad x_{\text{HgCl}_4^{2-}} = 0,0288;$$

Шунга ўхшаш усул билан хлоридларни бошқа концентрацияларида ҳам комплексларнинг моляр улуши хисобланади. Хисоблаш натижалари график кўринишда $x_{\text{M}_L} = f(\lg [L])$ берилади. Шундай қилиб, мувозанат диаграммаси ёки комплекс шаклларининг бўлиниш диаграммаси ҳосил қилинади.

Симоб хлорид эритмасининг комплекс мувозанатининг диаграммаси 4.1-расмда келтирилган. Бундан HgCl_2 -комплекси катта кисмни эгаллаши кўриниб турибди. Комплекс HgCl^+ ва HgCl_3^- ларнинг максимал улуши 40...50% га етади ва уларнинг мавжуд бўла олиш соҳаси эса унча катта эмас. Хлориднинг мувозанат концентрацияси 1,0 М ва ундан юкори бўлса, у ҳолда эритмада HgCl_4^{2-} -комплекс мавжуд бўлади.



4.1-расм. Симоб (II) хлорид комплекслари эритмаларидаги мувозанат диаграммаси

4.3. Барқарорлик константалари ва Гиббснинг стандарт энергиясининг ўзгариши

Барқарорлик константаси β^0 , лиганд ва марказий атом координацион бирикма ҳосил бўлишида Гиббснинг стандарт энергиясининг ўзгариши билан боғланган, унинг тенгламаси

$$\Delta G^0 = -RT \ln \beta^0 \quad (4.11)$$

ΔG^0 катталиги Гиббснинг стандарт энергияси орқали ҳар бир комплекс ҳосил бўлиш реакциялари иштироқида (2.14) типли тенглама ёрдами билан ҳисоблаш мумкин. Сўнгра, (4.11) нисбатлари бўйича барқарорлик константасини ҳисоблаш мумкин.

Масалан, реакцияда Гиббснинг стандарт энергия ўзгариши,



298,15 К да

ΔG^0 (4.12) = $\Delta f G^0$ (HgCl_2) эритма H_2O , станд. с., диссоциланмаган, 298,15 К) – $\Delta f G^0$ (Hg^{2+} эритма, H_2O , станд. с., 298,15 К) – 2 $\Delta f G^0$ (Cl^- , эритма, H_2O станд. с., 298,15 К) га тенг бўлади (4.13)

Маълумотномада берилгани бўйича топамиз:

$\Delta f G^0$ (HgCl_2 эритма, H_2O станд. с., гип. диссоциланмаган 298,15 К) = –177,23 кЖ/моль;

$\Delta f G^0$ (Hg^{2+} эритма, H_2O , станд. с. 298,15 К) = 164,68 кЖ/моль;

$\Delta f G^0$ (Cl^- , эритма, H_2O , станд. с. 298,15 К) = –131,26 кЖ/моль.

Бу кийматларни (4.13) тенгламага кўямиз:

$\Delta G^0_{(4.12)} = -177,23 - 164,68 - 2(-131,26) = -79,39$ кЖ/моль. (4.11)
тенглама бўйича HgCl_2 ни барқарорлик константа логарифмини топамиз:

$$\lg \beta_{\text{HgCl}_2}^0 = \frac{79390}{2,303} = \frac{79390}{2,303 \cdot 8,313 \cdot 298,15} = \\ = \frac{79390}{5707,93} = 13,91$$

4.4. Эритмадаги координацион бирикма мувозанатига хароратнинг таъсири

(2.12) тенгламага биноан барқарорлик константасини хароратга боғлиқлиги кўйидаги кўринишга эга бўлади.

$$\frac{d \ln \beta}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2} \quad (4.14)$$

бунда ΔH – комплекс ҳосил бўлиш реакциясида энталпиянинг ёки иссиқлик эффиқти ўзгариши.

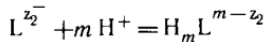
(4.14) тенгламадан координацион - бирикмаларнинг барқарорлик константаси экзотермик реакциялар йўналишида хароратнинг ортиши билан камайиши, эндотермикларда эса ортиши кўриняпти. Кўпчилик муҳим координацион бирикмаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлик эффиқти 10,0..15,0 кЖ/моль дан ортмайди, бундай харорат 10°C га ошганда барқарорлик константаси ўзгаришини 0,1 логарифланган бирликдан катта бўлмаслигини кўрсатади. Кўпчилик ҳолларда бундай ўзгаришларни ҳисобга олмаса ҳам бўлади. Кўпчилик аминлар ва бошқа, нейтрал

лигандлардан комплекслар ҳосил бўлиши экзотермик реакция билан боради, уни иссиклик эффекти жуда катта (40 кЖ/моль ва ундан юкори) бўлади. Бундай системаларга ҳароратли тузатиш киритилиши, уларда амалий қизикиш уйғотиши мумкин.

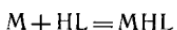
Кўпчилик координацион бирикмаларнинг баркарорлик константларини ҳароратга боғлиқлиги, эгилган парабола кўринишига эга, яъни ҳарорат таъсири фақат баркарорлик константаси билан чегараланиб қолмайди. Комплекс ҳосил бўлиш мувозанати, деярли ҳар доим кислота асосли бирикиш мувозанати билан мураккаблашади. Бундай реакцияларни мувозанат константаси ҳамда (2.12) тенглама ёки (2.14) га бўйсунади ва истаган реакциянинг йигиндиси билан тўлиқ бориши, реакция эндотермик бўлганда ҳароратнинг ортиши билан ортади, реакция экзотермик бўлса, у холда камаяди. Бундан ташқари, ҳароратнинг ортиши янги кимёвий жараёнларнинг йўналишига олиб келиши мумкин; баъзи бир лигандларни парчаланиши ёки ҳаво кислороди билан оксидланиши ёки комплекс ҳосил қилувчилар, полифосфатларни гидролизи ва х. к. лар бўлиши мумкин.

4.5. Шартли баркарорлик константалари

Реал шароитларда координацион бирикмаларнинг ҳосил бўлиш реакцияси жуда ҳам камдан-кам ҳолларда (4.1) схема бўйича йўналади. Бунга сабаб марказий ион M^{z_1} ёки L^{z_2} лиганднинг рН га ҳамда эритма таркибига боғлиқлиги туфайли эритмада жуда кўп хилдаги шаклларни мавжуд бўлишидир. Кўпгина лигандлар (кучиз кислота анионлари, амйнлар ва х. к.) протонга мойиллиги анча кучли бўлиб, эритмада протонланиши мумкин:



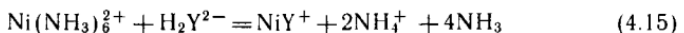
Бу реакциялар натижасида лиганд L^{z_2} нинг мувозанат концентрацияси камаяди. Айни бир вактда, метал ионининг гидролизини олдини олиш учун кўпинча кислотали муҳит зарур бўлади. Реал шароитда протонланган заррача HL , H_2L ва х. к. лар ҳам лиганд сифатида киришиши мумкин:



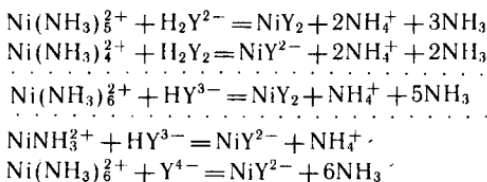
Бу умумий кўринишини мураккаблаштиради.

Асосий компонентлар билан бирга эритмага киритилган бир қатор лигандлар, масалан, буфер аралашма компонентлари ҳам бўлиши мумкин. Бундай системаларда конкуренцияланувчи мувозанат вужудга келади, ёки турли лигандлар билан комплекслар ҳосил килади, буни ҳам эътиборга олиш керак бўлади. Эритмада кўп сондаги мувозанатни хисобга олиш, математик аппаратни кўллашни анча мураккаблашибди ва одатда ЭХМ ни кўллашни талаб қиласи.

Агар, масалан, аммиакли никель нитрат эритмасига ЭДТА (H_2Y^{2-}) ни сувли эритмаси қўшилса, у ҳолда уларнинг энг оддий бирикиш схемасини қўйидаги тенглама бўйича қарашиб мумкин.



Бу схемани яна чуқуррок қаралса, эритмада аммиакли комплекс ва лигандларнинг боскичли мувозанатини хисобга олиш керак бўлади. Айни ҳолда битта (4.15) тенглама ўрнига яна бир нечтаси пайдо бўлади:



Айни вактда ҳар бир ҳолатни хисобга олиб, кимёвий реакция ва материал баланси тенгламаларини ёзиб сўнгра системани кўп номаълумли тенглама билан ечилади. Бу жуда қийин ва машакқатли бўлиб ҳар доим ҳам зарур бўлавермайди.

Кўпгина аналитик кимё масалаларида кимёвий мувозанатни мураккаб йўллар билан хисоблаш шарт эмас. Кўпинча факат биргина лиганд билангида координацион бирикма концентрациясини ёки қандайдир концентрация йиғиндисини хисоблаш керак бўлади. Бундай хисоблашлар Г. Шварценбах томонидан киритилган, сиртдан ёки шартли баркарорлик константаси ёрдамида осонгина бажарилади. Айни ҳолда никелни этилендиаминтетраацетат комплекси аммиакли мухитда қўйидаги кўринишга эга бўлади.

$$\beta_{NiY^{2-}}^1 = \frac{[NiY^{2-}]}{[Ni^{2+}]^1 [Y^{4-}]^1} \quad (4.16)$$

унда $[Ni^{2+}]^1$ ва $[Y^{4-}]$ лар Ni^{2+} ва Y^{4-} ва боғланмаган NiY^{2-} ҳамда эритмада бўлган бошқа шакллар мувозанат концентрация йиғиндилиари.

Эритмадаги Ni^{2+} билан боғланмаган NiY^{2+} ни мувозанат концентрациялари йиғиндиси айни вактда тенг бўлади:

$$[Ni^{2+}]' = [Ni^{2+}] + [NiNH_3^{2+}] + [Ni(NH_3)_2^{2+}] + \dots + [Ni(NH_3)_6^{2-}] \quad (4.17)$$

Тенглама (4.17) ни $[Ni^{2+}]$ га бўламиш:

$$\frac{[Ni^{2+}]'}{[Ni^{2+}]} = 1 + \frac{[NiNH_3^{2+}]}{[Ni^{2+}]} + \frac{[Ni(NH_3)_2^{2+}]}{[Ni^{2+}]} + \dots + \frac{[Ni(NH_3)_6^{2-}]}{[Ni^{2+}]} \quad (4.18)$$

Аммо

$$\frac{[Ni(NH_3)_n^{2+}]}{[Ni^{2+}]} = \beta_n [NH_3]^n \quad (4.19)$$

Тенглама (4.19) ни (4.18) га кўйилса

$$\frac{[Ni^{2+}]}{[Ni^{2+}]} = 1 + \beta_1 [NH_3] + \beta_2 [NH_3]^{2+} + \dots + \beta_6 [NH_3]^{2-} = \alpha_{NiNH_3} \quad (4.20)$$

α_{NiNH_3} катталиги ёки умумий шаклда, қўшимча реакция коэффициенти ёки α -коэффициент дейилади. Агар кўшимча реакция йўқ бўлса, у холда $[L] = 0$ ва $[M]^1 = [M]$ бўлади.

Худди шунга ўхшаш протон билан бирекувчи лигандни кўшимча реакция коэффициенти топилади. Y^{4-} ионларининг мувозанат концентрация йиғиндиси яъни комплекс NiY^{2-} га боғланмаган заррача қўйидагига тенг бўлади:

$$[Y^{4-}] = [Y^{4-}] + [HY^{3-}] = [H_2Y^{2-}] + [H_3Y^{-}] + [H_4Y]$$

Айни катталикни $[Y^{4-}]$ га бўлсак:

$$\frac{[Y^{4-}]^1}{[Y^{4-}]} = 1 + \frac{[HY^{3-}]}{[Y^{4-}]} + \frac{[H_2Y^{2-}]}{[Y^{4-}]} + \frac{[H_3Y^{-}]}{[Y^{4-}]} + \frac{[H_4Y]}{[Y^{4-}]} \quad (4.21)$$

Тенглама (4.21) нинг ўнг томонини кислота ионланиши константаси ва водород ионларининг мувозанат концентрацияси билан ифодалаш мумкин:

$$\frac{[HY^{3-}]}{[Y^{4-}]} = \frac{[H^+]}{K_4}; \quad \frac{[H_2Y^{2-}]}{[Y^{4-}]} = \frac{[H^+]}{K_3 K_4} \text{ ва ҳоказо}$$

Айни катталикларни (4.21) тенгламага қўйсак лиганда кўшимча реакция коэффициентини топамиш:

$$\frac{[Y^{4-}]'}{[Y^{4-}]} = 1 + \frac{[H^+]}{K_4} + \frac{[H^+]^2}{K_3 K_4} + \frac{[H^+]^3}{K_2 K_3 K_4} + \frac{[H^+]^4}{K_1 K_2 K_3 K_4} = \alpha_\gamma [H^+] \quad (4.22)$$

(4.20) ва (4.22) ифодаларни (4.16) га қўямиз:

$$\beta_{NiY^{2-}}^1 = \frac{[NiY^{2-}]}{[Ni^{2+}] \alpha'_{NiNH_3} [Y^{4-}] \alpha_\gamma [H^+]} = \frac{\beta_{NiY^{2-}}}{\alpha_{NiNH_3} \alpha_\gamma [H^+]} \quad (4.23)$$

(4.23) нисбатларни шартли барқарорлик констант $\beta_{NiY^{2-}}^1$ -ни $\beta_{NiY^{2-}}$ - концентрацион ва қўшимча реакция коэффициенти билан боғлаймиз.

Қайд қилинган pH ва қўшимча лиганда доимий концентрацияси, айни вактда NH_3 шартли барқарорлик константаси доимий қийматга эга хисобланади.

Қўшимча реакция коэффициенти қанча катта бўлса шартли мувозанат константа шунча кичик бўлади, ва бинобарин, айни шароитда, NiY^{2-} концентрацияси шунча кичик бўлади.

Шартли барқарорлик константа амалда катта аҳамиятга эга, чунки қайд қилинган pH ва қўшимча лиганда реакциясида улар доимий бўлиб, улар билан бошқа хисоблашлар каби оддий мувозанат константи хисоблашда фойдаланиш мумкин.

Шу билан бирга шартли константани хисоблашдан фойдаланиш учун анча меҳнат талаб қилинади, чунки қўшимча реакция коэффициентини олдиндан хисоблаш ва жадвалга киритиш мумкин.

4.6. Эритмада комплекс ҳосил бўлиш реакция тезликлари

Реагент концентрацияси, ҳарорат, эритувчи ва системани мустақил ҳоссасига боғликлигига қараб комплекс ҳосил бўлиш тезлиги жуда ҳам кенг оралиқда ўзгаради. Кўпчилик анерганик ва органик лиганалар билан комплекслар ҳосил бўлиш реакцияси ва диссоциланиш жуда ҳам тез боради. Булар лобиль комплекслар деб аталади. Бундай комплексга мис тузлари билан аммиакнинг аралашишидан осонликча ҳосил қилинадиган мис тетрамин $Cu(NH_3)_4^{2+}$ мисол бўла олади, унга кислота қўшилса тезда парчаланади.

Ички сфера жуда ҳам секни бирикадиган ёки умуман таъсиранмайдиган комплекс бирикмалар инерт комплекслар деб аталади. Масалан, $\text{Co}(\text{NN}_3)_6^{3+}$, $\text{Fe}(\text{CN})_6^{3-}$ ва бошқалар инерт комплекслар ҳисобланади. Булар хатто кучли кислотали эритмада ҳам парчаланмайди. Комплексларни бекарор ва инертга бўлиш шартлидир, чунки бу группа ўртасида катъий далиллар билан чегара қўйиш мумкин эмас.

Таубе бўйича 0,1 М эритмада иштирок этаётган реакция уй ҳароратида 1 минут ичида тугаллансан, бекарор комплекс бирикма дейилади. Аммо бундай критерий қўйиш ихтиёрий бўлиб колади.

Анализни олиб боришида секинлик билан комплекс ҳосил бўлиши кўпчилик ҳолда унча фойдали эмас, чунки анализ вактини чўзади ёки мураккабланишига олиб келади. Аммо рухни чўқтиришда $\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$ ни инерт бўлиши ижобий факт ҳисобланади, чунки ферроцианидни парчаламай чўкма ҳосил бўлишга олиб келади.

Реакция тезлигига ҳароратнинг таъсири Аррениус тенгламаси орқали берилади: $k = A_n^{-E/RT}$, бунда k — тезлик константаси. E — активлаштириш энергияси.

Ҳароратнинг ортиши билан комплекс ҳосил бўлиш тезлиги ҳам кучаяди.

С а в о л л а р

1. Координацион бирикма ML_n учун баркарорлик константа ифодасини ёзинг. У ҳарорат, комплекс бирикма концентрацияси ва эритма ион кучига боғлик бўладими?

2. Кайси эритмада никель ионлари концентрацияси кўпроқ ва кайсинасида камрок:

а) 0,1 М NiSO_4 ; б) 0,1 М $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]\text{SO}_4$; в) 0,1 М $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]\text{SO}_4$ ни 1 моль/л NH_3 тутган эритмасида?

3. Чўқмаларни эриш реакциялари бўйича эритмадаги мувозанат. Константасини ҳисоблаш формулаларини келтириб чиқаринг: а) AgCl NH_3 да; б) AgBr $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$; в) Ag JKCN да; г) Ag_2CrO_4 NH_3 да; д) $\text{Ni}(\text{OH})_2 \text{NH}_3$ да; е) HgS KI да; ж) Ag_3PO_4 NH_3 да; з) $\text{Zn}(\text{OH})_2 \text{NaOH}$ да.

4. Бирикш реакциялар йўналиши ўзгарадими, ҳисоблаш йўли билан кўрсатинг:

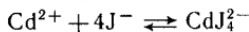
- а) 0,1 М $\text{Cd}(\text{NO}_3)_2$ ва 0,5 М NH_3 ни 1,0 М KCN иштирокида;
- б) 0,1 М $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$ ва 0,5 М $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни 1,0 М KCN иштирокида;
- в) 0,1 М CuSO_4 ва 0,1 М $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни 1,0 М NH_3 иштирокида;
- г) 0,1 М NiSO_4 ва 0,2 М Na_2S ни 1,0 М NH_3 иштирокида;
- д) 0,1 М AlCl_3 ва 0,1 М Na_3PO_4 ни 1,0 М KF иштирокида;
- е) 0,1 М BiCl_3 ва 0,3 М KCl ни 1,0 М KI иштирокида;

5. Нима учун HgS концентрланган хлорид ва нитрат кислотада эримайди, лекин зар сувида яхши эрийди?

▲ Масалалар

1. Тарқибида 0,1 моль $\text{Cd}(\text{NO}_3)_2$ ва 2 моль KI бўлган 1 л эритмадаги Cd^{2+} ионлари концентрациясини хисобланг.

Кўрсатилган шароитда Cd^{2+} ионларининг ҳажми амалда CdJ_4^{2-} комплекс ионларига боғланади. Бу комплексни хосил бўлиш мувозанати,



барқарорлик константаси билан характерланади:

$$\beta_{\text{CdJ}_4^{2-}} = \frac{[\text{CdJ}_4^{2-}]}{[\text{Cd}^{2+}] [\text{J}^-]^4} = 1,26 \cdot 10^6$$

Лиганд анча ортиқча бўлганда ва барқарорлик константа етарли миқдорда катта бўлса, $[\text{CdJ}_4^{2-}] = C_{\text{Cd}^{2+}} = 0,1$ моль/л,

$$[\text{J}^-] = c_{\text{J}^-}^0 - 4c_{\text{Cd}^{2+}}^0 = 2 - 4 \cdot 0,1 = 1,6 \text{ моль/л} \cdot \text{деб қабул килиш мумкин.}$$

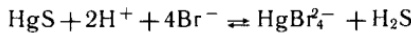
Кадмийни аква-ион мувозанат концентрациясини куйидаги формула бўйича хисоблайдилар.

$$[\text{Cd}^{2+}] = \frac{c_{\text{Cd}^{2+}}^0}{\beta_{\text{CdJ}_4^{2-}} (c_1^0 - 4c_{\text{Cd}^{2+}}^0)^4} = \frac{0,1}{1,26 \cdot 10^6 \cdot (1,6)^4} = 1,21 \cdot 10^{-8} \text{ моль/л.}$$

$\text{Cd}(\text{NO}_3)_2$ эритмасига KI кўшиш билан Cd^{2+} концентрацияси 0,1 М дан $1,21 \cdot 10^{-8}$ моль/л га камаяди.

2. Симоб (II) сульфид HgS ни эрувчанилигини (моль/л) 1 HBr да хисобланг.

Эриш реакция тенгламасига биноан



Мувозанат константасини топамиз:

$$K = \frac{[\text{HgBr}_4^{2-}] [\text{H}_2\text{S}]}{[\text{H}^+] [\text{Br}^-]^4} \frac{[\text{S}^{2-}]}{[\text{S}^{2-}]} \frac{[\text{Hg}^{2+}]}{[\text{Hg}^{2+}]} = \frac{9K_{\text{HgS}} \beta_{\text{HgBr}_4^{2-}}}{K_{1,2}} =$$

$$= \frac{1,6 \cdot 10^{-52} \cdot 1,0 \cdot 10^{21}}{2,5 \cdot 10^{-20}} = 6,4 \cdot 10^{-12}.$$

Мувозанат концентрацияни мувозанат константа ифодасига қўямиз:

$$K = \frac{x^2}{(1-2x)^2 (1-4x)^4} = 6,4 \cdot 10^{-12}$$

К ни киймати жуда ҳам кичик, шу сабабли $1-2x \approx 1$ ва $1-4x \approx 1$ моль/л бўлади. Бундан, $x^2 = 6,4 \cdot 10^{-12}$ ва $x = 2,53 \cdot 10^{-6}$ моль/л га тенг бўлади.

3. 1 M $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4](\text{ClO}_4)_2$ ни босқичли диссоцилани-

шидан ҳосил бўлган маҳсулотнинг мувозанат концентрациясини ҳисобланг.

Сувли эритмада $[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2$ амалда $Zn(NH_3)_4^{2+}$ ва ClO_4^- ларга тўла диссоциланади, шу сабабли

$$c_{Zn(NH_3)_4^{2+}} = c_{[Zn(NH_3)_4(ClO_4)_2]}^0 = 1 \text{ моль/л};$$

$$c_{ClO_4^-}^0 = 2c_{[Zn(NH_3)_4(ClO_4)_2]}^0 = 2 \text{ моль/л}$$

Комплекс ион $Zn(NH_3)_4^{2+}$ боскич билан диссоциланади, хисоблаш учун рухнинг аммиакли комплексининг баркарорлиқ константасидан фойдаланамиз:

$$\beta_1 = \frac{[Zn(NH_3)_2^+]}{[Zn^{2+}] [NH_3]} = 1,52 \cdot 10^2; \quad \beta_3 = \frac{[Zn(NH_3)_3^{2+}]}{[Zn^{2+}] [NH_3]^3} = 5,5 \cdot 10^6;$$

$$\beta_2 = \frac{[Zn(NH_3)_2^+]}{[Zn^{2+}] [NH_3]^2} = 2,69 \cdot 10^4; \quad \beta_4 = \frac{[Zn(NH_3)_4^{2+}]}{[Zn^{2+}] [NH_3]} = 5,0 \cdot 10^8;$$

Унга заррача моляр улуши ифодасини киритамиз, яъни: $\alpha_{Zn^{2+}}$:

$$\alpha_{Zn(NH_3)_4^{2+}}; \alpha_{Zn(NH_3)_2^+}; \alpha_{Zn(NH_3)_3^{2+}} \text{ ва } \alpha_{Zn(NH_3)_4^{2+}}$$

Ионлар мувозанатини кўриб чикиш вактида

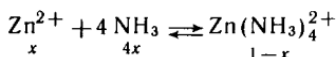
$$\alpha_{Zn^{2+}} = \frac{1}{D}, \quad \alpha_{Zn(NH_3)_4^{2+}} = \frac{\beta_1 [NH_3]}{D}, \quad \alpha_{Zn(NH_3)_2^+} = \frac{\beta_2 [NH_3]^2}{D},$$

$$\alpha_{Zn(NH_3)_3^{2+}} = \frac{\beta_3 [NH_3]^3}{D} \text{ ва } \alpha_{Zn(NH_3)_4^{2+}} = \frac{\beta_4 [NH_3]^4}{D}.$$

бундан

$$D = 1 + \beta_1 [NH_3] + \beta_2 [NH_3]^2 + \beta_3 [NH_3]^3 + \beta_4 [NH_3]^4$$

Хар бир заррачанинг моляр улушкини хисоблаш учун, айни эритмадаги NH_3 мувозанат концентрациясини билиш шарт. Уни хисоблашда кетма-кетлик, якинлашишдан фойдаланамиз. Биринчи якинлашишда ҳосил бўлши мувозанат константаси йигиндисига асосланаб, NH_3 мувозанат концентрациясини хисоблаймиз:



$1 - x \approx 1$ моль/л ни эътиборга олийса,

$$x = \sqrt[5]{\frac{1}{5,0 \cdot 10^8 \cdot 4^4}} = \sqrt[5]{7,8 \cdot 10^{-12}} = 6,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л.}$$

Демак, $[NH_3] = 4(6,0 \cdot 10^{-3}) = 2,4 \cdot 10^{-2}$ моль/л ва $D = 262,0$ бўлади..

Ундан $\alpha_{Zn^{2+}} = 1/262,0 = 3,82 \cdot 10^{-3}$;

$$\begin{aligned}\alpha_{Zn(NH_3)_4^{2+}} &= 3,65/262,0 = 1,39 \cdot 10^{-2}; \\ \alpha_{Zn(NH_3)_3^{2+}} &= 15,5/262,0 = 5,92 \cdot 10^{-2}; \\ \alpha_{Zn(NH_3)_2^{2+}} &= 76,0/262,0 = 2,90 \cdot 10^{-1}; \\ \alpha_{Zn(NH_3)^{2+}} &= 165,9/262,0 = 6,33 \cdot 10^{-1}.\end{aligned}$$

NH_3 бўйича текшириш (контрол) балансини тузамиз:

$$\begin{aligned}\text{Комплекс } Zn(NH_3)_4^{2+} \text{ га киради: } 6,33 \cdot 10^{-1} \cdot 1 \cdot 4 &= 2,532 \text{ моль/л.} \\ \text{Комплекс } Zn(NH_3)_3^{2+} \text{ га киради: } 2,90^{-1} \cdot 1 \cdot 3 &= 0,870 \text{ моль/л.} \\ \text{Комплекс } Zn(NH_3)_2^{2+} \text{ га киради: } 5,92 \cdot 10^{-2} \cdot 1 \cdot 2 &= 0,118 \text{ моль/л.} \\ \text{Комплекс } Zn(NH_3)^{2+} \text{ га киради: } 1,39 \cdot 10^{-2} \cdot 1 \cdot 1 &= 0,014 \text{ моль/л.}\end{aligned}$$

Ҳаммаси бўлиб комплексга 3,534 моль/л NH_3 бириккан бўлади.

Бинобарин, боғланмаган аммиак $4,000 - 3,534 = 0,466$ моль/л дир. Айни NH_3 ни мувозанат концентрацияси хисобда берилгандан сезилиларни даражада ($2,4 \cdot 10^{-2}$ моль/л) фарқланади. Масалани, кейинги очишда, изчиллик билан якинлашиш усулни бўйича топширик ва хисоблаш билан топилган кийматлар бир-бирига ўхласин. Топширикда $NH_3 = 0,1$ моль/л бўлсин. Айни аммиакнинг концентрациясида $D = 55,785$, $\alpha_{ZN^2+} = 1,79 \cdot 10^{-5}$, $\alpha_{Zn(NH_3)^2+} = 2,73 \cdot 10^{-1}$, $\alpha_{Zn(NH_3)_2^{2+}} = 4,82 \cdot 10^{-3}$, $\alpha_{Zn(NH_3)_3^{2+}} = 0,099$, $\alpha_{(NH_3)_4^{2+}} = 0,896$ бўлади.

Комплексга боғланган NH_3 концентрацияси, $(0,896 \cdot 1,4) + (0,099 \cdot 1,3) + (0,005 \cdot 1 \cdot 2) = 3,891$ моль/л ни ташкил қилади, NH_3 нинг мувозанат концентрацияси эса $4,000 - 3,891 = 0,109$ моль/л га тенг, амалда, бу хисоблашлар берилган ва аникланган лиганд концентрациялари 0,1 моль/лга тўғри келади. Кейинги якинлашиш кийматидан фойдаланиб 1 M $[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2$ ни барча заррачалари-нинг мувозанат концентрациясини аниклаймиз:

$$[NH_3] = 1,09 \cdot 10^{-1} \text{ моль/л};$$

$$[Zn^{2+}] = \alpha_{Zn^{2+}} + c^0_{[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2} = 1, 79 \cdot 10^{-5} \cdot 1 = 1,79 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л.}$$

$$\begin{aligned}[Zn(NH_3)^{2+}] &= \alpha_{Zn(NH_3)^{2+}} + c^0_{[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2} = \\ &2,73 \cdot 10^{-4} \cdot 1 = 2,73 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}[Zn(NH_3)_2^{2+}] &= \alpha_{Zn(NH_3)_2^{2+}} + c^0_{[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2} = \\ &4,82 \cdot 10^{-3} \cdot 1 = 4,82 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л.}\end{aligned}$$

$$[Zn(NH_3)_3^{2+}] = \alpha_{Zn(NH_3)_3^{2+}} + c^0_{[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2} = 0,099 \cdot 1 = 0,099 \text{ моль/л.}$$

$$[Zn(NH_3)_4^{2+}] = \alpha_{Zn(NH_3)_4^{2+}} + c^0_{[Zn(NH_3)_4](ClO_4)_2} = 0,896 \cdot 1 = 0,896 \text{ моль/л.}$$

Агар лиганд концентрацияси марказий ион концентрациясидан анча ортиб кетса, у ҳолда, мувозанат концентрация ва лиганднинг умумий концентрациялари бир-бирига якин бўлиб колади, шу сабабли якинлашиши усулига эҳтиёж колмайди. Бундай вактда, В нинг формуласига лиганднинг умумий концентрацияси кўйилади.

4. Таркибида 0,1 моль/л $Ag(NH_3)_2$ ва 0,5 моль/л NH_3 бўлган эритмадаги комплекс хосил қилувчи ион концентрациясини хисобланг. Жавоб: $2,36 \cdot 10^{-8}$ моль/л.

5. Таркибида 0,01 моль/л $Hg(NO_3)_2$ ва 0,08 моль/л KI бўлган эритмадаги Hg^{2+} концентрациясини хисобланг:

Жавоб: $5,78 \cdot 10^{-27}$ моль/л.

6. Таркибида 0,02 моль/л $Cd(NO_3)_2$ ва 1 моль/л NH_3 бўлган эритмадаги Cd^{2+} концентрациясини хисобланг.

7. 0,2 M $NiSO_4$ га тенг хажмда 2 M NH_3 кўшилди. Агар эритмада $pi(NH_3)_4^{2+}$ комплекс ионлари ҳосил бўлган бўлса, Ni^{2+} концентрацияси ни хисобланг.

Жавоб: $2,62 \cdot 10^{-8}$ моль/л.

8. 1 литр эритма таркибидаги 0,1 моль $CuSO_4$ ва 2,4 моль NH_3 бор. Агар $Cu(NH_3)_4^{2+}$ комплекс ион ҳосил бўлган деб олинса, эритмадаги Cu^{2+} ионлар концентрациясини хисобланг.

Жавоб: $5,83 \cdot 10^{-15}$ моль/л.

9. Таркибидаги 0,05 моль/л $Hg(NO_3)_2$ ва 0,4 моль/л бўлган эритмадаги Hg^{2+} концентрациясини хисобланг.

Жавоб: $1,88 \cdot 10^{-14}$ моль/л.

10. 0,6 M $K_2Cu(CN)_4$ эритмасига концентрацияси 0,005 моль/л бўлгунча цанид-ионлари кўшилди. Эритмадаги Cu^{2+} концентрациясини хисобланг.

Жавоб: $2,41 \cdot 10^{-24}$ моль/л.

11. Таркибидаги $CoCl_2$ бўлган эритмага, концентрацияси 2,8 моль/л аммиакдан тенг хажмда кўшилди. Агар эритмада $Co(NH_3)_6^{2+}$ комплекс ион ҳосил бўлган деб хисобланса, эритмадаги эркин Co^{2+} ион концентрациясини хисобланг.

Жавоб: $8,51 \cdot 10^{-8}$ моль/л.

12. Комплекс ионлари $Hg(SCN)_4^{2-}$ ҳосил бўлиш хисобига эритмадаги Hg^{2+} концентрациясини 10^{-11} моль/л гача камайтириш учун 1 литр $5 \cdot 10^{-5}$ M $Hg(NO_3)_2$ га қанча микдорда NH_4SCN кўшиш керак бўлади?

Жавоб: $4,37 \cdot 10^{-4}$ моль/л.

13. Бирималарни I M NH_3 даги эрувчанлигини хисобланг:
а) $Zn(OH)_2$ б) $AgBr$. Жавоб: а) $1,15 \cdot 10^{-3}$ моль/л; б) $2,98 \cdot 10^{-3}$ моль/л.

14. $Al(OH)_3$ ни I M $NaOH$ даги эрувчанлигини (моль/л) хисобланг.

Жавоб: 0,909 моль/л.

15. Таркибидаги 0,05 моль/л $[Ag(NH_3)_2]ClO_4$ бўлган эритмадаги Ag^+ , $AgNH_3^+$, $Ag(NH_3)_2^+$, NH_3 ларни мувозанат концентрацияларини хисобланг.

16. Таркибидаги 0,05 моль/л $Mg(NO_3)_2$ ва 0,2 моль/л $Na_2C_2O_4$ бўлган эритмадаги Mg^{2+} , MgC_2O_4 , $Mg(C_2O_4)_2^{2-}$, $C_2O_4^{2-}$ ларни мувозанат концентрацияларини хисобланг. Жавоб: $1,62 \cdot 10^{-4}$; $6,10 \cdot 10^{-3}$; $4,37 \cdot 10^{-2}$; $0,106$ моль/л.

17. 0,1267 г $FeCl_2$ ни 10 мл 2 M HCl да эритилиди, Fe^{2+} , $FeCl^+$, $FeCl_2$, Cl^- ионларининг мувозанат концентрацияларини хисобланг. Жавоб: $6,20 \cdot 10^{-3}$; $2,90 \cdot 10^{-2}$; $6,48 \cdot 10^{-2}$, 2,04 моль/л.

ҚИЙИН ЭРУВЧАН БИРИКМАЛАРНИНГ ЧЎКИШИ ВА ЭРИШИ

5.1. Эрувчанлик қўпайтмаси

Қийин эрувчан бирикма $M_p X_q$ ўзининг тўйинган эритмасида тўла диссоциланади:^{*}

$$M_p x_{q(\kappa)} = p M_{(s)} + q X_{(s)}$$

Мувозанат константаси микдорий жиҳатдан характерлашиши мумкин:

$$K^o = \frac{a_M^p a_X^q}{a_{M_p} x_q}$$

Каттик бирикма активлиги доимий бўлади, шу сабабли у константага киритилган бўлади:

$$K^o a_{M_p X_q} = a_M^p a_X^q = \bar{E} K^o \quad (5.2)$$

Шу усул билан олинган мувозанат константа эрувчанлик қўпайтмаси дейилади ва $\bar{E} K^o$ деб белгиланади (**ИЮПАК** тавсияси бўйича эрувчанлик қўпайтма K_s^o деб ёзилади).

Муҳими шундаки, эрувчанлик қўпайтмаси факат тўйинган эритманигина эмас, балки эритмадаги чўкмá — эритма системасининг мувозанат холатини хам характерлайди. Айрим вактларда $\bar{E} K^o$ катталигини термодинамик эрувчанлик қўпайтмаси ёки активлик қўпайтмаси деб хам аталади. Шу билан мувозанат константаси таркибига ионлар концентрацияси эмас, балки активлик киришини кўрсатади.

Активлик билан унинг концентрация орасидаги боғланниш (2.4) ни хисобга олиб, (5.2) ни қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\bar{E} K^o = a_M^p a_X^q = [M]^p [X]^q \gamma_M^p \gamma$$

$[M]^p [X]^q = \bar{E} K$ катталикни концентранган эрувчанлик қўпайтмаси дейилади. Айни киймат

* Соддалаштиринг учун ион заряди тушириб колдирилган.

ни ион кучига боғлиқлиги (2.11) тенглама орқали берилади:

$$\lg \mathcal{E}K = \lg \mathcal{E}K^{\circ} + \Delta \gamma Z_i^2 A \frac{J^{1/2}}{1+J^{1/2}} - 0,21 \quad (5.3)$$

бунда

$$\Delta \gamma Z_i^2 = P z_M^2 + q Z_i^2 \quad (5.4)$$

Ион кучлари нолга тенг бўлса $\mathcal{E}K$ ва $\mathcal{E}K^{\circ}$ қийматлари бир-бирига тўгри келади.

Ион кучи доимий (констант) бўлса, тўйинган эритма — чўкма системасини жуда ҳам аниқ ҳисоблашларда $\mathcal{E}K$ қийматидан фойдаланиши мумкин. Тахминий ҳисоблашларда эса кўпчинча $\mathcal{E}K = \mathcal{E}K^{\circ}$ деб тенглаштирилади ва жадвалдаги $\mathcal{E}K^{\circ}$ катталигидан фойдаланилади.

Қийин эрувчан $M_p X_q$ бирикмани эрувчанлик кўпайтмаси унинг эрувчанлиги билан оддий нисбатларда боғланган бўлади. Тўйинган эритма (5.1) бўйича $M_p X_q$ бирикмани эрувчанлиги S моль/л ни ташкил этади ва бу эритмадаги ионлар концентрацияси тенг бўлади: $[M] = pS$ ва $[X] = qS$. Бу қийматни эрувчанлик кўпайтма ифодасига қўямиз. Бунда $\mathcal{E}K^{\circ} = \mathcal{E}K$ деб оламиз:

$$\mathcal{E}K = [pS]^p [qS]^q = p^p q^q S^{p+q} \quad (5.5)$$

$$\text{Бундан } S = \sqrt[p+q]{\frac{\mathcal{E}K}{p^p q^q}} \text{ бўлади.} \quad (5.6)$$

(5.5) ва (5.6) тенгламалар эрувчанлик бўйича $\mathcal{E}K$ ни, ва аксинча, агар $\mathcal{E}K$ маълум бўлса, эрувчанликни ҳисоблаш имкониятини беради.

Масалан, $Ag_2C_2O_4$ учун:

$$\begin{aligned} Ag_2S_2O_4 &\rightleftharpoons 2Ag^+ + C_2O_4^{2-} \\ \mathcal{E}K^{\circ} &= a_{Ag}^2 + a_{C_2O_4^{2+}} = 3,5 \cdot 10^{-11} \end{aligned}$$

(5.6) тенглама бўйича эрувчанликни топиш мумкин:

$$S = \sqrt[3]{\frac{3,5 \cdot 10^{-11}}{4}} = 2,1 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}$$

Эрувчанлик кўпайтмага ва бинобарин кам эрувчан бирикмаларнинг эрувчанлигига ион кучини таъсири (5.3) тенглама орқали берилади.

(5.4) тенглама бўйича ҳисобланувчи $\Delta \gamma Z_i^2$ катталиги

ионли бирикмаларнинг эриш жараёни учун доимо мусбат бўлади ва (5.3) тенгламага мувофиқ кучи ортиши билан кийин эрувчан бирикма эрувчанлиги ҳамда унинг ЭК си ҳам ортиб боради.

Мисол тарикасида, (5.3) тенглама бўйича $\text{Ag}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни эрувчанлик кўпайтмаси ва ундан кейин эса ион кучи 0,6 бўлганда эрувчанлигини хисоблаймиз:

$$\lg \mathcal{E}K = -10,46 + (2 \cdot 1^2 + 1 \cdot 2^2) 0,509 \left(\frac{0,6^{1/2}}{1+0,6^{1/2}} - 0,2 \cdot 0,6 \right) = -9,49;$$

$$S = \sqrt{\frac{3,2 \cdot 10^{-10}}{4}} = 4,4 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

Кўриниб турибдики, ион кучи 0,6 бўлган эритмада $\text{Ag}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни эрувчанлик кўпайтмаси ион кучи ноль бўлганига нисбатан тахминан бир бирликка, тузнинг эрувчанлиги эса 2 мартадан кўпроқ ортар экан.

Хосил қилинган кам эрувчи бирикмада ионлар заряди қанча катта бўлса, ион кучининг ортиши билан ЭК ҳам шунча кўпаяди.

5.1.1 Эрувчанлик кўпайтмаси ва чўқтиришда гиббс стандарт энергиясининг ўзгариши

Эрувчанлик кўпайтмаси эриш жараёнининг мувозанат константаси хисобланади. Чўкма хосил бўлиш жараёни эриш жараёнига қарама-каршидир, шу сабабли, чўқтириш жараёнининг константаси эрувчанлик кўпайтмаси қийматига тескари, яъни $1/\mathcal{E}K^\circ$ га тенг бўлади.

Чўкма хосил бўлишида Гиббс стандарт энергиясининг ўзгариши кам эрувчан бирикманинг эрувчанлик кўпайтмаси билан (2.13) тенгламага ўхшаш боғлиқдир:

$$\Delta G^\circ = -RT \ln \frac{1}{\mathcal{E}K^\circ} = RT \ln \mathcal{E}K^\circ$$

ΔG° катталигини (2.14) тенглама орқали ҳамда термодинамик билдиригичдаги маълумотлар бўйича хисоблаш мумкин ва ундан кейин эса эрувчанлик кўпайтмасини топса бўлади:

$$\lg \mathcal{E}K^\circ = -\frac{\Delta G^\circ}{2,303RT}$$

5.1.2. Чўкма ҳосил бўлиш шартлари

Тўйинган эритманинг тегишли даражасидаги ионлар активликлари (концентрациялари) кўпайтмасини ўзгармас сақлаб туриш хоссасини эрувчанлик кўпайтмаси коидаси дейилади.

Эрувчанлик кўпайтмаси коидасига биноан ионлар активлик (концентрация) кўпайтмасини тегишли даражага оширилгандағи киймати айни ҳароратда жадвалдаги ЭК кийматидан катта бўлмаслиги керак. Агар активлик (концентрация) ни тегишли даражага оширган кўпайтма киймати ЭК дан ортиб кетса, у ҳолда чўкма ҳосил бўлиши керак ва эритмадаги ионлар концентрациялари ЭК кийматини қаноатлантиргунча камайиши керак. Шундай қилиб, чўкма ҳосил бўлиши шарти, айни эритмада чўкма ЭК сини жадвалда берилган ЭК * қийматидан катта бўлиши хисобланар экан.

Эрувчанлик кўпайтма коидасидан фойдаланиб, чўкма ҳосил бўлиши ва уни эриши ҳамда эритмада бошқа реакцияларни йўналиши шароитларини назарий жиҳатдан исботлаб бериш мумкин экан.

Берилган концентрацияси, масалан, тенг ҳажмли 0,02 М BaCl_2 ва Na_2SO_4 аралаштирилганда чўкма ҳосил бўлиш ё бўлмаслигини олдиндин билиш мумкин. Эритмалар аралаштирилгандан сўнг унинг суюлиши хисобига ҳар бир ион концентрацияси икки марта камаяди ва у $[\text{Ba}^{2+}] = [\text{SO}_4^{2-}] = 0,01$ моль/л ни ташкил этади. Айни кўпайтмадан $1 \cdot 10^{-2} \cdot 1,0 \cdot 10^{-2} = 10 \cdot 10^{-4}$ бўлади. Бу киймат жадвалда берилган ЭК $\text{BaSO}_4 = 1,1 \cdot 10^{-10}$ сонга нисбатан анча катта, шу сабабли 0,02 М BaCl_2 ва Na_2SO_4 эритмалари аралаштирилганда BaSO_4 чўкмаси ҳосил бўлади.

ЭК коидасига биноан, агар ЭК таркибига кирувчи бир ион концентрацияси (активлиги) оширилса, у ҳолда бошқа ион концентрацияси (активлиги) камаяди, ва аксинча, агар бир ион концентрация (активлик) си камайса, у ҳолда бошқаси ортади.

Бу бир исмли ионларни таъсири бўлиб, кўпчилик микдор анализида чўкмани тўлиқ ҳосил бўлиши ва уларни ажратишда аналитик кимё соҳасида кенг микёсда кўлланилади.

Натрий оксалат концентрацияси 0,2 моль/л бўлган эритмада бир исмли оксалат иони $\text{Ag}_2\text{C}_2\text{O}_4$ чўкма эрувчанинг таъсир этишини хисоблаймиз. 0,2 М $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ нинг ион кучи 0,6 га тенг. Айни ион кучида ЭК $\text{Ag}_2\text{C}_2\text{O}_4$ киймати $3,2 \cdot 10^{-10}$ ни ташкил этади. Мувозанат концентрация

* Ута тўйинган эритма бу ерда кўрилмайди.

белгисини киритиб, уларнинг эрувчанлик кўпайтмаси ифодасига қўйамиз:

$$[\text{Ag}^+] \cdot x \cdot [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = 0,2 + 1/2x;$$
$$\text{ЭК} = [\text{Ag}^+]^2 \cdot [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = x^2(0,2 + 1/2x).$$

Лекин, хисоблаш олдидан $x \ll 0,2$ М эканлигини, бинобарин $0,2 + 1/2x \approx 0,2$ эканини эътиборга оламиз. ЭК коидасидан:

$$[\text{Ag}^+] = \sqrt{\frac{3,2 \cdot 10^{-10}}{0,2}} = 4,0 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л.}$$

0,2 М $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ иштирокида $\text{Ag}_2\text{C}_2\text{O}_4$ нинг эрувчанлиги, айни ион кучидан бир исмли ион бўлмаган эрувчанликка нисбатан 10 марта камаяди.

Бир исмли ионлар кучига нисбатан, эрувчанликка анча сезиларни таъсир килишини кўрсатиб ўтиш мумкин.

Эрувчанлик кўпайтмаси коидаси айни чўкувчи ионни концентрация қиймати берилган бўлса, чўқтирувчи ионнинг концентрациясини хисоблаш имконини беради.

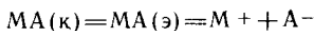
Эритмада Ba^{2+} ионлари концентрацияси қандай бўлганда S_4^{2-} ион концентрацияси $1 \cdot 10^{-6}$ моль/л га камайишни топайлик. ЭК коидасига биноан:

$$[\text{Ba}^{2+}] = \frac{\text{ЭК}}{[\text{SO}_4^{2-}]} = \frac{1,1 \cdot 10^{-10}}{1 \cdot 10^{-6}} = 1,1 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

Яъни, агар $[\text{Ba}^{2+}] \geqslant 1 \cdot 1 \cdot 10^{-4}$ бўлса, у холда $[\text{SO}_4^{2-}] \leqslant 10^{-6}$ бўлар экан. Айни мисол бир исмли ионларни эрувчанликка қандай таъсир этишини яна бир марта яққол кўрсатялти.

5.13 Қийин эрувчан бирикмаларнинг тўлиқ диссоциланмаган вактдаги эрувчанлик кўпайтмалари

Агар оз эрувчан бирикма тўлиқ диссоциланмаса, у холда эритмада ионлар билан бир вактда унинг тўлиқ диссоциланмаган маҳсулоти ва кўпинча кам эрувчан модда молекуласи ҳам бўлади. Бу асосан анорганик ионларни органик реагентлар билан оксихинолин, диметилглиоксим ва х.к.) ҳосил бўлган бирикмалари ҳамда кўпчилик сульфидлар, баъзи бир галогенлар ва бошқа бирикмалар учун характерли ҳисобланади. Тўлиқ ионланмаган модда МА эрувчанлиги, қуйидаги схема бўйича йўналади:



бинобарин M^+ ва A^- ионлари ҳам қаттиқ фаза билан

мувозанатда бўлади. Айни схемага биноан S_{MA} ни эрувчанлиги

$$S_{MA} = [MA] + [M^+] = [MA] + [A^-]$$

ёки

$$S_{MA} = [MA] + \frac{\mathcal{E}K_{MA}}{[A^-]} [MA] + \frac{\mathcal{E}K}{[M^+]} \quad \text{га (5.7)}$$

тeng бўлади.

Агар β_{MA} — MA ни барқарорлик константаси бўлса, у ҳолда

$$[MA] = \beta_{MA} [M^+] [A^-] = \beta_{MA} \mathcal{E}K_{MA} \quad \text{га (5.8)}$$

Бу нисбатни (5.7) га кўйиб, қўйидагини хосил киламиз:

$$\begin{aligned} S_{MA} &= \beta_{MA} \mathcal{E}K_{MA} + \frac{\mathcal{E}K_{MA}}{[A^-]} = \\ &= \beta_{MA} \mathcal{E}K_{MA} + \frac{\mathcal{E}K_{MA}}{[M^+]} \end{aligned} \quad \text{га (5.9)}$$

(5.9) тенглама тўла ионланмаган MA бирикма эрувчанлиги $\mathcal{E}K_{MA}$ кўпайтмасидан кичик бўлмаслигини кўрсатади.

Эритмада бир исмли ион концентрациясининг ошиши билан MA бирикмасининг эрувчанлиги, бу катталикага худди куйи чегара каби интилади. Масалан, AgCl нинг куйи эрувчанлик чегараси:

$$\begin{aligned} S_{AgCl} &= \beta_{AgCl} \mathcal{E}K_{AgCl} = 1,1 \cdot 10^3 \cdot 1,8 \cdot 10^{-10} = \\ &= 2,0 \cdot 10^{-7} \text{ моль/л.} \end{aligned}$$

ни ташкил килади.

Кучли кислотадан хосил бўлган кийин эрувчан бирикманинг тўйинган эритмадаги диссоциланмай қолган молекула концентрацияси, одатда унча катта бўлмай, балки бирикманинг умумий эрувчанлиги 2–3 % дан ортмайди. Аммо органик чўқтирувчи ва баъзи бир бошқа моддалар билан берган бирикмалар эрувчанлиги чўқтирувчи микдори унча ортиқча бўлмаса ҳам, эрувчанлиги деярли ҳар доим уни диссоциланмаган молекула концентрацияси орқали аникланади.

Маълумки, Fe^{3+} ни 8-оксихинолин билан кийин эрувчан бирикмасининг (FeL_3 , бунда L — 8-оксихинолин аниони $\mathcal{E}K = 3,1 \cdot 10^{44}$ ва FeL_3 ни барқарорлик константаси $8,0 \cdot 10^{36}$ ни ташкил этади... Бундан (5.8) тенглама бўйича

$[FeL_3] = 3,1 \cdot 10^{-44} \cdot 8,0 \cdot 10^{36} = 2,5 \cdot 10^7$ моль/л. Бинобарин, ҳар қандай тўйинган эритмада ЭК_{FeL}= $3,1 \cdot 10^{-44}$ бўлса ҳам S_{FeL} $\geqslant 2,5 \cdot 10^{-7}$ моль/л бўлади.

5.2. Шартли эрувчанлик кўпайтмаси

Кийин эрувчан бирикма ионлари турли реакцияларда иштирок этадиган бўлса, амалда қўллаш кўпинча мураккаблашади. Кучсиз кислота анионлари (PO_4^{3-} , CO_3^{2-} ва ҳ.к.) ва бир катор катионлар (Fe^{3+} , Al^{3+} , Cu^{2+} ва ҳ.к.) кислота — асосли бирикиш реакциясига киришиши мумкин. Бунда катионлар эритмадаги анион ёки лигандлар билан бирикиб координацион бирикма ҳосил қилиши, эритмада кийин эрувчан бирикма тўлиқ диссоциланмаслиги мумкин. Бундай жараёнлар натижасида (6.5) кўринишдаги ионлар концентрациялари билан туз эрувчанлиги орасидаги оддий боғланишлар бузилади.

Бундай система мувозанатини хисоблашда шартли эрувчанлик кўпайтмаси ЭК дан фойдаланса ҳам бўлади.

Шартли эрувчанлик кўпайтма деб. эритмада таркиб топган кам эрувчи бирикманинг барча катионлар концентрациялари йигиндиси айни бирикмадаги барча анион формулаларининг ионлар концентрацияси йигиндилари кўпайтмасига teng. Шу билан бирга ион концентрация унинг стехиометрик коэффициентига teng бўлиши керак.

Шартли ЭК' унинг хақиқий нисбатлари билан боғланган

$$EK' = EK \alpha_M \alpha_x \quad (5.10)$$

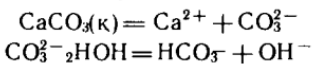
бунда, α — коэффициенти (ёки кўшимча реакция коэффициенти) комплекс шаклда реакция коэффициентини хисоблашда қандай ўзгарган бўлса, шундай усул билан хисоблаш мумкин бўлган.

Аммо, гомоген система реакция йўналишида реагент концентрациялари йигиндиси ҳар вақт доимий бўлиб қолади ва кўшимча реакция йўналишида чўкма эрувчанлиги ошса, яъни эриган модда умумий концентрация йигиндисини оширса, у ҳолда хисоблаш анча мураккаблашади.

Бунинг сабабларидан бири, яъни (5.5) тенгламани ҳар хил ҳисоблаш ишларига бевосита қўллашни кийин ҳолга келтириш, кийин эрувчан бирикма ионларини сув билан ўзаро протолотик таъсирланиши хисобланади.

Масалан, $CaCO_3$ ни эрувчанлик кўпайтмасини хисоблашда, камидা

иikki жараённи ҳисобга олиш керак.



Ca^{2+} ионини сув билан протолитик таъсирланиши учча кўп бўлмайди ва уни эътиборга олмаса ҳам бўлади. Шунга ўхшаш HCO_3^- сув билан протолитик бирикиш ҳам эътиборга олинади. S_{CaCO_3} нинг эрувчанлиги

$$S_{\text{CaCO}_3} = [\text{Ca}^{2+}] = [\text{CO}_3^{2-}] + [\text{HCO}_3^-]$$

га тенг бўлади:

$$\text{Бирок } \mathcal{E}\mathcal{K}_{\text{CaCO}_3} = [\text{Ca}^{2+}]^2, \text{ чунки } [\text{Ca}^{2+}] = [\text{CO}_3^{2-}].$$

(5.11) реакциянинг мувозанат константаси $2,1 \cdot 10^{-4}$ га тенглиги илгари кўрсатилган эди. Сувда CaCO_3 ни эрувчанлиги жуда оз бўлганлиги сабабли ($1,15 \cdot 10^{-4}$ моль/л) (5.11) жараёндаги ионлар мувозанат концентрацияси (3.25) тенглама квадрат тенглама формуласи билан ечилади:

$$[\text{OH}^-] = [\text{HCO}_3^-] = -1,05 \cdot 10^{-4} +$$

$$+ \sqrt{(-1,05 \cdot 10^{-4})^2 + 2,1 \cdot 10^{-4} \cdot 1,15 \cdot 10^{-4}} = 8,2 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л.}$$

Бундан

$$[\text{CO}_3^{2-}] = S - [\text{HCO}_3^-] = 1,15 \cdot 10^{-4} - 8,2 \cdot 10^{-5} = 3,3 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л.}$$

CaCO_3 нинг эрувчанлик кўпайтмаси:

$$\mathcal{E}\mathcal{K}_{\text{CaCO}_3} = [\text{Ca}^{2+}] [\text{CO}_3^{2-}] = 1,15 \cdot 10^{-4} \cdot 3,3 \cdot 10^{-5} = 3,80 \cdot 10^{-9}$$

га тенг бўлади.

Айни берилган киймат билан ҳатто $\mathcal{E}\mathcal{K}$ билан (5.10) боғлиқ бўлган шартли эрувчанлик кўпайтма (CaCO_3) $\mathcal{E}\mathcal{K}'$ ни ҳам ҳисоблаш мумкин. Карбонат ионининг α -коэффициенти (4.22) тенглама билан ҳисобланади.

$$\alpha_{\text{CO}_3^{2-}} = 1 + \frac{[\text{H}^+]}{K_2} + \frac{[\text{H}^+]^2}{K_1 K_2} \quad (5.12)$$

Унда K_1 ва K_2 лар H_2CO_3 нинг боскичли диссоциланиш константаси. Бундан H^+ ни топамиш:

$$[\text{H}^+] = \frac{1,00 \cdot 10^{-14}}{8,20 \cdot 10^{-5}} = 1,22 \cdot 10^{-10} \text{ моль/л}$$

ва ўни (5.12) тенгламага қўйсан:

$$\alpha_{\text{CO}_3^{2-}} = 1 + \frac{1,22 \cdot 10^{-10}}{4,80 \cdot 10^{-11}} + \frac{(1,22 \cdot 10^{-10})^2}{4,80 \cdot 10^{-11} \cdot 4,5 \cdot 10^{-7}} = 3,54.$$

CaCO_3 нинг шартли эрувчанлик кўпайтмаси,

$$\mathcal{E}\mathcal{K}' = \mathcal{E}\mathcal{K} \alpha_{\text{CO}_3^{2-}} = 3,80 \cdot 10^{-9} \cdot 3,54 = 1,35 \cdot 10^{-8}$$

га тенг.

У эрувчанлик билан оддий нисбатда боғланган бўлади,

$$S_{\text{CaCO}_3} = \sqrt{\mathcal{E}\mathcal{K}_{\text{CaCO}_3}} \quad (5.13)$$

(5.13) тенглама бўйича CaCO_3 нинг сувда эрувчанлиги осонгина хисобланади

$$S_{\text{CaCO}_3} = \sqrt{1,35 \cdot 10^{-8}} = 1,16 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

табдиди, бу олдин келтирилган натижага тўғри келади.

ЭК' ни афзалликларидан яна бири бу катталиктининг энг оддий шакли билан pH нинг ҳар хил қийматларидаги бирикманинг эрувчанлигидир. α -коэффициентининг анча мураккаб хисоблашларини кенг pH оралиғида олдиндан бажариш ва ундан жадвал тузиб кейинги турли хисоблашларда фойдаланилади.

5.3. Қийин эрувчи бирикмаларнинг эриши

Эрувчанлик кўпайтма коидасига биноан кам эрувчи бирикмаларнинг эриш шароитини белгилаш қийин эмас.

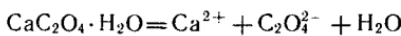
! Бирикмани эриши, яъни қаттиқ моддани эритмага ўтиши токи ионлар концентрациясини даражага кўпайтмаси эрувчанлик кўпайтмага тенг бўлмагунча давом этаверади.

ЭК қиймати қарор топганда, гарчи эритмадаги ионлар билан чўкма устидаги динамик мувозанат характеристи сақланса ҳам, эритмада ионлар концентрациясини ортиши тўхтайди. Агар чўкма билан динамик мувозанатда бўлган бундай эритмага, катион билан ёки анион билан ҳар иккаласи билан бирикиш хусусиятига эга бўлган реагент қўшилса, у ҳолда таъсиrlаниши натижасида кам эрувчан модда ионларининг мувозанат концентрациялари камаяди. Эритмада эрувчанлик кўпайтмасининг қаноатлантирувчи ионлар концентрациясини таъминлаш учун, бир оз микдор модда чўкмадан эритмага ўтиши керак. Эриш жараёни ё чўкма тўлиқ эригунча ёки эрувчанлик кўпайтмани қаноатлантирувчи концентрация қарор топгўнча кислота, комплекс ҳосил килувчи модда, оксидловчи ва ҳоказолардан фойдаланилади.

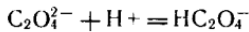
5.3.1. Кучли кислоталар таъсирида эритиш

Кучли кислотани кучсиз кислота аниони (X^-) билан таъсиrlаниши куйидаги схема бўйича боради:
 $\text{H}^+ + X^- \rightarrow \text{HX}$, бунинг натижасида эритмада X^- анион концентрациялари камаяди. Агар X^- кам эрувчан туз аниони бўлса, у ҳолда мувозанатни ўнгга силжиши натижасида чўкма эрий бошлайди. Масалан: кальций

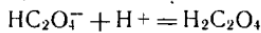
оксалатни тўйинган эритмасидаги мувозанат



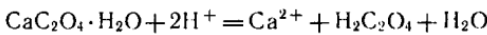
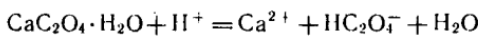
эритмага кучли кислота киритилиши натижасида HC_2O_4^- ионлари хосил бўлиш ҳисобига мувозанат ўнгга силжийди:



кейинчалик кислота концентрациясини ошириш билан эритмада оксалат кислота молекуласи пайдо бўлади:



Бу жараён натижасида $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ионлар мувозанат концентрацияси камаяди ва янги микдорда кальций оксалат моддаси чўқмадан эритмага ўтиши керак. Шундай килиб, кучли кислота таъсирида кальций оксалатнинг эришини кўйидаги тенглама бўйича кўриш мумкин:



Тузнинг эрувчанилиги

$$S = [\text{Ca}^{2+}] \quad (5.14)$$

га тенг бўлади ёки

$$S = [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + [\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]$$

Оксалат кислота концентрацияси ва унинг босқичли диссоциланиши маҳсулотини кислотанинг ионланиш константаси ва кальций оксалатни эрувчанилик кўпайтмаси билан ифодалаймиз:

$$S = \frac{\Theta K}{[\text{Ca}^{2+}]} \left(1 + \frac{[\text{H}^+]}{K_2} + \frac{[\text{H}^+]^2}{K_1 K_2} \right)$$

Тенглама (5.14) ни (5.15) га қўямиз ва баъзи бир солддалаштиришдан кейин, кўйидагини хосил қиласиз:

$$S = \sqrt{\Theta K \left(1 + \frac{[\text{H}^+]}{K_2} + \frac{[\text{H}^+]^2}{K_1 K_2} \right)} \quad (5.16)$$

Масалан, 0,1 моль HCl да эрувчанилик:

$$S = \sqrt{2,3 \cdot 10^{-9} \cdot 1 + \frac{0,1}{5,4 \cdot 10^{-5}} + \frac{(0,1)^2}{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 5,4 \cdot 10^{-5}}} = \\ = 3,4 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

га тенг.

(4.22), (5.10) ва (5.15) тенгламаларни таққосланса, (5.16) тенгламада илдиз остидаги ифода CaC_2O_4 ни шартли эрувчанлик кўпайтмаси эканлигини кўрсатади, чунки $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ионининг α -коэффициенти қуидаги кўришишга эга

$$\alpha_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} = 1 + \frac{[\text{H}^+]}{K_2} + \frac{[\text{H}+]^2}{K_1 K_2} \quad (5.17)$$

(5.17) тенгламадан $[\text{H}+] = 0,1$ бўлганда,

$$\alpha_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} = 1 + \frac{0,1}{5,4 \cdot 10^{-5}} + \frac{(0,1)^2}{5,6 \cdot 10^{-2} \cdot 5,4 \cdot 10^{25}} = 5,16 \cdot 10^3$$

олинади. Тенглама (5.10) оркали шартли эрувчанлик кўпайтмани топмиз:

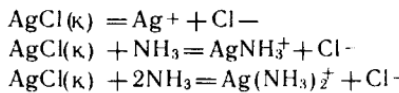
$$\mathcal{E}\mathcal{K}' = \mathcal{E}\mathcal{K}_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} = 2,3 \cdot 10^{-9} \cdot 5,16 \cdot 10^3 = 1,19 \cdot 10^{-5}$$

ва ундан кейин эса туз эрувчанлигини топамиз:

$$S = \sqrt{\mathcal{E}\mathcal{K}'} = \sqrt{1,19 \cdot 10^{-5}} = 3,4 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

5.3. 2. Комплекс ҳосил бўлиш ҳисобига чўкмани эриши

Комплекс ҳосил бўлиш жараёни кам эрувчан бирималарнинг тўйинган эритмадаги ионлар мувозанат концентрациясини камайишига олиб келади. Бу эритма — чўкма системасидаги мувозанатни силжитади, шу билан бирга чўкманى эришига сабаб бўлади. Масалан, AgCl тўйинган эритмасига NH_3 ни кўшилса кумушнинг аммиакли комплекслари AgNH_3^+ ва $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+$ ҳосил бўлади. Шундай килиб AgCl ни тўйинган эритмасида NH_3 иштироқида мувозанат ҳосил бўлиб, эритмада AgCl тўлик ионланган деб ҳисобланади.*



AgCl нинг NH_3 эритмасидаги эрувчанлигини умумий ҳолда қуидагича тасаввур этиш мумкин:

$$S = [\text{Ad}^+] + [\text{AgNH}_3^+] + [\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+] \quad (5.18)$$

* Эритмада AgCl тўла диссоциланган деб ҳисобланади.

ва

$$S = [Cl^-] \quad (5.19)$$

(5.18) тенгламанинг ўнг томонини эрувчанлик кўпайтмаси, барқарорлик константаси ва аммиакли мувозанат концентрацияси орқали ифодаланса

$$S = \frac{\text{ЭК}}{[Cl^-]} (1 + \beta_1 [NH_3] + \beta_2 [NH_3]^2)$$

бўлади.

Бунга (5.19) тенгламани қўйиб ва бир оз (ўзгартириб) соддалаштириб, қуйидагини хосил қиласиз:

$$S = \sqrt{\text{ЭК}(1 + \beta_1 [NH_3] + \beta_2 [NH_3]^2)} \quad (5.20)$$

0,1 M NH₃ да AgCl нинг эрувчанлиги:

$$\begin{aligned} S &= \sqrt{1,78 \cdot 10^{-10} [1 + 2,1 \cdot 10^3 \cdot 0,1 + 1,7 \cdot 10^7 (0,1)^2]} = \\ &= 5,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л га тенг.} \end{aligned}$$

(4.22), (5.10) ва (5.20) тенгламаларни таъкосланса, (5.20) даги радикал остидаги ифода AgClни шартли эрувчанлик эканлигини кўрсатади, чунки Ag⁺ ионининг α -коэффициенти қуйидаги формула билан хисобланади:

$$\alpha_{Ag^+} = 1 + \beta_1 [NH_3] + \beta_2 [NH_3]^2$$

[NH₃] = 0,1 моль/л бўлганда α -коэффициент:

$$\alpha_{Ag^+} = 1 + 2,1 \cdot 10^3 \cdot 0,1 + 1,7 \cdot 10^7 (0,1)^2 = 1,7 \cdot 10^5$$

га тенг бўлади.

AgClни шартли эрувчанлик кўпайтмасини (5.10) тенгламида орқали хисоблаймиз:

$$\text{ЭК}' = \text{ЭК} \alpha_{Ag^+} = 1,78 \cdot 10^{-10} \cdot 1,7 \cdot 10^5 = 3,0 \cdot 10^{-5}$$

Бундан AgCl ни 0,1 M NH₃ даги эрувчанлиги:

$$S = \sqrt{\text{ЭК}'} = \sqrt{3,0 \cdot 10^{-5}} = 5,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$$

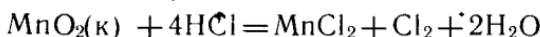
5.3.3. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияси натижасида эриш

Оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг кўлланилиши баъзан кам эрувчан бирикмаларни эришида бирдан-бир кўлланадиган усул хисобланади. Кўпчилик сульфидларни

Эрувчанлиги бунга яққол мисол бўла олади. Масалан, мисульфид (CuS) ҳатто концентранган хлорид кислотада ҳам амалда эримайди, (эрувчанлиги 10—7 моль/л ни ташкил этади.). Лекин суюлтирилган нитрат кислотада мисульфид осонгина эрийди:



Бошқа мисол тариқасида MnO_2 ни олиш мумкин. Бу бирикма нитрат кислотада эримайди. Аммо хлорид кислотада осонгина эрийди:



яъни HCl ни қайтарувчанлик хоссаси билан боғлиқ.

Амалда анализ жараёнида одатдаги мураккаб (комбинациялашган) эриш усули қўлланади. Қўпинча бу усуллар бир-бирига боғлиқ бўлади. Масалан, HNO_3 ҳам кучли кислота, ҳам қучли оксидловчи бўлиб таъсир қилади. Анерганик анализларда қўпинча оксидловчи бўлиб таъсир қилади. Анерганик анализларда қўпинча концентранган хлорид ва нитрат кислоталар аралашмалари «зар суви» деб аталадиган аралашмадан фойдаланилади. Бу кислота аралашмалари ҳам кучли кислота, ҳамда кучли оксидловчи бўлиб таъсир қилади. Бундан ташкири комплекс ҳосил қилиш хусусияти (HCl -симоб (II) ва баъзи бир катионлар билан барқарор комплекс бирикма ҳосил қилиш имкониятига эга).

5.3. 4. Эрувчанликка эритувчиларнинг таъсири

Моддани ўзгармас харорат ва босимда эрувчанлигини фақат айни модданинг хоссаси билангина эмас, балки эритувчининг хусусияти ва табиати билан ҳам аниқланади. Баъзи бир моддалар сувда яхши эрийди, лекин органик ва бир қатор бошқа эритувчиларда эримайди: Аксинча, баъзилари органик эритувчиларда яхши эриса, бироқ сувда эримайди. Бошқа учинчи бир турлари сувда ҳам, қўпчилик органик эритувчиларда ҳам яхши эрийди. Сувсиз эритувчилар ўз хоссалари, эритиш хусусияти билан тубдан фарқланади, шунинг учун яхши эрувчи моддалар, масалан, спирт ёки кетонларда яхши эрувчи модда, бензол ёки толуолда эримайди ва аксинча. Эритувчиларни эрувчанликка таъсир қучини олдиндан белгилаш ҳакида назарий тушунча унча кўп эмас, борлари ҳам эмпирик коидага эга бўлиб уларни сифат томонини характерлайди ҳамда бир қатор изоҳлардан холи эмас. Шунга қарамай,

ҳар хил эритувчиларда модда эрувчанлиги ҳакидаги тўпланган бир катор тадқиқот назарий тасаввурлар кўпчилик ҳолларда аналитик реакцияларни бажаришда эритувчиларни мантиқий танлаш имконини беради, жумладан эриётган модда билан эритувчини кимёвий табиати бўйича бир-бирига яқин бўлиши керак деган коида ҳанузгача ўз моҳиятини йўкотгани йўқ. Коидага биноан, кутбли моддалар мөляр эритувчидар, кутбсизлари эса кутбсиз эритувчидар эрийди. Кўпчилик анорганик кислота тузлари ва бошқа кутбли моддалар эритувчилардан бир турлари сувда, алифатик спиртларда яхши эрийди ва хоказо, лекин кутбсиз молекула туридан бензол, углерод тўрут хлорид ва бошқаларда кам эрийди. Органик анион тутган бирикмалар коида бўйича кутбсиз эритувчиларда сувга нисбатан яхши эрийди. Углеводородлар ва бошқа кутбсиз моддалар кутбсиз эритувчиларда яхши эрийди, лекин кутблида эримайди. Буларнинг ўртасига қатъий чегара қўйилмайди, чунки ҳамма бирикмалар ҳам факатгина типик кутбсиз ёки типик кутбли бирикма бўла олмайди.

Эритмаларни электростатик назарияси модда эрувчанлигини эритувчининг диэлектрик ўтказувчанлиги билан боғлайди. Эритилган модда эрувчанлиги хоссасига караб, эритувчини диэлектрик ўтказувчанлигини ортиши билан эрувчанлик ортиши ҳам камайиши ёки максимум оркали ўтиши ҳам мумкин. Кутбсиз модда эрувчанлиги, коида бўйича эритувчининг диэлектрик ўтказувчанлигини камайиши билан ортади.

Бир катор тузлар эрувчанлигининг логарифми, эритувчининг диэлектрик ўтказувчанликни тескари ишора қийматига $1/E$ боғлик бўлади, лекин бу конуният кўпгина четланишдан ҳам ҳоли эмас.

Сувли эритмага сувсиз эритувчи қўшилиши билан одатда, анорганик бирикма эрувчанлиги камаяди. Аммо, шу билан бир вактда баъзи бир тиоцианидлар. Йодидлар ва бошқа тузларнинг (Hg_2Cl_2 , CdJ_2 ва бошқаларнинг) эрувчанлиги ортади.

Сувли эритмага сувсиз эритувчиларни қўшилиши одатда анорганик бирикмаларнинг эрувчанлигини камайишига олиб келади ва эритмадан моддани микдоран ажратиб олишда фойдаланилади. Худди шундай, масалан $CaSO_4$, $KClO_4$ ва бошқа бирикмаларни изланувчи эритмага спирт қўшиб ажратиб олинади.

Бирикмаларнинг эрувчанлигини назарий ва амалий

томонларининг изланиши аналитик кимё соҳасини мухим масалаларидан бири бўлиб колмоқда.

5.4. Эрувчанликка ҳароратнинг таъсири

ЭК ни ҳароратга (2.12) боғлиқлиги ҳар қандай мувозанат константани ҳароратга боғлиқлиги каби унинг кимёвий реакциясининг тенгламаси билан ифодаланади:

$$\frac{d\ln\mathcal{E}K}{dT} = -\frac{\Delta H}{RT^2}$$

ΔH — энтальпия ўзгариши (эрувчанлик иссиқлик эфекти).

Кўпчилик кам эрувчи бирикмаларни сувда эрий олиши эндотермик жараёндир ($\Delta H > 0$), шу сабабли ҳароратнинг кўтарилиши билан эрувчанлик қоида бўйича ортади. Шундай моддалар маълумки, ҳароратнинг ортиши билан унинг эрувчанлиги камаяди. Масалан, $\text{CaSO}_4 \cdot 1/2 \text{H}_2\text{O}$ лекин бундай бирикмалар учун ҳароратли эрувчанлик коэффиценти турличадир. Баъзи бир моддаларни уй ҳарорати билан 100°C оралиғида эрувчанлиги ўн мартағача ўзгариади, масалан, бу PbJ_2 да кузатилади. Кўпчилик қийин эрувчан чўқмаларни эрувчанлиги ҳароратга анча кам боғлиқ бўлади. Ҳароратнинг ўзгариши, нафакат эрувчанликка, балки кўпчилик чўкма таркибига, айниқса, агар чўкма кристаллгидрат бўлса, таъсир қиласи. Чўкма хосил бўлишида ҳароратни ортиши одатда кристаллгидратдаги сув молекула сонининг камайишига олиб келади. Масалан, 60°C гача кальций сульфат 60°C ҳароратда дигидрат ҳолда, $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ундан юкори ҳароратда эса $\text{CaSO}_4 \cdot 1/2 \text{H}_2\text{O}$ га айланади. Бу хилдаги жараёнлар эрувчанликни ҳароратга боғлиқлик эгри чизигини бирдан синишига олиб келади.

5.5. Иккита кам эрувчан модданинг чўкишдаги мувозанати

Чўқтиришни олиб бориш вактида ҳар доим деярли бир неча бирикманинг чўкмага тушиб эҳтимоли борлигини хисобга олиш керак бўлади, чунки анализ қилинаётган эритмада чўқтирувчи билан чўкма хосил қила оладиган бир неча ион бўлиши мумкин.

Баъзан икки ва ундан ортиқ бирикмадан қайси бири олдин чўкмага туша олиши ва иккинчисини чўкишидан

олдин уни неча фоиз чўкиши мумкин эканлигини билиш шарт бўлади. Бундай масалалар, эрувчанлик кўпайтмаси коидасига биноан ҳал қилинади.

Эритмадаги ионлар концентрация кўпайтмаси эрувчанлик кўпайтмасидан катта бўлганда, модда чўкмага тушади, бинобарин, чўқтирувчини минимал концентрациясида бирикманинг эрувчанлик кўпайтмаси қийматига етгани биринчи бўлиб чўкмага тушади.

Агар таркибида 0,1 моль/л концентрацияли кумуш, кальций, барий нитрат бўлган эритмага натрий карбонат кўшилса, карбонатлардан қайси бири биринчи бўлиб чўкмага тушишини топайлик.

Эрувчанлик кўпайтмасига асосан, ҳар қандай концентрацияда карбонатлардан қайси бири чўка бошлишини хисоблаш мумкин.

$$[CO_3^{2-}] = \frac{\text{ЭК}_{Ag_2CO_3}}{[Ag^+]^2} = \frac{1,2 \cdot 10^{-12}}{(0,1)^2} = 1,2 \cdot 10^{-10} \text{ моль/л};$$

Ag_2CO_3 чўка бошлайди;

$$[CO_3^{2-}] = \frac{\text{ЭК}_{BaCO_3}}{[Ca^{2+}]} = \frac{3,8 \cdot 10^{-9}}{0,1} = 3,8 \cdot 10^{-8} \text{ моль/л};$$

$CaCO_3$ чўка бошлайди

$$[CO_3^{2-}] = \frac{\text{ЭК}_{BaCO_3}}{[Ba^{2+}]} = \frac{4,0 \cdot 10^{-10}}{0,1} = 4,0 \cdot 10^{-9} \text{ моль/л};$$

$BaCO_3$ чўка бошлайди

Хисоблаш, биринчи бўлиб кумуш карбонат чўкмага тушишини кўрсатади, чунки унинг эрувчанлик кўпайтмаси ўз қийматига етишиши учун минимал концентрацияли CO_3^{2-} керак бўлади, энг охири $CaCO_3$ чўка бошлайди. Эритмада CO_3^{2-} ионлар концентрацияси $4,0 \cdot 10^{-9}$ моль/л га етганда барий карбонат чўкмага тушади, сўнг $[CO_3^{2-}]$ концентрацияда эритмадаги Ag^+ ионлари:

$$\begin{aligned} [Ag^+] &= \sqrt{\frac{\text{ЭК}_{Ag_2CO_3}}{[CO_3^{2-}]}} = \\ &= \sqrt{\frac{1,2 \cdot 10^{-12}}{4 \cdot 10^{-9}}} = 1,7 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л} \end{aligned}$$

ташкил этади. Бинобарин, айни ҳолда кумуш карбонатни

тўлиқ чўкиши 98,3 % ни ташкил этар экан.

Реакцияга киришувчи заррачалар табиати ҳамда ўзаро бирикувчи эритмалар концентрацияси ва ҳароратига караб, чўкмага тушиш реакция тезлиги ҳам кенг оралиқда ўзгаради. Амалда кўпчилик чўкмалар бирдан, баъзилари-нинг ҳосил бўлиши узоқ вакт—бир неча соат ва ўнлаб соатлар давом этади. Чўкма ҳосил бўлиш реакция тезлиғини етарли бўлмаслиги, кўпчилик анализ усулини асосий камчиликларидан бири ҳисобланади, чунки анализга кўп вакт сарфланади.

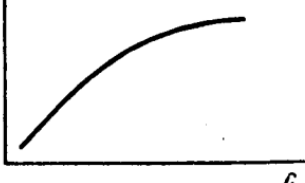
5.6. Биргалалиб чўкиш

Эритмада чўкма ҳосил бўлиши турли жараёнларни бирга йўналиши билан мураккаблашади. Бундай жараёнларга биргалалиб, яъни бирга чўкиш дейилади.

Сдаіда эрувчаник кўпайтмаси ўз қийматига стмай туриб чўкмага тушган ва бошқа чўкма бўлмагандага улар чўкмага тушмайдиган холга биргалалиб чўкиш дейилади.

Биргалалиб чўкишда эритмадаги ионларни ҳосил бўлган чўкма юзасига бирикиши ва ЭК кондаси оркали ҳисобга олинадиган бошқа жараёнлар катта аҳамиятга эга бўлади. Биргалалиб, чўкишини асосий сабаблари адсорбция, окклузия, изоморфизм ва баъзи бир бошқалар ҳисобланади.

α



5.1- расм. Адсорбция изотермаси

5.6.1. Адсорбция

Каттиқ жисм (адсорбент) юзасига мoddани ютилиши адсорбция дейилади.

Бу кайтар жараён бўлиб, ютилган (адсорбцияланган) заррачалар эритмадаги заррачалар билан мувозанат холда бўлади. Ўзгармас ҳароратда ютилган модда миқдорини эритма концентрациясига боғликлиги **адсорбция изотермияси** дейилади. Адсорбцияланниш изотермиясини типик кўрининиши 5.1-расмда келтирилган. Буни математик боғланишини **Лэнгмюр тенгламаси** оркали ифодалаш мумкин:

$$n = n \infty \frac{bc}{1+bc} \quad (5.21)$$

бунда n -мувозанат холдаги адсорбцияланган модда микдори; $n\infty$ -адсорбцияланиш бўлган модданинг максимал микдори; b -доимилик; с-эритмадаги модда концентрацияси.

Лэнгмюр тенгламаси бўйича каттиқ жисм юзаси минимал микдор энергияга эга бўлиб, унга эритмадан молекула ёки ионлар ютилиб, адсорбцияланиши мономолекулалар катлам хосил килиши мумкин. Бундай ($n\infty$) бўш ўринлар сони, максимал модда микдори билан аникланиши мумкин бўлади. Унча катта бўлмаган концентрация оралиғидаги изотерма чизиқли эканлиги расмдан кўриниб турибди. Ҳақиқатдан ҳам вс $\ll 1$ бўлганда (5.21) ни маҳражи бирга тенг бўлиб қолади ва тенглама куйидаги кўринишга ўтади.

$$n = n\infty \text{вс} = \Gamma c \quad (5.22)$$

Бунда Γ — коэффициент. Буни чизикли адсорбция тенгламаси дейилади.

Аммо шундай холлар ҳам борки, адсорбцияланган модда микдорини эритма концентрациясига боғлик бўлиши 5.1-расмда ифодалангандан анча фарқланади. Эҳтимол бу адсорбент юзасида мономолекулалар эмас, балки полимолекулалар катлам хосил килиши билан боғлик бўлиши мумкин, шунингдек турли каттиқ жисмлар реал юзаси бир хил эмаслиги баъзи бир сабабларга кўра бу хол. Лэнгмюр назариясида кўрилган эмас.

Икки ва ундан ортиқ модда адсорбцияланганда ютилган модда микдорини факт уни эритмадаги концентрацияси билангина эмас, балки адсорбентга мойиллиги билан ҳам аникланади. Мойиллик бир моддани адсорбциялашда ҳам муҳим аҳамиятга эга. Бир неча модда адсорбцияланишида мойилликни намоён бўлиши айниқса яққол кўринади, чунки катта мойилликка эга бўлган бир модда ҳатто концентрацияси оз бўлган тақдирда ҳам иккинчисини сиқиб чиқариши мумкин.

Чўкма юзасига ютилган ион (5.21) типдаги тенглама оркали характерланади, аммо молекулани адсорбцияланганига нисбатан баъзи бир афзалликка эга. Айниқса у ион кристалига ионларни танлаб адсорбциялаш ва уни заряди билан боғликлиги алоҳида ўрин тутади. Панет—Фаянс—Ган қоидаси бўйича чўкма эритмадан чўкмадаги бирор ион билан энг оз эрийдиган ёки кам диссоциланадиган бирикма хосил қилувчи ионларни ўзига бириктиради. Биринчи навбатда, чўкма юзасига уни таркибидағи ҳамда эритмада мўл бўлган ионлар адсорбци-

яланади. Масалан, сульфат ионларини барий хлорид билан чўқтириш вактида чўқтириш бошланиш даврида ва барий сульфатни тўлик чўкмага тушгунга кадар, чўкмага SO_4^{2-} ионлари ютилаверади, чунки бу вактда улар ортиқча бўлади. Чўкма BaSO_4 тўлик хосил бўлгандан сўнг эритмага ортиқча барий хлорид BaCl_2 кўшилганда Ba^{2+} ионлари адсорбцияланади. Бу ионлар чўкма билан етарли миқёсда барқарор бирламчи катлам хосил қиласди. Бирламчи ион катламига қарама-карши зарядланган карши ионлар тортилади, улар анча кучсиз бирикади ва иккиламчи ёки диффузланган деб аталувчи катлам хосил қиласди. Иккиламчи катламни қарши ионлари сифатида бирламчи катлам ионлари билан энг кам эрувчи ёки энг оз диссоциланадиган модда хосил қилувчи ионлар таъсиранади. Бошка бирор ўхшаш шароит бўлганда ионлар заряди ортиши билан адсорбция ҳам ортади. Шунга ўхшаш адсорбцияланган ионлар сони чўкма юзаси катталашини билан ортади, яъни майда кристалл ва аморф чўкмалар ионларни йирик кристалларга нисбатан кўп ютади. Хароратнинг ортиши билан адсорбцияланиш камаяди.

5.6.2. Окклюзия

Окклюзия — биргалашиб чўкишни бир тури бўлиб, эритмадан кўшимча моддаларни ички қисмига бириктириб олиш ҳисобига чўкмани ифлосланишига айтилади.

Окклюзияни асосий сабабларидан бири адсорбция мувозанатини нотекислигидир, яъни чўкма заррачаларини ўсиш тезлиги адсорбцияланган мувозанат тезлигидан ортиб кетиши ҳисобланади. Масалан, сульфатларни барий хлорид билан чўқтиришда, хали SO_4^{2-} ионлари тўлик чўкмаган вактда, яъни жараённи бошида BaSO_4 ионлари биринчи катламига бирикса, иккинчисига эса қарши ионлар, масалан, Na^+ тортилади. Чўқтирувчи BaCl_2 ни секин-аста кўшилганда адсорбцияланиш мувозанатини силжиши ҳисобига чўкмага ютилган Na^+ ионлари Ba^{2+} ионларига алмашиниб BaSO_4 чўкма кристаллари ўсади. Агар BaCl_2 эритмаси тез кўшилса адсорбцияланиш мувозанатини силжиши учча юкори даражада бўлмайди, ва BaSO_4 кристалини ички қисмига ютилган Na^+ ионлари қисман колар экан. Кўпчилик бошқа чўкмаларни хосил бўлишида ҳам окклюзия ана шундай схема асосида боради.

Окклюзия жараёнини бўлишига адсорбция мувозанатини нотекислигидан бошқа баъзи бир колдиқлар ва эритувчиларни чўкма ҳосил бўлиши вақтида уни ички қатламига ўрнашиб олиши ҳам сабаб бўлади.

5.6.3. Изоморфизм

Кристаллдаги ионларнинг бир-бирини ўрнини олиб, ўзгарувчан таркибли фаза ҳосил қилишига изоморфизм дейилади. Натижада аралаш кристаллар ёки каттик эритма вужудга келади.

Изоморф бирикма таркибига ўлчами бир-бирига яқин бўлган ионлар ва бир типли кристалл панжарага эга бўлган эритувчилар киради. Изоморф кристаллар, масалан, BaSO_4 ва RaSO_4 лар ҳисобланади. Изоморф биргалашиб чўкиш Хлопин коидасига бўйсунади:

$$D = \frac{x}{y} : \frac{1-x}{1-y} \quad (5.23)$$

бунда D — концентрацияга боғлиқ бўлмаган кристаллашиш коэффициенти: x — чўкмага ўтувчи микрокомпонент улуши; y — чўкмага ўтувчи микрокомпонент улуши.

(5.23) тенгламадан куйидагини ҳосил қиласиз:

$$\frac{Dy}{1-y} = \frac{x}{1-x} \quad (5.24)$$

Чўкмага ўтувчи микрокомпонент улуши одатда доимий бўлади, шу сабабли (5.24) тенгламанинг чап томони ҳам доимий, бинобарин каттик фаза (X) даги микрокомпонентни эритмадаги концентрация ($1-X$) нисбати ҳам доимийдир.

Хлопин коидаси микрокомпонентларни эритмадан ажралиш шароитини олдиндан кўра олиш имкониятини беради.

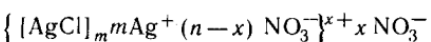
Биргалашиб чўкиш жараёнини мантикий ва ижобий томонлари ҳам бор. Биргалашиб чўкиш натижасида чўкма ифлосланади, бу гравиметрик анализ натижасининг аниклигига таъсир этади, ва бинобарин, бу нохуш жараённи минимумгача келтириш керак бўлади. Шу билан бирга биргалашиб чўкиш жараёни эритмадан микрокомпонентларни ажратиб олишга ва уларнинг концентрациясини оширишга ҳам асосланган. Бу билан айни жараённи энг қулай йўлларини излаб топиш чораларини тезлаштиради.

5.7. Коллоид эритмалар

Коллоид эритмалар, моддаларни чўкиши ва эриши ҳамда бошқа аналитик кимёвий жараёнларининг боришида ҳосил бўлиши мумкин. Коллоид системаларда эритилган модданинг ўлчами $10^{-7}..10^{-15}$ см.ли заррача ҳолида бўлиб, бу чин эритмадаги ион ва молекулалар ўлчамидан анча катта бўлади, лекин чўкмага тушувчи заррача ўлчамидан анча кичикдир. Шунинг учун коллоид ҳолдаги модда заррачалари (ўлчами) активланган юзага эга бўлиб, у кўп ионларни ютиш хусусиятига эгадир. Бинобарин, адсорбцияланган ионлар кўп холларда коллоид эритма хоссалари ва алоҳида ҳолатини аниклади. Кимё—аналитик нуктаси назардан, таъкидлаш зарурки, коллоид эритма заррачалари аналитик кимёда қўлланадиган одатдаги фильтр қофози оркали ўтиши ва ҳатто узок вакт сақланганда ҳам чўкмага тушмаслигини алоҳида кўрсатиб ўтиш аҳамиятлидир. Коллоид эритмалардан нур ўтганда улар тиник кўриниб ва фактат ёнидан ёритилганда уларнинг лойқали эканини кузатиш мумкин. Бу ҳодисага Тиндал эффицити дейилади. Тиндал эффициентини топиш коллоид эритмани борлигини тажриба йўли билан исботлаш ҳисобланади.

Коллоид системаларни баркарор бўлишининг асосий сабабларидан бири, коллоид заррачалар юзасида адсорбцияланган ион ҳисобига электр зарядларини бўлишидир. Коллоид заррачаларнинг ҳосил бўлишида ионларни адсорбцияланиши, ионларни чўкмага ютилишида содир бўладиган одатдаги конунийтларга ўхшаш бўлади, яъни заррача таркибига кирувчи ва эритмадаги мўл микдорда бўлган ионларни кўпроқ адсорбциялайди. Масалан, AgCl коллоид заррачаларни ҳосил бўлишида биринчи навбатда Ag^+ ионлари ютилади, агар AgNO_3 эритмасига бироз микдорда NaCl қўшилса ёки агарда NaCl эритмасига бироз микдорда AgNO_3 солинса, Cl^- адсорбцияланади. Адсорбцияланган ионларнинг зарядлари иккиласми катламга қисман ютилган диффузланган катлам деб аталувчи ва адсорбцияланган катламдаги ионларга нисбатан қисман кучсизроқ боғланган қарши ионлар билан нейтралланади. Шундай қилиб, коллоид заррачалар, ионларни иккиласми электр катлам билан ўралган, кам эрувчи моддани ядросидан иборат бўлади. Электроннейтрал заррачаларни умумий ҳолда мицелла дейилади. Мицеллани кимёвий формуласи ядро таркиби квадрат қавс ва

ядро таркиби адсорбцияланган қатlam эса оддий фигурали кавсда ифодаланади. Масалан, AgNO_3 эритмадаги AgCl ни мицелласи асосан унга Ag^+ қисман NO_3^- ионлари билан диффузланган (сувли эритмаларда) ҳамда гидрат билан адсорбцияланган каватлардан иборат. Бундай мицелла таркиби, кимёвий формула бўйича қўйидагича ифодаланиши мумкин:



Эритмада коллоид заррача белгилари бўйича бир хил белгили заряд бўлади. Шу сабабли улар ўзаро тўкнашганда итаришишади, бу билан заррача катталашмайди ва система вакт ўтиши билан баркарорлигини саклайди. Умуман коллоид эритма, албатта электронейтрал бўлиб қолади, чунки ҳар бир мицелла электронейтрал заррача хисобланади.

Коллоид эритмалар гидрофоб (сувсиз эритмаларда лиофоб) ва гидрофил (сувсиз эритмаларда лиофил) ларга бўлинади. Гидрофобли заррачаларни сувга интилиши оз, ишқаланувчи хоссаси унча катта эмас. Улар қаторига кумуш йодид, мишъяқ (III)-сульфид ва кўпчилик бошқа бирикмалар киради. Гидрофил коллоидлар анча гидратланган бўлиб, уни куритганда колдиги гигроскопик (нам тортувчи) дир. Шундай хоссаларга, масалан, силикат кислота ва бошқа турли гидратланган оксидлар эга бўлади. Гидрофил коллоидлар баркарорлиги гидрофобларга нисбатан анча юкори туради. Гидрофил коллоидларнинг муҳим хусусиятларидан бири гидрофоб заррачаларни химоялаш таъсири хисобланади. Лиофилхоссали моддаларни, масалан, желатинани киритилиши ўхшашиб зарядли гидрофоб коллоидларнинг баркарорлигини оширади.

Коллоид эритмаларга электролитлар киритилса, диффузияланган қатlam қисилади ва ҳатто парчаланади ҳам, натижада заррачалараро интилиш кучлари камаяди, заррачалар бирлашади ва чўкмага тушади, яъни коллоид эритмалар коагуляцияланади. Кўшиладиган электролитни карши ион заряди қанча катта бўлса, концентрацияда коагуляция эффекти шунча кичик бўлади, (Шульц ва Гард коидалиари). Гидрофил коллоидлар фактат электролит концентрацияси анча юкори бўлгандагина коагуляцияланади. Эритма ҳароратини ортиши ҳам коагуляцияни тезлаштиради. Шундай килиб, коллоид эритма ва унинг коагуляциясини бузиш учун ҳароратни ошириш ва электролит кўшиш керак бўлар экан.

Сув билан ювиш коагуляцияланган электролитларнинг йўқолишига олиб келади, бу эса коллоидлигини қайтаради ва баркарор чўкмани коллоид эритма ҳолатига ўтишига олиб келади. Бу жараён чўкмани пептизациялаш деб аталади. Чўкмани пептизациялашга йўл қўймаслик учун одатда уни сув билан эмас, балки унга бирор электролит қўшиб ювилади. Аммоний тузлари кўпинча юувучи суюқлик сифатида ишлатилади, чунки улар киздириши билан учиб кетади, шунинг учун чўкма ифлосланмайди.

?

Саволлар

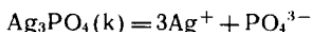
1. Эритмага куйидаги моддалар қўшилса, AgBr чўкма эрувчанлиги ортадими ёки камаядими: а) 0,1 м KBr ; б) 0,1 м KNO_3 ?
2. Агар эрувчанлик кўплайтмаси бир-бирига яқин бўлса MgF_2 ва BaCO_3 ларни эрувчанликлари бир хил бўладими?
3. Бирикмалар BaSO_4 , CaCO_3 , AgCl , ZnS , $(\text{MgOH})_2\text{CO}_3$ дан кайси бирини эрувчанлиги эритманинг кислотали ҳолатига боғлик бўлмайди? Нима учун?
4. Кайси эритувчида $\text{Mg}(\text{OH})_2$ эрувчанлиги максимал ва кайси бирнда минимал бўлади: а) Сув; б) аммиак эритмасида; в) аммонийли эритмасида; г) минерал кислота эритмаларида?
5. Кайси эритмада барий бихромат билан тўлиқ чўкма хосил килади: а) 2М CH_3COOH ; б) 2М HCl ; в) 0,2 М $\text{CH}_3\text{COONa}^2$
6. Магний гидроксид кайси эритмада кўп эрийди: pH 7,0 ёки pH=10,0?
7. Кайси pH (2,0:7,0:8,0:9,0) да CoS эрувчанлиги энг кўп? Кайси бирида энг кам?
8. Нима учун CaCO_3 осон эрийди. Гарчанд ҳар икки бирикмани эрувчанлик кўплайтмалари бир-бирига яқин бўлса хам, CaC_2O_4 эритмаси-га сирка кислота аралаштирилганда эримайди?



Масалалар

1. Агар кумуш фосфатни уй ҳароратида сувдаги эрувчанлиги $4,68 \cdot 10^{-6}$ моль/л бўлса, кислота—асосли бирикишини хисобга олмаган ҳолда, уни ЭК сини хисобланг. Тўйинган Ag_3PO_4 эритмасини pH ини хисобланг. Кислота—асосли бирикишини хисобга олинганда ЭК $_{\text{Ag}_3\text{PO}_4}$ киймати нимага teng?

Ag_3PO_4 ни тўйинган эритмаси мувозанатда бўлади:



Агар туз эрувчанлиги $4,68 \cdot 10^{-6}$ моль/л бўлса у ҳолда, кислота—асосли мувозанатни хисобга олмаган ҳолда,

юкоридаги мувозанат бўйича

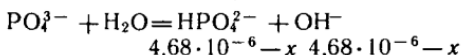
$$[\text{PO}_4^{3-}] = 4,68 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л};$$

$$[\text{Ag}^+] = 3 \cdot [\text{PO}_4^{3-}] = 3 \cdot 4,68 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л бўлади.}$$

Айни берилган бўйича ЭК Ag_3PO_4 ни хисоблаймиз:

$$\text{ЭК}_{\text{Ag}_3\text{PO}_4} = [\text{Ag}^+]^3 [\text{PO}_4^{3-}] = (3 \cdot 4,68 \cdot 10^{-6})^3 \cdot 4,68 \cdot 10^{-6} = \\ 1,3 \cdot 10^{-20}$$

Эриш натижасида хосил бўлган PO_4^{3-} сув билан бирикади:



Диссоциланган PO_4^{3-} ($K'_{\text{PO}_4^{3-}}$) ионининг асосий константаси ифодасини ёзамиш:

$$K'_{\text{PO}_4^{3-}} = \frac{[\text{HPO}_4^{2-}]^4 [\text{OH}^-]}{[\text{PO}_4^{3-}]} = \frac{[\text{HPO}_4^{2-}] [\text{OH}^-] [\text{H}^+]}{[\text{PO}_4^{3-}] [\text{H}^+]} = \\ = \frac{K_w}{K_{\text{HPO}_4^{2-}}} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{5,0 \cdot 10^{-3}} = 2,0 \cdot 10^{-2}$$

Биринчى боскич бўйича PO_4^{3-} ни асосий диссоциланиш ва ион концентрацияси $4,68 \cdot 10^{-6}$ моль/л да амалда тўлик боради. Шу сабабли унинг энг кичик кимёвий мувозанат концентрацияси X ни PO_4^{3-} ни мувозанат концентрациясига тенг деб олинади, яъни:

$$[\text{PO}_4^{3-}] = x \text{ ва } [\text{HPO}_4^{2-}] = [\text{OH}^-] = \\ = 4,68 \cdot 10^{-6} - x \text{ моль/л}$$

$$\text{pH} = 14,00 + \lg 4,68 \cdot 10^{-6} = 8,67$$

Сув билан Ag^+ катионининг бирекишини хисобга олмаса ҳам бўлади, чунки мувозанат константаси жуда ҳам кичик ($K_{\text{Ag}^+}^b = 2,0 \cdot 10^{-12}$) дир.

$[\text{Ag}^+] = 3 \cdot 4,68 \cdot 10^{-6} = 1,40 \cdot 10^{-5}$ моль/л ва $[\text{OH}^-] = 4,68 \cdot 10^{-6}$ моль/л бўлганда эритмадаги AgOH концентрацияси куйидаги:

$$[\text{AgOH}] = \alpha_{\text{AgOH}} \cdot [\text{Ag}^+] [\text{OH}^-] = 2 \cdot 10^2 \cdot 1,40 \cdot 10^{-5} \times \\ \times 4,68 \cdot 10^{-6} = 1,38 \cdot 10^{-8} \text{ моль/л}$$

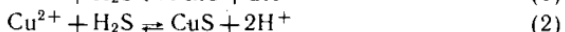
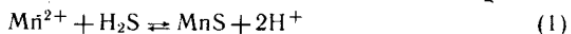
ни ташкил килади, яъни атиги Ag^+ ионининг бошлангич концентрациясининг 0,1 % ини ташкил этар экан. Демак, Ag_3PO_4 ни тўйинган эритмасидаги катионни сув билан бирекишида pH ни ўзгартириш ахамиятга эга эмас экан. Гидролизни хисобга олиб, ЭК Ag_3PO_4 ни хисоблаш, куйидагини ташкил этади.

$$\text{ЭК}_{\text{Ag}_3\text{PO}_4} = [\text{Ag}^+]^3 [\text{PO}_4^{3-}] = (34,68 \cdot 10^{-6})^3 \cdot (1,1 \cdot 10^{-9}) = 3,04 \cdot 10^{-24}$$

Бу ЭК Ag_3PO_4 киймати, кислота-асосли бирекишини хисобга олмай топилган катталиктан анча фарқланади.

2. Агар Mn^{2+} ва Cu^{2+} концентрациялари $c_{Mn^{2+}}^0 = 0,03$ моль/л ва $c_{Cu^{2+}}^0 = 0,05$ моль/л бўлса, эритмани водород сульфид ($c_{H_2S}^0 = 0,1$ моль/л) билан тўйинтириб, уларни сульфидлар холда микдор жихатдан ажратиш учун зарур бўлган минимал рН ни хисобланг.

Таркибида Mn^{2+} ва Cu^{2+} тутган эритмани водород сульфид билан тўйинтирилганда, сульфидларни ҳосил бўлиши реакцияси:



Реакция (1) ва (2) ларни мувозанат константаларини хисоблаймиз:

$$K_1 = \frac{[H^+]^2}{[Mn^{2+}] [H_2S]} = \frac{[H^+]^2}{[Mn^{2+}] [H_2S]} \cdot \frac{[S^{2-}]}{[S^{2-}]} = \\ = \frac{K_{1,2}}{\text{ЭК}_{MnS}} = \frac{2,5 \cdot 10^{-20}}{2,5 \cdot 10^{-10}} = 100 \cdot 10^{-10}$$

реакция (2) учун хам худди шундай топилади:

$$K_2 = \frac{[H^+]^2}{[Cu^{2+}] [H_2S]} = \frac{K_{1,2}}{\text{ЭК}_{CuS}} = \frac{2,5 \cdot 10^{-20}}{6,3 \cdot 10^{-36}} = 4,0 \cdot 10^{15}$$

K_1 ва K_2 кийматлари сульфидни чўкиш эҳтимоли кўпроқ эканини кўрсатади.

рН қандай минимал бўлганда марганец сульфид чўкма бермаслигини хисоблаймиз. H^+ ионлари мувозанат концентрациясини X билан белгилаймиз. У холда $[H^+] = x$ моль/л ва $[Mn^{2+}] = 0,03$ моль/л $[H_2S] = 0,1$ моль/л. Мувозанат концентрацияларини K_1 инфодасига кўймиз:

$$K_1 = 1,00 \cdot 10^{-10} = \frac{x^2}{0,03 \cdot 0,1}$$

бундан

$$x = [H^+] = \sqrt{0,03 \cdot 1,00 \cdot 10^{-10}} = 5,5 \cdot 10^{-7} \text{ моль/л} \text{ ва}$$

$$\text{рН} = -\lg 5,5 \cdot 10^{-7} = -(7,0 \cdot 0,74) = 6,26$$

Айни рН да мис ионлари мувозанат концентрациясини K_2 дан фойдаланиб хисоблаймиз:

$$K_2 = \frac{[H^+]^2}{[Cu^{2+}] [H_2S]} = \frac{(5,5 \cdot 10^{-7})^2}{[Cu^{2+}] \cdot 0,1} = 4,0 \cdot 10^{15}$$

бундан

$$[Cu^{2+}] = \frac{(5,5 \cdot 10^{-7})^2}{0,1 \cdot 4,00 \cdot 10^{15}} = 7,56 \cdot 10^{-28} \text{ моль/л}$$

Эритмада айни ионларини микдорини чўкишини характерловчи мис концентрацияси 10^{-6} моль/л дан анча кичикдир.

Шундай килиб, $pH=6,26$ ва ундан кичик бўлганда мангандан сульфид чўкмаси хосил бўлар экан, мис ионлари эса микдоран CuS холида чўкмага тушади.

3. а) 500,0 мл. сувда 0,011 г Ag_2CuO_4 кумуш хромат эриган бўлса; б) 200,0 мл сувда 0,35 г $AgBrO_3$ эриган бўлса кумуш бромат; в) 100, мл сувда $8,78 \cdot 10^{-3}$ г $Ba_2P_2O_7$ барий пирофосфат эриган бўлса; г) $PbClF$ 250,0 мл суда $3,52 \cdot 10^{-4}$ моль/л эриган бўлса, д) 200,0 мл сувда 5,30 10 г $ZnSeO_4$ руҳ селенит эриган бўлса; е) кальций фторид CaF_2 эрувчанилиги $2 \cdot 16 \cdot 10^{-4}$ моль/л бўлса,

ж) 500,0 мл сувда $4,21 \cdot 10^{-6}$ г $CuSCN$ ми (I) -тиоционит эриган бўлса, ЭК ни хисобланг.

Жавоб: а) $1,2 \cdot 10^{-12}$; б) $5,5 \cdot 10^{-5}$; в) $3,0 \cdot 10^{-11}$; г) $2,8 \cdot 10^{-9}$; д) $1,9 \cdot 10^{-8}$; е) $4,0 \cdot 10^{-11}$; ж) $4,8 \cdot 10^{-15}$.

4. ЭК маълум бўлса, эрувчанилик (г/100 мл) ни хисобланг:

- а) Hg_2Cl_2 ; б) $AgVO_3$; в) $AgSCN$; г) $BaSeO_4$; д) $Ba_3(AsO_4)_2$; е) $Ag_3Fe(CN)_6$; ж) $CoHg(SCN)_4$; з) $CsBF_4$; и) $K_3Co(NO_2)_6$; к) $Cd_2Fe(CN)_6$; л) $UO_2NH_4PO_4$; м) K_2SiF_6 .

Жавоб: а) $3,0 \cdot 10^{-9}$; б) $1,5 \cdot 10^{-4}$; в) $1,7 \cdot 10^{-8}$; г) $6,3 \cdot 10^{-9}$; д) $2,6 \cdot 10^{-9}$; е) $7,4 \cdot 10^{-5}$; ж) $6,0 \cdot 10^{-2}$; з) $9,8 \cdot 10^{-2}$; и) $9,0 \cdot 10^{-2}$; к) $4,4 \cdot 10^{-5}$; л) $6,3 \cdot 10^{-6}$; м) 0,132

5. Эрувчаниликни (моль/л) хисобланг:

- а) $AgCl$ сувда; б) $AgCl$ 0,01 М KCl да; в) CaC_2O_4 сувда; г) CaC_2O_4 0,01 М $(NH_4)_2C_2O_4$ да; д) $SISO_4$ сувда; е) $SISO_4$ 0,01 М K_2SO_4 да; ж) Hg_2Cl_2 сувда; з) Hg_2Cl_2 0,1 М KCl да; и) $AgJO_3$ сувда.

Жавоб: а) $1,33 \cdot 10^{-5}$; б) $1,78 \cdot 10^{-8}$; в) $4,80 \cdot 10^{-5}$; г) $2,3 \cdot 10^{-7}$; д) $5,66 \cdot 10^{-4}$; е) $3,2 \cdot 10^{-6}$; ж) $6,88 \cdot 10^{-7}$; з) $1,3 \cdot 10^{-16}$; и) $1,73 \cdot 10^{-4}$.

6. 150,0 мл $AgCl$ нинг тўйинган эритмасига 10,0 мл 3 % $NaCl$ эритмаси кўшиди. Эритмада Ag ионлари қандай концентрацияда (моль/л) бўлади? Жавоб: $5,56 \cdot 10^{-9}$ моль/л.

7. 20,0 мл 0,08 м Na_3AsO_4 га 30,0 мл 0,02 М $AgNO_3$ эритмаси кўшиди. Эритмада қанча мишъяқ массаси колади? Жавоб: $1,73 \cdot 10^{-2}$ мг.

8. 1 литр тўйинган CaC_2O_4 ни сувли эритмасига унинг эрувчанилигини 0,1 мг/л гача камайтириш учун 0,1 М $(NH_4)_2C_2O_4$ дан қанча ҳажм кўшиш керак? Жавоб: 30,4 мл.

9. Агар $pH=11,5$ бўлса, $Mg(OH)_2$ эритмасидаги магний ионлари концентрацияси қанча бўлади? Жавоб: $6,0 \cdot 10^{-5}$ моль/л.

10. $pH=8,7$ эритмасидаги магний ионлари концентрацияси қандай бўлганда, $Mg(OH)_2$ чўка бошлайди. Жавоб: 0,24 моль/л.

11. Эритма таркибида 0,02 моль/л Br^- ва 0,003 моль/л бор. Бу ионларни кўргошин тузлари ёрдамида ажратиш мумкиними? Хисоблашлар асосида исботланг. Жавоб: мумкин эмас.

12. а) FeS 0,1 М $FeSO_4$ дан; б) CoS 0,05 М $CoCl_2$ дан; в) MnS 0,1 М $MnCl_2$ дан;

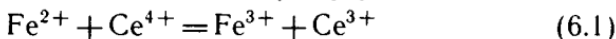
($c_{H_2S}=0,1$ моль/л) водород сульфид билан тўйинтирилса қандай минимал pH да чўкма туша бошлайди? Жавоб: а) 2,15; б) 0,75; в) 6,0.

13. а) 0,02 М $AlCl_3$ нинг $pH=3,2$ бўлса, $Al(OH)_3$; б) $FeCl_3$ нинг $pH=2,5$ бўлса, $(Fe(OH))_3$. Жавоб: а) Ион кўпайтмаси $7,80 \cdot 10^{-35}$, чўкма хосил бўлмайди; б) ион кўпайтмаси $5,85 \cdot 10^{-60}$, чўкма хосил бўлмайди.

ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

6.1. Оксидланиш-қайтарилиш реакция тенгламалари

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг ўзига хос хусусияти реакцияга киришувчи заррачалар орасида электронларнинг бир-бирига ўтишидир. Заррача электрон кабул килса, оксидловчи ва электрон берса қайтариувчи деб аталади. Масалан, ушбу реакция



да электронлар Fe^{2+} дан Ce^{4+} га ўтади, натижада церий ионининг оксидланиш даражаси (ва мусбат заряд) камаяди, темир ионининг заряди эса ортади. Айни ҳолда церий ион оксидловчи, Fe^{2+} иони эса қайтарувчи бўлади. Шундай килиб, бир моддани оксидланиш жараёни бошқасини қайтарилиши билан узлуксиз боғлиқ экан, шунинг учун бундай кўринишдаги реакцияларни оксидланиш-қайтарилиш деб аталади.

Хар бир оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини иккита ярим реакция йигиндиси деб қараш мумкин. Улардан бири оксидловчини, иккинчиси эса қайтарувчини ифодалайди. Масалан, (6.1) реакция тенгламасида оксидловчи-си ярим реакцияси қуидаги кўринишга эга:



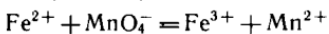
қайтарувчи билан эса,



(6.2) ва (6.3) ларнинг йигиндиси (6.1) кимёвий реакция тенгламасини беради. Электронларни жамлашда, эритманни электронейтраллик қонунига тадбиқ қилиш, яъни қайтарувчи йўқотган электрон сони оксидловчи қабул қилган сонига тенг бўлиши кераклигини албатта эътиборга олиш зарур. Жумладан, электрон-ион усули, оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг коэффициентини ташлашга асосланган энг кўргазмали ва универсал усуздир. Агар реакция натижасида кўп атомли мураккаб заррачалар бўлган, масалан, кислород атомлари қайта ўзгарса (MnO_4^- , H_2O_2 , ва х. к.) у ҳолда ярим реакция тенгламасидаги атом сонларини тенглаштириш учун тўлдирувчи сифатида водород, гидроксил ионлари ёки сув

молекулаларини кўшса ҳам бўлади. Агар реакция кислотали мухитда йўналса, ярим реакция тенгламасига H^+ ионлари, агар ишқорий бўлса, $-\text{OH}^-$ ионларини қўшиш мумкин.

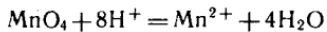
Кислотали мухитда перманганат билан Fe^{2+} ни оксидланиш реакция тенгламасининг стехиометрик коэффициентини топамиз:



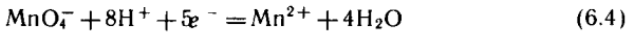
Реакция натижасида оксидловчи MnO_4^- Mn^{2+} ионига айланади:



Реакция тенгламасини ҳар иккни томонини тенглаштириш учун ярим реакцияни чап томонига 8H^+ киритамиз. Ўнг томонига $4\text{H}_2\text{O}$ ни ёзиш керак бўлади:



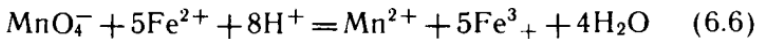
Зарядлар сонини тенглаштириш учун тенгликни чап томонига 5 та электрон киритиш керак бўлади:



Бундан кўриняптики, кабул қилинган электрон сонини аниглаш учун оксидланиш даражаси, валентлик ва х.к., реакцияга киришуви заррачани характерловчи ҳеч қандай матъумот талаб қилингани йўқ. Айни холда Fe^{2+} ни ярим реакцияси (6.3) дан фарқ килмайди. Йўқотилган ва кабул қилинган электрон сонларини тенглаштириш учун ярим реакция коэффициенти (6.3) ни 5 га кўпайтириш зарур;



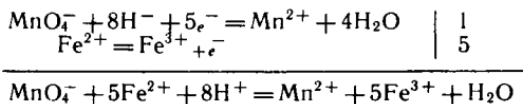
(6.4) ва (6.5) ни жамланганда



хосил бўлади.

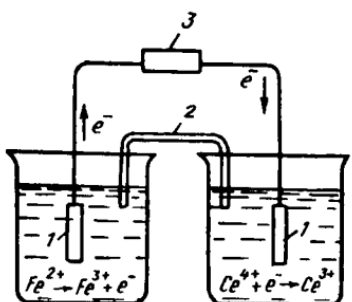
Одатда ярим реакция тенгламаларининг бирини тагига иккинчиси ёзилади ва бу тенгламаларнинг ўнг томонидаги вертикал чизик бўйича ташки томонига тузатгич кўпайтма келтирилади. Бу тузатгич кўпайтмалар ярим реакцияларнинг стехиометрик коэффициентларига кўпайтирилади.

Юкорида кўриб ўтилган мисолда, бу қуйидаги кўринишга эга бўлади:



6.2. Оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини ярим реакцияларга бўлиш фақатгина шаклан бўлмай, балки электронларни берниш жараёни



6.1-расм. Гальваник элемент схемаси:

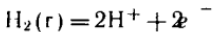
1 - платина электродлари; 2 - электролитик калит; 3 - потенциометр

(6.1) расмда тузилган схематик кўринишни гальваник элемент деб агалади, хар бир эритма ва платина пластинкаси бор идишини электрод ёки яримэквивалент деб аталади. Кўпинча электрон ташувчи платина ёки бошка пластинканни «электрод» деб ҳам номланади. Гальваник элементда реакция йўналиши билан кимёвий энергия электр энергияга айланади. Гальваник элементни электр юритувчи кучи ЭЮК потенциометр ёрдамида ўлчиш мумкин. У айни кайтарувчи электроннинг оксидловчига ўтиш хусусиятни характерлайди. Иккала электрод орасидаги потенциаллар фарки ЭЮК хисобланади:

$$\text{ЭЮК} = E_1 - E_2 \quad (6.7)$$

бунда E_1 — оксидловчининг потенциали; E_2 — кайтарувчининг потенциали.

Хар бир электрод ёки ярим элемент айни моддани оксидланган ва кайтарилиган (редокс-система) шаклини тасвирлайди. Бу системани оксидланган-кайтарилиган шакли ёки редокс жуфтни деб ҳам аталади. Бундай редокс жуфтларга, $\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}$, $\text{Ce}^{4+}/\text{Ce}^{3+}$, $\text{MnO}_4^-/\text{Mn}^{2+}$ ва хоказолар мисол бўла олади. «Редокс» термини лотинча *reductio* (кайтариш) ва *oxydatio* (оксидлаш) сўзларини бирекишидан келиб чиккан. Оксидланшиш-кайтарилиш потенциал жуфтини алоҳида ўлчаш мумкин эмас. Лекин потенциал жуфти (электродлар потенциаллари ёки электродли потенциал) ни осонгина хосил килиш мумкин. Уни шартли-равишда стандарт потенциал деб, хар бир электродни бир хилдаги электрод билан комбинациялаш керак. Бундай электрод сифатида стандарт водород электроди кабул қилинган. Бу электрод платиналанган, $1.013 \cdot 10^{-5}$ Па (1 атм) да водород гази шимдирилиган ва водород ион активиги бирга тенг бўлган кислотага солинган электрод-хисобланади. Платиналанган платина газсимон водородни ютади ва электрод H^+ ионлари билан мувозанатда бўлади, гўё газсимон водороддан ташкил тонгандек ҳаракат қилилади.



Стандарт водород электрод потенциали хар кандай хароратда ҳам бирга

тeng деб кабул килинган. Бинобарин, агар (6.7) тенгламада $E_2=0$ бўлса, у ҳолда ЭЮК= E_1 олинади. Шундай килиб, айни берилган электрод потенциали -- бу айни электрод билан стандарт водород электродидан таркиб топган ЭЮК элементидир.

! Айни электрод — берилган стандарт водород электродидан таркиб топган ЭЮК элементи шу электрод потенциали хисобланади.

Оксидланиш-қайтарилиш потенциали E ни, концентрация ва ҳароратга боғликлиги Нернст тенгламаси оркали берилади:

$$E = E^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{ox}}{a_{red}} \quad (6.8)$$

бунда, E^0 — стандарт оксидланиш-қайтарилиш потенциали; R — универсал газ доимийлиги; 8,312 $\text{Ж}/(\text{моль}\cdot\text{К})$ га тенг); T — мутлок ҳарорат; F — Фарадей доимийлиги, 96500 Кл . га тенг; n — электрод жараёнида иштирок этган, электронлар сони; a_{ox} , a_{red} — оксидланган ва қайтарилиган модда кўринишига тегишли модда активлиги.*

Агар барча ярим реакция катнашчилари стандарт ҳолатда (активлиги 1 га тенг) бўлса, яъни эритилган модда активлик коэффициенти 1 га тенг бўлган гипотетик 1 молярли эритмада бўлса, ҳамда айни ҳароратда тоза модда баркарор физиковий ҳолатда ва ҳаво (атмосфера) босими нормал ҳолда бўлса, у ҳолда

$$\ln \frac{a_{ox}}{a_{red}} = \ln \frac{\gamma_{ox}}{\gamma_{red}} = \ln 1 = 0 \quad (6.9)$$

бўлади.

(6.8) тенглама нисбати бўйича бу шароитда $E=E^0$ га тенг бўлади. (6.8) тенгламада активлик ва концентрацияни ўзаро боғликлиги хисобга олинган:

$$a = \gamma C \quad (6.10)$$

бунда, γ — активлик коэффициент.

Шундай килиб,

оксидланиш-қайтарилиш стандарт потенциали деб, системада катнашадиган барча ярим реакциялар стандарт ҳолда бўлса, ва эриган модда стандарт эритмада бўлишига айтилади.

* Катъян айтганда a_{ox} ва a_{red} лар айни моддани ярим реакциясида техниometrik коэффициент даражасига оширилиши керак. Аммо бу южарилмайди, чунки кўпчилик кимёвий аналитик ярим реакцияларда стехиометrik коэффициент бирга тенг бўлганда ва факат бъязи бир холларда, жумладан $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}/2\text{Cr}^{3+}$ да коэффициент бирдан фарқ килади.

Агар ярим реакция тенгламасига H^+ ва OH^- ёки бирорта бошка ионлар кирса, у ҳолда уларнинг активлигини ҳам Нернст тенгламасига киритиш керак. Масалан, (6.4) реакциядаги оксидловчининг редокс жуфти потенциали қуидаги тенглама бўйича хисобланади.

$$E_{MnO_4^- / Mn^{2+}} = E_{MnO_4^- / Mn^{2+}}^0 + \frac{RT}{5F} \ln \frac{[MnO_4^-]^8 [H^+]^8 \gamma_{MnO_4^-}^{-8} \gamma_{H^+}^8}{[Mn^{2+}]^8 \gamma_{Mn^{2+}}} \quad (6.11)$$

Бу ерда ҳам (6.10) даги нисбатлардан фойдаланилган.
 $E_{MnO_4^- / Mn^{2+}}^0 = E_{MnO_4^- / Mn^{2+}}^0$ бўлганда, $[MnO_4^-] = 1$, $[Mn^{2+}] = 1$
 ва $[H^+] = 1$ моль/л

ҳамда барча заррача активлик коэффициентлари бирга тенг бўлгандагина амалга оширилади. Константа сон кийматини (6.8) тенгламасига қўйиб, уни ўнламчи логарифмга айлантирилса, у ҳолда $25^\circ C$ олинади.

$$E = E^0 + \frac{0,059}{n} \lg \frac{a_{ox}}{a_{red}} = E^0 + \frac{0,059}{n} \lg \frac{[ox] \gamma_{ox}}{[red] \gamma_{red}} \quad (6.12)$$

$$\delta E = E^0 + \frac{0,059}{n} \lg \frac{[ox]}{[red]} + \frac{0,059}{n} \lg \frac{\gamma_{ox}}{\gamma_{red}} \quad (6.13)$$

(6.13) тенгламани қайта ёзиш мумкин:

$$E = E^{0(1)} + \frac{0,059}{n} \lg \frac{[ox]}{[red]},$$

бундан

$$E^{0(1)} = E^0 + \frac{0,059}{n} \lg \frac{\gamma_{ox}}{\gamma_{red}} \quad (6.14)$$

$E^{0(1)}$ катталик — формал потенциал дейилади. Кўриниб турибдики, агарда $[ox]=1,0$ ва $[red]=1,0$ бўлса, у ҳолда $E=E^{0(1)}$ бўлар экан.

! Барча иштирок этувчи концентрация (активлиги эмас) лари 1, 0 моль/л бўлган системани формал потенциал ифодалайди.

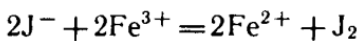
(6.14) формал потенциал активлик коэффициенти, яъни эритма ион кучига боғлиқлигини кўрсатади. Агар ион кучи эфекти хисобга олинмаса, у ҳолда $E^{0(1)}=E^0$, яъни формал потенциал стандартта тўғри келишини кўрсатади. Кўпчилик аналитик кимёвий хисоблашларда бундай аник ёндашиш (яқинлаштириш) етарли бўлар экан.

Редокс-системани стандарт потенциали айни оксидловчи ёки қайтарувчи «кучи» ни объектив миқёсда характерловчи ҳисобланади. Потенциални мусбат киймати қанча катта бўлса, оксидловчи шунча кучли бўлади. Масалан, галоген галогенид ($x_2/2x$) дан ҳосил қилинган системани стандарт потенциали 2,87 В дан, $\text{F}_2/2\text{F}$ учун 1,36 В га, $\text{Cl}_2/2\text{Cl}$ учун, 1,07 В га, $\text{Br}_2/2\text{Br}$ учун, ва $\text{I}_2/2\text{I}^-$ учун эса 0,54 В гача камаяди. Бу каторда анча кучли оксидловчи фтор ҳисобланади, ва $\text{F}_2/2\text{F} = 2,87$ В эса уни кучини объектив эканини характерлайди. Йоднинг стандарт потенциали $\text{I}_2/2\text{I}^- = 0,54$ В, галогенлар орасида энг кучсиз оксидловчи эканини кўрсатади.

Кучли оксидловчининг қайтарилигин шакли жуда ҳам кучсиз қайтарувчилик хоссасига эга бўлади. Масалан, фтор ионида F амалда йўқ. Ўз навбатида кучли қайтарувчилини оксидланган шакли оксидловчи хосса амалда бўлмайди. Масалан, металл ҳолдаги алюминий ва рух етарли даражада кучли қайтарувчи, $(\text{Al}^{3+}/\text{Al} = -1,70 \text{ В}; E_{\text{Zn}^{2+}}^0/\text{Zn} = -0,76 \text{ В})$, саналади; лекин Al^{3+} иони ҳам ва Zn^{2+} ионлари ҳам эритмада қайтарувчилик хоссасига эга бўлмайди, кучли оксидловчи ёки қайтарувчи бўлмаган редокс потенциал жуфти реакциядаги шеригига қараб ё оксидловчи ёки қайтарувчи хоссасини намоён этиши мумкин. Масалан, J_2 кучли қайтарувчиларни оксидлайди,



аммо J^- осонликча J_2 гача оксидлана олади:

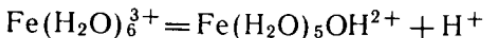


Анча юқори стандарт потенциал жуфт система анча кичик стандарт потенциал жуфти система ини оксидлаши мумкин. Бундай боғланишлардан фойдаланиб реакция йўналишини олдиндан изоҳлаб бериш мумкин. Лекин айни қоида билан баҳолаш ҳар доим амалда тўғри келавермайди, чунки стандарт потенциаллар системасидаги ҳар бир компонентнинг активлиги 1 моль/л бўлгандагина реакция йўналишини характерлаб беради. Реагент концентрацияси, эритма pH и ва бошқа факторларни ўзгариши билан реакция йўналиши ҳам ўзгариши мумкин. Системани редокс йўналиши ҳам ўзгариши мумкин. Системани редокс потенциали координацион бирикмалар, чўкмалар ва бошқаларни ҳосил бўлишида ҳам сезиларли таъсир кўрсатади.

6.3. Кислота-асосли бирикиш, комплекс ҳосил бўлишини ва қийин эрувчи бирикмаларни ҳосил бўлишини редокс потенциалига таъсири

Электрод реакцияларга катнашувчи мёдда концентрацияларини редокс-потенциалга таъсири Нернст тенгламаси билан тасвирланади. Эритмадаги H^+ ёки OH^- ионлари концентрацияси ўзгариши ҳам потенциали ўзгаришига олиб келади. Бу ярим реакция тенгламасига киравчи бошқа ионлар концентрациясини ўзгаришига ҳам таъсир килади. Масалан, $\text{MnO}_4^-/\text{Mn}^{2+}$ система потенциали (6.11) тенгламани кўрсатишича, H^+ ионлари концентрациясига боғлиқ бўлади.

Баъзан H^+ ёки OH^- ионлари Нернст тенгламасига кирмаса ҳам лекин эритманинг кислотали ҳолати потенциалга таъсир этади. Бу эритмадаги ионларнинг мавжуд шаклига таъсир килувчи ҳамда гидролиз ёки бошқа кимёвий мувозанатни сусайтирувчи ёки кучайтирувчи эритма кислоталигига боғлиқ. Масалан, Fe^{3+}/Fe система-сида кислоталилик ҳолат ортиши билан, потенциал ҳам ортади, чунки кислотани қўшилиши темир (III) аква-ион диссоциланишини сусайтиради:



Нернст тенгламасига киравчи Fe^{3+} ионларининг мувозанат концентрациясини орттирилиши билан:

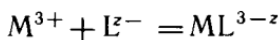
$$E_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}} = E_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^+}^0 - \frac{RT}{3F} \ln [\text{Fe}^{3+}] \gamma_{\text{Fe}^{3+}}$$

Бундай мисоллар етарли даражада кўп, шунинг учун Нернст тенгламаси бўйича редокс-потенциалини ҳисоблаш кислота-асосли ва эритмадаги бошқа мувозанатларни ҳисобга олган ҳолда ионлар мувозанат концентрацияларини ҳисоблашга ёрдам бериши керак. Бошқа мувозанатлар ичida координацион ва кам эрувчи бирикмалар ҳосил бўлиши бир мунча жиҳатдан амалий аҳамиятга эгадир.

Комплекс ҳосил бўлиш эффицитини кўриб чикамиз. Редокс-потенциал жуфти, масалан, $\text{M}^{3+}/\text{M}^{2+}$ да, комплекс ҳосил бўлмаганда у 25°C да қўйидагига тенг бўлади:

$$E_{\text{M}^{3+}/\text{M}^{2+}} = E_{\text{M}^{3+}/\text{M}^{2+}}^0 + 0,059 \lg \frac{a_{\text{M}^{3+}}}{a_{\text{M}^{2+}}} \quad (6.15)$$

га тенг бўлади. Лигандлар билан комплекс ҳосил бўлишида M^{3+} активлиги камаяди,



ва қўйидагига тенг бўлиб колади:

$$\alpha_{M^{3+}} = \frac{\alpha_{M^{3-z}}}{\alpha_{L^-} \beta_{ML}}$$

бунда β_{ML} эса ML^{3-z} нинг барқарорлик константаси M^{2+} ни L^- билан комплекс ҳосил қилиши эътиборга олинмайди. Нерист тенгламаси (6.15) га $\alpha_{M^{3+}}$ ни қўйсак;

$$\begin{aligned} E^{M^{3+}/M^{2+}} &= E^0_{M^{3+}/M^{2+}} + 0,059 \lg \frac{\alpha_{ML^{3-z}}}{\alpha_{M^{2+}} \alpha_{L^-} \beta_{ML}} = \\ &= E^0_{ML^{3-z}/M^{2+}} + 0,059 \lg \frac{\alpha_{ML^{3-z}}}{\alpha_{M^{2+}} \alpha_{L^-}} \end{aligned}$$

бундан

$$E^0_{ML^{3-z}/M^{2+}} = E^0_{M^{3+}/M^{2+}} - 0,059 \lg \beta_{ML} \quad (6.16)$$

(6.16) тенглама комплекс қанча барқарор бўлса, стандарт потенциал шунча кўп ўзгаришини кўрсатади. Этилендиаминтетрасирка кислота иштирокида Fe^{3+}/Fe^{2+} жуфти кийматларини (6.16) га қўйилса,

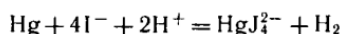
$$E^0_{FeY^-/Fe^{2+}} = 0,77 - 0,059 \cdot 25,1 = -0,71 \text{ В}$$

ни беради. Этилендиаминтетраацетат комплексни ҳосил бўлиши Fe^{3+}/Fe^{2+} стандарт потенциалини бирдан камайишига олиб келади. Шуни айтиш мумкинки, комплекс ҳосил бўлиши натижасида эритмада Fe^{3+}/Fe^{2+} ўрнига янги редокс -- жуфт FeY^-/Fe^{2+} пайдо бўлади. Уни стандарт потенциали (6.16) тенгламадаги Fe^{3+}/Fe^{2+} жуфтинга тегишли катталик билан боғлик. Бошқа мисолда Hg^{2+}/Hg жуфтини стандарт потенциали йодидлар иштирокида ўзгариши хисобланади. Стандарт потенциал Hg^{2+}/Hg жуфти 0,85 В ни ташкил килади, шу сабабли металл ҳолдаги симоб минерал кислотада эритилганда водород ажралмайди. Ортиқча йод ионлари билан симоб барқарор HgJ_4^{2-} ($\lg \beta_{HgJ_4^{2-}} = 30,0$) ларни ҳосил килади.

(6.16) тенгламага сон кийматларини қўйсак;

$$E^0_{HgJ_4^{2-}/Hg} = 0,85 - 0,029 \cdot 30,0 = -0,02 \text{ В}$$

Стандарт потенциал жуфти (FeJ_5^-/Hg) нулдан кичик бўлиб қолади. Шу сабабли йодид ионлари иштироқида металл ҳолидаги симоб минерал кислотада газсизмон водород ажралиши билан эрийди:



Редокс-система потенциали ва реакция йўналишига кам эрувчи бирикмалар ҳосил бўлиши ҳам сезиларли таъсир кўрсатади. Тилик мисол тарикасида Cu^{2+} ва I^- ионларининг бирикишини кўрамиз. $\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+$ жуфтини стандарти потенциали 0,159 В, $\text{I}_2/2\text{I}^-$ иши эса 0,536 В га тенг бўлади. Бу икки сонни таққосташ, эритмада Cu^{2+} иони J^- ионини оксидлай олмаслигини кўрсатади. Аммо Cu^{2+} ва J^- лар оз эрувчи модда CuJ ҳосил қиласди, бу эса Cu^{2+} ионлари концентрациясини бирдан камайтиради, (CuI ни эрувчанлик кўпайтмаси $1,1 \cdot 10^{-12}$ га тенг). Cu^{2+} ионлари активлиги тенг бўлиб қолади:

$$a_{\text{Cu}^+} = \frac{\mathcal{E}K_{\text{CuJ}}}{a_{\text{J}^-}}$$

Бу катталикни Нернст тенгламасига қўйсак:

$$\begin{aligned} E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+}^0 &= E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+}^0 + 0,059 \lg \frac{a_{\text{Cu}^{2+}}}{a_{\text{Cu}^+}} = E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+}^0 + \\ &+ 0,059 \lg \frac{[\text{Cu}^{2+}] [\text{J}^-]}{\mathcal{E}K_{\text{CuJ}}} = E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+}^0 - \\ &- 0,059 \lg \mathcal{E}K_{\text{CuJ}} + 0,059 \lg a_{\text{Cu}^{2+}} a_{\text{J}^-} = \\ &= E_{\text{Cu}^{2+}/\text{CuJ}}^0 + 0,059 \lg a_{\text{Cu}^{2+}} a_{\text{J}^-} \end{aligned}$$

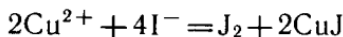
бунда

$$E_{\text{Cu}^{2+}/\text{CuJ}}^0 = E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+}^0 - 0,059 \lg \mathcal{E}K_{\text{CuJ}}$$

$E_{\text{Cu}^{2+}/\text{CuJ}}^0$ нинг сон қиймати,

$$E_{\text{Cu}^{2+}/\text{CuJ}}^0 = 0,159 + 0,059 \cdot 11,96 = 0,865 \text{ В}$$
 ни ташкил этади.

Бу катталик $\text{I}_2/2\text{I}^-$ -стандарт потенциал жуфтидан анча катта, шунинг учун Cu^{2+} ионлари осонликча йодидларни оксидлайди:

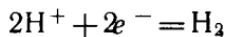


Янги ҳосил бўлган $\text{Cu}^{2+}/\text{CuI}$ редокс потенциал жуфти

Cu^2+ / Cu^{2+} га нисбатан сезиларли даражада бошқа жуфт потенциалга эга бўлади.

6.4. Сувнинг оксидланиш-қайтарилиш хоссалари

Сувнинг оксидланиш-қайтарилиш хусусиятини характерлаш кўпчилик сувли эритмалардаги редокс реакцияларни тушунтиришда ҳамда кўпчилик оксидловчи ва қайтарувчиларни реакция барқарорликларини аниклаш кабиларда жуда ҳам муҳим аҳамиятга эгадир. Водород электродини стандарт шартли нулга тенг деб қабул қилинган, шу сабабли Нернст тенгламаси бўйича водород учун



куйидаги кўринишга эга бўлади,

$$E_{2\text{H}^+/\text{H}_2} = \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{H}^+}}{P_{\text{H}_2}}$$

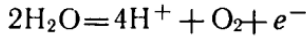
$E_{2\text{H}^+/\text{H}_2}^0 = 0$ бўлганда, шартли равишда $a_{\text{H}^+} = 1$ бўлади. Тоза сувда $a_{\text{H}^+} = 1,00 \cdot 10^{-7}$ ва 25°C ҳамда $P_{\text{H}_2} = 1$ бўлганда водород электрод потенциали

$$E_{2\text{H}^+/\text{H}_2} = 0,059 \lg(1,00 \cdot 10^{-7}) = 0,413 \text{ В}$$

га тенг бўлади.

Бинобарин, $E^0 < -0,413$ В бўлган қайтарувчилар водород ажратиш билан сувни парчалаши мумкин.

Сув қайтарувчи хоссага ҳам эга:



Айни жуфтни 25°C да стандарт потенциали 1,23 В га тенг, яъни

$$E_{\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}} = 1,23 + 0,059 \lg a_{\text{H}^+} + P_{\text{O}_2}$$

Тоза сувда $[\text{H}^+] = 1,00 \cdot 10^{-7}$ моль/л. Айни активликда водород ионлари

$$E_{\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}} = 1,23 + 0,059(-7,0) = 0,82 \text{ В}$$

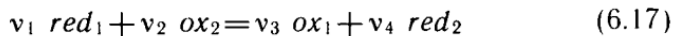
Оксидловчилар $E^0 > 0,82$ В бўлса, сувни кислород ажратиш билан оксидлаши мумкин.

Шундай килиб, сувли эритмада редокс система потенциали $\pm 0,41$ дан $+0,82$ В оралиғида барқарор

бўлади. Шунинг учун, водород ёки гидроксид ионларининг активлиги Нернст тенгламасида $1,00 \cdot 10^{-7}$ моль/л га тенг бўлиши керак. Оксидловчи-қайтарувчи система потенциали бундан четга чикса, гарчи бундай системада биринши реакциялари бўлса ҳам, баъзи бир сабабларга кўра жуда сустлик билан боргани учун анча баркарор хисобланса ҳам сувни кислород ажратиш билан парчалаш мумкин.

6.5. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг мувозанат константлари

Оксидланиш-қайтарилиш потенциал жуфти бўйича реакция йўналишини аниқлаш мумкин. Аммо мувозанат константа қўйматидан фойдаланиб мувозанатни хисоблаш кулагай хисобланади. Оксидланиш-қайтарилиш реакция тенгламасини схема асосида қўйидагича ёзиш мумкин:



Айни реакция мувозанат константаси қўйиндагича кўришишга эга бўлади:

$$K = \frac{a_{\text{ox}_1}^{v_3} a_{\text{red}_2}^{v_4}}{a_{\text{red}_1}^{v_1} a_{\text{ox}_2}^{v_2}} \quad (6.18)$$

(6.17) реакцияда иштирок этувчи оксидланиш-қайтарилиш потенциал жуфт Нернст тенгламаси бўйича аниқланади:

$$E_{\text{ox}_2/\text{red}_2} = E_{\text{ox}_2/\text{red}_2}^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{\text{ox}_2}^{v_2}}{a_{\text{red}_2}^{v_4}} \quad ((6.19))$$

$$E_{\text{ox}_1/\text{red}_1} = E_{\text{ox}_1/\text{red}_1}^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{\text{ox}_1}^{v_3}}{a_{\text{red}_1}^{v_1}} \quad (6.20)$$

Бу тенгламаларда n — оксидланиш-қайтарилиш реакциясида иштирок этувчи элекtronларни умумий сони, v — айни эритманинг электронейтраллигини хисобга олишда катнашувчи реакцияни стехиометрик коэффициентидир.

Мувозанат ҳолатда ҳар икки потенциал жуфти ўзаро тенгдир:

$$E_{\text{ox}_2/\text{red}_2} = E_{\text{ox}_1/\text{red}_1} \quad (6.21)$$

(6.19) ва (6.20) тенгламалар кийматларини (6.21) га қўямиз:

$$E_{ox_2/red_2}^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{ox_2}^{v_2}}{a_{red_2}^{v_4}} = E_{ox_1/red_2}^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{ox_1}^{v_3}}{a_{red_1}^{v_1}}. \quad (6.22)$$

(6.22) тенгламани унча мураккаб бўлмаган ҳолда қайта ўзгартириб, оламиз. Бу формулани (6.18) билан так-қосланса, логарифм белгиси остида мувозанат константа ифодаси борлигини кўрсатаяпти шунинг учун қўйидагича ёзиш мумкин:

$$\lg K = \frac{(E_{ox_2/red_2}^0 - E_{ox_1/red_1}^0)nF}{2,303RT} \quad (6.23)$$

ёки 25°C учун:

$$\lg K = \frac{(E_{ox_2/red_2}^0 - E_{ox_1/red_1}^0)n}{0,059} \quad (6.24)$$

(6.23) ва (6.24) тенгламаларни қўйидагича ёзиш мумкин

$$\lg K = \frac{(E_{ox}^0 - E_{red}^0)nF}{2,303RT} \quad (6.25)$$

$$\lg K = \frac{(E_{ox}^0 - E_{red}^0)n}{0,059} \quad (6.26)$$

бунда E_{ox}^0 ва E_{red}^0 — айни реакцияда оксидловчи (E_{ox}^0) ва қайтарувчи (E_{red}^0) сифатида иштирок этажтан стандарт потенциал жуфтлардир. (6.26) тенгламадан, бошланғич оксидловчи ва қайтарувчини потенциал фарқи қанча катта бўлса, мувозанат константа шунча катта эканлигини, бинобарин тенг шароитда реакция чапдан ўнгга қараб ўйналишини кўрсатади. Аммо мувозанат константа сон кийматининг катта бўлиши реакция тезлигини юкори даражада тез бўлишига кафолат бермайди. Мувозанат константа модда концентрациясини мувозанат карор топандагина ҳисоблаш имконини беради, лекин мувозанат константани вужудга келишини олдиндан башорат кила олмайди.

6.6. Оксидланиш-қайтарилиш реакция тезлиги ва механизми

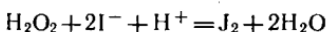
Оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг стехиометрик тенгламаси унинг йўналишини хақиқий механизмини ифодаламайди. Масалан, (6.6) тенглама реакция йўналиши водород ионларини хисобга олмагандан ($MnO_4^- + 5Fe^{2+}$), олтига таъсирланувчи заррачани тўқнашишидан вужудга келишини кўрсатади. Бироқ кинетик назариясиning актив тўқнашиши жуда ҳам оз, беш ва ундан кўпич эса нулга якин бўлади. Одатда икки ёки камдан-кам уч заррача тўқнашиши натижасида активланган комплекс ва ундан сўнг реакция маҳсулоти хосил бўлади. Реакция йўналишида турли оралиқ бирикмалар, радикаллар ва бошқалар хосил бўлади. Улар кўпинча узок вактгача яшай олди. Кўпчилик оралиқ бирикмаларни кимёвий активлиги, бошланғич модда маҳсулотига нисбатан юкори бўлади. Бу эса кўпинча турли қўшимчә реакцияларни вужудга келишига сабаб бўлади. Стехиометрик (6.6) типли реакция айрим босқичларнинг йигиндиси бўлиб, реакция йигиндисининг тезлиги эса секин йўналувчи алоҳида босқич билан аниқланади. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялар йўналиш механизмини мураккаблиги, узок вакт турла оловчи оралиқ маҳсулотларни борлиги ва айниқса бу реакцияларни ўзига хос йўналиш тезлигига таъсир этувчи реакция тезлик шароитининг ўзгаришини, яъни реагентлар концентрациялари, эритма ҳарорати, катализаторлар ва ингибиторлар кабиларни ўзлаштириш имконини беради.

Эритма концентрациясини ортиши, реакцияни тезлаштиради ва бундан, масалан, намунани эритиш ва бошқа шунга ўхшаш ҳолларда фойдаланилади.

Ҳароратнинг ортиши реакция тезлигини ортишига олиб келади. Бинобарин, ҳарорат ҳар 10°C ошганда реакция 2—4 марта тезлашгани аниқланган. Масалан, калий перманганатни оксалат кислота ёки оксалат билан оддий ҳароратда таъсирланиш реакцияси жуда ҳам секин боради, ва реакцияни тезлатиш учун титрлаш олдидан оксалат эритмаси иситилади. Айрим ҳолларда эритмани иситиш ножӯядир, чунки уни ҳаво кислороди билан оксидланишига сабаб бўлади. (Масалан, $\text{Fe}(\text{II})$ бирикмаси), ёки эритмадан компонентларни учеб кетиши натижасида (масалан, йод ёки бром) йўқотиш катта бўлади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакция йўналиши тезлигига

катализатор моддасини киритилиши катта таъсир этади. Улар реакция тезлигини ўн ва юз марта тезлаштиради. Аналитик-кимёвий каталитик реакцияни тезлаштиришга жуда кўп мисоллар келтириш мумкин. Масалан, водород пероксид эритмаси йод ионларини унча катта бўлмаган тезлик билан оксидлайди:



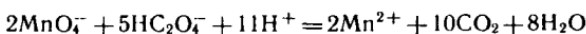
Унга озгина молибден бирикмаси ёки баъзи бир бошқа элементлар киритилиши кимёвий реакция тезлигини юз марта оширади.

Арсенитни церий билан оксидлаш реакцияси жуда ҳам секин боради:



Аммо, жуда ҳам оз микдорда осмий кислота иштирокида реакция бирдан тезлашади.

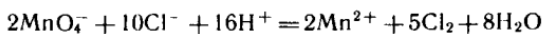
Реакция маҳсулоти катализатор ҳам бўлиши мумкин. Изланиш, Mn^{2+} реакцияда катализатор бўлишини кўрсатади.



Бу, автокаталитик реакция дейилади. Яъни реакция натижасида хосил бўлган маҳсулот ўзи катализатор кучига эга бўлади.

Катализтик эффектдан фойдаланиш кинетик анализ усулининг муҳим кисмини ташкил қиласди.

Анализ вактида кимёвий актив хоссага эга бўлган оралиқ бирикмани хосил бўлиши ва уни реакцияда иштирок этиши, жараённи анча мураккаблаштиради. Темирни перманганатометрик усул билан аниқлаш реакцияси (6.6) бунга якъол мисол бўла олади. Бу реакцияни хлорид кислотали мұхитда бажаришда сульфат кислотага нисбатан ортиқча перманганат эритмаси сарфланиши кузатилади. Перманганатни бир кисми хлорни оксидлашга сарфланар экан.



Бирок эритмада темир (II) бўлмаса, гарчанд стандарт потенциал фарки катта бўлса ҳам, хлорни оксидлаш реакцияси бормайди. Бундай кўринишдаги заррачаларни Н. А. Шилов туташ ёки индуцирланган реакциялар деб атади. Перманганат билан темир ўзаро таъсирланиш натижасида манган бирикмаси билан турли

оксидланиш босқичида оралик бирималар ҳосил бўлади: Mn(VI), Mn(V), Mn(IV), Mn(III) Fe^{2+} ионларини оксидлайди ва юкори кимёвий активликка эга бўлгани учун хлоридлар билан ҳам таъсирилашиб, эркин хлорни ҳосил қиласи. Эритмада ҳосил бўлган Cl_2 кисман учеб кетади, бу билан хлорид кислотали мухитда пермангагнатни ортиқча сарфланиши тушунтирилади.

Mn^{2+} ионларни манганин бекарор бирималари билан хлорид ионларига (Cl^-) нисбатан осон оксидланади ва ҳосил бўлган оксидланган шаклдаги мангани Fe^{2+} ионлари билан бирекиб, уни эквивалент микдорда оксидлайди. Шу сабабли темир (II) иштирокида хлорид Cl^- ионларининг оксидланишининг олдини олиш максадида эритмага MnO_4^- киритиш тавсия этилади.

6.7. Редокс — индикаторлар

Оксидланиш-қайтарилиш ёки редокс-индикаторлар деб, системани оксидланиш-қайтарилиш потенциалига караб ўз рангини ўзгартирувчи моддаларга айтилади.

Оксидловчи ёки қайтарувчи таъсири редокс-индикаторлар тузилишида ўзгариш вужудга келади ва бу эса шунинг рангини ўзгартиради. Шундай килиб, редокс-индикатор эритмасида оксидланган ва қайтарилиган шакллар орасида турли рангдаги шакл мувозанати ҳосил бўлади, ва у система потенциални ўзгариши билан силжийди:

$$\text{Ind}_{ox} + ne^- = \text{Ind}_{red} \quad (6.27)$$

бунда Ind_{ox} индикаторни оксидланган, Ind_{red} қайтарилиган шакли; n — оксидланиш-қайтарилиш жараёнида иштирок этадиган электрон сонлари.

Индикатор системанинг (6.27) потенциали Нернст тенгламаси бўйича ҳисобланиши мумкин:

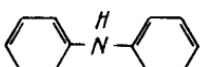
$$E = E^0 + \frac{0.059}{n} \lg \frac{[\text{Ind}_{ox}]}{[\text{Ind}_{red}]} \quad (6.28)$$

Эритма ранг ўзгаришини кўз билан кўриш мумкинлигини эътиборга олиб, агар индикаторни бирор рангли шаклдаги концентрацияси бошка шакл концентрациясидан 10 марта кўп бўлса, ўтиш интервалини вужудга келтиради:

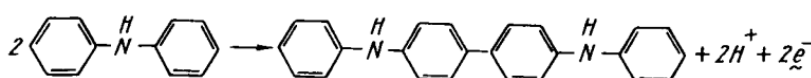
$$10 \geq \frac{[\text{Ind}_{ox}]}{[\text{Ind}_{red}]} \geq 0,1 \quad 1 \geq \lg \frac{[\text{Ind}_{ox}]}{[\text{Ind}_{red}]} \geq -1$$

Бу нисбат қийматлари (6.29) ни (6.28) тенгламага кўйинб индикатор ўтиш интервалини вольт бирлигига топамиш:

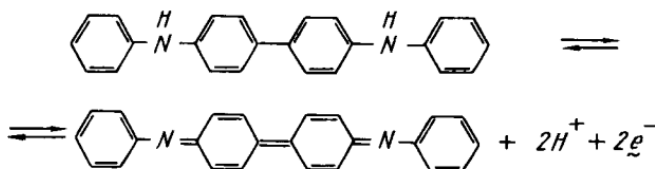
$$E = E^0 \pm \frac{0,059}{n}$$

Редокс-индикаторлар ичидаги кенг миқёсда маълум бўлганлари дифениламин  хисобланади.

Оксидловчилар таъсирида дифениламин қайтмас реакция асосида аввало дифенилбензинни хосил килади:



Сўнгра рангли дифенил бензин қайтадан интенсив кўк бинафша рангли дифенилбензин фиолетгача оксидланади:



Сўнгги жараённи стандарт потенциали 0,76 В ни характерловчи ҳамда $\text{H}^+ = 1,0$ моль/л да дифениламинни ўтиш интервали $\Delta E = 0,76 \pm 0,029$ В ни ташкил этади. Агар эритмада потенциал 0,73 В дан ортмаса, у ҳолда индикатор рангсиз, $E \geq 0,79$ В да эса эритма кўк бинафша рангга эга бўлади.

Шунга ўхшиш редокс хосали индикаторларга фенилантралин кислота, феррони ва бошқа моддалар ҳам эга. Бир томонлама, яъни қайтмас индикаторлар ишлаш вактида, анча нокулай хисобланади, чунки улар ортиқча оксидловчи таъсирида парчаланиши ва рангизланиши мумкин. Бундай қайтмас редокс-индикаторлар сифатида, масалан; метилоранж, метил қизили ва бошқалардан фойдаланилади.

6.8. Оксидланиш-қайтарилиш реакция йўналишига ион кучи ва ҳароратнинг таъсири

Кўпгина оксидланиш-қайтарилиш реакциялари — етарли концентрацияга эга бўлган хлорид ёки сульфат

кислотали мухитда олиб борилади, шунинг учун реакция бориши даврида ион кучи амалда ўзгармайди. Бундай системаларнинг мувозанат константаларини катъян хисоблашларда реал потенциаллар ва тегишли мувозанат константаларидан фойдаланиш керак бўлади. Лекин стандарт потенциалга амал килиб тахминий хисоблашлар ҳам одатда етарли миқёсда тўлиқ натижа беради.

Унча ион кучига эга бўлмаган оксидланиш-кайтарилиш потенциалига ион кучининг таъсирини (2.8) тенглама орқали хисобга олиш мумкин.

Тенглама (2.8) ва (6.10) ни (6.8) га қўйиб, қуйидагини хосил киламиш:

$$E = E^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{[ox]^{v_1}}{[red]^{v_2}} - \frac{RT}{nF} 2,303 \Delta v z_i^2 A \left(\frac{I^{1/2}}{1+I^{1/2}} - 0,2 J \right)$$

ёки 25°C да:

$$E = E^0 + \frac{0,059}{n} \lg \frac{[ox]^{v_1}}{[red]^{v_2}} - \frac{0,029}{n} \Delta v z_i^2 \left(\frac{I^{1/2}}{1+I^{1/2}} - 0,2 J \right)$$

Бунда $\Delta v z^2$ редокс системани оксидланган ва қайта-рилган ион шаклининг зарядлар квадратларининг фарқига тенг. Масалан, (6.4) тенгламада

$$\Delta v z_i^2 = z_{MnO_4^-}^2 + 8z_{H^+}^2 - z_{Mn^{2+}}^2 = 1^2 + 8 \cdot 1^2 - 1 \cdot 2^2 = 5$$

Оксидланиш-кайтарилиш реакция йўналишига ҳароратни таъсири қисман айни реакция тезлигини мухокамасида кўриб ўтилган эди. Ҳарорат оксидланиш-кайтарилиш система мувозанат ҳолатига сезиларли даражада таъсир килади. Бу боғлиқлик умумий ҳолда (2.12) тенглама орқали ифодаланади. Оксидланиш-кайтарилиш реакциясининг иссиқлик эффекти ΔH анча юкори ва мувозанат константани иссиқлик коэффициенти ҳам етарлидир. Масалан, (6.6) реакцияни иссиқлик эффекти $\Delta H = -630$ кДж/моль га тенг. Бу кийматни (2.12) тенгламага қўйиб $\frac{d \ln K}{dT} = -0,36$ ни хосил киламиш. Бу ҳарорат

1° логарифмга кўтарилигандага мувозанат константаси тахминан 0,4 га камайишини кўрсатади. Бундай камайиш анча сезиларли, аммо айни ҳолда (6.6) ни тўлиқ йўналиши учун амалда, ҳатто ҳарорат ўн даражага ортса ҳам таъсир килмайди, чунки мувозанат сон қиймати жуда каттадир ($\lg K = 62$).

6.9. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг мувозанат константалари. ЭЮК ва Гиббсни стандарт энергиясининг ўзгариши

Гиббсни стандарт энергиясининг ўзгариши, оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг мувозанат константа (2.13) тенгламаси билан боғлик. ЭЮК ва Гиббсни стандарт энергиясининг ўзгариши ўртасидаги стандарт боғлиқликни ҳам топиш мумкин. Бунинг учун (2.13) ва (6.25) тенгламаларни бирлаштирамиз:

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln K = -RT \frac{(E_{ox}^{\circ} - E_{red}^{\circ}) nF}{RT} = -E^{\circ} nF \quad (6.30)$$

бўнда, E° — элементининг стандарт ЭЮКи, оксидловчи ва қайтарувчи стандарт потенциалига тенг; n — электронлар сони.

(6.30) тенглами турли ҳисоблашларни бажариш учун кенг микёсда кўлланилади. Масалан, агар реакция катнашчилари учун Гиббсни стандарт энергияси ҳосил бўлиши маълум бўлса, у ҳолда мувозанат константа ва элементни стандарт ЭЮК ни ҳисоблаш мумкин.

? Саволлар

1. Таркибida KMnO_4 ва MnSO_4 бўлган эритмани оксидланиш-қайтарилиш потенциали қандай ўзгарили? а) KMnO_4 концентрацияси кўпайтирилса; б) MnSO_4 эритмасининг pH концентрацияси оширилса; в) эритма pH и оширилса.

2. Оксидланиш-қайтарилиш потенциал жадвалидан фойдаланиб, қуидагиларни оксидланиш учун реагент тавсия этинг:

а) J^- ни J_2 гача; б) NO_2^- ни NO_3^- гача; в) Fe^{2+} ни Fe^{3+} гача;
г) $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ ни $\text{S}_4\text{O}_6^{2-}$ гача; д) AsO_3^{3-} ни AsO_4^{3-} гача; е) SO_3^{2-} ни SO_4^{2-} гача;
ж) Mn^{2+} ни MnO_4^- гача; з) Cr^{3+} ни CrO_4^{2-} гача

3. Таркибida темир (III) хлорид, мис (II) ва кўрғошин (II) бўлган эритмага темир пластинка туширилди. Эритмада қайси металл чўкмага тушади?

4. Кислотали мухитда калий дихромат таъсирида оксидлаш мумкини? а) Fe^{2+} ни Fe^{3+} гача, б) Mn^{2+} ни MnO_4^- гача; в) SO_3^{2-} ни SO_4^{2-} гача?

5. Таркибida Fe^{2+} ва Fe^{3+} бўлган эритмага KCN қўшилса, нима учун оксидланиш-қайтарилиш потенциали камаяди?

6. Қуидаги оксидланиш-қайтарилиш системасига эритма кислоталиги қандай таъсир кўрсатади? а) $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}/2\text{Cr}^{3+}$, б) $\text{MnO}_4^-/\text{Mn}^{2+}$, в) $\text{SO}_4^{2-}/\text{H}_2\text{S}$, г) NO_3^-/NO , NO_2^-/NQ е) $\text{AsO}_4^{3-}/\text{AsO}_3^{3-}$?

7. Нима учун симоб H_2SO_4 да эримайди, лекин HCl да водород ажратиш билан эрийди?

8. Нима учун Au HNO_3 да эримайди, лекин зар сувида (HNO_3 ва HCl) эрийди?

9. Нима учун HgS HNO_3 да эримайди, лекин HNO_3 ва HCl нинг 1:3,0 аралашмасида эрийди?

10. Оксиланиш-қайтарилиш реакция йўналишини кандай ўзгартириш мумкин:

- a) $2J^- + AsO_4^{3-} + 2H^+ \rightarrow J_{2\downarrow} + AsO_3^{3-} + H_2O$
b) $2H_2O + J_{2\downarrow} + SO_2 \rightarrow 2J^- + 4H^+ + SO_4^{2-}$
в) $Br^- + BrO^- + 2H^+ \rightarrow Br_2 + H_2O$
г) $2Mn^{2+} + 5BrO^- + 6OH^- \rightarrow 2MnO_4^- + 5Br^- + 3H_2O$



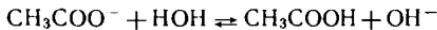
Масалалар

1. 0,5 м CH_3COONa нинг водород электрон потенциалини ҳисобланг.

Берилган шаронтда водород электродининг оксидланиш-қайтарилиш потенциали қуйидаги тенглама бўйича ҳисобланади:

$$E_{H_2/2H^+} = E_{H_2/2H^+}^0 + \frac{0,059}{2} \lg [H^+]^2 = E_{H_2/2H^+}^0 + 0,059 \lg [H^+]$$

Эритмадаги водород ионлар концентрацияси мувозанат оркали аникланади:



OH^- — ионлар концентрацияси қуйидаги формула бўйича ҳисобланади.

$$[OH^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{HA}} c_s^0} = \sqrt{\frac{1 \cdot 10^{-14} \cdot 0,5}{1,74 \cdot 10^{-5}}} = 1,7 \cdot 10^{-5}$$

Сувнинг ион кўпайтмасидан қуйидагини ҳосил қиласиз:

$$[H^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \cdot 10^{-14}}{1,7 \cdot 10^{-5}} = 5,9 \cdot 10^{-10} \text{ моль/л.}$$

Топилган водород ионлар концентрациясини Нернст тенгламасига қўямиз:

$$E_{H_2/2H^+} = 0 + 0,059 \lg (5,9 \cdot 10^{-10}) = -0,545 \text{ В}$$

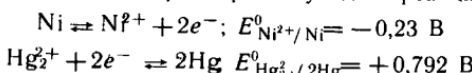
бунда,

$$E_{H_2/2H^+} = 0 \text{ В}$$

2. Гальваник элементнинг ЭЮК ини ҳисобланг.

$Ni|0,2 \text{ моль/л } Ni(NO_3)_2, 2 \text{ моль/л } NH_3||Hg_2Cl_2, 0,1 \text{ моль/л } KCl||Hg$

Гальваник элемент электродларида қуйидаги реакция боради:



Бу электродларнинг оксидланиш-кайтарилиш потенциалларини куйидаги тенглама бўйича хисоблаймиз:

$$E_{\text{Ni}^{2+}/\text{Ni}} = E_{\text{Ni}^{2+}/\text{Ni}}^0 + \frac{0,059}{2} \lg [\text{Ni}^{2+}];$$

$$E_{\text{Hg}_2^{2+}/2\text{Hg}} = E_{\text{Hg}_2^{2+}/2\text{Hg}}^0 + \frac{0,059}{2} \lg [\text{Hg}_2^{2+}]$$

Хисоблаш учун Ni^{2+} ва Hg_2^{2+} ионлар концентрациясини албатта билиш зарур. Никель иони мувозанат концентрацияси мўл микдор NH_3 иштирокида йўналадиган, комплекс ҳосил бўлиш жараёни орқали топилади. Эритмада $\text{Ni}(\text{NH}_3)_4^{2+}$ бор деб, Никель ионининг концентрациясини хисоблаймиз:

$$\begin{aligned} [\text{Ni}^{2+}] &= \frac{c_{\text{Ni}}^0}{\beta \text{Ni}(\text{NH}_3)_4^{2+} (c_{\text{NH}_3}^0 - 4c_{\text{Ni}}^0)^4} = \\ &= \frac{0,2}{2,05 \cdot 10^7 (2 - 4 \cdot 0,2)^4} = 3,27 \cdot 10^{-9} \text{ моль/л} \end{aligned}$$

бинобарин

$$E_{\text{Ni}^{2+}/\text{Ni}} = -0,23 + \frac{0,059}{2} \lg 3,27 \cdot 10^{-9} = -0,48 \text{ В}$$

Симоб (I) ионлари мувозанат концентрацияси Hg_2Cl_2 ни 0,1 М KCl да эрувчанлигидан хисоблаймиз:

$$[\text{Hg}_2^{2+}] = \frac{\text{ЭК } \text{Hg}_2\text{Cl}_2}{[\text{Cl}^-]^2} = \frac{1,3 \cdot 10^{-18}}{(0,1)^2} = 1,3 \cdot 10^{-16} \text{ моль/л}$$

Бундан,

$$E_{\text{Hg}_2^{2+}/2\text{Hg}} = 0,792 + \frac{0,059}{2} \lg 1,3 \cdot 10^{-16} = 0,323 \text{ В}$$

Гальваник элементнинг ЭЮК и куйидагини ташкил этади:

$$\text{ЭЮК} = E_{\text{Hg}_2^{2+}/2\text{Hg}} - E_{\text{Ni}^{2+}/\text{Ni}} = 0,323 - (-0,48) = 0,803 \text{ В}$$

3. Таркибида қуйидагилар бўлган компонентларнинг оксидланиш-кайтарилиш потенциалларини хисобланг: а) $[\text{MnO}_4^-] = 1$ моль/л, $[\text{Mn}^{2+}] = 1$ моль/л, $[\text{H}^+] = 10^{-1}$ моль/л; б) $[\text{MnO}_4^-] = 1$ моль/л, $[\text{Mn}^{2+}] = 1$ моль/л, pH 3,0; в) $[\text{MnO}_4^-] = 1$ моль/л, $[\text{Mn}^{2+}] = 1$ моль/л, pH 5,0; г) $[\text{MnO}_4^-] = 0,027$ моль/л, $[\text{Mn}^{2+}] = 0,013$ моль/л, pH 6,59; д) 0,2 моль/л KMnO_4 , 0,4 моль/л MnSO_4 , 0,5 моль/л HNO_3

Жавоб: а) 1,42; б) 1,23; в) 1,04; г) 0,89; д) 1,48

4. Таркибида 0,2 моль/л $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, 0,3 моль/л $\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3$ ва 0,5 моль/л HNO_3 бўлган эритмани оксидланиш-кайтарилиш потенциалини хисобланг. Жавоб: 1,29 В.

5. Таркибида KMnO_4 , MnO_2 (к) ва 0,01 М КОН бўлган эритмага туширилган платинага электродининг оксидланиш-қайтарилиш потенциали 0,738 В га тенг. Айни өртмадаги KMnO_4 концентрацияси нимага тенг? Жавоб: 0,1 моль/л.

6. 20 мл 0,05 М Na_2AsO_3 ва 18 мл 0,05 м J_2 аралашмаси ҳосил килинган эритмани оксидланиш-қайтарилиш потенциалини ҳисобланг: Жавоб: 0,026 В.

7. КОН (г/л) эритмасига туширилган водород электрод потенциали 0,767 В га тенг. КОН концентрациясини (г/л) ҳисобланг. Жавоб: 5,61 г/л.

8. 0,3 М HCOOH эритмадаги водород электрод потенциалини ҳисобланг. Жавоб: 0,13 В.

9. 5 % NH_4Cl эритмадаги водород электрод потенциалини ҳисобланг. Жавоб: — 0,27 В.

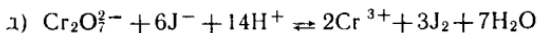
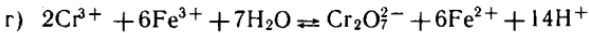
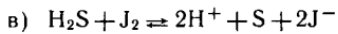
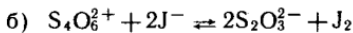
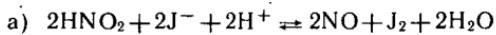
10. Эритмага туширилган водород электрод потенциал —0,528 В га тенг бўлиши учун 1 л, 0,1 М NH_3 да қанча оғирликда NH_4Cl эритиш керак. Жавоб: 10,7 г.

11. 32 мл 0,25 М HClO_4 ва 19 мл М КОН аралаштириб ҳосил килинган эритма водород электродининг потенциалини ҳисобланг. Жавоб: —0,12 В.

12. Агар эритмага туширилган водород электрод потенциали —0,688 В га тенг бўлса, Na_2CO_3 (моль/л) концентрацияси нимага тенг бўлади? Жавоб: 0,1 моль/л.

13. 1 л 0,1 М CH_3COONa ва 100 мл 0,1 М CH_3COOH аралашмасидан ҳосил бўлган эритмани водород электрод потенциалини ҳисобланг. Жавоб: — 0,34 В.

14. Қуйидаги реакцияларнинг оксидланиш-қайтарилиш мувозанати константасини ҳисобланг.



Реагентларни эквимоляр микдорда аралаштирилганда бу реакциялар қайси томонга йўналади? Жавоб: а) $1,12 \cdot 10^{15}$; б) $7,61 \cdot 10^{-16}$; в) $2,65 \cdot 10^{-13}$; г) $1,42 \cdot 10^{-57}$; д) $5,57 \cdot 10^{80}$.

15. 20 мл 0,1 М KMnO_4 ва 20 мл 0,1 М FeSO_4 рН = 0,0 да аралаштирилади. Эритмадаги MnO_4^- , Mn^{2+} , Fe^{2+} , Fe^{3+} мувозанат концентрацияларини ҳисобланг. Жавоб: 0,04; 0,01; 0,05; $1,13 \cdot 10^{-14}$ (моль/л)

16. Куйидаги реакция тенгламаларига коэффициент танланг:

- a) $MnO_4^- + SO_3^{2-} + H^+ \rightarrow Mn^{2+} + SO_4^{2-} + H_2O$
- б) $MnO_4^- + NO_2^- + H^+ \rightarrow Mn^{2+} + NO_3^- + H_2O$
- в) $Cr_2O_7^{2-} + J^- + H^+ \rightarrow Cr^{3+} + J_2 + H_2O$
- г) $MnO_4^- + Cl^- + H^+ \rightarrow Mn^{2+} + Cl_2 + H_2O$
- д) $Cr^{3+} + Br_2 + OH^- \rightarrow CrO_4^{2-} + Br^- + H_2O$
- е) $Mn^{2+} + S_2O_8^{2-} + H_2O \rightarrow MnO(OH)_2 + SO_4^{2-} + H^+$
- ж) $H_3AsO_4 + J^- + H^+ \rightarrow H_3AsO_3 + J_2 + H_2O$
- з) $Fe^{3+} + H_2S \rightarrow Fe^{2+} + S + H^+$
- и) $NO_3^- + H_2S + H^+ \rightarrow NO + S + H_2O$
- к) $BrO_3^- + Br^- + H^+ \rightarrow Br_2 + H_2O$
- л) $MnO_4^- + Cr^{3+} + H_2O \rightarrow MnO(OH)_2 + Cr_2O_7^{2-} + H^+$
- м) $Mn^{2+} + PbO_2 + H^+ \rightarrow MnO_4^- + Pb^{2+} + H_2O$
- и) $MnO_4^- + C_2O_4^{2-} + H^+ \rightarrow Mn^{2+} + CO_2 + H_2O$
- о) $J^- + H_2O_2 \rightarrow J_2 + H_2O$
- п) $SO_2 + J_2 \rightarrow SO_4^{2-} + J^- + H^+$

Б. Асосий анализ усуллари

7- боб

АНАЛИЗ УСУЛЛАРИНИНГ МЕТРОЛОГИК ХАРАКТЕРИСТИКАЛАРИ

Гравиметрик ва титриметрик анализ усуллари ҳозирги замон аналитик кимё соҳасида муҳим роль ўйнайди. Бундай усуллардан амалда янги органик реагентларини гравиметрия титриметрияда комплексларни ва аналитик кимё ускуналарини қўллаш соҳалари янада такомиллашмокда.

Бошқа аниқликлар, ўлчашлар каби аналитик жараёнларда ҳам баъзи бир нуқсонлар бўлиб туради. Натижани баҳолаш анализ қисмини бир соҳаси бўлиб, хатоликни ўзи эса унинг энг муҳим характеристланишидадир. Шу билан бирга метрологик холатини баҳолашни ҳам ўз ичига олади.

7.1. Хатоликларнинг синфларга бўлиниши

Яқин вактларгача «ўлчашдаги хатолик» термини кенг таркалган эди. ГОСТ 16263—70 Давлат стандарти бўйича бу термин тавсия этилмайдиган тоифага киритилди.

! **Ўлчашдаги натижани ҳақиқий қийматидан четланишига аниқлаш хатолиги дейилади.**

Анализ хатонинг tengлиги қўйидаги:

$\Delta x_i = x_i - \mu$ унда Δx_i — ўлчашдаги мутлоқ хато; x_i — анализ натижаси; μ — анализланувчи намунадаги компоненти ҳақиқий миқдори.

! **Ўлчашдаги мутлоқ хатоликни ҳақиқий катталикка нисбатига нисбий хатолик дейилади.**

Одатда нисбий хатолик процентда ифодаланади, гарчи у бирлик улушкида хисобланиши ҳам мумкин:

$$\frac{\Delta x_i}{\mu} \cdot 100 \% = \frac{x_i - \mu}{\mu} \cdot 100 \%$$

Ўлчаши хатолиги турли факторларга жумладан ишлатиладиган ускуна аниқлигига, ўлчаш усули, кузатувчининг шахсий ҳолати ва ҳоказоларга боғлик.

! Ўлчашдаги хатолик анализ такроран бажарилганда ўзармай қолса ёки маълум қонуният бўйича ўзгарса, унга систематик хатолик дейилади.

Айни систематик хатолик белгиси тажрибадан тажрибага ўтиш билан ўзгармайди. Систематик хатолик ё натижани камайтиради ёки катталаштиради.

! Такрорий ўлчашлар вактида ўзгарса, унга тасодифий хатолик дейилади.

Бир катор ўлчашлар вактида тасодифий хатолик белгиси доимий бўлиб қолмай, тажрибадан тажрибага ўтишда ўзгариб туради.

! Айни шароитда кутилган натижага нисбатан йўл қўйилган хатолик анча катта бўлса, у холда уни чалкашлик дейилади.

Улар одатда иш бажарувчи аналитик (эритмани фильтрлашида, чўкма билан уни йўқотиш чўкмани юкори ҳароратда киздирилганда ёки тортиш давридаги содир бўладиган хатоликлар ва х.к.) ни йўл қўйган қўпол оператив хатолигидан содир бўлади.

7.1.1. Систематик хатоликлар

Систематик хатоликларнинг вужудга келиш ҳоллари кўп кирралидир. Улар орасида асбоб ва реактивларни кўллаб, усулни ўзи ва аналитикни шахсий ҳолати натижасида содир бўладиган хатоликлар ва ҳоказолар жуда хам аҳамиятли ҳисобланади.

Аналитик амалий машғулотларда ишлатиладиган асбоблар маълум аниқликка эга бўлиши билан характерланиб, кўпинча жуда хам юкори аниқликни кўрсатувчи асбоблар билан ишлаш хатоликларни анча камайтиради. Систематик хатолик манбай кўпинча текширилмаган тарозининг тоши, ҳажми аниқланмаган ўлчов асбоблари, спектрофотометрияда ишлатиладиган призмани сурилиши, фотоэлементдаги ток ва ҳоказоларни кўллаш билан содир бўлиши мумкин. Систематик хатони ўлчаш ва ҳисобга олиш мумкин. Кўпинча систематик хатоликни сезиларли миқёсда камайтириш мумкин. Унинг учун ўзгартириш киритиб уни фарки ёки олинган натижани бошқа юкори аниқликдаги асбоб билан ўлчашдан олдин натижа билан

таккослаш керак. Ишлатиладиган реактивда аниқланувчи компонент ёки халакит берувчи колдикни бўлиши ҳам систематик хатони келтириб чикаради. Реактивни олдиндан синчиклаб тозалаш хатоликни камайтиради ва уни амалда «ноль» га олиб келади.

Методни хатоси анализланувчи системани хоссасига боғлиқдир, шунингдек, эрувчанлик каби чўкиш вактида чўкмада ёки ювишда, реакцияни тўлиқ йўналмаслиги фотометрик эритмаларни ўтиш вактига караб ўзгариши бекарорлиги ва ҳоказоларга боғлиқ бўлади. Услубни хатолари кўпинча аниқланмай колади. Шунингдек, оператив ва шахсиий хатолик ҳам сезиларли аҳамиятга эга бўлади, яъни анализ даврида операция бажарилишининг энг муҳим аналитик савияси унинг маҳоратига ва хусусиятига боғлиқ бўлади. Агар аналитик титрлаш вактида рангли индикатор бўёғининг ўзгаришини аник фарқига борилмаса, у ҳар доим эритма титрлашини ўтказиб юборади. Систематик хатоликни аниқлай билиш ва уни йўқотиш анализ даврида имконияти борича юзага келадиган барча нуқсонларни олдини олишга асосланган бўлади.

Хатоликни олдини олишнинг ҳам аҳамиятли эканини кўрсатиб ўтиш керак. Улар масалан, такрорий аниқлаш вактида аналитик иккита асбобда олинган тенг натижани кўз билан чамалаб ёзганда олдинги натижага якинроғини олиш даврида вужудга келади. Конун бўйича, систематик хатолик биринчи навбатда аниқланиши ва ҳисобга олиниши керак, чунки систематик хатолик бўлмаган тақдирда ҳам, агар ундан юкори бўлганда ҳам тасодифий хатони баҳолаш ўринли ҳисобланади. Амалда систематик хатоликни аниқлашни кенг кўлланган усуllibаридан бири анализни иккита бир-бирига боғлиқ бўлмаган усуlda бажаришdir. Яъни якка тажриба ва стандарт намунанинг анализидир.

Таркибида юкори даражадаги аниқликка эга бўлган элемент бор турли компонентлардан иборат бўлган материал стандарт намуна дейилади. Уларни турли аналитик усуllibарда градуирланган график тузиш учун ва шу билан бирга модда таркибини топиш ҳамда анализ натижасининг тўғрилигини текшириш ва турли услубларни объектив метрологик характеристлаш ва ҳоказолар учун кулайдир.

Стандарт намунага ҳам бир қатор талаблар қўйилади. Улар учун энг аҳамиятлиси куйидагилардир. Эталон

элементларни эталонда белгиланган ва кўрсатилган хатолик микдорлари ҳақиқий хатолик катталигидан фарқ қилмаслиги керак. Стандарт намуна тажрибадаги баъзи бир компонентлар расмий гувоҳнома билан тасдикланган бўлиши керак. Стандарт намуна узок муддат сақланганда ҳам уни таркиби ўзгармаслиги керак. Унинг массасининг барча жойи анализ учун намуна олишни таъмин этувчи бир жинсли кимёвий таркибга эга бўлиши керак. Шу сабабли намуна одатда майда бир жинсли металл ҳолдаги киринди, қуқун ва ҳоказо кўринишда тайёрланади. Стандарт нусхалар таркибидаги эталон элементлар микдори аниқ ишлаб чиқариш корхоналардаги нусхада элементга нисбатан юқори даражали аниқликда бўлади. Идеал эталонлар намунадан аниқланадиган компонент микдоридан фаркланishi керак. Бу амалда бажариб бўлмайдиган талабдир, шунинг учун намуна ва эталон таркибидаги компонент оралиғидаги систематик хатолик тасодифий хатоликдан ортмаслиги керак деб чегараланилади.

ч.

Стандарт намуна анализи одатда юқори малакали аналитик олимлар томонидан бир қатор мактовга сазовор бўлган кўргазмага эга бўлган лабораторияларда ҳар хил усулларни кўллаш билан олиб борилади.

Турли қора ва рангли металл котишма турлари учун ишончли эталонлар бор. Маъдан, минерал, тоғ жинслари ва ҳоказолар анализи учун стандарт эталон таркиби бу материалларнинг ҳар хил бўлиши билан боғлиқдир.

7.1.2. Тасодифий хатолар

Тасодифий хатолар маълум бир белгига ва унинг «тасодифий» деб номланиши ҳам, уни келиб чиқиши ҳам, бирор бир конуниятга эга эмас. Тасодифий хатоликни бўлиши, масалан, параллел анализ натижалари ҳаттоқи бир-биридан умуман фарқ қиласидан хатоликларни узлуксиз ҳисобга олиш ҳам, тегишли тузатишлар ҳам, деярли ҳар доим хатолик ёрдамида ҳисобга олинади. Тасодифий хатоликни содир бўлишини одатда тўсатдан вужудга келувчи ҳодиса деб қаралади ва у хатоликлар эҳтимоллик назария ва математик статистика бўйича кайта ишланади.

7.1.3. Анализ ўхшашлиги ва аниқлиги, ўртача қиймат ва стандартдан четланиш

! Систематик хатоликнинг нолга яқинлигини сифат жиҳатдан ифодаланиш тӯғри ўлчаш дейилади.

Бир хил шароитда ўлчанган натижаларни ўзаро яқинлигини ифодаловчи ўхшашлик ўлчаш ўхшашлиги деб аталади. Кенг маънода ўхшашлик тушунчаси билан берилади.

! Ҳар хил шароитда (турли вакт ва турли усуллар билан ва х. к.) ўлчаш натижаларини бир-бирига яқинлигини, ўхшашлигини ифодаловчи бирлик ўлчашдаги ўхшашлик дейилади. Ўлчашдаги аниқлики ҳақиқий натижага яқинлигини ифодаловчи катталик ўлчаш аниқлиги дейилади.

Систематик ва тасодифий хатоликнинг энг кичик турли кўринишидаги қийматига тегишли катталиқ, ўлчашнинг энг юкори аниқлиги дейилади. Аниқликни миқдорий жиҳатдан, нисбий хатоликни тескари катталиги билан ифодалаш мумкин. Агар, масалан, ўлчашдаги нисбий хатолик $0,01\%$ билан ҳарактерланса, у ҳолда унинг аниқлиги $1/10^{-4} = 10^4$ га тенг бўлади.

Ҳақиқий ўлчашибининг физиковий катталигий объектни сифат ва миқдорий хоссасининг идеал ҳарактерини аниқлайди. Тажриба йўли билан топилган физиковий катталиқ, ҳақиқий катталикка шунча яқин бўладики, унинг ўрниға айни максад учун ҳақиқий физик катталиқ деб аталувчи қийматни ишлатиш мумкин.

Хатолик назарияси шуни исботлайдики, агар хатолик Гаусс қонуни бўйича тақсимланса, у ҳолда энг ишончли ва ўлчаш эҳтимоллик катталиги математик кутиш ёки ўртача арифметик аниқ ўлчанган қиймат хисобланади. Айни ҳол гепотетик йиғинди учун, яъни айни шароитда олинган бутун кузатиш йиғиндилиарига тӯғри келади. Бу кузатишларни ўртача арифметик йиғиндиси — генерал ўртачалик дейилади. Одатда аналитик кимёда параллел сонлар унча кўп эмас ва олинган натижа йиғиндилиарини танланган йиғинди ёки тасодифий танлаш дейилади. Ўртача тасодифий танлаб олинган натижа қиймати ўртача танлаш дейилади. Статик анализ усули бўйича тасодифий танлаш натижасини генерал йиғинди параметри билан баҳолаш мумкин ва шу билан бир вактда намунадаги компонентни аниқрок миқдор қийматини билиш мумкин.

Битта аниқлаш сон қиймати вариант деб аталади ва

x билан белгиланади. Бир қатор вариант сонлари, яъни намунадаги компонентни бир усул билан параллел аниклаш натижалари, $x_1, x_2, x_3, \dots, x_n$ лар вариант йифиндиларини хосил қиласди. Вариант йифиндисини вариант сони « n » га бўлингани ўртача ёки ўртача арифметик* қиймат дейилади:

$$\bar{x} = \frac{x_1 + x_2 + \dots + x_n}{n} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i \quad (7.1)$$

Ҳар бир олинган натижа билан ўртача қиймат орасидаги фарқ тасодифий четланиш ёки биргина четланиш ёки соддагина d четланиш деб аталди:

$$d_i = x_i - \bar{x}$$

Ҳар бир стандарт четланиши аниклаш қўйидаги S формула бўйича ҳисобланади:

$$S = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n-1}} = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n d_i^2}{n-1}}$$

Стандарт четланиш квадратини дисперсия дейилади:

$$S^2 = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n-1} = \frac{\sum_{i=1}^n d_i^2}{n-1} \quad (7.2)$$

Агар кузатиш сонлари жуда кўп бўлса, у ҳолда S катталиги баъзи доимий катталик σ га интилади ва уни статистик чегараланиш S деб аталади:

$$\sigma = \lim_{n \rightarrow \infty} S$$

Аникроғи чегараланиши стандарт четланиш дејиши керак бўлди, уни катталик квадратини эса ўлчаш дисперсияси дейилади. Шундай килиб, аниклашни аналитик шароити бўйича аниклаш x ўртача танланиш ҳисобланаб, генерал танланиши μ ҳам эмас, ҳамда σ ҳам эмас ва танланган стандарт четланиш ҳам олинмайди.

* Кейинги вақтларда ўлчаш усулларидан қатъий назар анализ натижа бирлиғи (% г/л) моль/л ва ҳ. к. ҳамда уни ўртача арифметик катталиги эса «С» билан ифодалаш тавсия этилади.

«Ўхшашлик кийматини баҳолаш учун, ўртача дисперс киймат S_x^2 ҳисобланади:

$$S_x^2 = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n(n-1)}$$

ва стандарт четланишни ўртача натижаси:

$$S_x = \frac{s}{\sqrt{n}} = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n(n-1)}}$$

7.2. Нормал тақсимлаш

Тажриба йўли билан исбот қилинишича анализ даврида сон жиҳатдан катта бўлган хатоликлар кичик сонли хатоликка нисбатан оз кузатилар экан. Шунга ўхшаш кўп марта кузатишлар натижасида турли белгили катта хатоликлар кўпинча бир хил сонда учраганини ҳам кўрсатилади. Бундай ва шунга ўхшаш тасодифий хатолик хусусиятлари нормал тақсимланиши ёки Гаусс тенгламиаси орқали ёзилади:

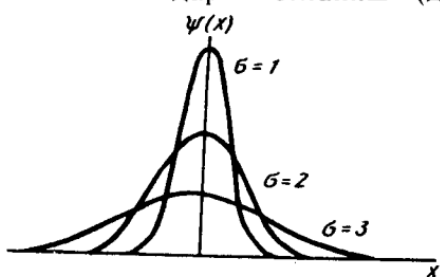
$$y = \Psi(x) = \frac{1}{\delta \sqrt{2\pi}} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} \quad (7.3)$$

Унда, x — тасодифий катталик киймати; μ — генерал ўртачалик; σ^2 — дисперсия.

Нормал тақсимланиш эгри чизиги 7.1-расмда берилган. Стандарт четланиш (дисперсия) қанча катта

бўлса, эгри чизик нишаби шунча кўп бўлади.

Катталиклар μ ва σ лар тақсимланиши бўлинеш параметри дейилади. (7.3) тенглама эҳтимолллик зичлигини ха-



7.1-расм. Турли хил ўртача квадратик рактерлайди. $\frac{1}{\sigma \sqrt{2\pi}}$ л чизиклари

Коэффициент шундай

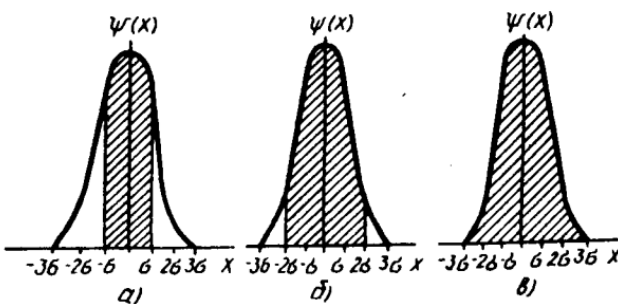
танданганки, тасодифий катталик « x » тўғри тегиш эҳтимоллиги $-\infty < x < \infty$ оралигига бўлиб, у бирга тенг бўлсин:

$$\frac{1}{\sigma \sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} dx = 1$$

Юзани истаган ерида σ ва μ киймати (7.3) эгри чизик чегараси ва абсцисса ўқида бирга тенг бўлади. Бинобарин, агар x_1 ва x_2 оркали ординаталар ўтказилса, у холда тасодифий « x » катталик $x_1 < x < x_2$ эҳтимоллик интервалига тўғри келади.

$$\frac{1}{\sigma \sqrt{2\pi}} \int_{x_1}^{x_2} e^{-\frac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}} dx$$

Ҳисоблаш, интеграл (7.4) дан $\mu - \sigma$ $\mu + \sigma$ оралигига умумий юзани 68,3 % га ва $\mu \pm 2\sigma$ да уни 95 % га, ҳамда



7.2-расм. Гаусс тенгламасини кўрсатилган ораликларда интеграллаш:

a — $\mu \pm \sigma$ (68,3%); *b* — $\mu \pm 2\sigma$ (95,0 %); *c* — $\mu \pm 3\sigma$ (99,7 %)

$\mu \pm \sigma$ бўлганда эса интеграл амалда эгри чизик чегарасини ва абсцисса ўқини (99,7 %) га тенг бўлишини кўрсатади. 7.2-расмдаги майдо чизиклар билан ифодаланган юзага тенг бўлган интеграл (7.4) $x \pm k\sigma$ (ханто $x \pm k\sigma$ гача) кўрсатилган оралигидаги x_i натижасида ҳосил бўлган Р эҳтимолликни вужудга келишини кўрсатади. Бу эҳтимоллик катталикни ишонч эҳтимоллиги ёки ишонч статистикаси, $\mu - k\sigma$ дан то $\mu + k\sigma$ гача бўлган оралиқ — ишонч интервали, Р интеграл чегараси эса — ишонч чегараси деб аталади. Шундай килиб, айтиш мумкинки $\mu - \sigma$ дан то $\mu + \sigma$ оралиғида олинган

ишенч эҳтимоллик 68,3 % ни ташкил қилади, яъни бу умумий натижани 2/3 қисмида ётади. Ички оралиқ $\pm \frac{2\sigma}{3}$ умумий қийматни 95 % ида бўлса, диапазон $\pm 3\sigma$ эса 99,7 % ни, яъни амалда умумий катталикни ўз ичига олади. Интеграл чегарасидан ташкарида олиш эҳтимоли бўлган анализ натижаси α га тенг:

$$\alpha = J - P$$

Бу катталикни аҳамиятга эга бўлган юза деб аталади.

Нормал тақсимланишига асосланган хатоликни класик назариялари астрономия, геодезия ва бошқа соҳаларда бир катталик билан кўп микдордаги ўлчаш жараёнига кўллашда кенг миқёсда ўз ўрнини топди. Аммо, айни модда анализ натижасини ишлаш (тайёрлаш)да, унинг фойдаси етарли бўлмади, чунки одатда у кўпинча кичик хатоликка олиб келди. Энг коррект натижа кичик сондаги хатоликни XX асрда тараккий этган статистик ишлаш (t - тақсимланиш, яъни Стъюдент ва б. бўлиниши) билан ҳосил қилинади.

7.3. t - тақсимланиш

Танлаш дисперсияни генерал боғланишга яқинланиш даражаси, эркинлик сон даражаси f куйидагича аниқланади:

$$f = n - 1$$

бунда, n — намунани параллел анализ қилишдаги ўлчаш сони.

Дисперсия эркинлик даражага сони канча кам бўлса, генерал дисперсия ишончлиги σ^2 шунча ишончсиз характерга эга бўлиб, танланувчи дисперсия s^2 ҳисобланади. Нормал тақсимланишда кичик хатоликка нисбатан катта хатоликни бўлиши ҳакиқатга яқин бўлмаса, шу сабабли намунани параллел анализ қилиш сонлари камайтирилса, катта хатолик ҳосил бўлиш хатолик эҳтимоли ҳам камаяди. Буни ҳисобга олмаслик, объектив бўлмаган кичик қийматда бўлишига олиб келади. Бу ишончсизлик, аниқлаш сони (параллел намуна) билан боғлиқ бўлиб, Стъюдентни t - тақсимланишида ҳисобга олинади. Яъни катта хатоликни ҳосил бўлишига ҳамда кичик хатоликни эса нормал тақсимланишига нисбатан кам вужудга келиш эҳтимолини кўзда тутади.

Нормал тақсимланиш каби t - тақсимланиш ҳам симметрияли бўлиб айни абсцисса кийматида, нормал тақсимланиш бўлгани каби, максимумга эга бўлади. Аммо бундай эгри чизик бўйича f - тақсимланиш узунлиги ва кенглиги бўйича эркинлик даражада сонига, яъни ўлчаш сони (7.3- расм) га боғлиқ бўлади.

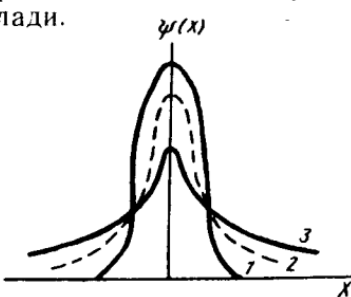
7.3- расмдан кўриниб турибдики, эркин даражада сони қанча кичик бўлса, эгри чизик баландлиги шунча кичик бўлиб, у бир хил стандарт четланишда абсцисса ўқига шунча суст якилашади. t - тақсимланиш $t \rightarrow \infty$ да нормал бўлининшга ўтади.

Амалда бу фарқланиш $f \geq 7.3$ - расм. t — тақсимлаш эгри ≥ 20 бўлганда кам сезилувчан бўлиб қолади.

Агар нормал тақсимланиш кўп сонли ўлчашларда ишонч оралиғи $\mu \pm 2\sigma$ 95 % эҳтимоллик ишончи билан реализацияланса, у ҳолда кам сонли ўлчашларда берилган эҳтимоллик ишонч катталиги $x \pm t_{p,f} s_x$ ишонч оралиғида амалга оширилади. Бунда, $t_{p,f}$ — эркинлик даражада сонига боғлиқ бўлган айни P тақсимланишда нормал ва t — бўлининшлар фарқини хисобга олуви Стъдент коэффициентидир. t даги индекс P қайд килинган эҳтимоллик, f — эркинлик даражада сонини кўрсатади. Турли P ва f даги $t_{p,f}$ коэффициентларининг кийматлари 7.1- жадвалда келтирилган. Нормал тақсимланишини характерловчи $p=0,95$ % ва $f=20$ да коэффициент $t_{p,f}=2,09$, яъни 2 га яқинлиги кўриниб турибди.

Кичик кийматли f да нормал ва тақсимланиш орасидаги фарқ анча сезиларлидир, масалан, $f=3$ ва $P=95\%$ да тақсимланиш коэффициент 2 ўрнига $t_{p,f}=3,18$ бўлади.

Ҳақиқатга яқин бўлган ўртача арифметик нисбий хатолик (нисбатан четланиш) қўйидаги формула билан хисобланади.



$$S_r = \pm \frac{t_{p,f} S_{\bar{x}}}{\bar{x}} = \pm t_{p,f} \frac{S}{\bar{x} \sqrt{n}}$$

7.1- жадвал. Стъядент коэффициенти

f			P		
	0,75	0,90	0,95	0,98	0,99
1	2,41	6,31	12,71	31,82	63,66
2	1,60	2,92	4,30	6,97	9,92
3	1,42	2,35	3,18	4,54	5,84
4	1,34	2,13	2,78	3,75	4,60
5	1,30	2,01	2,57	3,37	4,03
6	1,27	1,94	2,45	3,14	3,71
7	1,25	1,89	2,36	3,00	3,50
8	1,24	1,86	2,31	2,90	3,36
9	1,23	1,83	2,26	2,82	3,25
10	1,22	1,81	2,23	2,76	3,17
11	1,21	1,80	2,20	2,72	3,11
12	1,21	1,78	2,18	2,68	3,05
13	1,20	1,77	2,16	2,65	3,01
14	1,20	1,76	2,14	2,62	2,98
15	1,20	1,75	2,13	2,60	2,95
16	1,19	1,75	2,12	2,58	2,92
17	1,19	1,74	2,11	2,57	2,90
18	1,19	1,73	2,10	2,55	2,88
19	1,19	1,73	2,09	2,54	2,85
20	1,18	1,73	2,09	2,83	2,85
30	1,17	1,70	2,04	2,46	2,75
40	1,17	1,68	2,02	2,42	2,70
60	1,16	1,67	2,00	2,39	2,66
120	1,16	1,66	1,98	2,36	2,62
	1,15	1,64	1,96	2,33	2,58

Берилган ишонч эҳтимоллик P да ишонч интервали

$$\bar{x} \pm t_{p,f} \frac{S}{\sqrt{n}} = \bar{x} + \delta \quad (7.5)$$

ни ташкил килади.

Агар,

$$\delta = t_{p,b} \frac{S}{\sqrt{n}} \quad (7.6)$$

бўлади.

Бунда δ — айни ишонч белгисида анализдаги хатолик.

Ҳакиқий ёки генерал ўртача таркиб $\bar{x} - t_{p,b} \frac{S}{\sqrt{n}}$ дан

$\bar{x} + t_{p,b} \frac{S}{\sqrt{n}}$ оралиғида топилади. Буни ишонч чегараси деб аталади. Анализ натижаси айни чегара оралигидан чиқадиган бўлса, у ҳолда натижага хатарли бўлиб, нолдан фарқланади, у ҳолда ишонч интервалини эҳтимоллик ишончи билан характерлаш керак. Бунда ҳам эркинлик даража сони кўрсатилиши керак. Анализ натижасининг ишонч интервали одатда ишонч эҳтимоллиги 95 % да ҳисобланади.

(7.5) тенгламада аниқлаш сони K қанча кўп бўлса берилган ишонч эҳтимоллигида ишонч интервали шунча кам, яъни анализ аниқлиги шунча юкори бўлишини кўрсатмоқда. Масалан, ишонч эҳтимоллиги 95 % бўлган икки параллел аниқлашда ишонч оралиги (7.5) тенглама асосан $\pm \frac{12,71}{\sqrt{2}} s = \pm 9S$, бу учта анализ учун

$\pm \frac{4,30}{\sqrt{3}} = \pm 2,5S \pm$ Тўрттаси учун $\pm \frac{3,18}{\sqrt{4}} = \pm 1,6S$ ва бештаси учун эса $\frac{2,78}{\sqrt{s}} S = \pm 1,24S$ га teng. Кўриниб турибдики, ишонч оралиғида эфектли таъсир берувчи 4—5 параллел аниқлашгача бўлар экан, кейинги параллел аниқлаш сонларини ортиши анча кам таъсир кўрсатар экан. Шу сабабли махсус холатлардагина, масалан, баъзи бир арбитраж килиш анализларидагина тўртдан ортик параллел аниқлашлар бажарилади, холос.

Мисол тарикасида бронза таркибида қалайни тиомочевина комплекс бирикма ҳолда фотометрик аниқлаш усулини баъзи бир метрологик характеристикасини кўриб чиқамиз. Тўрт параллел аниқлашда, куйидаги

оғирлик улуси $\{w_{sn}(\%)$: даги натижалар олинади: 4,80; 4,64; 4,84; 4,61.

Амалий хисоблаш вактида ўртача натижа одатда (7.1) формула билан эмас, балки куйидаги ифода бўйича ифодаланади.

$$\bar{c} = A + \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (X_i - A) \quad (7.7)$$

унда, A — ихтиёрий равишда танлаб олинган катталик бўлиб, хисоблашни соддалаштиришда кўлданиладиган микдор. Айни ҳолда уни $A=4,70$ деб кабул килиб C ни топамиз:

$$\bar{c} = 4,70 + \frac{0,10 - 0,06 + 0,14 - 0,09}{4} = 4,72$$

Дисперсияни ҳам (7.2) формула бўйича эмас, балки амалда хисобни анча қулиялаштириб куйидаги нисбатда олинади:

$$S^2 = \frac{\sum_{i=1}^n (c_i - \bar{c})^2 - n(\bar{c} - A)^2}{n-1}$$

$$S^2 = 10^{-4} \frac{100 + 36 + 196 + 81 - 4 \cdot 4}{3} = 0,01323 = 1,32 \cdot 10^{-2}$$

Ҳар бир натижани стандартдан четланиши, куйидагига тенг:

$$S = \sqrt{S^2} = \sqrt{1,32 \cdot 10^{-2}} = 0,115$$

ва ўртача арифметик стандартдан четланиш:

$$S\bar{x} = \frac{S}{\sqrt{n}} = \frac{0,115}{\sqrt{4}} = 0,0575$$

7.1. жадвалдан ишонч эҳтимоли 0,95 ва эркин даражага сони 3 бўйича Стъюент коэффициентини $t_{0,95;3}=3,18$ ни топамиз. У вактда

$P=0,95$ бўлганда хатолик эҳтимоллиги

$\pm t_{P,b} \frac{S}{\sqrt{n}} = \pm 3,18 \frac{0,115}{2} = \pm 0,182 = \pm 0,18$ ва ўртача ишонч интервали $4,72 \pm 0,18$ оралиғида, яъни 4,54 дан 4,90 гача бўлади.

Охирги натижани хисоблашда одатда уни яхлитлантирилади. Натижани яхлитлашни маълум коида асосида олиб бориш керак, чунки ортиқча бутун ҳолга келтириш анализ натижасини чалкаштириши мумкин. Натижани ўнламчи катта сондан белги билан яхлитламай олиш, реал аниқликни яхшиламайди, балки мураккаблаштиради, меҳнат ҳам бекорга сарфланади. Анализ натижасини беш олти ҳисобга олинувчи сонда кўрсатиш, одатда хатолик сонига танқидий нуктаи назардан каралмаслигини кўрсатади. Шуни ҳам айтиш керакки, биринчи сондан олдин ёзилган ноллар эътиборга олинмайди.

Хамма хисоблашлар ўлчаш хатолигига нисбатан бир ёки икки бирликдан кўп бўлмаган аниқликдан ёзилиши кераклиги ва сон белгиларини факатгина охирги катталиктан камайтириш мумкинлигини алоҳида кўрсатиш керак. (Одатда анализдаги хато бир ёки иккита хисобга олинувчи бутун сон билан ёзилади). Анализ натижасини шундай белги билан олиш керакки, уни бир ёки иккита охирги сони хатоликни характерловчи сон бўлсин.

(7.6) формула ва 7.1- жадвал ёрдамида анализ учун олинган параллел намуна сонини ҳам топиш мумкин, яъни аниқлашдаги хатолик берилган катталиктан ошмаслиги керак.

Фараз килинг, масалан бронза таркибидаги қалайни аниқлашдаги хатоликни эришилган $\pm 0,18\%$ ўрнига, $\pm 0,10\%$ (абсолют)га камайтириш керак бўлсин. Ҳар бир ўлчашдаги стандартдан четлаш $\pm 0,115\%$ ва ишонч белгиси 0,95 (7.6) тенгламадан t_{pb} ни топамиз:

$$t_{pb} = \frac{\delta}{S} \sqrt{n} = \frac{0,10}{0,115} \sqrt{n} = 0,87 \sqrt{n}$$

Агар $n=7$ бўлса, $t_{pb} 0,87 \sqrt{7} = 2,30$ натижа олинади. 7.1- жадвал бўйича $f=6$ бўлганда унинг эҳтимоллиги $P < 0,95$ га тенг бўлади, шу сабабли еттига параллел ўлчаш етарли бўлмайди. Агар $f=8$ бўлса, у ҳолда $t_{pb}=0,87 \sqrt{8} = 2,46$: (7.1) жадвал бўйича $f=7$ бўлганда $t_{0,95,7}=2,36$ ни топамиз. Бинобарин, айни ҳолда ишонч мойиллиги 0,95 дан бир қанча ортиб кетади. Шундай килиб, 8 параллел аниқлаш анализ хатосига бўлган талабиңи қониқтирас экан.

7.4. Хатоликлар йигиндиси ва кўпайтмаси

Аналитик кимё хисоблашларида кўпинча хатолар қийматининг фарқлари, уларнинг йигиндилари ҳамда кўпайтмаларидан фойдаланилади ва ҳоказо. Масалан, гравиметрик анализда икки тортим масса фарқлари бўйича чўйма оғирлигини, оптик зичлигининг фарки бўйича компонентларни нур ютиши ва ҳоказолар аниқланади.

Эҳтимоллик назарияси бўйича, дисперсия аддитив ҳоссага эга эканлиги исботланди, бунда стандарт четлалиш бўлмайди, шу сабабли дисперсия ёки бир неча катталик x_1, x_2 лар фарки, ёки йигиндиси тенг бўлади:

$$S_{x_1 \pm x_2 \pm x_3}^2 = S_{x_1}^2 + S_{x_2}^2 + S_{x_3}^2$$

Бордию кўпайтма касрли бўлса, у ҳолда дисперсия

нисбий хатоликка нисбатан жамланади.

$$\left(\frac{S_{x_1 x_2 x_3}}{x_1 x_2 x_3} \right)^2 = \left(\frac{S_{x_1}}{x_1} \right)^2 + \left(\frac{S_{x_2}}{x_2} \right)^2 + \left(\frac{S_{x_3}}{x_3} \right)^2$$

Ўртача квадрат йигиндиси ёки фаркини қуидаги тенглама бўйича ҳисоблаш мумкин:

$$S_{x_1+x_2 \pm x_3} = \sqrt{S_{x_1}^2 + S_{x_2}^2 + S_{x_3}^2} \quad (7.8)$$

Хатоликлар кўпайтма ёки касрли бўлса, у ҳолда турли ҳисоблашда нисбий катталикдан фойдаланилади:

$$\frac{S_{x_1 x_2 x_3}}{x_1 x_2 x_3} = \sqrt{\left(\frac{S_{x_1}}{x_1} \right)^2 + \left(\frac{S_{x_2}}{x_2} \right)^2 + \left(\frac{S_{x_3}}{x_3} \right)^2} \quad (7.9)$$

Шунга ҳам эътибор қилиш керакки, хатолик йигиндиси ёки кўпайтмасини самарали миқёсда камайтиришга эришиш учун хатолик йигиндисига энг катта хисса қўшувчи хатоликни камайтириш билан эришиш мумкин, яъни бу катта аҳамиятга эга бўлади. Бундай муносабатлар амалда кейинчалик турли анализ усулларидан мухокама қилишда кўрилади.

7.5. Хатоликларни топиш

Бир қатор параллел аниклашлар билан бир вактда кўпинча ўртача арифметик сериялар ва бошқа тубдан фарқ килувчи маълумотлар бўйича ҳам анализ натижалари топилади. Ўлчам қийматларини ихтиёрий равишда юборилган қисми «жуда» ҳам катта ёки «канча» кичик бўлса ва шунга ўхшаш хато ҳисобланган ўртача арифметик натижани кўриш ҳам анализ натижаларини бузиб кўрсатиш ҳам мумкин. Кўпол хатоликларни топиш масаланинг нозик томони бўлиб қолади. Хатоликларни топиш усулини бир қатор параллел ўлчашларга қўллаш билан бир вактда унча кўп бўлмаган тажрибалар учун ҳам Q мезонни қўллаш мумкин:

$$Q = \frac{x_1 - x_2}{R} \quad (7.10)$$

унда x_1 — ишончсиз ажратилган (шубҳали) қиймат;

x_2 — билан ёнма-ён бўлган катталик,

R — кўрилаётган қатордаги x нинг максимал ва

7.2.- жадвал. Q_{жадв.} сон қийматлари

f	P			f	P		
	0,20	0,25	0,99		0,90	0,95	0,99
2	0,89	0,94	0,99		60,43	0,51	0,64
3	0,68	0,77	0,89		70,40	0,48	0,58
4	0,56	0,64	0,76		80,37	0,46	0,53
5	0,48	0,56	0,70		90,34	0,44	0,48

минимал ўтказиб юборилган катталиклари фарки.

(7.10) тенглама бўйича хисобланган Q катталиги жадвалдан олинган $Q_{жадв}$ — айни эҳтимолликдаги критерия ва эркин сон даражаси билан таъкосланади. Агар $Q > Q_{жадв}$ бўлса, у ҳолда шубҳали қилинаётган натижа қўпол хато бўлиб, уни ўртача арифметик хисобланашлардан чиқариб ташлаш керак бўлади.

Агар, бронзадаги қалайни аниқлашда, масалан, анализнинг бешинчи натијаси бронзадаги катталикни 5, ШО % деб кўрсатса, у ҳолда уни шубҳали хато деб хисоблаш мумкин ва Q критерийни (7.10) тенглама бўйича текшириш керак:

$$Q = \frac{5,10 - 4,84}{0,49} = 0,53$$

Бу $Q_{жадв} = 0,64$ га нисбатан кичик $\alpha = 0,95$ ва $f = 4$ шу сабабли қалай учун натижа 5,10 % S_n қўпол хато хисобланмайди.

Агар шубҳали ҳол бўлса, яъни (7.10) тенглама бўйича Q хисобланган $Q_{жадв}$ га яқин бўлса, у вактда анча аниқ стандартдан четланиш критерий қўлланилади.

Шубҳали натижа x_1 қўпол хато бўлади, агарда

$$|x_1 - \bar{x}_1| > 3 \cdot \frac{S}{\sqrt{n}} \quad (7.11)$$

ёки

$$|x_1 - \bar{x}| > t_{\delta, f} \cdot \frac{S}{\sqrt{n}} \sqrt{2}$$

(7.11) тенгламадаги коэффициентни айрим вактда

статистика талабини аниқ қаноатлантирувчи 4 ва ундан катта сонларга алмаштириш мумкин:

Шунга ўхшаш, v_{max} ни ўлчашга асосланган усулдан фойдаланиш ҳам тавсия этилади:

$$v_{max} = \left| \frac{x_1 - x_2}{S} \right| \quad (7.12)$$

7.3. - жадвалда «n» ўлчашдаги α юза бирлигига хосил бўладиган турли v_{max} кўрсатилган.

7.3.- жадвал. Ўлчаш сони n бўлган α юза бирлигига ўлчанганди кийматлари V_{max}

n	α				n	α			
	0,1	0,05	0,025	0,01		0,1	0,05	0,025	0,01
3	1,41	1,41	1,41	1,41	12	2,23	2,39	2,52	2,66
4	1,65	1,69	1,71	1,72	13	2,26	2,43	2,56	2,71
5	1,79	1,87	1,92	1,96	14	2,30	2,46	2,60	2,73
6	1,89	2,00	2,07	2,13	15	2,33	2,49	2,64	2,80
7	1,87	2,09	2,18	2,27	16	2,35	2,52	2,67	2,84
8	2,04	2,27	2,27	2,37	17	2,38	2,55	2,70	2,87
9	2,10	2,24	2,35	2,46	18	2,40	2,58	2,73	2,90
10	2,15	2,29	2,41	2,54	19	2,43	2,60	2,75	2,93
11	2,19	2,34	2,47	2,61	20	2,45	2,62	2,78	2,96

Айни жадвал бўйича (7.12) тенглама билан ҳисобланган эътиборга олинувчи V_{max} га даражা тўғри келиши топилади. Агар берилган n да V_{max} киймати $\alpha < 0,01$ га тўғри келса, у ҳолда ўлчанганди X хато деб топилади ва ўртача арифметик кийматда уни эътиборга олинмайди. Агар $\alpha > 0,1$ га тўғри келса, у ҳолда натижка хато деб олинмайди, ва ўртача арифметик натижада у қиймат ташлаб юборилади. Оралик ҳолда эса ҳар икки вариант бир хилда тўғри деб ҳисобланади. Шубҳали натижка ташлаб юборилса ҳам ва ўртача ҳисоблашга олиб қўйса ҳам бўлади. Шуни ҳам кўрсатиш керакки, ишончсиз натижани бирор критерияга микдорий жиҳатдан қўлламай ҳеч қачон ташлаб юбормаслик керак.

7.4.- жадвал. Р эҳтимоллик пайдо бўлишида F-критерия

	f ₁									
	1	2	3	4	5	6	8	10	12	20
P=0,95										
1	161	200	216	225	230	234	239	242	244	248
2	8,51	19,00	1916	19,25	19,30	19,33	1937	19,39	19,41	19,44
3	10,13	9,55	928	9,12	9,01	8,94	881	8,78	8,74	8,66
4	7,71	6,94	659	6,39	6,26	6,16	604	5,96	5,91	5,80
5	6,61	5,79	541	5,19	5,05	4,95	482	4,74	4,68	4,56
6	5,99	5,14	476	4,53	4,39	4,28	415	4,06	4,00	3,87
7	5,59	4,74	435	4,12	3,97	3,87	373	3,63	3,57	3,44
8	5,32	4,46	407	3,84	3,69	3,58	344	3,34	3,28	3,15
9	5,12	4,26	386	3,63	3,48	3,37	323	3,13	3,07	2,93
10	4,96	4,10	371	3,48	3,33	3,32	307	2,97	2,91	2,77
p=0,99										
1	4052	4999	5403	5625	5764	5859	5981	6056	6106	6208
2	98,48	99,00	99,17	99,25	99,30	99,33	99,30	99,40	99,42	99,45
3	34,12	30,81	24,46	28,71	28,24	27,91	27,49	27,23	27,05	26,65
4	21,20	18,00	16,69	15,98	15,52	15,21	14,80	14,54	14,37	14,02
5	16,26	13,27	12,06	11,39	10,97	10,67	10,27	10,05	9,89	9,55
6	1374	1092	978	915	875	847	810	787	772	739
7	12,25	9,55	8,45	7,85	7,46	7,19	6,84	6,62	6,47	6,15
8	11,26	8,65	7,59	7,01	6,63	6,37	6,03	5,82	5,67	5,36
9	10,56	8,02	6,99	6,42	6,03	5,80	5,47	5,26	5,11	4,89
10	10,04	7,56	6,55	5,97	5,64	5,39	5,06	4,85	4,71	4,41
p=0,999										
1	400000 дан 600000 гача									
2	998	999	999	999	999	999	999	999	999	999
3	167	148	141	137	135	133	131	129	128	126
4	74,1	61,3	56,2	53,4	51,7	50,5	49,0	47,9	47,4	45,4
5	47,0	36,6	33,2	31,1	29,8	28,8	27,6	26,0	26,4	24,8

	f_1									
	1	2	3	4	5	6	8	10	12	20
6	35,5	27,0	23,7	21,9	20,8	20,0	19,0	18,3	18,0	16,6
7	29,2	21,7	18,8	17,2	16,2	15,5	14,6	13,9	13,7	12,4
8	25,4	18,5	15,8	14,4	13,5	12,9	12,0	11,5	11,2	10,0
9	22,9	16,4	13,9	12,6	11,7	11,1	10,4	9,8	9,6	8,5
10	21,0	14,9	12,6	11,3	10,5	9,9	9,2	8,7	8,5	7,2

Айниқса, бу, оз сондаги бажариладиган ўлчаш натижаларини ташлаб юбориш уни ўртача хатолигига сезиларли таъсир килади.

7.6. Иккита ўртача натижани таққослаш

Аналитик машғулотда кўпинча икки ёки ундан ортиқ сондаги ўртача қийматларни таққослашга тўғри келади. Айниқса бу, масалан бир намунани турли усулларда анализ қилиш вактида бўлади. Бундай ҳолларда статик қиймат натижалари ўртасида фарқ борлигини белгилаш аҳамиятга эга бўлади. Бундай масалани ҳал қилишида, аввало дисперсия маълумоти билан таққословчи фарклар кандай эканлигини аниқлаш керак бўлади.

Буни текшириш F — критерия ёрдамида бажарилади:

$$F = S_1^2 / S_2^2 \quad (7.13)$$

бунда S_1^2 — дисперсия қийматидан катта, S_2^2 — эса кичик бўлгани сабабли, F — критерия ҳар доим бирдан катта бўлади.

(7.4) жадвалда ҳар хил эҳтимоллик ва эркин сон қийматларида F — критерия катталиги берилган.

Агар (7.13) бўйича хисобланган F — критерий айни берилган эҳтимоллик ва эркин сон даражасида жадвал ($F_{жадв}$) даги маълумотдан катта бўлса, у ҳолда дисперсиялар ўртасида эътиборга лойик фарқ бўлади.

Агар, масалан бронза таркибини тўртта анализида қалай микдори 0,0132 дисперсия бўлиб, бошқа сериядан олти параллел дисперсияида 0,0284 ни ташкил қилган бўлса, у ҳолда $F = \frac{0,284}{0,0132} = 2,15$ бўлади.

7.4. - жадвал бўйича $f_1=5$, $f_2=3$ ва $P=0,99$ да F — критерия киймати $F_{0,99;5,3}=28,24$ ни ва $P=0,95$ бўлганда $F_{0,95;5,3}=9,01$ ни ташкил этишини топамиз. Демак, четланниш фарки ҳатто 5 % ли юзада ҳам эътиборсиз бўлади, бинобарин ҳар икки катталикни ҳам бир хил танланувчига киритса ҳам бўлади.

Агар F критерия дисперсия фаркини эътиборли деб кўрсатганда эди, у холда x_1 ва x_2 кийматларини ўзаро таккослаш мумкин бўлмас эди. Дисперсия фарклари эътиборга олинмайдиган бўлса, унинг ўртача топилган дисперсиясини топамиз:

$$S^2 = \frac{(n_1-1)S_{x_1}^2 + (n_2-1)S_{x_2}^2}{n_1+n_2-2} \quad (7.14)$$

ва t критерийни хисоблаймиз:

$$t = \frac{|\bar{x}_1 - \bar{x}_2|}{\sqrt{\bar{S}^2}} = \sqrt{\frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2}} \quad (7.15)$$

Агар (7.15) формула бўйича топилган t киймат берилган аҳамиятли ва эркин даражага сони учун $t=n_1+n_2-2$ га тенг бўлса ва у 7.1- жадвалдаги катталиктан ортиб кетса, у холда \bar{x}_1 ва \bar{x}_2 орасидаги фарқ аҳамиятли хисобланади.

Қалайни икки усул билан топилган натижасида эътиборли фарқ бўлиши мумкинми, шуни топамиз. Бронза таркибидаги қалайни бир усул бўйича тўрт параллел анализидаги улуши (%) $4,72 \pm 0,18$ бошқа усулда эса олти параллел аникланганда $4,94 \pm 0,18$ натижага олинди. (7.13) тенглама орқали хисоблаш натижаси ҳар икки дисперсия ўртасида эътиборли фарқ йўклиги аникланади, шу сабабдан (7.14) тенглама бўйича ўртача дисперсияни топамиз:

$$\bar{S}^2 = \frac{3 \cdot 0,0132 + 5 \cdot 0,0284}{4+6-2} = 0,0227$$

ва t критерийни хисоблаймиз:

$$t = \frac{4,94 - 4,72}{0,151} \sqrt{\frac{4 \cdot 6}{4+6}} = 2,26. \quad (7.15)$$

Агар (7.15) формула бўйича топилган киймат берилган аҳамиятли ва эркин даражага сони учун $f=n_1+n_2-2$ га тенг бўлса, ва у 7.1. - жадвалдаги катталиктан ортиб кетса, у холда \bar{X}_1 ва \bar{X}_2 орасидаги фарқ аҳамиятли хисобланади.

Қалайни икки усул билан топилган натижасида эътиборли фарқ бўлиши мумкинми, шуни топамиз. Бронза таркибидаги қалайни бир усул бўйича тўрт параллел анализидаги (%) $4,72 \pm 0,18$, бошқа усулда эса олти параллел аникланганда $4,94 \pm 0,18$ натижага олинди. (7.13) тенглама орқали хисоблаш натижаси ҳар икки дисперсия ўртасида эътиборли фарқ

иёклиги аниқланади, шу сабабли (7.14) тенглама бўйича ўртача ісперсияни топамиз:

$$\bar{S}^2 = \frac{3 \cdot 0,0132 + 5 \cdot 0,0284}{4 + 6 - 2} = 0,0227$$

ва сўнгра (7.15) нисбатлар бўйича t коэффициентни топамиз:

$$t = \frac{4,94 - 4,72}{0,151} \sqrt{\frac{4 \cdot 6}{4 + 6}} = 2,26$$

Буни 7.1- жадвал билан тақкослаганда $t_{0,95;8}=2,31$ эканини, яъни $t_{\text{жадв.}} > t$ бўлишини кўрсатади, бинобарин ҳар икки натижага ўртасида ахамиятга эга бўлган фарқ йўқ.

Агар биронта намуна таркибидаги компонентни ўзаро боғлиқ бўлмаган усуслар билан ёки ҳар хил аналитик томонидан аниқланганда уларни олган натижалари ўртасидаги хатоликлар турлича бўлиши билан характерланса, у холда эҳтимол натижаларни ўртача тортим қиймати, хатолиги бўйича F — критерий ва натижаси бўйича t -критерийни қаноатлантирган тақдирда, у ҳакиқатга яқин бўлар. Ҳар бир натижага «оғирлиги» ω — ўз навбатида натижага ишонч даражаси бўлади ва у, чамаси натижага хатолиги қанча оз бўлса, унинг «оғирлиги» ўртача тортимга ҳисоб қилинганда шунчак катта бўлса керак. ω катталикни қўйидаги муносабат бўйича ҳисоблаш мумкин.

$$\omega = \left(\frac{1}{\delta} \right)^2$$

бунда δ (7.6) бўйича ҳисобланган анализни энг эҳтимолга мойил хатолиги.

Ўртача тортим. \bar{X}_ω қўйидаги тенглама бўйича аниқланади;

$$\bar{x}_\omega = \frac{\bar{x}_1 \omega_1 + \bar{x}_2 \omega_2 + \dots + \bar{x}_n \omega_n}{\omega_1 + \omega_2 + \dots + \omega_n} \quad (7.16)$$

Ҳисоблашни амалда, (7.16) тенглама орқали бевосита эмас, балки баъзи ўзгартирилган муносабат билан ҳисобланади:

$$\bar{x}_\omega = A + \frac{(\bar{x}_1 - A) \omega_1 + (\bar{x}_2 - A) \omega_2 + (\bar{x}_n - A) \omega_n}{\omega_1 + \omega_2 + \dots + \omega_n} \quad (7.17)$$

бунда A — (7.7) тенгламадаги каби ихтиёрий равишда танлаб олинган катталик. Одатда бу йириклаштирилган ўртача катталикка яқин қийматdir.

Тартибдаги ўртача хатолик δ_{ω} қўйидагига тенг бўлади.

$$\delta_{\omega} = \sqrt{\frac{1}{\omega_1^2 + \omega_2^2 + \dots + \omega_n^2}} = \sqrt{\frac{1}{(\frac{1}{\delta_1})^2 + (\frac{1}{\delta_2})^2 + \dots + (\frac{1}{\delta_n})^2}}$$

Агар учта анализ натижалари (%): $4,72 \pm 0,18$; $4,94 \pm 0,18$ ва $4,87 \pm 0,14$ олинган бўлса унинг тортимининг ўртача қиймати ва хатолик катталигини топамиз.

(7.17) тенглама билан хисоблашда А ўрнига 4,80 ни олиш мумкин, у ҳолда

$$\bar{x}_{\omega} = 4,80 + \frac{-0,08 \left(\frac{1}{0,18} \right)^2 + 0,14 \left(\frac{1}{0,18} \right)^2 + 0,07 \left(\frac{1}{0,14} \right)^2}{\left(\frac{1}{0,18} \right)^2 + \left(\frac{1}{0,18} \right)^2 + \left(\frac{1}{0,14} \right)^2} = 4,85;$$

$$\delta_{\omega} = \sqrt{\frac{1}{\left(\frac{1}{0,18} \right)^2 + \left(\frac{1}{0,18} \right)^2 + \left(\frac{1}{0,14} \right)^2}} = 0,094;$$

уч намунадаги тортимни ўртача қиймати $4,85 \pm 0,09 \%$ ни ташкил этади.

?

С а в о л л а р

- Гравиметрик аниклашдаги асосий хатолик манбаларини айтиб беринг.
- Титриметрик аниклашлардаги асосий хатолик манбаларини санаб беринг.
- Методни хатоси $0,2 \%$ билан олинган натижаларга нечта аҳамиятли белги кўйиш керак: 20,452; 20,22; 0,4855?
- Аналитик аниклашларда тасодифий хатоликни кандай килиб камайтириши мумкин?

▲

М а с а л а л а р

- Қотишма таркибидаги қўроғшинн аникланганда қўйидаги натижалар олинди (%): 14,50; 14,43; 14,54; 14,45; 14,44; 14,52; 14,58; 14,40; 14,25; 14,29.

Қўпол хатоликни баҳоланг, ўртача қиймат ва ишонч оралиғи (интервал) ни хисобланг.

Кўпол хатоликни борлигини — критерий билан баҳолаймиз. Тажриба асосида олинган натижаларнинг сон қийматини ўсиш тартиби бўйича жойлаштирамиз: 14,25; 14,40; 14,43; 14,44; 14,45; 14,49; 14,50; 14,52; 14,54; 14,58.

Фараз килинг, сонлар ичida 14,25 ва 14,58 қўпол хатолик натижаси

бўлсин. Айни катталиклар учун Q — критерийни ҳисоблаймиз:

$$Q_1 = \frac{14,40 - 14,25}{14,58 - 14,25} = \frac{0,15}{0,33} = 0,45;$$

$$Q_2 = \frac{14,58 - 14,54}{14,58 - 14,25} = \frac{0,04}{0,33} = 0,12$$

Бунда $p=0,95$ ва $n=10$, учун жадвал қиймати $Q=0,42$; $Q>0,42$, шу сабабли $c_1=14,25$ катталикни ишончсиз деб уни натижани статистик ишлаш системасидан чиқариб ташлаймиз. Ўлчашдаги $c_{10}=14,58$ да қўпол хатолик йўқ. Чунки $Q_2<0,42$. Шу сабабли 9 аниклаш бўйича ўртача арифметик қийматни ҳисоблаймиз:

$$\bar{c} = \frac{14,40 + 14,43 + 14,44 + 14,45 + 14,49 + 14,50 + 14,52 + 14,54 + 14,58}{9} = 14,48$$

стандарт четланиши топамиз:

$$S_c = \sqrt{\frac{(0,08)^2 + (0,05)^2 + (0,04)^2 + (0,03)^2 + (0,01)^2}{9-1}} =$$

$$+ \sqrt{\frac{(0,02)^2 + (0,04)^2 + (0,10)^2}{9-1}} = 5,82 \cdot 10^{-2}$$

ўртача натижани стандарт четланиши қўйидагига тенг:

$$S_c = \frac{5,82 \cdot 10^{-2}}{\sqrt{9}} = 1,94 \cdot 10^{-2}$$

(7.1) жадвал бўйича $t_{p,b}=2,31$ ($P=0,95$; $f=9-1=8$) деб кабул килиб, ишонч оралигини ҳисоблаймиз: $t_{p,b} S_c 2,31 \cdot 1,94 \cdot 10^{-2} = 4,48 \cdot 10^{-2}$.

3 S критерий бўйича қўпол хатоликни яна бир бор ҳисоблаймиз.

$$3S = 3 \cdot 5,82 \cdot 10^{-2} = 0,17$$

$(c_i - \bar{c})$ ва $3S=0,17$ қийматларини таккослаб, улардан ҳеч бири ўртача четланиш $3S$ дан четта чиқмаганлигини кўрамиз. Демак, c_i қўпол хатога эга эмас экан.

Кўргошинни $P=0,95$ даги ўртача аниклаш қиймати ишонч оралиги $(14,18 \pm 0,04)$ % билан аникланади. Аниклаш натижаси: вергулдан кейин иккита эътиборли сон билан берилиши керак, чунки у анализ натижасини аниклигига тўғри келади.

2. Таркибида 1,47 % Ag бўлган стандарт намуна анализ килинганда қўйидаги натижалар олинди (%): 1,31; 1,45; 1,42; 1,32; 1,30. Стандартдан четланиш ишонч оралигини аникланг, ҳамда кумушни анализ килишда йўл қўйилган систематик хатолик ҳақида хулоса чиқаринг.

Ўртача арифметик катталикин топамиз:

$$\bar{C} = \frac{1,31 + 1,45 + 1,42 + 1,32 + 1,30}{5} = 1,36$$

Стандарт четланиши хисоблаймиз:

$$S = \sqrt{\frac{(0,05)^2 + (0,09)^2 + (0,06)^2 + (0,04)^2 + (0,06)^2}{5-1}} = 6,96 \cdot 10^{-2}$$

7.1- жадвалдаги $P=0,95$ ва $b=5-1=4$ учун $t_{p,b}=2,78$ деб кабул киламиз ва с нинг ишонч интервал кийматини хисоблаймиз:

$$\bar{c} \pm t_{p,b} S \cdot \sqrt{n} = 1,36 \pm 2,78 \cdot \frac{6,96 \cdot 10^{-2}}{\sqrt{5}} = 1,36 \pm 0,09$$

Кумушнинг ҳакиқий тутган киймати ишонч оралиғига түғри келмайди. Демак, айни усул билан кумушни аниклаш систематик катталика эга экан.

3. Тошкүмир таркибидаги олтингугуртни оғирлик (%) улушкини топиша танлаб олинган ўртача катталик билан аникланувчи катталик орасида фарқ бор ёки йўқлигини аникланг:

2,10; 2,12; 2,13; 2,15; 2,15 ва ўртача умумий йиғинди $n=80$ да $\mu=2,15\%$.

Танлаб олинган ўртача катталик

$$c = \frac{2,10 + 2,12 + 2,13 + 2,15 + 2,15}{5} = 2,13$$

Хар бир аниклашнинг стандарт четланиши қуйидагига teng:

$$S = \sqrt{\frac{(0,03)^2 + (0,01)^2 + (0,00)^2 + (0,02)^2 + (0,02)^2}{5-1}} = 2,12 \cdot 10^{-2}$$

т катталик кийматини топамиз:

$$t = \frac{(2,15 - 2,13) \cdot \sqrt{5}}{2,12 \cdot 10^{-2}} = 2,11$$

Жадвалдаги Стъюент коэффициенти (7.1) жадвалга қаранг, бўйича 4 ва $P=0,95$ бўлгандага $t_{p,b}=2,78$ га teng, бу хисоблашдагига нисбатан каттадир. Демак ўртача катталик с ўртача умумий йиғинди үдан фарқ қилмас экан.

4. Ваннадийни аниклашда қуйидаги натижалар олин-

ди: $8,00 \cdot 10^{-4}$; $8,40 \cdot 10^{-4}$ г. Ишонч интервали нимага тенг? Ишонч оралил $\pm 0,41 \cdot 10^{-4}$ бўлиши учун нечта паралел анализ бажариш керак? Ишонч оралигини ечиш учун ана шундай усул ўзини окладими?

Ўртача катталикин топамиз:

$$\bar{c} = \frac{8,00 \cdot 10^{-4} + 8,40 \cdot 10^{-4}}{2} = 8,20 \cdot 10^{-4}$$

Ҳар бир натижани ўртача стандарт четланиши қўйилагига тенг бўлади:

$$S = \sqrt{\frac{(0,2 \cdot 10^{-4})^2 + (0,2 \cdot 10^{-4})^2}{2-1}} = 0,283 \cdot 10^{-4}$$

7.1- жадвал бўйича $P=0,95$ ва $f=1$ да $t_{p,b}=12,7$ эканлигини топамиз. Ишонч оралигини хисоблаймиз:

$$t_{p,b} S \sqrt{n} = 12,7 \frac{0,283 \cdot 10^{-4}}{2} = 2,54 \cdot 10^{-4}$$

Ишонч интервали $\pm 0,41 \cdot 10^{-4}$ ни олиш талаб қилинади:

$$t = \frac{0,41 \cdot 10^{-4} \sqrt{n}}{0,283 \cdot 10^{-4}} = 1,45 \sqrt{n}$$

Агар, $n=4$ деб олинса, у холда $t=2,90$ бўлади. 7.1- жадвал бўйича $P=0,95$ ва $f=4-1=3$ учун $t_{p,b}=3,18$ га тенг бўлади, бу эса берилган ишонч интервални таъмин эта олмайди. Агар $n=5$ бўлса, у холда $t=1,45 \sqrt{5}=3,24$ бўлади. 7.1- жадвал бўйича, $P=0,85$ ва $f=5-1=4$ да $t_{p,b}=2,78$ бу хисоблаш топилган $t=3,24$ г дан кичикдир. Демак, $n=5$ бўлса, $t=3,24$ киймат $0,95$ га нисбатан юкори эҳтимолликни беради.

Шундай қилиб ишонч интервали $\pm 0,41 \pm 10^{-4}$ га етишиш учун 5 та паралел аниклаш бажариш шарт экан. Чунки $n < 8$ ($n=5$) да айни усул бундай аникликни оклай олиши билан ўзини оклай олган.

5. Минерал таркибидағи СиО оғирлик (%) микдори улуши иодометрик ва комплексонометрик усул билан аникланган. Биринчи усул бўйича: 38,20; 38,00; 37,66 бўлса, иккинчисида эса 37,70; 37,65; 37,55 натижалар олинади. Айни усул натижаларининг фарки ахамиятга моликми?

Ҳар бир усул ўртача қийматни хисоблаймиз:

$$\bar{c}_1 = \frac{38,20 + 38,00 + 37,66}{3} = 37,95;$$

$$\bar{c}_2 = \frac{37,70 + 37,65 + 37,55}{3} = 37,63$$

Дисперсияларни хисоблаймиз:

$$S_1^2 = \frac{(38,20 - 37,95)^2 + (38,00 - 37,95)^2 + (37,66 - 37,95)^2}{3-1} = \\ = 0,07453;$$

$$S_2^2 = \frac{(37,90 - 37,63)^2 + (37,65 - 37,63)^2 + (37,55 - 37,63)^2}{3-1} = \\ = 0,00583$$

F — тақсимлашдан фойдаланиб хар икки усул аниклигини тақкослаймиз:

$$F_{\text{эксп.}} \cdot \frac{S_1^2}{S_2^2} = \frac{0,07453}{0,00583} = 12,78$$

Синаш йўли билан олинган $f_{\text{эксп.}}$ ни жадвалдаги маълумот (7.4- жадвалга каранг) $P=0,95$ ва эркинлик дарожалари $f_1=2$ ва $f_2=2$ ни тақсимланиш билан тақкослаймиз, чунки $F_{0,95; 2; 2} = 19,00 > F_{\text{эксп.}}$ бўлгани сабабли дисперсиялар унча фарқланмас экан ва хар икки усул бир хил аниклишка эга бўлар экан.

t — критерия ёрдамида \bar{c}_1 ва \bar{c}_2 ларни фарқини баҳолаймиз. Иккала тортимдаги ўртача дисперсияни куйидаги формула бўйича хисоблаймиз:

$$\bar{S}^2 = \frac{(n_1 - 1) S_1^2 + (n_2 - 1) S_2^2}{n_1 + n_2 - 2} = \\ = \frac{2 \cdot 0,07453 + 2 \cdot 0,00583}{3 + 3 - 2} = 0,04018;$$

$$t_{\text{эксп.}} \cdot \frac{\bar{c}_1 - \bar{c}_2}{\sqrt{s^2}} \sqrt{\frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2}} = \frac{37,95 - 37,63}{\sqrt{0,04018}} \sqrt{\frac{3 \cdot 3}{3 + 3}} = 1,96$$

Тажриба йўли билан олинган $t_{\text{эксп.}}$ ни жадвалдаги $t_{0,95; 4} = \pm 2,776$ ($P=0,95$ ва $f=3+3-2=4$) билан тақкослаймиз. Унда $t_{\text{эксп.}} > t_{0,95; 4}$ бўлгани учун, у холда \bar{c}_1 ва \bar{c}_2 ларни фарқи унча катта эмас. Демак, хар икки усул билан топилган натижга менералдаги СиО хақиқий микдорни ифодалайди. Шу сабабли айни анализ натижаларини куйидагича келтириш мумкин:

$$\bar{c} \pm t_{p,b} S / \sqrt{n}$$

бунда \bar{c} — барча $n_1 + n_2$ натижаларини ўртача арифметик катталиги

$$\bar{c} = \frac{38,20 + 38,00 + 37,66 + 37,70 + 37,65 + 37,55}{6} = \\ = 37,79; S = 0,25; t_{p,f} = 2,571.$$

Анализ натижаси: $(37,79 \pm 0,26) \%$

6. Гравиметрик усул билан кальцийни CaO (%) холда аниклашда куйидаги натижалар олинди: 12,86; 12,90; 12,93; 12,84.

Кальций микдорини аниклашда уни стандарт четланишини хисобланг. Жавоб: 0,04.

7. Тангадаги кумушнинг (%) микдорини параллел аниклаганда куйидаги натижалар олинди: 90,04; 90,12; 89,92; 89,94; 90,08; 90,02. Хар бир аниклашни стандарт четланиши ва ўртача ишонч оралик қийматини ($P=0,95$) да хисобланг. Жавоб: 0,08; 0,07.

8. Котишка таркибида суръма титриметрик анализ билан аникланганда куйидаги натижалар олинди (%): 11,95; 12,03; 11,98; 12,04. Хар бир аниклашдаги стандарт четланиш ва ўртача ишонч оралик қийматини ($P=0,95$ да) хисобланг. Жавоб: 0,04; 0,07.

9. Калий перманганат концентрациясини $\bar{c} \left(\frac{1}{5} KMnO_4 \right)_3$ та талаба аниклаганда ($F=0,95$ да) куйидаги натижалар моль/л олинди:
а) 0,1013; 0,1012; 0,1014; б) 0,1015; 0,1012; 0,1013; в) 0,1013, 0,1015; 0,1015, 0,1013. Алоҳида аниклашдаги стандарт четланиш ва ишонч оралигини ўртача қийматини ($P=0,95$) да хисобланг. Жавоб: $1,2 \cdot 10^{-4}; 0,8 \cdot 10^{-4}$.

10. Тўрт намуна ферроманган таркибидаги манганин анализ натижалари куйидагини ташкил килади: а) 21,34; 21,32; 21,31; 21,35; б) 34,45; 34,41; 34,42; 34,43; в) 50,17; 50,14; 50,13; 50,16; г) 65,57; 65,56; 65,59; 65,60.

Мангандорини стандарт чекланишини хисобланг. Жавоб: 0,02 %

11. Топазни анализ килинганда унинг таркибида куйидаги микдорда Al_2O_3 (%) олинди: 53,96; 54,15; 54,05; 54,08; 54,32. Охирги натижа кўпол хатоликка кирадими, аникланг?

12. Апатит анализида унинг таркибида куйидаги микдорда P_2O_5 (%) олинди: 35,11; 35,14; 35,18; 35,21; 35,42. Охирги натижа кўпол хатога кирадими, топинг? Жавоб, ха.

13. Гравиметрик усул билан сульфат-ионларини аникланганда SO_3 микдори тўғрисида куйидаги натижалар олинди: 15,51; 15,45; 15,48; 15,53; 15,21. Охирги натижа кўпол хато бўладими аникланг? Жавоб: ҳа.

14. Агар таркибидаги 85,87 % Pt бўлган платина маъдан янги усул билан анализ килинганда Pt (%) учун куйидаги натижа олинди: 85,97; 85,71; 85,84; 85,79. Платинани аниклашда систематик хатолик борми? Жавоб: йўқ.

15. Хлорли оҳак таркибидаги актив хлор (%) микдори: 37,11; 37,18; 37,23; 37,15 ни ташкил килади. Ўртача умумий генерал йигинди ($n=50$) 37,02 га teng. Танлаб олинган ўртача қиймат билан ўртача генерал йигинди орасида эътиборли фарқ борми, аникланг? Жавоб: $P=0,95$ да фарқ сезиларли.

16. Аммиакли селитра таркибida азот 34,90=га teng. Айни селитра параллел анализида қуйидаги натижалар (%) олинди: 34,52; 34,72; 34,68; 34,64. Таълаб ўртача олинган ва генерал ўртача йигинди орасида эътиборли фарқ борми, аникланг. Жавоб: эътиборли фарқ $P=0,95$ да сезиларли.

17. Пўлатни анализ килинганда мангандорини стандарт топилди: 48,35 ва 48,00 %. Мангандорини $\pm 0,48$ ишонч интервал билан топишда неча марта параллел намуна анализ килинши топинг. Жавоб: 4 та намуна.

18. Маъдан таркибидаги Fe_2O_3 микдорини перманганатометрик ва комплексонометрик усулда аникланади. Бунда куйидаги натижалар олинди: (%): а) 60,12; 61,00; 62,25; б) 58,75; 58,90; 58,50 Анализ натижаси билан статик белгн орасида фарқ борми? Жавоб: S-унча эътиборли фарқка эга эмас: с учун сезиларни фарқ килади.

8- б о б

ГРАВИМЕТРИК АНАЛИЗ

8.1. Гравиметрик анализнинг моҳияти

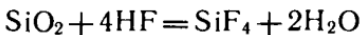
Айни бобни ўрганишдан олдин кам эрувчи бирикмаларни чўқтириш ва эрувчанлик ҳақидаги материални (5- бобга қаранг) қайтариши керак.

Гравиметрик анализ модда массасини аниқлашга асосланган.

Гравиметрик анализда аниқланувчи модда ё бирор учувчан бирикма кўринишида хайдалади (ҳайдаш усули ёки эритмадан кийин эрувчи бирикма кўринишда чўқтирилади (чўқтириш усули). Ҳайдаш усули билан, масалан, кристаллгидратлардаги кристалл сув аниқланади. Қиздириш даврида бирикма бузилмай, фақатгина сувни ажратиб бошқа кимёвий ўзгаришларга учрамаса кристаллгидратдаги кристаллизацион сувни микдори ҳайдаш усули билан аниқланади.



Кўпинча SiO_2 нинг микдорини аниқлаш учун фторид кислота билан реакциясидан фойдаланилади. Кимёвий реакция натижасида учувчан SiF_4 ҳосил бўлади:



Шунга ўхшашиб реакция маҳсулотидан бирор учувчан бирикма берувчи карбонатлар, баъзи нитратлар ва бошқаларни аниқлашда ҳам қўлланилади. Анализланувчи компонент микдори қиздириш натижасида модда массасининг ўзгариши (кўпинча камайиши) ёки газсимон реакция маҳсулотининг бирор моддага ютилиши натижасида унинг массасини ортиши бўйича аниқланади.

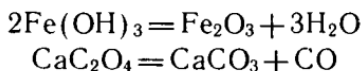
Чўқтириш усули ҳайдаш усулига нисбатан амалда кенг кўламда қўлланилади ва унинг амалий аҳамияти ҳам анча каттадир.

Эритмадан аниқланувчи компонентни чўқтирилса, унга чўқтирилган шакли дейилади.

Масалан, сульфатни чўқтирувчи шакли BaSO_4 темир (III) ники эса Fe(OH)_3 бўлади. Чўқма фильтрланиб ювилгандан кейин куритилади, юкори ҳароратда қиздириб тортилади ва доимий оғирликка келтирилади.

! Бирикма тортиладиган ҳолда бўлса, унга гравиметрик шакл дейилади.

Чўкма куритилганда, юкори ҳароратда қиздирилган вактда кимёвий жараён вужудга келиши мумкин, масалан:



Гравиметрик шакл чўқтириладиган шаклдан таркиби билан фарқланиши мумкин. Кўпинча чўқтириладиган ва гравиметрик шакллар бир хил бўлиши мумкин. Масалан, буни BaSO_4 мисолида кўриш мумкин.

8.2. Чўқтириш шакллари

Гравиметрик анализда ҳар қандай чўкма ҳам чўқтириладиган шаклда қўлланавермайди.

Чўқтириладиган шаклга қуидаги асосий талаблар кўйилади: 1. Чўкма кам эрувчи, яъни чўқтириш етарли даражада тўлик бўлиши керак. 2. Ҳосил қилинган чўкма тоза ва осон фильтрланувчи бўлиши керак. Чўқтирилган шакл осонлик билан гравиметрик шаклга ўтиши керак.

Хеч қайси чўкма айни шартларни тўлик қаноатлантиромайди. Аммо, эритма ва чўқмалар ҳакидаги умумий назарияга биноан аналитик кимёни амалда қўллаш тажрибаларига амал қилиб, бу шартларни яратиш мумкин. Натижада чўкмага қўйилган шартларни максимал савияда қаноатлантириш мумкин.

Чўқмаларни тўлик ҳосил бўлиши ва хоссаларига қуидаги шартлар ҳал килувчи таъсир кўрсатади: 1) Чўқтирувчининг концентрацияси (микдори); 2) Ҳарорат; 3) Бегона тузларнинг концентрацияси.

8.2.1. Тўлик чўқтириш

Чўқтириладиган шаклга бўлган асосий талабларни қайси шароитда бажарилишини аниклаймиз. Масалан SO_4^{2-} ионлари Ba^{2+} билан BaSO_4 ҳолда чўкиш йўлини олайлик. Эритмадаги SO_4^{2-} -ва Ba^{2+} ион концентрациялари билан аникланади:

$$\mathcal{E}K^0 = [\text{Ba}^{2+}] \cdot [\text{SO}_4^{2-}]_{\text{Ba}^{2+}, \text{SO}_4^{2-}}$$

Тўлик чўкиш талабига биноан, эритмада SO_4^{2-} ионлари концентрацияси бутунлай йўқ, яъни нолга тенг деб қаралмайди. Чунки ЭК охирги катталик. Одатда, агар эритмада қолган модда массаси аналитик тарози сезгирилигидан кичик бўлса, у ҳолда чўқтириш тўлик бўлди деб

хисобланади. Яъни 10^{-4} г дан кичик бўлиши керак. Бу киймат тортиш хатолигидан кўп бўлмайди, шу сабабли аналитик тарози кўрсаткичини ўзгартира олмайди. Агар чўктириладиган модда моляр массасини $100\text{ г}/\text{м}$ ва эритма ҳажми 1 л деб қаралса, у ҳолда чўкма юзасидаги чўктириладиган модда моляр концентрацияси $1,0 \cdot 10^{-6}\text{ м}/\text{л}$ ни ташкил этади. Бу катталик кўпинча чўкманинг тўлиқ ҳосил бўлишида микдорий критерий деб кабул қилинади. Ba^{2+} ион концентрацияси қандай бўлганда сульфат ионлари тўлиқ чўкмага тушишини топайлик. Бунда чўкмани тўлиқ ҳосил бўлишини шартли равишда $\text{SO}_4^{2-} \leqslant 1 \cdot 10^{-6}$ моль/л деб ҳисоблайлик. Айни кийматни эрувчанлик кўпайтма ифодасига қўйсак:

$$[\text{Ba}^{2+}] > \frac{\text{ЭК}_{\text{BaSO}_4}}{[\text{SO}_4^{2-}]^{\gamma}} = \frac{1,0 \cdot 10^{-10}}{1,0 \cdot 10^{-6}} = 1,0 \cdot 10^{-4} \text{ моль}/\text{l}.$$

Ҳисобни соддалаштириш учун активлик коэффициентини бирга тенг деб оламиз. $1,0 \cdot 10^{-4}$ сон киймати чўктириш тутатилгандан кейинги эритмада қолган Ba^{2+} ионларининг мувозанат концентрациясини характерлайди ва чўктиришга сарфланган барий микдорини ҳисобга олмайди.

ЭК ҳароратга боғлик. Бундай боғликлик кимёвий термодинамикадан маълум бўлган изobar реакция (2.12) тенглама билан ифодаланилади. Қийин эрувчи тузларни эриш жараёни одатда эндотермик $\Delta H > 0$, яъни $\Delta H > 0$ ва демак, $\frac{d \ln \text{ЭК}}{dt} > 0$ га тенг бўлади. Бошқача айтганда ҳарорат ортиши билан ЭК ҳам ортади. Шундай қилиб, тўлиқ чўкиш назаридан паст ҳарорат қулай шароит ҳисобланар экан. Аммо, кичик кийматли ЭК да, масалан, темир ва алюминий гидроксидларини тўлиқ чўкишига амалда ҳароратнинг ҳеч қандай аҳамияти йўқлиги билан характерланади.

Шундай қилиб, тўлиқ чўкма ҳосил бўлишига эришиш учун чўктирувчи ортиқча микдорда бўлиши ва мумкин қадар активлик коэффициентини камайтирувчи ва бинобарин чўкмани эрувчанилигини ортирувчи бегона электролит моддалар бўлмаслиги керак. Бирок чўктирувчи микдори жуда ҳам кўп бўлмаслиги керак, чунки комплекс бирикмалар ва туз эфекти ҳосил бўлиш ҳисобига — чўкмани қисман эришига олиб келади. Бундан ташқари чўктирувчи реагент микдори кўп бўлса биргалашиб чўкиши ҳисобига чўкма ифлосланади ҳам.

Амалда чуктирувчи міқдори аналитик міқдорга нисбатан бир оз міқдорда ортиқча олинади. Булардан ташкари, фільтрлашдан олдин чўкма устидаги тиник эритмага бир оз ортиқча чўктирувчи таъсир этиб чўкмані тўлиқ ҳосил бўлишини ҳам текшириб борилади.

8.2.2. Чўкманинг тозалиги

Чўкма ҳосил бўлиши мураккаб физик-кимёвий жараён бўлиб, унинг йўналиш конунияти ҳали тўлиқ ечилган эмас. Йирик ва тоза чўкма ҳосил бўлиши гравиметрик анализда аниқ натижа олиш имкониятини туғдиради. Йирик кристалл чўкмалар майда кристалл ёки аморф чўкмага нисбатан анча тоза бўлади, чунки унинг юза сатҳи кам ривожланган бўлади ва шу сабабли бегона ионларни кам адсорбциялайди, ҳамда йирик кристалл чўкма ҳосил бўлиб, у осон фільтрланади. Майда кристалл чўкмалар фільтр қоғоз тешикчаларини беркитиб қўйиши мумкин, натижада фільтрлаш тезлиги амалда нолга кадар камаяди. Шу сабабли тоза ва осон сузиладиган чўкма олиш учун йирик кристалл чўкма ҳосил килиш шароитини кайта кўриб чиқиши керак.

Чўкма ҳосил бўлиши бошланғич кристаллни пайдо бўлиши ёки кристалланиш марказининг вужудга келиши билан бошланади, яъни, молекула ўлчамига нисбатан бирмунча майдароқ ёки бир оз каттароқ ўлчамли заррача ҳосил бўлади. Эритмада бу заррачалар ўсиб, анча йирик заррачага айланади ва чўкмага тушади. Шундай килиб, кристалл ўлчамига асосан иккита нисбий тезлик жараёни таъсир қиласи: марказий кристалл ҳосил бўлиш тезлиги ва кристаллнинг ўсиш тезлиги. Марказий кристалл ҳосил бўлиш тезлиги кристалл ўсиш тезлигидан унча катта бўлмаса, эритмада бир нечта йирик кристалл заррачалар вужудга келади. Агар марказда кристалл заррача ҳосил бўлиш тезлиги кристаллни ўсиш тезлигидан устун келса эритмада кўп міқдорда майда кристалл заррача ҳосил бўлади.

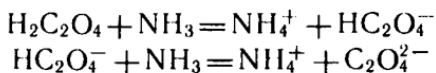
Марказда кристалл ҳосил бўлиш тезлиги бинобарин, уларнинг сони нисбий ўта тўйиниш (н. ў) катталиигига боғлиқ бўлади, у қуидагича ифодаланади:

$$H\bar{Y} = \frac{Q-S}{S} \quad (8.1)$$

Бунда, Q — чўқадиган компонент концентрацияси; S — унинг эрувчанлиги.

Нисбий ўта тўйиниш қанча катта бўлса, марказда кристалл ҳосил бўлиш тезлиги ҳам шунча катта бўлади ва ҳосил бўлаётган кристалл чўкма заррачаси шунча майдага бўлади. Марказда ҳосил бўлган кристалланиш заррача сонини (8.1) формулага биноан камайтириш учун Q ни камайтириш ва S ни кўпайтириш керак. Шу сабабли кўпинча моддаларни чўқтириш олдидан эритма суюлтирилади, бунда Q камаяди ва S ортиши учун иситилади ҳамда электролит кўшилади. Кўпинча S ортиши учун электролит сифатида аммоний тузлари ёки шу мақсадда эритмага кислота кўшилади.

Микдорий анализда чўқтириш ҳар доим деярли кислотали эритмада олиб борилади. Кўпинча чўқтирувчи сифатида кучсиз кислота анионлари ишлатилади, чунки эритма pH ини ўзгартириб унинг концентрациясини тўғрилаш мумкин. Масалан, кальцийнинг кислотали мұхитдаги тузига оксалат кислота эритмаси кўшилса, у ҳолда ҳеч қандай чўкма тушмайди, чунки кислотали эритмада оксалат иони $C_2O_4^{2-}$ концентрацияси ЭК қийматига етмайди, яъни кичик бўлади. Эритмага аммиак кўшилса кислоталилик ҳам камаяди ва $C_2O_4^{2-}$ — ионлар концентрацияси ортади:



Эритма маълум pH қийматида $CaC_2O_4 \cdot H_2O$ ўз эрувчаник кўпайтмаснга эришади ва $CaC_2O_4 \cdot H_2O$ чўкма туша бошлайди. Айни шаронтда туз эрувчанлиги анча юкори бўлгани учун нисбий ўта тўйиниш ҳам катта бўлмайди ва чўкма йирик кристалл ҳолда бўлади. Чўқтириш охирида эритмага бироз ортиқча аммиак кўшилади ва тўлиқ чўкиш таъминланади.

Чўкмани ҳосил қилишда янада самарали усууллардан бири унча кўп бўлмаган концентрацияли чўқтирувчини таъсири бўлиб, уни гомоген эритмадан чўқтириш (гомоген усуулда чўқтириш) ёки реактивнинг пайдо бўлишидан фойдаланишdir. Айни усуулда анализ қилинувчи эритмага махсус кўшилган реактив гидролизидан чўқтирувчи ҳосил бўлади. Масалан, кальций оксалатни чўқтиришда Ca^{2+} ионлари бўлган кислотали эритмага карбамид кўшилади. Қиздирилганда у секинлик билан

гидролизланади:



Реакция натижасида ҳосил бўлган аммиак эритма кислота ҳолатини пасайтиради ва бу эса $C_2O_4^{2-}$ ионлар концентрациясини секин-аста ортишига олиб келади. Натижада йирик кристалл кальций оксалат чўқмаси ҳосил бўлади. Ушбу усул билан эритмада сульфат иони диметил ёки диэтилсульфатни гидролизидан пайдо бўлади:



Шунга ўхшаш фосфат иони эса триметилфосфат гидролизидан ҳосил бўлади:

Аммо баъзи бир чўкма эрувчанлиги шунчалик оз бўладики, марказдаги кристаллни секинлик билан ҳосил бўлишини таъминлаш учун эрувчанлигини имконияти бўлмайди. Бундай чўкмалар қаторига масалан, алюминий, темир ва бошқа гидроксидлар киради. Уларни йирик кристалл чўкма ҳолида олиб бўлмайди ва доимо майдада кристалл ёки аморф ҳолда чўкади. Осон фильтрланувчи аморф чўкмалар концентрангандан бирор эритмани бирбирига қўшиш билан ҳосил килиниб, сузиш олдидан тезгина иссик сув билан суюлтирилади.

Чўкма ифлосланишининг асосий сабабларидан бири адсорбция ва оқклиязия жараёнлари хисобланади. Чўкма кристаллари қанча майдада бўлса, уни юза йигиндиси шунча катта бўлади ва унга ютиловчи ионлар сони ҳам шунча кўп бўлади. Шу сабабли гравиметрик анализда ривожланган юзага эга бўлган йирик кристалл чўкмалар билан ишлаш ривожланган юзага эга бўлган аморф чўкмаларга нисбатан анча қуладай бўлади ва бу усул кенг тарқалган хисобланади.

Адсорбция мувозанатини силжишига ва ҳолатига эритма ҳарорати, адсорбцияланувчи ионлар табиати таъсир қиласи. Ҳароратни ортиши билан адсорбциялаш камаяди, натижада бирмунча чўкма олиш имкониятини беради.

Иzlанишлар шуни қўрсатадики, биринчи галда таркибига кирувчи ионлар чўкмага ютилар экан. Кристаллга ионларни адсорбцияланishiда баъзи бир конуниятлар ҳам вужудга келади. Иккита бир хил зарядли ион бўлса, улардан юқори концентрацияга эга бўлгани биринчи навбатда ютилар экан. Агар ион концентрациялари тенг бўлиб, зарядлари турлича бўлса, у ҳолда деярли юқори зарядли ионлар ютилади. Концентрация ва зарядлари тенг

ионлар бўлса, у ҳолда биринчи бўлиб, чўкма ионлари билан энг кам эрувчи ёки кам ионланувчи бирикма берадиган ионлар адсорбцияланади. Масалан, SO_4^{2-} ни чўқтиришда $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ эмас, балки BaCl_2 олинади. Чунки BaCl_2 га нисбатан оз эрийди ва кам диссоциланади. Бундан ташқари нитрат иони барий сульфат билан қаттиқ эритма ҳосил қиласи, барий хлорид билан эса ундаи эмас. Сўнгги ҳол сульфат ионларини чўқтиришда барий хлоридни ишлатишнинг асосий сабабларидан бири бўлса керак. Айни мақсад учун барий нитратни ишлатилиши юқори натижага олиб келади.

Хулоса килиб айтганда; а) тоза чўкма олиш учун чўқтиришни иссик эритмада олиб бориш керак; б) чўқтирувчи микдори бир оз ортиқча бўлиши керак; в) чўқтиришда оз микдорда аммоний тузларидан қўшиш керак. Аммоний тузлари ва бошқа эритмаларни қўшиш коллоид эритма ҳосил бўлишини олдини олади. Аммо аммоний тузлари яхширок, чунки чўкма қиздирилганда улар учувчан маҳсулот ҳосил қиласи, бинобарин чўкма адсорбцияси камаяди, анализ хатолиги ҳам катта бўлмайди.

Биргаллашиб чўкиш ҳисобига чўкма ифлосланишини олдини олиш учун, кўпинча чўкма ўз эритмасида узоқ вакт сақланади. Натижада чўкма-эрима системасида мураккаб физик-кимёвий жараён вужудга келади ва буни чўкмани етилиши деб аталади. Чўкмани етилиши ёки эскириши турлича бўлиб, 0,5 дан 10...20 с, оралиғида бўлади. Баъзан чўкма эритмаси билан бир кечага қолдирилади. Эскириш вактида бошланғич заррача қайта ўзгаради. Майда заррачалар эрийди ва йирик кристалл ўсади ва чўкма барқарор модификацияланади ва ҳ. к. Бу вактда адсорбциялашда ҳам алманиши жараёни бўлади. Яъни қиздирганда учмайдиган ионлари кўп қисми аммоний ионларига алмашади ва қиздирилганда парчаланиб, учувчан маҳсулот ҳосил қиласи, бу чўкма тортимиға таъсир этмайди. Кўпгина аналитик жараёнларда чўқтиришни аммоний тузлари иштироқида олиб бориш тавсия этилади. Бундай тавсияни асосий сабабларидан бири адсорбция алманиниши, яъни адсорбцияланган ионларни аммоний ионларига алманиши ҳисобланади.

Аммо, баъзи бир чўкмалар эскириши вактида чўктирилгандан кейин ёки чўкишдан сўнг туриш натижасида ифлосланиб колади, масалан, кальций оксалат Mg^{2+} ионлари иштироқида чўқтирилиб, узоқ вакт

қолдирилса, магний билан ифлосланиб қолиши яхши маълумдир. Шу сабабли $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ни чўқтирилгандан бир соат ичидаги фильтрлаш керак. Чўқтирилгандан кейинги физика-кимёвий сабаблар жуда ҳам аниқ эмас. Чўқтирувчи реагентни чўкмага адсорбцияланган эритмадаги ионлар билан бирикиши муҳим аҳамиятга эга ҳисобланади.

Чўкма ифлослигидан кутилишнинг энг муҳим чораларидан бири қайта чўкмага тушириш ёки чўқтириши қайта бажариш ҳисобланади. Бунинг учун чўкма фильтрланади, ювилади, кислотада эритиб қайта чўқтирилади. Айни усулда чўкма таркибидаги бегона ионлар кескин камаяди.

Тўлик чўкиш, йирик ва тоза кристалл ҳосил қилишга эришиш шароитларини таққосланса, биринчи қарашда улар бир-бирига зид бўлиб кўринади. Тўлик чўқтириши таъминлашда (ЭК ни камайтириш учун) паст ҳарорат керак. Тоза, ҳамда осон фильтрланувчи, йирик кристалл чўкма олиш учун эса, чўқтириши иссик эритмада олиб бориш зарур. Тўлик чўкма ҳосил қилиш учун ортиқча чўқтирувчи, йирик чўкма олишга эса чўқтирувчи минимал микдорда бўлиши керак ва ҳ. к. Бу ерда зиддиятлик эҳтимолликдан холи эмас. Тоза йирик кристалл чўкма ҳосил бўлишга (иссик эритмалар, чўқтирувчи концентрацияси ва шу кабилар), кристаллни шаклланиш даврида бўладиган талаблар чўқтириши бошида амал килинади. Тўлик чўкиши таъминлаш учун жараён охирида ортиқча чўқтирувчи қўшилади. Ортиқча чўқтирувчи реагент микдори ва бошқа чўқтириш шароитлари ҳақида аналитик жараёнларни бажариш жараёнида аниқ кўрсатма берилади.

8.2.3. Чўкмаларни ювиш

Йирик кристаллли чўкмалар ва осон сузилувчи чўкмалар фильтр қоғозида ювилади. Аморф чўкмаларни одатда фильтрга ўтказиш олдидан, яъни декантация усулидан фойдаланиб ювилади. Бунинг учун чўкма устидаги тиник эритма эҳтиётлик билан фильтр орқали қўйилади. Яна ювилган сув чўкма билан аралаштирилади, тинитилади ва тиник эритма фильтр орқали сузилади. Чўкмани декантация қилиб ювишдан кўпинча қайта чўқтириш жараёни кўлланилади. Бунинг учун биринчи ҳосил қилинган чўкма тўлик фильтрга ўтказилмайди, декантация усули билан ювилгандан сўнг, эритилади (фильтрдаги оз микдордаги чўкма ҳам) ва қайта чўқтирилади.

Фильтр кофозидаги чўкма бир неча марта оз микдордаги юувучи суюқлик билан ювилади. Тайёрланган ювучи сув билан чўкмани кўп ҳажмдаги сув билан ювишдан кўра, оз-оз ҳажмда ювиш янада яхши самара беради.

Ҳакикатда ҳам, агар фильтрлангандан кейин колган лойка эритма V_0 бўлиб, айни эритмадаги ифлос колдик концентрацияси эса c_0 (г/мл) бўлса, у ҳолда ифлосланган колдикни умумий микдори V_5c^0 бўлади. Чўкмани V мл ҳажмли суюқлик билан ювилганда колдик концентрация-

сини камайишн $c_1 = \frac{V_0c^0}{V_0+V}$ гача бўлса, чўкма иккинчи марта ювилганда

$c_2 = \frac{V_0c^0}{(V_0+V)} = \left(\frac{V_0}{V_0+V}\right)^2 c^0$ ни, ва « n » марта ювилгандан сўнг эса

$c_n = \left(\frac{V_0}{V_0+V}\right)^n c^0$ ни ташкил этади. Чўкма ювиб бўлингандан кейин эритмадаги колдикнинг умумий микдори

$$m_n = V_0c_n = \left(\frac{V_0}{V_0+V}\right)^n V_0c^0 \text{ га тенг бўлади.}$$

Агар чўкмани беш мартасига ҳар бир ювишда 10 мл дан юувучи суюқлик сарфланган бўлса, у ҳолда $V_0=1,0$ мл ва $c_0=0,1$ г/мл бўлади. Чўкмани 5 марта ювилгандан сўнг эритмага ўтган колдикни умумий микдори:

$$m_5 = \left(\frac{1}{1+10}\right)^5 \cdot 1 \cdot 0,1 = 1,0 \cdot 10^{-5} \text{ г}$$

ни ташкил этади.

Агар 2 марта ювишга сарфланган суюқлик ҳажми (50 мл) бўлса у ҳолда

$$m_2 = \left(\frac{1}{1+25}\right)^2 \cdot 1 \cdot 0,1 = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ г бўлади.}$$

Шундай килиб, чўкмадаги ифлосланиш 5 марта ювилганда иккимартадагига нисбатан, гарчанд ҳар икки ҳолда ҳам бир хил ҳажмдаги юувучи суюқлик ишлатилган бўлса ҳам, микдори икки бирликка кичик бўлар экан.

Келтирилган хисоблашлар тахминий характерга эга, чунки унда адсорбцион мувозанат, суюқликни тиниклашишини кийинлаштирувчи най кучи ва бошқа факторлари ҳисобга олинмаган. Аммо чўкмани кўп марта оз микдордаги суюқлик билан ювишда самара берувчи асосий қонун турли факторларни катъиян ҳисобга олган ҳолда, ҳаққоний бўлиб колади.

Қамдан-кам вактларда юувучи суюқлик сифатида сув қўлланилади. Одатда чўкма таркибидаги ионга ўхшаш аммоний тузлари, суюлтирилган аммиак, нитрат кислота

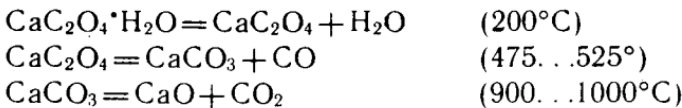
ёки бирор бошқа электролит эритмалар олинади. Юувучи суюқлик танлашда чўкмани юваётганда унинг эрувчанлиги, гидролизланиши ва чўкмани фильтр тешигидан ўтишга мойиллигини ҳам ҳисобга олиш керак. Чўкмани ювиш даврида унинг эрувчанлигини камайтириш учун, одатда ювгичдаги суюқликка чўкма иони билан умумий бўлган озроқ электролит модда қўшилади. Эрувчанлик кўпайтмаси ЭК қоидасига биноан эритмада умумий ион бўлиши, чўкма эрувчанлигини камайтиради. Гидролизланувчи чўкмаларни чўқтирувчи реагент эритмаси билан бунда гидролизланиш камаяди ёки сувсиз эритувчилар (кўпинча спирт билан) ювилади. Пептизацияланувчи чўкмалар — аммоний тузлари ёки тегишли электролитлар билан ҳам ювилади. Айрим ҳолларда чўкма юувучи суюқлик сифатида ҳосил килинган чўкмани эритмаси ҳам ишлатилади. Масалан $PbSO_4$ чўкмасини шу бирикманинг тўйинган эритмаси билан ювилади.

8.3. Гравиметрик шакл

Анализни охирги босқичи чўкмани (чўқтирилган шакл) фильтрлаш, ювиш, қуритиш ёки юқори ҳароратда куйдиришдан сўнг, тарозида тортиладиган бирикма — гравиметрик шакл ҳосил килинади. Айни гравиметрик шакл қиздириш ва совитиб тортиш натижасида ўзгармас оғирликка келтирилади. Бунда учувчан қолдик, аммоний тузлари тўлиқ йўқолади ва чўкма тортиувчи шаклга ўтади деб қаралади. Органик чўқтирувчилар (диметилглиоксим, 8- оксихинолин ва бошқалар) билан ҳосил килинган чўкмалар одатда қуритилади, анерганик бирикмадан олинган чўкма эса қоида бўйича юқори ҳароратда қиздирилади. Физик-кимёвий хусусиятига караб қиздириш даврида чўкма таркиби ўзгармай колиши ёки муайян кимёвий ўзгаришга учраши мумкин. Қиздиришда, масалан, барий сульфат ўзгармас таркибда қолади. Темир гидроксил чўкмаси эса оксидга айланади:



Янада мураккаб ўзгаришга кальций оксалат учраши мумкин:



Қиздириш шароитига караб CaCO_3 ёки CaO ёки уларнинг аралашмасини олиш мумкин. Агар қиздириш натижасида компонентлар нисбати аниқ бўлмаган $\text{CaCO}_3 + \text{CaO}$ аралашма олинса, у ҳолда чўкма оғирлиги (массаси) га караб натижани ҳисоблаш мумкин бўлмайди. Бундан гравиметрик қўйиладиган асосий талаб келиб чиқади, чўкма таркиби унинг кимёвий формуласига аниқ жавоб берсин, чунки худди шундагина намунадаги анализланувчи компонент чўкма оғирлигига караб ҳисоблаш мумкин. Айрим вактларда мураккаб таркибли чўкма олингандагина, масалан, гетеронли кислота тузлари, у вактда чўкмага қўйилган шартлар жуда хам катъян бўлмайди. Бундай ҳолларда ишлаш шароити жуда аниқ бажарилади. Чўкмани кейинги ишлаш натижасида эмпирик таркиби қаноатлантирувчи гравиметрик шакл олишга эришишга ҳаракат қилинади.

Гравиметрик шакл юкори ҳароратда кимёвий баркарор бўлиши керак. У мумкин қадар анча паст ($400\ldots 500^\circ$) да олиниб анча юкори ($700\ldots 800^\circ$ дан 1000°C гача) ҳароратда ўзгармаслиги керак. Оддий ҳароратда ҳавода бузилмаслиги, яъни намлики тортмасдан ва атроф мухитдаги компонентлар билан таъсириланмаслиги керак.

Гравиметрик шакл массаси анча катта бўлиши ва унда аникланувчи элемент микдори мумкин қадар оз бўлиши мақсадга мувофиқдир. Анализланувчи чўкма тортимида аникланувчи элемент қанча оз бўлса, тортиш вактида хатолик шунча кичик бўлиши ўз-ўзидан тушунарлидир.

8.4. Гравиметрик анализ натижаларини ҳисоблаш

Агар m массали гравиметрик шакл, масалан, барий сульфатни анализи натижасида олтингугурт S нинг массаси талаб килинса, у ҳолда уни оддий пропорция бўйича ҳисоблаш мумкин. Барий сульфатнинг моляр массасини $M(\text{BaSO}_4)$, S никини $M(S)$ деб ифодалаб, пропорция тузамиз:

$$\frac{M(\text{BaSO}_4)}{m(\text{BaSO}_4)} = \frac{M(S)}{x} \quad x \text{ г} \quad \text{олинади.}$$

Бундан

$$x = m(\text{BaSO}_4) \frac{M(S)}{M(\text{BaSO}_4)} \quad (8.2)$$

Аникланувчи компонент моляр массасини гравиметрик

шаклнинг моляр массасига нисбати қайта ҳисоблаш фактори ёки гравиметрик фактор (кўпайтма) ёки оддийгина фактор деб F харфи билан белгиланади.
Бинобарин,

$$F = \frac{M(S)}{M[\text{BaSO}_4]}$$

ва (8.2) ўрнига

$$x = mF \text{ ёзиш мумкин.}$$

Гравиметрик шаклни ҳисоблашда аникланувчи модда кимёвий формуласида стехиометрик коэффициентни ҳисобга олиш шарт, бунда гравиметрик шаклдаги аникланувчи компонент атом сонлари маҳражда ҳам суратда ҳам бир хил бўлсин.

$$F = \frac{v_1 M \text{ (аникланадиган модда)}}{v_2 M \text{ (гравиметрик шакл)}} \quad (8.3)$$

Атом сонларини тенг бўлинишини v_1 ва v_2 шакллар (8.3) таъминлади. Масалан, $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$ таркибидағи Mg ни қайта ҳисоблаш фактори қўйидагига тенг бўлади:

$$F = \frac{2M(\text{Mg})}{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}$$

бу қўйидаги пропорция бўйича осонлик билан чиқарилади:

$$\frac{2M(\text{Mg}) - M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}{F - 1}$$

Баъзан агар гравиметрик шакл Fe_2O_3 бўлса, у ҳолда Fe_3O_4 нинг таркибини ҳисоблашда анча мураккаб нисбат вужудга келади. Бу ҳолда пропорция қўйидаги кўринишга эга бўлади.

$$\frac{3M(\text{Fe}_2\text{O}_3) - 2M(\text{Fe}_3\text{O}_4)}{F - 1} \mid F = \frac{2M(\text{Fe}_3\text{O}_4)}{3M(\text{Fe}_2\text{O}_3)}$$

Аникланувчи модда гравиметрик шакл таркибига кирмаслиги ҳам мумкин. Масалан, $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ зеритма таркибидағи темир (III) ни айни зеритмадан олинган BaSO_4 массаси бўйича аниклаш ҳам мумкин. Бунда 1 моль $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ дан 2 моль Fe^{3+} ва 3 моль SO_4^{2-} бўлади, шу сабабли қайта ҳисоблаш фактори қўйидагича бажарилади:

$$\frac{2M(\text{Fe}) - 3M(\text{BaSO}_4)}{F - 1} \mid F = \frac{2M(\text{Fe})}{3M(\text{BaSO}_4)}$$

Кўпчилик амалий аниқлашлар учун қайта ҳисоблаш фактори юкори аниқликда бўлиб, у маълумотномаларда берилган бўлади.

Таркибида бир неча ўн ва ўндан ортик компонент бўлган моддани гравиметрик анализ килишда жуда ҳам юкори аниқлик билан характерланади. Гравиметрик усулда йўл кўйилган тахминий хатоликни (7.9) формула бўйича ҳисоблаш мумкин. Гравиметрик усул бўйича лаборатория ишларида модда массасини одатда берилган бирикмага нисбатан қайта ҳисоблаш талаб килинади. Масалан, сульфат ионини анализида кўпинча натижа қуидаги формула бўйича SO_3 га ҳисобланади:

$$m(\text{SO}_3) = m(\text{BaSO}_4)F.$$

бунда, $m(\text{SO}_3)$ — SO_3 масса оғирлиги; $m(\text{BaSO}_4)$ — қайта қиздирилганда доимий оғирликка келтирилган чўкма массаси, F — қайта ҳисоблаш фактори.

Анализда содир бўладиган нисбий хатоликни ҳисоблашда (7.9) формуладан фойдаланилади.

$$\frac{S_{\text{SO}_3}}{m(\text{SO}_3)} = \sqrt{\frac{S_{\text{BaSO}_4}}{m(\text{BaSO}_4)}}^2 + \left(\frac{S_F}{F}\right)^2 \quad (8.4)$$

Бунда, S_{SO_3} , S_{BaSO_4} ва S_F лар SO_3 , BaSO_4 ва F катталигига тегишли хатолик.

S_F факторидаги хатолик жуда ҳам кичик бўлгани учун уни ҳисобга олмаса ҳам бўлади. Шу сабабли (8.4) тенгламадаги илдиз остидаги иккинчи қўшилган катталикни эътиборга олинмаса ҳам бўлади. Бинобарин (8.4) тенглама шарти

$$\frac{S_{\text{SO}_3}}{m(\text{SO}_3)} = \frac{S_{\text{BaSO}_4}}{m(\text{BaSO}_4)} \quad (8.5)$$

га ўтади.

SO_3 массасини аниқлашдаги нисбий хатолик барий сульфатнинг BaSO_4 массасини аниқлашдаги нисбий хатоликка тенг бўлади. $m(\text{BaSO}_4)$ гравиметрик шаклнинг аналитик тарозида икки марта тортиш натижасидаги фарқдан келиб чиқади:

$$m(\text{BaSO}_4) = m_1 - m_2$$

бунда, m_1 — тигель ва барий сульфат BaSO_4 массаларининг йигиндиси; m_2 — бўш тигель массаси;

Тортишдаги хатолик ҳар икки ҳолда тахминан бир хил:

$$S_1 = S_2$$

Ү ҳолда (7.9) тенглама бўйича барий сульфат BaSO_4 массасини аниқлашдаги мутлоқ хатолик қуидагига тенг бўлади:

$$S_{\text{BaSO}_4} = \sqrt{S_1^2 + S_2^2} \quad (8.6)$$

Чўкмани доимий массага келгунга қадар қиздириши охирги икки тортишдаги фарқ $2 \cdot 10^{-4}$ дан катта бўлмаганда тўхтатилади, бу эса одатдаги аналитик тарозида йўл қўйилган хатоликни характерлайди. (8.6) тенглама бўйича мутлоқ хатоликни $S_1 = S_2 = 2 \cdot 10^{-4}$ г деб, қабул қилган ҳолда хисоблаймиз:

$$S_{\text{BaSO}_4} = \sqrt{(2 \cdot 10^{-4})^2 + (2 \cdot 10^{-4})^2} = 3 \cdot 10^{-4} \text{ г.}$$

Киздирилган BaSO_4 чўкмасининг массаси $0,2 \dots 0,4$ г ни ташкил этади. Тахминий хисоблашда $m_{\text{BaSO}_4} = 0,3$ деб олиниб, (7.3) тенглама бўйича анализни нисбий хатолиги хисобланади:

$$\frac{S_{\text{SO}_3}}{m(\text{BaSO}_4)} = \frac{3 \cdot 10^{-4}}{0,3} \cdot 100 = 0,10 \%$$

Сульфат микдорини аниқлаш кўпинча аликвот, яъни унинг микдори анализланувчи модда умумий микдорига тенг нисбатда бўлган эритма ҳажми бўйича олиб борилади. Аликвот қисм олиш учун анализ килинаётган моддадан ўлчов колбасига солиб, колбанинг белгисигача дистилланган сув билан тўлдирилади ва яхшилаб ара-лаштирилади, чўқтириш учун маълум микдорда эритма аликвот деб аталувчи олинади. Агар V_k — ўлчов колба ҳажми; V_n — пипетка ҳажми бўлса, у ҳолда

$$m(\text{SO}_3) = m(\text{BaSO}_4) F \frac{V_k}{V_n}$$

Хатоликни хисоблашда ҳам (7.9) формуладан фойдалана-миз:

$$\frac{S_{\text{SO}_3}}{m(\text{SO}_3)} = \sqrt{\left(\frac{S_{\text{BaSO}_4}}{m(\text{BaSO}_4)}\right)^2 + \left(\frac{S_{V_k}}{V_k}\right)^2 + \left(\frac{S_{V_n}}{V_n}\right)^2} \quad (8.7)$$

F қайта ҳисоблаш факторида ноаниқлиқдан келиб чикқан хатоликни ҳисобга олинмайди.

(8.7) тенгламага тахминий қийматни қўйсак:

$$\frac{s_{SO_3}}{m(SO_3)} = \sqrt{\left(\frac{3 \cdot 10^{-4}}{0,3}\right)^2 + \left(\frac{0,04}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{20}\right)^2} = \\ = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ ёки } 0,15\%$$

Анализнинг нисбий хатолиги V_k ва V_n хатолигини аниқлаш ҳисобига ортди.

Турли завод ҳамда илмий текшириш лабораторияларида кўпинча бирор намуна таркибидаги олtingugurtни SO_3 нинг масса улушига (%) ўтказиб ҳисоблаш бўйича аниқланади. Анализ жараёнида олtingugurt бўлган бирикмани SO_4^{2-} га оксидлаб, $BaSO_4$ кўринишида чўқтирилади, сўнгра шундай ҳолда тортилади. Агар, $BaSO_4$ аликвотда чўқтирилган бўлса, у ҳолда анализ натижасини қўйидаги формула бўйича ҳисоблаш мумкин:

$$w_{SO_3} = \frac{m(BaSO_4)}{m} F \frac{V_k}{V_n}$$

бунда, m — намуна массаси.

Хатоликни (7.9) тенглама бўйича ҳисобланади:

$$\frac{s_{SO_3}}{m(SO_3)} = \sqrt{\left(\frac{s_{BaSO_4}}{m(BaSO_4)}\right)^2 + \left(\frac{s_{V_k}}{V_k}\right)^2 + \left(\frac{s_{V_n}}{V_n}\right)^2 + \left(\frac{s_m}{m}\right)^2}; \\ \frac{s_{SO_3}}{m(SO_3)} = \sqrt{\left(\frac{3 \cdot 10^{-4}}{0,3}\right)^2 + \left(\frac{0,04}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{20}\right)^2 + \left(\frac{3 \cdot 10^{-4}}{1}\right)^2} = \\ = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ ёки } 0,15\% \quad (8.8)$$

Гарчанд хатолик ортмаган бўлса ҳам ҳисоблаш формуласида яна бир экспериментал ўлчаш пайдо бўлди. Аналитик тарозида олинган 1 г тортиш етарли даражада аниқликда олинган бўлса ҳам, анализ натижаси умумий хатолик йиғиндисига таъсир кўрсата олмайди.

(8.8) ва (8.7) тенгламалардан кўринадики, юкорида келтирилган хатолик асосан қиздирилган чўкмани тортишдаги нисбий хатолик ҳамда томизгич ҳажмини аниқлашида ги нисбий хатоликка боғлик экан. Демак, анализ натижасини аниқлигини реал ошириш учун, айнан ўша хатоликларни камайтириш билан эришиш мумкин бўлади. Шуни ҳам эслатиб ўтиш керакки, анализга олинган намуна ёки ўлчов колба ҳажми хатолигини камайиши анализ

хатолигини камайишига сезиларли даражада таъсир кўрсата олмайди.

Шундай қилиб, (8.8) tenglamadagi айрим қўшимчалар анализ аниқлигини ошириш йўлини белгилаб берар экан.

8.5. Чўқтириш усули бўйича микдоран ажратиш

Чўқтириш усули бўйича микдоран ажратиш бир типдаги катион ва анионлар билан ҳосил килган бирикмалар эрувчанинг турлича бўлишига асосланган. Микдорий жиҳатдан ажратиш принципи бўйича асосан икки вариантда амалга оширилади. Бирида шундай концентрацион мухит яратилади, унда факат аниқланувчи бирикма чўқади, бинобарин тўлик чўкмага ўтади, намунадаги қолган ҳамма компонентлар эритмада қолади. Иккинчи вариантда эса аниқланувчи моддадан бошка, ҳамма компонентлар, яъни аниқлашга халакит бермайдиган ионларнинг барчаси чўкмага тушади. Аксарият, кўпчилик ажратиш усуллари биринчи вариантга, яъни намунадаги аниқланувчи компонентни чўқтиришга асосланган.

Катионларни катта бир группаси чўқтирувчи анион ёки кислоталар группа реактиви деб аталади. Бундай реактивлар, масалан, ишқорий металлар гидроксиди NaOH , сульфид кислота H_2S ва бошқалар ҳисобланади. Группа реактивини изчиллик билан қўллаш қатионларни мураккаб аралашмаларни микдорий жиҳатдан бир неча кичик аналитик группага ажратиш имконини беради. Группа реактивини қўлланиши анализни соддалаштиради. Натижада намунадаги турли комбинациядаги элементларни борлигини эътиборга оловчи универсал анализ қилиш схемасини олдиндан қўрсатиб беради ва анализнинг бажарилиш йўлини соддалаштиради ҳамда такомиллаштиради. Шу билан бирга группа реактивини қўшганда чўкма ҳосил бўлмаслиги анализланувчи намунада бутун бир группа ионларнинг йўқлигини кўрсатади.

Кўпчилик катионлар кучсиз кислота анионлари ёки гидроксид ионлари билан кам эрувчи бирикма ҳосил қиласидилар. Шу сабабли эритма pH ини кузатиб туриш ва катталигини доимий ушлаб туриш катта аҳамиятга эга. Масалан, эритма pH ини ҳар хил қилиб, турли металл гидроксидларини чўқтириш билан микдоран тўлик ажратишга эришиш мумкин. Бу усул pH ни кузатиб туриш билан чўқтириш деб номланади. Кўпинча микдоран

ажратишда комплекс ҳосил қилиш ва органик реактивни таъсир этиб чўқтиришдан ҳам фойдаланилади.

8.5.1. Гидроксид ва кучсиз кислота тузларини ажратиш

Турли элемент гидроксидларининг эрувчанлиги ҳар хил бўлишига асосланиб гидроксидлар бир-биридан ажратилади. Амалда кам эрувчи кучсиз кислота тузларидан аналитик кимё лаборатория машғулотида қўпинча сульфид кислота (сульфидлар) тузларидан фойдаланилади.

Гидроксидларни бир-биридан ажратиш. Аналитик кимёда айни типли ажратишга асос бўлиб икки ва учвалентли катионлар, масалан, Fe^{3+} ни Mg^{2+} дан гидроксид қўринишда ажратиш бўлиши мисол бўла олади. Шароити тўғри танланган бўлса, темир (III) Fe(OH)_3 ҳолда чўқмага тўлиқ тушиб, магний бутунлай эритмада қолади.

Темир (III) ни тўлиқ Fe(OH)_3 ҳолда чўқтириш учун эритма pH ини хисоблаймиз. Тўлиқ чўкиши талаби (критерияси) $[\text{Fe}^{3+}] \leqslant 10^{-6}$ бўлади. Аввало куйидаги ифода бўйича:

$$\text{ЭК}_{\text{Fe(OH)}_3} = [\text{Fe}^{3+}] [\text{OH}^-]^3 = 6,3 \cdot 10^{-38}$$

Тўлиқ чўкма бўлишидаги OH^- концентрациясини топамиз:

$$[\text{OH}^-] = \sqrt[3]{\frac{\text{ЭК}_{\text{Fe(OH)}_3}}{[\text{Fe}^{3+}]}} = \sqrt[3]{\frac{6,3 \cdot 10^{-38}}{10^{-6}}} = 4,0 \cdot 10^{-11} \text{ моль/л}$$

Бундан

$$[\text{H}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{4,0 \cdot 10^{-11}} = 2,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

ва

$$\text{pH} = -\lg [\text{H}^+] = -\lg(2,5 \cdot 10^{-4}) = 3,6$$

Бинобарин, Fe(OH)_3 ни тўлиқ чўкиши учун эритма pH $\geqslant 3,6$ бўлишини таъмин этиб туриш керак экан. Аммо, темирни миқдоран чўқтириш эритмадан магнийни ажратиш масаласи осонликча ҳал килинмайди.

Mg(OH)_2 эрувчанлик қўпайтмаси ўз қийматига эриша олмагунча эритмада магний қолаверади, яъни Mg^{2+} ни эритмада тура олиш тартиби:

$$[\text{Mg}^{2+}] [\text{OH}^-]^2 < \text{ЭК}_{\text{Mg(OH)}_2}, \text{ ЭК}_{\text{Mg(OH)}_2} = 6,0 \cdot 10^{-10} \text{ бўлади.}$$

Бундан

$$[\text{OH}^-] \leqslant \sqrt{\frac{\text{ЭК}_{\text{Mg(OH)}_2}}{[\text{Mg}^{2+}]}} \text{ моль/л}$$

$$\text{ёки } [\text{OH}^-] \leq \sqrt{\frac{6,0 \cdot 10^{-10}}{[\text{Mg}^{2+}]}} \text{ моль/л.}$$

Агар бошлангич эритмада $[\text{Mg}^{2+}] = 0,1$ моль/л бўлса, у холда $\text{Mg}(\text{OH})_2$ ни чўкмага тушмаслик шарти қўйидагича бўлади:

$$[\text{OH}^-] \leq \sqrt{\frac{6,0 \cdot 10^{-10}}{0,1}} \text{ моль/л, } [\text{OH}^-] \leq 7,8 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}$$

агар

$$[\text{Mg}^{2+}] = 1,0 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л бўлса}$$

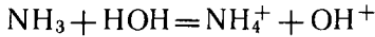
$$[\text{OH}^-] \leq \sqrt{\frac{6,0 \cdot 10^{-10}}{1,0 \cdot 10^{-2}}} \text{ моль/л, } [\text{OH}^-] \leq 2,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}$$

Анализ шароитида эритмадан Mg^{2+} иони концентрацияси камдан-кам 0,1 моль/л дан катта бўлади, шу сабабли $[\text{OH}^-] < 7,8 \cdot 10^{-5}$ моль/л ни эритмадаги Mg^{2+} ни озми ёки кўпми сақлаш шароити деб караш мумкин. Бу эса $[\text{H}^+] \geq 1,0 \cdot 10^{-14} / 7,8 \cdot 10^{-5}$; $[\text{H}^+] \geq 1,3 \cdot 10^{-10}$ моль/л, ёки $\text{pH} \leq 9,9$.

Бу катталик $\text{Fe}(\text{OH})_3$ тўлил чўкиш шароитига каршилик килмайди. Шундай килиб, агар эритмада pH доимийлиги 3,6 дан кичик ва 9,9 катта бўлмай турса, у холда темир (III) тўлил чўкмага тушади, магний эса эритмада колади. Бу шароитни формула кўринишида ёзиш мумкин: $3,6 \leq \text{pH} \leq 9,9$.

Танлаб олинган pH қиймати амалда буфер эритмалар оркали саклаб турилади. Бу билан бирга анализланувчи аралашмани буфер аралашма компоненти билан таъсирланишини ҳам ҳисобга олиш керак. Масалан, Fe^{3+} ва Mg^{2+} ларни бир-биридан ажратишда ацетатли буфер олиш керак эмас, чунки Fe^{3+} анча барқарор ацетатли комплекс ҳосил қиласи ва ацетатли буфер аралашма иштирокида ажратиш мураккаблашади. Бунда энг моси аммиакли буфер эритма ҳисобланади. Чунки Fe(III) аммиакли комплекс ҳосил қилмайди, аммо магний (II) ни аммиакли комплекси унча қарорли эмас, ҳатто унинг ҳосил бўлиши ажратишни осонлаштиради.

Темир (III) ва Mg^{2+} ни ажратишни таъминловчи буфер аралашма таркибини аммиакнинг сувдаги эритмаси ва унинг тузи иштирокидаги мувозанатни ҳисоблаш билан тайёрлаш мумкин:



Бу мувозанатнинг константаси $1,76 \cdot 10^{-5}$ га teng, яъни

$$\frac{[\text{NH}_4^+] [\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]} = 1,76 \cdot 10^{-5} \text{ бундан; } \frac{[\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]} = \frac{1,76 \cdot 10^{-5}}{[\text{OH}^-]}$$

Агар Fe^{3+} ва Mg^{2+} ларни ажратишда рН оптимал кийматни 7,0 деб олинса, у холда эҳтимол айни эритмада $[\text{OH}] = 1,0 \cdot 10^{-7}$ моль/л ва буфер эритма компонентларининг концентрациялари нисбати:

$$\frac{[\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]} = \frac{1,76 \cdot 10^{-5}}{1,0 \cdot 10^{-7}} = \sim 100$$

Яъни буфер эритмада аммоний тузлари концентрацияси аммиак концентрациясидан тахминан 100 марта катта бўлиши керак. Бу шартни каноатлантируса иссик эритмадан $\text{Fe}(\text{OH})_3$ бемалол чўкмага тушади, чунки иситишда эритмада аммиак микдори камаяди. Одатда чўқтириш жараёни кислотали шароитда аммиакни суюлтирилган эритмаси билан олиб борилади, шу сабабли дастлабки ҳажм аммиак қўшилганда аммоний тузлари хосил бўлади. Аммиак анализ қилинаётган эритмага кучсиз аммиак ҳиди келгунча қўшилади.

Аммиакли буфер эритма билан жуда кўп бошқа ионлар, жумладан Al^{3+} — Mg^{2+} ; Fe^{3+} — Cu^{2+} ва ҳоказоларни ҳам бир-биридан ажратилиди.

Сульфидларни ажратиш. Сульфидлар эрувчанигининг ҳар хил бўлишига асосланниб 1871 й. Н. А. Меншуткин тажриба асосида катионларни аналитик синфларга бўлишни тавсия этди. Бундай бўлинишлар ҳозирги вақтга қадар ҳам амалда ўз кийматини йўқотгани йўқ. Элементларни группаларга ажратиш ҳақидаги ғоя металлургия ва гидроэлектрометаллургия ва бошқа саноат ва ҳалқ хўжалиги тармоқларида минераллар, тоғ жинслари, концентратлар, турли технологик жиҳатдан қайта ишланган ва тоғ жинсларини қайта ишлаш маҳсулотларини тўлиқ кимёвий анализини тўлиқ олиб боришда муҳим аҳамиятга эга.

Бундай анализнинг энг аҳамиятли томони суюлтирилган хлорид кислотада эрувчан сульфидларни ажратишdir. Суюлтирилган хлорид кислотада манганд, темир, рух ва бошқа бир қатор элемент сульфидлар эрийди. Бу группа сульфидлари ичida энг кичик ЭК кийматли ZnS ($\text{ЭК}_{\text{ZnS}} = 2,5 \cdot 10^{-22}$) дир. Суюлтирилган хлорид кислотада кадмий, симоб, мис ва бошқа элемент сульфидлари эримайди. Бу группада анча яхши эрувчи CdS ($\text{ЭК}_{\text{CdS}} = 1,6 \cdot 10^{-28}$) ҳисобланади. Агар сульфидлар ичida анча дуруст эрувчан (CdS) сульфид тўлиқ чўкмага ўтса, у холда анча кам эрувчи (ZnS) эритмада қолади.

Сульфидларни тўлиқ ажратиш критерияси эритмада колган ион концентрацияси $1,0 \cdot 10^{-6}$ моль/л микдор хисобланади. Шу сабабли агар эритмада $[Cd^{2+}] \leq 1,0 \cdot 10^{-6}$ моль/л бўлса, у ҳолда CdS ва айни группанинг бошқа сульфидлари ҳам тўлиқ чўккан бўлади.

Айни шароитга жавоб берувчи сульфид-ион концентрацияси топамиз:

$$[S^{2-}] = \frac{\text{ЭК}_{\text{CdS}}}{[\text{Cd}^{2+}]} = \frac{1,6 \cdot 10^{-28}}{1,0 \cdot 10^{-6}} = 1,6 \cdot 10^{-22} \text{ моль/л.}$$

Бинобарин, қадмий сульфидини тўлиқ чўкиш шарти,

$$[S^{2-}] \geq 1,6 \cdot 10^{-22} \text{ моль/л бўлади.}$$

Рух сульфид чўкмаси ҳосил бўлмаслиги учун S^{2-} ва Zn^{2+} ионлар концентрация кўпайтмаси ЭК_{ZnS} кийматидан ортиб кетмаслиги керак. Агар тахминий хисоблашда $[Zn^{2+}] = 1,0 \cdot 10^{-22}$ моль/л деб қабул килинса, у ҳолда

$$[S^{2-}] = \frac{\text{ЭК}_{\text{ZnS}}}{[Zn^{2+}]} = \frac{2,5 \cdot 10^{-22}}{10^{-2}} = 2,5 \cdot 10^{-20} \text{ моль/л.}$$

бўлади.

Шундай килиб, қадмий ва рух сульфидларини бир-биридан ажратиш учун S^{2-} ионлари концентрациясини $2,5 \cdot 10^{-20} \geq [S^{2-}] \geq 1,6 \cdot 10^{-22}$ моль/л да ушлаб туриш керак экан. Эритма кислоталилик ҳолатини эритмани водородсульфид билан тўйинтириш билан таъминланади ва у куйидагича хисобланади. Агар $\alpha_{S^{2-}}$ эритмадаги S^{2-} ион улуши (3.41) тенглама бўйича куйидагига тенг бўлса, яъни

$$\alpha_{S^2} = \frac{K_1 K_2}{[H^+]^2 + K_1 [H^+] + K_1 K_2}$$

$c_{\text{H}_2\text{S}}^0$ — эритмада бўлган ҳамма концентрациялар йигиндиси бўлса, жумладан, $\text{H}_2\text{S}: c_{\text{H}_2\text{S}}^0 = [\text{H}_2\text{S}] + [\text{HS}^-] + [\text{S}^{2-}]$, у ҳолда (3.35) тенглама бўйича

$$[S^{2-}] = \alpha_{S^{2-}} c_{\text{H}_2\text{S}}^0 = \frac{K_1 K_2}{[H^+]^2 + K_1 [H^+] + K_1 K_2} c_{\text{H}_2\text{S}}^0$$

Бундан

$$[H^+]^2 + K_1 [H^+] + K_1 K_2 = \frac{K_1 K_2 c_{\text{H}_2\text{S}}^0}{[S^{2-}]}$$

Келтирилган сон киймат $K_1 [H^+]$ ва $K_1 K_2$ йигиндиларини хисобга олинмаса, водород ион концентрациясини куйидаги формула бўйича

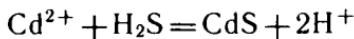
хисоблаш мумкинлигини кўрсатади:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{K_1 K_2 c_{\text{H}_2\text{S}}^0}{[\text{S}^{2-}]}} = \sqrt{\frac{1,0 \cdot 10^{-7} \cdot 2,5 \cdot 10^{-13} \cdot 0,1}{[\text{S}^{2-}]}} = \\ = \frac{5,0 \cdot 10^{-11}}{\sqrt{[\text{S}^{2-}]}}$$

$c_{\text{H}_2\text{S}}^0$ катталиги H_2S ни тўйинган сувли эритмадаги концентрацияси ($0,1$ мл/л га тенг деб қабул килинган) S^{2-} концентрациясини тенгламага кўймиз. Эритмада $[\text{S}^{2-}] \geq 1,6 \cdot 10^{-22}$ моль/л ни таъминлаш учун, кислотали мухит $[\text{H}^+] \leq \frac{5,0 \cdot 10^{-11}}{\sqrt{1,6 \cdot 10^{-22}}}$ ёки $[\text{H}^+] \leq 4$ моль/л ни талаб килади. $[\text{S}^{2-}] \leq 2,5 \cdot 10^{-20}$ моль/л ни таъминлаш учун $[\text{H}^+] \geq \frac{5,0 \cdot 10^{-11}}{\sqrt{2,5 \cdot 10^{-20}}}$ яъни $[\text{H}^+] \geq 0,3$ моль/л бўлиши керак. Шундай килиб,

сульфидларни ажратиш шартлари тўйинган H_2S эритмасидаги водород ион концентрациясини $4,0 \geq [\text{H}^+] \geq 0,3$ оралигида эквивалент микдорда ушлаб туриш керак экан.

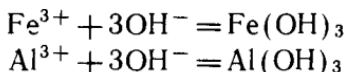
Агар водород ион концентрацияси кўрсатилганга нисбатан кичик бўлса, у холда ZnS чўка бошлайди, чунки унинг эрувчанлик кўпайтмаси ўз кийматига эришади. Агар кислоталилик юкори бўлса, CdS тўлиқ чўкмайди. Одатда эритмани водород сульфид билан тўйинтириш олдидан кислота концентрацияси HCl ни $0,3$ М га келтирилади. Чўкма хосил бўлиш даврида эритма кислоталилиги орта бошлайди, чунки ўзаро таъсирлашув натижасида водород ионлари вужудга келади:



Шу сабабли чўкириш охирида анализ қилинаётган эритмани кўпинча суюлтириш тавсия этилади. Кимёгар аналитикларни кўп йиллик тажрибаси асосида, эритма кислоталилик холати $0,3$ М HCl бўлганда анализ қилинувчи элемент сульфидлар ҳолида тўлиқ ажралиши кўрсатилади. Эритма кислоталилиги $0,3$ М HCl бўлганда сульфидларни ажратиш оптималь микдор эканлиги анча олдин, ҳатто электролитик диссоциланиш ғазариясидан олдин ҳам маълум бўлган. Айни назарияни яратилиши, сульфидларни чўкиришда тегишли кислота-мувозанат константани тажриба йўли билан аниклаш назарий тасдиқлашга олиб келди.

8.5.2. Комплекс ҳосил бўлишидан фойдаланиб ажратиш

Айни усулда кийин эрувчан бирикмаларни ажратиш, чўкма таркибидаги катион ва анионлар координацион бирикма ҳосил қилиб, уларни эритмага ўтиш хоссасига асосланган. Масалан, темир (III) ва алюминий бирикмалари эритмасига NaOH таъсирида аввало у элементларнинг гидроксидлари ҳосил бўлади:



Мўл микдордаги NaOH таъсирида эса гидрокомплекс ҳосил бўлиш хисобига алюминий гидроксид эрийди:



ва эрувчанлик кўпайтма коидасига биноан $\text{Fe}(\text{OH})_3$ эрувчанлиги камаяди, натижада Fe^{3+} ни Al^{3+} дан ажратилади. Одатда анализ қилинаётган ион чўкмага ўтишга ва халақит берувчи ион эса комплекс ҳосил қилиб эритмада колишга интилади.

Силикат ва кўргина бошка типдаги намуналар анализида кальцийни магнийдан ажратишда ва уни аниқлашда аммоний оксалат ёки оксалат кислота ишлатилади. Кам эрувчи кальций оксалат $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ нинг эрувчанлик кўпайтмаси $2,3 \cdot 10^{-9}$ га тенг ва чўкмага тушади, магний эса ортиқча оксалат ион таъсирида $\text{Mg}(\text{C}_2\text{O}_4)_2^-$ комплекс ҳосил қилиб, эритмада колади. Аниқланаётган эритмага комплекс ҳосил килувчи реагент қўшилганда (комплексонлар, оксикислоталар, аминлар ва х. к.) ва pH ни тартибга солиб туриш билан ионлар мувозанат концентрациялари кенг оралиқда ўзгаради, турли комбинацияли аралашмадаги ионларни ажратишни оптимал концентрацион шароити яратилади.

8.5.3. Органик реагентлар ёрдамида ажратиш

Анорганик бирикмалар анализида органик чўқтирувчи реагентларни ишлатилиши, анорганик чўқтирувчиларга нисбатан анча юкори селективлиги ва бир қатор муҳим аналитик хусусиятлари билан ажralиб туради. Анорганик ионларни органик реагентлар билан ҳосил қилинган чўкма гравиметрик ва чўқтирувчи шаклларга қўйилган талабларга тўлиқ жавоб беради. Органик реагентларни анорганик ионлар таъсиrlанишидан ҳосил бўлган чўкма

Эрувчанлиги жуда ҳам кичик ва тўла чўкиш конунияти бўйича оз микдорда ортиқча чўқтирувчи қўшиш билан тўлик чўкма ҳосил бўлишига эришилади.

Органик бирикмаларни анорганик ионларга таъсиридан ҳосил қилинган чўкма етарли миқёсда тозалиги, деярли ҳаммаси кристалл холда эканлиги ва унча катта бўлмаган қайта хисоблаш фактори билан характерланади. Шу сабабли улар осон фильтранади, стехиометрик таркибга эга бўлади. Ана шундай хоссаларини бўлиши органик реагентларни гравиметрик анализда кенг миқёсда кўлланилишини таъмин этади.

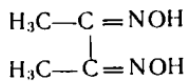
Органик реагентлардан α -нитроза, β -нартолни биринчи марта амалда М. А. Ильинский (1885), диметилгриоксимни П. А. Чугаев (1905 й.) томонидан кўлланилиши, аналитик кимёни келажакда ривожланиш йўлини очиб берди. Бу соҳани назарий ва амалий томондан кўлланилиши ҳозирги вақтда ҳам актуал бўлиб қолмоқда. Органик реагентларни аналитик кимё соҳасида қўллашни назарий томони органик модда молекуласи ва унинг тузилишини эритмадаги ионлар билан таъсиrlаниш хоссалари билан боғлиқлигидир. Бундан ташқари эритмада ҳосил бўлган модда молекула шакли, электрон тузилиши заряд ва радиус ва х. к. лар билан боғлиқлигидир. Органик реагентларни ионлар билан таъсиrlаниш моҳияти органик модда молекуласида айни ион учун функционал ёки атом группаларининг борлигига боғлиқдир. Бундай группалар никель ва палладий учун $\text{—C}\overset{\parallel}{\text{—}}\text{C—}$, кобальт учун $\text{—C}\overset{\parallel}{\text{=}}\text{C—}$

$\begin{array}{c} \text{N} & \text{N} \\ \parallel & \parallel \\ & \text{S} \\ \text{—C} & \text{—C—} \\ & | \\ & \text{OH} \end{array}$

висмут ва осмий учун эса $(=\text{N})\text{—C}\overset{\parallel}{\text{—}}\text{NH}_2$ ва х. к. Кўп-

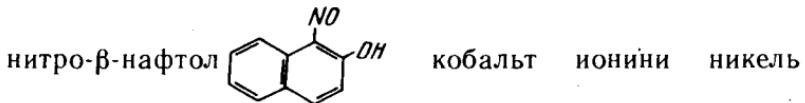
чилик ионлар учун бир нечта характерли группалар мавжуд.

Гравиметрик анализда органик реагентларни классик намуналаридан бири диметилглиоксим:



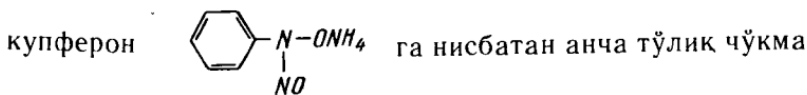
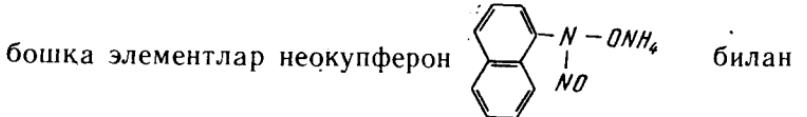
(Чугаев реагенти) хисобланади. Диметилглиоксим ҳозирги вактга қадар аналитик аҳамиятга эга бўлиб қолмоқда. Бу турли табиий ва техник чикндиларнинг анализида никель учун энг яхши чўқтирувчи бўлиб хисобланаб келмоқда. У фотометрия ва бошқа анализ усулларда ҳам

қўлланилади, аммо асосан гравиметрик анализда қўллаш асосий ва амалий аҳамиятга эга. Органик бирикма α-



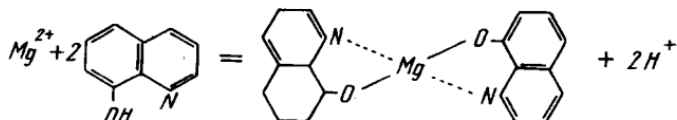
иштирокида микдоран чўқтиришда энг аҳамиятли хисобланади. Анализни турли соҳаларида жумладан гравиметрик анализда 8-оксихинолин ўнлаб ионлар билан қийин эрувчан бирикмалар ҳосил қилишлиги билан амалда кенг қўлланилади. Натрий тетрафенилборат $\text{NaB}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$, калий, аммоний ва бошқа ионларни чўқтиришда муҳим аналитик хоссага эга. Бундай реактивлардан яна куферон, антранил кислота, арсенат кислота диантипирилметан ва жуда кўп органик бирикмалар гравиметрик анализда эффектив равишда ишлатилмокда.

Органик реагентларни турли ўхшаш молекулалари таркибидаги группаларни қайта ўзгартириш муҳим аҳамиятга эга. Молекуланинг тузилишини ўзгартириб ёки унга қўшимча группа киритиб уни танланувчанлиги ва сезирлигини ошириш, эрувчанлигини ва аналитик хоссаларини ўзгартириш мумкин. Масалан, темир, титан, уран ва

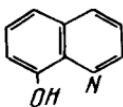


ҳосил килади.

Органик реагентлар билан бирикмалар ҳосил бўлишида эритма pH сезиларли микёсда таъсир этади, чунки бундай реакцияларда одатда, карбоксил, гидроксил ва бошқа группаларни тутган протон органик реагентларни диссоциланишидан водород ионлари ажралиб чиқади. Масалан:



Эритма рН ига қараб 8- оксихинолин турли элементларни чўқтиради.



pH 3...12 3...14 4...7 4...10 5...10 5...13 5...14 8...13

чўқтирилувчи элемент

Fe(III) Cu(II) Mo(VI) Al(III) Ti(IV) Zn(II) Cd(II) Mg(II)

Масалан, 8- оксихинолин ёрдамида Al(III) ни Mg(II) дан ажратиш ацетат буферли кучсиз кислотали мухитда олиб борилади. Айни шароитда Al(III) оксихинолин билан тўлиқ чўкмага ўтиб, Mg(II) эритмада колади. Алюминий ажратилгандан сўнг эритма аммиак билан нейтралланади ва магний оксихинолинат ҳолда чўқтирилади.

Анорганик ионларни чўқтиришда ишлатиладиган органик реагентларнинг умумий сони, жуда кўп бўлиб, у бир неча ўн мингдан ортиқ ва ҳар бир ион учун сезгир ва ўзига хос изланиш натижасида кундан-кунга қўпаймокда ва ривожланмокда ва ортиб бормокда.

8.5.4. Коллектор билан чўқтириш

Агар анализ килинаётган эритмада аниқланувчи компонент микдори жуда оз бўлса, у ҳолда кўпинча коллектор ёки таркатувчи билан чўқтириш усулидан фойдаланилади. Коллектор билан аниқлаш биргалашиб чўқтириш усулига асосланган. Бунда маҳсус киритилган таркатувчи билан эритмадан ион чўкмага ўтказиб, ажратиб олинади. Коллектор сифатида турли гидроксидлар, сульфидлар, фосфатлар, сульфатлар ва бошка эрувчан бирикмалар ишлатилади.

Коллекторда чўқтирилгандан сўнг, чўкма оз ҳажм кислота ёки бошка бирор тегишли эритувчидаги эритилиши мумкин ва микрокомпонент микдоран аниқланади. Бунда микрокомпонент концентрацияси бошланғич ҳажмга нисбатан ўшанга тенг чўкма эриган эритма ҳажми ортади. Амалда микрокомпонент концентрацияси 2—3 бирликка, айрим ҳолда ундан ҳам кўп ортади. Масалан, оз микдордаги кўрғошинни аниқлашда таксимловчи сифатида кальций фосфат ишлатилади. Анализ килинувчи эритмага кальций тузи қўшилади ва фосфат билан чўқтирилади. Кальций билан бирга кўрғошин ҳам биргалашиб чўқади. Чўкма кислотада эритилади ва кўрғошин спектрофотометрик ёки полярографик усул бўйича аниқланади.

Кўпчилик металл (Ni^{2+} , Co^{2+} , Cd^{2+} ва бошқалар) колдиклари темир (III) гидроксид билан, рух қолдиги кадмий сульфид билан, титан эса алюминий гидроксид билан бирга чўқтирилади ва х.к. Коллектор билан чўқтириш одатда $10^{-4} \dots 10^{-5}\%$ тартибли микро қўшимчаларни аниклашда қўлланилади. Биргалашиб чўқтириш технологик жараёнларда, масалан, радийни олишда фойдаланилади. Айни ҳолда сульфат ионлари эса барий сульфат билан бирга чўқтирилади.

Анализ килишда кўпинча биргалашиб чўқтириш учун органик реагентлардан самарали фойдаланилади. Бу усулда анорганик чўқтирувчиларга нисбатан улар юкори селективлиги билан ва эритмадан $10^{-10} \dots 10^{-12}$ моль/л тартибли концентрацияга эга бўлган колдикларни ажратиш хусусиятига эга бўладилар.

8.6. Амалда қўлланилиши

Гравиметрик анализ — энг универсал усуллардан биридир. У деярли истаган элементларни аниклаш учун қўлланилади. Гравиметрик анализни кўп қисмида бевосита аниклаш усулидан фойдаланилади. Яъни аникланувчи аралашмадан фақат керакли компонент ажратилади ва шахсан ўзи бирикма кўринишда тортилади. Даврий система элементларидан бир қисми (масалан, ишкорий металл бир катор бошқа бирикмалар) кўпинча билвосита йўл билан анализ килинади. Бундай ҳолларда аввало иккита маълум компонент ажратилиб, гравиметрик шаклга ўтказилади ва тортилади. Сўнгра бирикмадан бири ёки ҳар иккиси бошқа гравиметрик шаклга ўтказилади ва яна чўқтирилган ҳар бир компонент микдори унча мураккаб бўлмаган усуллар бўйича хисобланади.

Сувнинг микдорини аниклаш. Намунадаги сув намлигини билиш анализ натижаси ва бошқа компонентларнинг микдорини аниқ хисоблаш учун зарурдир. Шу билан бирга сув жуда кўп бирикмалар таркибида маълум стехиометрик нисбатда (кристаллогидратларда) бўлади. Сув микдорини аниклаш учун бевосита ва билвосита усуллар ишлаб чиқилди.

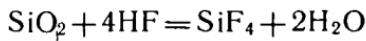
Билвосита усули бўйича намуна қиздирилганда ёки шиддатли нам тортувчи бирикма (P_2O_5 конц. H_2SO_4 ва бошк.) солинган эксикаторда сақланганда унинг массасини камайиши бўйича сув микдори хисобланади. Агар намуна-

да сувдан бошқа жараён бўлмаса, яъни сувдан бошқа учувчан модда бўлмаса, айни усул яхши натижа беради.

Намликни аниклаш учун одатда намуна 105 ёки 110°C да ўзгармас оғирликка келгунча қиздирилади. Бунда стехиометрик ёки кристалл сув ҳар доим йўқолмайди, баъзи бир моддалар, жумладан, темир, алюминий ва бошқа модда гидроксидлари анча юқори ҳарорат (700°...800°C ва ундан кўп) талаб қиласди. Органик модда намлигини аниклашда қўпинча 100° дан паст ҳароратда вакуумда иситишдан фойдаланилади.

Сув миқдорини бевосита аниклашда сув буғлари маҳсус қуритгич модда (CaCl_2 , $\text{Mg}(\text{ClO}_4)_2$ ва б.) га ютказилади. Қуритгич сувдан бошқа моддани ютмаса, сув миқдорини қуритгич оғирлигини ортиши бўйича аникланади.

Силикат кислотани аниклаш. Силикат кислота ёки унинг тузлари кўпчилик тоғ жинси, маъдан ва бошқа обьектлар таркибига киради. Тоғ жинслари ёки маъданларни кислота билан ишлаганда силикат кислота ўз таркибида ҳар хил миқдорда сув тутган ҳолда чўкмага тушади. Агар намуна анализи қиздириш билан бошланса, у ҳолда гидратланган силикат кислота қурими кислотали ишқор қисмида колади. Бундай ҳолларда кўпчилик элементлар эрувчан бирикмалар ҳосил қиласди ва чўкмадан фильтрлаш йўли билан осонгина ажратилади. Аммо тўлиқ ажралмаслиги ҳам мумкин, чунки гидратланган силикат кислота коллоид эритма ҳолида осонлик билан ўтиб кетиши мумкин. Шу сабабли фильтрлаш олдидан силикат кислотага HCl қўшиб бутунлай сувсизлантирилайди. Қиздириш вақтида силикат кислота сувсиз гравиметрик шакл SiO_2 ҳолга ўтади. Қўпинча унинг массаси бўйича анализ натижаси ҳисобланади. Гидратланган силикат диоксид $\text{SiO}_{2n} \cdot \text{H}_2\text{O}$ аъло даражали адсорбент ҳисобланади. Шу сабабли чўкма SiO_2 колдикларини ўзига ютиш ҳисобига ифлосланган бўлиши мумкин. Силикат диоксидни ҳақиқий миқдорини чўкмани фторид кислота билан ишлаш натижасида SiF_4 газ ҳолда учеб кетади:



Чўкмани HF билан ишлаганда йўқотилган миқдор намунаадаги SiO_2 ни массасига тенг бўлади.

Темир ва алюминийни аниклаш. Силикатлар, оҳактош, баъзи бир маъданлар ва бошқа тоғ жинслари анализида бу элементлар кўпинча титан, манган ва фосфатлар билан

аралаш ҳолда гравиметрик усул бўйича аникланади. Бундай аралашма одатда ярим оксидлар деб аталади. Одатда силикат кислота ажратиб олингандан сўнг, кислотали эритмадан (мис ва бошка элементлар) сульфидлар ҳолда чўқтирилади. Чўкма ажратиб эритмадаги водород сульфид йўқотилгандан сўнг, ярим оксидлар йигиндиси аммиакли буфер аралашма иштирокида аммиак орқали чўқтирилади. Гидроксид чўкма декантация усулида ювиб, кайта чўқтирилади. Сўнгра қайтадан фильтрланиди, ювилади, қуритиб юкори ҳароратда қиздирилади. Қиздирилган чўкма таркибида Fe_2O_3 , Al_2O_3 , TiO_2 , MnO_2 ; лар бўлади. Айрим вактларда анализ шу билан тугатилади, чунки оксидлар йигиндисини аниклаш етарли бўлиб, ҳар бир компонент микдорини билиш талаб қилинмайди. Зарур бўлган такдирда агар анализни чуқурроқ билиш талаб қилинса, у ҳолда қиздирилган чўкма калий пиросульфат билан юкори ҳароратда кориштирилади. Бунда оксидлар эрувчан сульфатга айланади ва эритилиб ҳар бир компонент алоҳида аникланади. Яъни, темир-гравиметрик ёки титриметрик, титан ва манган-фотометрик, фосфор-гравиметрик (одатда манган ва фосфор алоҳида намунадан аникланади) усуллар бўйича аникланади. Алюминий микдори аниклашлар фарки бўйича топилади. Ярим оксид йигиндисини гравиметрик усулда аниклаш Fe^{3+} ни Fe^{2+} га қайтариш ва химояловчи вино кислота иштирокида аммиакли мухитда водород сульфид билан чўқтиришга асосланган. Чўкма FeS HCl да эритилади, нитрат кислота қўшиб иситиш билан оксидланиди ва темир (III) ни аммиак билан Fe(OH)_3 ҳолида чўқтирилади. Анализни қиздирилган Fe_2O_3 ни тортиш билан тугатилади.

Калий ва натрийни аниклаш. Ишкорий металларни гравиметрик усулда аниклаш анализнинг нисбатан анча мураккаб турига киради. Бунга айни металл тузларини жуда яхши эрувчанилиги сабаб бўлади. Қалий ва натрий бошка ионлар иштирокида аникланиши мумкин. Аммо қўпинча билвосита анализ усули ҳам қўлланилади. Яъни айни металл хлорид ёки сульфатларнинг умумий микдори аникланади, сўнгра улардан бири тажрибада топилиб, иккинчиси эса уларнинг фарки бўйича хисобланади. Айрим холларда калий ва натрий хлоридларнинг йигиндиси микдори аникланади, сўнгра сульфат кислота H_2SO_4 билан ишланиб, сульфатларининг масса йигиндиси топилади. Агар m_1 — хлоридлар массаси, m_2 — сульфатлар

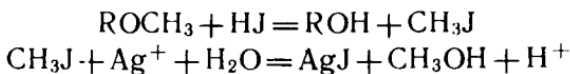
массаси бўлса, w — чўкмадаги хлоридлар таркибидаги KCl нинг масса (%) улуси

$$\frac{m_1 w M (K_2SO_4)}{100 \cdot 2M (KCl)} + \frac{m_1 (100 - w) (Na_2SO_4)}{100 \cdot 2M (NaCl)} = m_2$$

ундан w ни осонлик билан хисоблаш мумкин.

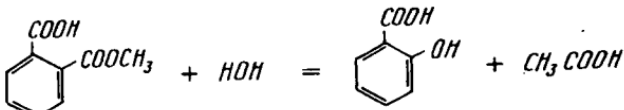
Калийни натрий иштирокида K_2PtCl_6 ёки $KClO_4$ ҳолда чўқтириш мумкин. Ҳозирги вактда платина бирикмалари қиммат бўлгани сабабли, айни максад учун дейрли қўлланилмайди. Органик суюқлик иштирокида калий перхлоратни сувдаги эрувчанлиги бирдан камаяди. Амалда $KClO_4$ ни чўқтиришда тенг ҳажмли *n*-бутил спирт ва этил ацетат аралашмасидан фойдаланилади. Гравиметрик шакл $350^{\circ}C$ да куритилган $KClO_4$ бўлади. Натрий калий иштирокида цинк уранил ацетат $CH_3COONa \cdot (CH_3COO)_2Zn \cdot 3(CH_3COO)_2UO_2$ билан чўқтириллади ва шу бирикма ҳавода қуруқ чўкма ҳолида гравиметрик шакл ҳисобланади.

Органик бирикмаларни аниқлаш. Органик бирикмаларни гравиметрик анализ бўйича аниқлашда баъзи бир реагентларнинг функционал группалар билан (карбонил, азо-, сульфо- ва х. к.) ўзаро таъсирилашувидан фойдаланилади. Шундай қилиб, айни атом группага эга бўлган бутун бир синфни анализ қилиш имконияти бўлади. Масалан, бирикма таркибидаги метоксигруппа, куйидаги схема бўйича аниқланади:

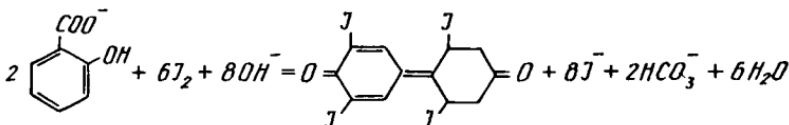


Анализ натижаси $AgCl$ нинг гравиметрик шакл массаси бўйича ҳисобланади.

Ацетилсалацил кислота (аспирин) анализида аввало сув билан ўзаро таъсирилашиш реакцияси олиб бориллади:



Хосил бўлган салицил кислота Na_2CO_3 эритмасида йодлантириллади:



Чўкма тетрайодфениленхинон қуритилади ва тортилади.

Ҳозирги вактда органик биринчаларни гравиметрик анализ қилиш усули муваффакият билан тарақкий этмоқда.

8.7. Усулни умумий баҳоланиши

Гравиметрик анализни энг мухим ютуқларидан бири анализ натижаларини жуда ҳам аник бўлишидир. Одатда гравиметрик анализ хатолари 0,1...0,2 % ни ташкил килади. Мураккаб таркибли намуна анализида хатолик бир неча процентга ортади. Бу анализ компонентларини ажратиш ва бўлиш усулларини такомиллашмаганилиги натижасида вужудга келади. Гравиметрик анализ ҳисоблашларида факат стехиометрик нисбат ва уни моляр массасини билиш етарли бўлади.

Гравиметрик анализ усулини селективлиги унча юкори эмас. Бу кўпчилик ионларга тегишли реагентларни йўклиги билан тушунтирилади. Гравиметрик анализ бўйича никелни диметилглиоксим билан топиш энг аник ва селектив усул ҳисобланади, лекин бундай мисоллар саноқли, шу билан бирга гравиметрик анализ усули бўйича аниқланувчи компонентни бошқа бир катор элементлардан кимёвий йўл билан ажратишга тўғри келади.

Гравиметрик анализ усулини мухим камчиликларидан бири аниқлаш учун узоқ вакт талаб қилинишидир. Бу эса гравиметрик анализни қўллашни амалда четлаштиради, масалан, ишлаб чиқаришда саноат маҳсулотининг сифатини текширишда тез бажариш хал қилувчи аҳамиятга эга бўлади.

Гравиметрик анализ усули кўпинча қўйидаги ҳолларда:

- 1) намунадаги асосий компонент миқдорини анализ қилиш учун бир неча ёки ўнлаб соат ажратилган бўлса; 2) бошқа усул учун қўлланиладиган этalon анализида; 3) Арбитаж анализида; 4) Маъданлар таркибини билишда; 5) Турли моддаларни, хатто биринчи марта синтез қилинган бўлса ҳам, таркибини билишда; 6) Таркибини турлича эканлигини билиш ва ҳоказоларда қўлланилади. Гравиметрик анализ усулини амалда жуда ҳам кенг миқёсда қўлланмокда.

Саволлар

1. Массаси 0,01 г бўлган алюминийни аниқлашда бир студент гравиметрик усул бўйича аммиак билан чўктириб аниқлайди, бошкаси

эса оксихинолин билан чўқтиради. Кайси ҳолда анча аниқ натижага кутиш мумкин?

2. Никелни гравиметрик усул билан аниклашда амалда қайси усул энг ярокли хисобланади: гидроксид ҳолда чўқтиришга асосланганми ёки чўкмани никель диметилглиоксим ҳолда ҳосил килиш усулига асосланиб бажариши?

3. Барий сульфатни тўлик чўкишига эритма ҳарорати, чўқтирувчи микдори, бегона электролитларни бўлиши қандай таъсир килади?

4. Нима учун BaSO_4 диметилсульфат $(\text{CH}_3\text{O})_2\text{SO}_2$ билан чўқтирилганда сульфат кислота билан чўқтиришга нисбатан тоза ва йирик кристалл чўкма BaSO_4 ҳосил бўлишига олиб келади?

5. Темир (III) гидроксидини аммиак билан чўқтиришга нисбатан гомоген чўқтирувчи $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$ кўллашнинг устунлиги нимадан иборат?

6. Куйидаги ҳолларда сульфат микдорини оддий гравиметрик усул бўйича аниклашнинг қайси турида натижага кичик, катта ва тўғри бўлади. а) лойка эритмада ортиқча кислота бўлса; б) барий сульфатни чўқтиришда ортиқча нитрат ионлар бўлса; в) анализланувчи эритмада темир (III) ионлари иштироқ этса; г) чўкма барий сульфат фильтри билан юкори ҳароратда қиздирилса (1000° дан юкорида).

7. Кальцийни магний иштироқида одатдаги гравиметрик усул бўйича аникланади: $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ҳолда чўқтириб, CaSO_4 кўринишда тортилди. Натижага кичик, катта ёки тўғри бўладими, агар: а) чўқтирилгандан кейин эритма жуда ҳам кислотали бўлса; б) чўқтирилгандан сўнг эритма ишқорий бўлса; в) чўқтирувчи $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ ўрнига $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ олингандан бўлса; г) чўкмани $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ ўрнига тоза сув билан ювилган бўлса?

8. Чўқтириш бошланишида чўкма юзасига қандай ионлар ютилади: а) BaCl_2 ни Na_2SO_4 эритмаси билан; б) Na_2SO_4 ни BaCl_2 эритмаси билан?

9. Чўқтириш тугагандан сўнг ортиқча чўқтирувчи қўшилганда қанда й ионлар чўкма юзасига адсорбиланади? а) BaCl_2 ни Na_2SO_4 эритмаси билан; б) Na_2SO_4 ни BaCl_2 эритмаси билан?

10. Энг тоза BaSO_4 чўкмасини ҳосил килишда барий тузлари $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$, BaBr_2 , BaCl_2 ёки $\text{Ba}(\text{ClO}_4)_2$ дан қайси бирини ишлатиш мумкин?

11. Кальций оксалат ҳосил килишда $\text{K}_2\text{C}_2\text{O}_4$, $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$, $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ёки $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ лардан қайси бирини кўллаш максадга мувофиқидир.

12. Темирни аниклаш натижаси тўғри бўладими, агар а) уй ҳароратида чўқтириш суюлтирилган аммиак билан олиб борилса; б) чўкма $\text{Fe}(\text{OH})_3$ ни ўз лойка эритмаси билан қолдирилса; чўқтириш F^- ёки Al^{3+} ионлари иштироқида олиб борилса; г) чўкма $\text{Fe}(\text{OH})_3$ ни тоза сув билан ювилса?

13. Чўкма $\text{Fe}(\text{OH})_3$ ни қайси ҳолда ювганда ўйқотиш кам бўлади: чўкма сув билан ювилганда; б) NH_4NO_3 эритма билан; в) NH_4NO_3 ни NH_3 ли эритма билан?



Масалалар

1. Қуйидаги ионларни чўқтириш усули билан микдоран ажратишни таъминловчи эритма pH оралигини хисобланг: а) Fe^{3+} ни Mg^{2+} дан; б) Al^{3+} ни Mg^{2+} дан?

2. Аммиак NH_3 ни аниклаш учун уни $(\text{NH}_4)_2\text{PtCl}_6$ ҳолда чўқтириб, гравиметрик Pt ни шакли ҳосил қилинди. Қайта хисоблаш факторини хисобланг.

1 моль Pt 1 моль $(\text{NH}_4)_2\text{PtCl}_6$ дан хосил бўлади. Айни бирикма $(\text{NH}_4)_2\text{PtCl}_6$ ни хосил бўлишида эса 2 моль NH_3 сарфланади, у холда кайта хисоблаш фактори кўйидагича тенг бўлади:

$$F = \frac{2M(\text{NH}_3)}{M(\text{Pt})} = \frac{2 \cdot 17,0304}{195,09} = 0,1746$$

3. Таркибидаги тахминан 5 % CaO бўлган силикат маъдандан 0,8 г CaSO_4 ни хосил қилиш учун айни маъдандан неча грамм олиш кераклигини хисобланг.

Кайта хисоблаш кўпайтма фактори

$$F = \frac{M(\text{CaO})}{M(\text{CaSO}_4)}$$

0,3 г CaSO_4 хосил қилиш учун эса CaO дан олиш керак:

$$x = \frac{M(\text{CaO})}{M(\text{CaSO}_4)} \cdot 0,3.$$

Анализ қилинаётган модда таркибидаги CaO ($w\%$) микдорини билган холда аналитик аниклашга керак бўлган « m » оғирликни хисоблаймиз.

$$m = \frac{x \cdot 100}{w} = \frac{M(\text{CaO})}{M(\text{CaSO}_4)} \cdot 0,3 \frac{100}{w} = F \cdot 0,3 \frac{100}{w}$$

Силикат жинснинг массаси:

$$m = \frac{56,08}{136,14} \cdot 0,3 \frac{100}{5} = 2,5 \text{ г}$$

4. 0,4382 г $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ таркибидаги хлорни чўктириш учун 2 % ли AgNO_3 дан неча ҳажм керак бўлади?

Хисоблаш тахминий бажарилгани учун, сарфланадиган моддалар бутунлаб олинади. Эквивалентлар конуни бўйича $\text{AgNO}_3(x)$ сини хисоблаймиз:

$$x = m \cdot \frac{M(\text{AgNO}_3)}{M(1/2 \text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O})}$$

Бунда, m — $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ массаси;

$$x = 0,44 \cdot \frac{170}{110} = 0,68 \text{ г AgNO}_3$$

Хисоблаб топилган (0,68 г) оғирлик AgNO_3 учун 2 % ли эритма ҳажмини хисоблаймиз. Шу асосда кўйидаги пропорцияни тузиш мумкин:

$$\begin{aligned} & 100 \text{ г (мл) эритмада } 2 \text{ г AgNO}_3 \text{ бўлса,} \\ & x_2 \text{ г } \xrightarrow{\quad\quad\quad} \text{AgNO}_3 0,68 \text{ г} \\ & x = \frac{0,68 \cdot 100}{2} = 34 \text{ мл бўлади.} \end{aligned}$$

5. Агарда 20,00 мл 0,1 М CaCl_2 га: а) эквивалент микдорда 0,1 М $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ б) бир ярим марта мўл 0,1 М $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ кўшилган бўлса, $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ очўмасининг эрувчанилиги асосида оғирлик ва нисбий хатоликни хисобланг.

а) $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ очўмасининг оғирлиги ($M(\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}) = 146,12 \text{ г/моль}$) бўлиши учун керакли чўқтирувчи микдори куйидагига тенг:

$$\frac{0,1 \cdot 20}{1000} \cdot 146,12 = 0,2922 \text{ г}$$

Эквивалент микдорда чўқтирувчи кўшилгандан кейинги эритма ҳажми, $20+20=40$ мл га тенг, ЭК $\text{CaC}_2\text{O}_4 = 2,3 \cdot 10^{-9}$ моль/л деб белгиланса, у холда

$$[\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}] = [\text{Ca}^{2+}] = [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = x \text{ моль/л};$$

$$\text{ЭК} = [\text{Ca}^{2+}] [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = x^2; x = \sqrt{2 \cdot 3 \cdot 10^{-9}} = 4,80 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}.$$

40 мл эритмада $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ни эриш хисобига йўқотилган оғирлик куйидагига тенг бўлади:

$$\frac{4,80 \cdot 10^{-5} \cdot 40 \cdot 146,12}{1000} = 2,806 \cdot 10^{-4} \text{ CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$$

ёки

$$\frac{2,806 \cdot 10^{-4} \cdot 100}{0,2922} = 0,096 \approx 0,1 \%$$

б) Эритма ҳажми: $20+20 \cdot 1,5 = 50$ мл.га тенг. Ортиқча чўқтирувчи 10 мл Олинган эритмадаги $[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]$ ни хисоблаймиз:

$$[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = \frac{0,1 \cdot 10}{50} = 0,02 \text{ моль/л}.$$

$\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ нинг эрувчанилигини x билан белгиласак, у холда $[\text{Ca}^{2+}] = x$, $[\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = 0,02 + x$ бўлади. Кўпайтма ЭК сон кийматидан: $[\text{Ca}^{2+}] [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}] = x \cdot (0,02 + x) = 2,3 \cdot 10^{-9}$ ни ёзамиз.

Лекин $x \ll 0,02$ бўлгани сабабли, $0,02 + x \approx 0,02$ бўлади. Бинобарин $x \cdot 0,02 = 2,3 \cdot 10^{-9}$, бундан $x = \frac{2,3 \cdot 10^{-9}}{0,02} = 1,15 \cdot 10^{-7}$ моль/л бўлади.

Демак, $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ эрувчанилиги $1,15 \cdot 10^{-7}$ моль/л бўлади. 50 мл да эриш хисобига йўқолган микдор куйидагига тенг бўлади:

$$\frac{1,15 \cdot 10^{-7} \cdot 50 \cdot 146,12}{1000} = 8,40 \cdot 10^{-7} \text{ г CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$$

ёки

$$\frac{8,40 \cdot 10^{-7} \cdot 100}{0,2922} = 2,9 \cdot 10^{-4} \%$$

6. 2,6248 г тошқўмирдан тегишли ишлаш жараёнидан кейин 0,3248 г BaSO_4 барий сульфат олинди. Тошқўмир таркибидаги олтингугурт (%) улушини ҳисобланг. Намуна таркибидаги намлик 2,58 % бўлса, қурук моддага қайта масса улушини (%) ҳисобланг.

Қайта ҳисоблаш фактори $F = \frac{M(S)}{M(\text{BaSO}_4)}$. Агар барий сульфатни гравиметрик шакли, « m » бўлса, у ҳолда олтингугурт массаси x га тенг бўлади:

$$x = Fm = \frac{M(S)}{M(\text{BaSO}_4)} m$$

Агар m_1 намуна x_2 олтингугурт бўлса, у ҳолда олтингугуртни (%) улушки қуидагига тенг бўлади;

$$w = \frac{x}{m_1} \cdot 100 = Fm \frac{100}{m_1}$$

$$W = \frac{32,06}{233,39} \cdot 0,3248 \cdot \frac{100}{2,6248} = 1,70 \% S$$

Намунадаги S масса (%) улушки ва намлик w ($\text{H}_2\text{O}\%$) ни билған ҳолда қурук моддадаги S нинг масса улушини топамиз:

$$w^1 = \frac{w \cdot 100}{100 - w(\text{H}_2\text{O})} = \frac{1,70 \cdot 100}{100 - 2,58} = 1,75 \% S$$

7. Тортими 1,2505 г силикат ер ости бойлиги таркибидаги ишқорий металл оксидларини аниқлашда 0,1500 г натрий хлорид ва калий хлорид аралашмаси ажратилди. Айни аралашма сульфат кислота билан ишлангандан кейин 0,1800 г Na_2SO_4 ва K_2SO_4 олинди. Силикат ер ости бойлиги таркибидаги Na_2O ва K_2O ларни масса (%) улушкинни ҳисобланг.

Намуна таркибидаги Na_2O ни (%) x билан, K_2O миқдорини « y » билан ифодалаймиз. NaCl ва KCl массасини ҳисоблаш учун қайта ҳисоблаш факторидан фойдаланамиз:

$$F_1 = \frac{2M(\text{NaCl})}{M(\text{Na}_2\text{O})} \text{ ва } F_2 = \frac{2M(\text{KCl})}{M(\text{K}_2\text{O})}$$

Хлоридлар массаси қуидагига тенг:

$$\frac{1,2505x}{100} \cdot \frac{2 \cdot 58,443}{61,9789} + \frac{1,2505y}{100} \cdot \frac{2 \cdot 74,551}{94,196} = 0,1500 \text{ г.}$$

Сульфат массасини хисоблашда қайта кўпайтма факторидан фойдаланамиз:

$$F = \frac{M(\text{Na}_2\text{SO}_4)}{M(\text{Na}_2\text{O})} \text{ ва } F = \frac{M(\text{K}_2\text{SO}_4)}{M(\text{K}_2\text{O})}$$

Сульфатлар массаси қўйидагига тенг бўлади:

$$\frac{1,2505x}{100} \cdot \frac{142,04}{61,9789} + \frac{1,2505y}{100} \cdot \frac{174,25}{94,196} = 0,1800 \text{ г}$$

Хосил қилинган тенгламани ечиб, қўйидагиларни топамиз:

$$x = 4,28 \% \text{ Na}_2\text{O}; y = 2,48 \% \text{ K}_2\text{O}$$

8. Қўйидаги мисолларда қайта кўпайтириш фактори % (гравиметрик фактор) ни хисобланг:

Вариант	Аникланувчи модда	Гравиметрик шакл	Вариант	Аникланувчи модда	Гравиметрик шакл
1.	$\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$	BaSO_4	10.	Fe_3O_4	Fe_2O_3
2.	Ba	BaSO_4	11.	K_2O	K_2PtCl_6
3.	Al	Al_2O_3	12.	Ag_2O	AgCl
4.	Na_2O	NaCl	13.	MoO_3	$(\text{NH}_4)_3\text{PO}_4 \cdot 12\text{MoO}_3$
5.	Na	$\text{NaZn}(\text{UO}_2)_3 (\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$	14.	K	K_2SO_4
6.	$\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$	CaO	15.	C_2HCl_3 учхлорэтилен	AgCl
7.	H_3PO_4	$\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$	16.	$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2\text{Br}$ бензил бромид	AgBr
8.	P_2O_5	$(\text{NH}_4)_3\text{PO}_4 \cdot 12\text{MoO}_3$	17.	$(\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{SO}$ дифенилсуль-фоксид	BaSO_4
9.	Pb_3O_4	PbSO_4			

Жавоб: 1) 0,3387; 2) 0,5884; 3) 0,5293; 4) 0,5303; 5) 0,01495;
 6) 1,8437; 7) 0,8806; 8) 0,03782; 9) 0,7535; 10) 0,9666; 11) 0,1938;
 12) 0,8084; 13) 0,9205; 14) 0,4488; 15) 0,3056; 16) 0,9109; 17) 0,8667;
 18) 2,8350; 19) 0,7849; 20) 0,3746; 21) 0,2130.

9. Жадвалдаги схема асосида кўрсатилган моддалар учун қайта хисоблаш (гравиметрик фактор) факторини топинг:

Вариант	Аникланувчи модда	Анализ схемаси
1.	As	$\text{As} \rightarrow \text{As}_2\text{S}_3 \rightarrow \text{SO}_4^{2-} \rightarrow \text{BaSO}_4$
2.	CaC ₂	$\text{CaC}_2 \rightarrow \text{H}_2\text{C}_2 \rightarrow \text{Ag}_2\text{C}_2 \rightarrow \text{AgCl}$
3.	S	$\text{S} \rightarrow \text{H}_2\text{S} \rightarrow \text{CdS} \rightarrow \text{CuS} \rightarrow \text{CuO}$
4.	HF	$\text{HF} \rightarrow \text{CaF}_2 \rightarrow \text{CaSO}_4$
5.	C ₁₁ H ₂₂ O ₅ N ₂ Cl ₂ хлоромицитин	$\text{C}_{11}\text{H}_{22}\text{O}_5\text{N}_2\text{Cl}_2 \rightarrow \text{NaCl} \rightarrow \text{AgCl}$

Жавоб: 1) 0,2140; 2) 0,2236; 3) 0,4030; 4) 0,2939; 5) 1,1273.

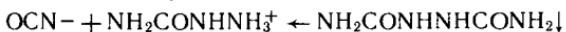
10. Таркибида 30 % олтнгугурт бўлган 0,56 г пирит 200,0 мл ли ўлчов колбасида эритидди. 0,3 г барий сульфат олиш учун керакли аликвот ҳажм эритма керак бўлади? Жавоб: 50,0 мл.

11. 0,2 г F₂O₃ олиш учун канча масса Fe₃O₄ тортим кераклигини хисобланг. Жавоб: 0,19 г.

12. Таркибида тахминан 20 % P₂O₅ бўлган фосфоритни 100,0 мл ўлчов колбада 20,0 мл аликвот билан эритиб, 0,3 г Mg₂P₂O₇ хосил килинди. Фосфорит тортими хисобланг. Жавоб: 4,80 г.

13. Таркибида тахминан 30 % MgO бўлган 0,65 г цемент тортими 100,0 мл ҳажмли ўлчов колбасида эритидди. 0,3 г магний оксихинолат Mg(C₉H₆OH)₂ хосил килиш учун анализга эритмадан канча аликвот олиш керак? Жавоб: 20,0 мл.

14. Гербицид таркибида 7 % атрофида KOCN бор. Ундаги семикарбазид цианинти қўйидаги реакция асосида чўктирилганда



0,25 г чўкма (NH₂CONH)₂ олинди. Канча масса гербицид бўлиши керак? Жавоб: 2,5 г.

15. Таркибида 20 % атрофида NaCl ва 30% KCl бўлган моддадан 0,5 г AgCl хосил килиш учун канча олиш керак? Жавоб: 0,47 г.

16. Модда таркибида тахминан 1 % K₂SO₄ ва 3 % KCl бор. Ундан 0,2 г чўкма KSiO₄ олиш учун канча масса олиш керак? Жавоб: 2,8 г.

17. Таркибида 90 % Mg бўлган 0,5 г котишмадан магнийни MgNH₄PO₄ холида чўкмага тушириш учун 0,5 M Na₂HPO₄ эритмасидан канча ҳажм сарф бўлади? Жавоб: 37,00 мл.

18. Таркибида 14 % Al₂O₃ ва 6 % Fe₂O₃ бўлган 1,5 г силикатли қазилма ярим оксидларни чўктиришига 5 % ли NH₃дан неча ҳажм талаб килинади? Жавоб: 5,5 мл.

19. Таркибида 22 % Ag бўлган 2,0 г котишмадан кумушни AgCl холида чўктириш учун хлорид кислотадан бир ярим микдор керак бўлади. Хлорид кислота ҳажми ($\delta=1,17 \text{ г}/\text{cm}^3$) қанча бўлиши керак? Жавоб: 0,56 мл.

20. 5,0 г доломитни CaCO₃·MgSO₄ 200 мл хлорид кислотада эритиб, ундан 20,00 мл олиб магнийни чўктириш учун 1,5 баробар оксихинолин кўшилди. Оксихинолин C₉H₆NOH ($\delta=1,07 \text{ г}/\text{cm}^3$) ни 5 % ли эритмасидан қанча ҳажм керак? Жавоб: 22,10 мл.

21. Таркибида тахминан 20 % S бўлган 2,0 г ер ости бойлиги

Na_2O_2 билан кориштирилди ва котишма 200,0 мл сувда эритилди. Айни эритмадан 20 мл эритмага олиб бир ярим микдор 0,25 M BaCl_2 кўшилди.

Барий сульфат ҳосил бўлиши учун қанча ҳажм чўқтирувчи керак бўлади? Жавоб: 7,5 мл.

22. 0,35 г CaO ни CaSO_4 га айлантириш учун қанча ҳажм H_2SO_4 ($\delta = 1,24 \text{ g/cm}^3$) керак бўлади?

23. Таркибида 0,1 г K_2SO_4 ва 0,05 г $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ бўлган эритмадан калий ва аммонийлар тетрафенил борат холда чўқтиришда реагент стехиометрик нисбатда олинди. Тетраборат $\text{NaB}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$ ва ($\delta = 1 \text{ g/cm}^3$)нинг 3 % ли эритмасидан неча ҳажм олиш керак? Жавоб: 21,7 мл.

24. Эритма таркибидаги 0,12 г иридийни Ir_2S_3 холда чўқтиришга тиомочевина $(\text{NH}_2)_2\text{CS}$ дан уч марта кўп олинди. Қанча масса мочевина кўшиш керак. Жавоб: 0,71 г.

25. Таркибидаги 0,2 г $\text{BaCl}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ бўлган эритмадан барийни чўқтириш учун $(\text{CH}_3\text{O})_2\text{SO}_2$ дан уч марта кўп олинди. Қанча масса метилсульфат олиш зарур? Жавоб: 0,31 г.

26. Таркибида тахминан 80 % Zn бўлган 0,5 г котишма эритмасидан чўкма ҳосил килишида уч марта ортиқча микдорда чўқтирувчи олинди. ZnNH_4PO_4 ни чўқтириш учун уметилфосфат $(\text{CH}_3\text{O})_3\text{PO}_4$ дан қанча масса олиш керак? Жавоб: 2,6 г.

27. 20 мл 0,1 M $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ эритмасига бир ярим мўл микдорда 0,1 M H_2SO_4 кўшилганда чўкма эриш хисобига йўқотилган PbSO_4 (г ва %) микдорини хисобланг. Жавоб: $1,21 \cdot 10^{-5}$ г; $2,00 \cdot 10^{-3}$ %.

28. Таркибида 0,1 г кальций бўлган 20 мл эритмага 35 мл 0,25 M $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ кўшилди. Чўкма эриш хисобига йўқотилган Ca (г ва %)ни хисобланг. Жавоб: $4,46 \cdot 10^{-8}$ г; $4,45 \cdot 10^{-5}$ %.

29. 0,3 г CaCO_3 ни 250 мл сув билан ювилганда йўқотилган CaCO_3 нинг микдорини хисобланг. CaCO_3 ни эриш хисобига йўқотилган (г ва %) микдорини хисобланг. Жавоб: $1,54 \cdot 10^{-3}$ г; 0,51 %.

30. Кальций оксалат чўкмаси 300 мл 1,5 % ли $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ эритма билан ювилганда, йўқотилган кальций микдорини хисобланг. Жавоб: $2,62 \cdot 10^{-7}$ г.

31. 0,5 г чўкма $\text{MgNH}_4\text{PO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ни ювиш вактида эриш 0,05 % дан ортмаслиги учун чўкманни ювишда қанча сув сарф бўлади. Жавоб: 16,2 мл.

32. Чўкма MgNH_4PO_4 ни ювиш вактида унда MgO ни эрувчанилиги 0,0001 г дан ортмаслиги учун 150,0 мл юувучи эритмага 25 % ли NH_4OH эритмадан қанча кўшиш керак? Жавоб: 0,53 мл.

33. 0,9200 г техник темир купоросидан 0,2545 г Fe_2O_3 олинса, намунадаги а) FeO нинг масса (%) улушини; б) Изланувчи намунадаги $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ нинг масса (%) улушини хисобланг. Жавоб: 24,89 %, 96,32 %.

34. Калий алюминийли аччиктош тортимини 2,671 г 200 мл сувда эритилди. 20 мл эритмада 0,2680 г BaSO_4 олинди. Препарат таркибидаги алюминийнинг (%) масса улушини хисобланг. Жавоб: 5,80 %

35. 0,4525 криолитдан 0,0809 г Al_2O_3 олинди. Криолитдаги Na_3AlF_6 нинг масса (%) улушини хисобланг. Жавоб: 73,62 %

36. 2,700 г котишмадан 0,2004 г Al_2O_3 ва 0,0518 г SiO_2 олинди. Котишмадаги Al ва Si нинг масса (%) улушини хисобланг. Жавоб: 3,93 %, 090 %.

37. 0,2100 г намуна таркибидаги кобальт α -нитроза- β -нафтол билан чўқтирилиб, юкори ҳароратда киздирилганда 0,1012 г Co_3O_4 олинди. Котишма таркибидаги Co нинг масса (%) улушини хисобланг. Жавоб: 35,38 %.

38. 0,2466 г котишмани тегишли ўзгаришларга учратилгандан сўнг, 0,2675 г AgCl олинди бўлса, котишмадаги Ag нинг (%) масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 81,64 %.

39. 1,500 г цементдан 0,2105 г $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$ олинди. Цементдаги MgO нинг (%) масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 5,08 %.

40. 0,5000 г карналлитдан олиб эритилди ва K_2PtCl_6 холда чўқтириб, уни қайтарилганда 0,1308 г Pt олинди. Карналлитдаги KCl (%) нинг масса улушини хисобланг. Олинган микдорни K_2O га айлантириб хисобланг. **Жавоб:** 19,99 %; 12,63 %.

41. 5,000 г алюминий котишмасидан 0,5022 г $\text{ZnHg}(\text{SCN})_4$, 0,1255 г $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$ ва 0,0560 г SnO_2 олинди. Котишмадаги Zn , Mg ва Sn ларнинг масса (%) улушларини хисобланг. **Жавоб:** 1,32 %, 0,55 %, 0,88 %.

42. 0,2120 г техник натрий 200 мл сувда эритилди ва унинг 20,00 мл дан 0,5578 г $\text{NaZn}(\text{UO}_2)_3(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_9 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ олинди. Текширилаётган намунадаги Na_2O нинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 53,02 %.

43. Агар намуна тортими куйдирилгунга кадар 36,0 % MgCO_3 , 51,00 % $\text{Mg}(\text{OH})_2$, 10,00 % H_2O ва 3,00 % SiO_2 дан иборат бўлса, у холда изланувчи намунадаги MgO нинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 94,59 %.

44. Намлиги 14,50 бўлган 0,5202 г тортимли суперфосфатдан 0,3240 г $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$ олинди. Сувсиз ва нам суперфосфат таркибидаги R_2O_5 нинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 38,98 %, 45,59 %.

45. 5,000 г сильвинит 500 мл ҳажмли ўлчов колбада эритилди ва унинг 10,00 мл эритмасидан 0,1948 г калий тетрафенил борат $\text{KB}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$ олинди. Агар намуна намлиги 2,50 % бўлса, сувсиз курук ва нам холдаги KCl нинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 40,53 %, 41,57 %.

46. 0,3500 г техник Na_2SO_4 ва NaCl дан 0,5032 г BaSO_4 ва 0,0131 г AgCl олинган бўлса, у холда намунадаги Na_2SO_4 ва NaCl нинг масса улушларини хисобланг. Агар махсулот намлиги 10,50 % бўлса, Na_2SO_4 ва NaCl ларни сувсиз моддага қайта хисобланг. **Жавоб:** 87,50 % 1,53 %, 98,29 %, 1,71 %.

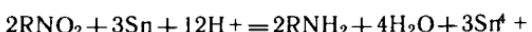
47. 0,4004 органик бирикма куйдирилди ва унинг кули 200,0 мл ҳажмли колбада эритилди. 20,00 мл эритмадан 0,1982 г $(\text{NH}_4)_3\text{PO}_4 \cdot 12\text{MoO}_3$ олинди. Текширилаётган моддадаги Р нинг (%) масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 8,17 %.

48. 1,000 г тошқўмирни доимий оғирлиги 0,9678 г бўлгунча қиздирилди. Бу микдордан 0,2531 г BaSO_4 олинди. Намуна намлигини (%) хисобланг. Нам ва курук моддадаги олtingурутнинг (%) масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 3,22 %; 3,48; 3,52 %.

49. 1,000 г пўлатдан умумий оғирлиги 0,1021 г бўлган SiO_2 ва WO_3 чўкма олинди. Чўкма HF дан ишланиб, SiO_2 йўқотилгандан сўнг WO_3 колдиги 0,0712 г бўлди. Пўлат таркибидаги Si ва W нинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 1,44 % 5,65 %.

50. 0,2101 г фармацефтик препарат таркибидаги салицил кислота микдорини аниқлаш учун уни Na_2CO_3 эритмасига ўтказилди. Устига юд кўшиб, 0,5175 г тетрайодфенилхинолин $(\text{C}_6\text{H}_2\text{J}_2\text{O})_2$ олинди. Препарат $\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})\text{COOH}$ таркибидаги салицил кислотанинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 98,93 %.

51. Ароматик нитробирикмани хлорид кислота ва метанол билан аралаштириб, т1 г қалай метали кўшилди ва қиздирилди. Бунда куйидагича реакция борди:



Реакцияга киришмай қолган қалай оғирлиги m_2 г тенг бўлди. Кўйидаги жадвалда кўрсатилган текширилаётган бирикмаларда нитробирикманинг массасини хисобланг.

Вариант	Бирикмалар	$M, \text{г/моль}$	$m, \text{г}$	$m_2, \text{г}$
1	Нитробензол $C_6H_5NO_2$	123,12	0,5225	0,4115
2	Нитрофенол (OH) $C_6H_4NO_2$	139,11	0,6320	0,4818
3	Нитроанилин $H_2NC_6H_4NO_2$	138,13	0,6117	0,6001
4	Нитробензольдегид (OH) $C_7H_4NO_2$	151,12	0,6002	0,5175

Жавоб: 1) 0,0768 г; 2) 0,1174; 3) 0,0866; 4) 0,0702 г.

52. Агар m_1 г массали кристаллогидратдан m_2 г гравиметрик шакл бирикма олинган бўлса, жадвалда келтирилган кристаллгидрат туз таркибидаги сув молекуласининг (x) сонини хисобланг.

Вариант	Туз	Туз торти-ми	Гравиметрик	
			шакл	шакл мас-саси
1	$BaCl_2 \cdot xH_2O$	0,3245	$BaSO_4$	0,3100
2	$MgSO_4 \cdot xH_2O$	0,5520	$Mg_2P_2O_7$	0,2492
3	$Al_2(SO_4)_3 \cdot xH_2O$	0,7000	Al_2O_3	0,1070
4	$Cr_2(SO_4)_3 \cdot xH_2O$	0,8500	Cr_2O_3	0,1803
5	$NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot xH_2O$	0,5020	Fe_2O_3	0,0831

Жавоб: 1) 2,0; 2) 7,0; 3) 18,0; 4) 18,0; 5) 12,0.

53. Таркибида Cu , Fe , S бўлган 0,3500 г минералдан 0,1392 г CuO , 0,1397 г Fe_2O_3 ва 0,8169 г $BaSO_4$ олинди. Минералнинг эмпирик формуласини хисобланг. Жавоб: $CuFeS_2$.

54. Анализ натижасидан Fe_2O_3 миқдори 103,45 % дан иборат бўлса, (ортикча 3,45 % бўлишига сабаб изланувчи намуна бошқа таркибга эга, темир оксид формуласини хисоблаб чиқарилган. Жавоб: Fe_3O_4 .

55. 0,1200 г мис оксиддан 0,5901 г оксихинолинат $Cu(C_9H_6O)_2$ чўкмаси олинди. Мис оксиднинг эмпирик формуласини хисобланг. Жавоб: Cu_2O .

56. Ойдан келтирилган тупрок минерали таркибида 16,2 % Ca ; 22,5 % Fe ; 22,6 % Si ; 38,7 % О борлиги аникланди. Минералнинг эмпирик формуласини хисобланг. Жавоб: $CaFeSi_2O_6$.

57. 1,135 г техник рух сульфат намунасидан: 0,5298 г $Zn_2P_2O_7$ ва 0,9052 г $BaSO_4$ олинди. Техник маҳсулотдаги $ZnSO_4$ ва K_2SO_4 нинг масса оғирлик (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 49,46%; 0,16%.
58. 0,1225 г $NaCl$ ва KCl аралашмасидан 0,2850 г олинди. Аралашмадаги $NaCl$ ва KCl нинг (%) нинг улушларини хисобланг. Жавоб: 76,26%; 23,74%;
59. 1,000 г силикат қазилма бойлигидан 0,1015 г $NaCl$ ва KCl аралашмаси олинди. Айни аралашмадан 0,20402 г K_2PtCl_6 олинди. Силикатдаги Na_2O ва K_2O нинг (%) улушларини хисобланг. Жавоб: 2,06%; 3,95%.
60. $AgCl$ ва $AgBr$ аралашмаси таркибидаги 65,85% Ag бор. Аралашмадаги Br ва $AgCl$ нинг масса (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 22,48%; 52,83%.
61. 2,500 г силикатдан 0,1322 г $NaCl$ ва KCl аралашмаси олинди. Шу аралашмадан 0,1022 г $KClO_4$ чўтирилди. Силикатдаги Na_2O ва K_2O нинг масса (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 2,73%; 2,32%.
62. 0,0750 г Na_2SO_4 ва K_2SO_4 аралашмасидан 0,1120 г $BaSO_4$ олинди. Бошлангич аралашмадаги Na_2SO_4 ва K_2SO_4 нинг масса (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 50,68%; 49,32%.
63. 1,712 г K_2CO_3 ва $KHCO_3$ бўлган аралашма қиздирилгандан сўнг 0,5512 г CO_2 олинди. Текширилаётган намунадаги K_2CO_3 ва $KHCO_3$ нинг масса (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 97,15%; 2,85%.
64. 0,5000 г CaO ва BaO аралашмасидан 0,9151 г $CaSO_4$ ва $BaSO_4$ аралашмаси олинди. Дастрасда аралашмадаги Ca ва Ba нинг (%) масса улушкини хисобланг. Жавоб: 24,31%; 59,09%.
65. 0,2516 г $SrCO_3$ ва $BaCl_2$ аралашмасидан иборат 0,3096 г $SrSO_4$ ва $BaSO_4$ аралашмаси олинди. Текширилаётган намунадаги $SrCO_3$ ва $BaCO_3$ нинг (%) масса улушкини хисобланг. Жавоб: 77,78%; 22,22%.
66. 0,5000 г рух қазилма бойлигидан 0,7532 г $Zn_2P_2O_7$ ва $Cd_2P_2O_7$ аралашмаси олинди. Айни аралашмадан ZnS чўтирилди ва 0,3942 г ZnO олинди. Рудадаги Zn ва Cd нинг % масса улушкини хисобланг. Жавоб: 63,31%; 1,72%.
67. ZnS ва CdS дан иборат 2,026 г люминофор тортими 100,0 мл ҳажмли колбада эритилди. 20,08 мл эритмадан 0,6227 г $Zn_2P_2O_7$ ва $Cd_2P_2O_7$ олинди. Люминофордаги ZnS ва CdS нинг (%) масса улушкини хисобланг. Жавоб: 81,87%; 18,13%.
68. 0,7000 г Fe_2O_3 ва Al_2O_3 тортими водород билан қайтарилиб, таркибидаги Fe ва Al_2O_3 бўлган. 0,6350 г маҳсулот олинди. Бошлангич аралашмадаги Fe_2O_3 ва Al_2O_3 нинг (%) масса улушкини хисобланг. Жавоб: 30,90%; 69,10%.
69. Кристаллогидрат $Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ таркибидаги $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ бўлади. 0,2812 г препаратдан 0,1224 г $Mg_2P_2O_7$ олинди. Препаратдаги компонентнинг масса улушкини хисобланг. Жавоб: 93,22%; 6,78%.
70. Оғирлиги 0,9876 г $CaCO_3$ ва $MgCO_3$ аралашмаси қиздирилгандан сўнг 0,5123 г CaO ва MgO аралашма олинди, бошлангич аралашмадаги Ca ва Mg нинг (%) масса улушкини хисобланг. Жавоб: 19,81%; 14,56%.
71. Таркибидаги $CaC_2O_4 \cdot H_2O$ ва $MgC_2O_4 \cdot 2H_2O$ бўлган намуна термографик анализдан сўнг олдин 0,5837 г $CaCO_3$ ва MgQ кейин эса 0,3563 г CaO ва MgO аралашмалари олинди. Текширилаётган намунадаги $CaC_2O_4 \cdot H_2O$ ва $MgC_2O_4 \cdot 2H_2O$ нинг (%) масса улушкини хисобланг. Жавоб: 75,51%; 24,49%.
72. Таркиби C, H ва O дан иборат t_1 г оғирликдаги органик бирикма CO_2 ва H_2O гача ёндирилади. Ишкор билан тўлдирилган шиша най CO_2 ни ютишдан оғирлашган массаси t_2 г ни ташкил килади.

CaCl_2 билан тўлдирилган шиша най сув ютиб оғирлашган массаси m_3 г ни ташкил қилади. Текширилаётган намунадаги $\text{C}, \text{H}, \text{O}$ ларнинг (%) масса улушларини ҳисобланг, ҳамда уларнинг эмпирик формуласини келтиринг:

Вариант	m_1	m_2	m_3
1	0,0382	0,0789	0,044
2	0,0432	0,0949	0,0519
3	0,031	0,0621	0,0254

Жавоб:

- 1) 52,08 %; 13,12 %; 34,80 %; $\text{C}_2\text{H}_6\text{O} \downarrow$
- 2) 59,95 %; 13,44 % ; 26,61 %; $\text{C}_3\text{H}_8\text{O} \downarrow$
- 3) 54,50 %; 9,14 %; 36,36 %; $\text{C}_2\text{H}_4\text{O}$.

9-б об

ТИТРИМЕТРИК АНАЛИЗ

9.1. Титриметрик анализ моҳияти

Титриметрик анализ аниқланадиган модда билан сарф бўладиган реактив ҳажмни аник ўлчашга асосланган. Якин вактларга қадар бу усулни одатда ҳажмий анализ деб номланар эди, чунки реактив микдорини ўлчашни амалда кенг тарқалган усулларидан бири реакцияга сарфланган эритма ҳажмини ўлчашдан иборат эди. Аммо сўнгги вактларда титриметрик анализ номи кун сайин ривожланиб бормоқда, чунки эритма ҳажмини ўлчаш билан бирга бошқа (тортиш, электрокимёвий ўзгариши ва х.к.) усуллар кенг миқиёсда кўлланмоқда.

Т и т р (французча *titre* — титул, сифат ва лотинча *titulus* — ёзиш) сўзидан өлинган. Аналитик кимёда т и т р — эритма концентрациясини ифодаловчи усулларидан биридир.

! 1 мл эритмада эриган модда микдорига титр дейилади.

Титрланган ёки стандарт эритма бу юкори аниқликдаги концентрацияли эритмадир.

Титрлаш — бу аник титрланган эритмани аниқланиши керак бўлган иккинчи модда эритмасига аста-секин

кўшиб, унинг аник эквивалент миқдорини топишдир. Титрланувчи эритмани кўпинча ишчи эритма ёки титрант деб аталади. Масалан, кислота ишкор билан титрланса, у ҳолда ишкор титрант ҳисобланади. Титрлаш учун қўшилган реактив миқдори аниқланаётган модда миқдорига кимёвий эквивалент бўлган вазият эквивалент нуқта деб аталади.

Титриметрик анализда барча кимёвий реакциялар ҳам қўлланилавермайди.

Титриметрик анализда қўлланиладиган кимёвий реакциялар куйидаги талабларга жавоб бериши керак:

1) Кимёвий реакция миқдорий жиҳатдан йўналиши, яъни реакция мувозанат константи етарлича катта бўлсин;

2) Кимёвий реакция катта тезлик билан йўналсан;

3) Реакция таъсирланишида оралиқ қўшимча маҳсулот ҳосил бўлмасин;

4) Реакция охирини билиш имконияти бўлсан.

Агар юқорида кўрсатилган шартлардан биронтаси қоникитирилмаса унда титриметрик усулни анализда қўллаш мумкин эмас.

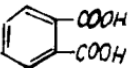
9.1.1. Титрант эритмаларни стандартлаш

Эритма аник концентрациясини $\pm 0,1\%$ дан катта бўлмаган хатоликда топиш стандартлаш деб аталади. Титрант эритма концентрацияси қанчалик аник бўлса титриметрик усул билан аниқлаш ҳам шунча юкори натижали бўлади.

Титриметрик анализда тайёрланган ва стандартланган эритмаларни фарқ қилиш керак. Аник концентрацияли эритмаларни яхшилаб тозаланган ва куритилган моддадан тортиб олиб, маълум ҳажмдаги сувда эритилади. Масалан, ош тузи NaCl ни ана шундай тайёрланади.

Аммо кўпчилик эритмалар, шу жумладан, HCl ни титрланган эритмасини айни усул билан тайёрлаб бўлмайди. Бундай тахминий концентрацияли эритмадан титрант тайёрланади, сўнгра уни стандартланади, яъни аник концентрацияси топилади. Буларга стандартланган эритмалар дейилади. Эритмаларни стандартлаш учун маҳсус аниқловчи, яъни бирламчи стандарт эритмалар деб номланувчи моддалар қўлланади. Бу модда таркиби айнан кимёвий формуласига жавоб берувчи, чидамли, мумкин кадар эквивалент массаси анча катта бўлсан. Бу моддалар

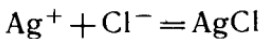
билин ишлаш осон ва қолдик моддалардан осон тозала-
нувчи бўлиши керак. Титрантни стандартловчи модда
эритмаси билан бўладиган реакцияси титриметрик ана-
лизга қўйилган шартларга жавоб берни керак. Бошқача
айтганда реакция микдоран тез йўналсин ва стехиометрик
бўлсин.

Масалан, NaOH ва KOH эритмалари кўпинча калий
бифталат  ($\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4$) ёки оксалат кислотанинг
дигидрати $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ бўйича стандартланади, HCl ва
 H_2SO_4 — карбонат Na_2CO_3 ёки натрий тетраборат
 $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ бўйича калий перманганат KMnO_4 нат-
рий оксалат $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ билан стандартланади. Кўпинча
стандартлаш учун иккиласми мадда эритмаси билан
стандартланади. Булар титрант билан таъсиранади.
Масалан, HCl ни титрланган NaOH эритмаси билан
стандартлаш мумкин. Ҳар қандай титрантни стандартлаш
шароити маддани анализ қилинувчи шароитида бажариш
керак, бунинг учун кейинчалик анализ қилиш учун
ишлатиладиган моддадан фойдаланиш керак.

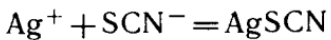
9.1.2. Титрлашни асосий қоидалари

Ишкор эритмасини кислота билан титрлаш бевосита
титрлашга яққол мисол бўла олади. Бевосита титр-
лаш усулида аникланувчи мадда титрант билан
тўғридан-тўғри бирикади. Бу усул билан анализ қилишда
битта ишчи стандарт эритма етарли хисобланади.

Қайта титрлаш (ёки уни қолдик бўйича титрлаш
деб аталади) усулида иккита асосий ва ёрдамчи
титрланган ишчи эритмасидан фойдаланилади. Масалан,
хлор ионларини кислотали мухитда қайта титрлаш кенг
микёсда маълумдир. Анализ учун олинган моддага аник
микдорда титрланган AgNO_3 эритмасидан (асосий ишчи
эритма) қўшилади. Бунинг натижасида кам эрувчи кумуш
хлорид чўқмаси хосил бўлади:

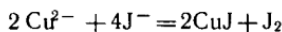


Реакцияда таъсиранмаган ортиқча микдордаги AgNO_3
аммоний тиоцианат (ёрдамчи ишчи эритма) билан
титрланади:



Хлорид микдорини осонгина хисоблаш мумкин, чунки кўшилган кумушнинг умумий (моль) микдорда ва кимёвий реакцияга киришмаган AgNO_3 микдори ҳам маълум.

Титриметрик усул билан анализ қилишнинг учинчи асосий усули алмашлаб ёки ёрдамчи эритма билан титрлаш хисобланади. (Буни қийшик усул деб ҳам аталади). Бу усул бўйича аникланувчи модда устига реакцияга киришувчи маҳсус реагент кўшилади. Маҳсулотлардан бирини ишчи эритма билан титрланади. Масалан, йодометрик усул бўйича аникланувчи мис эритмаси устига мўл микдорда KJ кўшилади. Бунда кимёвий реакция қўйидагича боради:



Ажралган йод натрий тиосульфат билан титрланади. Титриметрик анализни янада мураккаб усувлари ҳам бор бўлиб, у юқоридаги асосий уч усулни бирлашмаси хисобланади.

9.2. Титриметрик анализ натижаларини хисоблаш

Титриметрик анализ натижаларини хисоблаш эквивалентлик қонуниятига асосланган. Бунга асосан моддалар ўзаро эквивалент микдорда бирикади.

Агар аникланувчи «A» модда титрант эритма «B» билан таъсириланиши қўйидаги тенглама асосида бўлса,



У холда бу моддаларнинг эквивалент массаси $v_A M(A)$ ва $v_B M(B)$ га тенг бўлади, бунда $M(A)$ ва $M(B)$ лар А ва В нинг моляр массаси, ва v_A ва v_B лар стехиометрик коэффициент ёки реакция компонентларининг стехиометрик сонларидир.

(9.1) тенгламани бошқача кўринишда ёзиш мумкин:



бунда $v_A > v_B$ яъни А модданинг заррачали В моддасининг v_A/v_B зарраасига эквивалент хисобланади.

v_A/v_B нисбати $f_{\text{экв}}(B)$ ни символи бўлиб, у В модданинг эквивалент фактори деб аталади:

$$f_{\text{экв}}(B) = v_B/v_A$$

Эквивалент фактори ўлчамсиз катталик бўлиб, у бирдан кичик ёки бирга тенг бўлади.

$v_B/v_A b$ катталиги ёки $f_{\text{экв}}(B)B$ В моддани эквиваленти ёки В модданинг эквивалент шакли дейилади.

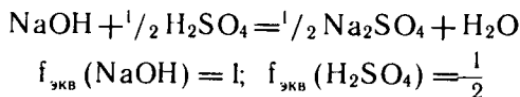
Баъзи бир қарама-қаршиликлардан холи бўлиш учун кислота-асосли бирикиш реакцияларини бир умумиятга, яъни водород иони асосида тушунтириш мумкин. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида таъсирланувчи модда микдорини ярим реакцияларда қабул қилинган ёки ажралган электрон сонлари билан боғлаш қулайдир. Бу холат қуйидаги таърифни беришга имкон беради.

! Эквивалент деб, ўзига бириктира оладиган ёки аксинча ўзидан чиқарадиган, кислота — асосли реакцияларда битта водород ионига ёки оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида битта электронга бошқа бир намуна эквивалент бўла оладиган реакция ёки шартли заррачага айтилади.

«Эквивалент» термини ишлатилганда ҳар доим уни қандай аник бир кимёвий реакцияга тегишли эканини кўрсатиш керак.

Шартли заррача деганда реал турадиган заррачалар (молекулалар, ионлар, электронлар ва х.), шундай заррачалар улуши (масалан, $\frac{1}{2}$ ион) ёки уларнинг группаларини тушунилади. «Шартли заррача» термини ўрнига «элемент структураси», «элементар фрагмент», «структур бирлиги» ва бошқаларни қўллаш ҳам мумкин.

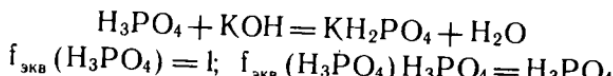
Модданинг микдорий эквивалент бирлиги м о л ь хисобланади. Масалан, айни реакцияда,



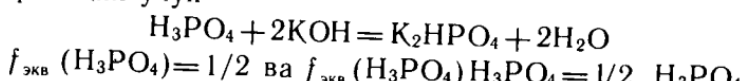
Бу реакцияда сульфат кислота эквиваленти қуйидагига teng бўлади,



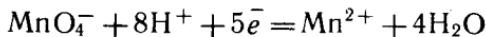
Бу реакция учун:



бу реакция учун

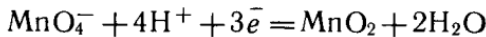


Ярим реакция учун



$$f_{\text{экв}}(\text{KMnO}_4) = \frac{1}{5} \text{ ва } f_{\text{экв}}(\text{KMnO}_4) \text{ KMnO}_4 = 1/5 \text{ KMnO}_4$$

Лекин бу ярим реакция учун эса



$$f_{\text{экв}}(\text{KMnO}_4) = 1/3 \text{ ва } f_{\text{экв}}(\text{KMnO}_4) \text{ KMnO}_4 = 1/3 \text{ KMnO}_4$$

Айни моддани эквивалент фактори ёки эквивалентлиги донмий катталикка эга эмас, у кимёвий реакцияни стехиометрик таъсирланишига боғлик.

! Эквивалент фактори— X модда заррачасининг улуши берилган кислота-асосли реакцияда битта водород ионига эквивалент эканини ёки редокс реакциясида битта электронга мос эквивалент кисмини кўрсатувчи сонга айтилади. Берилган кислота-асосли реакцияда битта водород ионига ёки оксидланиш-қайтарилиш реакцияларидаги битта электронга мос келувчи эквивалент X модданинг реал ёки шартли улушига тўғри келадиган эквиваленти дейилади.

Титриметрик анализда эквивалент моляр масса тушишнини мухим ахамиятга эга*.

! X модданинг эквивалент моляр массаси деб эквивалентлик факторининг X модда моляр массаси кўпайтмаси тенг бўлган, ушбу модда эквивалент бир моль массасига айтилади.

Эритмадаги эквивалент модда миқдорининг унинг ҳажмига нисбатан эквивалентнинг моляр концентрацияси деб аталади:

$$c(f_{\text{экв}}(x)x) = \frac{n(f_{\text{экв}}(x)x)}{V}$$

Масалан,

$$c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 0,1 \text{ моль/л.}$$

! Бир литр эритмада 1 моль эквивалент X бўлган модда уни нормал эритмаси дейилади.

Ўлчов бирлиги моль/л ўрнига қисқача «Н» билан ифодаланади. Масалан, 1 н, H_2SO_4 яъни 1 моль бу $1/2$ молекула H_2SO_4 демакдир. Моляр эквивалент концентрацияни ишлатишда айни нормал эритма қўлланадиган кимёвий реакциянинг аниқ ёки эквивалент фактори кўрсатилиши керак. Масалан, $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 1 \text{ н}$ (кислота-

* Моляр эквивалент, эски термин бўйича X грамм-эквивалентнинг сонийматига тенгдир.

та-асосли реакцияда) ёки 1 н. $H_2SO_4f_{\text{экв}} (H_2SO_4) = 1/2$. Нормаллик терминини кўллаш тавсия этилмайди. Агар $f_{\text{экв}}(x) = 1$ бўлса, у холда «нормал» эритма ўрнига моляр терминини ишлатиш афзалроқдир. Чунки айни холда нормал эритма дейиш ҳеч қандай устунлик бермайди.

9.2.1. Эритма концентрациясини турлича ифодалаш билан титрлаш натижаларини бевосита ҳисоблаш

Агар кислотани титрлашга сарфланган ишқорнинг моляр концентрацияси $c (\text{NaOH})$ ва унинг ҳажми $V (\text{NaOH})$ маълум бўлса, у холда реакция учун сарфланган ишқор миқдори қўйидагига тенг бўлади:

$$n (\text{NaOH}) = \frac{c (\text{NaOH}) \cdot V (\text{NaOH})}{1000} \quad (9.2)$$

Эквивалент нуқтада кимёвий реакция учун сарфланган ишқор миқдори, анализга олинган кислотанинг миқдорига тенгдир. Яъни:

$$n (\text{NaOH}) = n (\text{HCl}) \quad (9.3)$$

(9.2) тенгламани (9.3) га қўйсак:

$$\frac{c (\text{NaOH}) \cdot V (\text{NaOH})}{1000} = n (\text{HCl}) \quad (9.4)$$

Анализланувчи эритмадаги кислотанинг эквивалент миқдорини қўйидаги нисбат билан ҳам кўрсатиш мумкин

$$n (\text{HCl}) = \frac{c (\text{HCl}) \cdot V (\text{HCl})}{1000} \quad (9.5)$$

(9.5) тенгламани (9.4) га қўйсак, жуда ҳам муҳим формула келиб чиқади:

$$c (\text{NaOH}) \cdot V (\text{NaOH}) = c (\text{HCl}) V (\text{HCl}) \quad (9.6)$$

Агар анализланувчи эритмада ҳажми маълум бўлса, у холда унинг концентрациясини (9.6) тенглама орқали ҳисоблаш мумкин.

Анализланувчи эритмада $m (\text{HCl})$ массаси қўйидаги нисбат бўйича ҳисобланади:

$$m (\text{HCl}) = n (\text{HCl}) M (\text{HCl}) = \frac{c (\text{NaOH}) V (\text{NaOH})}{1000} M (\text{HCl}) \quad (9.7)$$

Бунда $M (\text{HCl})$ — HCl нинг эквивалент моляр массаси.

Агар, масалан $c(\text{NaOH}) = 0,1048$ моль/л, $V(\text{NaOH}) = 22,52$ мл бўлса, у ҳолда

$$m(\text{HCl}) = \frac{0,1048 \cdot 22,52}{1000} \cdot 36,461 = 0,08605 \text{ г}$$

(9.7) тенгламадан титриметрик анализ хатосини бевосита баҳолаш учун ҳам фойдаланиш мумкин. (7.9) формула га мувофиқ (9.7) тенглама бўйича ҳисобланган нисбий хатолик қўйидагига тенг бўлади:

$$\frac{S_m}{m} = \sqrt{\left(\frac{S_c}{c}\right)^2 + \left(\frac{S_v}{V}\right)^2 + \left(\frac{S_M}{M}\right)^2} \quad (9.8)$$

0,1 н ли эритма билан ишлаганда унинг моляр эквивалент концентрацияси (S_c) ни топишида мутлоқ хатолик $\pm 0,0002$ дан ошмаслиги керак, одатдаги бюреткада ҳажмий (S_v) ўлчашдаги хатолик $\pm 0,03$ мл ни ташкил этади, эквивалент моляр масса хатолиги (S_M) эса жуда кичик бўлгани учун уни эътиборга олмаса ҳам бўлади. Сон кийматини (9.8) тенгламага қўйилса, қўйидаги натижа олинади:

$$\frac{S_m}{m} = \sqrt{\left(\frac{2 \cdot 10^{-4}}{0,1}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{20}\right)^2} = 2,2 \cdot 10^{-3} \text{ ёки } 0,22 \%$$

Агар кислота эритмасини ҳаммаси эмас, балки бир қисми титрланса, у ҳолда анализ натижаси қўйидаги тенглама бўйича ҳисобланади.

$$m(\text{HCl}) = \frac{c(\text{NaOH}) \cdot V(\text{NaOH})}{1000} M(\text{HCl}) \frac{V_k}{V_n},$$

Бунда V_k ва V_n ўлчов колба ва пипетка га тегишли ҳажм.

Хатолик қўйидаги тенглама бўйича ҳисобланади.

$$\frac{S_m}{m} = \sqrt{\left(\frac{S_c}{c}\right)^2 + \left(\frac{S_v}{v}\right)^2 + \left(\frac{S_k}{V_k}\right)^2 + \left(\frac{S_n}{V_n}\right)^2} \quad (9.9)$$

100,0 мл ўлчов колба ҳажмини аниқлашдаги хатолик 0,05 мл ва пипетканники эса 0,03 мл га тенг. Бу кийматларни (9.9) тенгламага қўйилса,

$$\begin{aligned} \frac{S_m}{m} &= \sqrt{\left(\frac{2 \cdot 10^{-4}}{0,1}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{20}\right)^2 + \left(\frac{0,05}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,03}{20}\right)^2} = \\ &= 2,7 \cdot 10^{-3} \text{ ёки } 0,27 \%. \end{aligned}$$

Бундан кўринаяптики, анализда асосий хатолик титрант концентрациясини аниқлашдан содир бўлар экан.

Титриметрик анализда кўпинча эритмани моляр эквивалент концентрацияси тузатгич коэффициент киритиш моляр характерланади. Тузатгич коэффициент ишчи эритмани ҳақиқий концентрация $C_{жак}$ ни жадвалдан бутунлаб олинган ($C_{жадв.}$) моляр эквивалент концентрацияга нисбатига айтилади. Аниқланувчи модда массаси ишчи эритмани 1 мл га тўғри келишини олдиндан хисоблаш мумкин.

Мисол учун олсак, 22,50 мл 0,1000 М аниқ концентрацияли NaOH ни 0,08204 г HCl ва шу ишкорнинг 22,52 мл ни 0,08211 г HCl билан нейтралланди ва ҳ.к. Агар эритмани ҳақиқий моляр эквивалент концентрацияси — 0,1048 моль/л бўлса, у ҳолда тузатгич коэффициент куйидагига teng бўлади.

$$K = \frac{c_{жак.}}{c_{жадв.}} = \frac{0,1048}{0,1} = 1,048.$$

Титрлаш натижасини хисоблашда $c_{жад}$ кийматини тузатгич коэффициентга кўпайтирилади. Агар 22,52 мл кислота сарфланган бўлиб, жадвалда натижа $c_{жад}$ 0,08211 г бўлса у ҳолда кислотанинг ҳақиқий массаси куйидагига

$$m(HCl) = m_{жадв.} \cdot K = 0,08211 \cdot 1,048 = 0,8605 \text{ г}$$

тeng бўлади.

Бу усул кўп сонли анализларда қулай бўлиб, завод ва цех лабораторияларда кенг микёсда кўлланади.

Агар эритма титри (T), яъни 1 мл да эриган модда массаси маълум бўлса, у ҳолда реакцияда таъсириланган ишкор эквиваленти куйидагига teng бўлади:

$$n(NaOH) = \frac{T(NaOH) \cdot V(NaOH)}{M(NaOH)} = n(HCl)$$

У ҳолда анализланувчи эритмадаги кислота массаси куйидагига teng бўлади:

$$\frac{T(NaOH) \cdot V(NaOH) \cdot M(HCl)}{M(NaOH)} = \frac{0,004193 \cdot 22,52}{40,005} \cdot 35,461 = 0,08605 \text{ г.}$$

Бу усул анча мураккаб ва моляр эквивалент концентрацияни хисоблашга нисбатан унча қулай эмас.

Анализ натижасини хисоблаш учун амалда ишчи эритмани шартли титр ёрдамида ёки аниқланувчи моддага нисбатан эритма титрини кўйиб хисоблаш кенг микёсда кўлланилади. У аниқланувчи модда массасини 1 мл ишчи эритмага тўғри келувчи катталикни кўрсатади. Айни мисолда 1 мл 0,1048 н. NaOH 0,03821 г HCl га, яъни

$T \text{ (NaOH/ HCl)} = 0,003821 \text{ г/мл}$ га тўғри келади. У ҳолда анализ натижаси:

$$m \text{ (HCl)} = T \text{ (NaOH/ HCl)} \cdot V \text{ (NaOH)} = 0,003821 \cdot 22,52 = \\ = 0,08605 \text{ г HCl} \quad (9.10)$$

Ҳар хил ифодаланган концентрация орасидаги боғланниш топиш учун турли усуллар билан хисобланган аниқланувчи модда массасига тенглаштирамиз.

Фараз килинг, масалан, NaOH моляр эквивалент массаси маълум бўлсин ва уни титри $T \text{ (NaOH/ HCl)}$ ни хисоблаш сўралди. (9.7) ва (9.10) тенгламаларнинг ўнг томонларини тенглаштирамиз:

$$\frac{c \text{ (NaOH)} \cdot V \text{ (NaOH)}}{1000} \cdot M \text{ (HCl)} = T \text{ (NaOH/ HCl)} \cdot V \text{ (NaOH)},$$

бундан

$$T \text{ (NaOH/ HCl)} = \frac{c \text{ (NaOH)}}{1000} M \text{ (HCl)}$$

Худди шунга ўхшаш йўл билан алмашиниш усули бўйича титрлашда ҳам хисобланади.

9.2.2. Қайта титрлаш усули бўйича натижаларни хисоблаш

Қайта титрлаш усули бўйича хисоблашни хлорид ионлари микдорини аниқлаш мисолида кўриб чиқамиз. Бу усул бўйича хлоридларни анализ қилинувчи эритма устига титрланган AgNO_3 дан мўл микдорда, кўшилади ва реакцияга киришмаган ортиқча кумуш нитрат микдори NH_4SCN билан титрланади. Агар $n \text{ (AgNO}_3)$ анализланувчи хлорид эритмасига кўшилган AgNO_3 микдори, $n \text{ (AgCl)}$ — хлоридлар билан реакцияга сарфланган AgNO_3 мoddасининг эквивалент микдори, $n \text{ (AgSCN)}$ — калий роданид билан кумуш иони ўзаро реакцияга киришган бўлса, у ҳолда

$$n \text{ (AgNO}_3) = n \text{ (AgCl)} + n \text{ (AgSCN)} \text{ бўлади.} \quad (9.11)$$

$n \text{ (AgNO}_3)$ ни қиймати асосий ишчи эритма AgNO_3 ни моляр масса эквиваленти ва унинг ҳажми бўйича аниқланади:

$$n \text{ (AgNO}_3) = \frac{c \text{ (AgNO}_3) \cdot V \text{ (AgNO}_3)}{1000} \quad (9.12)$$

Хлор ионларини чўқтириш реакциясидан ортиб қолган AgNO_3 ни титрлашга сарфланган ёрдамчи NH_4SCN эритма моляр эквивалент концентрацияси ва уни ҳажми аник, шу сабабли,

$$n(\text{AgSCN}) = \frac{c(\text{NH}_4\text{SCN}) \cdot V(\text{NH}_4\text{SCN})}{1000} \text{ бўлади} \quad (9.13)$$

Анализланувчи моддадаги хлорид эквивалент массаси (9.11) тенглама бўйича топилади:

$$n(\text{AgCl}) = n(\text{AgNO}_3) - n(\text{AgSCN})$$

ва бу нисбатларга (9.12) ва (9.13) тенгламаларни кўйсак:

$$n(\text{AgCl}) = \frac{c(\text{AgNO}_3) \cdot V(\text{AgNO}_3)}{1000} - \frac{c(\text{NH}_4\text{SCN}) \cdot V(\text{NH}_4\text{SCN})}{1000}$$

Анализланувчи эритмадаги хлор массаси кўйидагига тені бўлади:

$$m(\text{Cl}) = n(\text{AgCl})M(\text{Cl}) = \left[\frac{c(\text{AgNO}_3) \cdot V(\text{AgNO}_3)}{1000} - \frac{c(\text{NH}_4\text{SCN}) \cdot V(\text{NH}_4\text{SCN})}{1000} \right] M(\text{Cl})$$

Қайта титрлаш натижалари ҳар доим асосий қўшилган ишчи мёдда эквивалент микдори билан аникланувчи компонентни реакцияга киришишидан қолган эритма микдорини айирмаси бўйича ҳисобланади.

Қолдик бўйича титрлаш хатосини ҳам (7.9) тенглама орқали ҳисоблаш мумкин, аммо ҳисобни соддалаштириш учун ҳар икки эритма концентрацияси бир хил деб олинади. У ҳолда (9.14) тенглама кўйидаги ҳолга ўтади.

$$m(\text{Cl}) = \frac{c}{1000} (V_1 - V_2) M(\text{Cl}) = \frac{c \Delta V}{1000} M(\text{Cl}) \quad (9.15)$$

бўлади.

бунда, $V_1 = V(\text{AgNO}_3)$, $V_2 = V(\text{NH}_4\text{SCN})$ бўлса, у ҳолда $c = c(\text{AgNO}_3) = c(\text{NH}_4\text{SCN})$ ва $\Delta V = V_1 - V_2$ бўлади. (9.15) тенгламага (7.9) формулани кўйилса:

$$\frac{S_m}{m} = \sqrt{\left(\frac{S_c}{c}\right)^2 + \left(\frac{S \Delta V}{\Delta V}\right)^2} \quad (9.16)$$

Моляр эквивалент концентрация S_c ни тенглама (9.16) бўйича аниклашдаги хатолик, ҳар кайси эритмадан

топилган хатоликка боғлиқ бўлади ва хатоликларни жамлаш коидасига биноан (7.8) формула ёрдамида қўйидагига тенг бўлади:

$$S_c = \sqrt{S_{V_1}^2 + S_{V_2}^2} \quad (9.17)$$

бунда S_{V_1} ва S_{V_2} лар AgNO_3 ва NH_4SCN эритмаларининг моляр эквивалент концентрацияларига тегишли хатоликлардир.

Эритма ҳажми айрмалари $S_{\Delta V}$ даги хатолик ҳам (7.8) формула бўйича хисобланади:

$$S_{\Delta V} = \sqrt{S_{V_1}^2 + S_{V_2}^2} \quad (9.18)$$

S_{V_1} ва S_{V_2} лар AgNO_3 ва NH_4SCN ҳажмларини ўлчашдаги хатоликдир.

(9.17) ва (9.18) тенгламаларни (9.16) га қўйсак,

$$\frac{S_m}{m} = \sqrt{\frac{S_{V_1}^2 + S_{V_2}^2}{c^2} + \frac{S_{V_1}^2 + S_{V_2}^2}{(\Delta V)^2}} \quad (9.19)$$

Агар 0,1 Н эритма билан ишлашда моляр эквивалент концентрациясини аниқлашдаги хатолик $\pm 0,0002$ ҳамда ишчи эритма ҳажмларини ўлчашдаги хатолик $\pm 0,02$ мл деб олинса, унинг қийматларини (9.19) тенгламага қўйсак, қўйидаги тенглама ҳосил бўлади:

$$\begin{aligned} \frac{S_m}{m} &= \sqrt{\frac{2(2 \cdot 10^{-4})^2}{10^{-2}} + \frac{2(0,02)^2}{(\Delta V)^2}} = \\ &= \sqrt{8 \cdot 10^{-6} + \frac{8 \cdot 10^{-4}}{(\Delta V)^2}} \end{aligned} \quad (9.20)$$

Анализдаги йўл қўйилган хатолик титрлашда қўлланилган ишчи эритма ҳажмларининг айрмасига кўп даражада боғлиқ эканлиги (9.20) тенгламадан кўриниб турибди, яъни эритма ҳажмларининг фарки ўсиши билан хатолик камаяди. (9.20) тенглама бўйича хисоблаш шуни кўрсатдики, агар $\Delta V=1,0$ мл бўлса анализдаги нисбий хатолик 2,8 % $\Delta V=5,0$ мл бўлса 0,63 %, ҳамда $\Delta V=25,0$ мл да эса 0,32 % гача камаяр экан. Бинобарин кайта титрлашда 0,1 н ишчи эритмадан 10,0 мл кам ҳажмда олиш мақсадга мувофиқ эмас экан, акс ҳолда хатолик катта бўлади. Келтирилган хисоблар тахминий

характердаги ҳисоблардир, чунки титрлашда йўл қўйилган ва охирги тавсиялар эритма ҳажми $\Delta V=10,0$ мл мутлақо аҳамиятга эга эмас. Аммо ишчи эритма ҳажмларининг фарқи кичик бўлса, анализ хатоси катта бўлиши ҳар кандай ҳолда ҳам ҳақоний бўлиб колади.

9.3. Титрлаш эгри чизиклари

Титриметрик анализ усулиниң асосий босқичларидан бири титрлаш эгри чизиклари ҳисобланади. У титрлаш давомида реакцияга иштирок этаётган эритма концентрациясини (ёки концентрация логарифми ёки эритмани қандайдир хоссаси ёки характеристики) қўшилаётган титрант ҳажми (ёки титрлаш даражаси) га боғлиқлигини график асосида тушунтириб беради. Масалан, кислота-асосли бирикиш реакциясини эритма pH и характеристикалаб беради.

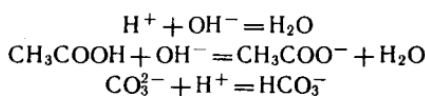
Назарий ҳисоблашлар ҳамда тажрибада топилган титрлаш эгри чизикларини фарқ қилинади. Титрлаш эгри чизикларини назарий ҳисоблашлар одатда, титрлаш вактида содир бўладиган реакция мувозанат константаси ва таъсиранувчи модда бошланғич маҳсулоти бўйича бажарилади. Агар титрланувчи ва титрант эритма нормалликлари бир хил ва титрлашга 100,0 мл эритма олинган бўлса, у ҳолда титрантдан қўшилган миллилитр сони титрант билан аниқланувчи модда орасидаги реакция йўналиши (titrash·daражаси) га teng бўлади. Бундай эгри чизиклар энг муҳим айни титрлашда аниқ натижага олиш учун моляр бўлган индикатор танлашни таъмин этади. Тажриба йўли билан титрлаш эгри чизикни титрлаш даврида қандайдир система хоссасини (оптик зичлик, ток диффузияси ва х. к.) қўшилаётган титрант ҳажмига боғлиқлиги бўйича, тегишли график чизилади. Бундай эгри чизиклар эквивалент нуқтани аниқ топишга хизмат килади. Булар ҳақида дарсликларининг иккинчи кисмида кўрилади.

9.4. Титриметрик анализнинг асосий усуллари

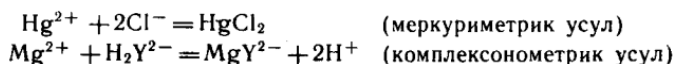
Титриметрик анализда турли типдаги реакциялар кислота-асосли бирикиш, комплекс ҳосил бўлиши ва ҳоказо реакциялар кўлланилади. Бу типдаги реакциялар титриметрик анализ шартларини таъсирантириши керак. Айрим титриметрик усуллар асосий реакция тини бўйича ёки титрант номи билан айтилади (масалан, аргентометрик

усулда AgNO_3 титрант, перманганатометрияда — KMnO_4 эритмаси ва бошқалар). Титрлаш усулда эквивалент нукта топишга қараб рангли индикатор қўллашга асослаш, потенциометрик, кондуктометрик, фотометрик ва бошқа усулларга ажратилади ва ҳоказо. Титриметрик анализда қўлланадиган асосий реакцияга биноан бу усул қўйидаги титриметрик анализ синфларига ажратилади.

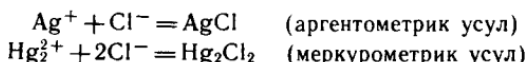
1. Кислотали-асосли биринши усули протон бериш жараёни билан боғлиқ:



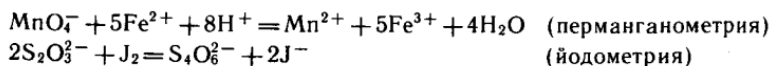
2. Комплексонометрик усуллар координацион биринши ҳосил бўлиш реакцияларидан фойдаланилади:



3. Чўктириш усули реакция маҳсулотида кам эрувчи чўкма ҳосил бўлишга асосланган:



4. Оксидланиш-қайтарилиш усули кўпчилик оксидланиш-қайтарилиш реакцияларни бирлаштиради:



Ҳар бир усулнинг аналитик характеристикаш унинг асосий мөҳиятини ўз ичига олади: жумладан, ишчи эритмалар тайёрлаш ва уларнинг хоссалари, титрлаш эгри чизик кўринишлари, аниқлашдаги хатоликлар, эквивалент нуткада индикатор танлаш ва амалда қўллаш кабилардир.

Саволлар

1. Нима учун чўкма ҳосил бўлишга асосланган усулларда гравиметрик усулга нисбатан реакцияни охирига боришига талаб юкори?

2. HCl хлорид кислотани титрланган NaOH ва $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ эритмалари билан стандартланиши мумкин. Бу усуллардан кайси бири аник натижа беради ва нима учун.

3. Куйндаги реакцияларда эквивалентлик факторини аникланг:

- а) $\text{Ca}(\text{OH})_2 + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{CaSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$
- б) $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{HCl} = \text{NaHCO}_3 + \text{NaCl}$
- в) $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 2\text{HCl} = 2\text{NaCl} + \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$
- г) $\text{H}_3\text{PO}_4 + 2\text{NaOH} = \text{Na}_2\text{HPO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$
- д) $\text{NaH}_2\text{PO}_4 + \text{NaOH} = \text{Na}_2\text{HPO}_4 + \text{H}_2\text{O}$
- е) $\text{Na}_3\text{PO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{NaH}_2\text{PO}_4 + \text{Na}_2\text{SO}_4$
- ж) $2\text{KMnO}_4 + 3\text{H}_2\text{O}_2 + \text{H}_2\text{SO}_4 = 2\text{MnO}_2 + 3\text{O}_2 + \text{K}_2\text{SO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$
- з) $2\text{KMnO}_4 + 5\text{U}(\text{SO}_4)_2 + 2\text{H}_2\text{O} = 2\text{MnSO}_4 + 2\text{H}_2\text{SO}_4 + 5\text{UO}_2 + \text{SO}_4 + \text{K}_2\text{SO}_4$

10 боб

КИСЛОТА-АСОСЛИ ТИТРЛАШ

10.1. Ишчи эритмалар

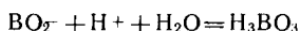
Айни бобни ўрганишдан олдин илгари ўтилган кислота-асосли ўзаро таъсирилашувга тегишили материалларни қайтариш керак (4-бобга қаранг).

Кислота-асосли титрлаш усули протонни титрантдан титрланувчи моддага ёки титрланувчи моддадан титрантга ўтишига асосланади. Кислота-асосли таъсириланиш реакцияси стехиометрик ва юкори даражада тезлик билан йўналиши керак.

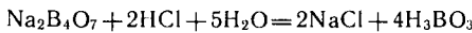
Ишчи стандарт эритма сифатида 0,05 дан 0,1 моль/л концентрацияли кучли кислоталар (HCl , H_2SO_4 ва б.), ўша концентрацияли кучли асос (NaOH , KOH , $\text{Ba}(\text{OH})_2$ ва б.) лар қўлланилади. Кислота эритмалари баркарор бўлиб, уларни кераклича узок вакт моддада саклаш мумкин. Ишкор эритмалари ҳам баркарор, аммо шиша билан таъсириланмаслик учун уларни мўмланган шиша ёки фторпластли идишларда саклаш тавсия этилади. Ишкор эритмалари ҳаводан углерод (IV)-оксидни ютишини ҳам хисобга олиш керак.

Кислота ва ишкорларни аник концентрацияларини биронта бирламчи титрланган модда билан стандартлана-ди. Кислотани стандартлаш учун кўпинча натрий карбонат Na_2CO_3 (сода) ёки натрий декагидротраборат $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ (бура) дан фойдаланилади.

Бура эритилганда сув билан ўзаро реакцияга киришади:
 $\text{B}_4\text{O}_7^{2-} + 3\text{H}_2\text{O} = 2\text{H}_3\text{BO}_3 + 2\text{BO}_2^-$
ва ҳосил бўлган метаборат кислота билан титрланади:



Шундай қилиб, 1 моль бурани титрлаш учун 2 моль H^+ сарфланади:

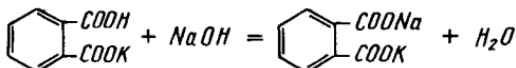


ва бурани моляр эквивалент массаси қўйидагига тенг бўлади:

$$M(\frac{1}{2} \text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}) = \frac{1}{2} M(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}) = \\ \frac{381,42}{2} = 190,71 \text{ г/моль}$$

Буранинг молекуляр эквивалент массасини катта бўлиши унинг ютуқларидан биридир.

Ишкор эритмаси калий гидрофталат бўйича стандартланади.



Шунга ўхшаш оксалат, бензой $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ ва бошка кислоталар билан ҳам стандартлаш мумкин.

Агар кислотанинг моляр эквивалент концентрацияси аник бўлса, у ҳолда бу эритмани ишкор концентрациясини стандартлаш учун қўллаш мумкин. Ҳудди шундай, агар ишкор эритмасининг концентрацияси маълум бўлса, у ҳолда кислоталар концентрациясини стандартланади.

Титрланган стандарт эритмаларни тайёрлашда саноатда чиқариладиган махсус ампулалардан (фиксанал) фойдаланиш вактни анча тежайди. Фиксаналлар ўзида аник микдордаги моддани тутади. Фиксаналларни ўлчов колбада эритиш ёки суюлтириш титрланган стандарт эритма олиш имконини беради.

10.2. Титрлаш эгри чизиклари ва индикатор танлаш

Кислота-асосли бирикиш реакциясига асосланган усулларда, титрлаш эгри чизиклар эритма pH ини одатда қўшилган эритмани ҳажмига боғлиқ бўлишини кўрсатади. Титрлаш эгри чизикларни тузишда pH қиймати ҳисобланади:

1. Эквивалент нуктага қадар (э.н.к); 2. Эквивалент нуктада (э.н.);
3. Эквивалент нуктадан кейин (э.н.к).

10.2.1. Кучли кислоталарни кучли асослар билан титрлаш эгри чизиклари

Уй ҳароратида 100,0 мл 0,1 М HCl эритмасини 0,1 М HCl билан титрлаш эгри чизикларини ҳисоблайлик. Ҳисоблашни соддалаштириш учун эритмани ҳажми ўзгармайди ва эритма концентрацияси билан активлик орасидаги фарқ сезиларли эмас деб оламиз. Титрлаш эгри чизигининг тузилиши одатда титрланувчи эритма pH ини ҳисоблашдан бошланади. Кучли кислота ва асос (ишкорлар) сувли эритмада диссоциланади, шу сабабли H^+ ионлари концентрацияси HCl концентрациясига тенг

бўлади, яъни $0,10\text{ M}$ ва бинобарин $\text{pH}=1,0$ бўлади. Эквивалент нуктага қадар HCl эритма pH титрланмай қолган кислота концентрацияси бўйича аниқланади. Энди $10,0\text{ ml}$ ишқор қўшилди дейлик. Бунда барча кислотанинг 10% и реакцияга киришади ва эритмада $90\% \text{ HCl}$ титрланмай қолади. Эритмада водород ионлари концентрацияси $\text{H}^+=0,1 \cdot 0,9=0,09 \text{ моль/л}$, яъни $\text{pH}=-(2,95)=1,05$ га тенг бўлади. Титрлаш вактида эритма ҳажмини ортиши ҳисобига модда концентрациясининг ўзгаришини эътиборга олиб, концентрация қийматини $\frac{100}{100+v}$ коэффициентга кўпайтириб ҳисоблаш керак, бунда v -кўшилган титрант ҳажми. Агар 50 ml миқдор қўшилса, дастлаб олинган кислотанинг 50% реакцияга киришади ва эритмада водород ионларининг концентрацияси $\text{H}^+=0,1 \cdot 0,5=0,05 \text{ моль/л}$ ва $\text{pH}=-(2,70)=1,30$ бўлади. Энди 90 ml ишқор қўшилди дейлик, у холда эритмада эркин холда қолган кислотанинг миқдори унинг бошланғич миқдорига нисбатан 10 марта кам бўлади, яъни $10\% \text{ HCl}$ титрланмай қолади. У холда $[\text{H}^+]=0,1 \cdot 0,1=1,0 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л}$ ва $\text{pH}=2,0$ га тенг бўлади. Титрлаётган эритмага 99 ml ишқор қўшилганда $[\text{H}^+]=0,1 \cdot 0,1=1,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$ ва $\text{pH}=3,00$ бўлади. Агар $99,9\text{ ml}$ ишқор қўшилса, у холда $\text{H}^+=0,1 \cdot 10^{-3}=1,0 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}$ ва $\text{pH}=4$ бўлади. Эквивалент нуктада, яъни кислотанинг ҳаммаси ишқор билан таъсирлашганда эритма pH и сувнинг автопротолизи билан ҳисобланади ва у $7,00$ га тенг бўлади.

Эквивалент нуктадан кейин эритма pH ишқор қўшилган миқдори бўйича ҳисобланади. Эритмада OH^- ионлари концентрацияси қўшилган NaOH ишқорга тенг миёсда ортади. Агар $0,1\text{ ml}$ ишқор қўшилса у холда $[\text{OH}^-]=0,1 \cdot 10^{-3}=1,0 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}$, $[\text{H}^+] = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{1,0 \cdot 10^{-4}}=1,0 \cdot 10^{-10} \text{ моль/л}$ ва $\text{pH}=10,00$ бўлади. Қўшилган ишқор $1,0\text{ ml}$ бўлса $[\text{OH}^-]=0,1 \cdot 10^{-2}=1,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$; $[\text{H}^+]=\frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{1,0 \cdot 10^{-3}}=1,0 \cdot 10^{-11} \text{ моль/л}$ ва $\text{pH}=11,00$ бўлади. Айни усуслар билан олинган натижалар асосида титрлаш эгри чизиги тузилади. Унинг учун координаталарга $\text{pH} - v(\text{NaOH})$ қўйилади. (10,1-расм). Абсцисса ўқига параллел $\text{pH}=7$ да кесиб ўтган чизик нейтрал чизик дейилади. Ордината ўқига параллел ва абсцисса ўқини $v(\text{NaOH})=100,0\text{ ml}$ ҳажмда кесиб ўтган чизик эквивалент чизиги дейилади: айни тўғри

чизиқдан чапдан ўнгга томонда кислотанинг ортиқча миқдори, ўнгроқда эса ортиқча ишқор миқдори кўйилади. Титрлаш эгри чизиқли эквивалент билан кесишган жойи эквивалент нукта ҳамда уни нейтраллик чизиги билан кесишган жойи эса нейтралланиш нуктаси дейилади. Кўриниб турибдики, кучли кислотани кучли асос билан титрлашда эквивалент ва нейтрал нукталар бир-бирига мос келар экан.

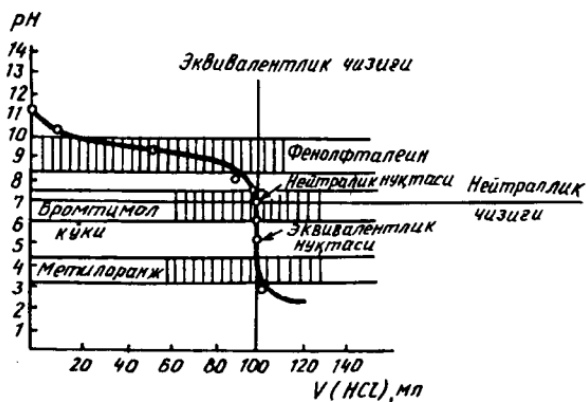
Титрлаш эгри чизигини умумий холати ўзига хос кўринишга эга. Титрлаш бошида pH жуда кам ўзгаради. Расмдан кўриниб турибдики, агар жумладан, кислотани ярми титрланганда ($v(NaOH)=50,0$ мл), эритма pH и бошланғич ҳолга нисбатан 0,3 бирликка (яъни 1,00 дан 1,30 гача), агар 90 % титрланса, у ҳолда pH факат 1 бирликка камаяди. Эритмада колган кислота концентрациясининг камая бориши билан pH ни кескин ўзгаришига олиб келади. Кислота миқдори 90 дан 99 % гача титрланганда эритма pH ини 1 бирликка ўзгаришига олиб келади (2,00 дан 3,00 гача). Худди шунга ўхаш 99 % дан 99,9 % гача титрланганда ҳам шундай (3,00 дан 4,00 гача), яъни 0,9 % ўзгаради. Охири 0,1 % кислотани титрлаш pH ни 3 бирликка (4,00 дан 7,00 гача) ўзгаришига олиб келади. Эритмага эквивалент миқдорга нисбатан 0,1 % NaOH ортиқча кўшилганда ҳам pH ни 3 бирликка ўзгаририади ва $pH=10,0$ га тенг бўлади.

! Эквивалент нукта яқинида pH ни кескин ўзгариши титрлаш сакрамаси дейилади.

Бу титрлаш эгри чизигини энг муҳим томони ҳисобланади, чунки титрлаш сакрамаси бўйича индикатор танланади ва бошқа масалалар ҳал қилинади. Титрлаш вактида pH ни кескин ўзгариш соҳаси реакция мувозанат константаси ва реагентлар концентрацияси билан аниқланади. Аналитик мутахассис томонидан сакрамани миқдорий жиҳатдан баҳолаш анализ талаб қилинган натижаларига боғлик. Кўпчилик титриметрик усулларда хатолик $\pm 0,1$ % дан ортмайди. Шу сабабли сакрама катталиги эритма 0,1 % титрланмай колгандаги ёки титрлашни 0,1 % ўтказиб юборганда pH ни ўзгариши билан содир бўлади, деб ҳисобланади. Агар йўл кўйиладиган анализ хатолиги 1 % бўлса, у ҳолда титрлаш сакрамасини-эритма титрлашини эквивалент нуктадан ўтказиб юборилган кийматига нисбатан 1 % га титрланмай колгандаги pH ўзгаришини

ҳисоблаш мумкин. Титрлаш сакрамасини аниқлашда бошқа муроҳазалар камдан-кам бўлади. Айни кўрилаётган ҳолда титрлаш сакрамаси $\pm 0,1\%$ оралиғида бўлади. Бунда $pH=6,0$ бирликка ($pH=4,0$ дан $10,0$ гача) тенг бўлади. Амалда эса, титрлаш сакрамаси бир оз кичик бўлади, чунки эквивалент нукта яқинида эритма ҳажми тахминан 2 марта ортади. Водород ионлари концентрациясини кўшилаётган титрант ҳажмини ҳисобга олиб, аниқ ҳисоблаш мумкин. Яъни, $v(NaOH) = 99,9 \text{ мл}$, $[H^+] = 1,0 \cdot 10^{-4}$. $\frac{100,0}{100,0 + 99,9} = 5,0 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}$, бундан $pH = -(5,7) = 4,3$ бўлади. $V(NaOH) = 100,1 \text{ мл}$ бўлганда $[OH^-] = 1,0 \cdot 10^{-4} \frac{100,0}{100,0 + 100,1} = 5,0 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}$ ва $pH = 9,7$ га тенг бўлади.

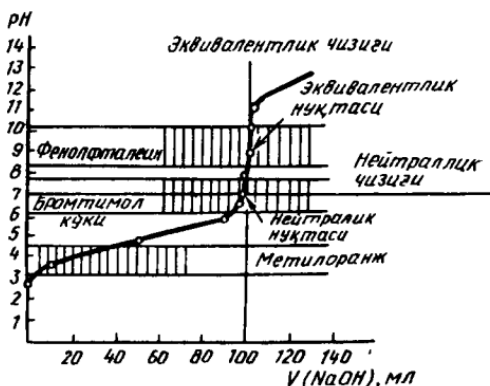
Шундай қилиб, ҳақиқий титрлаш сакрамаси $pH=4,3$ дан $9,7$ гача, яъни $pH = 5,4$ га ўзгарар экан. Суюлтириш ҳисобга олинмаганда $pH=6,0$ бўлар эди. Кўриниб турибдик, тахминан ҳисоблаш билан аниқ ҳисоблашдаги катталикнинг фарки унча катта эмас экан. Кучли кислотани кучли ишкор билан титрлашда эквивалент нуктада эритма pH и сувни автопротолизи (ионланиши) билан аниқланади. У реагентлар концентрациясига боғлик бўлмай, уй ҳароратида доимо $7,0$ га тенг (агар эффект берувчи ион кучини ҳисобга олинмаса) бўлади.



10.1- расм. 100,0 мл 0,1 М HCl ни 0,1 М NaOH эритмаси билан титрлаш эгри чизиги.

Титрлаш сакрама катталиги реакцияда таъсиранувчи модда концентрациясига боғлиқлигини pH ҳисоблаш натижалари кўрсатди. Реагентлар концентрацияси канча кичик бўлса, титрлаш сакрамаси ҳам шунча кичик бўлади. Рasm 10,1 да нукталар билан 100,0 мл 0,01 M HCl 0,01 M NaOH билан титрлаш чизиги кўрсатилган. У ҳолда сакрама 4,00 бирликка тенг (5,00 дан 9,00 гача) бўлади. Реагентлар концентрацияси камайиши билан сакрама ҳам камаяди.

Ҳароратни ортиши билан сувни ион кўпайтмасини орттиради, бу ҳам титрлашда сакрамани кичрайтиради. Масалан, 80°C да сувни ион кўпайтмаси $2,4 \cdot 10^{-3}$ ва бинобарин айни ҳароратда эквивалент нуктада $[H^+] = \sqrt{2,4 \cdot 10^{-3}} = 4,9 \cdot 10^{-2}$ моль/л бу $pH=6,31$ га тенг келади. Эквивалент нуктага кадар барча ҳароратда ҳам титрлаш эгри чизиги бўлаги амалда ўзгармай қолади, чунки у титрланмай қолган кислота концентрацияси билан



10.2- расм. 100,0 мл 0,1 моль NaOHни 0,1 М HCl
эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

аникланади. Эквивалент нуктадан кейин, масалан, қайсики HCl ни титрлаш 0,1 % га ўтказиб юборилган вақтда водород ионлари концентрацияси $[H^+] =$

$$\frac{2,4 \cdot 10^{-3}}{1,0 \cdot 10^{-4}} = 2,4 \cdot 10^{-9} \text{ моль/л ва } pH=10,00 \text{ бўлмай,}$$

$pH=8,62$ бўлади. Титрлаш сакрамаси ҳарорат 80°C бўлганда, уйдаги каби $pH=6,0$ бўлмай, балки 4,6 ($pH=4,00$ дан $pH=8,62$) бўлар экан.

Кучли асосни кучли кислота билан титрлаш эгри

чицилари ҳам худди шунга ўхшаш ҳисобланади, факат кучли кислотани кучли ишкор билан титрлаш эгри чизигини акс кўриниши бўлади (10,2-расм). Эквивалент нуктага қадар pH титрланмай қолган ишкор концентрацияси билан аникланса, эквивалент нуктадан кейин эса қўшилган кислота концентрацияси бўйича топилади. Эквивалент нуктада эритма нейтрал ($pH=7,0$) бўлади. Сакрама катталиги ва унинг ҳолати ҳам кучли кислотани кучли асос билан титрлаш каби бўлиб қолади.

Индикатор танлаш. Титриметрик анализда эквивалент нуктани аниклаш учун индикаторлар (лотинча, indicate — кўрсатмок, белгиламок) қўлланилади. Титриметрик анализ (1729) аниклаш даврида асос сифатида биринчи бўлиб калий карбонат поташ қўлланилиб, эквивалент нуктани газ ажралишининг тўхтаси билан белгиланади. Кейинчалик, кислота-асосли титрлашида рангили индикаторлар кенг тарқалди. Бундай рангли эритма pH га боғлиқ бўлади. Рангили индикаторларни титрлашни биринчи бўлиб 1767 й. У. Люйс бажарди ва биринчи қўллаган индикатор лакмус бўлди, гарчи турли ўсимлик ва экстрактларни индикаторлик хоссалари анча олдин маълум бўлса ҳам, биринчи бўлиб лакмусни қўллади.

XIX аср охирида титриметрик анализ амалиётида синтез йўли билан олинган синтетик индикаторларни қўллай бошладилар: аввало фенолфталеин, сўнгра азобўёқ ва бошқа бирикмалар. Синтетик индикаторларни қўлланилиши титриметрик анализ усулининг аниклигини оширишга сезиларли ҳисса қўшди, чунки турли табиий модда аралашмалари ҳисобланган; ўсимликлар экстрактининг аниклиги чегараланган бўлиб, ҳар доим ўхшаш натижа бермас эди. Ўсимликлар экстрактидан ҳозирги вактгача маълум аҳамиятга эга бўлган лакмус ва куркум бўлиб, асосан модданинг сифатини текширишда қўлланилди.

Кислота-асосли индикаторлар ўтиш интервали эквивалент нуктага эришилдими ёки йўқми бундан қатъи назар ўз рангини ўзгартиради. Тўғри танланган индикатор титрлаш сакрама соҳасидаги ўз рангини ўзгартиради. Индикатор тўғри танланмаса, у ҳолда эквивалент нуктадан анча олдин (тўла титрланмаган эритма) ёки ундан кейин (титрлаш ўтказиб юборилган) ўз рангини ўзгартиради.

Индикаторни титрлаш эгри чизиги бўйича танлаб олинади. Бунинг учун титрлаш эгри чизиги графигига индикаторни ўтиш оралиғини қўйилади. *Тўғри танлаб олинган индикатор ўтиш интервали тўла ёки қисман титрлаш сакрамаси билан қўлланилади.* Агар бундай ҳолат бўлмаса, айни титрлаш учун индикатор ярамайди. Расм 10.1 да бир неча индикаторнинг ўтиш интервали туширилган. Тропеолин 00 ни ўтиш интервали $\text{pH}=1,4$ дан 3,2 оралиғида ва айни титрлаш учун мутлако яроқсиз ҳисобланади. Ўтиш интервали 3,1 дан 4,4 гача бўлган метилоранж қисман титрлаш сакрамасини забт этади ва бундай титрлашга қўллаш мумкин бўлади. У 0,01 M HCl ни титрлашга эса энди мутлако ярамайди. Ўтиш интервали титрлаш сакрамасини ўртасида ($\text{pH } 6,0 \dots 7,6$) бўлган бромтимол кўки бундай титрлашга имтиёзли индикатор ҳисобланади. Бу индикатор билан 0,01 M HCl ни ҳам титрлаш мумкин. Айни титрлашга фенолфталеин ҳам қўлланиши мумкин, чунки ўтиш интервали ($\text{pH } 8,2 \dots 10,0$) титрлаш сакрама қисмини ўз ичига олади. Индикатор билан титрлашни тугатиладиган pH катталиги индикатор кўрсаткичи дейилади ва pT символи оркали белгиланилади. Одатда титрлаш кўрсаткичи индикаторни ўтиш интервали ўртасида бўлади.

Метилоранж учун $\text{pT}=4,0$, фенолфталеинники эса 9,0 ва ҳ.к. Индикатор танлаш қоидасини ҳам pT тушунчасидан фойдаланиб, маълум тартибга солиш мумкин. *Агар индикатор кўрсаткичи титрлаш сакрама оралиғида бўлса, у айни титрлашга яроқли индикатор ҳисобланади.* Кучли кислотани кучли асос билан титрлашда ҳам бу қоидадан фойдаланилади.

Титрлаш хатоси. Миқдоран айни титрлашда ишлатилаётган индикаторнинг эквивалент нуктада pT ва pH кийматини тўғри келмаслиги натижасида титрлаш хатоси содир бўлиши мумкин. Кучли кислотани кучли асос билан ёки аксинча титрлашда водородли ёки гидроксидли хато бўлиши мумкин. Водород ёки H^+ — хатолик, агар $\text{pT} < 7$ бўлса, ёки кучли кислотани ишқор билан титрлашда титрлаш тугаллангандан сўнг эритмада кислота тўлик титрланмай, бир оз ортиб қолса содир бўлади. Кучли кислотани титрлашда гидроксид хато $\text{pT} > 7$ ни характерлайди. Бу эквивалент миқдорга нисбатан кучли асос бир оз ортиқча бўлишини кўрсатади.

Водородли хатони куйидагича баҳолаш мумкин. Агар

с концентрациялық V мл кислота титрланса, у ҳолда титрлаш охирида эритма ҳажми тахминан $2V$ (чунки титрант ҳам ўшандай концентрациядә) мартада ортади. Водород ионлар концентрацияси $1,0 \cdot 10^{-pT}$ ва охирги эритмада H^+ ионлари $\frac{10^{-pT} \cdot 2V}{1000}$ моль бўлиб қолади. Бу катталик % процентини кислотанинг бошланғич микдорига нисбати H^+ хатога тенг бўлади ва у:

$$\delta H^+ = \frac{1,0 \cdot 10^{pT} 2V \cdot 100}{1000 c v} \cdot 100\% = \\ = 2 \frac{1,0 \cdot 10^{-pT}}{c} \cdot 100\% \quad (10.1)$$

кислота HCl ва асос $NaOH$ концентрациялари тенг бўлмаган ҳолда 2 кўпайтмани $\frac{V(NaOH) + X(HCl)}{V(NaOH)}$ кўпайтмага алмаштириш керак. $0,1 M HCl$ ни метилоранж иштироқида титрлашда водородли хато $\delta H^+ + 2 \frac{1,0 \cdot 10^{-4}}{0,1} \cdot 100\% = 0$, 2 % ни ташкил этади. Метилоранж иштироқида $0,01 M HCl$ ни титрланганда эса H^+ —хатолик $\delta H^+ = \frac{1,0 \cdot 10^{-4} \cdot 2}{1,0 \cdot 10^{-2}} \cdot 100\% = 2,0\%$ ни ташкил этади. Бу одатдаги йўл кўйилган хатоликдан катта, бинобарин суюлтирилган HCl ни титрлашда метилоранж яроксиз ҳисобланади.

Гидроксид хатолик ҳам шу каби ҳисобланади. Титрлаш тамом бўлгандан сўнг эритмада водород ионлари концентрацияси 10^{-pT} га тенг бўлса, гидроксид ионлари концентрацияси эса $[OH^-] = \frac{K_w}{[H^+]} = 1,0 \cdot 10^{-(14-pT)}$ бўлади. Шундай қилиб, титрлаш тугагандан кейин эритма $\frac{1,0 \cdot 10^{-(14-pT)} \cdot 2V}{1000}$ моль ишкор (V -анализланувчи эритма ҳажми) ни саклайди.

Кислотани бошланғич микдори (ёки ишкорни) га нисбатан процентда қуйидагича ифодаланади:

$$\delta(OH^-) + \frac{1,0 \cdot 10^{-(14-pT)} 2V \cdot 1000}{1000 c v} \cdot 100\% = \\ = \frac{2 \cdot 1,0 \cdot 10^{-(14-pT)}}{c} \cdot 100\% \quad (10.2)$$

Гидроксид титрлаш хатолиги (10.2) формула бўйича хисобланади.

Агар кислота ва ишқор концентрациялари тенг бўлмаса (10.2) формуладаги 2 коэффициент ўрнига $\frac{V(\text{NaOH})}{V(\text{NaOH})}$ кўпайтмасини киритиш керак.

V мл 0,1 М HCl ни индикатор сифатида фенолфталеин иштироқида айни концентрацияли NaOH билан титрлаш, рТ=9,0 да тугайди. Титрлашни гидроксидли хатоси

$$\delta\text{OH}^- = \frac{2 \cdot 10^{-14-9}}{0,1} \cdot 100 \% = 0,02 \% \quad \text{Агар } 0,01 \text{ M HCl}$$

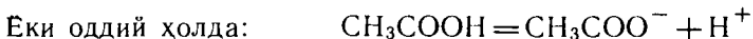
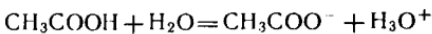
нинг айни шароитда титрлангандағи хатолиги 0,2% ни ташкил этади. Агар фенолфталеин индикатори ўрнига рТ=11,0 бўлган ализарин сарқ олинса, у холда $\tau_{\text{OH}} = \frac{2 \cdot 10^{-14-11}}{0,1} \cdot 100 \% = 2,0$ ва 0,01 M HCl бўлса, хатолик 20% га тенг бўлади. Бундай индикатор титрлаш учун бутунлай тўғри келмайди.

pH индикаторлар кислота-асос хоссага эга бўлгани учун титрлаш хатосига маълум таъсир кўрсатади. Чунки индикаторни бир шаклдан иккинчи шаклга ўтиши реагент сарфланишини талаб қиласди. Индикатор микдори камайиши билан бу хатолик ҳам камаяди. Шу сабабли титрлашда энг оз микдордаги индикатордан фойдаланиш тавсия этилади.

10.2.2. Кучиз бер негизли кислотани кучли асос билан титрлаш эгри чизиги

CH₃COOHнинг 100,0 мл 0,100 M эритмасини CH₃COOH нинг 0,100 M NaOHэритмаси билан титрлаш эгри чизигини хисоблаймиз.

Титрлаш эгри чизигининг бошланиш нуқтасидаги эритма pHи сирка кислотанинг диссоциланиши билан аниқланади:



Бир негизли кислота эритма мувозанатини хисоблаш учун 3- бобга каранг. (3.21) тенгламага мувофик $[\text{H}^+] = \sqrt{Kc}$; $[\text{H}^+] + \sqrt{1,74 \cdot 10^{-5} \cdot 0,10} = 1,32 \cdot 10^{-3}$ моль/л ва pH=-(3,11)=2,89.

Эритмага натрий гидроксид кўшилганда реакция натижасида эквивалент микдорда ацетат ион содир бўлиб, у сирка кислота аралашмаси билан ацетат буфер эритма хосил килади. Айни эритмада водород ионлари концентрацияси хамда эквивалент нуктага кадар бўлган эгри чизик соҳалари (3.58) формула бўйича хисобланади. Агар эритмага 9,0 мл 0,100 М NaOH кўшилса, у ҳолда реакция натижасида сирка кислота концентрацияси 0,091 моль/л га камаяди ва 0,009 моль/л ацетат ионлари содир бўлади. Айни эритмада водород ионлар концентрацияси $[H^+] = 1,74 \cdot 10^{-5} \cdot \frac{0,091}{0,009} = 1,74 \cdot 10^{-4}$ моль/л, бундан рН = $-(4,24) = 3,76$ га тенг бўлади.

Ишкор эритмасидан 50,0 мл кўшилганда 50 % сирка кислота реакцияга киришади. Бинобарин эритмада 0,05 мл диссоциланмаган сирка кислота ва 0,05 мл ацетат ионлари колади. Бу катталиклар хисоблаш формуласига кўйиб, эритмадаги водород ионлари концентрациясини хисоблаш мумкин: $[H^+] = 1,74 \cdot 10^{-5}$ моль/л ва рН = $-(5,24) = 4,76$. 91,0 мл ишкор кўшилса, эритмадаги 0,091 моль/л ацетат ионлари содир бўлишига ва диссоциланмаган сирка кислота 0,0009 моль/л гача камайишига олиб келади. Буни мувозанат концентрация хисоблаш формуласига, $[H^+] \ll 0,009$ шарти билан кўйилса, у ҳолда $[H^+] = 1,74 \cdot 10^{-5} \cdot \frac{50,09}{0,091} = 1,74 \cdot 10^{-6}$ моль/л ва рН = $-(6,24) = 5,76$ га тенг бўлади. Агар 99,0 мл NaOH кўшилса, у ҳолда ацетат ионлари концентрацияси 0,099 гача ортади, сирка кислота концентрацияси эса $1,0 \cdot 10^{-3}$ моль/л гача камаяди. Юқорида келтирилган формулага биноан хисобланса, куйидаги хосил бўлади:

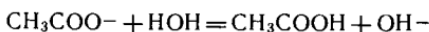
$$[H^+] = 1,74 \cdot 10^{-5} \cdot \frac{1,0 \cdot 10^{-3}}{0,099} = 1,74 \cdot 10^{-7} \text{ моль/л ёки } 6,76$$

га тенг бўлади.

Ишкордан 99,9 мл кўшилса, эритмада сирка кислотанинг бошлиғи микдоридан факатгина 0,1 % колади ва унинг концентрацияси $0,1 \cdot 10^{-3} = 1,0 \cdot 10^{-4}$ моль/л бўлади. Айни эритмада ацетат-ион концентрацияси 0,1 % хатолик билан 0,1 моль/л га, водород ионлари эса $1,74 \cdot 10^{-5} \cdot \frac{1,0 \cdot 10^{-4}}{0,100} = 1,74 \cdot 10^{-6}$ моль/л ва рН = 7,76 га тенг бўлади.

Ишкорнинг эквивалент микдори (100,0 мл NaOH)

эритмада 0,1000 моль/л ацетат-ионлари ҳосил бўлишига олиб келади. Ацетат иони эса кучсиз асос бўлгани учун эритмада ишқорий реакция беради:



Ацетат ионини асосли константаси:

$$K_{\text{CH}_3\text{COO}^-}^b = \frac{[\text{CH}_3\text{COOH}][\text{OH}^-]}{[\text{CH}_3\text{COO}^-]} = \\ = \frac{K_w}{K_{\text{CH}_3\text{COOH}}} = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{1,74 \cdot 10^{-5}} = 5,75 \cdot 10^{-10}$$

(3.26) формула бўйича $[\text{OH}^-]$ ни топамиз:

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{5,75 \cdot 10^{-10} \cdot 0,100} = 7,60 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л}$$

Бундан

$$[\text{H}^+] = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{7,60 \cdot 10^{-6}} = 1,32 \cdot 10^{-9} \text{ моль/л},$$

яъни $\text{pH} = -(\bar{9},12) = 8,88$ келиб чикади.

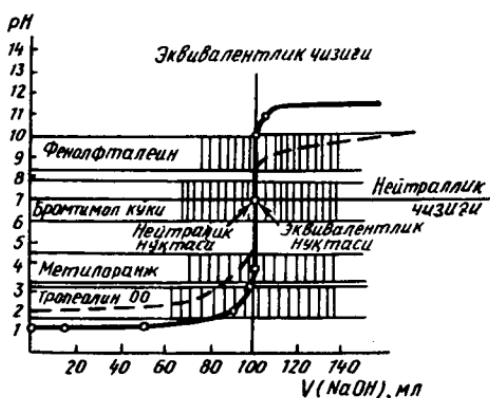
Эквивалент нуктадан кейин эритма pH и қўшилган ишқор микдори билан аниқланади. Ортиқча 0,1 мл ишқор 100,0 мл га суюлтирилса эритмада $[\text{OH}^-]$ иони концентрацияси куйидагига тенг бўлади:

$$[\text{OH}^-] = \frac{1,00 \cdot 0,10}{100,0} = 1,0 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л},$$

яъни $\text{pH} = 10,0$

Ишқор NaOH 1,00 мл ортиқча бўлса, эритмада $[\text{OH}^-]$ ионлари концентрацияси $\frac{0,100 \cdot 100}{100} = 1,00 \cdot 10^{-3}$

моль/л ва $\text{pH} = 11,0$ бўлади. Олинган маълумотлар асосида сирка кислотани NaOH ишқор билан титрлаш эгри чизиги график асосда 10.3-расмда кўрсатилган. 10,3-расмда кўриниб турибдики, эквивалент нуктага қадар, бурилиш бурчаги кучли кислотани титрлашга нисбатан анча юқори бўлса ҳам, эритма pH и бир текисда ўзгариб боради. Титрлаш эгри чизигида нейтрал нукта



10.3-расм. 100,0 мл 0,1 М CH_3COOH ни 0,1 М NaOH эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

лигидир. Чунки 0,1М CH_3COOK ни титрлаш сакрамаси HCl ёки бошқа кучли кислоталарга нисбатан анча кичик бўлиб, у 0,1 М HCl даги $\text{pH}=6$ бирлик ўрнига жами 2,3 бирлик pH га ўзгаради. Кислота концентрациясини камайиши ва ҳароратни ортиши билан сакрама ҳам кичик бўлади. Кислота диссоциланиш константасининг камайиши билан сакрама ҳам камаяди.

Кучсиз кислоталарни титрлашда индикаторлар ва индикатор хатоси. 10.3-расмдан кўриниб турибдики, бромтимол кўки ва метилоранж индикатори ўтиш оралиги сирка кислотанинг титрлаш сакрамасини копламайди. Шу сабабли айни титрлаш учун ҳар икки индикаторларни қўллаш мумкин эмас. Сирка кислотани титрлашда энг яроқли индикатор фенолфталеин хисобланади. У эритмани эквивалент нуктада кизил рангга бўяиди.

Индикаторни танлаб олиш ёки уни яроқлилигига баҳо бериш учун титрлашда индикатор хатосини хисоблаш билан амалга ошириш мумкин. Кучсиз кислотани титрлашда гидроксидли ва кислотали индикатор хато содир бўлиши мумкин. Гидроксидли хато (10.2) формула бўйича хисобланади. Агар 0,1 М сирка кислотани титрлашда индикатор сифатида $\text{pT}=9,0$ бўлган фенолфталеин

олинса, гидроксидли хато $\delta \text{OH} = 2 \frac{10^{-(14-9)}}{0,1} - 100 \% = = 0,02 \%$ айни титрлаш учун фенолфталеиннинг тўғри танланганлигини тасдиқлайди.

Кислотали ёки НА — хато эритмада титрланмай

эквивалент нуктадан олдин кесишибди. Эквивалент нукта соҳасида ($\pm 0,1 \%$) титрлаш сакрамаси эритма pH и 7,76 дан $\text{pH}=10,0$ оралиғида кузатилса, эквивалент нуктада эса $\text{pH}=8,88$ да бўлади. Бир неғизли кучсиз кислотани кучли асос билан титрлаш эгри чизигида ўзига хос хусусияти, эквивалент нуктани нейтрал нуктага тўғри келмас-

қолган кучсиз кислотани борлигига сабабли вужудга келади. Бу хато қуйидагича аниқланади.

$$\delta_{\text{HA}} = \frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-]}$$

бунда $[\text{HA}]$ -титрланмай қолган кислота концентрацияси: $[\text{A}^-]$ -титрланган концентрация қисми.

Титрланмай қолган кислота проценти

$\frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-] + [\text{HA}]} \cdot 100\%$ га тенг бўлади, лекин титрлаш охирида $[\text{A}^-] \gg [\text{HA}]$ ва $[\text{A}^-] + [\text{HA}] \approx [\text{A}^-]$ бўлади, шу сабабли,

$$\frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-] + [\text{HA}]} \approx \frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-]}$$

Кучсиз кислота НА нинг диссоциланиш константаси ифодасидан қуйидаги нисбатни осонгина олиш мумкин: $\frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-]} = \frac{[\text{H}^+]}{K}$ аммо $[\text{H}^+] = 10^{-\text{pT}}$, $K = 10^{-\text{pK}}$ бўлгани сабабли,

$$\delta_{\text{HA}} = \frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-]} = \frac{10^{-\text{pT}}}{10^{-\text{pK}}} = 10^{\text{pK}-\text{pT}} \quad (10.3)$$

бўлади.

Агар НА-хатолик 0,1 % билан чегараланса, у ҳолда бу олинган кислотанинг умумий микдорига нисбатан титрланмай қолган қисм 0,001 ни ташкил қилади (ёки айни ҳолда ҳар иккиси титрланган кислота микдоридан қолган улуш хисобланади) ва у $\frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-]} \leqslant 10^{-3}$ бўлади. Бу қийматни (10.3) тенгламага қўйилса, $10^{\text{pK}-\text{pT}}$ ни хосил қилинади ёки логарифмланса:

$$\text{pT} \geqslant \text{pK} + 3 \quad (10.4)$$

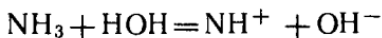
Демак, диссоциланиш константаси K бўлган кучсиз кислотани титрлаш учун индикатор pT и 3 ёки ундан ортик бирликда pK дан кўп бўлсин. Масалан, сирка кислотани титрлаш учун $\text{pT} \geqslant 4,76 + 3 = 7,76$ бўлган индикаторларни ишлатиш мумкин бўлади. Бинобарин, метилоранж индикатори айни аниқлаш бўйича титрлашга тўғри келмайди. Сирка кислотани титрлаш (10.4) шартини бажариш учун индикатор фенолфталеин ($\text{pT} = 9,0$) тўғри келар экан.

Умумай (10.4) тенглама шартини бажарувчи жуда кўп бошқа индикаторларни қўллаш мумкин. Бунда гидроксидли хато кўрсатилган хатодан ошмаслиги керак.

Ализарин сариғи Р учун $pT=11,0$ га тенг. Назарий жиҳатдан караганда (10.4) шарти бўйича уни сирка кислотани титрлашда ишлатиш мумкин. Лекин, айни ҳолда (10.2) бўйича гидроксидли хато: $\delta OH^- = 2 \frac{1,0 \cdot 10^{-(14-11)}}{0,1} 100 \% = 2 \%$ ни ташкил этади, яъни тахминан одатдаги титрлашга нисбатан бир бирлик юкори ва демак айни титрлашга бу индикаторни тавсия этиш мумкин эмас.

10.2.3. Кучсиз асосни кучли кислота билан титрлаш эгри чизиги

Титрлашни бошидаги нукта эритмадаги кучсиз асос мувозанатини характерлайди. Агар аммиак титрланса, у ҳолда эритма pH қўйидаги мувозанат билан аникланади:



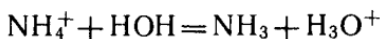
0,1 M аммиак NH_3 эритмасида OH^- ионлари концентрацияси (3.26) формула бўйича хисоблаш мумкин: $[OH^-] = \sqrt{1,76 \cdot 10^{-5} \cdot 0,1} = 1,33 \cdot 10^{-3}$ моль/л, ундан $[H^+] = \frac{1,0 \cdot 10^{-14}}{1,33 \cdot 10^{-3}} = 7,52 \cdot 10^{-12}$ моль/л ва $pH = -(12,88) = 11,12$.

Айни эритма 100,0 мл га 9,0 мл 0,1 M HCl қўшилса, $[NH_4^+]$ аммиак концентрацияси 0,091 моль/л гача камайса, аммоний иони концентрацияси эса 0,009 моль/л га ортади. Натижада кучсиз асос ва унинг туташ кислота аралашмаси, яъни буфер эритма ҳосил бўлади. Унинг pH ини (3.13) формулани хисобга олган ҳолда (3.59) тенглама бўйича хисоблаш мумкин:

$$pH = 14,00 - 4,75 + \lg \frac{0,091}{0,009} = 10,25.$$

Худди шу нисбатлар бўйича, эритма ҳажмини ўзгартмай (100,0 мл) эквивалент нуктага кадар қолган эгри чизикини хисобланади. Хисоблаш натижалари 10.1- жадвалда келтирилган.

Эквивалент нуктада эритмада факатгина кучсиз кислота мавжуд бўлиб, у сув билан протолитик мувозанатда бўлади:



10.1- жадвал. 100,0 мл 0,1 М NH_3 га 0,1 М HCl кўшилганда рН нинг ўзгариши

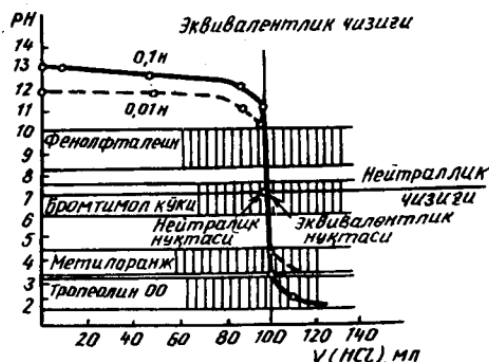
тн	Кўшилган 0,1 М HCl , мл	[NH_3]	[NH_4^+]	$\frac{[\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]}$	pH
1	50,00	0,05	0,05	1,0	9,25
2	91,00	0,009	0,091	0,1	8,25
3	99,00	$1 \cdot 10^{-3}$	0,099	$1,0 \cdot 10^{-2}$	7,25
4	99,90	$1 \cdot 10^{-4}$	0,0999	$1,0 \cdot 10^{-3}$	6,25

Эритмада $[\text{H}^+]$ ионлари концентрацияси $[\text{H}^+] = \sqrt{K_{\text{NH}_4^+} \cdot c_{\text{NH}_4^+}} = \sqrt{5,68 \cdot 10^{-10} \cdot 0,10} = 7,54 \cdot 10^{-6}$ моль/л ва $\text{pH} = -(\bar{6},88) = 5,12$ га тенг бўлади.

Эквивалент нуктадан кейин эса эритма рНи кўшилган кислота микдори бўйича аниқланади. Эритма 100,0 мл ҳажмига 0,1 мл HCl кўшилганда $[\text{H}^+] = \frac{0,10 \cdot 0,10}{100,0} = 1,00 \cdot 10^{-4}$ моль/л, яъни 4,00 бўлади. Айни ҳажмли эритмага 1,0 мл кислота кўшилса, $[\text{H}^+] = \frac{0,10 \cdot 1,00}{100,0} = 1,00 \cdot 10^{-3}$ моль/л ва бу $\text{pH} = 3,00$ га тўғри

келади. Берилган маълумотлар бўйича аммиакни титрлаш эгри чизиги 10,4-расмда келтирилган. Бу расмда титрлаш даврида рН ни ва эквивалент нукта яқинида сакрамани бир текисда камайишини кўрсатиб ўтиш мумкин. Титрлаш сакрамаси бутунлай кислотали соҳада бўлади.

Эквивалент нукта $\text{pH}=5,12$ да жойлашган бўлгани сабабли нейтрал нуктага тўғри келмайди. 0,1 М аммиакли титрлашда $\pm 0,1\%$ доирасида бўлса, эквивалент нукта $\text{pH}=6,25$ дан



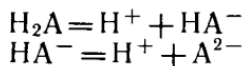
10,4-расм. 100,0 мл 0,1 NH_3 ни 0,1 М HCl эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

4,00 гача ва у тахминан $pH=2,3$ ни ташкил килади. Бу кучли ишқорга йисбатан титрлаш сакрама бирмунча кичик ($pH=6$ бирлик) эканлигини кўрсатади.

10.2.4. Кўп негизли (полипротонли) кислота ва асосларни титрлаш эгри чизиклари

Бир ва кўп негизли кислотани титрлаш эгри чизикларини фарки, кўп негизли кислоталарни босқичли диссоциалишинишадидир. Натижада икки ёки ундан кўп титрлаш сакрамаси вужудга келади. Кўп негизли кислоталарни биринчи эквивалент нуктада титрлаш сакрамаси худди бир негизли кислоталарни титрлаш эгри чизигини хисоблаш (3.21), (3.28) каби бажарилади. Бунда кўп негизли кислоталарни факат биринчи босқич диссоциаланиши эътиборга олинади. Кислоталарни биринчи босқич бўйича титрлаш эквивалент нукта аниклиги кислотани босқичли диссоциаланиш константасига боғлиқ бўлади.

Айни мақсад билан H_2A ни босқич билан диссоциаланишини кўрайлик



ва у K_1 ва K_2 константа билан характерланади:

$$K_1 = \frac{[H^+] [HA^-]}{[H_2A]}, \quad K_2 = \frac{[H^+] [A^{2-}]}{[HA^-]}$$

H_2A кислотани биринчи босқич бўйича титрлаш хатоси 1,0 % дан катта бўлганда, у кислотани ишқор билан биринчи босқич бўйича бирикиши 92 % дан кичик, иккинчи босқич эса 1 % дан катта бўлмаслиги керак. Бу шароитларни куйидаги нисбатда ёзиш мумкин:

$$\frac{[HA^-]}{[H_2A]} \geqslant \frac{99}{1} \quad (10.5)$$

ва

$$\frac{[A^{2-}]}{[HA^-]} \leqslant \frac{1}{99} \quad (10.6)$$

Лекин, диссоциаланиш константа ифодасидан:

$$\frac{K_1}{[H^+]} = \frac{[HA^-]}{[H_2A]} \quad (10.7)$$

$$\frac{K_2}{[H^+]} = \frac{[A^{2-}]}{[HA^-]} \quad (10.8)$$

бўлади.

(10.5) ифодани (10.7) билан ва (10.6) ни (10.8) билан бирга қўшилса:

$$\frac{K_1}{[H^+]} \geqslant \frac{99}{1} \quad (10.9)$$

$$\frac{K_2}{[H^+]} \leqslant \frac{1}{99} \quad (10.10)$$

(10.9) ва (10.10) tenglamadagi $[H^+]$ қиймати кўрсатилган эритманинг ўзигагина таалукклидир. Шу сабабли улар ўзаро тенгдир. (10.9) tenglamani (10.10) ga бўлинса ва тегишли қисқартиришлар киритилса, қуйидаги нисбат хосил бўлади:

$$\frac{K_1}{K_2} \geqslant 99 \cdot 99 \text{ ёки } \frac{K_1}{K_2} \geqslant 10^4 \quad (10.11)$$

Кўп негизли кислоталарни биринчи боскич диссоциалишга қадар титрлашдаги хатолик 1 % дан ошмаса, ҳамда агар иккинчи боскич диссоциланиш константа биринчисига нисбатан 4 бирликка кичик бўлса, у холда (10.11) даги нисбатлар ундан кислоталарни титрлаш мумкин эканлигини кўрсатади.

Шунга ўхшаш хисоблашлар, агар диссоциланиш константаси фарқи 6 ёки ундан катта бирлик бўлса, аниқлашдаги хато 0,1 % гача пасайиши мумкинлигини кўрсатади.

Масалан, фосфат кислота H_3PO_4 да $pK_1=2,12$; $pK_2=7,21$ ва $pK_3=12,8$. Диссоциланишнинг иккинчи константаси биринчидан тахминан 5 бирликка фарқланади, бинобарин фосфат кислотани биринчи боскич бўйича титрлашдаги хато 1 % дан кичик, аммо 0,1 % дан катта бўлади. Оксалат кислота учун $pK_1=1,25$; $pK_2=4,27$, шу сабабли уни титрлашда хато 1 % дан катта бўлади.

Айтайлик, 100,0 мл 0,100 M H_3PO_4 билан 0,100 M NaOH нинг титрлаш эгри чизигини хисоблаймиз. Титрлаш эгри чизикни биринчи нукта бўйича $[H^+]$ ионлари концентрациясини (3.21) tenglama бўйича топамиз; $[H^+] = \sqrt{7,6 \cdot 10^{-3} \cdot 0,1} = 2,8 \cdot 10^{-2}$ моль/л ва $pH=1,55$. Бу таркибни яқинлашган қийматига аниқлик киритиш амалда талаб қилинмайди, чунки у индикатор танлашга таъсир қилмайди. Эритмага 9,0 мл ишқор қўшилгандан кейин $H_2PO_4^-$ мувозанат концентрацияси $0,009 + [H^+]$ ва диссо-

циланмаган кислота эса $\text{H}_3\text{PO}_4 = 0,091 - [\text{H}^+]$ ни ташкил этади. Кислота мувозанат концентрациясини биринчи боскич диссоциланиш контанта ифодасига қўйсак:

$$\frac{[\text{H}^+] (0,009 + [\text{H}^+])}{0,091 - [\text{H}^+]} = 7,6 \cdot 10^{-3}$$

бўлади.

Биринчи яқинлашга $\text{H}^+ \ll 0,009$ ва бундан келиб чиқиб, $0,009 + [\text{H}^+] \approx 0,009$ ва $0,091 - [\text{H}^+] \approx 0,091$ бўлади.

У ҳолда $[\text{H}^+] = 7,6 \cdot 10^{-3} \frac{0,091}{0,009} = 7,6 \cdot 10^{-2}$ моль/л ни оламиз.

Айни усулда йўл қўйилган $[\text{H}^+] \ll 0,009$ моль/л ўзини оклай олмаганлиги жавобдан кўриниб турибди. Аниқ жавоб олиш учун изчиллик билан яқинлашиш усули ёки квадрат тенгламани ечишдан фойдаланиш керак. Квадрат тенгламани ечиш:

$$[\text{H}^+] = -\frac{0,009 + 7,6 \cdot 10^{-3}}{2} + \sqrt{\left(\frac{-0,009 + 7,6 \cdot 10^{-3}}{2}\right)^2 +} \\ + 7,6 \cdot 10^{-3} \cdot 0,0091 = 1,92 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л} \\ \text{ва pH} = -(2,28) = 1,72$$

Эритмага 50,0 мл NaOH қўшганда янги мувозанат концентрация қарор топади: $[\text{H}^+]$, $[\text{H}_2\text{PO}_4^-] = 0,05 + [\text{H}^+]$; $[\text{H}_3\text{PO}_4] = 0,05 - [\text{H}^+]$ $[\text{H}_3\text{PO}_4] = 0,05 - [\text{H}^+]$. У ҳолда қўйидагича ёзиш мумкин:

$\frac{[\text{H}^+] (0,05 + [\text{H}^+])}{0,05 - [\text{H}^+]} = 7,6 \cdot 10^{-3}$ Тенглама (3.58) бўйича биринчи яқинлашишдаги $[\text{H}^+] = 7,6 \cdot 10^{-3}$ моль/л ни топиб, уни (3.60) га қўйсак:

$$[\text{H}^+] = 7,6 \cdot 10^{-3} \frac{0,05 - 7,6 \cdot 10^{-3}}{0,05 + 7,6 \cdot 10^{-3}} = 5,6 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л.}$$

Яқинлашни яна бир марта такрорлаймиз:

$$[\text{H}^+] = 7,6 \cdot 10^{-3} \frac{0,05 - 5,6 \cdot 10^{-3}}{0,05 + 5,6 \cdot 10^{-3}} = 6,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л} \quad \text{ва} \\ \text{pH} = -(3,78) = 2,22.$$

Айни натижга билан чегараланса бўлади, чунки кейинги яқинлашиш энди ўзгариш содир килмайди. Худди шунга ўхшаш, 90,0 мл NaOH қўшиб водород иони концентрацияси хисобланганда $6,8 \cdot 10^{-4}$ моль/л ва pH 3,17; 99,0

мл ишкор қўшганда $[H^+]$ иони $7,0 \cdot 10^{-5}$ ($pH=4,15$) гача камайди. Энди 100,0 мл 0,1 M NaOH қўшсак, фосфат кислотани титрлашдаги эквивалентлик биринчи нуктага тўғри келади. Бу нуктада pH ни (3.56) формула бўйича хисоблаш мумкин: $pH = \frac{2,12 + 7,21}{2} = 4,67$ ёки $[H^+] = 2,16 \cdot 10^{-5}$ моль/л. Агар айни эритмага яна 1,0 мл ишкор қўшсак, у ҳолда ишкорнинг NaOH умумий миқдори 101,0 мл га тўғри келади, ионлар мувозанат концентрацияси эса: $[H_2PO_4^-] = 0,0099 - [H^+]$; $[HPO_4^{2-}] = 1,0 \cdot 10^{-3} = [H^+]$ ни ташкил этади. Водород ионлари концентрациясини (3.58) формула бўйича хисоблаш мумкин:

$$[H^+] = 6,2 \cdot 10^{-8} \frac{0,099}{10 \cdot 10^{-3}} = 6,2 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л}$$

ва $pH = -(6, 79) = 5,21$.

Айни натижа $[H^+] \ll 10^{-3}$ моль/л шартни қаноатлантиргани учун кейинги яқинлаштириш талаб этилмайди. Худди шу йўл билан иккинчи эквивалент нуктага қадар титрлаш эгри чизиқни бошқа нукталарини ҳам олиш мумкин. Натижа 10.2- жадвалда келтирилган.

10.2- жадвал. H_3PO_4 нинг 100 мл 0,1 M эритмасига 0,1 M NaOH қўшганда pH нинг ўзгариши

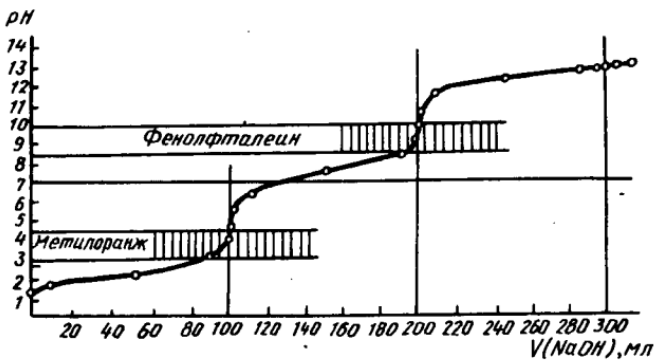
Кўшилган 0,1 M NaOH, мл	$[H_2PO_4^-]$	$[HPO_4^{2-}]$	$\frac{[H_2PO_4^-]}{[HPO_4^{2-}]}$	$[H^+]$	pH
109,0	0,091	0,009	10	$6,2 \cdot 10^{-7}$	6,21
150,0	0,050	0,050	0,10	$6,2 \cdot 10^{-8}$	7,21
191,0	0,009	0,091	0,10	$6,2 \cdot 10^{-9}$	8,21
199,0	0,001	0,099	0,01	$6,2 \cdot 10^{-10}$	9,21

Ишкор эритмасидан 200,0 мл қўшилганда иккинчи эквивалент нуктага эришилади ва эритмада pH (3.56) нисбатлар бўйича хисобланади:

$$pH = \frac{7,21 + 12,38}{2} = 9,80 \text{ ёки } [H^+] = 1,6 \cdot 10^{-10} \text{ моль/л.}$$

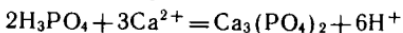
Фосфат кислотани учинчи босқич диссоциланиши тўғри келувчи титрлаш эгри чизиги юкоридагига ўхшаш

хисобланади, лекин учинчى эквивалент нуктада сакрама кузатилмайди. Чунки фосфат кислотани учинчى боскич диссоциланиши жуда ҳам ($4,2 \cdot 10^{-13}$) кичик. Олинган маълумотларга караб фосфат кислотани титрлаш эгри чизигини (10.5- расм) тузамиз.



10.5- расм. 100,0 мл 0,1 М H_3PO_4 ни 0,1 М NaOH эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

Айни расмда титрлаш эгри чизиги иккита титрлаш сакрамаси билан аник кўриниб турганлигини кўрсатади. Биринчи сакрама кислота биринчи боскич бўйича титрланганда биринчи эквивалент нуктага эришилганлиги, иккинчи сакрама иккинчи боскич бўйича титрлашни тамом бўлганини кўрсатяпти. Агар учинчى боскич билан титрлаш зарур бўлса, у ҳолда эритмага CaCl_2 кўшилади. Натижада кам ионланувчи $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ хосил бўлади:

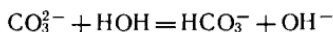


Ажралиб чиқкан H^+ эса одатдаги усул бўйича титрлана-ди.

Титрлаш вактида (10.5- расм) томизилган индикатор метилоранж ва фенолфталеинни ўтиш чизигига караб ранг ўзгариш қуидагича бўлади. Метилоранж ранги биринчи боскич эквивалент нуктада ўзгарса, фенолфталеин — иккинчисида ўзгаради ва улар эквивалент нуктани кўрсатади. Шундай килиб, фосфат кислотани метилоранж иштирокида бир негизли кислота сифатида, фенолфталеин билан эса икки негизли кислота сифатида титрлаш мумкин экан.

Кўп негизли кучсиз кислота билан ишқорий металл тузлари кучсиз асос хисобланади. Масалан, калий, натрий ва бошқа металл карбонатларини сувли эритмаларидағи

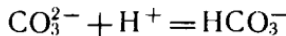
мувозанати куйидаги реакция бўйича қарор топади:



Na_2CO_3 нинг 100,0 мл 0,1 М эритмасини 0,10 M HCl билан титрлаш эгри чизигини кўриб чиқамиз. Протолитик мувозанат (10.12) ни ҳисоблашни 3.5.1 ва 3.5.2 бўлимидан қаранг 0,10 M Na_2CO_3 нинг водород ионлари концентрацияси (бошланғич титрлаш эгри чизик нуктаси) (3.12) формула бўйича ҳисобланади:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{\frac{1,0 \cdot 10^{-14} \cdot 4,8 \cdot 10^{-11}}{0,100}} = \\ = 2,2 \cdot 10^{-12} \text{ моль/л ва pH} = -(-12,34) = 11,66.$$

Агар Na_2CO_3 нинг 100,0 мл 0,10 M га 9,0 мл 0,10 M HCl кўйилса, у ҳолда эритмада мувозанат қарор топади.



Бу буфер эритма бўлиб, унда CO_3^{2-} -асос, HCO_3^- эса туташ кислота ҳисобланади ва водород ионлари концентрацияси (3.58) тенглама бўйича ҳисобланиши мумкин:

$$[\text{H}^+] = K_2 \cdot \frac{[\text{HCO}_3^-]}{[\text{CO}_3^{2-}]} = 4,8 \cdot 10^{-11} \times \\ \times \frac{0,009}{0,091} = 4,8 \cdot 10^{-12} \text{ моль/л ва pH} = 11,32.$$

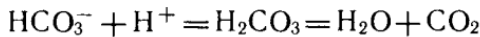
Титрлаш эгри чизикни эквивалент нуктага қадар бўлган қисми шунга ўхшаш ҳисобланади. Ҳисоблаш натижалари 10.3- жадвалда келтирилган.

Қўшилган 0,1 M HCl мл	$[\text{CO}_3^{2-}]$	$[\text{HCO}_3^-]$	$\frac{[\text{HCO}_3^-]}{[\text{CO}_3^{2-}]}$	$[\text{H}^+]$	pH
50,0	0,05	0,05	1,0	$4,8 \cdot 10^{-11}$	10,32
91,0	0,009	0,091	10,0	$4,8 \cdot 10^{-10}$	9,32
98,0	0,002	0,098	49,0	$2,35 \cdot 10^{-9}$	8,63

Эквивалент нукта ҳосил бўлган стехиометрик формула-га жавоб берувчи амфолит HCO_3^- pH (3.56) формула асосида топилади:

$$pH = \frac{5,35+10,32}{2} = 8,34$$

Биринчи эквивалент нуктадан кейин HCO_3^- иони протон билан ўзаро таъсирилашиб, карбонат кислота ($0,03\text{ M}$ дан ортиқчаси H_2O да CO_2 га парчаланади) ҳосил қиласы:



Бу ҳам буфер эритма, лекин HCO_3^- энди асос ва H_2CO_3 эса тулаш кислота бўлади.

Эритмадаги водород ионлари концентрацияси иккича боскичга қадар қўйидаги тенглама бўйича ҳисобланади.

$$[\text{H}^+] = K_1 \cdot \frac{[\text{H}_2\text{CO}_3]}{[\text{HCO}_3^-]} = 4,5 \cdot 10^{-7} \cdot \frac{[\text{H}_2\text{CO}_3]}{[\text{HCO}_3^-]} \text{ моль/л.}$$

Натижа 10.4- жадвалда келтирилган.

10.4- жадвал. Na_2CO_3 нинг $100,0\text{ ml}$ $0,10\text{ M}$ эритмасига $0,10\text{ M HCl}$ қўшилганда pH нинг ўзгариши

Қўшилган $0,1\text{ M HCl}$ мл	$[\text{HCO}_3^-]$	$[\text{H}_2\text{CO}_3]^*$	$\frac{\text{H}_2\text{CO}_3}{[\text{HCO}_3^-]}$	$[\text{H}^+]$	pH
109,0	0,091	0,009	0,1	$4,5 \cdot 10^{-8}$	7,35
150,0	0,05	0,050	1	$4,5 \cdot 10^{-7}$	6,35
191,0	0,009	0,091	10	$4,5 \cdot 10^{-6}$	5,35
199,0	0,001	0,099	10	$4,5 \cdot 10^{-5}$	4,35

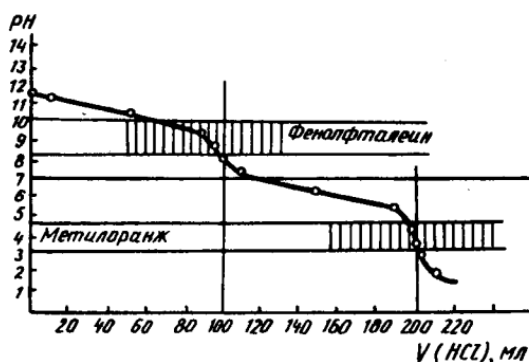
* Бу катақдаги сонлар шартли, чунки CO_2 ни сувдаги эрувчанлиги ҳисобга олинмаган.

Эквивалент нуктада кучсиз карбонат кислота H_2CO_3 ҳосил бўлади ва эритмадаги водород ионлари концентрацияси (3.21) формула бўйича ҳисобланади:

$$[\text{H}^+] = \sqrt{4,5 \cdot 10^{-7} \cdot 0,10} = 2,12 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л} \text{ ёки } pH = 3,67.$$

Эквивалент нуктадан қейин эритма pH и қўшилган кислота микдори билан аниқланади. Ортиқча қўшилган $1,0\text{ ml}$ $0,10\text{ M HCl}$ эритмада $[\text{H}^+] = 1,0 \cdot 10^{-3}$ моль/л, яъни $pH = 3,0$ га тенг бўлади ва $10,0\text{ ml}$ HCl эса $[\text{H}^+] =$

$=1,0 \cdot 10^{-2}$ моль/л ва $\text{pH}=2,0$ бўлади. Олинган маълумотларга асосан Na_2CO_3 ни титрлаш эгри чизиги (10.6-расм) ни тузамиз. Титрлаш эгри чизиги иккита аник сакрамага эга. Бу биринчи ва иккинчи эквивалент нуктадарга тегишлайдир.



10.6-расм. 0,1 М Na_2CO_3 ни 0,1 М HCl эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

Кучсиз асосларни титрлашда индикаторлар ва индикатор хатоликлари. Юкорида кўриб ўтилган учала индикаторлардан $\text{pT}=4,0$ бўлган метилоранж амиакни титрлаш учун энг ярокли бўлиб, фенолфталеин эса унча тўғри келмаслиги 10.4-расмдан кўриниб турибди. Чунки фенолфталеин эквивалент нуктадан анча олдин ўз рангини ўзгартиради. Эритмада pT киймати pH дан катта бўлган кучсиз кислотани титрланмай қолган эритмасидан эквивалент нуктада ишқорли титрлаш кузатилса, ўта титрлашда эса водородли ёки $[\text{H}^+]$ — хато бўлади.

Ишқорий ёки МОН хато қўйидагича аникланади:

$$\delta \text{МОН} = \frac{[\text{МОН}]}{[\text{M}^+]} \quad (10.13)$$

бунда, $[\text{МОН}]$ — титрланмай қолган асос концентрацияси;

$[\text{M}^+]$ — титрланган кислота концентрацияси.

Модданинг тўлик титрланмагани сабабли йўл қўйилган хатолик $\frac{[\text{МОН}]}{[\text{M}^+] + [\text{МОН}]} \cdot 100\%$ га тенг бўлади. Ваҳоланки титрлаш охирида $[\text{M}^+] \gg [\text{МОН}]$,

$$\frac{[\text{МОН}]}{[\text{M}^+] + [\text{МОН}]} \simeq \frac{[\text{МОН}]}{[\text{M}^+]}$$
 ва бундан (10.13) формула келиб чиқади.

Кучсиз асос МОН ни диссоциланиш константасини кўйидагича кўринишда ёзиш мумкин:

$$\frac{[\text{МОН}]}{[\text{M}^+]} = \frac{[\text{OH}^-]}{K^b} \quad (10.14)$$

Берилган индикатор билан титрлаш тўхтатилгандан кейин $[\text{H}^+] = 10^{-\text{pT}}$,

$$[\text{OH}^-] = 10^{-(14-\text{pT})} \text{ ва } K^b = 10^{-\text{pK}^b} \quad (10.15)$$

10.16 тенглама бўйича титрлашда ишкорий хатолик хисобланади. Бу нисбатларни (10.13) ва (10.14) тенгламаларга қўйиб, қўйидагини ҳосил қиласиз:

$$\delta [\text{OH}^-] = \frac{10^{-(14-\text{pT})}}{10^{-\text{pK}}} = 10^{\text{pK}^b + \text{pT} - 14}$$

Агар K^b ўрнига ҳозирги замон маълумотномада кўрсатилган ва (3.12) тенгламада кўриб ўтилган K^b билан боғлиқ бўлган туташ кислота K_{HA} ни диссоциланиш константаси қўйилса, у ҳолда (10.16) ўрнига қўйидаги ҳосил бўлади:

$$\delta \text{МОН} = \frac{[\text{МОН}]}{[\text{M}^+]} = 10^{\text{pT} - \text{pK}_{\text{HA}}} \cdot 100 \% \quad (10.17)$$

Бромтимол кўки билан титрлаш pH тугайди. Бирок, аммиак билан титрлашда эквивалент нуктада $\text{pH}=5,12$ бўлгани учун, МОН ли хато қилинади: $\delta \text{МОН} = 10^{4,75+7,2-1,40} = 1,0 \cdot 10^{-2}$, яъни бунда индикатор хатоси тахминан 1% ни ташкил этади.

Метилоранжни $\text{pT}=4,0$ бўлгани учун, айни индикатор билан аммиак эритмасини титрланганда ўта титрлаш содир бўлади, ва шу сабабли H^+ ли хато қилинади, уни (10.1) бўйича топилганда

$$\delta \text{H}^+ = 2 \frac{1,0 \cdot 10^{-4}}{0,1} \cdot 100 \% = 0,2 \%.$$

Бинобарин метилоранж жуда қулай индикатор хисобланар экан. Na_2CO_3 ни биринчи боскичгача фенолфталеин билан титрланганда ($\text{pT}=9,0$) МОН ли хато қилинади ва у (10.17) тенглама бўйича хисобланади: $\delta \text{МОН} = 10^{9,0 - 10,32} \cdot 100 \% = 4,7 \%$. Агар уни ўрнига тимол кўки (ишкорли муҳит $\text{pT}=8,4$) олинса, у ҳолда, $\delta \text{МОН} = 10^{8,4 - 10,32} \cdot 100 \% = 1 \%$ хато бўлади. Кўриниб турибдики, тимол

кўки аник натижа берар экан. Титрлашда фенолфталеин қўллашни аник ютуқларидан бири эквивалент нуктада ўз рангини ўзгартиришдир. Натижада иккинчи боскични титрлаш учун айни эритмага бошқа индикаторни қўллаш мумкин бўлади. Агар ҳосил қилинган гидрокарбонатни титрлаш учун метилоранж олинса, у ҳолда $\delta H^+ = 2(10^{-4}/0,1)100 = 0,2\%$ бўлади. Шундай қилиб, Na_2CO_3 ни кислота билан $NaHCO_3$ гача фенолфталеин билан ва H_2CO_3 га кадар метилоранж билан титрлаш мумкин экан. Титрлашнинг иккинчи нуктаси анча юкори аниқликка эга бўлади.

Одатдаги титрлаш усулида хатолик 0,1 % ни ташкил қиласди. Агар ишқорий хато киймати шунга тенг ёки ундан кичик бўлса, эҳтимол, $\frac{[MOH]}{[M^+]} \leqslant 10^{-3}$ бўлар. Бу шартни (10.16) тенгламага қўйилса

$$10^{pK^b + pT - 14} \leqslant 10^{-3} \text{ олинади.} \quad (10.18)$$

ёки логарифмланган шакл

$$pT \leqslant 11 - pK^b \quad (10.19)$$

хосил бўлади.

Агар K^b ўрнига туташ кислота диссоциланиш константаси $K_{HA}(K_{HA}K^b = K_w)$ олинса, у ҳолда (10.19) тенглама ўрнига қўйидаги олинади:

$$pT \leqslant pK_{HA} - 3,0 \quad (10.20)$$

(10.19) ва (10.20) тенгламаларни индикатор танлашда қўллаш ҳам мумкин. Агар индикатор pT си (10.19) ва (10.20) тенглама шартларини қаноатлантира ва H^+ хато қўйилган топширик кийматидан ортмаса, у ҳолда индикатор айни титрлаш учун яроқли хисобланади. Аммиакда $pK^b = 4,75$, шу сабабли аммиакни титрлашга (10.19) ва $pT \leqslant 6,25$ (10.20) тенглама шартларига жавоб берувчи индикаторлар қўлланади. Бу шартни $pT = 9,0$ бўлган фенолфталеин ҳам, $pT = 7,2$ бўлган бромтимол кўки ҳам қаноатлантира олмайди. Шунинг учун бу индикаторлар 0,1 % хато билан титрлашга ярамайди. (10.19) тенгламани $pT = 4,0$ ва 0,1 M H^+ кислота эритмасини титрлашда 0,2 % хато берувчи метилоранжина қаноатлантиради. Ана шундай йўллар билан Na_2CO_3 ва бошқа кучсиз асосларни титрлашда индикаторлар танлаш мумкин.

10.2.5. Кислота ва асос аралашмаларини титрлаш эгри чизиклари

Бу типли аралашмали энг оддий вакили кучли кислота аралашмаси, кучлилиги кучли ва кучсиз кислота ҳамда иккита кучсиз кислота аралашмаси хисобланади. Кучли кислота аралашмасида факат кислота умумий концентрацияси аниқланади. Кислотани алоҳида компонентга бўлиб аниқлаш мумкин эмас. Кучли кислота аралашмасини титрлаш эгри чизиги 10.1-расмда кўрсатилгани каби битта кучли кислотани титрлаш эгри чизигини аниқлаш усулидан фарқ килмайди. Кислота аралашмасини титрлаш учун ишлатиладиган индикатор айни моддани — шахсан ўзини аниқлашда қўлланадиган индикатордан фарқланади.

Кучли кислотани кучсиз кислота иштирокида титрлаш ва аралашмадаги ҳар икки компонентни аниқлаш мумкин, унинг кучсиз кислота диссоциланиш константаси (константалар) аниқ шартга жавоб бериши керак. Кучли кислотани кучсиз кислота иштирокида нисбий хатони 1 % дан оширмай, қай шароитда титрлаш (бу вактда кучсиз кислота ишкор билан 1 % атрофида реакцияга киришиши керак) мумкинлигини аниқлаймиз. Агар кучсиз кислота HA титрланиши 1 % дан ошмаган бўлса, у ҳолда чамаси

$$\frac{[\text{A}^-]}{[\text{HA}]} \leqslant \frac{1}{100} \text{ бўлади. Диссоциланиш константасидан,}$$

$$\frac{[\text{A}^-]}{[\text{HA}]} = \frac{K}{[\text{H}^+]} , \text{ бўлади.}$$

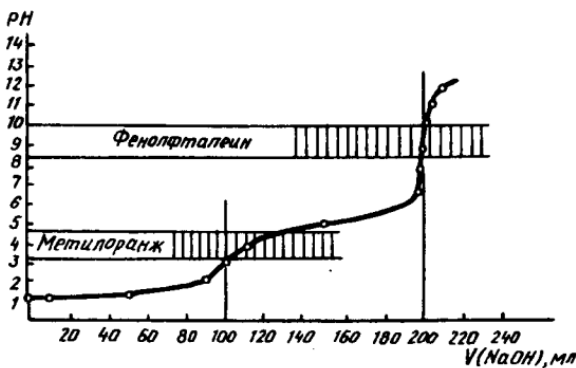
бундан:

$$K \leqslant 1 \cdot 10^{-2} [\text{H}^+]$$

(10.21) бўлади. Кучли 0,1 М кислотани 99 % титрланганда эритмада водород ионлари концентрацияси $0,1 \cdot 0,01 = 1 \cdot 10^{-3}$ моль/л бўлади, яъни эритма $\text{pH}=3,0$ бўлади. (10.21) тенглама бўйича хисобланган кучсиз кислотанинг диссоциланиш константаси кучли кислотани 1 % дан ошмаган хатолик билан аниқлашни белгиловчи юкори чегара $K \leqslant 1 \cdot 10^{-2} \cdot 10^{-3}$, яъни $K \leqslant 1 \cdot 10^{-5}$ бўлади. Ўз-ўзидан маълумки, кучсиз кислотанинг диссоциланиш константаси қанчалик кичик ва кучли кислота концентрацияси қанча катта бўлса, кучли кислота шунча аниқлик билан топилади, масалан, $K \leqslant 1 \cdot 10^{-5}$ белги хлорид кислотани сирка кислота ($K_{\text{CH}_3\text{COOH}}=1,74 \cdot 10^{-5}$) иштирокида аниқлашда нисбий хатолик 1 % дан ортишини кўрсатмоқда. Оксалат кислота ($K_1=5,6 \cdot 10^{-2}$)

ёки фосфат кислота ($K_1 = 7,6 \cdot 10^{-3}$) иштирокида HCl ни аниқлашдаги хатолик яна ҳам катта бўлади.

Кучли кислотани кучсиз кислота иштирокида титрлашда эквивалент нуктадаги водород ионлари концентрацияси кучсиз кислотани диссоциланиши бўйича (3.21) тенглама билан аниқланади. Титрлаш эгри чизикларининг кейинги нукталарини хисоблаш 10.2.2 бўлимда кўрсатилган хисоблашдан хеч қанча фарқ қилмайди. Чунки эритмадаги кучсиз кислота ва уни туташ асоси иштирок этяпти. HCl ва CH_3COOH аралашмасининг титрлаш эгри чизиклари 10.7-расмда келтирилган. Титрлашда 2 та эгри чизикни кўриш мумкин, бинобарин HCl ни титрлашдаги сакрама унча катта эмас.



10.7-расм. 0,1 М HCl ва 0,1 М CH_3COOH аралашмасини 0,1 М NaOH эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

Шундай килиб, HCl ва CH_3COOH аралашмасини икки хил индикатор қўллаш билан анализ килиш мумкин: метилоранж ва фенолфталеин билан. Титрлашни метилоранж билан бажариш, тахминан бир неча фоиз нисбий хатоликни хисоблаб топишга олиб келади, фенолфталеин қўлланса хар икки кислотани умумий микдорини аниқ топишга имкон беради.

Иккита кучсиз кислота аралашмасини титрлаш 10.2.4. бўлимда тўлик кўриб ўтилгани каби икки негизли кислотани аниқлаш усулидан хеч қанча фарқ қилмайди. Анча кучли кислотани айни аралашмадан 1 % атрофида хатолик билан аниқлаш мумкин. Унинг учун кислотанинг диссоциланиш константалари 4 ва ундан кўп бирликка фарқ қилиши керак. Бундай, анча, кучли кислоталарни эквивалент нуктадаги рНи (3.56) тенглама бўйича хисоб-

ланади. Бундай муносабатлардан фойдаланиб, таркибида кучли ва кучсиз асос тутган турли аралашмани титрлаш эгри чизигини хисоблаш мумкин.

10.3. Эквивалент нуктани физик-кимёвий усул билан аниклаш

Эквивалент нуктани аниклашда рангли индикаторларни кенг миқёсда қўллаш энг оддий усуллардан бири, аммо у ягона усул хисобланмайди. Рангли индикаторлар билан бирга флуоресцент ва хемилюминесцентли индикаторларидан ҳам фойдаланилади. Турли физик-кимёвий усуллар, жумладан потенциометрик, кондуктометрик, фотометрик, термометрик ва бошқалар катта муваффакиятлар билан қўлланмоқда.

Потенциометрик ўлчаш титрлаш жараёнида эритмарНини кузатишга асосланган. Бунда титрлаш эгри чизиги экспериментал маълумотга биноан тузилади ва РН сакрамаси бўйича эквивалент нукта аникланади.

Кислота-асосли ўзаро таъсирилаш реакция давомида эритманинг электр ўтказувчанлиги ўзгаради, шунинг учун кўпчилик ҳолларда эквивалент нуктани кондуктометрик ўлчаш билан аникланади. Кислота-асосли усулларда фотометрик, термометрик ва бошқалар ҳам самарали қўлланилади. Эквивалент нуктани физик-кимёвий усул билан белгилаш дарсликнинг иккинчи кисмида кўрилади.

10.4. Кислота-асосли титрлаш усулини амалда қўлланилиши

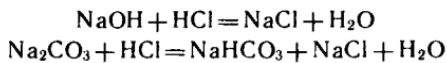
Кислота-асосли титрлаш усуллари кимёвий ва текстил саноати, пластмасса ва тола технологияси, ўғитлар, гидрометаллургия ва электрометаллургияда маҳсулот сифатини текшириш жараёнларида қўлланилади.

Кислота-асосли титрлаш усуллари билан кучли ва кучсиз кислоталар, кучли ва кучсиз асослар, шу жумладан зарядланган кислота ва асослар деб хисобланувчи туз концентрацияларини аниклашда ҳам фойдаланилади. Шунга ўхшаш кислота-асос хоссаларини намоён қилмайдиган, аммо кислота ва асослар билан реакцияга киришувчи моддалар ҳам аникланиши мумкин. Анализланувчи маҳсулот анорганик ва органик оксидлар ва нитрат, сульфат, хлорид, фторид, фосфат, сирка, оксалат,

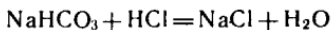
салицил кислота ва бошқалар, органик ва анерганик асослар — ишқорий ва ишқорий-ер металл гидроксидлари, амиак, аминлар; аминоспиртлар ва шунга ўхшашлар хисобланади. Карбонатлар, фосфатлар, пирофосфатлар, цианидлар, сульфидлар, боратлар ва кўпчилик кислота тузлари анализ қилинади. Бундай моддалар одатда бевосита титрлаш усули билан аникланади. Баъзи ҳолларда билвосита ва алмашлаш усули билан ҳам титрлаб аникланади.

10.4.1. Карбонат ва фосфатли аралашмалар анализи

Аралашма анализини бажариш имконияти ва унда йўл кўйиладиган хатоликлар асосан алоҳида компонентларни титрлаш эгри чизикларидан аникланади. Масалан, NaOH ва Na_2CO_3 аралашма анализини кўриб чикамиз. NaOH (10.2- расмга қаранг) ва Na_2CO_3 (10.7- расмга қаранг) аралашмасининг анализи фенолфталеин ($pT=9,0$) рангсизланиши билан тутатилади. Бунда NaOH ни ҳаммаси титрланганда Na_2CO_3 ни ярми NaHCO_3 га ўтганлигини кўрсатади:



Бунда V_1 мл ҳажм кислота сарфланади. Кислота қўшиш давом этилганда реакция қуйидаги tenglama бўйича боради:



Метилоранжни рангсизланиши реакция ниҳоясига етганлигини кўрсатади. Агар титрлашга сарфланган (метилоранж бўйича) кислотанинг умумий ҳажми V_2 мл бўлса, у ҳолда $V_2 - V_1$ айирмаси, (10.23) tenglama бўйича сарфланган кислота ҳажмига teng бўлади. (10.22) ва (10.23) реакцияларга сарфланган кислота миқдори teng бўлгани учун, Na_2CO_3 ни ҳаммасига сарфланган кислотанинг умумий миқдори $2(V_2 - V_1)$ га teng бўлади. Шундай экан, NaOH билан реакция ўйналишига $V_2 - 2(V_2 - V_1) = 2V_1 - V_2$ мл HCl тўғри келади. Ана шу қиймат бўйича Na_2CO_3 массаси хисобланади:

$$m(\text{Na}_2\text{CO}_3) = \frac{c(\text{HCl}) \cdot 2(V_2 - V_1)}{1000} \cdot M(1/2 \text{Na}_2\text{CO}_3)$$

ва NaOH массаси:

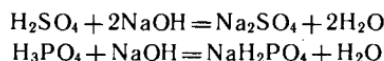
$$m(\text{NaOH}) = \frac{c(\text{HCl})(2V_1 - V_2)}{1000} \cdot M(\text{NaOH})$$

Аралашма $\text{NaHCO}_3 + \text{Na}_2\text{CO}_3$ эритмасини ҳам иккита индикатор билан титрлаш мумкин. Метилоранж рангининг ўзгариши (10.23) реакцияни тамом бўлганини кўрсатади. Агар намунаси титрлашга (метилоранж билан) сарфланган кислотани умумий ҳажми V_2 мл бўлса, у ҳолда $V_2 - 2V_1$ ҳажм кислота эритмадаги NaHCO_3 аралашмасини титрлашга сарфланади. Бундан:

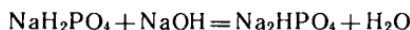
$$m(\text{NaHCO}_3) = \frac{c(\text{HCl}) \cdot 2V_1}{1000} \cdot M(\text{NaHCO}_3);$$

$$m(\text{Na}_2\text{CO}_3) = \frac{c(\text{HCl})(V_2 - 2V_1)}{1000} \cdot (1/2 \text{Na}_2\text{CO}_3)$$

Эритмадаги сульфат ва фосфат кислота аралашмалари микдорини аниқлашлар ҳам шунга ўхшаб олиб борилади. Аралашма H_2SO_4 ва H_3PO_4 ни метилоранж билан титрлашда реакция кўйидагича боради:



Фенолфталеин билан титрлашда унга NaOH кўшилади:



Агар V_1 — метилоранж билан титрлашда сарфланган NaOH ҳажми, V_2 эса фенолфталеин билан титрлашда сарфланган ишкор микдори, H_3PO_4 ни иккинчи босқичига сарфланган ишкор микдори $V_2 - V_1$ айирмасига teng бўлади. Иккинчи босқич бўйича H_3PO_4 ни массаси кўйидаги формула билан хисобланади.

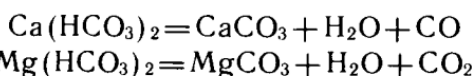
$$m(\text{H}_3\text{PO}_4) = \frac{c(\text{NaOH})(V_2 - V_1)}{1000} M(\text{H}_3\text{PO}_4)$$

Сульфат кислота H_2SO_4 ни титрлашга $V_1 - (V_2 - V_1) = (2V_1 - V_2)$ ишкор сарфланади, бинобарин,

$$m(\text{H}_2\text{SO}_4) = \frac{c(\text{NaOH})(2V_1 - V_2)}{1000} M(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) бўлади.$$

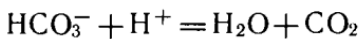
10.4.2. Сувнинг қаттиқлигини аниқлаш

Сувнинг қаттиқлиги кальций ва магнийни моляр эквивалент концентрацияси ($f_{экв} = 1/2$) билан характерланиб, моль/л да ифодаланади. Қаттиқлик ё карбонатли ёки йўқолувчи вадоимий бўлиши билан фарқланади. Сувнинг таркибида гидрокарбонатлар бўлса у карбонатли қаттиқлик дейилади ва у қайнатилса парчаланади:



Бу билан сувнинг қаттиқлиги йўқолади ёки камаяди. Шу сабабли карбонатли қаттиқликни йўқолувчи деб аталади. Сув қайнатилганда карбонатлар билан бирга бошқа баъзи бир тузлар бирга чўкади.

Сувнинг доимий қаттиқлигига сувдаги гидрокарбонатлардан бошқа яна турли эрувчан тузлар ҳам бўлади. Сув қайнатилганда улар камаймайди. Сувнинг доимий ва карбонатли қаттиқлилик йигиндиси унинг умумий қаттиқлигини ҳосил қиласди. Карбонатли қаттиқликни аниқлашда сувни метилоранж индикатори иштироқида хлорид кислота билан титрланади:



Агар $V(\text{H}_2\text{O})$ мл ҳажмли сувга $V(\text{HCl})$ мл, $c(\text{HCl})$ концентрацияли хлорид кислота сарфланган бўлса, у ҳолда карбонатли қаттиқлик кўйидагига тенг бўлади:

$$\frac{c(\text{HCl})V(\text{HCl}) \cdot 1000}{V(\text{H}_2\text{O})}$$

Сувнинг доимий қаттиқлиги айланма титрлаш усули билан аниқланади. Сувдан маълум ҳажмда ўлчаб олиб, устига титрланган стандарт Na_2CO_3 эритма қўшиб қуригунча буглатилади. Бунда кальций ва магний карбонатлари чўкмага тушади. Куруқ маҳсулот таркибида CO_2 бўлмаган дистилланган сувда эритилади ва бу эритмадан, карбонатлар билан реакцияга киришмай колган, ортиқча Na_2CO_3 миқдори аниқланади. Агар сувни $V(\text{H}_2\text{O})$ мл ҳажмига нормал концентрацияси $c(1'2 \text{ Na}_2\text{CO}_3)$ ли $V(\text{Na}_2\text{CO}_3)$ мл Na_2CO_3 қўшилган бўлсин. Реакцияда карбонатлар билан таъсиранмай колган ортиқча Na_2CO_3 ни титрлаш учун $V(\text{HCl})$ мл сарфланган бўлса, у ҳолда сувнинг доимий қаттиқлиги:

$$\frac{c(1/2 \text{ Na}_2\text{CO}_3) \cdot V(\text{Na}_2\text{CO}_3) - c(\text{HCl})V(\text{HCl})}{V(\text{H}_2\text{O})} \cdot 1000.$$

Бу усул билан умумий қаттиқликни эмас, фактат доимий қаттиқликни аникланади, чунки сувдаги кальций ва магнийни гидрокарбонат ҳолда чўқтиришга Na_2CO_3 сарфланмайди. Сўнгги вақтларда сувнинг қаттиқлигини аниклаш учун комплексонометрик титрлаш усули муваффакият билан қўлланилмоқда.

10.4.3. Органик бирикмалар таркибидаги аммиак ва азотни Къельдал усули бўйича аниклаш

Аммоний иони NH_4^+ жуда кучсиз кислота ($\text{pK}_{\text{NH}_4^+} = 9,24$), шу сабабли эритмадан pH индикатори ёрдамида бевосита титрлаш мумкин эмас. Одатда аммоний тузлари тескари (айланма) ёки алмаштириш йўл бўйича титрлаб аникланади.

Тескари титрлаш усулларидан бирида, анализланувчи эритмага аниқ концентрацияли NaOH эритмаси қўшилади ва аммиак батамом NH_3 чиқиб кетгунча киздирилади. Сўнгра ишкорнинг ортиқча миқдорини метилоранж иштирокида титриметрик усулда (HCl билан) аникланади. Индикатор сифатида фенолфталеин тавсия этилмайди, чунки ишкор CO_2 билан бирикиб натижани бузуб кўрсатиши мумкин. Аммиак массаси куйидагича формула бўйича хисобланади:

$$m(\text{NH}_3) = \left[\frac{c(\text{NaOH}) \cdot V(\text{NaOH})}{1000} - \frac{c(\text{HCl}) \cdot V(\text{HCl})}{1000} \right] M(\text{NH}_3)$$

Титрлашни бошқа усулида анализланувчи аммоний туз эритмасига ортиқча ишкор қўшилади ва ажралган NH_3 ҳайдалади ва у бирор кислотага шимдирилади. Эритмада аммиак билан ўзаро таъсирилашувдан қолган кислота миқдори метилоранж иштирокида ишкор билан титрланади. Фенолфталеин ва $\text{pT} > 7$ бўлган бошқа индикаторларни ишлатиш мумкин эмас, чунки эритмадаги аммоний ионлари реакцияга киришиши мумкин. Тескари титрлаш натижалари куйидаги формула бўйича ҳисобланади:

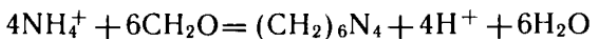
$$m(\text{NH}_3) = \left[\frac{c(\text{HCl}) \cdot V(\text{HCl})}{1000} - \frac{c(\text{NaOH}) \cdot V(\text{NaOH})}{1000} \right] M(\text{NH}_3)$$

Аммиакни ҳайдаш учун органик бирикмалар таркибидаги азотни жуда ҳам кенг миқёсда маълум бўлган Къельдал

усулидан фойдаланиб аниқланади. Бу усулнинг энг оддий вариантида анализланувчи намуна қиздириш орқали симоб тузлари (катализатор) иштирокида концентранган сульфат кислота билан ишланади. Натижада органик бирикмалар оксидланиб CO_2 ва H_2O ҳосил бўлади ва азотнинг ҳаммаси NH_4HSO_4 га айланади. Аralашма совитилгандан сўнг, қолдик устига ишқор эритмаси қўшилади ва NH_3 аммиак эса аник ҳажмли кислотага шимдирилади. Кимёвий реакцияга киришмай қолган кислота микдори аммиак билан титрлаб аниқланади ва намунадаги азот массаси тескари титрлаш формуласи бўнича ҳисобланади. Къельдал усули бўйича аминлар, аминокислоталар, алкалоидлар ва жуда кўп бошка таркибида азот бор бирикмалардаги азотни аниқлаш мумкин. Айрим бирикмалар, олдиндан намунани парчаланиб ёки қалай (II) хлорид ёки рух қукуни билан қайтарилиб (азотли бирикма, гидразни ҳосиллари ва ш. ў) сўнг Къельдал бўйича анализ қилиш мумкин.

Реакция натижасида ажралган аммиакни борат кислотага ($\text{H}_2\text{B}_4\text{O}_7$) ютириш мумкин. Ҳосил бўлган борат-ион хлорид кислота билан борат кислота иштирокида осонликча титрланади (метилоранж бўйича). Буни алмасиши усули бўйича титрлаш деб каралса бўлади.

Аммиак NH_4^+ ни аниқлаш усулидан яна бири формальдегид иштирокида (формальдегид усули) титрлашdir. Реакцияга NH_4^+ иони билан формальдегид реакцияга киришади.



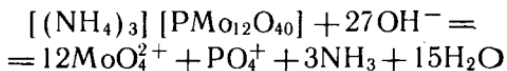
Ажралиб чиқкан кислота микдори реакция тенгламасининг кўрсатишича аммоний тузларига эквивалент бўлади. Анализланувчи нейтрал эритмага формальдегид қўшилади ва ажралган кислота фенолфталеин ёрдамида ишқор билан титрланади, чунки аммоний ионлари формальдегид билан қайтар жараёндир, аммо кучсиз ишқорий эритмада реакция охиригача боради. Формальдегид HCOOH га ўзgartериш киритиб натижани қуйидаги формула бўйича ҳисобланади:

$$m(\text{NH}_3) = \frac{c(\text{NaOH}) \cdot V(\text{NaOH})}{1000} \cdot M(\text{NH}_3)$$

10.4.4. Фосфорни аниклаш

Фосфат кислотанинг бир ёки икки негизли деб ҳам титрлаш мумкинлигини титрлаш эгри чизик (10.5) кўрсатти. Фосфат кислотага CaCl_2 эритмаси қўшилганда кийин эрувчан учламчи кальций фосфат ҳосил бўлади ва эквивалент микдорда H^+ ионлари ажралади. Шунга асосан фосфат кислота уч негизли бўлиб титрланади. Пирофосфат кислота $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_7$ икки негизли каби титрланади.

Кўпинча маъдан, концентрат ва маҳсулотларни технологик қайта ишлашида қолдиклар таркибидаги фосфорни молибдофосфат усули билан титрлашдан фойдаланиб аникланади. Нитрат кислотали муҳитда фосфор аммоний молибдат билан чўктирилади. Бунда сарик чўкма — аммоний молибдофосфат $(\text{NH}_4)_3[\text{PMo}_{12}\text{O}_{40}]$ ҳосил бўлади. Чўкма фильтрланади, ювилади ва мўл микдордаги титрланган эритма NaOH да эритилади.



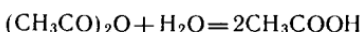
Ортиқча NaOH фенолфталеин иштироқида кислота билан титрланади. Титрлаш вактида реакция NaOH дан ташқари PO_4^{3-} ионлари ва 3NH_3 ҳам катнашади. Бу ҳар бир атом Р га 4H^+ микдорда қўшимча кислота сарфланишига олиб келади. Айни усулда фосфорнинг моляр эквивалент массаси M ($1/23$ Р) ни ташкил этади. Эквивалент массасининг кичик бўлиши, айни усулда кўп камчиликларни қоплаб кетади. Булар аммиакни фенолфталеин орқали титрланганда эквивалент нуқтада тўлиқ титрланмаслиги, титрлаш вактида аммиакнинг учувчанилиги, ҳаводан CO_2 ни ютиш ва х. к. лар.

10.4.5. Спиртларни аниклаш

Спирт ва қўргина органик бирикмалар кислота-асосли титрлашнинг алмаштириш усули бўйича аникланиши мумкин. Спирт КОНанализида намунага маълум ҳажмдаги пиридин ёки бошқа мос келадиган эритувчилиги сирка ангидрид $(\text{CH}_3\text{CO})_2\text{O}$ қўшилади. Спирт ва ангидрид ўртасида реакция жуда тез йўналади:



Реакция тугагандан кейин, эритмада қолган ангидридни кислотага айлантириш учун сув қўшилади:



ва ҳар икки реакция маҳсулоти бўлган CH_3COOH ни $NaOH$ билан титрлаб сирка кислотанинг умумий микдори аникланади.

Худди шунча сирка ангидрид намунаси сувда эритилади ва ҳосил бўлган сирка кислота микдорини қайтадан аникланади. Сирка ангидрид спирт билан бирикканда бир молекула ангидридан бир молекула кислота ҳосил бўлади, лекин сувда эритилганда эса икки молекула сирка кислота ҳосил бўлади. Титрлашга сарфланган ишкор ҳажмининг фарқи спирт массасини хисоблаш имкониятини беради, яъни $m (ROH) = \frac{c (MOH) (V_2 - V_1)}{1000} M (ROH)$, бунда,

V_1 — ангидрид сувда эритилиб спирт билан бирикишдан ҳосил бўлган кислотани титрлашга сарфланган $NaOH$ ҳажми, V_2 — ангидрид сувда эришидан ҳосил бўлган кислотани титрлаш учун сарфланган $NaOH$ ҳажми.

10.4.6. Сувсиз мухитда титрлаш

Сувсиз мухит ва аралаш эритувчиларда титрлаш сувли эритмада бажариб бўлмайдиган аналитик аниклашларга имконият беради. Сувсиз эритувчилар ёрдамида сувда эримайдиган ёки парчаланадиган бирикмаларни, ҳамда жуда кўп мураккаб аралашмаларни ўзаро ажратмай ва сувда жуда ҳам кучсиз кислота ёки асос хоссани намоён этувчи ва ҳ. к. бирикмаларни титрлаш ва уларни аниклаш мумкин.

Кўпчилик сувсиз эритувчиларда титрлаш эгри чизикни хисоблаш худди шундай сувли эритмаларга нисбатан анча мураккабdir. Бу эриган модда ион жуфти ҳосил бўлиши, уни тўлиқ диссоцилаймаслиги ва ҳ. к. лар билан тушунтирилади. Кўпинча бундай жараёнларга микдорий жиҳатдан тушунтириш берилмайди. Титрлаш эгри чизигини кўриниши тахминан сувли эритма титрлаш эгри чизигининг умумий кўриниши каби бўлади. Сувсиз эритувчиларда эквивалент нукта ҳам рангли индикатор ёки pH — метр орқали топилади. Албатта, индикаторни ўтиш оралиғи ва сувсиз эритувчидаги унинг ранги сувли эритмаларга нисбатан ўзгариши мумкин. Аммо индикатор таъсир этиш механизми ўз кучини саклаб колади. Сувсиз эритувчиларда ҳам

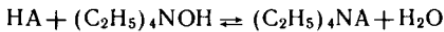
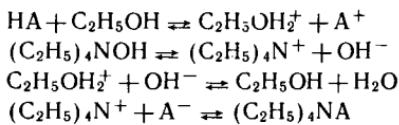
сувли эритмаларда ишлатиладиган индикаторлар-фенол-фталеин, метилоранж ва бошқалар, ҳамда кенг миқёсда pH—метрлар, айниқса аралашмани анализида жуда кўп кўлланилади.

Сувсиз эритувчиларда кислоталарни титрлаш. Кучли минерал кислоталар чумоли, сирка ва бошқа кислотали мухитда титрланади. Кучсиз кислоталарни титрлаш учун протон олувчи хоссага ва унча катта бўлмаган автопротолиз константа хоссага эга бўлган эритувчилар талаб килинади. Эритувчини диэлектрик ўтказувчанигини анча юкори бўлиши ҳам мақсадга мувофиқдир. Бундай эритувчилар, масалан, этилендиамин, пиридин, диметилфармамид, ацетон ва бошқалар ҳисобланади. Бундай эритувчиларда карбон кислоталар, фенол ва уларни аралашмалари аникланади. Яна метанол, этанол ва бошқа спиртларни аниклашда яхши натижалар олинади.

Кислоталарни аниклашда анерганик ва органик асослар, ацетатлар, спиртнинг ишқорий металл билан бирикмалари, аминлар ва х. к. титрант сифатида кўлланади. Сувсиз эритмаларда энг кучли асослар сифатида тўртламчи аммонийли асослар, яъни тетраметил, тетраэтил, тетрабутиламмоний ва уларнинг ҳосилаларини гидроксидли бирикмалари ҳисобланади.

Кислоталарни аниклашда бромтимол кўк, пикрин кислота, фенол кизил, фенолфталеин ва бошқалар индикатор ҳисобланади.

Сувсиз эритмада кислотани титрлашда содир бўладиган мувозанат характеристини куйидаги схема кўрсатади, бунда НА кислотани этил спиртида титрлаш (бензолметанол эритмасидаги), яъни тетраэтиламмоний гидроксиди берилган.



Шундай килиб, сувсиз эритмадан моно ва дикарбон кислоталар ва уларнинг ангидриидлари, хлорангидриидлар, анерганик кислоталар, ҳамда кучсиз кислота хоссасига эга бўлган бирикмалар титрланиши мумкин.

Органик асос тузлари, масалан, спирт, ацетон, этилендиамин, сирка ангидриид ва бир қатор бошқа эритувчи-

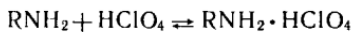
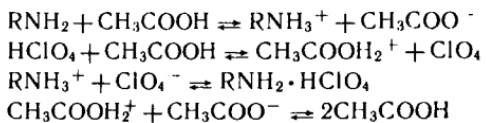
лар мухитидаги ҳар хил аминлар кислота хоссасини намоён этади. Шу сабабли уларни ҳам турли асослар билан титрлаш мумкин.

Сувсиз эритувчиларда асосларни титрлаш. Кучсиз кислоталарни аникловчи сувсиз эритувчилар протоно-донорлик хусусиятга эга бўлиши ва унча катта бўлмаган автопротолиз константага эга бўлиши керак. Кучсиз асосларни титрлашда кўпинча сирка кислота ва уни сирка ангидрид билан аралашмаси, тоза сирка ангидрид, чумоли кислота сирка аралашмасида ҳамда нитрометан, сирка ангидрид, ва диоксан билан ацетон, метилэтилкетон ва бошқа кетонлар, метил, этил, пропил ва бошқа спиртлар, диметилсульфоксид ва х.к. аралашмалари ишлатида. Аралаш эритувчилардан, жумладан диоксан — хлороформ, диоксан — сирка кислота — нитрометан ва ҳоказолар кенг миқёсда қўлланилмоқда.

Асосларни аниклашда, сувсиз эритмада энг кучли кислоталардан бири хлорат кислота, хлорид к-та, алкил-ва арилсульфокислоталар (*n*-толуолсульфокислота, метансульфокислота ва б.) ҳамда нитрат, сульфат, пикрин ва баъзи бир бошқа кислоталар кўпинча титрант ҳисобланади.

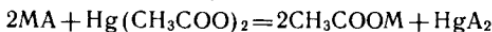
Асосларни титрлашда бромфанол кўк, метил сариғи, нитрофенол, тимол-фталеин ва бошқа индикаторлар энг кўп қўлланилди.

Сувсиз эритмаларда анерганик асослар ва кўпчилик асос хоссали органик бирикмалар, жумладан, ароматик, алифатик ва гетероциклик амин, диамин ва уларнинг хосилалари, амид, имид, аминооксид, аминокислота, фосфинлар, фосфооксидлар, витаминлар, антибиотик ва бошқа фармацевтик препарат микдорлари аникланиши мумкин. Асосларни титрлаш даврида эритилган заррача билан эритувчи ва реакция маҳсулотлари орасида бир нечта мувозанат вужудга келади. Масалан, амин RNH_2 ни сувсиз сирка кислотанинг сирка кислотали эритмаси билан хлорли кислотани титрлашда, куйидаги реакция боради:



Сувсиз сирка кислотали мухитда кучсиз асослардан мочевина ва тиомочевина, бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминларни титрлаш ҳамда кўпгина бошқа аналитик масалаларни ҳал қилиш мумкин экан.

Анорганик кислота тузларидан хлорид, бромид, нитрат, сульфат ва бошқалар сувсиз сирка кислотада асос хоссани намоён этади. Аммо уларни бевосита титрлаш анча қийинчилик туғдиради. Бундай ҳолларда симоб ацетат таъсириб, уларни тегишли металл ацетатларига айлантирилади.



Уни эса сирка кислотада $HClO_4$ эритмаси билан осонгина титрланади.

10.5. Усулни умумий баҳолаш

Кислота-асосли титрлаш юқори сезигирлиги билан характерланади. Уни энг оддий аниқлашдаги хатолик 0,1 ... 0,2% ни ташкил этади. Ишчи эритмалар барқарордир. Эквивалент нуктани топишда ҳар хил pH — метр индикаторлар тўплами бўлиб, турлича физико-кимёвий анализ усуллари жумладан, потенциометрик, кондуктометрик, термометрик ва бошқа усуллар топилган. Кислота-асосли титрлаш чегараси жуда ҳам кенг. Сувсиз мухитда кислота-асосли титрлаш интенсив равишда ўсмоқда.

?

Саволлар

1. Куйнда санаб ўтилган титрлашда қайси бири эквивалент нуктага тўғри келади, $pH=7$, $pH < 7$, $pH > 7$: а) $HNO_3 + NaOH$; б) $HCOOH + NaOH$; в) $HJO_3 + NaOH$; г) $CH_3CH_2COOH + KOH$; д) $NH_3 + HCl$; е) $KOH + HCl$; ж) $H_2NC_6H_4SO_3H + NaOH$; з) $C_6H_5NH_2 + HCl$; и) $C_2H_5N + HCl$; к) $C_2H_5NH_2 + HCl$; л) $KCN + HCl$; м) $Na_2CO_3 + HCl$;

2. Қандай фактор ёки характеристикалар (диссоциланиш константаси, ҳарорат, эритма концентрацияси, титрланувчи эритма ҳажми, титрлаш тезлиги) таъсири қиласи: а) эквивалент нукта ҳолатига; б) титрлаш сакрама катталиги ва ҳолатига?

3. Қандай ҳолда (иккитаси таккосланса) титрлаши сакрамаси каттабўлади: а) 0,1 M $NH_3 + 0,1 M HCl$ ва 0,1 M $NaOH + 0,1 M HCl$; б) 0,1 M $CH_3COOH + 0,1 M NaOH$ ва 0,1 M $HCl + 0,1 M NaOH$; в) 0,1 M $HF + 0,1 M NaOH$ ва 0,1 M $HJO_3 + 0,1 M NaOH$?

4. Куйидаги титрлашга қайси индикаторлар (метилоранж, фенолфталеин, лакмус) тўғри келади: а) $C_6H_5COOH + NaOH$; б) $HCOOH + NaOH$; в) $HNO_3 + NaOH$; г) $NH_3 + HCl$; д) $CH_3NH_2 + HCl$; е) $C_6H_5NH_2 + HCl$; ж) $Na_2CO_3 + HCl$; з) $Na_2CO_3 + 2HCl$; и) $KCN + HCl$; к) $Na_3PO_4 + HCl$; л) $Na_3PO_4 + 2HCl$?

5. Куйидаги титрлашга қайси индикатор ярайди: а) 0,1 M $K_2HPO_4 +$

+ 0,1 M HCl; б) 0,1 M KH₂PO₄ + 0,1 M KOH?

6. Титрлашларни метилоранж ва фенолфталеин билан олиб борилса, кайсан индикаторли хатоликни хисобга олиш керак: а) HCl + NaOH; б) CH₃COOH + NaOH; в) NH₃ + HCl; г) Na₂CO₃ + HCl?

7. Куйидаги кислоталардан: қай бирини: H₂CO₃, H₃Cit, H₃PO₄, H₄P₂O₇ бирламчи, иккиласми, учламчи, түртламчи килиб титрлаш мумкин. Хатолик 1% дан ортмасин.

8. Куйидаги усуулларга асосланаб H₃PO₄ нинг эквивалент моляр массасини аникланг: а) аммоний молибофосфат ҳолда чўқтириб уни эритилса ва титрланса; б) H₃PO₄ ни CaCl₂ иштироқида титрланса?

9. K₂HPO₄ ни индикатор метилоранж иштироқида HCl билан титрланди: HCl титрини хисоблаш формуласини ёзинг.

10. Ишкор NaOH ни H₃PO₄ билан фенолфталеин иштироқида титрланди. Хлорид кислотани H₃PO₄ бўйича титрини хисоблаш формуласини ёзинг.

11. Фосфат кислота H₃PO₄ни NaOH билан титрлашда хосил бўлувчи буфер эритма компонентларини кўрсатинг:

а) метилоранж билан;

б) фенолфталеин билан;

12. Куйидаги моддалар ўзаро бирга келса, уларни микдори қандай аникланади?

а) K₂CO₃ ва KHCO₃; в) H₃PO₄ ва Ca(H₂PO₄)₂; д) H₃PO₄ ва H₂SO₄;

б) NaOH ва NaCO₃; г) H₃PO₄ ва HCl;

Хисоблаш формуласини келтиринг.

13. Эритмада куйидаги моддалар NaOH, Na₂CO₃ лардан бири ёки аралашма NaOH + Na₂CO₃, NaHCO₃ + Na₂CO₃ лардан бири бўлса, ҳамда уни фенолфтален (Ф-Ф) ва метилоранж (м.о) иштироқида HCl билан кетма-кет титрланди. Агар сарфланган кислота ҳажми куйидагини ташкил этса қайси модда ёки аралашма титрланади?

Вариант	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
V(HCl/Ф-Ф) мл	10	7	18	13	—	20	9	10	—	25	23	18	10
V(HCl/м.о) мл	10	15	6	1	16	—	9	23	15	8	7	—	22

14. Куйидаги модда микдорларини аниклашда бевосита ёки билвосита кислота асосли усуулларни қай биридан фойдаланилади: KCN, NH₄Cl, NH₃, Na₂CO₃, CaCO₃ кўлланадиган титрантни кўрсатинг.

15. Реакция аралашмасидан экстракция йўли билан олинган фосфор кислота таркибида H₃PO₄ ва H₂SO₄ ёки H₃PO₄ ва Ca(H₂PO₄)₂ лар бор. Агар иккиси аликвот кисм тегишили фенолфталеин (Ф-Ф) ва метилоранж (м.о) иштироқида NaOH билан титрланганда куйидаги ҳажмда сарфланган бўлса:

Вариант	1	2	3	4
V(NaOH/м.о) мл	20,12	13,00	11,20	15,80
V(NaOH/Ф-Ф) мл	32,01	27,80	23,60	24,40

Аралашма таркибини топинг?

16. Титрлаш эгри чизигини тузинг ва индикатор танланг:

16. Титрлаш эгри чизигини тузинг ва индикатор танланг:

Вариант	Аниқланувчи модда	Титрант	Вариант	Аниқланувчи модда	Титрант
1	0,1 М HCOOH	0,2 М KOH	9	0,1 М NH ₄ Cl	0,1 М NaOH
2	0,3 М C ₆ H ₅ COOH	0,3 М NaOH	10	0,2 М CH ₃ COO Na	0,2 М HCl
3	0,1 М HF	0,1 М NaOH	11	0,1 М NH ₂ CH ₂ COONa	0,1 М HCl
4	0,1 М CH ₃ NH ₂	0,1 М HCl	12	0,2 М Na ₂ CO ₃	0,2 М HCl
5	0,3 М C ₂ H ₅ NH ₂	0,3 М HCl	13	0,1 М K ₂ HPO ₄	0,1 М HCl
6	0,1 М H ₂ NCH ₂ CH ₂ OH	0,1 М HCl	14	0,1 М Na ₂ H ₂ ЭДТА	0,1 М NaOH
7	0,2 М (C ₂ H ₅) ₂ NH	0,2 М HCl	15	0,1 М H ₂ TeO ₃	0,1 М NaOH
8	0,2 М KCN	0,2 М HCl	16	0,1 М H ₃ PO ₄	0,1 М NaOH



Масалалар

1. Таркибида 90% CaO ва 10% бетараф аралашма тутган сўндирилмаган оҳакни нейтраллаш учун CaO бўйича титр 0,009000 дан мл 20,00 HCl сарфланган бўлса қанча тортиш оҳактош олиш керак?

Берилган хажмли кислота билан бириккан CaO массасини хисоблаймиз:

$$m_1 = T(HCl/CaO) V(HCl)$$

Сўндирилмаган оҳак массаси эса:

$$m_2 = \frac{m_1 \cdot 100}{90} =$$

$$\frac{T(HCl/CaO) V(HCl) \cdot 100}{90} = \frac{0,009000 \cdot 20,00 \cdot 100}{90} = 0,2 \text{ г.}$$

* Титр г/мл да ифодаланади.

2. Тортими 0,4000 г натрий ва калий қарбонатдан иборат аралашмани титрлашга 22,00 мл. 0,3000 М HCl сарфланади. Na_2CO_3 ва K_2CO_3 аралашмасини умумий масса улушки (%) хисобланг.

Агар W — аралашмадаги Na_2CO_3 (%) нинг масса улушки бўлса, у ҳолда тортимдаги Na_2CO_3 ва K_2CO_3 моддани эквивалент микдори қўйидагига тенг бўлади:

$$n(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{CO}_3) = \frac{m_{\text{cm}} w}{100M(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{CO}_3)} \text{ ва } n(\frac{1}{2}\text{K}_2\text{CO}_3) = \frac{m_{\text{cm}}(100 - w)}{100M(\frac{1}{2}\text{K}_2\text{CO}_3)}$$

эквивалент нуктада

$$n(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{CO}_3) + n(\frac{1}{2}\text{K}_2\text{CO}_3) = n(\text{HCl})$$

бунда, $n(\text{HCl}) = \frac{c(\text{HCl})V_{\text{HCl}}}{1000}$ титрлашга сарфланган HCl микдори.

Буларни умумлаштирилса:

$$\frac{0,4000 \cdot w}{100 \cdot 52,994} + \frac{0,4000(100 - w)}{100 \cdot 69,103} = \frac{22,00 \cdot 0,3000}{1000} \text{ бўлади.}$$

Сон кийматлари қўйилса:

$$\frac{0,4000 \cdot w}{100 \cdot 52,994} + \frac{0,4000(100 - w)}{100 \cdot 69,103} = \frac{22,00 \cdot 0,3000}{1000};$$

$$w = 46,12\% \text{ Na}_2\text{CO}_3; 100 - 46,12 = 53,88\% \text{ K}_2\text{CO}_3 \text{ бўлади.}$$

3. Аммоний хлорид тортими ортиқча ишқор билан ишланди. Ажралган аммиак 50,00% мл. 0,5120 М HCl га шимдирилди ва эритма 250,00 мл.га суюлтирилди. Эритмадан 50,00 мл олиб титрланганда 23,73 мл 0,05 М KOH ($K^{**}=0,9740$) сарфланди.

Аммоний хлорид таркибидаги NH_3 оғирлигини хисобланг.
Кислотанинг дастлабки эритмасидаги HCl нинг модда микдори,

$$n_1 = \frac{c(\text{HCl}) \cdot V(\text{HCl})}{1000}$$

ни ташкил этади.

Айни эритмани 250,0 мл ($V_{\text{умум}}$) суюлтирилганни хисобга олган ҳолда, анализ учун олинган ҳажмидаги HCl микдорини топамиз:

$$n_1 = \frac{c(\text{HCl}) \cdot V(\text{HCl})}{1000} \cdot \frac{V_{\text{алик в}}}{V_{\text{умум}}}$$

Бунда $V_{\text{умум}}$ — титрлашга олинган суюлтирилган HCl ҳажми, ортиқча HCl ни титрлашга n_2 моль KOH сарфланди, у ҳолда:

$$n_2 = \frac{c(\text{KOH}) \cdot V(\text{KOH})}{1000} \text{ бўлади.}$$

У вактда аликовот кисмдаги аммиак миқдори $n_1 - n_2 = n_3$ бўлади.

Бундан:

$$m(\text{NH}_3) = \left(\frac{c(\text{HCl}) \cdot V(\text{HCl})}{1000} \cdot \frac{V_{\text{аликв}}}{V_{\text{умум}}} - \frac{c(\text{KOH}) \cdot V(\text{KOH})}{1000} \right) \cdot \frac{V_{\text{умум}}}{V_{\text{аликв}}} M(\text{NH}_3).$$

Сон кийматлари қўйилса:

$$m(\text{NH}_3) = \frac{(0,5120 \cdot 50,00 (250 - 0,05 \cdot 0,9740 \cdot 23,73))}{1000} \cdot \frac{250,0}{50,00} \cdot 17,03 = 0,3375 \text{ г.}$$

4. Аниқлиги $\pm 0,1\%$ билан $0,02 \text{ M NaOH}$ ни $0,02 \text{ M HCl}$ билан индикатор иштироқида титрлаш мумкинми? а) фенолфталиен ($pT=9,0$); б) метилоранж ($pT=4,0$)?

а) Эквивалент нукта $pH=7$ да вужудга келади. Фенолфталиен билан ($pH=9,0$), титрлаш охирида эритмада титрланмай колган кучли ишкор OH^- хатоликни келтиради:

$$\text{OH}^- - \text{хатолик} = \frac{-10^{-14+pT} V_2}{c V_1} \cdot 100 = \frac{-10^{-14+pT} 2V_1}{c V_1} \cdot 100;$$

$$\text{OH}^- - \text{хатолик} = \frac{-10^{-14+9} 2V_1}{0,02} \cdot 100 = \frac{-10^{-5}}{10^{-2}} \cdot 100 = -0,1\%$$

Хатолик анча кичик, бинобарин айни титрлаш учун фенолфталиен ярокли хисобланади.

б) Титрлашни метилоранж билан бажарилса, эритмада бироз ортикча миқдордаги кучли кислота ($pH=4,0$) колганда реакция охирига стади, яъни H^+ — хатолик кузатилади («+» белги билан бўлади, чунки эритма ўта титрланади):

$$\text{H}^+ - \text{хатолик} = \frac{10^{-4} \cdot 2 V_1}{0,02 V_1} \cdot 100 = 1\%$$

Хатолик катта бўлгани учун айни титрлашда метилоранж тавсия этилмайди.

5. Жадвалдаги маълумотлар бўйича концентрацияни қайта хисобланг.

Вариант	Берилган	Эритманинг моляр концентрацияси хисобланг	Вариант	Берилган	Эритма титрини хисобланг
1.	$T(NaOH) = 0,004020$	NaOH	8.	$C\left(\frac{1}{2}H_2SO_4\right) = 0,09812$	$T(H_2SO_4/CaO)$
2.	$T(HCl/KOH) = 0,01353$	HCl	9.	$T(HCl) = 0,03798$	$T(HCl/K_2O)$
3.	$T(NaOH/CaO) = 0,002914$	NaOH	10.	$T(H_2SO_4)KOH = 0,005643$	$T(H_2SO_4)$
4.	$T(NaOH/SO_3) = 0,02174$	NaOH	11.	$T(NaOH/HCl) = 0,003645$	$T(NaOH)$
5.	$T(NaOH) = 0,003992$	NaOH	12.	$C\left(\frac{1}{2}H_2SO_4\right) = 0,01 K = 0,9123$	$T(H_2SO_4)$
6.	$T(HCl/K_2O) = 0,004615$	HCl	13.	$T(H_2SO_4) = 0,004852$	$T(H_2SO_4/CaO)$
7.	$T(NaOH/SO_3) = 0,004087$	NaOH	14.	$C\left(\frac{1}{2}H_2SO_4\right) = 0,1 K = 0,9808$	$T(H_2SO_4)$ $T(H_2SO_4/NaOH)$

Жавоб: 1) 0,1005 м/л; 2) 0,2412 м/л; 3) 0,1039 м/л; 4) 0,5431 м/л;
 5) 0,09981 м/л; 6) 0,09798 м/л; 7) 0,1021 м/л; 8) 0,002751 г/мл;
 9) 0,04906 г/мл; 10) 0,004932 г/мл; 11) 0,003999 г/мл;
 12) 0,0004474 г/мл; 13) 0,002774 г/мл; 14) $T(H_2SO_4) = 0,004810$ г/мл;
 $T(H_2SO_4) = 0,003923$ г/мл.

6. 500,0 мл эритмада 2,658 г Na_2CO_3 бўлади. Хисобланг: $T(Na_2CO_3)$, $T(Na_2CO_3/HCl)$ ва $c(Na_2CO_3)$ айни эритма нейтралланганда: а) CO_2 гача; б) $NaHCO_3$ гача бўлади. **Жавоб:** $T(Na_2CO_3) = 0,005316$ М; а) 0,1003 н, $f_{\text{экв}} = 1/2$; б) $T(Na_2CO_3/HCl) = 0,003658$; б) 0,05016 М; $T(Na_2CO_3/HCl) = 0,001829$.

7. HCl ни 0,1925 М; 550,0 мл эритмасига титри 0,02370 бўлган 50,00 мл. HCl кўшилди. Xосил қилинган эритманинг моляр концентрацияси ва титрини хисобланг: **Жавоб:** 0,2307 М; 0,008412 г/мл.

8. CaO бўйича титри 0,08400, 500,0 мл HCl дан титри CaO бўйича 0,09000 ли эритма хосил қилиш учун 4,000 М HClдан канча хажм кўшиш керак? **Жавоб:** 135 мл.

9. 1,0 л 0,1 М эритма тайёрлаш учун канча хажм HCl ($\delta = 1,19 \text{ г/см}^3$) керак бўлади? **Жавоб:** 8,0 мл.

10. Таркибада NaOH дан бошқа 4,00% Na_2CO_3 ва 8,00% H_2O бўйланган 8,50 г тортим натрий гидроксиддан 1,0 л эритма тайёрланди. Агар Na_2CO_3 ни H_2CO_3 гача нейтралланган бўлса, хосил килинган эритмани моляр эквивалент концентрациясини аниқланг. **Жавоб:** 0,1934 н ($f_{\text{экв}}=1/2$).

11. Агар 0,4217 г бурани титрлашга 17,50 мл хлорид кислота сарфланган бўлса, HCl ни моляр концентрацияси ва титрини хисобланг. **Жавоб:** 0,1264 М; 0,004608 г/мл.

12. Моляр эквивалент концентрацияни аниқлаш учун 10,00 мл. H_2SO_4 га мўл микдорда Ba Cl_2 кўшилди. Чўкма Ba SO_4 фильтрланди, ювиди ва уни куйдирилгандан сўнг 0,2762 г тортимга эга бўлди. H_2SO_4 нинг моляр эквивалент концентрацияси ва титрини хисобланг. **Жавоб:** 0,2367 н; 0,01161 г/мл.

13. Тортими 0,6000 г $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ 100,0 мл хажмли ўлчов колбада эритилди. Олинган эритмадан 20,0 мл олиб титрланганда 18,34 мл. NaOH сарфланди. NaOH нинг моляр концентрация ва титрини $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ бўйича хисобланг. **Жавоб:** 0,1038 М; 0,004673 г/мл.

14. Агар суперфосфат таркибидаги P_2O_5 ни аниқлашда, 18,00 мл. 0,1 М ($K=0,9064$) HCl ни титрлаш учун 19,32 мл KOH (H_3PO_4 ни KH_2PO_4 гача титрланди) сарфланган бўлса, калий гидроксид эритмасининг $T(\text{KOH}/\text{P}_2\text{O}_5)$ ни хисобланг. **Жавоб:** 0,05993 г/мл.

15. Таркибада 92,00% NaOH ва 8,00% индифферент колдик бор 0,5341 г ишкор тортими, 100,0 мл ўлчов колбада эритилди. 15,00 мл NaOH эритмасини титрлаш учун 19,50 мл HCl сарфланган бўлса, $T(\text{HCl})$ ва $T(\text{HCl}/\text{NaOH})$ ни хисобланг.

Жавоб: 0,09454 М; $T(\text{HCl})=0,003447$; $T(\text{HCl}/\text{NaOH})=0,003781$.

16. Агар 15,00 мл KOH ни титрлашга 18,70 мл $\text{HCl}(T(\text{HCl})=0,002864)$ сарфланган бўлса, KOH эритмасининг моляр концентрациясини хисобланг. **Жавоб:** 0,09792 м/л.

17. Таркибада 1,532 г. NaOH бўлган эритманинг 20,00 мл. аликвот кисмини титрлашга 14,70 мл. $\text{HCl}(T(\text{HCl})=0,003800)$ сарфланди. Эритма хажминни канчагача суюлтириш керак. **Жавоб:** 500,0 мл.

18. Агар 20,00 мл кислотани титрлашга 21,12 мл 0,1120 М NaOH сарфланса, HNO_3 эритмадаги N_2O_5 концентрациясини хисобланг. **Жавоб:** 6,387 г/л.

19. 0,1337 г оксалат кислотани титрлашга 22,10 мл. 0,09842 М NaOH сарфланди. Кислотанинг бошланғич маҳсулот таркибада неча молекула кристалл сув борлигини хисобланг: **Жавоб:** 2,0.

20. Оксалат кислотани титрлашга 200,00 мл. 0,1 М NaOH сарфланди. $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ дан қанча тортим олиш кераклигини хисобланг. **Жавоб:** 0,13 г.

21. Таркибада 20% Na_2CO_3 ва индифферент колдик бўлган моддани метилоранж ёрдамида титрланганда 20,00 мл 0,1 HCl сарфланди. Модда тортими хисобланг. **Жавоб:** 0,12 г.

22. Тортими 0,09978 г NaOH ни титрлашга 22,00 мл 0,1 М HCl сарфланди. Хлорид кислота титрини Na_2O бўйича хисобланг. **Жавоб:** 0,003514 г/мл.

23. 2,604 г ($p=1,68 \text{ g/cm}^3$) форфат кислота 250,0 мл. ўлчов колбага солинди. Эритмадан 20,00 мл олиб метилоранж ёрдамида титрланганда 18,00 мл NaOH сарфланди. NaOH нинг моляр концентрациясини хисобланг. **Жавоб:** 0,1000 м/л.

24. Эритмани фенолфталеин бўйича титрланганда 20,00 мл 0,1 М KOH сарфланди. Анализга KH_2PO_4 дан қанча масса олиш керак. **Жавоб:** 0,27 г.

25. Фосфат кислотадан 0,1182 тортим олиб, фенолфталеин бўйича титрланганда 22,18 мл 0,1 М KOH ($K=0,9518$) сарфланди. Препаратдаги

фосфат кислота (%) оғирлигини P_2O_5 бўйича хисобланг? Жавоб: 87,52% H_3PO_4 ; 63,39% P_2O_5 .

26. Техник KOH дан 3,158 г. тортим олиб, титрланса 27,45 мл ($T(HCl/NaOH) = 0,07862$) HCl сарфланди. Намунадаги KOHнинг умумий (%) микдорини хисобланг. Жавоб: 95,86%

27. Олеумни метилоранж иштирокида титрланганда 49,25 мл 0,5202 M NaOH сарфланган. Олеумдаги $SO_3(%)$ нинг масса улушкини хисобланг. Жавоб: 20,85%.

28. 0,1400 г колчедан ёндирилганда ажралган сульфит газ H_2O_2 га шимдирилди. Реакцияда хосил килинган сульфат кислотани титрлашга 24,86 мл 0,1500 M NaOH сарфланди. Колчедандаги олтингугурт масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 42,70.

29. Анализланувчи аралашма тоза Na_2CO_3 ва K_2CO_3 тузларидан иборат. Бу аралашмани 0,1000 г CO_2 гача нейтраллашга 22,00 мл HCl сарфланди. Агар аралашмада Na_2CO_3 37,00% ташкил этса, кислотани моляр концентрациясини хисобланг. Жавоб: 0,07318 г/м.

30. Таркибида кальций ва барий карбонат тутган 0,2140 г. аралашма нейтралланганда 15,00 мл 0,2000 M HCl эритмаси сарфланди. Эритмадаги $CaCO_3$ ва $BaCO_3$ аралашмасининг масса (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 39,44% $CaCO_3$; 60,56% $BaCO_3$.

31. Таркиби ноаник 2,0000 г тортимни модда 100,0 ҳажмли ўлчов колбада эритилди. 25,00 мл эритмани титрлашга 20,00 мл 0,4455 M HCl сарфланди. Анализланувчи модда таркибига нима кирган: KOH ёки NaOH. Жавоб: KOH.

32. 0,3251 г техник натрий гидроксидни 100,0 мл. ҳажмли ўлчов колбада эритилди. Эритмадан 25,00 мл. олиб фенолфталиен иштирокида титрланганда 18,40 мл 0,1000 M HCl ҳамда шунча ҳажмли аликвотни метилоранж билан титрланганда эса 18,80 мл кислота сарфланди. Намунадаги NaOHнинг масса улушкини (%) аникланг. Жавоб: 88,58%.

33. Таркиби Na_2CO_3 , $NaHCO_3$ ва $NaCl$ бўлган аралашма 0,4478 г тортими фенолфталиен оркали титрлашда 18,80 мл 0,1998 M HCl эритмаси керак бўлди. Айни микдорни метилоранж билан титрланганда 40,00 мл. кислота сарфланди. Намунадаги Na_2CO_3 ва $NaHCO_3$ нинг масса (%) улушкини хисобланг. Жавоб: 88,91% Na_2CO_3 ; 9,00% $NaHCO_3$.

34. 0,3251 г техник натрий гидроксидни 100,0 мл ҳажмли ўлчов колбада эритилди. Эритмани 20,00 мл метилоранж иштирокида титрланганда 19,20 мл. ($T(HCl) = 0,003600$) HCl сарфланди. Айни ҳажмли намунадан карбанатларни тўлиқ чўктириш учун 2M $BaCl_2$ кўшилди. Эритмани фенолфталеин билан титрлашга 18,00 мл HCl сарфланди. Намунадаги Na_2CO_3 нинг масса (%) улушкини аникланг. Жавоб: 2,62% .

35. 5,00 мл хлорид ва фосфат кислота аралашмаси 200,0 мл гача суюлтирилди. Эритмани 20,00 метилоранж иштирокида титрланганда 18,20 мл 0,1012 M NaOH, айни ҳажмли эритмани фенолфталеин билан титрланганда эса 34,70 мл NaOH эритмаси сарфланди. 100,0 мл аралашмада қанча масса HCl ва H_3PO_4 бўлган? Жавоб: 1,26 г HCl; 32,73 г H_3PO_4 .

36. Анализланувчи 500 мл суперфосфат эритма намунаси 250,0 мл га суюлтирилди. Эритмани 25,00 мл метилоранж билан титрланганда 13,00 мл 0,1020 M KOH сарфланди. Сўнгра фенолфталеин билан пушти рангга келгунча титрланганда эса 14,80 мл KOH сарфланди. Пульпадаги H_3PO_4 ва $Ca(H_2PO_4)_2$ концентрациясини хисобланг. Жавоб: 259,88 г/л H_3PO_4 ; 42,97 г/л $Ca(H_2PO_4)_2$.

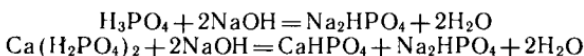
37. Фосфат кислота сўримини олиш учун 10,00 мл анализланувчи намуна 500,0 мл ҳажмгача суюлтирилди. Олинган эритмани 25,00 мл ни

метилоранж ёрдамида титрланганда 20,12 мл NaOH эритмаси (T_{NaOH}) (H_2SO_4) = 0,004901), айни хажми эритмани фенолфталеин оркали титрланганда эса 32,01 мл NaOH сарфланди. H_2SO_4 ва H_3PO_4 кислота-ларнинг концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 80,67 г/л H_2O_4 ; 232,90 г/л H_3PO_4 .

38. Хажми 5,00 мл фосфат кислота сўрими 250,0 мл.га суюлтирилди. 20,00 мл аликвот кисмини метилоранж билан титрланганда 11,20 мл. NaOH (T_{NaOH}) = 0,004014) сарфланди.

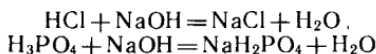


Шунча хажми эритма фенолфталеин билан титрланганда эса 23,60 мл. NaOH сарфланди:



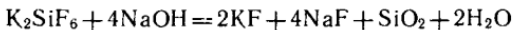
Реакцияга олинган H_3PO_4 ва $Ca(H_2PO_4)_2$ ларнинг концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 275,36 г/л H_3PO_4 ; 35,23 г/л $Ca(H_2PO_4)_2$

39. 2,500 г фосфорий ўғит тегишлича ишлангандан сўнг сув билан 250,0 мл гача суюлтирилди. Хажми 100,0 мл айни эритма H^+ — шакл катионит оркали ўтказилди. Эритма ва ювилган сув 500,0 мл хажми ўлчов колбага йиғилди, белгисига кадар сув билан тўлдирилди. Айни эритмадан 100,0 мл олиб титрланганда (индикатор бромкрезол кўқ) 12,87 мл 0,1 M NaOH ($K=1,017$) сарфланди:



Иш ҳажмдаги эритма аралаш индикатор билан титрланганда 24,85 мл. NaOH сарфланди. Ўғит таркибидаги P_2O_5 нинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 43,24%.

40. 1,000 г фторапатит таркибидаги фтор дистилляция билан ажратилди. Уни $pH=3,5$ га келгунча NaOH билан нейтралланди. Сўнгра иссиқ эритма K_2SiF_6 фенолфталеин оркали 9,85 мл 0,1 M NaOH ($K=1,023$) титрланди:



Намунадаги фторнинг масса (%) улушини хисобланг. **Жавоб:** 2,87%.

41. 5,00 мл намокоб H^+ — шаклда катионит колонкадан ўтказилди. Ажралган суюклик ва ювилган сув 250,0 мл ўлчов колбага йиғилди ва белгисигача сув билан суюлтирилди. Эритмадан 20,00 мл олиб титрланганда 18,46 мл 0,1 M KOH ($K=O$, 9612) эритмаси сарфланди. Намокобдаги NaCl нинг концентрацияси (г/л) ни хисобланг. **Жавоб:** 259,2 г/л.

42. $NaNO_3$ таркибидаги NO_3^- ни аммиаккача қайтарилиб 40,0 мл 0,1 M HCl га шимдирилди. Ортиб қолган кислота 20,00 мл 0,1 M NaOH билан титрланди. Анализга олинган $NaNO_3$ нинг массасини хисобланг. **Жавоб:** 0,17 г.

43. 1,000 г аммоний тузи мўл микдордаги концентранган NaOH эритмаси билан ишланди. Ажралган аммиак 50,00 мл 1,072 M HCl га шимдирилди ва реакцияга киришмай қолган кислота 25,40 мл NaOH эритмаси ($T(NaOH)$ = 0,004120) билан титрланди. Намунадаги NH_3 нинг (%) масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 86,82%.

44. Таркибида 26,05% азот бор 1,290 г ўғит 250,0 мл хажми колбада эритилиди. Айни эритмадан 25,00 мл олиб, устига чумоли альдегид кўшилди ва хосил бўлган кислотани 24,2 мл NaOH эритмаси билан

титрланди. Формальдегидни ўзини титрлашга 0,50 мл NaOH сарф бўлди. NaOHнинг моляр концентрациясини аникланг. **Жавоб:** 0,1011 моль/л.

45. Аммоний азотини аниклаш учун 2,635 г 250,0 мл хажмали ўлчов колбада эритилди. Эритмадан 25,00 мл олиб устига формальдегид кўшилди, ажralган кислота 24,22 мл NaOH ($T_{(NaOH)} = 0,003987$) билан титрланди. Алоҳида тажриба килиб формальдегид титрланганда 0,50 мл NaOH сарфланди. Ўғитдаги азот масса улушкини (%) хисобланг. **Жавоб:** 9,45%.

46. Текширилаётган 100,0 мл сувга 20,00 мл Na_2CO_3 ($T_{(Na_2CO_3/CaO)} = 0,003000$ эритмаси кўшилди. Аралашма ивтилди ва кальций ва магний карбонат чўкмаси ажратиб олинди. Ортиқча Na_2CO_3 17,30 мл HCl эритма (20,00 мл Na_2CO_3 21,00 мл HCl эритмасига эквивалент) билан титрланди. Сувнинг доимий қаттиклигини топинг. **Жавоб:** 3,766 м/л ($1/2 Ca^{2+} + 1/2 Mg^{2+}$).

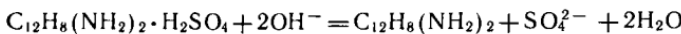
47. 0,1234 г $CaCO_3$ ни эрити учун ($T_{(HCl)} = 0,003638$) ли хлорид кислотадан неча хажм олиш керак. Бунда ортиқча кислотани метилоранж билан титрланганда 19,50 мл ($T_{(NaOH/CaO)} = 0,002910$) NaOH сарфланганини хам хисобга олиш керак. **Жавоб:** 45 мл.

48. 0,1032 г Na_2CO_3 устига 50,00 мл 0,09436 М HCl кўшилди. Ортиқча кислота метилоранж иштирокида 24,80 мл 0,1 М NaOH ($K = 1,298$) билан титрланди. Намунадаги бетараф колдик масса улушкини (%) хисобланг. **Жавоб:** 21,40%.

49. 0,4798 г $SrCO_3$ ва Li_2CO_3 аралашмага 40,00 мл 0,5100 М HCl кўшилди. Ортиқча кислота 20,00 мл ($T_{(NaOH/HCl)} = 0,01825$) NaOH билан метилоранж ёрдамида титрланди. $SrCO_3$ ва Li_2CO_3 ни масса улушкини (%) хисобланг. **Жавоб:** 39,59% $SrCO_3$; 60,4% Li_2CO_3 .

50. 0,1938 г котишма хлорид кислотада эритилди ва аммонийли буфер аралашма иштирокида натрий гидрофосфат билан магний чўқтирилди. Чўкма 50,00 мл. ($K = 0,9981$ М HCl да эритилди. Эритмани метилоранж бўйича тескари титрланганда 18,00 мл ($T_{(NaOH)} = 0,001000$) NaOH сарфланди. Котишмадаги Mg нинг масса улушкини (%) хисобланг. **Жавоб:** 20,0%.

51. Хажми 20,00 мл эритмадан кислотали мухитда бензидинсульфат чўкмаси олинди. Чўкма исесик сувда эритилди ва 18,45 мл, 0,1022 М NaOH билан титрланди:



Бошланғич эритмадаги натрий сульфатнинг концентрациясини (г/л) аникланг. **Жавоб:** 6,70 г/л.

52. 20,00 мл лантан эритмаси устига ортиқча аммиак кўшилди. Чўкмадаги лантан гидроксид, 40,00 мл 0,1000 М HCl да эритилди. Кислотани ортиқчаси 19,55 мл 0,1108 NaOH эритмаси билан титрланди. Эритмадаги лантан концентрациясини (г/л) аникланг. **Жавоб:** 4,246 г/л.

53. 0,8372 г массаси карналлит таркибидаги калий дипикрименининг тузи шаклида чўқтирилди. Чўкма ацетонда эритилди, устига 50,00 мл 0,1046 М HCl кўшилди. Ацетон ўйқотилгандан сўнг, ортиқча HCl 22,34 мл 0,1124 М NaOH билан титрланди. Карналлит таркибидаги KClнинг масса улушкини (%) хисобланг. Бу микдорни K₂Oга ўтказиб хисобланг. **Жавоб:** 24,21% KCl; 15,30% K₂O.

54. Массаси 0,1000 г Na_3PO_4 устига 25,00 мл 0,2000 М H_2SO_4 кўшилди. Ортиқча кислота метилоранж иштирокида кайта титрланганда 15,00 мл NaOH сарфланди. NaOH эритмасининг моляр концентрациясини аникланг. **Жавоб:** 0,5853 м/л.

55. Массаси 0,2000 г Na_3PO_4 га 0,1012 М HCl кўшилди. Олинган

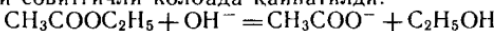
эритма фенолфталеин иштирокида титрланганда 25,00 мл NaOH эритма ($T_{(NaOH)} = 0,003400$) сарфланди. Кўшилган кислота ҳажмини топинг. Жавоб: 33,05 мл.

56. 2,506 г тоза $Na_3PO_4 \cdot 12H_2O$ ва Na_2HPO_4 туз аралашмасини 12,60 мл 0,2500 M HCl билан ишланди. Ортиқча кислота фенолфталеин оркали 18,50 мл 0,1500 M NaOH эритма билан титрланди. Аралашмадаги компонентларнинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 32,82% $Na_3PO_4 \cdot 12H_2O$, 6018% Na_2HPO_4 .

57. Апатини 5,00 г зар сувидаги қайнатилгандан кейин 250,0 мл ўлчов колбага ўтказилди ва сув билан белгисигача тўлдирилди. Ўлчов колбадан 5,00 мл эритма олиб, аммоний молибдат билан PO_4^{3-} чўктирилди. Чўкма 50,00 мл 0,2000 M KOH эритилди ва ортиқча ишкор фенолфталеин иштирокида 30,00 мл 0,1971 M H_2SO_4 ($\beta_{\text{окв}} = 1/2$) билан рангизлангунча титрланди. Намунадаги P_2O_5 нинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 12,61%.

58. 3,458 г чўян тегишилчи ишлангандан сўнг 200,0 мл ҳажмли ўлчов колбага солинди. Эритмадан 25,00 мл олиб фосфор аммоний молибдофосфат ҳолида чўктирилди. Чўкма 50,00 мл 0,1075 M NaOH эритмасида эритилди. Ортиқча ишкор фенолфталеин иштирокида титрланганда 20,45 мл 0,1 HNO_3 ($K = 0,9817$) эритма сарфланади. Аникланувчи чўян таркибидаги фосфорнинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 1,05%.

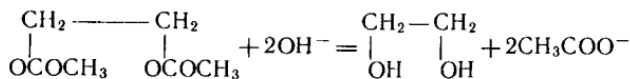
59. Ҳажми 10,00 мл этилацетатнинг спиртли эритмасини 100,0 мл гача суюлтирилди. Эритмадан 20,00 мл олиб устига 40,00 мл 0,0546 M KOH кўшиб тескари совитгичли колбада қайнатилди:



Эритма совитилди ва ортиқча ишкор 12,43 мл 0,0467 M HCl билан титрланди. Аникланувчи 100,0 мл дастлабки эритмадаги этилацетат массасини аникланг. Жавоб: 7,064 г.

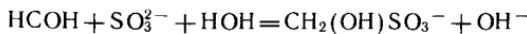
60. Винил ацетатни спиртли эритмасидан 1,00 мл олиб, 15,00 мл 0,02000 M NaOH кўшилди. Аралашма киздирилди ва совитилгандан кейин ортиқча ишкор 12,85 мл 0,02000 M HCl эритмаси билан титрланди. Эритмадаги винилацетат (г/л) микдорини (молекуляр массаси 86,09) хисобланг. Жавоб: 3,702 г/л.

61. 1,000 г этиленгликолга сирка альдегид кўшилди ва фенолфталеин бўйича NaOH эритмаси билан нейтралланди. Хосил бўлган эфирни NaOH билан ювиш учун 25,00 мл ($T_{(NaOH)} = 0,04020$) NaOH кўшилди:



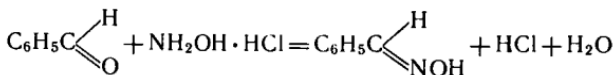
Аралашма қайнатилди ва совитилгандан кейин ортиқча ишкор 10,20 мл ($T(HCl) = 0,03798$) HCl эритма билан титрланди. Эритмадаги этиленгликоль (молекуляр массаси 62,07) масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 45,03%.

62. Формальдегид намунасини 5,00 эритмаси 100,0 мл гача суюлтирилди. 5,00 мл аликвот олиб устига натрий сульфит кўшилди. Реакцияси:



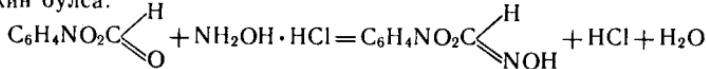
OH^- — ионлари 22,45 мл 0,1000 N ($\beta_{\text{окв}} = 1/2$) сульфит кислота эритмаси билан титрланди. Дастлабки эритмадаги CH_2O ни концентрациясини (г/л) хисобланг. Жавоб: 269,64 г/л.

63. 0,4728 г бензальдегид хлорид кислотали гидроксидамин билан ишланди:



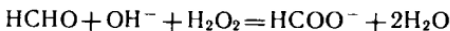
ва ажралиб чиккан хлорид кислота 19,45 мл 0,25 M ($K=0,9845$) NaOH билан титрланди. Алохиди ҳажми хлорид кислотани гидроксиламин билан титрлашга 1,75 мл NaOH эритмаси сарфланди. Берилган маҳсулотдаги бензальдегид масса улушкини (%) ($M=106,13$) хисобланг. **Жавоб:** 97,79%.

64. Таркибида 98% M нитробензальдегид бор ($M=151,13$ г/м) маҳсулотга хлорид кислотали гидроксиламин кӯшилди. Ажралиб чиккан хлорид кислотани 20,00 мл 0,1 M ($K=1,048$) NaOH билан титрлаш мумкин бўлса:



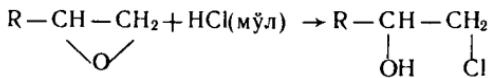
анализланувчи маҳсулотдан канча олиш кераклигини хисобланг. **Жавоб:** 0,3232 г.

65. Таркибида 20,86% формальдегид бор 3,017 г пестицид водород пероксид иштироқида 50,00 мл 1,0 M NaOH ($K=0,9022$) билан ишланди:



Ортиқча ишкор HCl эритма ($T_{(\text{HCl})}=0,03798$) билан титрланди. Титрлашга канча ҳажм HCl сарфланди? **Жавоб:** 23,19 мл.

66. 0,5248 г эпоксид смола ацетонда эритилди ва 50,00 мл 0,1 M ($K=0,9816$) HCl кӯшилди:



Ортиқча кислотани титрлашга 18,45 мл ($T_{(\text{NaOH})}=0,004060$) NaOH эритмаси сарфланди. Смоладаги эпоксид группасининг масса улушкини (%) хисобланг. **Жавоб:** 24,90%.

67. 2,5-динитрофенол $\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})(\text{NO}_2)_2$ таркибидаги азотни Къельдаль бўйича аниклашда, ажралган аммиакни 50,00 мл 0,2 N ($f_{\text{жв}}=1/2$) H_2SO_4 га шимдирилди. Ортиқча кислота 20,00 мл 0,2 M NaOH билан титрланди. Азотни аниклашга 2,5-динитрофенол $\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})(\text{NO}_2)_2$ дан канча масса олиш керак? **Жавоб:** 0,55 г.

68. 0,8842 г бензанилиддаги аммиак 50,00 мл, 0,05 M H_2SO_4 ($K=1,071$) эритмаси бор колбага хайдалди. Ортиқча кислотани титрлашга 18,05 мл ($T_{(\text{NaOH})}=0,004020$) NaOH эритма сарфланди. Намунадаги азотнинг масса улушкини ва асосий компонент $\text{C}_6\text{H}_5\text{NHCOC}_6\text{H}_5$ ($M=197,24$ г/м нинг (%)) масса улушкини хисобланг. **Жавоб:** 5,61% N; 78,98% $\text{C}_6\text{H}_5\text{NHCOC}_6\text{H}_5$.

69. Таркибида 3% бетараф колдик бор (фенолфталеин) фенол метилэтілкетонли муҳитда титрланганда 5,0 мл 0,1 M тетраэтиламмоний гидроксиднинг бензолметанол эритмаси сарфланди. Фенол массасини хисобланг. **Жавоб:** 0,04851 г.

70. 1,300 г анилин 100,0 мл сувсиз сирка кислотада эритилди. 5,00 мл эритмани титрлашга диоксандаги 0,1 M HClO_4 сарфланди. Намунадаги бетараф колдик масса улушкини (%) хисобланг. **Жавоб:** 2,57%.

71. 0,0500 г биокимёвий лигнин диметилформамидда эритилди ва 5,20 мл 0,03 M калий метилатни бензолдаги эритмаси билан титрланди. Намунадаги фенол OH-группасининг масса улушкини (%) аникланг. **Жавоб:** 5,81%.

72. 0,0997 г мойга этилендиамин күшилди ва уни 9,50 мл 0,1000 М натрий метилатнинг бензол метанол эритмаси билан титрланди. Тортимдаги фенолнинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 89,68%.

73. Калий гидрофталат моддасидан 100,00 мл эритма тайёрланди. Эритмадан 10,00 мл олиб титрланганда музлаган сирка кислотадаги HClO_4 эритмадан 10,00 мл 0,1 M ($K=1,082$) сарфланди. Қанча микдорда калий гидрофталат эритиши керак? **Жавоб:** 2,205 г.

74. Таркибада бетараф колдик бор 0,1758 г салицил кислотанинг натрийли тузини музлаган сирка кислотали мухитда титрлашга 9,87 мл 0,1 M ($K=1,1008$) HClO_4 сарфланди. Препаратдаги асосий модданинг (%) масса улушини аникланг. **Жавоб:** 98,95%.

75. Титрлашда индикатор хатолигини хисобланг.

75. Титрлашда индикатор хатолигини хисобланг.

Вариант	Аникланувчи модда	Титрант	Индикатор	pT
1	0,0 M HCl	0,01 M NaOH	Фенолфталеин	9
2	0,1 M NaOH	0,1 M Cl	Метил-қизил	5
3	0,1 M NaOH	0,1 M HCl	Тимолфталеин	10
4	0,2 M HCl	0,2 M NaOH	Метил-қизил	5
5	0,1 M HCl	0,2 M NaOH	Метил-қизил	5
6	0,01 M NH ₃	0,01 M HCl	Метилоранж	4
7	0,01 M NH ₃	0,01 M HCl	Тимолфталеин	10
8	0,1 M HCOOH	0,1 M NaOH	Метилоранж	4
9	0,1 M HF	0,1 M NaOH	Фенолфталеин	9

Жавоб: 1) 0,2%; 2) 0,02%; 3) -0,2%; 4) -0,01%; 5) -0,015%;
6) 2,00%; 7) -85,05%; 8) -35,90%; 9) 0,02%.

11- б о б

КОМПЛЕКСОНОМЕТРИК ТИТРЛАШ УСУЛЛАРИ

Бу бобни ўрганишдан олдин эритмада комплекс ҳосил бўлиши реакцияларини такрорлаш керак (4- бобга қаранг).

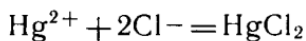
11.1. Меркуриметрия

Меркуриметрияни асосий реакцияси қуйидаги бирюкиш реакциялари хисобланади,



бунда: $\text{X}^- = \text{Cl}^-$, Br^- , SCN^- ва бошқа баъзи бир ионлар.

Кўпинча меркуриметия усулида ишлатиладиган ишчи эритма симоб (II) нитрат $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ хисобланади, унинг аниқ концентрацияси NaCl нинг титрланган стандарт эритмаси бўйича аникланади.



Хлор ионларини симоб (II) нитрат билан титрлашда унинг мувозанати реагент концентрациялари ва HgCl_2 нинг барқарорлик константаси билан аникланади:

$$\beta_{\text{HgCl}_2} = \frac{[\text{HgCl}_2]}{[\text{Hg}^{2+}] [\text{Cl}^-]^2} = 1,7 \cdot 10^{12} \quad (11.2)$$

100,0 мл 0,1 M NaCl эритмасини 0,05 M $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ билан титрлашда Hg^{2+} ва Cl^- ион концентрациялари кандай ўзгаришини топамиз. Хисоблашни соддалаштириши учун эритма хажми 100,00 мл га тенг ўзгармайди деб хисоблаймиз. Эритмадаги $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ симоб (II) нитрат NaCl каби тўлиқ диссоциланган деб хисоблаймиз.

Титрлашни биринчи нуктасида ҳали титрант кўшилмаганда, $[\text{Cl}^-] 0,10$ моль/л ва $p\text{Cl} = -\lg [\text{Cl}^-] = 1,0$ га тенг. Шу эритмага 10,0 мл 0,05 M $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ кўшамиз. Титрлаш эгри чизиги хисоблашда (11.1) жараёнини хисобга олиш билан чегараланамиз, чунки титрлаш шароитида бу мувозанат устунроқ хисобланади. Агар Hg^{2+} ион мувозанат концентрациясида $V(\text{Hg}(\text{NO}_3)_2) = 10,0$ мл ни «х» орқали ифодаласак, у ҳолда HgCl_2 ни мувозанат концентрацияси

$\frac{0,05 \cdot 10}{100,0} - x = 0,005 - x$, хлорид ионлари эса $[\text{Cl}^-] = 0,1 - 2(0,005 - x) = 0,09 + 2x$ ни ташкил этади. Мувозанат концентрация ифодасини HgCl_2 барқарорлик константа (11.2) сига кўямиз:

$$\beta_{\text{HgCl}_2} = \frac{5 \cdot 10^{-3} - x}{(0,09 + 2x)^2} = 1,7 \cdot 10^{12}$$

ва $x = [\text{Hg}^{2+}] = 3,6 \cdot 10^{-14}$ моль/л

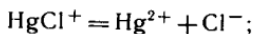
топамиз. Худди шу йўл билан титрлаш эгри чизикларидағи бошқа нукталарини ҳам хисобланади (11.1- жадвал).

11.1- жадвал. 100,0 мл 0,1 NaCl га 0,05 М Hg(NO₃)₂ күшилганда pHg ни ўзгариши

Hg(NO ₃) ₂ күшилган	[Cl ⁻]	pCl	[HgCl ₂]	[Hg ²⁺]	pHg
50,0	5,0 · 10 ⁻²	1,3	0,025	5,9 · 10 ⁻¹³	12,23
90,0	1,0 · 10 ⁻²	2,0	0,045	2,6 · 10 ⁻¹¹	10,58
99,0	1,0 · 10 ⁻³	3,0	0,04995	2,9 · 10 ⁻⁹	8,54
99,9	1,0 · 10 ⁻⁴	4,0	0,04995	2,9 · 10 ⁻⁷	6,54

Эквивалент нуктада эритмада факат HgCl₂ ва уни босқичли диссоциланиш маҳсулотлари бўлади:

$$HgCl_2 = HgCl^+ + Cl^-; \alpha_{HgCl} = \frac{[HgCl_2]}{[HgCl^+] [Cl^-]} = 3,0 \cdot 10^6; \quad (11.3)$$

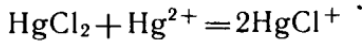


$$\beta_{HgCl^+} = \frac{[HgCl^+]}{[Hg^{2+}] [Cl^-]} = 5,5 \cdot 10^6 \quad (11.4)$$

Мувозанатни (11.3) ҳисоблашда $x = [Cl^-] = [HgCl^+]$, ҳамда $[HgCl_2] = 0,05 - x$ билан белгилаймиз ва бу қийматни босқичли диссоциланиш константа ифодасига қўямиз: $\frac{0,05 - x}{x^2} = 3,0 \cdot 10^6$, бундан $x = 1,3 \cdot 10^{-4}$ бўлади.

Мувозанат (11.4) дан $x = [Hg^{2+}]$; $[Cl^-] = 1,3 \cdot 10^{-4} + x$ ва $[HgCl^+] = 1,3 \cdot 10^{-4} - x$ ва уни барқарорлик мувозанат константасига қўямиз: $\frac{1,3 \cdot 10^{-4} - x}{x(1,3 \cdot 10^{-4} + x)} = 5,5 \cdot 10^6$, бундан $x = 1,8 \cdot 10^{-7}$ моль/л бўлади.

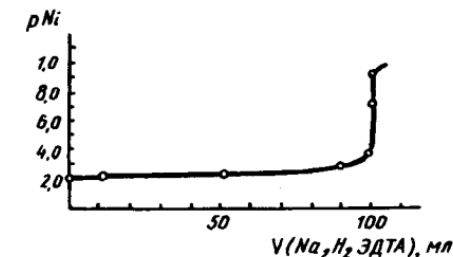
Кейинги кўшиладиган Hg(NO₃)₂ билан қўйидаги реакция содир бўлади.



Натижада Hg²⁺ ионлари мувозанат концентрациялари одатдаги суюлтириш бўйича ҳисобланган $5,0 \cdot 10^{-5}$ га нисбатан бирмунча камаяди. Айни натижалар бўйича тузилган титрлаш эгри чизиги 11.1- расмда кўрсатилган.

Эквивалент нуктага яқин зонада симоб ионлари концентрациясида кескин ўзгариш бўлаётгани, яъни титрлаш сакрамаси вужудга келаётгани кўриниб турибди.

Титрлаш сакрамасининг катталиги хосил бўлган комплекс баркарорлиги ва реагент концентрациясига боғлиқ. Симоб (II) хлоридни хосил бўлиши экзотермик реакция бўлгани учун ҳароратни ортиши билан $HgCl_2$ нинг баркарорлик константаси



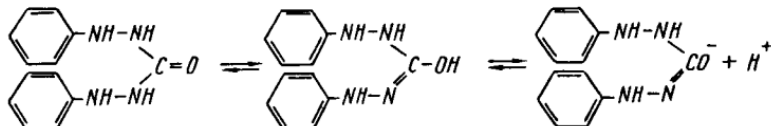
11.1-расм. 100,00 мл 0,1 М $NaCl$ ни 0,05 М $Hg(NO_3)_2$ эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

титрлашда сакрама чизиги кичик бўлади. Симобни бромли комплексини баркарорлиги хлорли комплексга нисбатан анча катта ($\lg\beta_{HgBr} = 9,05$; $\lg\beta_{HgCl} = 17,33$) бўлгани учун, бром ионларини меркурометрик усул билан аниқлашда титрлаш сакрамаси хлор ионларига нисбатан бирмунча катта бўлади. Хлор ёки бром ион концентрацияларининг камайиши билан титрлаш сакрамаси ҳам камаяди. Эквивалент нуктани индикатор орқали аниқлаш мумкин.

Меркурометрия усули аналитик кимё соҳасида кенг қўллана бошланди, айниқса индикатор сифатида натрий нитропруссид $Na_2[Fe(CN)_5NO]$ киритилгандан сўнг усулни амалий аҳамияти янада кенгайди. Индикатор симоб (II) ионлари билан қийин эрувчан оқ майдада кристалл чўйма $Hg[Fe(CN)_5NO]$ ни ($\mathcal{E}K = 1,0 \cdot 10^{-9}$) хосил қиласди.

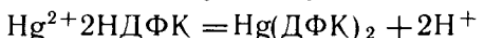
Нитропруссидни кучли кислотали мухитда, хлор ионларини бевосита аниқлаш имкониятига эга бўлиши унинг мухим абзаллиги бўлиб қолади.

Меркурометрик титрлаш усулида дифенилкарбозид ва дифенилкарбазонлар юқори самарали индикаторлар ҳисобланади. Бу моддалар кучсиз кислота ҳисобланаб, эритмада эса кислота-асосли индикаторга ўхшаш таъсир кўрсатади. Эритмада дифенилкарбозид мувозанати қуйидагича бўлади:

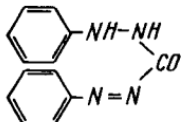


ёки схема жўринишида: $HDFK = DFK^- + H^+$,
бунда DFK^- — дифенилкарбозид аниони.

Hg^{2+} ионлари нейтрал ёки кислотали мухитда индикатор билан кўк-бинафша тусли бирикма ҳосил қиласи:



Эритмада дифенилкарбозид билан ҳам тахминан шунга ўхшаш мувозанат содир бўлади:



Бу индикатор билан титрлашда эритма $\text{PH}=1,5-2,0$ атрофига бўлганда яхши натижалар олинади. Бошқа индикаторлар — дифенилкарбозид дисульфонат, флороглюцин, 8-оксихинолиннинг азобирикмали ҳосилалари ҳам маълум ва ҳоказо.

Табиий оқар ва ер ости сувлар ҳамда турли кристалл ҳолдаги металл хлоридлар ва композициялар ҳамда таркибида хлор бор бирикмалардаги хлорид ионларининг миқдорини меркурометрик усулда аниқлаш амалий аҳамиятга эгадир.

Айни усул биологик суюқликлар, тиббиёт намуналари ва бошқа буюмлар таркибини анализида ҳам муваффакият билан қўлланилмоқда. Органик бирикмаларни тегишли ўзгаришга учратиб (кислородда ёндириб ёки суюқлантириб), уларнинг таркиbidаги хлорни меркурометрик усулда аниқлаш мумкин. Бу усул билан турли металлар таркибидаги бром, тиоцианидлар ва цианидларни индикатор сифатида дифенилкарбозон қўллаш билан аниқлаш мумкин.

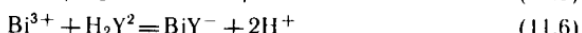
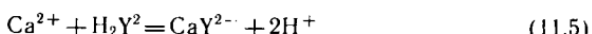
Меркурометрия усули билан хлор ва бром ионларини бевосита аниқлашни 0,1 % катта бўлмаган хатолик билан бажарилади. Бошқа меркурометрия усулида эса бу 0,3....0,5 % ни ташкил этади.

11.2. Комплексонометрия (хелотометрия)

Ҳозирги вақтда, гарчанд, турли хил юздан ортиқ турлича комплекслар бор бўлса ҳам «комплексонометрия» термини билан номланган ёки «хелатометрия», сирка кислотани, титрлаш реакциясидаги $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ сотовуда кенг миқёсда маълум бўлган, афтидан, трилон Б номли натрийли тузни айтилса керак.

Эритмада турли катионларни ЭДТА билан таъсирила-

ниш реакция тенгламаси қўйидагича йўналади:



Тенгламадан маълумки, комплекс ҳосил бўлишида, катион заряди кандай бўлишидан катъи назар, реакцияга битта анион иштирок этиб, иккита водород ионлари ажралмокда.

Титрант билан аникланаётган катион моляр масса эквивалентлари уларнинг моляр массасига тенг.

(11.5) — (11.7) тенгламаларида реакция йўналиш даражаси эритма рНiga боғлиқ экан. Эритмани кислоталиги айниқса нисбатан турғунлиги оз бўлган комплекс (Ca^{2+} , Mg^{2+} ва бошқа) учун айниқса сезиларли: уларни факат ишқорий мухитда титрлаш мумкин. Кўпчилик катионлар аммиакли буфер эритмалар иштироқида титрланади. Жуда ҳам барқарор комплекс ҳосил қилувчи, масалан, Fe^{3+} каби, кучли кислотали мухитда титрланиши мумкин.

11.2.1. Ишчи эритмалар

Комплексанометрияда асосий ишчи эритма $\text{Na}_2\text{H}_2\text{EDTA} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ҳисобланади. Бу туз тоза ҳолда осонгина олинади, сувда яхши эрийди, эритма туриши билан бузилмайди. Оддий шароитда бу реагентда тахминан 0,3 % намлик бўлади, шу сабабли аниқ тортилган тортиб бўйича аниқ концентрацияли ЭДТА эритмасини 0,3 % H_2O ни ҳисобга олган ҳолда) тайёрлаш мумкин. Одатда ЭДТА эритма титри рух тузи бўйича топилади. Бирок тортиб олинган рух металини хлорид кислотада эритиб стандарт эритма титрлаш учун қўлланадиган ЭДТА эритма концентрацияси аксарият 0,01... 0,05 моль/л ва камдан-кам 0,1 моль/л бўлади.

11.2.2. Титрлаш эгри чизиклари

Анализланувчи модда эритмасини ЭДТА билан титрлашда водород ионлар ажралиши ва уларни боғлаш учун ишқор ёки аммиакли буфер аралашма қўшилиши (11.5) (11.7) реакция тенгламаларида кўрсатилган.

100,0 мл 0,010 М $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ эритмасини pH=9,0 бўлган аммиакли буфер аралашма ва 0,2 М концентрацияли аммиак иштироқида 0,010 моль/л концентрацияли ЭДТА

били титрлаш эгри чизигини хисоблаймиз. Титрлаш вактида эритма ҳажми 100,0 мл ва ион кучлари ўзгармайди деб қабул қиласлий. Айни система ионлар мувозанати 4 ва 5 бўлимда кўрсатилган. Асосий титрлаш реакцияси қуйидаги схема асосида йўнади, деб хисоблаймиз.



Хисоблашда, NiY^{2-} нинг шартли баркаорлик константасидан фойдаланамиз, унда никелнинг шартли мувозанат концентрацияси $\text{Ni}(\text{II})$ билан комплекс боғланмаган NiY^{2-} ни барча ионлари, Y^{2-} — шартли мувозанат концентрацияси Y^{4-} билан боғланмаган барча NiY^{2-} заррачалари ташкил этади, деб хисоблаймиз. -

NiY^{2-} нинг шартли баркаорлик константасини (4.23) бўйича хисоблаймиз. Аввало, титрлаш шарти бўйича α -коэффициентларни топамиш:

$$\begin{aligned} \alpha_{\text{Ni}(\text{NH}_3)_6^{2+}} &= 1 + 4,7 \cdot 10^2 \cdot 0,2 + 6,2 \cdot 10^4 (0,2)^2 + 2,5 \cdot 10^6 \cdot (0,2)^3 + \\ &+ 3,0 \cdot 10^7 (0,2)^4 + 1,3 \cdot 10^8 (0,2)^5 + 10 \cdot 10^8 (0,2)^6 = 1,2 \cdot 10^5; \\ \alpha_{\text{Y}(\text{H}^+)} &= 1 + \frac{1,0 + 10^{-9}}{5,5 \cdot 10^{-11}} + \frac{(1,0 \cdot 10^{-9})^2}{5,5 \cdot 10^{-11} \cdot 6,9 \cdot 10^{-7}} + \\ &+ \frac{(1,0 \cdot 10^{-9})^3}{5,5 \cdot 10^{11} \cdot 6,9 \cdot 10^{-7} \cdot 2,1 \cdot 10^{-3}} + \\ &\frac{(1,0 \cdot 10^{-9})^4}{5,5 \cdot 10^{-11} \cdot 6,7 \cdot 10^{-7} \cdot 2,1 \cdot 10^{-3} \cdot 1,0 \cdot 10^{-2}} = 19,2 \quad \text{сўнгра унинг кийматини} \end{aligned}$$

(4.23) тенгламага қўямиз:

$$\beta_{\text{NiY}^{2-}}^1 = \frac{4,2 \cdot 10^{18}}{1,19 \cdot 10^5 \cdot 19,2} = 1,8 \cdot 10^{12}$$

Титрлаш эгри чизигини биринчи нуктасида, яъни хали титрант қўшилмаганда, никель ионлари концентрацияси $1,0 \cdot 10^{-2}$ моль/л ва $p\text{Ni} = 2,00$ га тенг бўлади. Эритмага 10,0 мл 0,010 М $\text{Na}_2\text{H}_2\text{EDTA}$ қўшилганда хосил бўлган NiY^{2-} комплекс концентрацияси -

$$\frac{0,010 \cdot 10,0}{100,0} - x = 1,0 \cdot 10^{-3} - x \quad \text{га тенг бўлади., бунда } x -$$

$-\text{NiY}^{2-}$ билан боғланмаган лиганд концентрацияси; айни комплекс NiY^{2-} га боғланмаган никель ионлари концентрацияси $0,010 - (1,0 \cdot 10^{-3} - x) = 0,009 + x$ ни ташкил этади. Бу концентрацияни шартли баркаорлик константа

тenglама ифодаси (4.23) ва (11.8) га қўямиз:

$$\frac{1,00 \cdot 10^{-3} - x}{(9,0 \cdot 10^{-3} + x)x} = 1,8 \cdot 10^{12}$$

Ундан $x = 6,2 \cdot 10^{-14}$, яъни $[Ni^{2+}]' = 9,0 \cdot 10^{-3}$ моль/л ва $pNi = 2,05$ эканини топамиз.

Худди шу йўл билан хисобланган турли микдорда қўшилган титрлашга иштирок этувчи титрант концентрацияси қўйидагиларни ташкил этади (11.2- жадвал):

11.2- жадвал. 100,0 мл 0,010 М $Ni(NO_3)_2$ ни $pH = 9,0$ ва $C_{NH_3} = 0,2$ моль/л эритмага 0,010 М ЭДТА кўшганда pH ни ўзгариши

Кўшилган Na_2H_2Y мл	$[N; Y^2]$	$[Y^{4-}]$	$[Ni^{2+}]$	pNi
50,0	$5,0 \cdot 10^{-3}$	$5,5 \cdot 10^{-13}$	$5,0 \cdot 10^{-3}$	2,30
90,0	$9,0 \cdot 10^{-3}$	$5,0 \cdot 10^{-12}$	$1,0 \cdot 10^{-3}$	3,00
99,0	$9,9 \cdot 10^{-3}$	$5,5 \cdot 10^{-11}$	$1,0 \cdot 10^{-4}$	4,00
99,9	$9,99 \cdot 10^{-3}$	$5,5 \cdot 10^{-10}$	$1,0 \cdot 10^{-5}$	5,00

Эквивалент нуктада $[Ni^{2+}]' [Y^{4-}] = x$, шу сабабли

$$\frac{1,0 \cdot 10^{-2} - x}{x^2} = 1,8 \cdot 10^{12}, \quad \text{бундан} \quad x = 7,4 \cdot 10^{-8}, \quad \text{яъни}$$

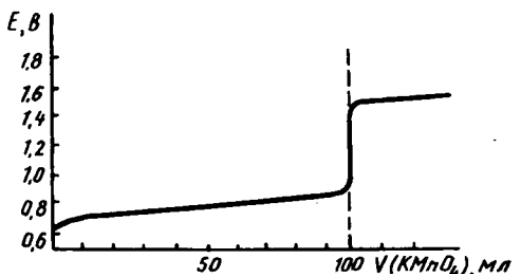
$pNi^1 = 7,13$ бўлади.

Эквивалент нуктадан кейин 0,1 мл ортиқча қўшилган Na_2H_2Y айни эритмада $[Y^4] = \frac{0,1 \cdot 0,01}{100,0} = 1,0 \cdot 10^{-5}$ моль/л концентрацияни вужудга келтиради. Эритмадаги никель ионлари қўйидагига

$$[Ni^{2+}]' = \frac{1,0 \cdot 10^{-2}}{1,0 \cdot 10^{-5} \cdot 1,8 \cdot 10^{12}} = 5,5 \cdot 10^{-10} \text{ моль/л ёки } pNi =$$

= 9,26 тенг бўлади. Айни маълумотлар бўйича тузилган титрлаш эгри чизиги 11.2-расмда келтирилган. Расмдан эквивалент нукта яқинида никель ионлари концентрацияси бирдан ўзгариши (титрлаш сакрамаси) кўриниб турибди, буни тегишли индикаторлар орқали белгилаш мумкин.

Бундай сакрама чизиги ва умуман бошқа эгри чизиклар ҳам титрлаш даврида никелни шартли ион концентрацияси $[Ni^{2+}]'$ ни ўзгариши билан характерла-



11.2-расм. 100,0 мл 0,01 М $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ ни ($\text{pH}=9$) $\text{NH}_3 + \text{NH}_4\text{Cl}$ иштироқида 0,01 М $\text{Na}_2\text{H}_2\text{ЭДТА}$ эритмаси билан титрлаш эгри чизиги нади. Эритмадаги $[\text{Ni}^{2+}]$ нинг ҳақиқий концентрацияси истаган титрлаш эгри чизик нуктасида сакрамасини қўшиб ҳисобга олган ҳолда никель $\alpha_{\text{Ni}(\text{NH}_3)_2^+}$ коэффициентни (4.20) тенглама бўйича ҳисоблаш мумкин.

$$[\text{Ni}^{2+}] = \frac{[\text{Ni}^{2+}]'}{\alpha_{\text{Ni}(\text{NH}_3)_2}}$$

Титрлаш сакрама катталиги эритмада хосил бўлган комплексларнинг барқарорлик константаси ва реагентлар концентрациясига боғлиқ. Комплексларнинг умумий барқарорлик самараси ва қўшимча лиганд (айни ҳолда аммиак) концентрациялари шартли барқарорлик константаси қиймати билан ифодаланади. Шартли барқарорлик константаси қанча кичик бўлса титрлаш сакрамаси ҳам шунча кичик бўлади. Шартли барқарорлик константаси сон қиймати титрлашдан хосил бўлган комплексни ҳақиқий константаси, қўшимча (ёрдамчи) лиганд билан хосил қилган турғунлик константаси ва эритма pH и билан аниқланади.

Айни ҳолда аммиак концентрацияси қанча катта ва аммиакли комплекс барқарорлиги юкори бўлса, шартли барқарорлик константа ва титрлаш сакрамаси ҳам шунча кичик бўлади. Масалан, аммиак концентрацияси 1 моль/л бўлганда никель иони α -коэффициенти куйидагига тенг бўлади:

$$\alpha_{\text{Ni}(\text{NH}_3)_2^+} = 1 + 4,7 \cdot 10^2 + 6,2 \cdot 10^4 + 2,5 \cdot 10^6 + 3 \cdot 10^7 + \\ + 1,3 \cdot 10^8 + 1,0 \cdot 10^8 = 2,64 \cdot 10^8$$

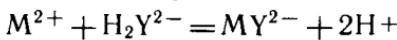
β'_{NiY^2-} ни шартли барқарорлик константаси ўша pH ли эритма ($\text{pH}=9,0$) да (4.23) тенглама бўйича қўйидагига тенг бўлади:

$$\beta'_{\text{NiY}} = \frac{4,2 \cdot 10^{18}}{2,64 \cdot 10^8 \cdot 19,2} = 8,3 \cdot 10^8$$

Эритмага 1 M NH₃ иштирок этса титрлаш сакрамаси анча кичик бўлади, чунки шартли турғунлик константаси 0,2 M NH₃ да айни катталикка нисбатан уч бирликдан кўпга камайди.

11.2.3. Индикаторлар

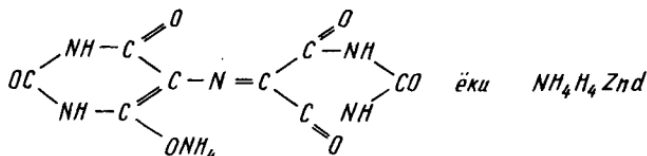
Биринчи марта ЭТДА ни титриметрик анализда қўллаш вактида оддий, кислота-асосли индикаторлардан қўлланилади. Тузларнинг нейтрал эритмасига мўл микдорда титрланган Na₂H₂ЭДТА қўшилди:



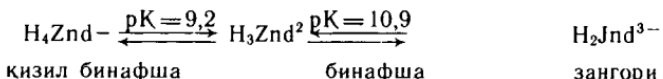
Ажралиб чиқкан водород ионлари ишкор билан титрланди. Ўз-ўзидан маълумки бу типдаги усулни факат баъзи бир меттал ионлари учун қўллаш мумкин бўлган. Айни усул хозирги вактгача ҳам баъзи бир амалий аҳамиятини саклаб қолди.

Комплексонометрияning тез суръатлар билан ривожланниши металл индикаторлар деб номланган моддани топилиши билан боғлиқ бўлди, бундай индикаторлар металл ионлари билан очиқ рангли бирикмалар ҳосил қиласади. Биринчи марта индикатор сифатида мурексид Шварценбах лабораториясида тасодифан кузатилган. Шу нарса кузатилдики, агар урамилсирка кислота билан ишланган колба водопровод суви билан ювилган вактда ранг кескин ўзгаради. Урамилдисирка кислота ҳаво кислороди билан оксидланишидан ҳосил бўлган мурексид водопровод сувидаги кальций ионлари билан бирикиб эритма ранги ўзгарап экан.

Пурпур кислотани аммонийли тузи бўлган мурексид эритма pH ва баъзи бир катионлар иштирокига караб ўз рангини ўзgartиради. Индикаторлар тузилиши формуласи:



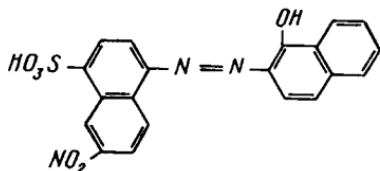
деб белгилаш мүмкін, эритмадаги мурексид мувозанатини қуїндаги схема ҳолда көлтириш мүмкін:



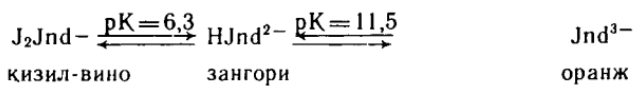
Мурексид Ca^{2+} иони билан қизил, Co^{2+} , Ni^{2+} , Cu^{2+} -ионлари билан сарық рангли бирікма ҳосил қилади.

Мурексид иштирикінде масалан никелни аммиакли мұхитда комплексонометрик усул билан аникланса сарың ранглы комплекс NiH_4Ind^+ айни рН да индикаторға тегишли зангори-бинафша туғса ўтади. Тітрлаш вактида реакция йұналишини теззатиш учун жараён тахминан 40°C гача иситидади.

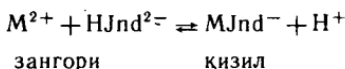
Комплексонометрик усул билан титрлашда ишлатылған индикаторлардан бири қора эриохром Т хисобланады. У азобүёклар туркумига кириб молекуласыда хелат ҳосил күлүвчан OH—группаларига әга:



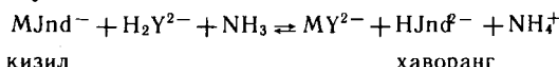
Сульфо группадаги протон эритмада амалда түлик диссоциланади. Гидроксил группа OH^- дан протонни кейинги ажралиши индикатор рангини ўзгаришига олиб келади. Кора эриохром Т рангининг ўзгариши эритма pH ига боедик:



Амиакли эритмадаги доминанд анион HJnd^{2-} металл ионлари билан бирикиб кизил ёки бинафша тусли бирикма хосил килади.



Аммиакли мұхитда қора эрихром Т билан титрлашда эквивалент нүкта якнида жараён қуидаги тенглама бүйіча-йўналади:



Эквивалент нуктада эритма ранги қизил бинафшадан то зангори тусгача ўзгаради.

Эриохром Т билан кўпгина (20 дан ортиқ) катионлар рангли бирикмалар ҳосил қиласи, аммо титрлаш усулни бўйича факат уларни айримлари, уларни сони 10 тадан ошмайди, аниқланиши мумкин. Баъзи бир катионлар, масалан, Hg^{2+} , Cu^{2+} , Fe^{3+} ва бошқалар жуда ҳам баркарор комплекс ҳосил қиласи, (11.9) типли тенглама бўйича реакция йўналмайди ёки жуда ҳам секин боради. Тажриба ва хисоблаш йўли билан аниқланувчи элемент индикаторга нисбатан Y^{4-} билан бирлик катталиктаги жуда ҳам мустаҳкам комплекс ҳосил қилиши кераклигини топилди. Ҳар икки томонга четланиш нохушликка келтиради, чунки индикатор билан бўлган комплекс баркарор бўлса титрлаш олдинроқ ниҳоясига етади, агар комплекс баркарорликдаги фарқ етарли микёсда катта бўлмаса эритмани титрлаб ўтказиб юборилади. Амалда кора эриохром Т билан Mg^{2+} , Cd^{2+} , Zn^{2+} , Pb^{2+} ва бошқа катионларни титрлаш мумкин.

Кора эриохром Тни сувли эритмаси бекарор бўлиб, вакт ўтиши билан парчаланади. Кора эриохром Т индикаторга анча баркарор яқин аналог альмагит бўлиб, молекуласида NO_2 группа ўйқлиги билан фарқ қиласи.

Бу моддаларнинг индикаторлик хоссалари деярли бир хилдир. Кислота муҳитда титрлаш учун уҷфенилметан бўёкларининг баъзи бирларидан индикатор сифатида фойдаланилади. Кўпчилик катионлар, (Fe^{3+} , Bi^{3+} , Zr^{4+} ва бошқа) ксиленолоранж ёки бинафша пирокатехин индикаторлари билан титрлаш мумкин. Шунга ўхшаш аниқланадиган ионлар билан рангли бирикма берувчи маҳсус реактивлар ишлатилади, масалан, Fe^{3+} ни сульфасалицил кислота ёки тиоцинат билан Bi^{3+} ни тиомочевина ва х.к. кўллаш билан титрланади. Комплексонометрияда қўлланадиган индикаторлар умумий сони етарли микдорда кўп. Титрлашда индикатор хатоси эритма концентрациясини эквивалент нуктада ва титрлаш охирини яхши кўрсата билмасликдан вужудга келади. У хатоликларни қўйидаги-ча хисобланади.

Титрлашни сўнгги нуктасида аниқланувчи ионнинг умумий концентрацияси $c(M)$ ва титрант $c(Y)$ куйидагига тенг бўлади:

$$c(M) = [M]' + [MY];$$
$$c(Y) = [Y]' + [MY].$$

Еки шартли баркаорлик константаси хисобга олинса:

$$c(M) = [M]' + \beta' [M]' [Y]' \quad (11.10)$$

ва

$$[Y]' = \frac{[ML]}{[M]\beta'} = \frac{c(M) - [M]'}{[M]\beta'} \quad (11.11)$$

титрлашда йўл кўйилган нисбий хатоликни Δ билан ифодаласак,

$$\Delta = \frac{c(Y) - c(M)}{c(M)} = \frac{[Y]' - [M]'}{c(M)} \quad (11.12)$$

(11.12) тенгламага (11.10) ва (11.12) тенгламаларни кўйсак:

$$\Delta = \frac{\frac{c(M) - [N]'}{[M]\beta}}{c(M)} = \frac{c(M) - [M]'}{c_M [M]\beta} - \frac{[M]'}{c(M)}$$

Эквивалент нукта яқинида $c(M) \gg [M]'$, шу сабабли $c(M) - [M]' \approx c(M)$ ва бинобарин

$$\Delta = \frac{1}{[M]\beta'} - \frac{[M]'}{c(M)} \quad (11.13)$$

шартли турғунлик константа β' ва аникланувчи ион концентрацияси $c(M)$ қанча кичик бўлса, титрлашда хатолик шунча катта бўлниши (11.13) тенгламиа кўрсатаяпти. Масалан, шартли турғунлик константа қандай минимал кийматга эга бўлганда концентрацияси 10^{-2} мл эритмани титрлаш мумкин. Титрлашда хатолик $\pm 1\%$ дан ортмаслиги керак. Бу кийматларни (11.13) тенгламага кўйилса:

$$0,01 = \frac{1}{10^{-5}\beta'} - \frac{10^{-4}}{10^{-2}} \text{ бўлади, бундан } \beta' = 1,0 \cdot 10^6 \text{ га тенг.}$$

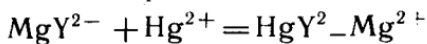
11.2. 4. Амалда қўлланилиши

Металл ионларини Y^{4-} билан таъсирланишидан ҳосил бўлган координацион бирикмалар юқори баркаорлиги комплексонометрик титрлаш усулини жуда ҳам кўп катионларни аниқлаш имконини беради. Координацион бирикмаларни титрант ва индикатор билан баркаорлиги-га ҳамда реакцияга киришувчи бошқа системаларни алоҳида хусусиятларига қараб бевосита ва билвосита усул ва колдик бўйича ҳамда алмашлаб титрлаш усулини қўллаш имконини беради. Турли индикаторлар ёрдамида Mg^{2+} , Ca^{2+} , Zn^{2+} , Cd^{2+} , Pb^{2+} , Co^{2+} , Ni^{2+} , Cu^{2+} , Fe^{3+} ва бошқа элементларни бевосита титрлаш усули билан аниқлаш мумкин. Аммо комплексон билан координацион бирикмалар ҳосил бўлиш реакциялари, гарчи осон бўлиб кўринса ҳам кўпчилик элементларни бевосита титрлаш усулида аниқлай олмадилар. Бунга сабаб ё эритмадаги

ион учун айни шароитда тегишли индикаторни йўклиги одатдаги ҳароратда комплекс ҳосил бўлиш реакция тезлигини сустлиги, ёки индикаторни катион билан баркарор комплекс ҳосил қилмаслик учун индикаторни «ажратиш» ва бошқа хусусиятлар билан тушунтирилади.

Магний комплексонатни турли усуллар учун қўллаш кенг микёсда фойдаланиш имкониятига эга бўлди. Бирикма MgY^{2-} ни баркарорлиги нисбатан катта эмас $Ig\beta = 9,12$ шу сабабли деярли истаган аралашмани анализда магний катиони энг охири титрланади. Магнийни эриохром кора Т билан титрланганда эритма ранг ўзгариши яккол белгиланади. Айни хусусиятларни хисобга олиб бориш бир қатор усулларни ишлаб чиқишда фойдаланилди.

Эритмалардан бирига титрлаш олдидан аникланувчи элемент устига унча мўл бўлмаган ва аниқ микдордаги магний туз эритмаси қўшилади. Эритмада магний энг сўнггида титрлангани учун, анча баркарор комплекс ҳосил қилувчи бошқа катионлар титрлаб бўлмагунча индикатор эриохром кора Т ўз рангини ўзгартирмайди. Айни усулни бошқа вариантида титрлаш олдидан анализланувчи эритмага, бирор аниқ микдорда магний комплексонати қўшилади. Эритмадаги мавжуд бўлган катионлар магнийни сикиб чикаради, барча катионлар титрланиб бўлгандан сўнг охирида магний титрланади. Айни ҳолда титрант факат аникланувчи элемент сарфланади ва қўшилган магний комплексонати микдорига боғлиқ бўлмайди. Бу усулни мантикан ривожланиши индикатор билан жуда барқарор комплекслар ҳосил қилувчи (масалан, Hg^{2+} , Cu^{2+} ва бошқалар каби эриохром қора Т) билан катионларни, бу билан бирга ҳимояланган индикаторни аниклашда алмашлаб титрлаш хисобланади. Бундай катионларни анализда эритмага атайн мўл микдорда магний комплексонат қўшилади ва ажралган магний одатдаги йўл билан титрланади:



Комплексонометрияда титрлаш усулидан хам кенг микёсда фойдаланилди. Анализланувчи эритмага мўл микдорда титрланган ЭДТА эритмаси қўшилади ва реакцияга киришмаган ортиқчаси магний рух билан титрлаб аникланади. Тескари титрлаш усули билан масалан, Hg^{2+} , Al^{2+} , Cr^{3+} ва бошқалар аникланади. Кўпинча бу элементлар ёки ҳимояловчи индикаторлар

ЭДТА билан одатдаги ҳароратда жуда секин реакцияга киришади. ЭДТА билан суст бирикувчи алюминий, хром ва бошқа бир қатор ионларни аниқлаш учун, намунага ортиқча комплексонетрик титрланаради. Булар аниқланувчи элементни ажратиб олиш усууллари ёки ҳалакит беруви ионларни ҳимоялаш, комплексонетрик титрлаш шароитлари ва йўллари ҳамда бошқа хусусиятлари билан фарқланади.

Хозирги вактда жуда кўп маҳсулотларни анализ килиш учун комплексонетрик усууллар топилган. Бир элементни аниқлаш учун ўнлаб анализ усууллари таклиф этилган, булар аниқланувчи элементни ажратиб олиш усууллари ёки ҳалакит беруви ионларни ҳимоялаш, комплексонетрик титрлаш шароитлари ва йўллари ҳамда бошқа хусусиятлари билан фарқланади.

Сувнинг қаттиқлигини аниқлаш. Сувнинг қаттиқлигини аниқлаш аналитик кимё соҳасида ЭДТА қўллашни биринчи бўлиб амалий аҳамиятини кўрсатди. Сувнинг қаттиқлиги, юқорида кўрсатилгани каби кальций ва магний тузларини моляр эквивалент ($f_{экв} = 1/2$) концентрацияларини характерлайди ва моль/л билан ифодаланади. Бу элементлар микдори аммиакли буфер аралашма шароитида 0,01 М ЭДТА эритмаси билан бевосита титрлаш усули бўйича аниқланади. Индикатор сифатида эриохром кора Т дан фойдаланилади ва қўйидаги формула орқали хисобланади:

$$\frac{c \text{ (Na}_2\text{H}_2\text{Y)} Y(\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}) \cdot 1000}{Y(\text{H}_2\text{O})}$$

бунда, $Y(\text{H}_2\text{O})$ — титрлаш учун олинган сув ҳажми, мл да.

Оғир металлар олдйндан сульфидлар ҳолида чўқтирилади ёки циен ионлари билан ҳимояланади. Сувни кальций тузларига муайян қаттиқлигини намунани ишқорий мухитда мурексид билан титрлаб ҳам аниқлаш мумкин, сўнгра фарки бўйича магний тузларига тегишли қаттиқлик хисобланади. Кальций Ca^{2+} ва Mg^{2+} магнийни титрлашга кўп микдордаги NaCl ҳалакит бермайди, шу сабабли айни элементларни денгиз сувлари таркибидан комплексонетрик усул билан аниқлаш мумкин.

Турли эритмалар ва материаллар таркибидаги Mg^{2+} ва Ca^{2+} ни аниқлаш. Mg^{2+} ва Ca^{2+} микдорини комплексонетрик титрлаш усули билан аммиакли буфер аралашма ҳамда эриохром кора Т индикатори ёрдамида аниқлашга

Қанд модда миқдори таъсир этмайди, шу сабабли қандшакар ишлаб чиқариш саноатларида тайёрланган турли шарбатлар ва бошқа озик-овқатлар маҳсулот ишлаб чиқариш корхоналари Ca^{2+} , Mg^{2+} миқдорини аниқлашда айни усульдан фойдаланилади. Комплексонометрик титрлаш усулида Ca^{2+} ва Mg^{2+} ни аниқлаш қоғоз саноат технологиясида сифатни текшириш (сульфит ва бошқаларни анализи) соҳасида ҳам фойдаланилади. Оҳактош, маъданлар, доломитлар, магнезит, цемент, силикатлар ва шунга ўхшашлар таркибидан, одатдагича силикат кислота ва ярим оксидлар ажратиб олингандан сўнг, комплексонометрик титрлаш усули билан Ca^{2+} ва Mg^{2+} миқдори аниқланади. Тупроқ, ўғит, ўсимлик ва ҳайвон организмидаги тўқималар сут, кон ва ҳ.к.лар таркибида Ca^{2+} ва Mg^{2+} миқдорини комплексонометрик усул билан жуда тез бажарилиши катта аҳамиятга эгадир. Зарур бўлган тақдирда кальцийни ишқорий мухитда мурексид билан аниқланса, магнийни эса улар фарқи бўйича хисоблаб топилади.

Турли қотишма, маъдан ва концентратларни комплексонометрик анализи. Мураккаб объектларнинг комплексонометрик анализида одатда кимёвий йўл билан ажратиш усулидан (чўқтириш, ион алмашиниши эктраクция ва ҳ.к.) ва элементни беркитиш (цианид, фторид, тирэтаноламин, оксикислота ва бошқа реагентлар билан) йўли билан аниқланади, деярли ҳамма катионларни комплексонометрик титрлаш усули билан топилади. Масалан, таркибида ранги металлардан, мис, қўрғошин, рух ва алюминий бор қотишмалар (бронза, латун ва ҳ.к.) анализда йодометрик усул билан, мис бутунлай титрланиб бўлгандан сўнг рух ва қалай катионлари комплексонометрик аниқланади. Қўрғошин катионини аниқлаш олдидан рух, цианид ионлари билан ва алюминий эса F' билан беркитилади, титрлашни магний тузлари иштирокида олиб борилади. Сўнгра цианид комплексига боғлик рух формалин билан парчалангандан сўнг уни ЭДТА билан титрланади.

Сульфат, фосфат ва бошқа анионларни аниқлаш. Кўпчилик анионларни аниқлашда уларни бирорта титрланган катион эритмаси билан ёмон эрувчи бирикма ҳолда чўқтирилади ва реакцияда таъсирланмай қолган ортиқча кисми эса ЭДТА билан титрлашга асосланган бўлади. Бу усул бўйича сульфат иони BaCl_2 билан BaSO_4 ҳолда чўқтирилади ва ортиқча Ba^2 ионлари маҳсус усул

ёрдамида комплексонометрик усулда титрланади. Фосфат ионлари $MgNH_4PO_4$ кўринишда чўқтирилади ва эритмада реакцияга киришмай қолган магний миқдори комплексонометрик усулида титрлаб аниқланади. Чўкма $MgNH_4PO_4$ ни бирор кислотада эритилади сўнг, масалан ион алмашини жарабоидан фойдаланиб фосфат ажратилади ва магний ЭДТА ёрдамида аниқланади.

Органик бирикмалар анализи. Органик бирикмаларни комплексонометрик усул билан анализ қилиш ҳақидаги фикр аниқланувчи компонентни рух ёки кадмий билан бирикма ҳосил қилиб ажратишга асосланган. Бирикма ажратиб олингандан сўнг, реакцияга киришмай қолган ортиқча рух ёки кадмий, ёки уларнинг чўкмадаги миқдорини комплексонометрик усулда аниқланади. Масалан, 8-оксихинолин ва уларнинг ҳосилаларини рух тузлари кўринишида миқдорий жиҳатдан тўлиқ чўқтириш мумкин, эритмадаги ортиқча рух ионлари комплексонометрик титрлаш билан аниқланган. Гексаметилентетрамин ($(CH_2)_6N_4$)ни хар хил препаратлар таркибида аниқлаш учун намунага тиоцианат кадмий қўшиб координацион бирикма $[Cd_2(CH_2)_6N_4J](SCH)_4$ чўкмага туширилади. Чўкма ажратилгандан сўнг, фильтратда кадмий миқдори комплексон ёрдамида аниқланади.

Комплексонометрик титрлашда физик-кимёвий усул билан эквивалент нуктани аниқлаш. Одатда, турли физик-кимёвий усуллардан титрлашни оптималь шароитини белгилашда фойдаланилади. Бундан ташкари физик-кимё усуллари ёрдамида, аниқланувчи ионлар учун ҳали рангли индикаторлар топилмаган бўлса, ҳамда, ҳалақит берувчи ионларни олдиндан кимёвий йўл билан ажратилмай, бир эритмадан бир неча элемент аниқланадиган бўлса, ундан фойдаланиш мумкин. Комплексон билан потенциометрик титрлаш усулидан ион селектив электродлар ёки оксидланиш-қайтарилиш потенциал ўзгаришга таъсир кўрсатувчи нодир металлар (Pt, Au) ни инерт электродлари ёрдамида бажарилади. Масалан, Fe^{3+}/Fe^{2+} системаси эквивалент нуктада Fe^{3+} ионлар концентрациялари тўсатдан ўзгариши потенциал сакрама ҳосил бўлишга олиб келади, ва бутажриба асосда осонгина қайд этилган. Платина-вольфрам-биметалл электрод жуфтлари ёрдамида кўрошини мис, рух, никель, кадмий ва бошқа элементларни титриметрик усулда аниқлаш мумкин. ЭДТА билан амперометрик титрлаш усули билан Ni^{2+} , Zn^{2+} , Cd^{2+} , Pb^{2+} ва бошқаларни аниқлаш кенг миқёсда кўлланилмоқ-

да. Кондуқтометрик, фотометрик, терометрик ва бошқа турдаги индикаторсиз физик-кимёвий титрлаш усулидан эквивалент нұктаны топишида қўлланилади.

11.2. 5. Методни умумий баҳолаш

Комплекс бирикма ҳосил қилиш реакциясига асосланған титрлаш усуллари ичида комплексонлар билан бўлган реакциялар мухим аҳамиятга эга. Деярли ҳамма катионлар комплексон билан барқарор координацион бирикма ҳосил қиласи, шу сабабли комплексонометрик универсал бўлиб тури объектларни анализда кенг миқёсда қўлланилади. Ишчи эритмалари баркаордир. Эквивалент нұктаны белгилаш учун рангли индикаторлар тўплами ва физик-кимёвий индикация усуллари: потенциометрик, амперометрик, фотометрик, термометрик ва бошк. ишлаб чиқилган. Титриметрик аниқлиги 0,2...0,3 % ни ташкил қиласи. Комplexонометрик титрлаш усуллари узлуксиз янгиланимокда ва ривожланмокда. Янги юкори танланувчи тип комплексон ва индикаторлар синтез килинмокда. Комplexонометрик қўллаш соҳаси ҳам кенгаймокда.

?

Саволлар

1. 0,1 МКВг ни 0,1 н $Hg(NO_3)_2$ ($f_{Kb} = 1/2$) билан титрлашда аниқланувчи модда 99,9; 100,0 ва 100,1 % ли эритма билан титрланган бўлса, рВг ни хисоблаш формуласини чиқаринг?

2. Титрлаш сакрама катталиги комплекс бирикманинг баркаорлик константаси, ҳарорат, концентрация ва РН мухитга кандай боғлик бўлади?

3. Аниқланувчи моддани pH 10,0 бўлса, унинг 99,9:100,0 ва 100,1 % и титрланган бўлса, 0,01 M $CaCl_2$, 0,01 M ЭДТА билан титрланганда рСа ни хисоблаш формуласини келтириб чиқаринг?

4. ЭДТА эритмаси билан куйидаги моддалар титрланган бўлса:
а) 0,01 M $MgSO_4$, $CoSO_4$, $ZnSO_4$; рN=10 да.

Титрлаш сакрамаси кайси ҳолда энг катта ва қайси ҳолда энг кичик бўлади.

5. Нима сабабдан Co^{2+} , Zn^{2+} , Ni^{2+} , Cd^{2+} ларни комплексонометрик усул билан аниқлаш аймакли буфер иштирокида олиб борилади?

6. Нима учун 3+ ва 4+ валентли катионларни ЭДТА билан кислотали мухитда аниқланади?

7. Куйидаги катионларни ЭДТА эритмаси билан кайси шароитда (рН, ҳарорат, мухит) бевосита титрлаш билан олиб борилади?
а) Ca^{2+} мурексид билан; б) Bi^{3+} пирокатехин бинафша билан;
в) Cu^{2+} ПАН билан; г) Zn^{2+} эриохром кора Т билан; д) Fe^{3+} сульфосалицил кислота билан?

8. Кандай шароитда (рН, ҳарорат мухит) ЭДТА эритмаси билан тескари кайта титрлаш усули олиб борилади? а) Mn^{2+} ни агар ортиқча ЭДТА $ZnSO_4$ стандарт эритма билан титрланса; б) SO_4^{2-} ни, агар ортиқ-

ча BaCl_2 стандарт эритма ЭДТА билан магний Mg^{2+} комплексонат иштирокида титрланса; в) Al^{3+} агар ортиқча ЭДТА CuSO_4 стандарт эритма билан титрланса?

9. Қандай шароитда (pH , харорат, мұхит) ЭДТА билан алмашлаб титрлаш олиб борищ мүмкін: а) Ba^{2+} ни, магний Mg^{2+} комплексонат иштирокида; б) Al^{3+} ни, магний комплексонат иштирокида?

10. Үғит таркибидаги ортофосфатни $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$ фойдаланиб комплексонометрик усулда аниклашнинг мөхияти нимадан иборат?

11. Комплексон III билан титрлаш этри чизигини хисоблаш вақтида шартли турғунлик константа ёрдамида pH қандай хисобга олинади?

12. Шартли турғунлик константа ёрдамида, қандай қилиб иккінчи лиганд хисобга олинади?

13. Шартли турғунлик константа ёрдамида, оптималь шароит pH бүйіча 0,01 М ЭДТА эритмаси билан титрлаш шароити қандай аникланади; а) 0,01 М CaCl_2 ; б) 0,01 MgCl_2 ; в) 0,01 М SrCl_2 ғ 0,01 М BaCl_2

14. Шартли турғунлик константа ёрдамида берилған pH да 0,02 М ЭДТА билан титрлашда $c(\text{NH}_3)$ оптималь шароит қандай хисобланади? а) 0,02 М NiCl_2 $\text{pH}=11,0$; г) 0,02 М CoCl_2 $\text{pH}=100$; д) 0,02 М CuCl_2 $\text{pH}=9,0$?

15. Аммиак ёки цианидлар иштирокида ЭДТА билан ҳосил қилинган комплексни шартли барқарорлық константасини хисобланға аралашмадағы компонентлар алохода-алохода титрлаш мүмкінлігінің бағыттары: а) Cu^{2+} ва Pb^{2+} ; $\text{pH}=11,0$; $\text{pCN}=1,0$; б) Zn^{2+} ва Pb^{2+} ; $\text{pH}=10,0$; $\text{pCN}=2,0$; в) Cu^{2+} , Zn^{2+} ва Pb^{2+} ; $\text{pH}=10,0$; $\text{pCN}=1,0$; г) Cu^{2+} ва Ca^{2+} ; $\text{pH}=10,0$; $\text{pNH}_3=2,0$; д) Cd^{2+} ва Mg^{2+} ; $\text{pH}=11,0$; $\text{pNH}_3=3,0$; е) Ni^{2+} ва Ca^{2+} ; $\text{pH}=11,0$; $\text{pNH}_3=2,0$

16. Комплексонометрик усул бүйіча аралашмадағы компонентларни изчиллік билан қандай аниклаш мүмкін: а) Fe^{3+} , Al^{3+} ; б) Bi^{3+} , Pb^{2+} ; в) Zn^{2+} , Mg^{2+} ; г) Fe^{3+} , Ca^{2+} ; д) Ni^{2+} , Mg^{2+} ?

17. Аралашмадағы компонентларни химояловчи модда иштирокида алохода-алохода комплексонометрик титрлашни мөхияти нимадан иборат а) Cu^{2+} , Pb^{2+} KCN иштирокида; б) Ni^{2+} , Fe^{3+} KF иштирокида; в) Cu^{2+} , Cd^{2+} Na_2SO_3 иштирокида; г) Fe^{3+} , Ni^{2+} триэтаноламин иштирокида; д) Cu^{2+} , Zn^{2+} тиомочевина иштирокида; е) Hg^{2+} , Zn^{2+} KJ иштирокида?

18. Күйидеги бирикмаларни комплекс ҳосил бўлиш титрлаш этри чизигини тузинг:

Вариант	Аникланувчи модда	Титрант	Изох
1	2	3	4
1.	0,1 М KBr	0,1 н $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	реакция маҳсулоти Hg Br_2
2.	0,05 М NH_4SCN	0,05 н $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	реакция маҳсулоти $\text{Hg}(\text{SCN})_2$
3.	0,02 М Ca Cl_2	0,02 М ЭДТА	$\text{pH}=12,0$
4.	0,01 М $\text{Cd}(\text{NO}_3)_2$	0,01 М ЭДТА	$\text{pH}=10,0$; $c(\text{NH}_3)=0,05$ моль/л

Давоми

1	2	3	4
5.	0,05 M CoSO_4	0,05 M ЭДТА	pH=8,0; $c(\text{NH}_3)=0,5$ моль/л
6.	0,02 M CuCl_2	0,02 M ЭДТА	pH=9,0; $c(\text{NH}_3)=0,2$ моль/л
7.	0,05 M FeCl_3	0,05 M ЭДТА	pH=2,0
8.	0,02 M MgSO_4	0,02 M ЭДТА	pH=10,0
9.	0,01 M $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$	0,01 M ЭДТА	pH=5,0
10.	0,05 M SrCl_2	0,05 M ЭДТА	pH=12,0
11.	0,01 M ZnSO_4	0,01 M ЭДТА	pH=9,0; $c(\text{NH}_3)=0,01$ моль/л
12.	0,02 M NiCl_2	0,02 M ЭДТА	pH=10,0; $c(\text{NH}_3)=0,2$ моль/л
13.	0,05 M $\text{Bi}(\text{NO}_3)_2$	0,05 M ЭДТА	pH=3,0

М а ш к л а р

1. Аралашма таркиби 25 % KBr, 65 % KCl ва 10 % KNO_3 дан иборат. Аралашмани титрлаш учун 20,0 мл 0,1 н. $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) сарфланган бўлса, анализ учун канча масса аралашма солиш зарур?

Анализ учун олингган модда тортимиини « x » деб олсак, у ҳолда KCl ва KBr модда микдори қуйидагига teng бўлади:

$$n(\text{KBr}) = \frac{x \cdot 25}{100 \text{ M(KBr)}}; n(\text{KCl}) = \frac{x \cdot 65}{100 \text{ M(KCl)}}$$

эквивалент нуктада, $n(\text{KBr}) + n(\text{KCl}) = n(1/2 \text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2)$,

$$n(1/2 \text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2) = \frac{c(1/2 \text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2) \cdot Y(\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2)}{1000} \quad \text{шундай экан,}$$

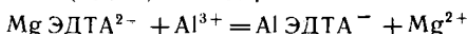
$$\frac{x \cdot 25}{100 \text{ M(KBr)}} + \frac{x \cdot 65}{100 \text{ M(KCl)}} = \frac{c(1/2 \text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2) \cdot Y(\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2)}{1000}$$

Сон кийматларини кўйгандан кейин:

$$\frac{x \cdot 25}{100 \cdot 119,0} + \frac{x \cdot 65}{100 \cdot 74,55} = \frac{0,10 \cdot 20}{10000}; \quad x = 0,1848 \text{ г.}$$

2. 1,703 г $\text{Al}(\text{NO}_3)_3 \cdot n \text{H}_2\text{O}$ эритиб 200,0 мл эритма тайёрланади ва уни 20,00 мл эритмасига ортикча Na_2Mg ЭДТА кўшилди. Ажралиб чиқкан Mg^{2+} ни титрлаш учун 17,45 мл 0,02507 М ЭДТА сарфланди. Бошлангич препаратдаги $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ ни массасига тегишли (%) улуши ва $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ назарий микдори билан таъкосланг.

Алмашиниш реакцияси натижасида ажралган $n(\text{Mg}^{2+})$ ни титрлаш учун сарфлангани $n(\text{ЭДТА})$ – микдори:



шу каби нусхадаги $n(\text{Al}^{3+})$ микдори:

$$n(\text{ЭДТА}) = n(\text{Mg}^{2+}) = n(\text{Al}^{3+})$$

Титрлаши натижаси бўйича

$$n(\text{ЭДТА}) = \frac{c(\text{ЭДТА}) V(\text{ЭДТА})}{1000}$$

Бинобарин, $\omega(\text{Al}(\text{NO}_3)_3)$ ни суюлтиришни хисобга олган холда уни умумий массасига тегиши % улуш:

$$\omega(\text{Al}(\text{NO}_3)_3) = \frac{c(\text{ЭДТА}) V(\text{ЭДТА})}{1000}.$$

$$\cdot M(\text{Al}(\text{NO}_3)_3) \cdot \frac{200,0}{20,0} \cdot \frac{100}{1,703} = \frac{0,02507 \cdot 17,45}{1000} \cdot 213,00.$$

$$\frac{200,0}{20,0} \cdot \frac{100}{1,703} = 54,73 \%$$

Демак, анализланувчи намуна таркибидаги сув микдори, кристаллгидратга нисбатан кўп эканлигини кўрсатяпти, бу $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ ни $\text{Al}(\text{NO}_3)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O}$ билан таккосланса

$$\frac{M(\text{Al}(\text{NO}_3)_3 \cdot 100)}{M(\text{Al}(\text{NO}_3)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O})} = \frac{213,0 \cdot 100}{375,13} = 56,78\% \text{ бўлади.}$$

3. Анализланувчи 100,0 мл ҳажмли оқар сув намунасига иситилган холда 25,0 мл 0,02 М BaCl_2 ($K=0,9816$) кўшилди. Ортиқча BaCl_2 эринохром кора Т индикатори оркали титрланганда 17,00 мл 0,02 М ЭДТА ($K=1,018$) сарфланади. SO_4^{2-} ионларининг концентрацияси (г/л) ни хисобланг

Эквивалент нуктадаги ҳакиқий нисбатлар

$$n(\text{SO}_4^{2-}) = n(\text{BaCl}_2) - n(\text{ЭДТА}).$$

бўлади. Эритмадаги SO_4^{2-} , BaCl_2 ва ЭДТА эквивалент микдорларини, масалада кўрсатилган бўйича, ҳамда SO_4^{2-} концентрациясини х г/л билан ифодалаймиз:

$$\frac{x \cdot 100}{1000 M(\text{SO}_4^{2-})} = \frac{c(\text{BaCl}_2) K \cdot V(\text{BaCl}_2)}{1000} -$$

$$\frac{c(\text{ЭДТА}) K \cdot V(\text{ЭДТА})}{1000}$$

$$x = \frac{c(\text{BaCl}_2) K \cdot V(\text{BaCl}_2) - c(\text{ЭДТА}) K \cdot V(\text{ЭДТА})}{1000} \cdot M(\text{SO}_4^{2-}) \cdot \frac{1000}{100,0}$$

Сон қийматлари кўйилгандан сўнг:

$$x = \frac{0,02 \cdot 0,9816 \cdot 25,00 - 0,02 \cdot 1,018 \cdot 17,00}{1000 \cdot 96,06} \cdot 96,06 \cdot \frac{1000}{100,0} = 0,1390 \text{ г/л.}$$

4. 250,0 мл 0,01 М $ZnSO_4$ эритмасини тайёрлаш учун металл ҳолдаги канча рух H_2SO_4 да эритилади? **Жавоб:** 0,16 г.

5. Ишчи А эритма концентрацияси, титри ва аниқланувчи модда бўйича $T_{A/B}$ титрини қайд қилинган модда бўйича топинг.

Вариант	ишчи А эритма		қайд қилинган С		Аниқланувчи модда В
	формуласи	ҳажми	формуласи	ҳажми	
1.	$Hg(NO_3)_2$	19,31	$NaCl$	0,0610	KBr
2.	Na_2H_2EDTA	18,46	Zn	0,0131	Co
3.	Na_2H_2EDTA	20,15	$CaCO_3$	0,1035	CaO

Жавоб: 1) 0,02703; 0,008774; 0,006433; 2) 0,01085; 0,004039; 0,0006394; 3) 0,055132; 0,01910; 0,002878.

6. Таркибида тахминан 7 % индифферант кўшимча бўлган эритмани титрлаш учун 10,0 мл атрофида 0,1 М ЭДТА сарфланган бўлса, анализ учун канча $Co(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ дан олиш керак. **Жавоб:** 0,31 г.

7. 100 мл эритмадан 20,0 мл ни титрлашга 20,00 мл 0,2000 М ЭДТА сарфланган бўлса 100,0 мл эритма тайёрлаш учун рух метали (99,00 %) дан канча масса керак?

Жавоб: 1,31 г.

8. Намуна тегинши усул билан суюклантирилиб, мўл микдорда $Na_2MgEDTA$ кўшилгандан кейин ортиқча алюминий 10,0 мл 0,1 М ЭДТА билан титрланса анализ учун таркибида тахминан 20 % Al_2O_3 бўлган силикатдан канча масса олиш керак?

Жавоб: 0,25 г.

9. Меркуриметрик усул билан титрланганда 21,25 мл 0,04966 н $Hg(NO_3)_2$ ($\xi_{Kb} = 1/2$) сарфланган бўлса, таркибида 45,00 % КВ, 48,00 % $NaBr$ ва 7,00 % индифферент колдик бўлган аралашма тортимини хисобланг. **Жавоб:** 0,1267 г.

10. 250,0 мл эритмадан 50,0 мл олиб 25,00 мл 0,01000 М ЭДТА кўшилди. Ортиқча ЭДТА 10,00 мл 0,01000 М $MgSO_4$ билан титрланади. 250,0 мл эритмадаги симоб тортимини хисобланг? **Жавоб:** 145,4 мг.

11. Қальций ва магний туз эритмалари 100,0 мл гача сув билан суюлтирилди. Ундан 20,00 мл аликвот кисми олиб, эриохром кора Т билан титрланганда 18,45 мл 0,01020 М ЭДТА сарфланди. Шу ҳажмдаги аликвотни мурексид билан титрланганда 8,22 мл ЭДТА сарфланди. Бошлигч эритмада канча масса Ca^{2+} ва Mg^{2+} бўлган? **Жавоб:** 0,0168 г Ca ; 0,0127 Mg .

12. Агар 20 мл KCN ни лойкалангунча титрланганда 20,05 мл 0,1215 М $AgNO_3$ сарфланди. 500 мл эритмадаги KCN микдори хисоблансин? Эквивалент нуктада ҳосил бўлган $Ag(CN)_2^-$ ни $M(2KCN)$ моляр эквивалент массага тенг деб хисобга олинсин. **Жавоб:** 7,932 г.

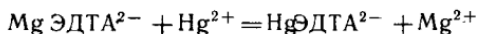
13. 20,00 мл $NiCl_2$ эритмасини титрлашда 01,22 0,02065 М ЭДТА сарфланди. Никель тузи эритмасининг концентрациясини (г/л) аниқланг. **Жавоб:** 2,840 г/л.

14. Агар 20,00 мл $Bi(NO_3)_3$ ни титрлашга 17,26 мл 0,06905 М ЭДТА сарфланган бўлса, эритма концентрациясини (г/л) хисобланг.

Жавоб: 23,54 г/л.

15. 20,00 мл $Hg(NO_3)_2$ эритмасига мўл микдорда Na_2Mg ЭДТА

кўшилгандан ва алмашиниш реакцияси тугагандан сўнг, титрланганда 19,85 мл 0,05 М ЭДТА ($K=1,055$) сарфланди.



символ (II) нитрат $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ эритмасининг концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 16,99 г/л.

16. 25,00 мл $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ ни $\text{Na}_2\text{Mg ЭДТА}$ иштирокнда титрланганда 18,05 мл 0,1 М ЭДТА ($K=0,9878$) сарфланди. Иزلанувчи $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ эритма концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 18,64 г/л.

17. Намуна таркибидаги натрий ионлари $\text{NaZn}(\text{UO}_2)_3(\text{CH}_3\text{COO})_9 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ҳолда чўқтирилди. Чўкма ажратиб олинди ва эритилди. Уни титрланганда 20,85 мл 0,01 М ЭДТА ($K=0,9194$) сарфланди. Анализланувчи маҳсулотдаги натрий микдорини топинг. **Жавоб:** 441 мг.

18. 200,0 мл оқар сув таркибидаги темирни аниклаш учун темир (III) гача оксидланди, аммиак билан чўқтирилди, чўкманни ажратиб, HCl да эритилди. 0,005 М ЭДТА ($K=1,101$) билан титрланганда 5,14 мл сарфланди. Сувдаги темирнинг умумий микдорини (мг/л) топинг. **Жавоб:** 7,90 мг/л.

19. 0,1065 г тоза магний оксид тортими HCl да эритиб магний хлорид стандарт эритмаси тайёрланди. Эритмани ўчков колбасида 250,0 мл гача сув билан суюлтирилди. Ундан 20,00 мл олиб ЭДТА ни стандартлаш учун сарфланди ва 10,0 да титрланди. Титрлашга 19,75 мл ЭДТА эритмаси сарфланди. ЭДТА концентрациясини (моль/л) хисобланг. **Жавоб:** 0,01070 моль/л.

20. 10,0 мл NiCl_2 эритмасига дистилланган сув, аммиакли буфер ва 20,0 мл 0,01085 М ЭДТА чўшилди. Ортиқча ЭДТА ни 0,01292 М MgCl_2 эритмаси билан титрланганда 5,47 мл MgCl_2 сарфланди. Никель хлорид NiCl_2 ни бошланғич концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 1,997 г/л.

21. Саноат чиқинди сувларидан 100,0 мл олиб SO_4^{2-} ионлари BaCl_2 билан чўқтирилди. Чўкма BaSO_4 фильтрланди, ювилди ва 30,00 мл 0,025 М ЭДТА ($K=1,001$) да эритилди. Ортиқча ЭДТА микдори 15,00 мл 0,025 М магний хлорид ($K=0,99871$) билан титрланди. Сульфат-ион (SO_4^{2-}) концентрациясини (мг/л) аникланг. **Жавоб:** 361,4 мг/л.

22. Минерал сув таркибидаги SO_4^{2-} ионларини аниклаш учун унинг 1590 мл га 25,00 мл 0,1115 М BaCl_2 чўшилди. Чўкма фильтрланмасдан устига таркибда магний комплексон бўлган аммиакли буфер аралашма чўшилди ва 14,00 мл 0,012242 М ЭДТА билан титрланди. Сульфат-ионлари концентрациясини (мг/л) хисобланг. **Жавоб:** 67,16 мг/л.

23. Сувнинг карбонат каттиклигини аниклаш учун ундан 200,0 мл олиб титрланганда 10,25 мл 0,1 М HCl ($K=0,9845$) сарф бўлди. Айни сувнинг умумий каттиклигини аниклашда унинг 100,0 мл ига 15,12 мл 0,05 М ЭДТА ($K=0,8918$) сарфланди. Сувнинг карбонатли умумий ва доимий каттиклигини хисобланг. Унинг моляр эквивалент массаси M^{2+} ни М ($1/2 \text{ M}^{2+}$) га teng деб олинг. **Жавоб:** 5,05; 13,48 ва 8,43 моль/л.

24. 0,5564 г тортими титрлаш учун 21,20 мл 0,2500 $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{кв}}=1/2$) сарфланган бўлса, техникавий натрий бромиддаги (%) ташландик масса улушини хисобланг. Уни назарий микдори билан таккосланг. **Жавоб:** 76,04; назарий 77,66%.

25. Кальцинирланган сода таркибидаги хлорни аниклаш учун

1,652 г сода сувда эритилди ва хажми 100,0 мл га етказилди. Тайёрланган эритмадан 20,00 мл олиб, уни HNO_3 билан нейтралланди ва титрланганда унга 18,38 мл 0,01 н $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{кв}}=1/2$) ($K=1,075$) сарфланди. Текширилётган намунадаги хлор массаси NaCl га айлантирилиб унинг микдорини хисобланг. **Жавоб:** 3,49%.

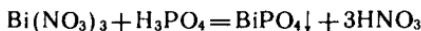
26. Тортими, 1,099 г $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ дан 100,0 мл эритма тайёрланди, ундан 20,00 мл олиб Na_2MgEDTA кўшилди. Хосил килинган аралашмани титрлашга 17,65 мл 0,05085 М ЭДТА сарфланди. Барийни Mg^{2+} иштирокида титрлашда $n(\text{Ba}) = n$ (ЭДТА) деб қабул килинган холда, намунадаги BaCl_2 га тегишли (%) масса улушини хисобланг. Хисобланган кийматни $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ нинг назарий киймати билан таъкосланг. **Жавоб:** 85,00%; назарий киймати 85,25%.

27. Таркибида фосфор бор материал таркибидаги лантаноидларнинг умумий йигинди микдорини аниклаш учун 0,2043 г тортим олинди. Уни эритилгандан сўнг, халал берувчи ионлар ажратилди ва эритма ксиленолоранж индикатори қўшиб микробюреткада титрланганда 1,82 мл 0,01078 М ЭДТА сарфланди. Намунадаги лантаноидлар йигиндининг масса улушини (%) лантанга нисбатан хисобланг. **Жавоб:** 1,33%.

28. 2,885 г қотишма $\text{Pb}-\text{Na}-\text{К}$ эритилди ва 250 мл гача сув билан суюлтирилди. Эритмадан 25 мл олиб устига ксиленолоранж индикатори қўшиб титрланганда 12,28 мл 0,1 М ЭДТА ($K=1,086$) сарфланди. Қотишма таркибидаги қўргошинга тегишли масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 95,78%.

29. 0,7634 г $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ эритилиб 250 мл эритма тайёрланди. Ундан 25,00 мл олиб устига 50 мл 0,01007 М ЭДТА кўшилди. Ортиқча ЭДТА титрланганда 23,83 мл 0,01178 М ZnSO_4 сарфланди. Намунадаги $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ нинг масса улушини хисобланг ва кристаллогидратда канча молекула сув борлигини аникланг. **Жавоб:** 94,73% $n=1$.

30. 2,503 г ўғит минерал кислотада ишланди ва эритма хажми 250,0 мл га келтирилди, чўкмаси фильтрлаб олинди; фильтратдан 50 мл олиб 100,0 мл ўлчов колбасига солинди ва устига 25,00 мл 0,1 М $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$ ($K=0,9789$) қўшиб, белгисигача тўлдирилди. Ортофосфат кислота $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$ билан реакцияга киришиб BiPO_4 чўкма хосил бўлади ва уни яна кайтадан фильтрлаб ажратиб олинди.



Эритмадан 50 мл олиб ортиқча Bi^{3+} ионлари бинафша пирокатехин индикатори ёрдамида титрланганда 15 мл 0,05 М ЭДТА ($K=1,001$) сарфланди. Ўғит таркибидаги P_2O_5 нинг масса улушини (%) аникланг. **Жавоб:** 13,41%.

31. Иссиклик энергия ускуналари комплексон билан ювилганда таркибida темир ва мис бўлган комплексонат эритмалари хосил бўлади.

Эритмадан 50 мл олиб металл комплексонат ва комплексонни парчалаш максадида иситиш йўли билан концентранган HNO_3 билан ишланди. Колдик ўлчов колбада 100,0 мл гача суюлтирилди. Эритмадан 25,00 мл олиб темирли эритма аммиак билан чўтирилди. Темир (III) гидроксид чўкмаси ажратиб олинди ва хлорид кислотада эритилди хамда сульфасалицил кислота иштирокида ЭДТА билан титрланди. Темир (III) гидроксидни ажратгандан колган аммиакли эритма йигиб олинди ва ПАР индикатори қўшиб мис микдорини билиш учун ЭДТА билан титрланди.

Темир ва мисни титрлаш натижалари жадвалда келтирилган.

Вар-иант	Темирни титрлаш		мисни титрлаш	
	V(ЭДТА) мл	c(ЭДТА) моль/л	V(ЭДТА)мл	c(ЭДТА) моль/л
1.	12,18	0,01021	16,11	0,01021
2.	10,92	0,01095	14,15	0,01095
3.	11,62	0,02516	15,81	0,02516
4.	15,41	0,02498	19,14	0,02498
5.	12,62	0,01203	16,17	0,05013
6.	10,36	0,01142	15,26	0,05212

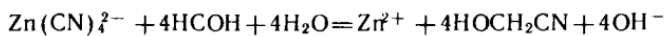
Изланувчи эритмадаги темир ва мис концентрацияларини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 1) 0,5556 г/л Fe; 0,8362 г/л Си; 2) 0,5342 г/л Fe; 0,7877 г/л Си; 3) 1,306 г/л Fe; 2,022 г/л Си; 4) 1,718 г/л Fe; 2,413 г/л Си; 5) 0,6460 г/л Си; 6) 0,5281 г/л Fe; 4,043 г/л Си.

32. Оҳактош тортими 0,1000 г дан 100,0 мл эритма тайёрланди. Эритмадан 20,00 мл олиб, Ca^{2+} ва Mg^{2+} умумий ийгиндин топиш учун 19,25 мл 0,5140 М ЭДТА сарфланди. Эритмадан 20 мл олиб Ca^{2+} микдорини алоҳила аниқлаш учун титрланганда ЭДТА ни ўша эритмасидан 6,25 мл сарфланди. Оҳактошдаги CaCO_3 ва MgCO_3 ларнинг масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 16,10% CaCO_3 ; 28,15% MgCO_3 .

33. 4,026 г ўғит минерал кислотада парчаланди ва эритма ҳажми 250,0 мл га етказилди. Эритмадан эримай колган колдик ажратиб олингандан сўнг, намунадан 50,0 мл олиб лойка хосил бўлгунча ишкор таъсирида нейтралланди. Устига $\text{pH}=4,6$ бўлгунча ацетат буфер аралашига кўшилди ва эритма ҳажмини 250,0 мл га етказилди. Эритмадан кальцийни аниқлаш учун ундан 25,00 мл олиниди, индикатор флуорексон кўшиб титрланганда 10,02 мл 0,5121 М ЭДТА сарфланди. Шунча ҳажмли намунадаги кальций ва магнийни умумий микдорини аниқлаш учун индикатор хром тўк-кўк кўшиб титрланганда аввалги ЭДТА дан 18,14 мл сарфланди. Ўғит таркибида CaO ва MgO ларнинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 35,75% CaO ; 20,80%.

34. 0,5108 г каолин Na_2SiO_4 ва $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$ билан кориштирилади. Коришма суюлтирилган HCl да эритилди ва ҳажми 250,0 мл га етказилди. 100,0 мл эритманн устига уротропин кўшилди ва чўкмага тушган силикат кислота фильтрланди, чўкма илик уротропин эритмаси билан ювилди. Фильтрат (эрима) ва ювилган сувли эритма 10,16 мл 0,005040 М ЭДТА индигокармин билан ҳамда 20% ли KOH иштироқида титрланди. Каолин таркибида CaO нинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 1,41%.

35. Таркибида кўрошин, магний, рух ва индифферент колдиклар бўлган 3,924 г намуна тортиимидан 250,0 мл эритма тайёрланди. Эритмадан 25,00 мл олиб, рухни $\text{Zn}(\text{CN})_4^{2-}$ -комплекс холда боғлаш учун цианид иони кўшилди. Эритмада колган магний ва кўрошин 20,42 мл 0,05037 М ЭДТА билан титрланди. Сўнгра шу эритмадаги кўрошин 2,3- димеркантапрапано y ёрдамида никобланди ва унда ажралган ЭДТА ни 18,47 мл 0,01012 М MgCl_2 билан титрланди. Никобланган рух комплексини бузиш учун, айни эритмага формальдегид кўшилди:



Ажралган рухни 15,07 мл 0,05037 М ЭДТА билан титрланди. Намунадаги кўроғошин, магний ва руҳларнинг масса улуши (%) ни хисобланг. Жавоб: 9,87% Pb; 5,21% Zn; 12,65% Cu.

36. 4,012 г латун HNO₃да эритилгандан кейин, мета — қалай кислота чўкмаси ажратилади. Фильтрат ҳамда ювилган сувдан 500,0 мл эритма тайёрланди. Айни эритмадан 10,00 мл олиб Pb, Zn ва Сининг йигинди микдорини аниклаш учун 49,29 мл 0,025 М ЭДТА ($K=0,9613$) сарфланди. Иккинчи идишга 25,00 мл намуна эритмасидан олиб натрий тиосульфат билан мис никобланади ва Zn, Pb ни титрлашга ўша ЭДТА дан 21,33 мл сарфланди. Учинчи кисм 100,0 мл эритмадаги Cu ва Zn цианидлар билан никобланади ҳамда кўроғошин титрланганда ўша концентрацияли ЭДТА дан 10,26 мл сарфланди. Латун таркибидаги компонентларнинг масса улушларини хисобланг. Жавоб: 6,37% Pb; 14,70% Zn; 77,57% Cu.

37. Таркиби Fe_2O_3 , NiO ва Al_2O_3 дан иборат 0,5192 г феррит тортими эритилиб, эфир билан темир сўрими купферонат холда ажратиб олинди ва 100,0 мл эритма тайёрланди. Намунадаги никель ва алюминийн умумий йигинди микдорини аниклаш учун 20,00 мл эритма 50,00 мл 0,05 М ЭДТА ($K=1,071$) кўшилди ва ортиқаси 18,12 мл 0,05 М ZnSO_4 ($K=1,071$) билан титрланди. Сўнгра ана шу эритмага KF кўшиб алюминий никобланди ва ажралган ЭДТА ZnSO_4 билан титрланганда 16,48 мл ZnSO_4 сарфланди. Ферритдаги оксидларнинг масса улушларини (%) аникланг. Жавоб: 13,44% Fe_2O_3 ; 43,23% NiO; 43,33% Al_2O_3 .

38. Таркибida Fe_2O_3 — Ba обүлган 0,3822 г феррит тортимидан ҳосил килинган эритмадан темирни ажратиш учун анионитли колонкадан ўтказилди. Эритма $\text{pH}=10$ га қадар нейтралланди ва 25,00 мл 0,025 М ЭДТА ($K=0,9816$) билан титрланганда 20,92 мл эритма сарфланди. Ферритдаги оксидларнинг масса улушларини (%) хисобланг. Жавоб: 6,18% BaO; 93,82% Fe_2O_3 .

39. Fe_2O_3 — NiO — CaO таркибли 0,6018 г феррит тортимидан тайёрланган эритма кучли ишкорий анионитдан ўтказилди ва элементларни ажратиш учун куйидагилар кўшилди: 9 М HCl ли анионитдан темир ва кобальт биримлари аникланади, 4 М HCl да кобальтни ювилади ва 1 М HCl да темир ювилаб ажратилади. Натижада ажратиб олинган анионлар эритмаси комплексонометрик усулда титрланди, жумладан эритмадаги никелни титрлашга 19,53 мл 0,05 М ЭДТА ($K=1,102$), кобальтга — 4,81 мл 0,01 М ЭДТА ($K=0,9906$) сарфланди. Ферритдаги оксидларнинг масса улушларини (%) аникланг. Жавоб: 13,36% NiO; 0,59% CaO; 86,05% Fe_2O_3 .

40. Анализга олинган эритма таркибida 0,67 г/л комплексон (III) ва бирор микдор темир бўлган комплекс $\text{pH}=1,0$ да индикатор ксиленолоранж кўшиб титрланганда 20,00 мл 0,01 М $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$ сарфланди. Анализ килинувчи намуна эритмасининг хажмини хисобланг. Жавоб: 100,00 мл.

41. Таркибida 25% люминал $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_3$ ($M=232,24$ г/моль) бўлган препаратни кўйидаги схема бўйича анализ килиш учун препаратдан канча масса олиш керак: тортим эритилиб ишкорий эритма люминал $\text{Hg}(\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_3)_2$ кўринишда чўқтирилади ва сирка кислота таъсирида нейтралланади ва 50,0 мл 0,01 М $\text{Hg}(\text{ClO}_4)_2$ кўшилади; аралашма хажми 100,0 мл га етказилади, чўкмаси фильтранади. Фильтратдан 20,00 олиб мўл микдорда Na_2Mg ЭДТА кўшиб индикатор эриохром кора T ва алюминийли буфер эритмада титрланганда 10,00 мл 0,005 М ЭДТА сарфланди. Жавоб: 0,46 г.

42. Эритмадаги темир ва мисни комплексон III билан берган комплекс бирикмасидан соф холдаги комплексон III ни аниклаш учун, буг козон юзасидан олингган туз катлам эритмасининг 50 мл ни рН=4,5 да ПАР индикатори иштирокида мис сульфат эритмаси билан титрланди. Бир неча намунали титрлаш натижалари жадвалда берилган:

Намуна	V(CuSO ₄) мл	c(CuSO ₄)	Намуна	V(CuSO ₄) мл	c(CuSO ₄)
1	10,15	0,05081	3	20,18	0,01019
2	16,41	0,02542	4	11,47	0,2112

Намунали соф Na₂H₂ЭДТА нинг концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 1) 3,486 г/л; 2) 2,759 г/л; 3) 383 г/л; 4) 1,630 г/л.

43. Иситгич козонидаги туз катламларини ювишни текшириб турish учун комплексон эритмаси ёрдамида соф холдаги комплексон III нинг темир иштирокидаги комплекс микдори аникланди. Бунинг учун 50,0 мл дан бир неча марта намуна нитрат кислота билан рН=1,0 га келтирилади ва титрант эритмаси сифатида Bi(NO₃)₃ олинниб, индикатор ксиленолоранж иштирокида изчиллик билан титрланади. Титрлаш натижалари жадвалда келтирилган.

	1-Намуна		2-Намуна		3-Намуна	
	V(Bi(NO ₃) ₃) мл	c(Bi(NO ₃) ₃) моль/л	V(Bi(NO ₃) ₃) мл	c(Bi(NO ₃) ₃) моль/л	V(Bi(NO ₃) ₃) мл	c(Bi(NO ₃) ₃) моль/л
I	19,50	0,002009	9,65	0,002009	4,82	0,002009
II	12,18	0,005162	10,49	0,005162	5,11	0,005162
III	16,91	0,002517	14,12	0,002517	0,84	0,002517

Туз катламларини ювилишини намунали соф холда кетма-кет 3 марта ювилётган титрантдаги эркин комплексон Na₂H₂ЭДТА концентрациясини (г/л) хисоблаш билан кузатиб боринг. **Жавоб:** I) 0,2634 г/л; II) 0,1304 г/л; III. I) 0,4228 г/л; II) 0,3641 г/л; III) 0,1774 г/л; III. II) 0,2862 г/л; III. III) 0,2390 г/л; III. IV) 0,0142 г/л.

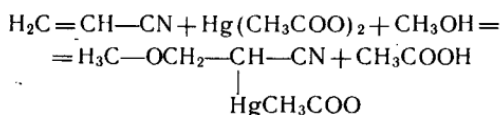
44. Анализ даврида намуна Cu[C₆H₅CH(OH)COO]₂ холда чўқтирилган бўлиб, чўкма эритмаси ва мис (II) ни титрлашга мурексид иштирокида 20,25 мл 0,011000 М ЭДТА сарфланган бўлса, олингган намунада бодом кислота C₆H₅CH(OH) COOH M=304,32 г/моль борлигини хисобланг. **Жавоб:** 0,0616 г.

45. Таркибида бўлган пиридин 10,00 мл изланувчи эритмага CdCl₂ нинг спиртли эритмаси кўшилди. Ҳосил бўлган чўкма Cd(C₆H₅N)₂Cl₂ фильтрланди, эритилди. Индикатор эриохром кора T ва аммиакли буфер эритмали шароитда 15,25 мл 0,01 М ЭДТА (K=0,9918) билан титрланди. Дастлабки эритмадаги пиридин концентрациясини г/л хисобланг. **Жавоб:** 2,393 г/л.

46. Таркибида хинингидрохлорид бўлган 0,5200 г тиббиёт препарати

эритилгандан сўнг, ҳажми 50,0° мл гача сув билан суюлтирилади. Эритмадан 20,00 мл олиб ацетон-бензол мухитда $(C_{20}H_{24}N_2O_2)Cl_2 \cdot (CH_3COCH_3)_2$ чўкмасини хосил килинди. Чўкма фильтрланди, аммиакда эритилди ва мурексид иштироқида мис 10,75 мл 0,0500 М ЭДТА билан титрланди. Тиббийт препаратидаги хинин — $C_{20}H_{24}N_2O_2$ ($M=324,42$ г/моль) нинг масса улушини хисобланг. Жавоб: 83,33 %.

47. Тортими m_1 акрилонитрол ва унинг полимери катализатор сифатида олинган $BF_3O(C_2H_5)_2$ таркибидағи метил спиртда эритилди. Эритмага m_2 $Hg(CH_3COO)_2$ кўшилди. Реакция тугагандан кейин:

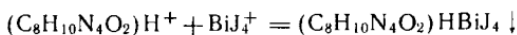


эритмага аммонийли буфер ва рух комплексонат Na_2Zn ЭДТА эритмаси кўшилди. Ортиқча симоб (II) ва рух комплексонат таъсирланиши натижасида хосил бўлган рух (II) ионлари V мл ҳажм ва с концентрацияли ЭДТА эритмаси билан титрланди. Жадвалда кўрсатилган маълумотларга асослаби акрилонитрил мономери $CH_2=CHCN$ ($M=53,03$ г/моль) нинг масса (%) улушини хисобланг.

Вариант	m_1 , г	m_2 , г	V (ЭДТА) мл	c (ЭДТА) моль/л
1	0,5036	0,1593	5,25	0,5017
2	0,8219	0,2361	8,19	0,04895
3	0,9816	0,2519	16,21	0,02512
4	0,4812	0,4014	18,15	0,02016
5	1,244	0,8195	19,48	0,05121
6	1,162	0,9218	20,82	0,04962

Жавоб: 1) 2,49%; 2) 2,19%; 3) 2,07%; 4) 9,86%; 5) 6,71%; 6) 11,34%.

48. Тиббий препаратдаги кафеин $C_8H_{10}N_4O_2$ ($M=194,192$ г/моль) микдорини аниклаш учун 0,4882 г намуна эритилди ва ҳажми 50,00 мл га етказилди. Биргалашиб келадиган компонентлар ажратилгандан сўнг, 20,00 мл намуна олиб, 25,00 мл 0,020000 М $KBiJ_4$ кўшилди ва шу йўл билан қуидаги реакция бўйича кафеин чўктирилди:



Чўкма фильтрланди, фильтрат 40 мл гача суюлтирилди ва ундан 20,00 мл олиб, ортиқча висмутни $KBiJ_4$ нинг сарик ранги йўколгунча титрланганда 19,85 мл 0,01000 М ЭДТА сарфланди. Препаратдаги кафеиннинг масса улуси (%) ни хисобланг. Жавоб: 10,24 %.

ЧЎКТИРИШГА АСОСЛАНГАН ТИТРЛАШ УСУЛЛАРИ

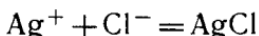
12.1. Аргентометрия

Айни бобдаги мавзуни ўрганишдан олдин кам эрувчан моддаларни чўкма ҳосил бўлиши ва уни эриши ҳақида берилган маълумотларни тақрорлаш керак (5- бобга каранг).

Чўкма ҳосил бўлишга асосланган титриметрик анализга қўйиладиган энг муҳим талаблар қўйидагилардан иборат: чўкма етарли даражада оз эрувчан ва титрант қўшиш билан тезгина чўкма ҳосил бўлиши. Чўкма жуда хам оз микдорда бошка қолдиклар билан ифлосланмаслиги, титрлашни нихоясига етганлигини аниқ кўрсатувчи индикатор бўлиши зарур.

Чўкма ҳосил бўлишга асосланган титриметрик усусларга кумуш нитрат (аргентометрия) ва симоб (I) нитрат (меркурометрия) ни қўллашга асосланган чўктириш методлари амалда катта ахамиятга эга.

Аргентометрик титрлашда асосан галогенлар концентрациясини, асосан уларнинг микдорини аниқлашда фойдаланилади. Масалан, хлорни аниқлаш реакцияси:



Аргентометрик титрлаш усулида кумуш нитрат, ош тузи ва калий ёки аммоний тиоцианатлар асосий ишчи эритма бўлиб ҳисобланади. У қора идишда сақланади, чунки ёруғлик нури таъсирига кумуш тузлари чидамсиз бўлиб, парчаланади.

Эритмалардан, NaCl ва KSCN (ёки NH_4SCN) лар қайта кристаллга туширилган препаратдан тайёрланади. KSCN (ёки NH_4SCN) эритмаларини аниқ концентрацияси титрланган стандарт AgNO_3 бўйича топилади.

12.1.1. Титрлаш эгри чизиклари

Аргентометрик титрлашда эгри чизик одатда $p\text{Ag}$ — V координатлари бўйича тузилади. Бунда $p\text{Ag}$ — кумуш ионлари концентрациясининг манфий логарифми, V — титрант ҳажми. Титрант сифатида AgNO_3 ёки KSCN ва шунга ўхшаш NaCl эритмалардан олиш мумкин. 100 мл 0,10 M NaCl ни 0,10 M AgNO_3 эритмаси билан

титрлаш эгри чизигини хисоблайлик. Ҳисоблашни содлаштириш учун титрлаш вактида эритма ҳажми ўзгармайди, ҳамда активлик билан ионлар концентрациялари орасидаги фарқ сезиларли эмас, деб қараймиз.

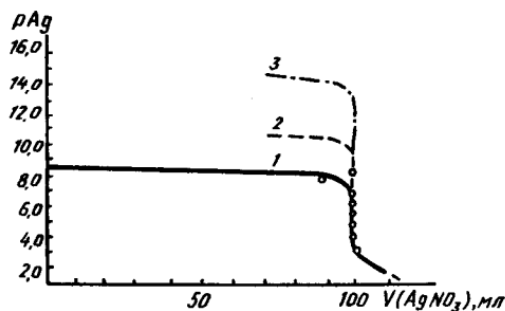
Сувли эритмада NaCl тўлиқ диссоциланган бўлади, шу сабабли титрлашни бошида, яъни ҳали титрант кўшилмаганда Cl^- ионлари концентрацияси NaCl концентрациясига тенг, яъни 0,10 моль/л ва $p\text{Cl}=1,00$ бўлади.

Эритма NaCl 1,00 мл AgNO_3 кўшилганда эритмада AgCl чўрма ҳосил бўлади ва Cl^- ионлари концентрацияси камаяди. Эритмада ионлар мувозанат концентрацияси: $[\text{Ag}^+] = x$ $[\text{Cl}^-] = 0,099 + x$ га тенг бўлади. Эрувчанлик кўпайтмаси коидасига биноан $\text{AgCl} = 1,78 \cdot 10^{-10}$ моль/л ни ёзиш мумкин: $x(x + 0,099) = 1,78 \cdot 10^{-10}$, бундан $x = [\text{Ag}^+] = \frac{1,78 \cdot 10^{-10}}{0,099} = 1,8 \cdot 10^{-9}$ моль/л ёки $p\text{Ag} = 8,74$

90,0 мл AgNO_3 эритмаси кўшилганда, у тахминан 90 % хлор ионини биректириб AgCl чўкмасига айлантиради ва эритмадаги мувозанат концентрация $[\text{Ag}^+] = x$ ва $[\text{Cl}^-] = 0,01 + x$ бўлади. Эрувчанлик кўпайтмасидан: $x = [\text{Ag}^+] = \frac{1,78 \cdot 10^{-10}}{1,0 \cdot 10^{-2}} = 1,78 \cdot 10^{-8}$ моль/л ва $p\text{Ag} = 7,74$ га тенгдир. Агар 99,0 мл AgNO_3 кўшилса, у ҳолда эритмада ионлар концентрацияси $[\text{Ag}^+] = x$, $[\text{Cl}^-] = 1,0 \cdot 10^{-3} + x$ бўлади, бундан $x = [\text{Ag}^+] = \frac{1,78 \cdot 10^{-1}}{1,0 \cdot 10^{-3}} = 1,78 \cdot 10^{-7}$ ёки $p\text{Ag} = 6,74$ бўлади. Эритмага

99,9 мл AgNO_3 кўшилгандан сўнг, анализ қилинувчи эритмада тахминан 0,1 % титрлашга олинган хлор ионлари миқдори колади, $[\text{Ag}^+] = x$, $[\text{Cl}^-] = 10^{-4} + x$ ва $x = \frac{1,78 \cdot 10^{-10}}{1,0 \cdot 10^{-4}} = 1,78 \cdot 10^{-6}$ моль/л. Ундан $p\text{Ag} = 5,74$ бўлади. Агар 100,00 мл AgNO_3 кўшилса эквивалент нуқтага эришилади, яъни $[\text{Ag}^+]$ ва $[\text{Cl}^-]$ ионлари концентрацияси тенг бўлади. $[\text{Ag}^+] = [\text{Cl}^-] = 1,78 \cdot 10^{-10} = 1,33 \cdot 10^{-5}$ моль/л. Бинобарин $p\text{Ag} = 4,88$ бўлади. Эквивалентдан ортиқча кўшилган 0,1 мл AgNO_3 эритма концентрацияси $[\text{Ag}^+] = 10^{-4} + x$ ва $[\text{Cl}^-] = x$, чунки $x \ll 1,0 \cdot 10^{-4}$ бўлгани учун, $[\text{Ag}^+] = 1,0 \cdot 10^{-4}$ моль/л ва $p\text{Ag} = 4,0$ бўлади. Ортиқча 1,00 AgNO_3 эритмаси эса $[\text{Ag}^+] = 1,0 \cdot 10^{-3}$ моль/л ва $p\text{Ag} = 3,0$ ни беради. Бажарилган ҳисоблаш натижалари график асосда 12.1- расмда келтирилган.

Аргентометрик титрлаш эгри чизиги ҳам расмда кўриниб тургани каби, одатдаги шаклга эга. Дастьлаб эритмадаги хлориднинг бир томчи AgNO_3 дан то 90 % гача титрланганга қадар ρAg ҳаммаси бўлиб бир бирликка ўзгаради, сўнгра шу ўзгаришни факат 9,0 мл AgNO_3 эритма ҳосил қиласди, эквивалент нукта атрофида эса титрлаш сакрамаси кузатилади. Айни зонада 0,2 мл AgNO_3 эритма (99,9 дан 100,1 мл гача) кўшилганда $\rho\text{Ag}=5,74$ дан 4,00 гача, яъни деярли икки бирликка ўзгаради. Таъсирланувчи модда концентрациялари ортиши ва ҳароратнинг камайиши билан титрлаш сакрамаси ортади, чунки ҳароратни пасайиши ЭК камайишига олиб келади. Агар AgNO_3 ни натрий бромид ва натрий йодид билан ўзаро реакцияларидан титрлаш сакрама чегараси ҳисоблаб борилса, у ҳолда титрлаш сакрама катталигининг ЭК га боғлиқлигини кузатиб бориш мумкин. Ҳисоблаш натижалари ҳам



12.1-расм. Аргентометрик титрлаш эгри чизиклари:
1 — NaCl ; 2 — NaBr ; 3 — NaJ .

расм- 12.1 да келтирилган, бунда титрлашдан ҳосил бўлган кумуш тузлари ЭК сини камайиши билан титрлаш сакрамани ўсиши яққол кузатилади.

12.1.2. Индикаторлар

Аргентометрияда эквивалент нуктани ҳар хил белгилаш йўллари, индикаторлар ёрдамида ҳам индикаторсиз ҳам мавжуд.

Тенг миқёсда лойқаланиш усули. Бу фикрни Гей-Люссак таклиф этган. Хлор ионларини титрлаш вактида эквивалент нукта яқинида тиник эритмадан бир қисм олиб, унинг бирига AgNO_3 ва иккинчисига NaCl томизилади. Агар эквивалент нуктага эришилган бўлса, ҳар икки ҳолда лойқаланиш бир хил бўлади. Эритмани титрлаш нихоясига

етмаган бўлса, у ҳолда AgNO_3 кўшилган эритма лойқаланади, титрлаш ўтказиб юборилган бўлса, унда NaCl кўшилган эритма лойқаланади. Тенг миқёсда лойқаланиш усули юкори даражада аниқлиги билан характерланади.

Мор усули (индиқатор-калий бихромат). Бу усул, титрлаш охирида қизил-ғишт рангли кумуш хромат, Ag_2CrO_4 чўкмаси ҳосил бўлишига асосланган. Хлоридли аргентометrik усул билан титрлашда эквивалент нуктада ионлар концентрацияси $[\text{Ag}^+] = [\text{Cl}^-] =$

$$= \sqrt{\mathcal{E}K_{\text{AgCl}}} = \sqrt{1,78 \cdot 10^{-10}} = 1,33 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л} \text{ ни ташкил} \\ \text{килади. Айни } [\text{Ag}^+] \text{ ионлари концентрациясида } \mathcal{E}K_{\text{Ag}_2\text{CrO}_4} \\ \text{кийматига етиш учун зарур бўлган } [\text{CrO}_4^{2-}] \text{ ионларининг} \\ \text{концентрацияси } [\text{CrO}_4^{2-}] = \frac{\mathcal{E}K_{\text{Ag}_2\text{CrO}_4}}{[\text{Ag}^+]^2} = \frac{1,1 \cdot 10^{-12}}{(1,33 \cdot 10^{-5})^2} = 6,2 \cdot \\ \cdot 10^{-3} \text{ моль/л} \text{ ни ташкил} \text{ этади. Бироқ} \text{ бу концентрацияда} \\ \text{кумуш хромат чўкмасини} \text{ кўз билан} \text{ кўриб} \text{ бўлмайди.} \\ \text{Чўкма} \text{ } \text{Ag}_2\text{CrO}_4 \text{ ҳосил} \text{ бўлганини} \text{ кўриш} \text{ учун} \text{ анализ} \\ \text{килинувчи} \text{ эритмага} \text{ } \text{AgNO}_3 \text{ дан} \text{ бир} \text{ томчи} \text{ кўшиб} \\ \text{титрлашни} \text{ ўтказиб} \text{ юбориш} \text{ мумкин.}$$

Хромат билан титрлашни нейтрал ёки кучсиз ишқорий мухитда, эритма $\text{pH} > 6,5$ дан катта, аммо 10,5 дан кичик бўлганда, хромат индиқатори иштирокида олиб борилади. Анча кучли кислотали мухитда хромат ионлари протонлашади ($\text{CrO}_4^{2-} + \text{H}^+ \rightleftharpoons \text{HCrO}_4^-$) ва индиқатор сезгирилиги сусаяди, эритма $\text{pH} = 10,5$ га нисбатан анча катта бўлса хроматдан олдин кумуш оксид ёки гидроксид чўкмаси ҳосил бўлиши мумкин.

Мор усули одатда хлорид ва бромидларни аниқлашда қўлланади. Йодид, тиоцианатлар эса аниқланмайди, чунки адсорбцияланиш ҳисобига эквивалент нуктани белгилаш қийинлашади ва анализ хатолиги ортади.

Фолгард усули (индиқатор — темир (III) — тиоцианат комплекси). Кумушни тиоцианат билан ўзаро таъсирлашувидан фойдаланиб галогенларни аниқлашда қайта титрлаш усулидан фойдаланилади. Бу усул бўйича анализ килинувчи галогенли эритмага (хлорид ёки бромид) AgNO_3 нинг титрланган эритмасидан оптикача қўшилади ва реакцияга киришмай қолган Ag^+ микдори темир Fe^{3+} иштирокида калий ёки аммоний тиоцианат билан титрланади (Фольгард усули).

Темирни тиоцианат билан реакциясидан фойдаланиб тиоцианат концентрацияси 10^{-5} моль/л бўлса ҳам, уни аниқлаш имконини беради.

Эквивалент нуктада ионлар концентрацияси тенг бўлади:

$$[\text{Ag}^+] = [\text{SCN}^-] = \sqrt{\mathcal{E}K_{\text{AgSCN}}} = \\ = \sqrt{1,1 \cdot 10^{-12}} = 1,05 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л.}$$

Тиоцианатни айни концентрациясида эритма рангизланмайди. Ортиқча бир томчи калий тиоцианат (аммоний) қўшилиши эса, эритмани тиник ковоқ сарик рангга ўзгартиради.

Фольгард усулида Ag^+ билан $(\text{Cr}_2\text{O}_4^{2-}, \text{PO}_4^{3-}$ ва б.) кам эрувчан бирикма хосил қилувчи бошқа ионларни ҳам титрлаш мумкин. Айни усул галогенларни кислотали мухитда аниклаш имконияти билан бошқалардан устун туради.

Фаянс усули (адсорбциловчи индикаторлар билан титрлаш). Чўкмага ютилиб ўз рангини ўзгартирувчи бирикмага адсорбциловчи индикатор дейилади. Биринчи навбатда бир исмли ионлар чўкмага адсорбцияланиши аниқланган ва исботланган. Масалан, хлоридларни кумуш нитрат билан титрлашда эквивалент нуктага қадар AgCl чўкмасига аксарият Cl^- ионлари ютилади. Бундан чўкма заррачаси манфий зарядланиб, уни нейтраллаш учун эритмадаги мусбат заррачали ионларни ўзига бириктиради. Эквивалент нуктадан сўнг ортиқча Ag^+ ионлари чўкмага ютилади (адсорбцияланади) ва мусбат заррачани нейтраллаш учун чўкма эритмадаги манфий зарядли ионларни, жумладан, индикатор ионларини ҳам бириктиради. Баъзи бир бўёқ анионлари чўкмага адсорбцияланиб ўз рангини ўзгартиради.

Хлор ионларини титрлашда энг яхши адсорбцияланувчи индикатор флуоресцеин хисобланади. Эритмада флуоресцеин кўкимтири-сарғиш рангли бўлиб, эквивалент нуктада AgCl чўкмаси ни кизил рангга бўйади. Флуоресцеин билан титрлаш эритма $\text{pH}=7\dots10$ да бўлади, индикатор кучсиз кислота ($\text{pH}=8$) хисобланади. Индикатор дихлорфлуоресцеин анча кучли кислота ($\text{pH}=4$) бўлгани учун хлор ионларини $\text{pH}=4$ да титрлаш мумкин.

Эозин бромид, йодид ва роданид ионларини $\text{pH}=2$ да титрлашда муваффакиятли қўлланмокда, чунки у анча кучли кислота ($\text{pH}=2$). Шунингдек катионли — адсорбциловчи индикаторлар ҳам маълум бўлиб, улар манфий зарядланган чўкмаларга ютилади. Бундай индикаторлардан бири роданин хисобланади. Оптимал шароитда

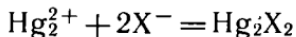
адсорбцион индикаторлар билан титрлаш аниқ ва ишончли натижа беради.

12.1.3. Амалда қўлланилиши

Чўкма хосил бўлишга асосланган усуллардан амалда кенг фойдаланадиган Фольгард (тиоцианатометрия) усулидир, унинг ёрдамида кислотали мухитда галогенларни миқдори топилади. Айни усул билан галогенлардан ташкари Ag^+ ионлари билан қийин эрийдиган чўкма хосил қилувчи арсенат, оксалат, фосфат, сульфид ва бошқа анионларнинг миқдорини ҳам аниқлаш мумкин. Эритмадаги F^- ионларини аниқлаш имконияти ҳам бор, аммо у анча мураккаб усул. Фторид PbFCl ҳолда чўқтирилади, чўкма кислотада эритилгандан сўнг эритмадаги Cl^- Фольгард усули бўйича аниқланади. Мор усули унча кенг қўлланмайди, адсорбцион индикаторли усул эса ундан ҳам кам қўлланади.

12.2. Меркурометрия

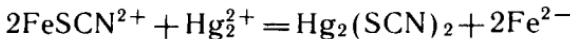
Меркурометрик титрлаш усули, бир валентли симоб билан галогенлар ва бошқа баъзи бир анионлар билан кам эрувчан бирикмалар хосил қилишга асосланган:



Меркурометриядаги симоб (I) тузи титрант ҳисобланади. Бундай тузлар $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ бўлиб, унинг титри NaCl ёки BaBr_2 бўйича топилади.

Меркурометрик титрлаш эгри чизигини ҳисоблаш айнан аргентометрик титрлашга ўхшаш бўлади.

Индикатор сифатида кўпинча темир (III) нинг тиоцинатли комплекси ёки дифенилкарбазон қўлланади. Биринчи индикаторнинг қўлланилиши темир (III) нинг тиоцинатли комплексини Hg_2^{2+} таъсирида чўкма $\text{Hg}_2(\text{SCN})_2$ хосил қилиб, эритманинг рангизланишига асосланган:



Қийин эрувчан чўкма $\text{Hg}_2(\text{SCN})_2$ Hg_2Cl_2 билан бир вактда хосил бўлиб, титрлаш сакрамаси якинида эритма рангизланади. Индикатор билан таъсириланган $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ишчи эритма ҳажми ёлғиз тажриба билан топилади.

Дифенилкарбазонни адсорбцион индикатор деб қараш мумкин, эквивалент нуқтада Hg_2Cl_2 чўкмасини очик-яшил

ёки кўк-бинафша рангга бўяйди. Дифенилкарбазон билан титрлаш кучли кислотали ($5M\ HNO_3$) мухитда бажарилади, бу усулнинг ютукларидан бири хисобланади.

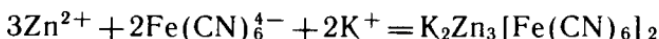
Рангли индикатор сифатида бромфенол кўки ҳамда бромкрезол пурпур ва бошқалар қўлланади.

Меркурометрик титрлаш усули хлор ва бром ионларини аниқлашда қўлланади. Титрлашни жуда суюқ эритма $0,01\ M$ лар билан ҳам олиб бориш мумкин. Бундай кичик концентрацияли эритмалар билан йод ионларини ҳам титрлаш мумкин.

12.3. Чўктиришни бошқа усуллари

Амалда титриметрик усулни калий гексацианоферрат (II) (барий, кўргошин, ва цирконий), диметилглиоксим ва бошқа реагентлар билан чўкма ҳосил қилиш реакцияларида ҳам қўлланади. Аммо комплексон реагентни пайдо бўлиши билан чўкма ҳосил бўлишга асосланган титриметрик усулни амалда қўллаш бирдан камайди, чунки комплексонометрик титрлаш усуллари анча тез, аниқ ва ишонарли бўлиб чиқди.

Эритмадаги рух ионларини $K_4[Fe(CN)_6]$ билан нейтрал ёки кучсиз кислотали мухитда титрлаш маълум амалий аҳамиятга эга:



?

Саволлар

1. Қуйидаги реакцияларда аниқланадиган моддаларнинг моляр эквивалент массасини (биринчи кўрсатилгани) хисобланг:

- а) $Hg_2(NO_3)_2 + 2NaCl = Hg_2Cl \downarrow + 2NaNO_3$
- б) $Ba(NO_3)_2 + K_2CrO_4 = BaCrO_4 \downarrow + 2KNO_3$
- в) $Hg_2(NO_3)_2 + 2NH_4SCN = Hg_2(SCN)_2 + 2NH_4NO_3$
- г) $AlCl_3 + 3AgNO_3 = 3AgCl \downarrow + Al(NO_3)_3$
- д) $BaCl_2 + 2AgNO_3 = 2AgCl \downarrow + Ba(NO_3)_2$
- е) $2K_4[Fe(CN)_6] + 3ZnSO_4 = K_2Zn_3[Fe(CN)_6]_2 \downarrow + 3K_2SO_4$
- ж) $Ba(NO_3)_2 + 2KJO_3 = Ba(JO_3)_2 \downarrow + 2KNO_3$
- з) $Na_2PtCl_6 + 2TiNO_3 = Ti_2PtCl_6 \downarrow + 2NaNO_3$
- и) $3Pb(CH_3COO)_2 + 2Na_3AsO_4 = Pb_3(AsO_4)_2 + 6CH_3COONa$
- к) $2Na_3PO_4 + 3Pb(CH_3COO)_2 = Pb_3(PO_4)_2 \downarrow + 6CH_3COONa$
- л) $KAl(SO_4)_2 + 6NaF = Na_3AlF_6 \downarrow + Na_2SO_4 + KNaSO_4$
- м) $Th(NO_3)_4 + 4NaF = ThF_4 \downarrow + 4NaNO_3$

2. Титрлаш сакрамаси эрувчанлик кўпайтмаси, ҳарорат ва эритма концентрациясига қандай боғлиқ бўлади?

3. Агар AgNO_3 а) 0,1 М KJ, KBr, KCl; б) 0,01 М KJ, 0,1 М KJ, 1М KJ эритмалари билан титрланса кандай холатда титрлаш сакрамаси энг катта ва кайси холда энг кичик бўлади?

4. Моляр концентрациялари бир хил бўлган Cl^- , Br^- , J^- ионлар аралашмалари аргентометрик усулда аникланса, улар кандай изчилик билан чўкмага тушади?

5. 0,1 М NaClни 0,1 н куйидаги эритмалар билан титрлашда pH ни хисоблаш формуласини келтириб чиқаринг: а) AgNO_3 ; б) $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) агар аникланадиган модда 0,99; 100,0 ва 100,1 % титрланган бўлса-чи.

6. Бир хил концентрацияли галоген эритмалар (NaCl ёки NaBr) ни тиоцианатометрик титрлаб топишда кайси бирини аниклиги юкори бўлади?

7. Куйидаги эритмаларни кайси бирини титрлаш сакрамаси катта бўлади, агарда $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) билан титрланса; а) 0,01 М NaCl, 0,1 М NaCl; б) 0,1 М NaCl, NaBr, NaJ?

8. Агар 0,1 М KBr эритмаси билан куйидагилар титрланса, кайси холда титрлаш сакрамаси катта бўлади: а) 0,1 М AgNO_3 ёки б) 0,1 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=\frac{1}{2}$).

9. Куйидаги эритмаларни чўқтириш усули бўйича титрлашда кайси индикаторлар кўлланилади: а) кам эрувчи рангли бирикмаларда; б) рангли комплекс бирикмаларда; в) тўйинган адсорбциланган бирикмаларда;

10. Чўқтириш усули бўйича титрлаш эгри чизигини тузинг:

Вариант	Аникланувчи модда	Титрант	Реакция маҳсулоти
1	0,05 М NaBr	0,05 М AgNO_3	AgBr
2	0,2 н K_2CrO_4 ($f_{\text{экв}}=1/2$)	0,2 М AgNO_3	Ag_2CrO_4
3	0,1 М NaCl	0,1 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	Hg_2Cl_2
4	0,05 М KBr	0,05 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	Hg_2Br_2
5	0,1 н BaCl_2 ($f_{\text{экв}}=1/2$)	0,1 н Na_2SO_4 ($f_{\text{экв}}=1/2$)	BaSO_4
6	0,2 н $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	0,2 н K_2CrO_4 ($f_{\text{экв}}=1/2$)	BaCrO_4
7	0,1 н $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	0,1 н K_2CrO_4 ($f_{\text{экв}}=1/2$)	PbCrO_4
8	0,05 М NH_4SCN	0,05 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	$\text{Hg}_2(\text{SCN})_2$
9	0,1 н Na_3PO_4 ($f_{\text{экв}}=1/2$)	0,1 н $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$)	$\text{Pb}_3(\text{PO}_4)_2$

▲ М а с а л а л а р

1. Титрлашга тахминан 20,00 мл 0,1 M AgNO₃ сарфланиши учун, таркибида 60 % NaCl ва 37 % KCl (колганлари индефферент моддалар) бўлган моддадан анализга қанча масса олиш керак?

Агар анализ учун олинган модда x г бўлса, у ҳолда тортимдаги NaCl ва KCl моддалари тенг бўлади:

$$n(\text{NaCl}) = \frac{x \cdot 60}{100M(\text{NaCl})}; \quad n(\text{KCl}) = \frac{x \cdot 37}{100M(\text{KCl})}$$

Эквивалент нуктада $n(\text{NaCl}) + n(\text{KCl}) = n(\text{AgNO}_3)$

Унда $n(\text{AgNO}_3) = \frac{c(\text{AgNO}_3) \cdot V(\text{AgNO}_3)}{1000}$ — хлоридларни титрлашга

сарфланган AgNO₃ модда миқдори.

Бинобарин,

$$\frac{x \cdot 60}{100M(\text{NaCl})} + \frac{x \cdot 37}{100M(\text{KCl})} = \frac{c(\text{AgNO}_3) \cdot V(\text{AgNO}_3)}{1000}$$

Сон кийматларини кўйилса, олинади:

$$\frac{x \cdot 60}{100 \cdot 58,443} + \frac{x \cdot 37}{100 \cdot 74,551} = \frac{0,1 \cdot 20,00}{1000}$$

Бундан $x=0,1313$ г.

2. Ҳажми 500,0 мл. ли ўлчов колбасида 5,360 г KCl эритилди. Эритмани 25,00 мл га 50,00 мл 0,1 M AgNO₃ ($K=0,8470$) кўшилди. Ортиқча AgNO₃ ни титрлаш учун 23,88 мл ($T_{\text{NH}_4\text{SCN}/\text{Ag}}=0,01063$) аммоний тиоцианат ишлатилди. Намунадаги KCl ни масса улушини (%) ҳисобланг.

KCl миқдори унинг фарки бўйича аникланади:

$$n(\text{KCl}) = n(\text{AgNO}_3) - n(\text{NH}_4\text{SCN}) = \\ = \frac{c(\text{AgNO}_3)KV(\text{AgNO}_3)}{1000} - \frac{T(\text{NH}_4\text{SCN}/\text{Ag}) \cdot V(\text{NH}_4\text{SCN})}{M(\text{Ag})}$$

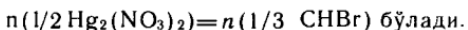
Намунадаги KCl ни масса (%) улуши қўйидаги формула бўйича ҳисобланади:

$$w(\text{KCl}) = n(\text{KCl}) \cdot M(\text{KCl}) \cdot \frac{500,0}{25,00} \cdot \frac{100}{5,3600} = \\ = \left(\frac{0,1 \cdot 0,8470 \cdot 50,00}{1000} - \frac{0,01068 \cdot 23,88}{107,878} \right) 74,55 \cdot \frac{500,0}{25,00} \cdot \frac{100}{5,3600} = 52,05 \%$$

3. 1,013 г бромоформ CHBr₃ массасига KOH нинг

спиртли эритмаси қўшилди ва КВг га айлантирилди. Эритма нейтралланди хамда 250,0 мл гача суюлтирилди. Ундан 20,0 мл олиб индикатор FeSCN^{2+} иштирокида 0,05 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) билан титрланганда 19,48 мл сарфланди. Индикаторни алоҳида титрланганда ўша эритма $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ дан 0,56 мл кетди. Намунадаги бромоформнинг масса улушкини ҳисобланг.

Бромоформ КОН ни спиртли эритмаси билан ишланганда, 1 моль CHBr_3 дан совунланиш реакцияси билан 3 моль КВг ҳосил бўлади, шу сабабли



Бромоформдан ҳосил бўлган КВг ни титрлашга сарфланган $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ни ҳажми унинг умумий ҳажмидан, индикаторни титрлашга $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ кетган ҳажмини айирмасига тенг:

$$V_{\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2} = 19,48 - 0,56 = 18,92 \text{ мл.}$$

Намунадаги бромоформнинг масса улуси (%) да:

$$w(\text{CHBr}_3) = \frac{c(1/2 \text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2)K \cdot V \cdot (\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2)}{1000} \times \\ \times M(1/2 \text{CHBr}_3) \frac{V_k}{V_n} \frac{100}{m};$$

$$w(\text{CHBr}_3) = \frac{0,05 \cdot 0,9816 \cdot 18,92}{1000} \cdot 84,26 \cdot \frac{250,0}{20,00} \cdot \frac{100}{1,013} = 96,55 \text{ %.}$$

4. Агар эритманинг 250 мл ни титрлаш учун 20,0 мл 0,1 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) сарфланган бўлса, таркибида 75 % KCl бўлган минерал 200 мл тайёрлаш учун канча масса минерал олиш керак? Жавоб: 1,59 г.

5. Агар эритманинг 25 мл ни титрлаш учун 20 мл 0,1 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) сарфланган бўлса, тузли эритмадан 200 мл тайёрлаш учун таркибида 66 г/л KCl бўлган мoddадан канча масса олиш керак? Жавоб: 7,8 мл.

6. Агар 0,2382 г намуна Мор усули бўйича титрланганда 18,77 мл 0,1044 М AgNO_3 сарфланган бўлса, кайси мoddада (NaBr ёки КВг) титрлашга олинди? Жавоб: КВг

7. Таркибида 60 % кумуш бўлган котишма эритилгандан сўнг, устига 20 мл 0,2 М NH_4SCN қўшилди ва ортиқаси титрланганда 20,00 мл 0,1 М AgNO_3 сарфланди. Анализ учун олинган котишма массасини ҳисобланг. Жавоб: 0,36 г.

8. Таркибида 63 % NaCl ва 37 % KCl бўлган мoddада эритмасига 40,0 мл AgNO_3 қўшилди. Кумушнинг ортиқча NH_4SCN билан $\text{NH}_3\text{Fe}(\text{SO}_4)_2$ иштирокида титрланганда 15 мл сарфланди. (1,000 мл NH_4SCN эритмаси 1,10 мг AgNO_3 эритмасига эквивалент. Анализ учун канча мoddада олинди? Жавоб: 0,16 г.

9. Агар 25,00 мл KCl ни титрлашга 17 мл 0,05252 н $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ ($f_{\text{экв}}=1/2$) сарфланган бўлса, 250,0 мл эритмада канча масса KCl бўлади? Жавоб: 0,665 г.

10. Ош тузи эритмасининг 25 мл га 50 мл 0,11 М AgNO_3 қўшиб, сув билан 100,0 мл гача суюлтирилди, анализ учун 50,00 мл олиб, 5,23 мл

0,09800 M KSCN билан титрланди. NaCl нинг бошланғич 400,0 мл эритмасида канча масса ош тузи бўлган? Жавоб: 4,184 г.

11. 25 мл эритмага 40,00 мл 0,1020 M AgNO₃ кўшиб ортиқчаси қайта титрланганда 15,00 мл 0,09800 M NH₄SCN сарфланди. 250,0 мл эритмада канча масса BaCl₂ бўлади? Жавоб: 2,718 г.

12. Туз эритмасидан 10,00 мл олиб, сув билан 100,0 мл га суюлтирилди ва ундан 20,00 мл олиб меркурометрик усул билан индикатор ёрдамида титрланганда 18,98 мл 0,04805 н Hg₂(NO₃)₂ ($f_{\text{экв}}=1/2$) эритма сарфланди. Тузли эритмадаги NaCl концентрациясини (г/л) хисобланг. Жавоб: 64,80 г/л.

13. 6,700 г техник BaCl₂ 100,0 мл ҳажмли ўлчов колбасида эритилди. Айни эритмани 25,00 мл ни титрлашга 23,95 мл AgNO₃ ($T_{\text{AgNO}_3}=0,08048$) сарфланди. Намунадаги BaCl₂ нинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 70,53 %.

14. 1,745 г кумумши котишмани HNO₃ да эритилди ва сув билан 200,0 мл га суюлтирилди. Эритмадан 10,00 мл олиб титрланганда 11,75 мл 0,05 M NH₄SCN ($K=0,9344$) сарфланди. Котишмадаги Ag нинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 67,87 %.

15. 0,3838 г техник KBг сувда эритилди ва эритма 23,80 мл AgNO₃ ($T_{\text{AgNO}_3/C}=0,003546$) билан титрланди. Намунадаги KBг нинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 73,81 %.

16. Маркаси «х.т» бўлган NaCl ва NaNO₃ ли аралашма 0,1180 г 200,0 мл ҳажмли ўлчов колбасида эритилди. Эритмани 20,00 мл ни титрлаш учун 18,35 мл AgNO₃ ($T_{\text{AgNO}_3/C}=0,003442$) сарфланди. Аралашмадаги NaCl ва NaNO₃ нинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 60,53 %, 39,47 %.

17. 250,0 мл ли ўлчов колбасида 2,002 г техник KBг эритилди. Шу эритмани 25,00 мл га 50,00 мл 0,05560 н Hg₂(NO₃)₂ ($f_{\text{экв}}=1/2$) кўшилди. Ортиқча мидор Hg₂(NO₃)₂ ни титрлаш учун 21,02 мл ($T=0,0003522$) NaCl сарфланди. Намунадаги KBг нинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 89,93 %.

18. Хлоридларни аниклаш учун 3,256 г кальциниранган содани сувда эритилди, эритма нитрат кислота билан нейтралланди ва ҳажми 200,0 мл га етказилди. Олинган эритманинг 20,00 мл га 50,0 мл 0,01 M AgNO₃ ($K=0,9854$) кўшилди. Ортиқча AgNO₃ ни титрлашга 21,48 мл NH₄SCN ($T_{(\text{NH}_4\text{SCN}/\text{AgNO}_3)}=0,001952$) сарфланди. Анализ килинаётган намунадаги хлоридларни NaCl бўйича хисоблангандағи масса улушкини (%) топинг. Жавоб: 4,41 %.

19. 1,479 г KCl ва NaCl аралашмасини 250,0 мл ҳажмли колбада эритилди. Ҳосил бўлган эритманинг 20,00 мл устига 50,00 мл 0,1 M AgNO₃ ($K=0,958$) кўйилди. Ортиқча AgNO₃ ни титрлашга 23,50 мл 0,1 M KSCN ($K=1,256$) сарфланди. Аралашмадаги KCl масса улушкини (%) топинг. Жавоб: 83,63 %.

20. 25,00 мл барий тузи эритмасига метил кизили бўйича кислота кўшилди ва этил спирти кўшилгандан сўнг барий ионларини 22,50 мл 0,05080 M Na₂HPO₄ эритма билан титрланди:



Эритмадаги барий концентрациясини аникланг (г/л). Жавоб: 6,279 г/л.

21. 0,1224 г рух белили эритилиб ҳосил килинган эритмага 50,00 мл K₄[Fe(CN)₆] кўшилди, ортиқчасини қайта титрлаш учун 12,82 мл ZnSO₄ сарфланди. Агар T (K₄[Fe(CN)₆])=0,008517 ҳамда уни 1 мл и 1,18 мл ZnSO₄га эквивалент бўлса (титрлашда K₂Zn₃[Fe(CN)₆]₂ ҳосил бўлади), белил таркибидаги ZnO нинг масса улушкини (%) топинг. Жавоб: 90,26 %.

22. Тортими 5,000 г маъдан натрий карбонат билан кориштирилди. Коришма ишкорлангандан, фильтрлангандан ва нейтраллангандан сўнг 500,0 гача суюлтирилди. Аликвот кисм 50,00 мл эритмадан PbCl_2 чўқтирилди. Чўкма фильтрланди, ювилди ва нитрат кислотада эритилди. Хлоридларни титрлашга 12,25 мл 0,1 M AgNO_3 ($K=0,9941$) сарфланди. Намунадаги фторнинг масса улушини (%) топинг. Жавоб: 4,63 %.

23. 2,500 г озука концентратидан фтор ҳайдаб олинди. Ундан 100,0 мл эритма тайёрланди. Унинг 25,00 мл га морин индикатори ва этанол кўшилди ва фторидни титрлашга 12,25 мл 0,001667 M $\text{KAl}(\text{SO}_4)_2$ куйидаги реакция бўйича сарфланди:



Намунадаги фтор масса улушини (%) хисобланг. Жавоб: 0,38 %.

24. Таркибида чамаси 7 % хлор бўлган органик модда парчаланди, сўнгра уни титрланганда 18,00 мл 0,1 M AgNO_3 сарфланди. Органик моддадан канча масса олиш керак? Жавоб: 0,91 г.

25. Хлортетрациклин $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{O}_8\text{N}_2\text{Cl}$ ($M=478,688$) парчалангандан сўнг ундаги хлорни титрлашга 20,00 мл 0,05 M AgNO_3 ($K=0,8592$) сарфланди. Анализ учун канча масса хлортетрациклин олиш керак? Жавоб: 0,4115 г.

26. Монохлорсирка кислота ($M=94,50$ г/мол) 500,0 мл сувда эритилди. Ундан 20,00 мл олиб KOH нинг спиртли эритмаси билан ишланди ва хосил бўлган хлор ионини чўқтириш учун 50,00 0,1 M кўшилди. Ортиқча кумушни титрлашга 18,50 мл 0,1 M AgNO_3 сарфланди. Монохлорсирка кислотадан канча масса эритиш керак? Жавоб: 7,44 г.

27. Хлортианизен (хлорен) $\text{C}_{23}\text{H}_{21}\text{O}_3\text{Cl}$ ($M=380,22$ г/мол) ни куйдириб парчаланди ва анерганик чўкмани эритиб хлор ионлари индикатор сифатида сарфланди (индикатор учун 0,50 мл ўша $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2$ дан сарфланди). Хлорендан канча масса ёндирилди? Жавоб: 0,6654 г.

28. Метилхлорид CH_3Cl ($M=50,49$ г/мол) таркибини аннеклаш учун намунани ҳавода этил спирти солинган 20,00 л. ли ютувчи идишдан ўтказилди. Олинган эритма ишкорли эритмада гидролизланади ва ажралган хлор ионларини AgCl ҳолда чўқтириш учун 20,00 мл 0,05 M AgNO_3 ($K=1,085$) кўшилди. Ортиқча кумушни титрлашга 15,600 мл 0,05 M NH_4SCN ($K=0,985$) сарфланди. CH_3Cl ҳаводаги концентраяси (г/л) хисобланг. Жавоб: 0,008188 г/л.

29. 2,500 г уруғни заҳарлаш учун сув буғи билан формальдегид ҳайдалди. Уни 250,0 мл ҳажмли колбага йифилди ва белгисигача сув билан суюлтирилди. Эритмадан 20,00 мл аликвот кисм олиб, 25,00 мл 0,1145 M KSCN эритмаси билан ишланди, бунда калий циангидрин хосил бўлди:



Ортиқча KCN ни 50,00 мл 0,0900 M AgNO_3 эритма кўшиб (бунда AgCN чўкмаси хосил бўлди) йўқотилди. Фильтрат ва ювилган эритмадаги AgNO_3 ни ортиқчаси 21,50 мл 0,1076 M NH_4SCN билан титрланди. Агар M (CH_2Cl_3) 30,03 г/молъ бўлса, CH_2O нинг масса улушини (%) топинг. Жавоб: 23,66 %.

30. Тортими 0,1386 г хлороформ CHCl_3 -KOH нинг спиртли эритмасида иситилган ҳолда бир соат ишланди ва бунда хлороформ KCl га айланди. Советилган ва нитрат кислота билан нейтралланган эритма ҳажми 200,0 мл га келтирилди. Намуна ҳажми 20,00 мл бўлган эритмага 40,00 мл

0,01 M AgNO₃ (K=1,087) күшгандан сўнг, 10,28 мл 0,01 M NH₄SCN (K=0,09118) сарфланди. Агар M(CHCl₃)=119,38 г/моль бўлса анализ килинаётган маҳсулотдаги хлороформ масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 97,92 %.

31. Таркибида индеферент колдик бўлган 0,3501 г массали йодоформ, CHJ₃тортими этил спиртда эритилди ва 40,00 мл 0,1082 M кумуш нитрат ҳамда концентранган нитрат кислота эритмаси қўшилди. Ортиқча кумуш нитрат 18,20 мл (T=0,0096) калий тиоцианат билан титрланди. Агар M_{CHJ}=393,72 г/моль бўлса, йодоформ масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 94,15 %.

32. 0,1041 г (M=128,56 г/моль) n-хлорфенол хлорид бошқа маҳсулотларгача парчалангандан сўнг, 20,00 мл T_{AgNO₃/Cl}=0,002810 AgNO₃ қўшилди. Ортиқча AgNO₃ ни титрлашга 12,18 мл 0,06558 M NH₄SCN сарфланди. Анализ килинаётган намунадаги хлорнинг масса улушкини (%) хисобланг. Уни C₆H₅OCl учун назарий катталик билан тақкосланг. Жавоб: 26,78%; назарий 27,58 %.

33. Таркибида мишъяқ қўшимчаси бор 2,00 г органик модданинг ёнишдаги маҳсулоти H₂O₂ ли ишкорий эритмага шимдирилди. Ҳосил бўлган арсенат пиридиазорезорцин иштирокида 15,85 мл 0,01 M (K=0,9612) билан титрланди. Агар титрлаш натижасида Pb₃(AsO₄)₂ ҳосил бўлса, намунадаги арсеннинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 21,99 %.

34. Хлорацетофенондаги хлорни аниклаш учун C₆H₅COCH₂Cl (M=154,6 г/моль) 0,6110 г намуна кислород токида қўйдирилгандан ва тўлик парчалангандан сўнг 50,00 мл 0,1 M AgNO₃ (K=0,9392) ва ортиқча AgNO₃ ни титрлашга 11,08 мл 0,1 M NH₄SCN (K=1,043) сарф килинди. Изланувчи намунадаги хлорнинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 21,99 %.

35. 0,1212 г (M=260,79 г/моль) массали перхлорвинил C₄Cl₆водород пероксид билан қўйдирилгандан сўнг, 250,0 мл суюлтирилган нитрат кислотада эритилди. Айни эритманинг 50,00 мл га 25,00 мл 0,05 M AgNO₃ (K=1,025) қўшилди ва ортиқаси 13,24 0,05 M (K=1,107) KSCN эритма билан титрланди. Намунадаги хлорнинг масса улушкини (%) хисобланг ва уни назарий киймати билан тақкосланг. Жавоб: 80,21 %, назарий 81,57 %.

13- б о б.

ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ ТИТРЛАШ УСУЛЛАРИ

13.1. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида модданинг моляр эквивалент массаси

Айни бобдаги материални ўрганишдан олдин оксидланиш-қайтарилиш реакция йўналишлари ҳақидаги материални тақоролашни тавсия этилади (б-бобга қаранг).

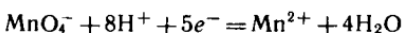
Оксидловчи ёки қайтарувчини моляр эквивалент массаси айни реакцияда иштирок этажётган электрон сонига боғлиқ. Бунда моддани моляр эквивалент массаси кимёвий

реакцияда йўқотган ёки қабул килган электрон сони нисбатига тенгдир яъни:

$$M(f_{\text{экв}}(x) (x)) = \frac{M(x)}{n}$$

Бунда $M(f_{\text{экв}}(x) (x))$ — эквивалентнинг моляр массаси; $M(x)$ — моддани молекуляр массаси; n — айни реакцияда иштирок этган электрон сони.

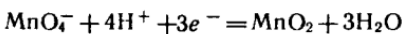
Кислотали мухитда $\text{MnO}_4^- \text{ Mn}^{2+}$ гача қайтарилади:



Шу сабабли айни реакция йўналишидан KMnO_4 ни моляр эквивалент массаси

$$M(f_{\text{экв}} (\text{KMnO}_4) \text{ KMnO}_4) = \frac{M(\text{KMnO}_4)}{5}$$

Кучсиз кислота, нейтрал ва ишқорий мухитда қайтарилиш MnO_2 гача содир бўлади:



ва бу ҳолда уни моляр эквивалент массаси:

$$M(f_{\text{экв}} (\text{KMnO}_4) \text{ KMnO}_4) = \frac{M(\text{KMnO}_4)}{3}$$

Кимёвий реакция тенгламасини тузиш, коэффициентлаштириш ва бошқа оксидланиш-қайтарилиш ҳолатлари 6- бобда кўрилган. Моляр эквивалент массани ҳисоблаш эквивалент фактори ва бошқа катталиклар 9- бобда берилган.

13.2. Титрлаш эгри чизиклари

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида титрлаш эгри чизикларини координаталарга ёки титрлаш учун сарфланган титрант ҳажмининг функцияси бўлган ион кўрсатгичи ёки редокс потенциалининг қиймати кўшилган ишчи эритмага боғлиқлигини қўйиб тузиш мумкин. Одатда практикада иккинчи ҳолдан фойдаланилади.

100,0 мл 0,1 н FeSO_4 ни кислотали мухитда KMnO_4 ($f_{\text{экв}} = \frac{1}{5}$) билан кислотали мухитда $[\text{H}^+] = 1,0$ да титрлаш эгри чизигини ҳисоблаймиз.

Реакция тенгламаси:



Бу реакция мувозанат константаси (6.25) тенглама бўйича қўйидагига тенг:

$$\lg K = \frac{(1,51 - 0,77) \cdot 5}{0,059} = 62 \text{ ва } K = 10^{62}$$

Айни катталик кимёвий реакция охиригача боришини кўрсатади, чунки мувозанат константа қиймати жуда ҳам катта бирликка эгадир.

Эритмага биринчи томчи калий перманганат қўшилганда иккита редокс потенциал жуфти: MnO_4^- / Mn^{2+} ва Fe^{3+} / Fe^{2+} ҳосил бўлади. Уларнинг ҳар бирининг потенциал жуфтини Нернст формуласи билан ҳисобласа бўлади:

$$E = 1,51 + 0,012 \lg \frac{[MnO_4^-][H^+]^8}{[Mn^{2+}]} \quad (13.3)$$

$$E_{Fe^{3+}/Fe^{2+}} = 0,77 + 0,06 \lg \frac{[Fe^{3+}]}{[Fe^{2+}]} \quad (13.4)$$

Бу формулани қайси бири билан ҳисобламанг потенциал қиймати бир хил бўлиб чиқади. Кўпинча «E» ни эквивалент нуктага қадар (13.4) формула бўйича ҳисоблаш қабул килинган. Эквивалент нуктадан кейин эса (13.3) формула бўйича ҳисобланади. Эквивалент нуктага қадар Fe^{3+} модда микдори қўшилган $KMnO_4$ нинг эквивалент микдорига тенг бўлади, чунки мувозанат константа сон қийматини катта эканлиги, амалда мувозанатни ўнг томонга тўлиқ силжишини кўрсатади. Агар 100,0 мл 0,1 н $FeSO_4$ га 1,0 н $KMnO_4$ ($f_{экв} = 1/5$) қўшилса, у ҳолда реакция (13.2) тенгламасига биноан эквивалент микдорда Fe^{3+} ҳосил бўлади, уни эритмадаги концентрацияси

$$[Fe^{3+}] = \frac{0,1 \cdot 10}{100,0} = 1,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л бўлиб, темир (II) ион-нинг концентрацияси } 0,099 \text{ моль/л га тенг бўлади. Редокс потенциал тенглама (13.4) бўйича ҳисобланади:}$$

$$E = 0,77 + 0,059 \lg \frac{10^{-3}}{0,099} = 0,65 \text{ В}$$

Эквивалент нуктага қадар титрлаш эгри чизигининг қолган қисмини ҳисоблаш ҳам худди (13.1-жадвал) шу асосда олиб борилади.

13.1- жадвал. 100 мл 0,1 М FeSO₄ эритмасига 0,1 М KMnO₄ (тэкв = $\frac{1}{5}$)
қўшилганда Е ни ўзгариши с [H⁺] = 1 моль/л да

Кўшилган KMnO ₄ ни микдори мл ҳисобида	[Fe ³⁺]	[Fe ²⁺]	[Fe ³⁺]/[Fe ²⁺]	EВ
50,00	0,05	0,05	1,0	0,77
91,00	0,91	0,009	10,0	0,83
99,00	0,099	1,0 · 10 ⁻³	1 · 10 ²	0,89
99,90	0,0999	1,0 · 10 ⁻⁴	1 · 10 ³	0,95

Эквивалент нуктада модда концентрацияси мувозанат константаси орқали ҳисобланади:

$$K = \frac{[Fe^{3+}]^5 [Mn^{2+}]}{[Fe^{2+}]^5 [MnO_4^-] [H^+]^5} \quad (13.5)$$

Агар MnO₄⁻ нинг эквивалент нуктадаги мувозанат концентрациясини х деб белгиласак, у ҳолда [Fe²⁺] = 5x бўлади ва колган ионлар концентрациялари: [Fe³⁺] = 0,1 - 5x = 5(0,02 - x) ва [Mn²⁺] = 0,02 - x; ва [H⁺] = 1 деб оламиз.

Мувозанат концентрация кийматини (13.5) формулага қўйиб «x» ни ҳисоблаймиз:

$$x = \frac{5^5 (0,02 - x)^5 \cdot (0,02 - x)}{5^5 x^5} = 10^{62}$$

«x» ни ҳисоблагандага, қўйидаги ҳосил қилинади:

$$x = \frac{0,02}{10^{10}} = 2,0 \cdot 10^{-12}, \text{ бинобарин } [MnO_4^-] = x = 2,0 \cdot 10^{-12} \text{ моль/л}; [Fe^{2+}] = 5x = 1,0 \cdot 10^{-11} \text{ моль/л}. \quad (13.3) \text{ тенглама бўйича } E = 1,51 + 0,012 \cdot \lg \frac{2 \cdot 10^{-12} \cdot 1^8}{2 \cdot 10^{-2}}$$

$$(13.4) \text{ тенглама бўйича } E = 0,77 + 0,06 \cdot \lg \frac{0,1}{1,0 \cdot 10^{-11}} = 1,37 \text{ В}$$

Потенциал Е кийматини бироз фарқланиши мувозанат концентрацияларининг кийматини яхлитлаб олиш натижасида эканлиги ўз-ўзидан тушунарлидир. Шунга ўхшашиб эквивалент нуктада потенциал кийматини қўйидаги

формула билан хисобласа ҳам бўлади.

$$E_{\text{э.н.}} = \frac{E_1^\circ n_1 + E_2^\circ n_2}{n_1 + n_2}, E_{\text{э.н.}}$$

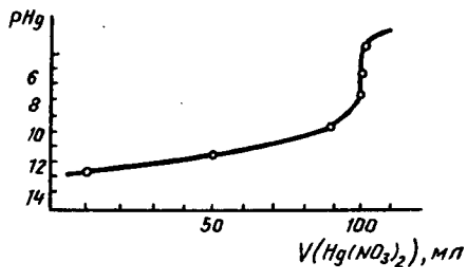
$$= \frac{1,51 \cdot 5 + 0,77 \cdot 1}{5 + 1} = 1,39 \text{ В}$$

Бунда E_1° ва E_2° лар стандарт потенциаллар; n_1 ва n_2 — ярим реакцияда иштирок этган электронлар сони.

Ортиқча кўшилган 0,1 мл КМпO₄эритма 100,0 мл гача суюлтирилганда перманганат концентрацияси $[MnO_4^-] = \frac{0,02 \cdot 0,1}{100} = 2,0 \cdot 10^{-5}$ бўлади ва $[Mn^{2+}] = 0,02$ моль/л концентрация эса амалда эквивалент нуктадаги каби ўзгармай колади. Бу қийматларни (13.3) тенгламага кўйилса, $E = 1,51 + 0,012 \lg \frac{2,0 \cdot 10^{-5}}{2,0 \cdot 10^{-2}} = 1,47$ В ни олинади.

Агар титрлашни 1,0 га ўтказиб юборилса, у ҳолда $[MnO_4^-] = \frac{0,02 \cdot 1,0}{100} = 2,0 \cdot 10^{-4}$ моль/л ва

$E = 1,51 + 0,012 \lg \frac{2,0 \cdot 10^{-4}}{2,0 \cdot 10^{-2}} = 1,49$ В бўлади. Агар 10,0 мл ортиқча бўлса, у ҳолда $[MnO_4^-] = \frac{0,02 \cdot 10}{100} = 2,0 \cdot 10^{-4}$ моль/л ва $E = 1,51 + 0,012 \lg \frac{2,0 \cdot 10^{-3}}{2,0 \cdot 10^{-2}} = 1,50$ В бўлади. Темир (II) ни КМпO₄ билан титрлаш эгри чизиги 13.1-расмда кўрсатилган.



13.1-расм. 100,0 мл 0,1 М FeSO₄ ни 0,02 М КМпO₄ эритмаси билан титрлаш эгри чизиги

Эквивалент нукта атрофида, яъни эритма 0,1 % титрланмай колган бўлса, аммо титрлашни 0,1 % га ўтказиб юборилса, потенциал 0,5 В дан катта қийматга ўзгаради. Потенциал сакрамасининг бирдан ўзгариши эквивалент нуктани потенциометрик усул билан ёки потенциални ўзгариши билан ўз рангини ўзгартувчи (редокс) индикаторлар ёрдамида топиш имконини беради. Титриметрик анализ шароитида MnO_4^- / Mn^{2+} системаси кайтмас бўлгани учун кузатиладиган реал сакрама хисоблаб топилганга нисбатан бирмунча кичик бўлади. Титрлашнинг эквивалент ва бошқа нукталарида модда мувозанат концентрациясини эгри чизиқ концентрацияси га боғлиқ бўлиши ўз навбатида мувозанат константа стандарт потенциаллар фарқи билан аниқланади ва буни (6.25) тенгламадан кўриш мумкин. Стандарт потенциаллар фарқи канчча катта бўлса, мувозанат константаси ва титрлаш сакрамаси ҳам ўшанча катта бўлади. Агар компонентлардан бирини баркарор комплекс, қийин эрувчан бирикма ва ҳ.к. га айлантирилса, у ҳолда янги потенциал жуфт ҳосил бўлиб, уни стандарт потенциали бошлангич потенциал билан ва тегишли кимёвий реакция константа логарифмига боялиқ бўлади.

13.3. Индикаторлар

Оксидланиш-қайтарилиш титриметрик анализ усуларида икки турдаги индикаторлар қўлланилади. Биринчи турдаги индикаторлар аниқланувчи модда ёки титрант билан рангли бирикма ҳосил қиласди. Бу турдаги индикаторларни қўллашда эритмани рангизланиши бўйича, агар индикатор аниқланувчи билан таъсиrlаниб рангли бирикма берган бўлса, ёки индикатор титрант билан бирикиб рангли бирикма ҳосил қилган бўлса, эквивалент нукта аниқланади. Масалан, турли йодометрик аниқлашларда, титрант сифатида йод эритмаси ишлатилса, эквивалент нуктани аниқлашда кўк рангли йод -- крахмал ҳосил бўлишидан фойдаланилади. Агар йод натрий тиосульфат билан титрланса, эквивалент нукта кўк рангни йўқотиши бўйича белгиланади. Бу типдаги индикаторга интенсив ранг берувчи титрант, масалан $KMnO_4$ ни киритиш мумкин. Бундай ҳолатда титрлаш охирини қўшилган бир томчи ортиқча $KMnO_4$ дан ҳосил бўлган ва йўқолмайдиган кизил ранг бўйича аниқланади.

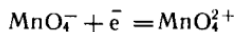
Иккинчи турдаги индикаторларни оксидланиш-

Қайтарилиш ёки редокс индикаторлар деб аталади. Бундай моддалар системанинг потенциали ўзгариши билан ўз рангини ўзгартиради. Ана шундай индикаторларнинг асосий характерлари ва таъсир этиш хусусиятлари 6-боб (6,7-бўлим) да кўрилган.

13.4. Перманганатометрия

Перманганатометрик анализ усули калий перманганатни қайтарувчилар билан кислотали мухитда (13.1) схема бўйича йўналиш реакциясига асосланган.

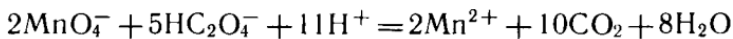
Баъзи бир органик бирикмаларни анализида қайтарилиш жараёни қучли ишкорий мухитда ва куйидаги реакция тенгламаси бўйича боради:



13.4.1. Ишчи эритмалар

Титрланган калий перманганат эритмасини уни кристалл ҳолдаги¹ препаратидан аниқ тортим бўйича тайёрлаш мумкин эмас, чунки доимо уни таркибида парчаланишдан ҳосил бўлган MnO₂ ба бошқа махсулотлар бўлади. Калий перманганатни аниқ концентрациясини топишдан олдин эритмасини корамтиридиша 7—10 кун саклаб турилади. Бу вакт ичда қайтарувчи махсулот оксидланади, натижада эритмада сувда эримайдиган турли міндордаги чанглар, органик бирикма қолдиқлари ва бошқалар бўлади. Бу жараёнларни тезлаштириш учун баъзан калий перманганат эритмаси қайнатилади. Сувда ҳам оксидланиш-қайтирилиш ҳосса бўлиб, у перманганатни қайтариши ҳам мумкинлигини хисобга олиш керак. Бу реакция жуда ҳам секин боради, аммо тўғридан-тўғри ёруғлик нурининг таъсири KMnO₄ ни парчалаб, MnO₂ ҳосил бўлишини тезлаштиради, шу сабабли 7—10 кундан кейин чўкма MnO₂ ни йўқотиш шарт. Эритма одатда эҳтиётлик билан бошқа идишга куйилади ёки шиша фильтрдан фойдаланиб фильтрланади. Шу асосда тайёрланган унча кичик бўлмаган концентрацияли KMnO₄ (0,05 н ва ундан юкори ($f_{\text{экв}} = 1/5$) эритма ўз титрини узок вақтгача ўзгартирмайди. Калий перманганат эритмасининг титри сувсиз натрий оксалат, Na₂C₂O₄ ёки оксалат кислота H₂C₂O₄ · 2H₂O ёрдамида топилади. Калий перманганат билан оксалат кислотанинг бирикиш реакцияси

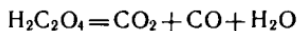
автокаталитик жараён ҳисобланади:



Бунда Mn^{2+} ионлари катализатор бўлади. Биринчи томчи калий перманганат, ҳатто иссик бўлса ҳам, жуда суст рангизланади. Титрлаш даврида айни реакция учун катализатор бўладиган Mn^{2+} ионлари концентрациясини ўсиши билан реакция тезлиги ҳам ортади. Яъни реакция ўз-ўзидан катализаторлик ҳолига ўтади.

Калий перманганатнинг эритма титрини мишъяқ (III) ёки темир метали билан ҳам аниқлаш мумкин. Агарда кейинчалик анализда айни элемент миқдорини аниқлаш керак бўлса, темир метали орқали KMnO_4 эритмасини стандартлаш янада яхши бўлади.

Перманганатометрик усулда қайтарувчилар Fe (II) тузлари, оксалат кислота ва бир қатор бошқа эритмаларни ҳам кўллаш мумкин. Айни ҳолда оксидловчилар миқдори билвосита усул билан аниқланади. Ҳавода Fe (II) эритмаси секин-аста оксидланади, айниқса нейтрал эритмада. Кислотали ҳолга келтириш оксидланиш жараёнини сусайтиради. Лекин одатда Fe(II) эритмасини ишлатиш олдиндан уни титрини текшириш тавсия этилади. Эритмада оксалатлар ва $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ лар сустлик билан парчаланади:



Ёруғлик таъсирида бу жараён тезлашади, шу сабабли оксалатларни ҳам коронги ерда саклаш тавсия этилади. Кислоталанган оксалат эритмалари нейтрал ёки ишкорий мухитдагига нисбатан анча баркаордордир.

13.4.2. Индикаторлар

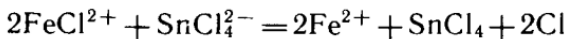
Перманганатометрияда кўпинча индикаторларни четлаб ўтилади, чунки KMnO_4 ўзи интенсив рангга эга ва бир томчи оптика реагент ўз рангини саклаб қолади. Эритмани 30 секунд оралиғида ўзгармайдиган оч-пушти ранг ҳосил бўлгунча титрланади. Бу эквивалент нуктани белгилашни одатдаги усули ҳисобланади. Суюлтирилган эритмалар билан титрлашда дифениламинсульфокислота ёки ферроин каби редокс индикаторлар (Fe(II) ни 1,10—фенилантранил билан координацион бирикмаси) ишлатилиди.

13.4.3. Амалда қўлланилиши

Перманганатометрия усули амалий аҳамиятга эга бўлиб, бевосита титрлаб қайтарувчилар микдори ёки билвосита йўл билан оксидловчилар микдори топилади. Айрим моддаларни қолдиқ ёки эквивалент нуктада бошқа моддаларга алмаштириб титрланади.

Қайтарувчи модда микдорини аниқлаш (бевосита титрлаш). Перманганотометрик усул темир, уран, оксалатлар, нитрит ва бошқа модда микдорини аниқлашда қўлланилади.

Перманганотометриянинг амалда мухим қўлланишларидан бири темир микдорини аниқлашдир. Анализ учун келтирилган намуна таркибида одатда уч валентли темир бўлади, шу сабабли титрлаш олдидан уни темир (II) га қайташ керак. Агар анализ қилинувчи намунада факат темир (II) бўлса, уни сульфат кислотали мухитда бевосита KMnO_4 эритмаси билан титрланади. Титрлаш натижасида ҳосил бўлган Fe^{3+} ионлари сарик рангга бўялгани учун эквивалент нуктани белгилашда бир оз қийинчилик туғдиради. Эквивалент нуктани аник белгилаш учун эритмага фосфат кислота қўшилса, темир (III) рангиз комплекс ион ҳосил қиласи ва эквивалент нукта аник кўринади. Темир (III) ни темир (II) га айлантиришда ҳар хил қайтарувчилардан фойдаланиш мумкин. Аммо қайтарилиш тез бориб Fe^{2+} дан бошқа маҳсулот бермасин. Қайтарувчини ортиқча қисмини титрлаш олдидан осонлик билан йўқотиш имкони бўлсин. Темир (III) ни қайташ усулларидан кенг қўлланиладигани SnCl_2 дан фойдаланишдир. Хлорид кислотали мухитда Fe(III) ни SnCl_2 билан қайтарилиш жараёни қўйидаги тенглама бўйича боради.



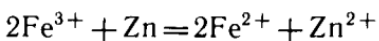
Эритмадаги Sn(II) ни ортиқча қисми сулема билан йўқотилади:



Чўкма Hg_2Cl_2 фильтрланиб, эритмаси калий перманганат билан титрланади. Анализ давомида хлор ионларини KMnO_4 билан оксидланиши мумкинлигини ҳисобга олиш керак. Хлорид ионлари Hg_2Cl_2 ни KMnO_4 билан оксидлашидан ҳосил бўлади. Бу жараён натижасида анализ мураккабланиши ва хатолик катта бўлиши мумкин. Титрант билан Hg_2Cl_2 ни таъсирилашвидан вужудга

келган хатоликни йўқотиш учун SnCl_2 ни мўл микдорда олмаслик керак. Айни шароитда оз микдордаги чўкма Hg_2Cl_2 анализ натижасига сезиларли меъёрда таъсир кўрсата олмайди. Қалай (II) мўл микдорда қўшилса, у титрлаш давомида Hg_2Cl_2 билан бирикиб бир вактда симоб металини ҳам ажратиши ва Hg_2Cl_2 ни KMnO_4 билан бирикиш реакциясини тезлаштириши ҳамда хатоликка олиб келиши мумкин. Эритмадаги хлор ионларини оксидланишини олдини олиш учун анализланувчи эритмага химояловчи Циммерман — Рейнгард аралашмаси қўшилади. Бу аралашма MnSO_4 сульфат кислота ва фосфат кислота эритмалари аралашмаларидан иборат. Марганец сульфат хлор ионларини оксидланишини олдини олса, фосфат кислота Fe(III) билан рангсиз комплекс бериб, эквивалент нуктани аниқ белгилашга имкон беради ва H_2SO_4 кислота эса керакли мухитни таъминлайди.

Темир (III) ионларини қайтарилиш жараёни кенг тарқалгандаридан яна бири рух амальгамаси билан тўлдирилган Джонс редукторидан фойдаланиш усулидир. Редукторнинг схематик тузилиши 13.2-расмда кўрсатилган. Шиша найча (I) нинг пастки кисмида чинни бўлаклари бўлиб, у азбест қавати (2) га ўрнатилган. Найча рух амальгамаси билан тўлдирилган. Анализланувчи эритма Fe(III) Жонс редукторидан ўtkазилгандага қайтарилиш жараёни содир бўлади:

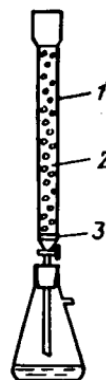


13.2-расм. Жонс
регулятори:

1 — шиша най; 2 - рух амальгамаси; 3 - чинни пластинка.

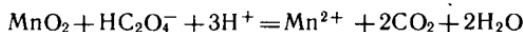
қайтарилиш жараёнининг тўлиқ содир бўлганини тиоцианат реакцияси билан Fe^{3+} ионлари кузатиб туралади. Қайтарилилган эритма калий перманганат билан титрланади. Шунга ўхшаш Fe(III) ни водород сульфид, турли металлар ва бошқа қайтарувчилар билан ҳам қайтариш мумкин, лекин амалда ҳар доим қалай хлор (II) ёки Жонс редукторидан фойдаланилади.

Айни усульдан фойдаланиб уран (IV) қайтарилади ва унинг микдори аникланади, бошқа элементлар ҳам шундай. Перманганатометрия усулидан фойдаланиб Sn(II) , Sb(III) , нитритлар, водород пероксид ва бошқа



бирикмаларни анализ килиш мумкин.

Оксидловчиларни аниқлаш (бильвосита ёки қолдик бўйича титрлаш). Оксидловчилар оксалат кислота ёки натрий арсенатларни стандарт эритмалари билан қайтарилади ва ортиқча кайтарувчи эса калий перманганат билан титрланади. Масалан, пиролюзит анализида намуна сульфат кислотали оксалат кислотада эритилади:



ва ортиқча оксалат кислотани калий перманганат билан титрланади. Шунга ўхшаш PbO_2 , сурик ва бошқа оксидловчилар ҳам анализ қилинади.

Оксидланиш-қайтарилиш хусусиятига эга бўлмаган ионларни аниқлаш (алмаштириб титрлаш билан). Бу усул билан кам эрувчан оксалатлар ҳосил қилувчи катионлар, масалан кальций, стронций, барий, қўргошин, рух ва бошқаларни аниқлаш мумкин. Эритмадаги калий микдорини аниқлаш учун уни CaC_2O_4 ҳолда чўқтирилади, фильтрланади ва яхшилаб ювилгандан сўнг, чўқма сульфат кислотада эритилади ва ажралиб чиқкан оксалат кислота калий перманганат билан титрланади.

Органик бирикмаларни анализи. Органик бирикмаларни KMnO_4 билан оксидлаш жараёни анча секин боради. Шу сабабли органик бирикмаларни анализга қўлланилиши анча чегараланган бўлади. Шунга қарамай ишқорий мухитда MnO_4^- ни (13.6) схема бўйича кайтариб, органик бирикмалар муваффакият билан анализ қилинмоқда. Бунда органик бирикмалар одатда карбонатгача оксидланади. Ишқорий мухитда перманганатни оксалат кислота билан қайтарилиш реакция тамом бўлгандан сўнг, эритма кислоталанади ва MnO_4^- темир (II) ёки тегишли қайтарувчи эритмалар билан титрланади. Худди шу услугуб билан масалан, метанол ишқорий мухитда калий перманганат билан оксидланиб қуйидаги схема бўйича аникланади.



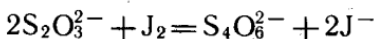
Шунга ўхшаш бу усул билан чумоли, вино, лимон ва бошқа кислоталар, ҳамда глицерин, фенол, формальдегид ва бошқа органик бирикмалар аникланиши мумкин.

13.5. Йодометрия

Йодометрия усулининг асосини ярим реакция ташкил этади:

$$J_2 + \bar{2}e = 2J^- ; \quad Fe^{\circ}J_2 / J = 0,545 \text{ В}$$

(13.7) тенглама схематик кўринишида ёзилган, амалда эса J_2 ни эрувчанлигини орттириш учун йодни KJ да эритилади, бу системада J_3^- типли комплекс ҳосил бўлади. Аммо одатда содда ҳолда (13.7) схема шакли қолдирилади, бинобарин ҳосил бўлган J_3^- стандарт потенциали катталигига жуда ҳам оз таъсир кўрсатади. Стандарт потенциал жуфти $J_2 / 2J^-$ (0,545 В) бўлганини эътиборга олиб эритмада эркин йод (J_3^-) ўртacha кучга эга бўлган оксидловчи хисобланади, лекин йод иони J^- — ўртacha кучли қайтарувчидир. Титриметрик усулда йоднинг оксидловчи ва қайтарувчи хоссаларидан фойдаланилади. Модда йод эритмаси билан бевосита оксидлангани учун — йодометрик усул дейилади. Аммо ҳар икки терминология қатъяян сақланмайди ва ҳар икки групга усули кўпинча йодометрик усул деб аталади. Йод ионларини оксидланиши натижасида ажралган J^- одатда натрий гипосульфат билан титранади:

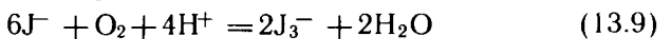


Йодометрик усулда (13.8) реакция энг муҳим хисобланади.

13.5.1. Ишчи эритмалар

Сувда йоднинг эрувчанлиги унча катта (0,2 г/л атрофида ёки тахминан $2 \cdot 10^{-3}$ моль/л) эмас, шу сабабли эркин йодни аник тортими концентрангган KJ да эритилиб уни титрланган эритмаси тайёрланади. Бунинг натижасида эритмада комплекс ион J_3^- ҳосил бўлиб, йоднинг эрувчанлигини сезиларли микёсда оширади. Бу амалда айни редокс системанинг стандарт потенциал катталигига таъсир этмайди. Айрим вактда йод эритма титри As_2O_3 бўйича аникланади.

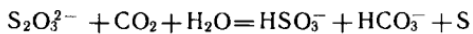
Гарчанд йодни, ҳатто калий йодид эритмасида ҳам учувчан хусусияти бўлса-да, оғзи шиша ёпгичли идишда тўғри сақлаш йод концентрациясини камайишига амалда таъсир этмайди. Эритмани сақлаш даврида йод ионлари сувдаги кислород билан оксидланиб, йодни концентрацияси ортиши ҳам мумкин:



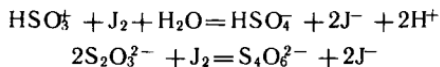
Нейтрал эритмада оксидланиш жуда суст боради. Кислотали муҳитда, ёруғлик нури таъсири ва иситиш ҳамда оғир металлар иштирокида (13.9) жараён тезлаша-

ди, шу сабабли J_2 эритмасини сақлашда турли эҳтиёtkорлик чораларга амал қилиш керак. (Эритма кора идишда, совук жойда сақланиши керак). Йод эритма титри гипосульфат ёки арсен стандарт эритмаси билан бир неча кун ўтгач текшириб туриш тавсия этилади. Натрий гипосульфат ишчи эритмасини кайта кристалланиш йўли билан тозаланган $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$ дан аниқ тортим олиб тайёрлаш мумкин, титри эса кейинчалик стандарт йод, бихромат, мис метали ёки бошқа моддалар бўйича топилади. Конун бўйича $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$ тортими бўйича аниқ концентрацияли эритма тайёрламайди, у парчаланмаслиги учун факат махсус шароит (масалан, $CaCl_2$ ни тўйинган эригмаси устида) сақланади. Натрий гипосульфат эритмаси тайёрлангандан 1—2 кун ўтгач унинг аниқ концентрацияси топилади. $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$ эритмаси сақлаш даврида мураккаб кимёвий ўзгаришларга учрайди, уни бир кисми эритма титрини оширса, бошқа бир кисми эса камайтиради.

Натрий тиосульфат титрини йод бўйича ортиши эритма тайёрлангандан сўнг кислота, ҳатто кучсиз карбонат кислота таъсирида, тиосульфатни кисман сульфитга айланиши билан содир бўлади:

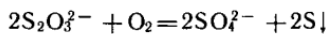


Бир моль сульфитни оксидлашга тиосулфатга нисбатан икки марта кўп йод сарфланади:



Тиосульфат титрини J_2 бўйича бир оз ортиши ана шу хол билан тушунтирилади.

Эритмани сақлаш вақтида тиосульфат титрини камайиши уни ҳаво кислороди билан оксидланиши натижасида содир бўлади:



Оксидланиш жараёнига жуда оз микдордаги мис (II) тузлари катализатор бўла олади. Тиосульфат эритмасини баркарор килиш учун унга оз микдорда натрий карбонат кўшиш тавсия этилади. Эритмани баркарорлик самараси бўлишига сабаб, карбонат мис ионларини боғлайди. Шу билан бирга уни катализаторлик таъсирини камайтиради, ҳамда кисман эритма pH ни ортиради, деб қаралади.

Тиосульфат титрининг камайишини бошқа сабабларидан бири микроорганизм (тиобактерия) лар таъсирида парчаланиши сабабдир. Улар ҳамма вақт ҳаво атмосфера-сида бўлади ва эритмага осонгина ўта олади. Эритма рН и 9...10 бўлганда бактерия таъсири сусаяди, шу сабабли тиосульфат эритмасига дезинфекцияловчи реагент киритилиши микроорганизмлар харакатини сусайтиради ва баркарор бўлиши учун яхши самара беради. Бундай самара берувчи реагентлар хлороформ, симоб (II) йод ҳамда күёш нури таъсиридан эритмани корамтири ёки рангли идиша ёки қоронғида саклаш керак бўлади. Натрий тиосульфатни парчаланиш махсулотини ўзаро таъсирланиши ҳам эритма мувозанатини ва ундаги ўзгаришларни умумий кўринини янада такомиллаштиради. Суюлтирилган тиосульфат эритма титрини ҳар ҳафтада текшириб туриш тавсия этилади. Агар эритма лойқаланса, уни тўкилади, чунки олтингугуртни чўкиши тиосульфатни парчаланганигини кўрсатади.

13.5.2. Индикаторлар

Эритмада шахсан йодни сарик ранги (янтар—қўнғиргача) етарлича равшан бўлгани учун рангсиз эритмаларни титрлашда индикатор қўлланмаса ҳам бўлади. Эритмани 100,0 мл га 1 томчи 0,1 М йод томизилса кўз билан кўриб олиш мумкин бўладиган сарик ранг беради. Суюлтирилган ёки рангли эритмаларни титрлашда индикатор сифатида кўк ранг берувчи йоднинг крахмал биримаси қўлланади. Реакция сезгирилиги йод рангига нисбатан бир бирликка кичикдир. Ҳароратни ортиши билан реакция сезгирилиги камаяди.

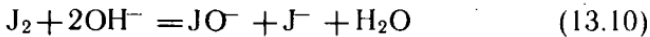
Крахмал эритмаси бир неча кун туриши билан бактериялар таъсирида бузилади. Хлороформ ва йод симоб (II) бактериялар таъсирини сусайтиради. Улар иштирокида крахмалнинг парчаланиш тезлиги бирдан пасаяди ва эритмани узоқ вақтгача саклаш мумкин бўлади. Крахмални анализ килинаётган эритмага титрлаш охирида, яъни эритма кучсиз сарик сомон рангли тусга ўтгандан кейин қўшилади, чунки йоднинг юкори концентрацияси крахмални парчалайди.

Йод билан аниқ кўк рангни крахмалдан ташкари, коллоид эритма хосил қилувчи кўпгина бошқа моддалар ҳам бериши мумкин, шу жумладан баъзи бир ишқорий-ер элементларининг ацетатлари, кумарин, флавон, α -нартан-

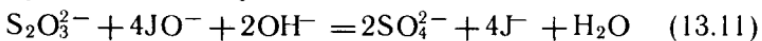
флавон, вариант кўки, йодид, уч фенилметиларсон ва бошқа моддалар. Айрим ҳолларда бу индикаторлар титрлаш охирги нуқтасини жуда ҳам яққол кўрсатади, аммо йодкрахмал реакциясининг юкори сезигрлиги уни бошқа турли обьект анализларида янада кенгроқ кўллаш имконини беради.

13.5.3. Йодни тиосульфат билан таъсирилашув реакцияларининг асосий шарт-шароитлари

Кўпчилик йодометрик аниклашларни охирги босқичи, йодни натрий тиосульфат билан титрлаш реакцияси ҳисобланади. Йодометрик титрлаш совукда (үй хароратида) олиб борилади, чунки иситиш йодни эритмадан сезиларли даражада учуб кетишига олиб келади. Бундан ташқари иситиш йод-крахмал реакцияда крахмал сезигрлигини камайтиради. Ишқорий эритмада титрлашни олиб бориш мумкин эмас, чунки ишқорий мухитда йод гипойодит ва баъзи бир бошқа махсулотларни ҳосил киласди:



(13.10) реакцияни тўлиқ йўналиши OH^- ионлари концентрациясига боғлиқ. Эритма pH и ортиши билан реакция тезлиги ҳам ортади. Гипойодит тиосульфатни сульфатга қадар оксидлаши мумкин:



(13.11) реакцияни йўналиш даражаси ҳам эритма pH га боғлиқ. Шундай қилиб, ишқорий мухитда (13.8) реакция билан бирга (13.11) схемали бирикиш ҳам бўлиши мумкин экан. Ҳар бир реакцияни кўшган ноаниқлиги анализ натижасини ҳисоблашни мушкуллаштиради. Шу сабабли йодометрик титрлашда $pH < 8,0$, ҳамда суюлтирилган (0,01) эритмалар учун $pH < 7,0$ бўлишни тавсия этилади. Кучли кислотали эритмалар билан титрлашда ҳаво кислороди таъсирида йод ионларини оксидланиш ҳавфи вужудга келади. Эритма pH 0,0 дан 7,0 гача бўлган оралик титрлаш реакцияси (13.8) схема бўйича тез ва аник стехиометрик равишда йўналади.

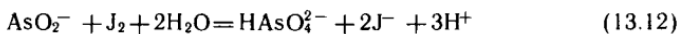
13.5.4. Амалда қўлланилиши

Йодометрия жуда ҳам универсал усуслардан ҳисобланади, Йодометрик усул билан оксидловчилар, қайтарувчи-

лар, кислоталар ва оксидланиш-қайтарилиш хоҳсага эга бўлмаган, аммо оксидловчи-қайтарувчи системалар билан бирика оладиган моддалар аниқланади.

Қайтарувчиларни аниқлаш. Йод эритмаси билан As(III), Sb(III), Sn(II), сульфит, водород сульфид ва бошқа қайтарувчиларни бевосита титрлаш мумкин.

Арсенит ионини титрлаш куйидаги реакция билан боради.



Кимёвий реакция тўлиқ йўналиши учун эритма pH 7 ҳамда NaHCO₃ иштироқида олиб борилади. Бикарбонат реакция натижасида махсулотлардан ажralган водород ионларини боғлаш учун қўшилади. Стандарт потенциаллар жуфти J_{1/2} 2J⁻ (0,545 В) ва As(v)/As(III) (0,156 В) бир-бирига жуда яқин бўлгани учун (13.12) реакция йўналишини водород ионлар концентрациясини ўзгартиш билан таъминлаш мумкин. Ҳакиқатдан ҳам кучли кислотали мухитда (13.12) реакция йўналиши ўнгдан чапга томон, яъни As(v) йодни оксидлайди. Йодометрик усул билан қалай микдорини HCl ли мухитда ҳаво кислороди билан оксидланмаслиги учун CO₂ иштироқида аниқланади:



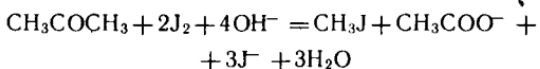
Титрлаш олдидан қалай иони рух, қўрошин ёки никель билан қайтарилади.

Рух, кадмий ва бошқа баъзи бир элемент сульфидларини хлорид кислотада эритиб, уларнинг микдорини ҳам аниқлаш мумкин. Бунда эритмадаги стандарт йод эритмаси водород сульфидни эркин олtingугуртгача оксидлайди ва ортиқча йод микдори натрий тиосульфат билан титрланади. Йодометрик усули кўпчилик органик моддаларни, жумладан чумоли альдегид (формальдегид), қанд, ацетон, спиртлар, азот ва олtingугурт бўлган бирикмалар (семикарбазид, тиомочевина ва бошқалар) ни аниқлашда кенг микёсда кўлланади. Кўпчилик органик бирикмаларни оксидлаш ишқорий мухитда олиб борилади. Реакция тугагандан сўнг эритмани кислотали мухитга келтирилади ва ортиқча йод тиосульфат билан титрланади. Масалан шу усулда формальдегид аниқланади:

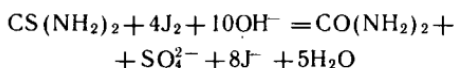


Ацетон ишқорий эритмада йод таъсирида йодоформ

хосил килади:

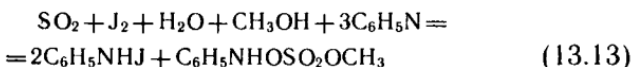


Тиомочевинани кислотали мухитда титрлаш мумкин, аммо ишкорий мухитда оксидлаш анча яхши натижа беради:



Кислотали эритмада йодни тескари йўл билан титрлаб аниқлаш усули тугатилади.

Органик ва бошка бирикмалар таркибидаги сувнинг микдорини Фишер реактиви — йод, олтингугурт диоксид, пириданни метанолли эритмаси билан аниқланади. Анализ қилинувчи маҳсулот метил спиртига солинади ва ундаги сув Фишер реагенти билан титрланади. Реакция йўналиши икки босқичда боради, уни соддалашган ҳолда ёзиш мумкин:



Стехиометрик тенглама (13.13) тўғри ҳисобланади. Титрлаш охирини йодни пиридин билан таъсиrlанишидан хосил бўлган жигарранги комплекси бирикмадан сезилади.

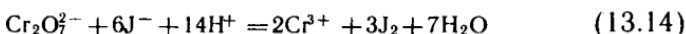
Фишер реагенти анча бекарор, шу сабабли уни турли анча баркарор модификацияли эритмаси ишлатилади. Масалан, уни икки хил эритмаси билан ицлаш тавсия этилади.

Биринчи, анализ қилинувчи намунани олтингугурт диоксид, пиридин ва метанол бўлган аралашмада эритилади ва иккинчи билан, яъни йодни метанолли эритмаси билан титрланади. Бу эритмаларни ҳар бир аралашмаси нисбатан анча баркарор ва озрок гигроскопик хусусиятга эга. Фишер реактивининг титри метанолнинг сувдаги эритмаси, тоза сув, турли баркарор кристаллгидратлар билан аниқланади. Бу титрантлар ичida дигидрат натрий титрант энг қулай ҳисобланади.

Деярли органик бирикмаларнинг барча синфлари таркибидаги сувнинг микдорини аниқлашда Фишер реактивидан фойдаланилади. Фишер реактиви анорганик бирикмалар таркибидаги сувни аниқлаш учун ҳам гарчанд

органик бирикмаларга нисбатан халақит берувчилари кўп бўлса ҳам қўлланади. Перхлоратлар реакция йўналишида портловчи моддалар бергани учун уларни Фишер реактиви билан анализ қилиш мумкин эмас.

Оксидловчиларни аниқлаш. Оксидловчиларни бу усулда аниқлаш йод ионларини оксидланиши ҳамда ажралган эркин йодни натрий тиосульфат билан титрлашга асосланган. Бу усулни энг аҳамиятли реакцияларидан бири йодид ионларини бихромат билан оксидлашдир:



(13.14) реакциядан тиосульфатнинг титрини топишда фойдаланилади. Айни усулдан пўлат ва бошқа материаллар таркибидаги хромни Cr(VI) гача оксидлаб, шунга ўхшаш хроматлар билан ҳам эрийдиган катионлар (Pb^{2+} , Ba^{2+}) ва бошқаларни микдорини аниқлашда фойдаланилади.

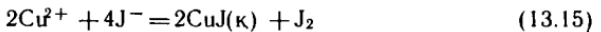
Кимёвий реакция йўналиши кислотали мухитда содир бўлиб, йодни тўлик ажралиш учун аралашма коронги жойда 10—15 минут сақлаб турилади. Эритма кислоталилиги 0,2 дан ...0,4 моль/л оралиғида бўлганда яхши натижа олинади. Кислота юкори концентрацияда бўлганда йодид иони ҳаво кислороди билан қисман оксидланади, аммо жуда паст концентрацияли кислотада реакция йўналиши сусаяди. Агар реакцияга киришувчи аралашма коронги жойда сакланмаса, у холда дихроматни қайтарилишидан ҳосил бўлган Cr^{3+} ионлари тиосульфат ионлари билан бирикиши мумкин. Натижада йодни титрлаш учун тиосульфат эритмаси ортиқча сарфланади, чунки $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ йод билан жуда секин бирикади. Юкоридаги (13.14) реакция бўйича йод тўлик ажралгандан сўнг, уни натрий тиосульфат билан титрланса, унда қийинчилик туғилмайди. Мис (II) (13.14) нинг кимёвий реакция йўналишига каталитик самара бериб, ҳатто сирка кислотали мухитда ҳам таъсиrlаниши жуда тез бўлади. Кимёвий реакция маҳсулоти хромни ацетат—комплекс рангни интенсивлиги камаяди ва эквивалент нуқтани аник ифодалашга имкон беради.

(13.14) кимёвий реакцияни қўллашни амалий аҳамияти шундаки, кам эрийдиган хроматлар (барий, қўргонин) ни йодометрик усул билан аниқлаш ҳисобланади. Бу усул анализ қилинувчи катион хромат холда чўқтирилади, сўнг кислотада эритилади:



Эритмадаги бихромат (13.14) реакция бўйича йодометрик усул билан аниқланади. Эритмага титрланган бихромат эритмасидан мўл микдорда қўшиб, барий хромат ҳосил қилиш ва реакцияда таъсиранмай колган бихроматни йод билан титрлаш билан аниқлаш ҳам мумкин.

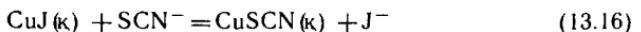
Мис миқдорини аниқлаш. Мис (II) ни стандарт йод эритмаси билан таъсирангандага иккита потенциал жуфти ҳосил бўлади. Масалан, $E_{J_2/J_2^-} = 0,545$ В ва $E_{Cu^{2+}/Cu^+} = 0,159$ В. Кўриниб турибдики, йод потенциал жуфти мисникидан анча катта. Шу сабабли йодидларни мис (II) билан оксидлаб бўлмайди. Нормал стандарт потенциалларни таққослаш шуни изохлайдики, йод билан оксидлаш йодидга нисбатан мумкин экан. Аммо Cu^{2+} ионлари билан йодидларни микдорий жиҳатдан оксидлаш мумкин экан:



Cu^{2+} билан J^- бирикиши натижасида мис (II) фактат Cu^+ гагина қайтарилимай, балки кам эрийдиган CuJ ҳосил бўлади, бу эса Cu^{2+}/Cu^+ потенциали қийматини етарли микдорда орттиради, яъни Cu^{2+}/Cu^+ нормал стандарт потенциал жуфти 0,865 га teng бўлиб олади (бу 6,3 бўлимда кўрсатилган). Айни қиймат $J_2/2J^-$ потенциалидан анча катта бўлади. Реакциядан ажралган йод натрий тиосульфат билан титрланади.

(13.15) кимёвий реакция йўналишига йод микдори концентрацияси стехиометрик ҳисоблашга нисбатан 4—5 марта ортик бўлиши керак ва эритманинг кислоталилиги унга катта таъсири кўрсатади. Аммо водород иони кимёвий реакцияга киришмаса ҳам, ўз таъсирини кўрсатади. Анализ бажарилаётганда эритма кучсиз кислотали муҳитда бўлгани яхши, акс ҳолда нейтрал муҳитда Cu^{2+} гидролизланиб, у йод ионлари билан жуда секин реакцияга киришади ва жараённи бажариш вакти чўзилади ҳамда эквивалент нуктани белгилаш мураккаблашади. Мисни йодометрик усул билан титрлашда эритма $pH < 4$ бўлгани яхши. Кучли кислотали муҳитда ($[H^+] > 0,3$ моль/л) йод ионлари ҳаво кислороди билан оксидланади ва юқори натижада беради.

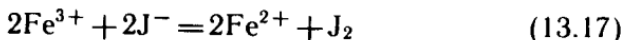
Анализ натижасини камайиши J_3^- ионларини қисман CuJ га адсорбцияланиши билан тушунтирилади. Агар эритмага калий тиоционат қўшилса ва у CuJ билан реакцияга киришиб айни таъсирашувни анча камайтириши мумкин:



Мис (I) тиоционатни эрувчанлиги CuJ га нисбатан 10 марта оз бўлгани учун (13.16) реакция йўналишини тўлик таъминлайди. Мис тиоцианат CuSCN_3^- ни адсорбламайди ва SCN^- ни киритилиши титрлаш сакрама чизигини катталаштиради. Лекин тиоцианатни титрлаш олдидан кўшиш ярамайди, чунки у йод билан оксидланиши мумкин.

Мисни йодометрик усулда аниклаш катта амалий ахамиятга эга. Бу усул таркибида бронза, латунь, мис бўлган хар хил рудалар ва ҳоказоларни анализ қилишда ишлатилади. Анализга ҳалакит берувчи Fe(III) ни эритмага фтор ёки пирофосфат ионлари кўшиб, уни олди олинади, бунда Fe^{3+} барқарор комплекс ҳосил қилиб, йодни оксидламайди. Йодометрик усул мис (II) ни аниклашда барча шароитларга амал қилинса олинадиган натижани тўғрилиги электрокимёвий усулдан қолишмайди, аммо бажарилиш вақти билан ундан устун туради.

Темир миқдорини аниқлаш. Кислотали муҳитда Fe(III) ионларини эркин йодгача оксидлайди:

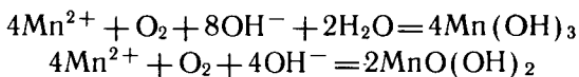


Оксидланиш жараёни миқдорий жиҳатдан тўлик боради. Йодометрик усул билан (13.17) реакция Fe(III) ни аниклашнинг асосини ташкил қиласди. Эритма етарли миқёсда кислотали ($\sim 0,1 \text{ M HCl}$) бўлиши зарур, акс ҳолда Fe(III) гидролизланади. Бирок жуда кучли кислотали муҳит яратиш ҳам яхши эмас, чунки йодид ионлари ҳаво кислороди билан оксидланиши мумкин. Эритма таркибида фосфат, пирофосфат, фтор ионлари бўлиши мумкин эмас, чунки темир айни ионлар билан комплекс бирикма ҳосил қиласди, натижада йод иони Fe(III) ни умуман оксидламайди. Хлорид кислота мўл миқдорда бўлмаслиги керак, акс ҳолда темирни хлорли комплекси ҳосил бўлиб (13.17) реакциянинг йўналишини қийинлаштиради.

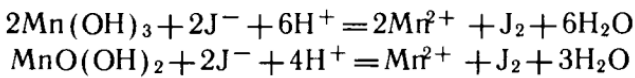
Темирни пирофосфат ва бошқа ионлар йод ионлари билан таъсиранмайдиган комплекс ҳосил қилиш мой-иллигидан фойдаланиб, уни бошқа оксидловчилар, жумладан $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ ёки Cu^{2+} аралашмаларидан ҳам аниклаш мумкин. Одатда оксидловчи аралашмаларини анализини эритмани икки қисмини титрлаш билан аникланади. Эритмани биринчи қисмига калий йодид қўшилади ва ажралган йод миқдорига караб оксидловчини умумий йигиндиси аникланади. Эритманинг иккинчи қисмига Fe(III) ни боғлаш учун калий ёки натрий пирофосфат ва

ундан кейин КJ қўшилади. Эритмани бу қисмидан ажралган йод микдори иккинчи оксидловчи таркибини белгилайди. Эритманинг биринчи ва иккинчи қисмини титрлаш учун сарфланган тиосульфат айрмаси бўйича анализ қилиш учун олинган намунадан темир микдорини хисобланади.

Сувда эриган кислороднинг микдорини аниқлаш. Сувда эриган кислороднинг микдори Винклернинг классик усули ишкорий мухитда $Mn(II)$ ни сувда эриган кислород билан ва сўнгра йод ионларини $Mn(III)$ ва $Mn(IV)$ гидроксидлари билан кислотали шароитда оксидлашга асосланган. Бу усулда таркибида эриган кислород бўлган сувдан анализ учун намуна олинади, устига марганец сульфат ва калий йодиднинг ишкорли эритмаси қўшилади. Сувда эриган кислород билан Mn^{2+} ишкорий мухитда тезгина оксидланади:



Марганец (III) ва $Mn(IV)$ гидроксидлар кислотали мухитда йод ионларини оксидлайди ва чўкма эрийди:



Ажралиб чиқкан йод тиосульфат билан титрланади ва сувда эриган кислород микдори хисобланади. Гарчи марганец (II) кислород компонентлари номаълум нисбатда бўлган $Mn(OH)_3$ ва $MnO(OH)_2$ гаралашмаларини хосил қиласа ҳам у анализни мураккаблаштирумайди, чунки реакцияда ажралган йод микдори сувда эриган кислородга эквивалент бўлиб қолади.

Винклер усули бўйича кислород микдорини аниқлашда эритмада кислороддан ташқари Mn^{2+} ни оксидланиши $Mn(III)$ ёки $Mn(IV)$ гидроксидлари ҳамда кислотали йодни қайтарувчи моддаларни бўлиши, хатоликни содир бўлишига асосий манба хисобланади. Шу каби, реактивлар билан киритиладиган сувда эриган кислородни эътиборга олиш ҳам қийин вазифадир. Винклер усулини турли кўринишлардаги манбалар хисобига бўлган бундай хатоликлар сезиларли камаяди. Бу эса Винклер усулини бажаришда эркин тажрибалар ҳамда намунани олдиндан қайта ишлаш соҳаларини ўз ичига олади.

Пероксидларни аниқлаш. Водород пероксид ҳамда анорганик ва органик пероксидларни кислотали мухитда

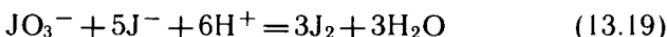
йод иони билан қайтарилади:



Эркин йод одатдагидек натрий тиосульфат билан титрланади.

Водород пероксид йодид ионлари билан секин реакцияга киришади (13.18). Кимёвий реакцияни тезлиги катализатор иштирокида ортади. Реакция тезлигини ошириш учун молибден, вольфрам бирикмалари ва бошка элементларни реакцион аралашмага қўшиш керак. Ёғ таркибидаги пероксидларни аниклашда эритувчи сифатида сувсиз сирка кислота ёки уни хлороформли аралашмаси ёки углерод (IV)-хлорид ишлатилади. Одатда йодидларни ҳаво кислороди билан оксидланмаслиги учун титрлашни атмосферада инерт газ иштирокида олиб борилади.

Кислота микдорини аниклаш. Кислота микдорини аниклаш усули асосида қуйидаги реакция ётади.

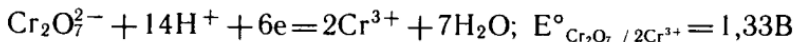


Кимёвий реакция натижасида ажралган йод микдори реакцияга киришган водород микдорига тенг. Кислота микдорини аниклаш учун нейтрал эритмага KClO_3 ва KCl аралашмаси қўшилади ва ажралган йод натрий тиосульфат билан титрланади. Бу усул билан кучли кислота, ҳатто суюлтирилган эритма (10^{-3}M) бўлса ҳам анализ жуда ҳам яхши натижга беради. Кучсиз кислотани титрлаш анча мураккаб, чунки улар (13.19) реакция схемаси бўйича йўналиши тўлиқ бўлмайди. Масалан, сирка, оксалат, вино ва бошка кислоталар ҳатто 24 соат давомида ҳам тўлиқ реакцияга киришмайди. Лекин бу каби ва бошка кислоталарни ҳам, агар улар диссоциланиш константаси 10^{-6}M ва ундан катта бўлса тескари титрлаш усули бўйича аниклаш мумкин. Анализга олинган эритмага KJO_3 ва KJ аралашмаси ҳамда титрланган мўл микдорда тиосульфат қўшилади ва 20—30 минутдан сўнг ортиқча $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ни стандарт йод эритмаси билан титрланади.

Вино, лимон ва бир қатор оксикислоталарни кальций, барий, магний ёки бошка оксикислоталар билан баркарор комплекс бирикма ҳосил қилувчи катионларни йодометрик усул билан титрлаш мумкин. Бундай шароитда оксикислоталарни одатдагича кучли кислоталар каби титрласа бўлади.

13.6. Хроматометрия усули

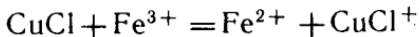
Хроматометрия усулини асосий реакцияси кислотали мухитда калий бихромат билан оксидлаш реакцияси ҳисобланади:



Реактив ролида $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ қўллангани учун айрим вактда бихроматометрия усули деб ҳам номланади. Бихроматни стандарт оксидланиш-қайтарилиш потенциали перманганатга нисбатан анча кучсиз бўлгани учун ундан кенг миқёсда фойдаланиш имконини бермайди.

Хроматометрия усулида ишчи эритма сифатида калий бихромат $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ишлатилади. Кристалл ҳолдаги $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ тоза, ташки шароитга чидамли, баркарор бўлгани учун бирламчи титрланган эритмани аниқ тортим бўйича кристалл тузидан тайёрланади. Калий бихромат эритма титри узок вакт турга оладиган, ҳатто қиздирганда ҳам парчаланмайдиган баркарор ҳисобланади. Темир (II) бихромат эритмаси билан хлорид кислота иштироқида бевосита титрланади. Бунда хеч қандай мураккаб, кийин вазият бўлмайди ҳамда оралик маҳсулот ҳосил бўлмайди. Реактивнинг камчилиги реакция маҳсулотида ранги Cr^{3+} ионларини ҳосил бўлишидир. Чунки унинг ранги эквивалент нуқтани белгилашга халақит беради. Индикатор сифатида дифениламин, дифениламинсульфокислота, фенилантранил кислота ва бошқалар ишлатилади.

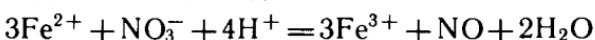
Темир ва шунга ўхшаш уран микдорини тури бирикмалар таркибидан аниқлашда хроматометрияни аҳамияти катта. Қотишма, шлак, тоғ жинслари ва шу каби бошқа моддалар эритилганда Fe(II) одатда уран U(IV) ионларига айлантирилади. Шу сабабли титрлашдан аввал Fe(III) Fe(II) га қадар қайтарилиши керак. Бундан ташқари темир (II) ни бихромат билан титрлаш реакцияси Fe(III) Fe(II) ларнинг аниқланувчи моддалар билан таъсиrlанувчи реакциясига асосланган турли аналитик усулларнинг якунловчи босқичи ҳисобланади. Қайтарувчилар алмашиниш усули бўйича анализ қилинади. Масалан, Cu(I) Fe(III) билан реакцияга киришади:



Кимёвий реакция натижасида эритмада бошланғич маҳсулотдаги CuCl га эквивалент микдорда Fe^{2+} ионлари ажралади. Оксидловчиларни колдик бўйича титрланади.

Масалан, пўлат таркибидаги хромни $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ гача оксидланади, устига титрланган Мор $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ туз эритмасидан ортиқча қўшилади ва реакцияга киришмаган микдор дихромат билан титрланади.

Нитратларни инерт фазода молибдат катализатори иштирокида Мор тузи эритмаси билан аралаштириб қайнатилади ва аниқланади:



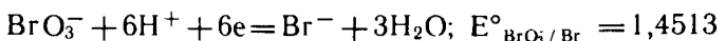
Эритма совигандан сўнг, уни бихромат билан титрланади.

Баъзи бир катионлар дихромат эритмаси билан бевосита титрланади. (Масалан, $\text{Sn}(\text{II})$, $\text{Sb}(\text{III})$ ва бошқалар).

Органик бирикмаларни анализ қилишда хроматометрия усули амалда кенг кўлланмайди. Чунки кўпчилик реакциялар тўлиқ йўналмайди ва оралиқ маҳсулот (CO билан бирга CO_2 ва бошқалар) ҳосил бўлади. Буларнинг микдорини ҳисобга олишни имкони бўлмайди. Кўпчилик моддалар бихромат билан CO_2 ва H_2O гача оксидланади. Уларни хроматометрик усул бўйича аниқлаш амалий аҳамиятга эга. Булар метанол, глицерин ва бир катор бошқа моддалардир.

13.7. Броматометрия

Броматометрик аниқлаш қўйидаги реакцияда аниқланган.



Биринчи ортиқча қўшилган бромат томчиси бром ионини эркин бромгача оксидлайди:



Айни реақция (13.20) нейтрал муҳитда бормайди. Шу сабабли таркибида KBgO_3 ва KBg бўлган нейтрал эритмани узоқ вактгача сақлаш мумкин. Эритмага кислота қўшилса реақция (13.20) жуда тез йўналади ва анча кучли оксидловчи ҳисобланган ($E_{\text{Br}_2/2\text{Br}^-} = 1,087\text{V}$) эркин бром ажралади. Шундай қилиб, иккита асосий типдаги броматометрик аниқлаш усулини кўрсатиш мумкин. Кимёвий реақцияни биринчи тури (типида) да броматларни бевосита қайтарувчиларни аниқлашда фойдаланилса, иккинчи турида (13.20) схема бўйича броматни бромид ионлари билан реақцияга киришиб эркин бромни ажрали-

шига асосланган. Биринчи типли реакцияда оралик маҳсулот сифатида эркин бром ҳам ажралиши мумкин, лекин бундан реакцияларда таъсирашувчи системага калий бромид кўшилмайди.

Броматометрияда калий бромат эритмаси аниқ тортим бўйича бевосита KBgO_3 ни кристалл тузидан тайёрланади. KBgO_3 ни сувда қайта кристалланиб ва уни 150—180°C да қуритиб тозалаш мумкин. Бромат эритма титри баъзан йодометрик усулда аниқланса ҳам бўлади. Унинг учун аниқ ўлчаб олинган бромат эритмасига KJ эритмаси кўшилади ва ажралган йод натрий тиосульфат билан титрланади. Броматнинг сувли эритмаси жуда ҳам барқарор ва узок вакт тура олади. Лекин калий бромат концентрацияси стандарт бўлиб ундаги бромидга нисбатан 5 марта ортиқча бўлиши керак. Бундай эритмага кислота кўшилганда олинган броматтага эквивалент микдорда эркин бром ажралади.

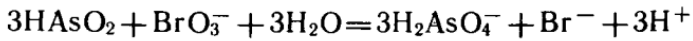
Броматометрияда азобўёклар, жумладан, метилоранж ёки метил қизил индикаторлари ишлатилади. Эквивалент нуктада индикатор оксидланиб қайтмас рангсиз маҳсулот беради. Азобўёклар бевосита броматлар билан оксидланиши мумкин. Шу сабабли эквивалент нукта якинида бир неча томчи индикатор кўшилади ва у эквивалент нуктада рангизланади. Баъзи органик бўёклар ҳам индикатор ролини бажаради, аммо улар қайтмас жараён бўлади. Жумладан *n*-этоксихризоидин, α -нафтофлавон, хинолин—сарик ва бошқалар броматометрик титрлашда эквивалент нуктада ранги қайта ўзгаради.

Броматометрия усули билан кўпчилик анерганик ва органик оксидловчи ва қайтарувчилар аниқланади. Сурма (III) микдорини аниқлашда броматометрия усулини кўллаш мухим ўрин тутади. Титрлаш хлорид кислотали мухитда 70°C киздириш билан олиб борилади.



Метилоранж индикатори рангизлангунча титрлаш давом эттирилади.

Шунга ўхшаш иситиш билан хлорид кислотали мухитда As(III) аниқланади:



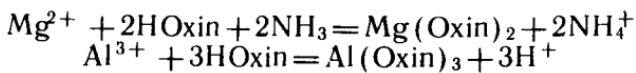
Сувли эритмадан Sb(III) ва As(III) ларнинг бирини иккинчисидан ажратмай ҳам аниқлаш мумкин. Бошида ҳар икки қайтарувчи бирга титрланади, сўнг бу эритмадаги

Sb(V) симоб метали билан Sb(III) гача қайтарилади ва яна калий бромат билан титрланади. Эритмадаги As(V) симоб билан қайтарилмайди, шунинг учун у иккинчи титрлашда халакит бермайди. Қалай (II), мис (I), таллий (I), водород пероксид, гидразин ва бошка бирикмаларни бромат билан бевосита биринишидан фойдаланиб аниклаш мумкин. Хлорид кислотали мұхитда висмут микдорини броматометрик усулда аниклаш катта аҳамиятга эга. Бу реакция металл ҳолидаги мис билан оксидлашга асосланган:

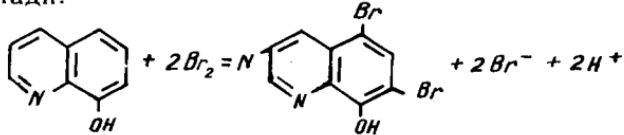


Реакция маҳсулоти бўлган мис (I) метилоранж иштирокида калий бромат эритмаси билан титрланади. Эквивалент нуктада индикатор парчаланади ва эритма Cu^{2+} хисобига ҳаво ранг тусга киради. Селенитлар, гидроксилямин ва баъзи бир моддаларнинг микдорини аниклаш иккى марта қайта титрлаш йўли билан бажарилади: а) анализ қилинувчи эритмага бироз мўл микдорда бромат солинади, сўнг унга ортиқча арсенит қўшилади ва ортиқча арсенит бромат билан титрланади. Броматометрик усул билан оксидловчиларни аниклашда (жумладан перманганат, пероксидлар, гипохлоритлар ва бошқалар) анализ қилинадиган эритмага ортиқча арсенит қўшиб, таъсирланмай колган кисми калий бромат билан титрланади.

8-Оксихинолин билан чўқадиган металл ионларини броматометрия усулида аниклаш мұхим амалий аҳамиятга эга:



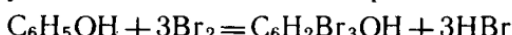
Чўкма металл 8-оксихинолин фильтрланади, хлорид кислотада эритилади ва бромат—бромид эритмаси билан титрланади:



Броматометрия усули бўйича алюминий, кадмий, кобальт, мис, қўрғошин, уран, рух ва бошқа кўпгина элементлар микдори аникланади.

Айни усулдан антрапил кислота қўллаш билан ҳам фойдаланилади. Унинг учун реакция маҳсулоти металл

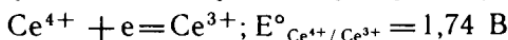
антранилатлар фильтрлаб ажратиб олинади. Чўкма хлорид кислотада эритилади. Устига мўл микдорда бромат—бромид қўшиб йодометрик усул билан титрланади. Шу усул билан рух, кобалт, мис ва бошқа элементлар аниқланади. Броматометрик анализни органик бирикмаларни анализ килишда ҳам фойдаланилади. Тиомочевина, тиоэфирлар, оксалат кислота ва бошқа моддаларни бевосита бромат билан титрлаш мумкин. Бромат—бромид эритмалари, кўпчилик органик бирикмаларни бромлаш реакциялари бўйича, уларнинг микдорини аниқлашда кенг фойдаланишга имконият яратади. Масалан, фенолни бромлаш қўйидаги схема асосида боради:



Ортиқча бромат йодометрик усул билан титрланади. Айни усул билан фенол ва уни ҳосилалари, салицил кислота, антипирин ва кўпчилик моддаларнинг микдори аниқланади.

13.8. Цериметрия

Цериметрия асосида қўйидаги ўзгариш бўлади:



Церий кучли оксидловчилардан эканлиги унинг стандарт потенциал қийматидан маълум. Потенциал жуфти $\text{Ce}^{4+}/\text{Ce}^{3+}$ эритма кислоталиги ва кислота табиатига боғлиқ. Нитрат ва хлорат кислотада потенциали сульфат ва хлорид кислотага нисбатан 0,3 В ...0,4 В юкори бўлади. Кислота концентрациясига боғлиқ бўлиши Ce^{4+} ни гидролизланishi хусусиятига боғлиқ. Шу сабабли Ce^{4+} эритмаси кислота иштирокида тайёрланади ва цериметрик титрлаш кислотали муҳитда олиб борилади. Церий потенциалини кислота табиатига боғлиқ бўлиши гидролизланувчи Ce^{4+} ионларини тегишли комплекс бирикмага айланиб $\text{Ce}^{4+}/\text{Ce}^{3+}$ потенциал жуфтининг қийматини пасайиши бўлса керак.

Ишчи эритма тайёрлаш учун $\text{Ce}(\text{NO}_3)_4 \cdot 2\text{NH}_4\text{NO}_3$, $\text{Ce}(\text{SO}_4)_2 \cdot 2\text{NH}_4\text{NO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ёки CeO_2 препаратларидан фойдаланилади. Церий нитратни титрланган эритмаси унинг аниқ тортими бўйича тайёрланади. Қолган ҳолларда церий (IV) эритма концентрацияси As(III) оксид, натрий оксалат ёки Мор тузи $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ва бошқа моддалар бўйича аниқланади. Катализатор иштирокисиз AS(III) билан реакция жуда секин боради: осмий

кислотасининг қолдиги реакция йўналишини тезлаштиради.

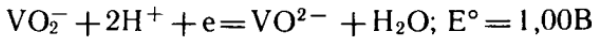
Эритмадаги Ce(IV) ионининг сарик ранги баъзи бир моддаларни титрлашда маҳсус индикатор қўллашни ҳам талаб қилмайди. Айниқса сарик ранг ҳарорат ортиши билан кучаяди. Аммо маҳсус индикаторларнинг қўлланиши аниқ натижа олишга имкон беради. Шу сабабли улардан кўпроқ фойдаланилади. Цериметрияда ферроин (темир (II) ни фенантролин билан комплекси), дефениламин ҳосилалари ва бошқалар индикатор сифатида ишлатилади. Яна Ce(IV) билан оксидланиб барқарор ранг берувчи метилоранж, метил қизил ва бошқалар ҳам ишлатилади.

Цериметрия усули билан темир (II), қалай (II), суръма (III), арсен (III), уран (IV) ва бошқа қайтарувчиларни бевосита титрлаш мумкин. Турли оксидловчилар, жумладан, мангандиоксиди, кўргошин диоксиди ва бошқаларни қолдик бўйича титрланади. Цериметрияда иккинчи ишчи эритма натрий арсенит (арсенит кислота) ёки Мор тузи хисобланади. Цериметрия усули билан баъзи бир органик бирикмалар: оксалат, тартрат, лимон, олма ва бошқа кислоталар ҳамда спиртлар, кетонлар ва бошқалар ҳам аниқланади.

13.9. Ванадотометрия

Турли валентликдаги ванадий бирикмалари билан титрлашга асосланган усул ванадотометрия усули дейилади. Булар ичидаги ванадий (V) тузлари билан титрлаш кенг қўлланиб, амалий аҳамиятга эгадир. Ванадий (V) титрлаш шароитига караб (II), (III), ва (IV) валентлигача қайтарилиши мумкин. Кислотали мухитда ванадий (V) иони реакцияга киришувчи заррача ванадил билан VO_2^+ ёки поливанадатлар бўлади.

Кимёвий реакция тенгламасини қўйидагича тасвирлаш мумкин.



Кислота концентрацияси ортиши билан V^V/V^{IV} потенциал жуфти ортиб боради.

Ванадотометрияда титрланган эритма аммоний ванадат NH_4NO_3 бўлади. Уни аниқ тортим препарат микдори бўйича тайёрлаш мумкин. Ванадий эритмаси узок вактга ча бузилмайди. Ванадотометрияда кўпинча фенилантранил

кислотаси индикатор сифатида ишлатилади.

Ванадометрия усули бўйича темир (II), вольфрам (IV), уран (IV) ва бошка металларни аниклаш мумкин. Қайтарувчилар билвосита усул билан титрлаб аникланади, яъни ортиқча ванадат эритмаси қўшилади ва қолдик Мор тузи билан титрланади.

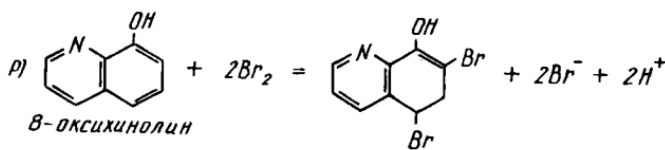
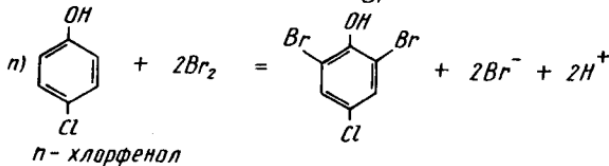
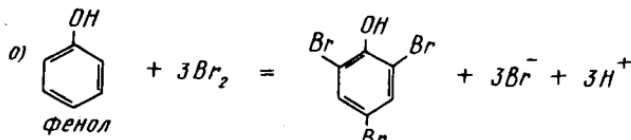
С а в о л л а р

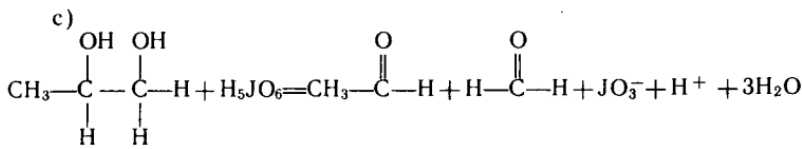
1. Сувли эритмадаги энг кучли оксидловчи ва энг кучли қайтарувчиларни айтинг ва уларни стандарт потенциал кийматларини келтиринг.

2. Титриметрик анализда фойдаланиладиган оксидланиш ва қайтарилиши реакцияларига кандай талаблар кўйилади?

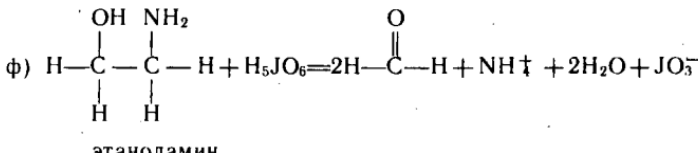
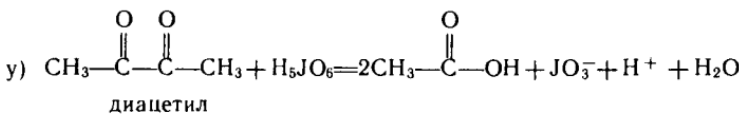
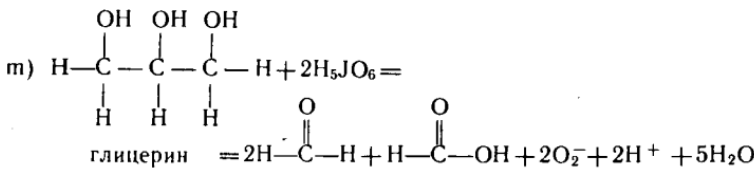
3. Куйидаги реакциялардаги оксидловчи ва қайтарувчиларнинг моляр эквивалент массасини аникланг.

- $J_2 + 2S_2O_3^{2-} = 2J^- + S_4O_6^{2-}$
- $5H_2C_2O_4 + 2MnO_4^- + 6H^+ = 2Mn^{2+} + 10CO_2 + 8H_2O$
- $H_2S + J_2 = S(k) + 2J^- + 2H^+$
- $H_2SO_3 + J_2 + H_2O = SO_4^{2-} + 2J^- + 4H^+$
- $5HAsO_2 + 2MnO_4^- + 6H^+ = 5H_3AsO_4 + 2Mn^{2+} + 2H_2O$
- $3N_2H_4 + 2BrO_3^- = 3N_2 + 2Br^- + 6H_2O$
- $6Fe^{2+} + Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ = 6Fe^{3+} + 2Cr^{3+} + 7H_2O$
- $HAsO_2 + J_2 + 2H_2O = H_3ASO_4 + 2J^- + 2H^+$
- $H_2O_2 + 2J^- + 2H^+ = J_2 + 2H_2O$
- $MnO_2(k) + 2J^- + 4H^+ = Mn^{2+} + J_2 + 2H_2O$
- $5Fe(CN)_6^{4-} + MnO_4^- + 8H^+ = 5Fe(CN)_6^{3-} + Mn^{2+} + 4H_2O$
- $N_2H_4 + 2J_2 = N_2 + 4J^- + 4H^+$
- $C_2H_4 + Br_2 = C_2H_4Br_2$



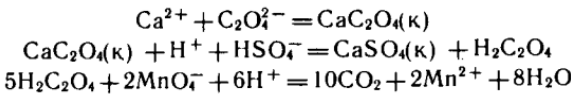


пропиленгликоль

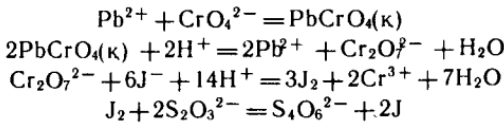


4. Күйидаги кўрсатилган реакциялар бўйича алмасиб титрлашдаги моддаларнинг моляр массасини аниқланг:

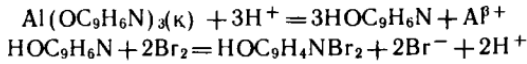
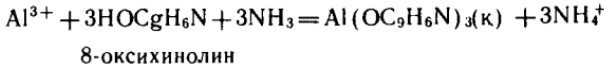
а) кальцийни (перманганатометрия усули бўйича):



б) кўрғошинни (йодометрия усули бўйича):



в) алюминий броматометрия усули бўйича):



5. Оксидланиш-қайтарилиш усули бўйича эритманинг бошлангич концентрацияси, водород ионлари концентрацияси, редокси потенциаллар фарқи титрлаш сакрама катталигига қандай таъсир килади.

6. Куйидаги кўрсатилган кандай холларда титрлаш сакрамаси катта бўлади ва нима учун?
- $\text{pH}=0,00$ да $0,1 \text{ M}$ $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни $0,02 \text{ M}$ KMnO_4 билан; $\text{pH}=0,00$ да;
 - $0,1 \text{ M}$ $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни $0,02 \text{ M}$ KBrO_3 билан;
7. Эритмага PO_4^{3-} ёки F^- ионлари кўшиб Fe^{2+} ни KMnO_4 билан титрланганда сакрама катталигига кандай таъсири этади?
8. Бир хил кислотали мухитда HNO_2 эритмаси $0,02 \text{ M}$ KMnO_4 ёки $0,02 \text{ M}$ KClO_3 билан титрланганда, кайси усууда сакрама чизиги катта бўлади ва нима учун?
9. H_2SO_3 эритмаси $0,02 \text{ M}$ J_2 билан турли pH да ($0,00$ ва $3,00$) титрланади. Сакрама чизиги кайси pH да катта бўлади?
10. Реакция $2\text{Cu}^{2+} + 4\text{J}^- = 2\text{CuJ}(\text{к}) + \text{J}_2$ чапдан ўнгга кетишини тушунтириинг. Стандарт оксидланиш-кайтарилиш потенциал жуфтлари ($\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^+$ ва J_2/J^-) бўйича аксинча бўлиши керак эди-ку?
11. Оксидланиш-кайтарилиш усулида эквивалент нукта кандай белгиланади? Аниқ мисоллар келтиринг.
12. Оксидланиш-кайтарилиш усулида қўлланиладиган маҳсус ва редокс индикатор ўртасидаги фарқ нимадан иборат?
13. Оксидланиш-кайтарилиш усули билан титрлашда охирги нукта белгилашни кайси ҳолати кенг тарқалган. Редокс индикаторли, индикаторсиз ёки маҳсус индикаторли усулларми?
14. Редокс индикаторларининг ўтиш оралиғи билан унинг стандарт оксидланиш-кайтарилиш потенциали ўргасида кандай боғланиш бор?
15. Редокс индикаторлар кандай титрланади?
16. Титрлаш сакрамаси $0,84 \dots 1,02$ В кийматга эга. Айни титрлашда кайси редокс индикаторидан фойдаланиш мумкин?
17. Эквивалент нуктадаги потенциал $1,05$ В га тенг бўлади. Эквивалент нуктани белгилашда кайси индикатор тўғри келади?
18. Эритма $\text{pH}=0$ бўлгандан $0,05 \text{ M}$ HNO_2 ни $0,02 \text{ M}$ KClO_3 титрлашда индикатор сифатида фенилантранил кислота қўллаш мумкинми?
19. Уч хил оксидланиш-кайтарилиш реакциялари учун эквивалент нуктадаги потенциал киймати: $1,16$; $0,97$ ва $0,75$. Буларнинг кайси бири учун дифенилбензидин индикаторини қўллаш мумкин?
20. Кандай реакцияларни автокаталитик жараён дейилади? Автокатализ механизмини аниқ мисолда кўрсатинг.
21. Кандай реакцияларни индуцирланган деб аталади? Туташ оксидланиш реакцияларни кандай тушунтириш мумкин?
22. Fe^{2+} ни хлорид кислотали мухитда KMnO_4 билан титрлашда хлорид ионларининг туташ оксидланиш реакция механизми кандай бўлади?
23. Эритмада Fe^{2+} ва Cl^- ионлари бўлса уни KMnO_4 билан титрлашда кандай реагент киритилади ва унинг вазифаси нимадан иборат?
24. Натрий оксалатни KMnO_4 эритмаси билан титрлашда шароит (харорат, pH , титрантни кўшиш тезлиги) кандай бўлиши керак? Керакли тушунчани беринг.
25. Калий перманганат титрини аниклашда натрий оксалат кандай холда $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ га нисбатан анча қулай бўлади.
26. Перманганатометрия усули бўйича бевосита, билвосита ва алмашлаб титрланига мисоллар келтиринг.
27. Агар эритмада темир Fe^{2+} ва Fe^{3+} ионлари кўринишда бўлса, унда $\text{Fe}(\text{II}), \text{Fe}(\text{III})$ ҳамда темирнинг умумий микдорини аниклаш йўлларини таклиф этинг.
28. Перманганатометрия ва хроматометрия усууларини ютук ва камчиликларини таккосланг.

29. Йодометрик аниқлаш қандай шароитда (харорат, эритма кислоталилиги, титрлаш муддати ва бошқа) бажарилади?

30. КJ билан қайтариш мумкинми?: а) H_2SO_4 иштирокида Fe^{3+} ни Fe^{2+} гача; б) H_3PO_4 иштирокида Fe^{3+} ни Fe^{2+} гача; в) рН=3,0 да H_3PO_4 ни $HASO_2$ гача; г) Sn^{4+} ни Sn^{2+} га; д) Cu^{2+} ни Cu^{+} га?

31. Сульфатларни йодометрик усул билан бевосита ва билвосита титрлаш мумкин. Бу қандай амалга оширилади ва нима учун қайта (билвосита) титрлаш афзалликка эга?

32. Қыйидаги моддаларни йодометрик усулда қандай аниқланади? а) оксидловчиларни; б) қайтарувчиларни; в) $Cr_2O_7^{2-}$ ва Fe^{3+} бирга бўлса? Ҳар бир усул учун кимёвий реакция тенгламасини ёзинг, хисоблаш формуласини ва аниқланувчи модданинг моляр эквивалент масса кийматини кўрсатинг.

33. Броматометрия усулида қандай индикаторлар ишлатилади? Уларни тъъсири нимага асосланган?

34. Бромат-бромидли эритма кайси моддани титрлашда кўлланилади? Бу эритманинг концентрацияси қандай белгиланади ва уни кўллашда амалда нима титрант бўлади? Кимёвий реакция тенгламасини ёзинг?

35. Сувли эритмадаги кучли кислота микдорини аниқлашда оксидланиш-қайтарилиши усулини кўрсатинг. Реакция тенгламасини ёзинг.

36. Титрлаш усули бўйича аниқланадиган моддаларни олдиндан қайтариш учун ишлатиладиган асосий реактив ва жиҳозларни (асбоблар) айтиб беринг. Бу қайтарувчилар қандай талабларга жавоб бериши керак?

37. Қыйидаги моддаларни титрлаш эгри чизигини тузинг ва уларга индикатор танланг: а) рН=0,0 ва рН=3,0 да 0,1 M $FeSO_4$ ни 0,02 M $KMnO_4$ билан; б) рН=2,0 да 0,05 M $HASO_2$ ни 0,02 M $KMnO_4$ билан; в) 0,02 M $Na_2S_2O_3$ ни 0,01 M J_2 билан; г) 0,1 M $FeSO_4$ ни 0,1 M $Ge(SO_4)_2$ билан; д) $c(H^+) = 1,0$ моль/л да 0,05 M $SnCl_2$ ни 0,05 M NH_4VO_3 эритмаси билан?

38. Эквивалент нукта атрофида титрлаш сакрамаси, оксидланиш-қайтарилиши потенциалини хисобланг ва титрлашдаги индикаторларни танланг:

- а) $c(H^+) = 0,1$ моль/л 0,05 M $FeSO_4$ ни 0,01 M $KClO_3$ билан;
- б) $c(H^+) = 0,1$ моль/л 0,1 M $FeSO_4$ ни 0,02 M $KBrO_3$ билан;
- в) $c(H^+) = 0,1$ моль/л ва 10^{-3} моль/л да 0,05 M H_2SO_3 ни 0,02 M $KMnO_4$ билан;
- г) $c(H^+) = 0,1$ моль/л да 0,05 M HNO_2 ни 0,02 M $KMnO_4$ билан;
- д) $c(H^+) = 0,1$ моль/л да 0,05 M $FeSO_4$ ни 0,01 M $K_2Cr_2O_7$ билан;
- е) $c(H^+) = 1,0$ моль/л да 0,1 моль/л да HNO_2 ни 0,02 M $KClO_3$ билан;
- ж) рН=0,0 ва рН=2,0 да 0,06 M $SnCl_2$ 0,02 M $KBrO_3$ билан;
- з) рН=0,0 ва рН=2,0 да 0,01 M H_2SO_3 0,01 M J_2 билан;
- и) $c(H^+) = 3,0$ моль/л да 0,03 M $HASO_2$ ни 0,01 M KJO_3 билан;
- к) $c(H^+) = 10^{-3}$ моль/л да 0,05 M $HASO_2$ ни 0,05 M J_2 билан;
- л) $c(H^+) = 0,1$ моль/л да 0,1 M $K_4Fe(CN)_6$ ни 0,02 M $KMnO_4$ билан;
- м) рН=1,0 да 0,05 M $U(SO_4)_2$ ни 0,05 M $KMnO_4$ билан; н) рН=0,0 да 0,03 M $HASO_2$ 0,01 M $NaClO_3$ билан; о) рН=0,0 да 0,03 M $SbCl_3$ ни 0,05 M $KBrO_3$ эритмалари билан?



Масалалар

1. Уранни U^{3+} гача қайтарилди ва эритмани ҳаво билан пуллаб U^{4+} га оксидланди. Уран эритмасининг

25,00 мл ни титрлаш учун 0,08520 н KMnO₄ эритмасидан ($f_{\text{экв}} = 1/5$) 18,35 мл сарфланди. Эритмадаги уран концентрациясини (г/л) хисобланг.

Изланувчи 25,00 мл эритмани уран массаси қуйндаги формула бўйича хисобланади:

$$m(U) = \frac{c(1/5 \text{KMnO}_4)V(\text{KMnO}_4)M(f_{\text{экв}}(U)U)}{1000}$$

Эритмадаги уран концентрациясини (г/л) қуйидагича ифодалаш мумкин:

$$c(U) = \frac{c(1/5 \text{KMnO}_4)V(\text{KMnO}_4)M(f_{\text{экв}}(U)U) \cdot 1000}{1000 \cdot 25,00}$$

Эритма KMnO₄ билан титрланганда уран қуйндаги схема бўйича оксидланади:



Бинобарин, уран эквивалентлигининг фактори:

$$f_{\text{экв}}(U) = 1/2 \text{ ва } M(1/2 U) = 1/2 \cdot 238,029 = 119,015$$

Шундай килиб, эритмадаги уран концентрацияси:

$$c(U) = \frac{0,08520 \cdot 18,35 \cdot 119,015 \cdot 1000}{1000 \cdot 25,00} = 7,4428 = 7,443 \text{ г/л}$$

ни ташкил киласди.

2. Таркибида 0,405° г MnO₂ бўлган руда H₂SO₄ иштироқида 50,00 мл 0,1000 н H₂C₂O₄ ($f_{\text{экв}} = 1/2$) эритмаси билан ишланди. Реакциядан ортиб қолган оксалат кислотани титрланганда T(KMnO₄/Fe) = 0,005836 бўлган эритмадан 21,42 мл сарфланди. Руда таркибидаги марганецни (%) миқдорини хисобланг.

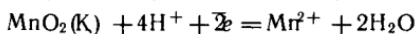
Марганецни билвосита усул бўйича титрлаб аниқланади, шу сабабли:

$$w(\text{Mn}) = \frac{c(1/2 \text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4)V(\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4) - c(1/5 \text{KMnO}_4) \cdot V(\text{KMnO}_4)}{1000} \times \\ \times M(f_{\text{экв}}(\text{Mn})\text{Mn}) \frac{100}{m(\text{намуна})}$$

Масала шартида $c(1/5 \text{KMnO}_4)$ киймати йўқ бўлиб, лекин титр T(KMnO₄/Fe) киймати берилган. KMnO₄ нинг концентрациясини айни шартли титр билан ифодалаймиз:

$$c(1/5 \text{KMnO}_4) = \frac{T(\text{KMnO}_4/\text{Fe}) \cdot 1000}{M(\text{Fe})}; f_{\text{экв}}(\text{Fe}) = 1$$

MnO₂ нинг кайтарилиши қўйидаги схема бўйича боради:



Бинобарин марганецнинг эквивалент фактори: $f_{\text{екв}}(\text{Mn}) = 1/2$,
бундан $M(1/2 \text{ Mn}) = 1/2 \cdot 54,938 = 27,469$ га тенг бўлади.

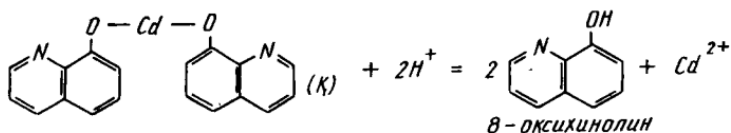
Айни кийматни бошланғич формулага кўйумиз ва рудадаги марганецнинг миқдорини топамиз:

$$\left(\frac{0,1000 \cdot 50,00}{1000} - \frac{0,005836 \cdot 1000 \cdot 21,42}{1000 \cdot 55,847} \right).$$

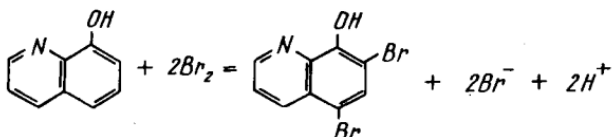
$$\cdot 27,469 \cdot \frac{100}{0,4050} = 18,7305 = 18,73\%.$$

3. 20,00 мл ҳажмли CdSO₄ эритмасига оксихинолин кўшилди. Чўкма фильтрланди, ювиди ва хлорид кислотада эритилди; ажralиб чиқкан 8-оксихинолин устига KBr кўшилди ва 18,20 мл KBrO₃ ($f_{\text{екв}}=1/16$) эритмаси билан титрланди. CdSO₄ эритмасининг моляр концентрацияси ва титрини хисобланг.

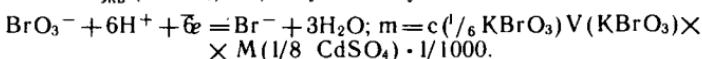
Кадмий оксихинолатнинг эриш реакциясини ёзамиз:



Ажralиб чиқкан 8-оксихинолинни KBrO₃ эритмаси билан титрланади, лекин аслида KBrO₃+Br₂ билан биркувчи Br₂ титрант ($\text{BrO}_3^- + 5\text{Br}^- + 6\text{H}^+ = 3\text{Br}_2 + 3\text{H}_2\text{O}$) хисобланади:



Тенгламадан, ҳар бир моль 8-оксихинолинга 2 моль Br₂ яъни 4 та электрон ($\text{Br}_2 + \cancel{\text{E}} = 2\text{Br}^-$) сарфланмоқда, аммо бир моль CdO₂ га 4·2=8 га электрон тўғри келади. Шу сабабли, кадмийни оксихинолат орқали броматометrik усул билан алмашлаб титрлашда кадмий сульфатни эквивалент фактори 1/8 га тўғри келади. Ҳажми 20,00 мл CdSO₄ нинг моляр эквивалент концентрациясини KBrO₃ орқали ифодаласак $f_{\text{екв}}(\text{KBrO}_3) = 1/6$ бўлади. Чунки



Дастлабки эритмадаги CdSO₄ нинг моляр концентрациясини топамиз:

$$c(\text{CdSO}_4) = \frac{c(1/6 \text{ KBrO}_3) \cdot V(\text{KBrO}_3) \cdot M(1/8 \text{ CdSO}_4) \cdot 1000}{1000 M(\text{CdSO}_4) \cdot 20,0} =$$

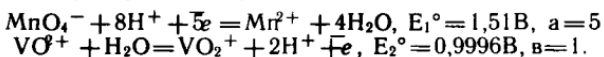
$$= \frac{0,1010 \cdot 18,20}{8 \cdot 20,00} = 0,01149 \text{ моль/л.}$$

Айни эритманинг титрини моляр концентрацияси бўйича хисоблаймиз:

$$T(CdSO_4) = c(CdSO_4) \cdot M(CdSO_4) \cdot 1/1000 = 0,01149 \cdot 208,47 \cdot 10^{-3} = 2,395 \cdot 10^{-3} \text{ г/мл.}$$

4. 0,1 н 20,00 мл ванадил сульфат $VOSO_4$ ($f_{\text{экв}}=1$) ни N фенилантранил кислота индикатори иштирокида $[\text{H}^+] = 1 \text{ моль/л}$ бўлган 0,1н KMnO_4 ($f_{\text{экв}}=1/5$) эритмаси билан титрланади. Индикатор хатосини (ўтиш оралиғи $E_{\text{инд}} = \pm 0,03 = 1,08 + 0,03 \text{ В}$) хисобланг.

Кўйидаги ярим реакцияларда E° кийматидан фойдаланамиз:



бунда a ва b лар тегишли ярим реакциялардаги йўқотилган ёки биринчирилган электрон сонлари. Эквивалент нуктада оксидланиш-қайтарилиш системасининг потенциал кийматини топамиз:

$$E = \frac{aE_1^\circ + bE_2^\circ}{a+b} = \frac{5 \cdot 1,51 + 1,09996}{6} = 1,42 \text{ В}$$

Бу тенгламада E_1° ва E_2° лар $[\text{H}^+] = 1 \text{ моль/л}$ бўлган эритмадаги нормал оксидланиш-қайтарилиш потенциал жуфт киймати.

Кўлланилган индикаторни ўтиш оралиғи $1,05 + 1,11$ В ни кўрсатади (масала шартига каранг. Эквивалент нуктада E киймати ($1,42$ В) индикаторни ўтиш интервали юкори кисми кийматидан катта бўлгани учун, индикатор сифатида ишлатилган N фенилантранил кислотада $VOSO_4$ эритмани бир кисми титрланмай колади, шу билан бирга титрлаш охирида потенциал киймати $1,11$ В ни (айни холда ўтиш интервалининг юкори кисмини оламиз) ташкил этади. Бу катталикни Нернст тенгламасига ванадий потенциал жуфти учун кўйилади ва хатолик топилади:

$$1,11 = 0,9996 + 0,059 \lg \frac{[\text{VO}_2^+]}{[\text{VO}^{2+}]};$$

$$\lg \frac{[\text{VO}_2^+]}{[\text{VO}^{2+}]} = \frac{1,11 - 0,9996}{0,059} = \frac{0,1106}{0,059} = 1,87;$$

$$\frac{[\text{VO}_2^+]}{[\text{VO}^{2+}]} = 10^{1,87} = 74, \text{ яъни } [\text{VO}_2^+] = 74 \cdot [\text{VO}^{2+}]$$

$$\begin{aligned} \text{Хатолик} &= \frac{[\text{VO}^{2+}] \cdot 100}{[\text{VO}^{2+}] + [\text{VO}_2^+]} = \\ &= \frac{[\text{VO}^{2+}] \cdot 100}{[\text{VO}_2^+] + 74[\text{VO}^{2+}]} = \frac{100[\text{VO}^{2+}]}{75[\text{VO}^{2+}]} = 1,33\%. \end{aligned}$$

Эритма титрланмай колгани сабабли, титрлаш хатоси мағфий, яъни — 1,33% бўлиши керак. Айни холда хатолик анча катта бўлгани

учун VO^{2+} ни эритмаси билан титрлашда айни индикаторни тавсия этилмайди.

5. Куйидаги эритмаларни тайёрлаш учун KMnO_4 массасидан канчадан олиш керак:

а) 500,00 мл 0,05 н ($f_{\text{кв}} = 1/5$) эритма; б) $T(\text{KMnO}_4 / \text{Fe}) = 0,005932$ ли эритмадан 500,00 мл; в) $T(\text{KMnO}_4 / \text{CaO}) = 0,005246$ ли эритмадан 250 мл.

Хамма холатларда ҳам титрлаш кислотали мухитда бажарилиши кўзда тутилган. Жавоб: а) 0,7902 г; б) 1,6786 г; в) 1,4783 г.

6. 500,00 мл $T(\text{KMnO}_4 / \text{Fe})$ эритма тайёрлаш учун неча миллилитр 0,5000 н KMnO_4 эритмадан қанча ҳажм кўшиш керак? Эритма титрлари:

а) $T(\text{KMnO}_4) = 0,004250$; б) $T(\text{KMnO}_4 / \text{Fe}) = 0,00400$ бўлсин. Жавоби: а) 111,35 мл; б) 25,07 мл.

7. 500,0 мл 0,1000 н $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ($f_{\text{кв}} = 1/6$) дан куйидаги концентрацияли эритма олиш учун қанча ҳажмгача суюлтириш керак: а) $T(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 / \text{Fe}) = 0,003922$ б) $T(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 / \text{Fe}) = 0,00500$? Жавоби: а) 625,1 мл; б) 558,5 мл.

8. $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ да куйидаги эритма тайёрлаш учун ундан қанча масса олиш керак: а) 500,0 мл 0,02 н ($f_{\text{кв}} (\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = 1$); б) 200,0 мл $T(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 / \text{J}_2) = 0,006432$; в) 250,0 мл $T(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 / \text{Cu}) = 0,001345$? Жавоби: а) 2,48182; б) 2,5157; в) 1,3132 г.

9. Сульфат кислотали мухитда 20,00 мл FeSO_4 эритмасини титрлаш учун 22,50 мл 0,1000 н $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ($f_{\text{кв}} = 1/6$) сарфланди. 200,0 мл темир сульфатнинг эритмасини 0,0500 н ($f_{\text{кв}} = 1$) га келтириш учун неча миллилитр сув кўшиш керак? Жавоб: 0,1019 моль/л.

11. Таркибида 1,09% марганец бўлган 0,2548 г пўлат тортими эритилди, марганец MnO_4^- гача оксидланди ва 18,50 мл $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ эритмаси билан титрланди. $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ эритмасининг моляр эквивалент концентрациясини ва унинг титрини M бўйича хисобланг. Жавоб: 0,01366 моль/л. 1/2 Na_3ASO_4 ; 0,0001501 г мл.

12. Агарда уни тегишили усул бўйича эритиб хосил килинган Fe(II) ни титрланганда 20,00 мл 0,1 н KMnO_4 ($f_{\text{кв}} = 1/5$) сарфланган бўлса, анализ учун таркибида 60% Fe_2O_3 бўлган рудадан қанча олиш керак? Жавоб: 0,27 г.

13. Таркибида 0,3% олтингурут бор моддадан хосил килинган H_2S ни титрлашга 10,00 мл 0,0500 н ($f_{\text{кв}} (\text{J}_2) = 1/2$) эритмаси сарфланди. Ўша моддадан қанча олинганлигини хисобланг? Жавоб: 2,6717 г.

14. Кислотали KJ эритмасига 20,00 мл 0,1133 н ($f_{\text{кв}} = \frac{1}{5}$) KMnO_4 кўшилди. Реакциядан ажралган йодни 25,90 мл $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ билан титрланди. Эритма $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ нинг моляр эквивалент концентрациясини хисобланг. Жавоб: 0,08749 моль/л.

15. Агар 20,00 мл $T(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 / \text{Fe}) = 0,005584$ г/мл эритмага KJ кўшилди, ажралган J_2 32,46 мл $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ билан титрланди. Эритма $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ концентрациясини (моль/л) хисобланг. Жавоб: 0,06161 моль/л.

16. Тортими 0,1500 г $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ устига HCl ва мўл микдорда HJ кўшилди. Гипосульфат эритмасининг моляр эквивалент концентрациясини ва $T(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 / \text{J}_2)$ ни хисобланг. Жавоби: 0,1413 моль/л; 0,01793 г/мл.

17. 0,5600 г техник натрий сульфитдан 200,0 мл эритма тайёрланди. Эритмани 20,00 мл ни титрлаш учун $T(\text{J}_2 / \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3) = 0,002473$ ли 20,20 мл йод эритмаси сарфланди, намунадаги $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ нинг % масса улушини хисобланг. Жавоби: 91,15%.

18. 20,00 мл FeCl_3 эритмасидаги темир SnCl_2 билан Fe^{2+} га

кайтарилиди (ортиқча SnCl_2 симоб (II) хлорид йўқотилди) ва 20,00 мл 0,1045 н KMnO_4 ($f_{\text{экв}} = \frac{1}{5}$) билан титрланди. Бошланғич эритмани 100,00 мл да қанча Fe^{2+} бўлган? **Жавоб:** 0,5603 г.

19. 2,5000 г пергидрол 500,00 мл жамми үлчов колбасига солинди ва сув билан тўлдириб яхшилаб аралаштирилди. Унинг 25,00 мл га 0,1 н KMnO_4 ($f_{\text{экв}} = 1/5$) ($K = 1,124$) эритмасидан 18,72 мл сарфланди. Пергидролдаги H_2O_2 нинг масса улушини % хисобланг. **Жавоб:** 28,63%.

20. Анализа олинган намуна факат Fe ва Fe_2O_3 дан иборат, ундан 0,2250 г тортил олинди. Темирни Fe^{2+} га кайтарилиди ва 37,50 мл 0,0991 н KMnO_4 ($f_{\text{экв}} = 1/5$) билан титрланди. Анализ намунасидағи Fe ва Fe_2O_3 га тегишили масса (%) улушини хисобланг: **Жавоб:** 74,618% Fe ва 25,82% Fe_2O_3 .

21. 0,5020 г цемент эритилиб, силикат кислота ажратилгандан сўнг темирни Fe^{2+} га кайтарилиди ҳамда 15,41 мл дихромат калий ($f_{\text{экв}} = 1/6$) билан титрланди. Цементдаги Fe_2O_3 нинг % масса улушини хисобланг. **Жавоб:** 2,50%.

22. Массаси 0,1000 г темир оксид эритилиб, темирни Fe^{3+} гача қайтарилигандан сўнг титрлашга 12,61 мл 0,9931 н $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ($f_{\text{экв}} = 1/6$) эритмаси сарфланди. Анализланувчи оксид қайси формулага эга (FeO , Fe_2O_3 ёки Fe_3O_4 эканлигини аникланг. **Жавоб:** Fe_2O_3 .

23. 0,2600 г техник CuCl_2 хлорид кислотали $\text{FeNH}_4(\text{SO}_4)_2$ да эритилиди. Эритмада ҳосил бўлган Fe^{2+} ионлари 20,18 мл 0,1200 н билан титрланди. Намунадаги % масса улушни топинг. **Жавоб:** 92,21%.

24. Агар 0,9122 г бронзани титрлаш учун 15,73 мл 0,03523 н. J_2 ($f_{\text{экв}} = 1/2$) сарфланди. Бронза таркибидағи Sn нинг масса улушини хисобланг?. **Жавоб:** 3,61%.

25. 0,1906 г кўмир таркибидағи гугурт SO_2 га айлантирилди. Суюлтирилган крахмал эритмасига шимдирилди ва 20,45 мл 0,02088 н J_2 ($f_{\text{экв}} = 1/2$) эритмаси билан титрланди. Кўмирдаги олтингуругуртнинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 3,59%.

26. Оҳактошни 0,1862 г тортими HCl да эритилди ва ундағи Ca^{2+} ионлари $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ҳолда чўқтирилди. Чўкма фильтрланди, ювиди ва суюлтирилган сульфат кислотада эритилди. Ҳосил килинган $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ 22,15 мл калий перманганат ($T_{\text{KMnO}_4/\text{CaCO}_3} = 0,005820$) эритмаси билан титрланди. Оҳактош таркибидағи CaCO_3 нинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 69,23%.

27. Эритмадаги Ca^{2+} ни CaC_2O_4 ҳолда чўқтирилди, чўкма фильтрланди, ювиди ва суюлтирилган H_2SO_4 да эритилди. Ҳосил бўлган кислота $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ 20,15 мл $T(\text{KMnO}_4/\text{CaO}) = 0,01752$ KMnO_4 билан титрланди. Эритмадаги Ca^{2+} нинг массасини хисобланг. **Жавоб:** 0,2523 г.

28. 50,00 мл эритма таркибидағи уранни, U^{3+} га кайтариш учун Джанс редуктори орқали ўтказилди. Эритмага ҳаво пулфаб, уранни U^{4+} га оксидланди ва уни титрлаш учун 21,30 мл 0,09940 н ($f_{\text{экв}} = 1/6$) эритмаси сарфланди. Эритмадаги уран концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 5,04 г/л.

29. 25,00 мл эритмадаги вольфрам гранулаланган кўроғшин ёрдамида W(III) гача кайтарилиди. Сўнгра эритмага темир аммоний аччиктош мўл микдорда кўшилди ($\text{W(III)} + 3\text{Fe}^{3+} \rightarrow \text{W(VI)} + 3\text{Fe}^{2+}$). Ажралган Fe^{2+} ионлари индикатор дифениламинно сульфат кислота ёрдамида ($f_{\text{экв}} = 1/6$) 21,20 мл 0,05025 н $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ эритмаси билан титрланди. Эритмадаги вольфрам концентрациясини (м/мл) аникланг. **Жавоб:** 2,61 мг/мл.

30. Таркибида 0,1510 г техник KClO_3 бўлган эритмага 100,00 мл 0,09852 н $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ($f_{\text{екв}}=1/2$) кўшилди. Ортиқча кисми 22,00 мл 0,1146 н KMnO_4 ($f_{\text{екв}}=1/5$) эритмаси билан титрланди. Анализ қилинувчи намунадаги KClO_3 нинг масса улушини (%) хисобланг. Жавоб: 98,23%.

31. Таркибида 0,6600 г $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ бўлган суюлтирилган H_2SO_4 билан ишланди ва ортиқча оксалат кислота 23,26 мл 0,1129 н KMnO_4 ($f_{\text{екв}}=1/5$) эритма билан титрланди. Табиий пиролюзит таркибидаги MnO_2 нинг масса улушини (%) хисобланг. Жавоб: 74,91%.

32. Таркибида 65% атрофида MnO_2 бўлган намуна, 50,0 мл 0,1 н оксалат кислота ($f_{\text{екв}}=1/2$) билан ўзаро таъсирилашувидан сўнг, ортиқча $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ 25,0 мл KMnO_4 (1,00 мл KMnO_4 1,05 мл оксалат кислотага эквивалент бўлсин) эритмаси билан титрланди. Намунанинг масса улушини хисобланг. Жавоб: 0,1588 г.

33. KClO_3 эритмага 50,00 мл 0,1048 М FeSO_4 эритмаси қўшилди, уни ортиқчаси 20,00 мл 0,09450 н KMnO_4 ($f_{\text{екв}}=1/5$) билан титрланди. Эритмада қанча масса KClO_3 бўлган? Жавоб: 0,0684 г.

34. Агарда уни 25,00 мл CaCl_2 эритмасига 40,00 мл 0,1000 н $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ ($f_{\text{екв}}=1/2$) кўшилса ва чўкма $\text{CaC}_2\text{O}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ажратилиб ортиқча $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ ни титрлаш учун 15,00 мл 0,02000 н KMnO_4 ($F_{\text{екв}}=1/5$) сарфланган бўлса 250 мл эритмада қанча кальций массаси бор? Жавоб: 0,7415 г.

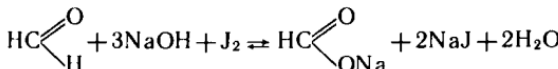
35. 1,2430 г пўлат эритилгандан сўнг ва ундаги хром $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ гача оксидланди. Эритмага 35,00 мл Мор тузи қўшилди ва ортиқча Fe^{2+} 16,12 мл KMnO_4 билан титрланди. Агар $T(\text{KMnO}_4)=0,001510$ бўлиб, 25,00 мл Мор тузи эритмаси 24,10 мл KMnO_4 эритмага эквивалент бўлса, пўлат таркибидаги Cr нинг масса улушки (%) ни хисобланг. Жавоб: 1,17%.

36. Оғзи берк шиша найчада 1,025 г нитроза (H_2SO_4 ни азот оксидлари аралашмаси) тортиб олиб, уни 25,00 мл 0,1000 н KMnO_4 ($f_{\text{екв}}=1/5$) солинди. Реакция тутагандан сўнг 20,00 мл 0,1000 М FeSO_4 қўшилди ва ортиқча темир (II) 17,50 мл 0,1000 н KMnO_4 эритмаси билан титрланди. Нитроза таркибидаги N_2O_3 ни масса улушки (%) хисобланг. Жавоб: 4,17%.

37. Na_2SO_3 дан 0,4680 г тортиб олиб, унга 100,0 мл 0,1000 н J_2 ($f_{\text{екв}}=1/2$) эритмаси қўшилди. Ортиқча йодни 42,40 мл $T(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3/\text{Cu}=0,006215$ титрли $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ билан титрланди. Намунадаги Na_2CO_3 нинг умумий масса улушки (%) хисобланг. Жавоб: 80,53%.

38. 25 мл H_2S эритмаси устига 50,00 мл 0,01960 н қўшилди ва ортиқча йод 11,00 мл 0,02040 н J_2 ($f_{\text{екв}}=1/2$) билан титрланди. Эритмадаги H_2S нинг концентрациясини (г/л) хисобланг. Жавоб: 0,5150 г/л.

39. Таркибида формальдегид HCHO бўлган 0,2879 г техник препарат сувда эритилди. Устига 50,00 мл 0,1004 н J_2 ($f_{\text{екв}}=1/2$) қўшилди.



Эритмага кислота қўшилгандан сўнг ортиқча йодни титрлашга 15,20 мл титри $T(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)=0,01600$ г/мл $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ сарфланди. Препаратдаги формальдегиднинг масса улушки (%) хисобланг. Жавоб: 18,16%.

40. Хлорид кислотали гидроксиламинни 26,00 млга 25,00 мл 0,1 н KBrO_3 ($f_{\text{екв}}=1/6$) ($K=0,9876$) эритма қўшилди.



Ортиқча броматни йодометрик усул билан 15,00 мл $T(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)=0,01634$ тиосульфат эритмаси билан титрланди. Гидроксиламин NH_2OH эритмаси-

нинг концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 0,2023 г/л.

41. 20 мл CrO_4^{2-} ионлари бўлган эритмадан хром (III) ни аниглаш учун 50,00 мл 0,1032 н $\text{NaBrO}(\beta_{\text{кв}}=1/2)$ ва бир оз микдорда концентранганди NaOH кўшилди. Ортиқча гипобромит 21,45 мл 0,1014 н $\text{H}_2\text{O}_2(\beta_{\text{кв}}=1/2)$ эритма билан титрланди. Cr^{3+} концентрацияси анализланувчи намунада (г/л) қандай бўлган? **Жавоб:** 2,5868 г/л.

42. Агар 0,6215 г руда таркибидаги мис Cu^{2+} ҳолда эритмага ўтказилди. Устига КJ кўшиб, ажралган J_2 ни титрлаш учун титри $T_{(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3/\text{Cu})}=0,006208$ бўлган 18,23 мл натрий гипосульфат эритма сарфланди. Руда таркибидаги миснинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 18,21%.

43. Кислотали H_2O_2 устига мўл микдорда КJ ва катализатор сифатида бир неча томчи молибден тузи кўшилди. Ажралган J_2 22,40 мл 0,1000 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3(\beta_{\text{кв}}=1)$ эритма билан титрланди. Эритмада қанча масса H_2O_2 бўлган? **Жавоб:** 0,03848 г.

44. 3% ли 25,00 мл H_2O_2 250,0 мл га суюлтирилди. Уни HCl ва КJ билан ишлангандан сўнг, уни йодометрик усулда титрлашма 25,00 мл 0,1500 М $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ сарфланди. Водород пероксид эритмасидан неча мл олиш керак бўлади. **Жавоб:** 21,26 мл.

45. Таркибида 2% хлор тутган хлорли сувдан қанча ҳажм олиш керак. Уни йодометрик усул билан титрлаш учун 20,00 мл атрофида титри $T_{(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O})}=0,02453$ бўлган натрий тиосульфат сарфланди? **Жавоб:** 3,50 мл.

46. Ҳажми 250,0 мл колбага 3,359 г белил оҳак олиб белгисига қадар сув солинди. Айни эритмани 25,00 мл титрлаш учун 18,29 мл $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ $T_{(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O})}=0,2453$ гипосульфат керак бўлди. Белил оҳак таркибидаги актив хлор масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 19,08%.

47. Оксидловчи хоссали эритмадан 20,00 мл олиб 250,0 мл га суюлтирилди. Ундан 50,00 мл олиб йодометрик усул билан титрланганди 21,16 мл 0,1241 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3(\beta_{\text{кв}}=1)$ эритмаси сарфланди. Бошланғич эритма таркибидаги актив хлор концентрациясини (г/л) хисобланг. **Жавоб:** 23,2745 г/л.

48. Техник FeCl_3 ни 4,208 г тортими 250,0 мл ўлчов колбада эритилди. Эритмадан 20,00 мл ўлчоғи КJ ва кислота кўшилди. Ажралган йод 22,10 мл 0,09230 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3(\beta_{\text{кв}}=1)$ билан титрланди. Намунадаги FeCl_3 масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 98,28%.

49. Таркибида MnO_2 бўлган 0,1000 г руда тортими концентранганди HCl билан ишланди. Хосил бўлган хлор ҳайдалди ва КJ эритмасига шимдирилди. Ажралган йод 21,25 мл 0,05200 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3(\beta_{\text{кв}}=1)$ эритмаси билан титрланди. Руда таркибидаги MnO_2 нинг масса улушини (%) хисобланг. **Жавоб:** 48,03%.

50. 25,00 мл ҳажмли эритмадаги қўргошин PbCrO_4 кўринишда чўқтирилди. Чўкма фильтрланди, ювилди, кислотада эритилди ва мўл микдорда КJ кўшилди. Ажралган йод титрланганди 21,50 мл 0,1000 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3(\beta_{\text{кв}}=1)$ эритма сарфланди. Эритмадаги қўргошин концентрациясини (моль/л) хисобланг. **Жавоб:** 0,0290 моль/л.

51. Эритма таркибидаги Na_2SO_4 ни йодометрия усули билан аниглашда SO_4^{2-} ионлари турли ўзгаришларга учратиб эквивалент микдорда аралаштирилди. Эритма кислотали ҳолга келтирилиб устига CrO_4^{2-} кўшилди. Ажралган йод титрланганди 20,40 мл 0,01980 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ($\beta_{\text{кв}}=1$) эритмаси сарфланди. Изланувчи эритмада қанча масса Na_2SO_4 бўлган?

52. 20,00 мл эритмани HCl ва мўл микдорда KJO_3 ва КJ кўшилганди ажралгани J_2 ни титрлашга 18,25 мл 0,02 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$

($f_{\text{екв}}=1$) $K=0,9825$ эритма сарфланди. HCl билан KJO_3 ва KJ ни таъсирилашув реакция тенгламасини ёзинг ва анализланувчи 200,0 мл эритмадаги HCl массасини хисобланг. *Жавоб:* 0,1308 г.

53. Эритмадаги FeCl_3 ва $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ аралашма ҳажми 100,0 мл га келтирилди ва иккита алохида намуна (20,00 мл) олиб йодометрик усул билан титрланди. Титрлашни биринчи намунасига V мл 0,02000 н $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ($f_{\text{екв}}=1$) сарфланди ва бу Fe ва Cr ни йигиндисига тӯғри келади. Эритмани иккинчи кисмига Fe^{+} ни комплекс ҳолда боғлаш учун натрий пирофосфат кўшилди ва титрлашда ўша концентрацияли эритмадан V_2 мл $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ сарфланди. Эритмадаги темир ва хром массасини (жадвалга каранг) хисобланг.

T/н	V ₁ мл	V ₂ мл	T/н	V ₁ мл	V ₂ мл
1.	19,45	12,20	4.	18,67	9,23
2.	20,50	11,40	5.	22,05	15,80
3.	21,72	10,35	6.	12,12	6,60

Жавоб: 1) 0,0405 г Fe ва 0,0212 г Cr, 2) 0,0508 г Fe ва 0,0198 г Cr; 3) 0,0635 г Fe ва 0,0179 г Cr; 4) 0,0527 г Fe ва 0,0160 г Cr; 5) 0,0349 г Fe ва 0,0274 г Cr; 6) 0,0755 г Fe ва 0,0114 г Cr.

54. Туз эритмаси таркибидағи металл (вариантлар бўйича жадвалга каранг) оксихинолат ҳолда чўқтирилди, чўкма фильтрланди, ювиди ва HCl да эритилди. Ажралган 8-оксихинолинга KBg кўшгандан сўнг, метил-кизил индикатори орқали KBgO_3 эритмаси билан (асосан KBgO_3 ва KBg таъсириланишидан ҳосил бўлган B_2O_5 титрант хисобланади) титрланди. 25,00 мл анализланувчи эритмани титрлашга V мл 0,1085 н KBgO_3 ($f_{\text{екв}}=1$) сарфланган бўлса (жадвалга каранг) металл туз эритмасининг концентрациясини (моль/л ва мг/мл) хисобланг.

Вариантлар	Туз формуласи	Р-яга бўйича туздағи металл атомига биноан моль/л	Титрлаш	Вариантлар	Туз формуласи	Р-яга биноан туздаги металл атомига биноан мольда	Титрлаш
1	$\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$	6	23,00	7	Mg_2SiO_4	4	19,95
2	$\text{Al}(\text{NO}_3)_3$	6	20,75	8	MnCl_2	4	19,06
3	$\text{Bi}(\text{NO}_3)_3$	6	18,41	9	$\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$	4	21,91
4	$\text{Cd}_2\text{P}_2\text{O}_7$	4	21,20	10	SbCl_3	6	23,14
5	CuSO_4	4	21,84	11	SnCl_2	4	20,82
6	$\text{Cu}_2(\text{OH})_2\text{CO}_3$	4	20,90	12	$\text{Zn}_3(\text{PO}_4)_2$	4	22,65

Жавоб: 1) 0,004156 моль/л ва 1,423 мг/мл; 2) 0,007505 моль/л ва 1,598 мг/мл; 3) 0,006658 моль/л ва 2,638 мг/мл; 4) 0,005750 моль/л ва 2,293 мг/мл; 5) 0,01185 моль/л ва 1,891 мг/мл; 6) 0,005669 моль/л ва 1,254 мг/мл; 7) 0,005411 моль/л ва 0,761 мг/мл; 8) 0,01034 моль/л ва 1,301 мг/мл; 9) 0,01189 моль/л ва 3,867 мг/мл; 10) 0,008369 моль/л ва 1,909 мг/мл; 11) 0,01130 моль/л ва 1,539 мг/мл; 12) 0,004096 моль/л ва 1581 мг/мл;

— 55. Органик бирикмалардан бири (жадвалга каранг) 0,1000 г 250,0 мл ҳажмли ўлчов колбада эритилди ва белгисигача сув билан тўлдирилди. Айни эритмадан 20,00 мл олиб устига 50,00 мл 0,09815 н калий бромат-бромид ($f_{\text{KBr}} (\text{KBrO}_3) = 1/6$) кўшиб ортикаси йодометрик усули билан титрланганда V мл 0,1049 и $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ($f_{\text{KBr}} = 1$) сарфланди. Анализланувчи намунадаги асосий модданинг масса улушкини (%) хисобланг.

Вариант	Модда	Формуласи	M г/моль	Р-я бўйича $n(\text{Br}_2)$ ни модда моль хисобида	$V(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)$, мл
1	н-Толуидин	$\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_2$	107,16	3	10,15
2	Резорцин	$\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})_2$	110,12	3	9,41
3	Фенол	$\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$	94,12	3	8,95
4	0-крезол	$\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{OH}$	108,14	3	11,36
5	Анилин	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$	99,13	3	8,15
6	Ацетанилид	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NHCOCH}_3$	135,16	3	15,62
7	о-нитрофенол	$\text{NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{OH}$	139,12	2	28,06
8	Тимол	$\text{CH}_3(\text{C}_3\text{H}_7)\text{C}_6\text{H}_3\text{OH}$	150,21	2	27,15
9	Сульфаниламид	$\text{C}_{12}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_2\text{S}$	278,34	2	36,05
10	8-оксихинолин	$\text{C}_9\text{H}_6\text{NOH}$	145,17	2	27,62
11	β -нафтол	$\text{C}_{10}\text{H}_7\text{OH}$	144,17	1	36,41
12	2,4-Динитрофенол	$\text{C}_6\text{H}_3\text{OH}(\text{NO}_2)_2$	184,11	1	39,17

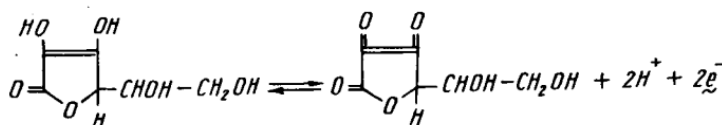
Жавоб: 1) 85,79%; 2) 89,94%; 3) 77,82%; 4) 83,71%; 5) 78,63%; 6) 92,05%; 7) 85,39%; 8) 96,67%; 9) 97,93%; 10) 91,19%; 11) 98,04%; 12) 94,39%.

— 56. 0,1000 г органик бирикма (жадвалга каранг) эритилди ва ўнга 50,00 мл 0,500 M NH_4NO_3 эритмаси кўшилди, бунда $V(V)$ (IV) га ўтади. Ортиқча NH_4NO_3 ни индикатор сифатида фенилантранил кислота кўшиб, V мл 0,0250 M FeSO_4 эритма билан титрланди. Намунадаги асосий модданинг масса улушкини (%) хисобланг.

Вариант	Модда	$M, \text{г/моль}$	$K(NH_4VO_3)$ реакция бўйича бир мольга тегиши моль хисобида	$V(FeSO_4), \text{мл}$
1	Диметилглиоксим $(CH_3C=NOH)_2$	116,12	4	3,45
2	β - фурфуральдоксим $C_5H_5O_2N$	111,10	6	2,25
3	Купферон $C_6H_5(NO)ONH_4$	155,16	2	48,45

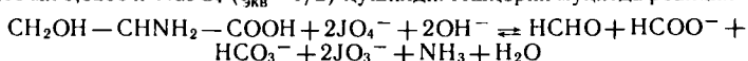
Жавоб: 1) 70,07%; 2) 45,25%; 3) 99,98%.

57. Мева шарбатидан аскорбин кислота ($M=176,13 \text{ г/моль}$) ни аниклаш учун 100,0 мл ҳажмда намуна олинди ва крахмал ҳамда йодид ионлари иштирокида 15,25 мл 0,0100 н хлорамин T($CH_3C_6H_4SO_2NCI Na \cdot 3H_2O$) билан титрланди. Агар у титрланганда айни схема бўйича оксидланса, аскорбин кислота концентрациясини хисобланг (мг/мл).



Жавоб: 0,1343 мг/мл.

58. Аминокислотани 20,00 мл эритмасига (серин, $M=105,09 \text{ г/м}$) 25,00 мл 0,0200 н $NaJO_4$ ($f_{\text{кв}}=1/2$) кўшилди. Ишқорий мухитда реакция:



Эритма CH_3COOH билан кислотали ҳолга келтирилди, устига $NaHCO_3$ ва KJ кўшилди. Йод ионлар ва перйодатни оксидланишидан ажралган йод крахмал иштирокида 9,26 мл 0,0212 н $NaASO_2$ ($f_{\text{кв}}=1/2$) билан титрланди. Бошлангич эритмадаги серин концентрациясини (г/л) хисобланг. Жавоб: 0,3992 г/л.

59. Кондаги этил спиритинг микдорини аниклаш учун массаси 0,100 г намунага HNO_3 кўшилди ва 25,00 мл 0,0200 н $K_2Cr_2O_7$ ($f_{\text{кв}}=1/6$) эритмаси (бунда этанол сирка кислотагача оксидланади) кўшилди. Ортиқча бихромат йодометрик усулда титрланганда 22,25 мл 0,0200 $Na_2S_2O_3$ ($f_{\text{кв}}=1$) эритма сарфланди. Кондаги C_2H_5OH концентрациясини (мг/л) хисобланг. Жавоб: 0,6335 мг/л.

60. Йодоформ тортими CH_3 курук KOH билан кориширилди, коришма эритилди. Ҳосил қилинган KJ га кислота ва хлорли сув тъсирида J^- ионларини JO_3^- гача оксидланди. Ортиқча хлор қайнатиш билан йўқотилди. Сўнгра эритмага KJ кўшиб, ажралган J_2 ни титрлан-

гандада 23,22 мл натрий гипосульфат $T_{Na_2S_2O_3} = 0,02560 = 0,02560$ сарфланди. Анализга қанча масса йодоформ олинган? Жавоб: 0,1025.

61. Массаси 1,500 г ўғит таркибидаги сувнинг микдорини аниклаш учун уни 9,82 мл йодопиридин (SO_2 , J_2 , C_5H_5N , Фишер реактиви) билан титрланди. Реагент титри ($T_{H_2O} = 0,0100$) метанол таркибидаги сувни стандарт эритмаси билан топилди. 2,00 мл сувнинг стандарт эритмасини титрлаш учун 5,85 мл Фишер реактиви сарфланди. Ўғит таркибидаги сувнинг масса улушкини (%) хисобланг. Жавоб: 2,24%.

62. Эритма $pH=0$ да $K_2Cr_2O_7$ билан сульфат кислотали мухитда титрланди, индикатор хатосини хисобланг, агарда:

- а) Ферроин билан (индикаторни ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,05$ В);
- б) о-дианизидин билан (ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,06$ В); в) дифениламин билан (ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,03$ В) бўлса.

Жавоб: 1) $\ll 0,01\%$; 2) $\ll 0,01$; 3) $-0,01\%$.

63. Қучли кислотали мухитда Молибден (V) ни $(NH_4)_3VO_4$ эритмаси билан титрланди, индикатор хатосини хисобланг. а) Дифениламин билан (ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,03$ В); б) натрийдифениламиносульфонат билан (ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,03$ В) в) N фенилантранил кислота билан (ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,03$ В)

Жавоб: а) $<0,01\%$; 2) $\ll 0,01\%$; 3) $\ll 0,01\%$.

64. 2 н H_2SO_4 ли мухитда $FeSO_4$ ни $KMnO_4$ эритмаси билан титрланди. Индикатор хатосини топинг.

- а) Ферроин билан (индикатор ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,06$ В);
- б) Дифениламин билан (ўтиш оралиғи $E^{\circ} \pm 0,03$ В). Жавоб: а) $\ll 0,01\%$; б) — 32,4%.

АДАБИЁТ

Алексеев В. Н. Микдорий анализ, Ўқитувчи, 1976.

Булатов М. И. Расчеты равновесий аналитической химии. Химия, 1984.

Васильев В. П. Термодинамические свойства растворов электролитов — М., Высшая школа, 1982.

Дорохова Е. Н., Прохорова Г. В. Задачи и вопросы по аналитической химии — М., Изд-во МГУ 1984.

Лайтинен Г. А., Харрис В. Е. Химический анализ — М., Химия, 1979.

Лурье Ю. Ю. Справочник по аналитической химии, Химия, 1979. 5-е изд. перераб. и доп.— М., Химия 1979.

Мусакин А. П., Храпковский А. И., Шайкинд С. П., Эфрос С. М. Задачник по количественному анализу. Изд. доп. Химия, 1972.

Петерс Д., Хайес Дж., Хифтье Ч. Химическое разделение и измерение. Теория и практики аналитической химии.— М., Химия 1978 т. 1,2

Пиккеринг У. Ф. Современная аналитическая химия М., Химия 1978
Скуг Д., К Уэст Д. Основы аналитической химии М, Мир 1979 т. 1,2.

Умланд Ф., Янсен А., Тириг Д., Вюнш Г. Комплексное соединение в аналитической химии.— М, Мир 1975.

Фритц Дж., Шенк Ч. Количественный анализ — М., Мир 1978.

Чарыков А. К. Математическая обработка результатов химического анализа, Л, Химия, 1984.

Янсон Э. Ю. Теоритические основы аналитической химии: М., Высшая школа, 1987.

МУНДАРИЖА

Сўз боши	3
1- БОБ. АНАЛИТИК КИМЁНИ АСОСИЙ РИВОЖЛАНИШ БОС-КИЧЛАРИ ВА УНИ АҲАМИЯТИ	5
1.1. Аналитик кимё предмети	5
1.2. Аналитик кимёни аҳамияти	7
1.3. Аналитик кимёни асосий ривожланиш боскичлари	8
1.4. Аналитик кимё усуллари	13
1.5. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва аналитик кимё	15
1.6. Аналитик аниклашларни умумий схемаси	18
А. АНАЛИТИК КИМЁНИ НАЗАРИЙ АСОСЛАРИ	24
2- БОБ. ЭРИТМАДАГИ РЕАКЦИЯНИ УМУМИЙ ХАРАКТЕРИСТИКАСИ	24
2.1. Асосий тушунчалар	24
2.2. Мувозанат константни ҳароратга боғлиқлиги	30
2.3. Мувозанат константи ва Гиббсни стандарт энергияси ўзгариши	31
2.4. Кимёвий реакция тезлиги	32
3- БОБ. КИСЛОТА-АСОС ТАЪСИРЛANIШ РЕАКЦИЯЛАРИ	34
3.1. Бренстенд-Лоуларни кислота-асосли протолитик назариялари	34
3.2. Люисни электрон назарияси. Ксанович ва бошқа назариялар	37
3.3. Эритувчиларнинг кислота-асосли ва бошқа баъзи бир хоссалари	38
3.4. Автопротолиз	42
3.5. Кислота-асосларни сувли эритмалардаги мувозанати	46
3.5.1. Бир негизли кислота-асослар	47
3.5.2. Кўп негизли кислота-асослар	54
3.6. Буфер эритмалар	63
3.7. Кислота-асосли индикаторлар	68
3.8. Гамметни кислотали функцияси	72
3.9. Кислота-асосли мувозанатга ион кучи ва ҳароратни таъсири	73
3.10. Кислота-асос таъсирланиш реакцияси мувозанат константи ва Гиббсни стандарт энергиясини ўзгариши	75
4- БОБ. ҚОМПЛЕКС ҲОСИЛ БЎЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ	82
4.1. Комплекс бирикмаларнинг асосий характеристикалари	82
4.2. Координацион бирикмали эритмаларда мувозанат	84
4.3. Барқарорлик константи ва Гиббсни стандарт энергиясини ўзгариши	90

4.4. Эритмадаги координацион бирикма мувозанатига ҳароратни таъсири	91
4.5. Шартли баркарорлик константи	92
4.6. Эритмада комплекс бирикма ҳосил бўлиш реакция тезлиги	95
5-БОБ. ҚИЙИН ЭРУВЧИ БИРИКМАЛАРНИ ЧЎКТИРИШ ВА ЭРИТИШ	101
5.1. Эрувчанлик кўпайтмаси	101
5.1.1. Эрувчанлик кўпайтмаси ва чўқтиришда Гиббс стандарт энергиясини ўзгариши	103
5.1.2. Чўкма ҳосил бўлиш шартлари	104
5.2.3. Қийин эрувчи бирикмаларнинг тўлиқ ионланмаган вактидаги эрувчанлик кўпайтмалари	105
5.2. Шартли эрувчанлик кўпайтма	107
5.3. Қийин эрувчи бирикмаларни эрувчанлиги	109
5.3.1. Кучли кислота таъсирида эрувчанлик	109
5.3.2. Комплекс ҳосил бўлиш хисобига чўкмани эриши	111
5.3.3. Оксидланиш-қайтарилиш натижасида эриши	112
5.3.4. Эрувчанликка эритивчиларни таъсири	113
5.4. Эрувчанликка ҳароратни таъсири	115
5.5. Икки кам эрувчини чўқтиришдаги мувозанат	115
5.6. Бирлашиб чўкиш	117
5.6.1. Адсорбция	117
5.6.2. Окклузия	119
5.6.3. Изоморфизм	120
5.7. Коллоид эритмалар	121
6-БОБ. ОКСИДЛANIШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ	127
6.1. Оксидланиш-қайтарилиш реакция тенгламалари	127
6.2. Оксидланиш-қайтарилиш потенциали	128
6.3. Кислота-асосли бирикиш, комплекс ҳосил бўлишини ва қийин эрувчи бирикмаларни ҳосил бўлишини редокс потенциалига таъсири	133
6.4. Сувни оксидланиш-қайтарилиш хоссалари	136
6.5. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида мувозанат константи	137
6.6. Оксидланиш-қайтарилиш реакция тезлиги ва механизми	139
6.7. Редокс-индикаторлар	141
6.8. Оксидланиш-қайтарилиш реакция йўналишига ион кучи ва ҳароратни таъсири	142
6.9. Оксидланиш-қайтарилиш реакция мувозанат константи ЭЮК ва Гиббс стандарт энергиясини ўзгариши	144
Б. АСОСИЙ АНАЛИЗ УСУЛЛАРИ	149
7-БОБ. АНАЛИЗ УСУЛЛАРИНИ МЕТРОЛОГИК ХАРАКТЕРИСТИКАЛАРИ	149
7.1. Хатоликларни синфларга бўлинниши	149
7.1.1. Систематик хатоликлар	150
7.1.2. Тасодифий хатоликлар	152

7.1.3. Анализни аниқлиги ва ўхшашлиги. Ўртача киймат ва стандартдан четланиш	153
7.2. Нормал тақсимланиш	155
7.3. Таксимланиш	157
7.4. Хатоликлар йиғиндиси ва кўпайтмасини топиш	162
7.5. Хатоликларни топиш	163
7.6. Икки ўртача натижани тақкослаш	167
8- БОБ. ГРАВИМЕТРИК АНАЛИЗ	176
8.1. Гравиметрик анализнинг моҳияти	176
8.2. Чўқтириш шакллари	177
8.2.1. Тўлик чўқтириш	177
8.2.2. Чўқманинг тозалиги	179
8.2.3. Чўқмаларни ювиш	183
8.3. Гравиметрик шакл	185
8.4. Гравиметрик анализ натижаларини хисоблаш	186
8.5. Чўқтириш усули бўйича миқдоран ажратиш	191
8.5.1. Гидроксид ва кучсиз кислота тузларини ажратиш	192
8.5.2. Комплекс хосил бўлишидан фойдаланиб ажратиш	197
8.5.3. Органик реагентлар ёрдамида ажратиш	197
8.5.4. Коллектор билан чўқтириш	200
8.6. Амалда қўлланилиши	201
8.7. Усулни умумий баҳолаш	205
9- БОБ. ТИТРИМЕТРИК АНАЛИЗ	216
9.1. Титриметрик анализ моҳияти	216
9.1.1. Титрант эритмаларни стандартлаш	217
9.1.2. Титрлашни асосий кондадари	218
9.2. Титриметрик анализ натижаларини хисоблаш	219
9.2.1. Эритма концентрациясини турлича ифодалаш билан титрлаш натижаларини бевосита хисоблаш	222
9.2.2. Қайта титрлаш усули бўйича натижаларини хисоблаш	225
9.3. Титрлаш эгри чизиклари	228
9.4. Титриметрик анализнинг асосий усуллари	228
10- БОБ. КИСЛОТА-АСОСЛИ ТИТРЛАШ	231
10.1. Ишчи эритмалари	231
10.2. Титрлаш эгри чизиклари ва индикатор танлаш	232
10.2.1. Кучли кислоталарни кучли асос билан титрлаш эгри чизиклари	232
10.2.2. Кучсиз бир негизли кислотани кучли асос билан титрлаш эгри чизиги	240
10.2.3. Кучсиз асосли кучли кислота билан титрлаш эгри чизиги	240
10.2.4. Кўп негизли (полипропонли) кислота ва асосларни титрлаш эгри чизиклари	247
10.2.5. Кислота-асос аралашмаларини титрлаш эгри чизиклари	257
10.3. Эквивалент нуктани физик-кимёвий усул билан аниқлаш	259
10.4. Кислота-асосли титрлаш усулини амалда қўлланилиши	259

10.4.1. Карбонат ва фосфатли аралашмаларни анализи	260
10.4.2. Сувнинг каттиклигини аниклаш	268
10.4.3. Органик бирикмалар таркибидағи аммиак ва азотни Көльдада усули бүйича аниклаш	263
10.4.4. Фосфорни аниклаш	265
10.4.5. Спиртларни аниклаш	265
10.4.6. Сувсиз мухитда титрлаш	266
10.5. Усулни умумий баҳолаш	269
11-БОБ. КОМПЛЕКСОНOMETРИК ТИТРЛАШ УСУЛЛАРИ	281
11.1. Меркуриметрия	281
11.2. Комплексонометрия (Хелотометрия)	285
11.2.1. Ишчи эритмалар	286
11.2.2. Титрлаш эгри чизиклари	286
11.2.3. Индикаторлар	290
11.2.4. Амалда кўлланилиши	293
11.2.5. Усулни умумий баҳоланиши	298
12-БОБ. ЧЎКТИРИШГА АСОСЛАНГАН ТИТРЛАШ УСУЛЛАРИ	309
12.1. АРГОНОМЕТРИЯ	309
12.1.1. Титрлаш эгри чизиклари	309
12.1.2. Индикаторлар	311
12.1.3. Амалда кўлланилиши	314
12.2. Меркурометрия	314
12.3. Чўқтиришини бошқа усуллари	315
13-БОБ. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ ТИТРЛАШ УСУЛЛАРИ	321
13.1. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида модданинг моляр эквивалент массаси	321
13.2. Титрлаш эгри чизиклари	322
13.3. Индикаторлар	326
13.4. Перманганатометрия	327
13.4.1. Ишчи эритмалар	327
13.4.2. Индикаторлар	328
13.4.3. Амалда кўлланилиши	329
13.5. Йодометрия	331
13.5.1. Ишчи эритмалар	332
13.5.2. Индикаторлар	334
13.5.3. Йодни тиосульфат билан таъсирилашув реакциялари- нинг асосий шарт-шароитлари	335
13.5.4. Амалда кўлланилиши	335
13.6. Хроматометрия усули	343
13.7. Броматометрия	344
13.8. Цериметрия	347
13.9. Ванадотометрия	348
Адабиёт	364

Васильев Владимир Павлович

АНАЛИТИЧЕСКАЯ ХИМИЯ

Учебник для студентов вузов

На узбекском языке

Издательство «Ўзбекистон»—1999,
700129. Ташкент, Навои, 30.

Таржимон А. Тошхўжаев
Бадий мұҳаррир Т. Қаноатов
Техник мұҳаррир С. Собирова
Мусаҳиҳ Ў. Абдуқодирова

Теришга берилди 06.05.96. Босишга рухсат этилди 11.02.99. Бичими
 $84 \times 108^{1/2}$. Босма қоғозга литературная гарнитурада офсет усулида
босилди. Шартли б. т. 19,32. Нашр т. 19,4. Нусхаси 1000.

Буюртма № 726. Баҳоси шартнома асосида.

«Ўзбекистон» нашриёти, 700129. Тошкент, Навоий кўчаси, 30.
Нашр № 125—94.

Ўзбекистон Республикаси Давлат матбуот қўмитасининг
ижараадаги Тошкент матбаа комбинатида босилди.
700129, Тошкент, Навоий, 30.