Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Локтионова Оксана Геннадьевна Должность: проректор по учебной работе Дата подписания: 13.03.2023 10:45:42

 Уникальный программный ключ:
 МИНОБРНАУКИ РОССИИ

 0b917ca011eccc69abb17aEdd12cd70eEf1c11cabb577a0047df4a49E1fdaEcd090

0b817ca911e6668abb13a5d426d39e5f1c11eabbf73e943df4a4851fda56d089

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Юго-Западный государственный университет» (ЮЗГУ)

Кафедра фундаментальной химии и химической технологии



ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ. ПОВЕДЕНИЕ МЕТАЛЛОВ В АГРЕССИВНЫХ СРЕДАХ

Методические указания по выполнению лабораторной работы и для самостоятельной работы студентов специальности 23.05.01

УДК 547

Составители: Е.А. Фатьянова

Рецензент Кандидат химических наук, доцент *С.Д. Пожидаева*

Окислительно-восстановительные реакции. Поведение металлов в агрессивных средах: Методические указания по выполнению лабораторной работы и для самостоятельной работы студентов специальности 23.05.01 / Юго-Зап. гос. ун-т; сост.: Е.А. Фатьянова. - Курск, 2021. — 26с. — Библиогр.: с. 24.

Могут быть использованы для подготовки к выполнению лабораторной работы, а также для самостоятельной работы по теме методического указания. Содержат описание лабораторной работы, теоретический материал, вопросы для самопроверки и индивидуальные задания.

Методические указания предназначены для студентов специальности 23.05.01 Наземные транспортно-технологические средства.

Текст печатается в авторской редакции

Подписано в печать . Формат 60*84 1/16. Усл.печ.л. . Уч.-изд. л. . Тираж 100 экз. Заказ . Бесплатно. Юго-Западный государственный университет. 305040 Курск, ул. 50 лет Октября, 94.

Содержание

Введение	4
Окислительно-восстановительные реакции. Понятие	
окислителя, восстановителя	4
Поведение металлов в агрессивных средах	12
Вопросы для самопроверки	18
Лабораторная работа	20
Индивидуальные задания	22
Список рекомендуемой литературы	24 25
Приложение 2	26

•

Введение

Данные методические указания предназначены для подготовки к лабораторной работе «Окислительно-восстановительные реакции. Поведение металлов в агрессивных средах» и выполнения самостоятельной работы по теме студентами специальности 23.05.01 Наземные транспортно-технологические средства. Методические указания содержат описание лабораторной работы, включённой в лабораторный практикум дисциплины «Химия», требования к отчёту, вопросы для самоподготовки.

В указаниях разбирается теоретический материал по теме «Окислительно-восстановительные реакции. Поведение металлов в агрессивных средах». Рассматриваются примеры заданий. Все это позволяет студентам полноценно освоить материал темы и подготовиться к занятию.

Методические указания позволяют подготовиться к выполнению лабораторной работе, произвести требуемые расчёты и оформить отчёт.

В методических указаниях приводятся задания, рекомендуемые для самостоятельного выполнения после изучения теоретического материала по теме. Приводится список рекомендуемой литературы.

К лабораторному занятию студенты готовятся заранее, изучая теоретический материал, методику выполнения эксперимента и требования к отчёту.

ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ. ПОНЯТИЕ ОКИСЛИТЕЛЯ, ВОССТАНОВИТЕЛЯ

Реакции, которые сопровождаются изменением степени окисления атомов, входящих в состав реагирующих веществ, называются окислительно-восстановительными.

Степень окисления (с.о.) — это условный заряд атома в соединении, вычисленный исходя из предположения о чисто ионном характере химической связи.

Степень окисления может иметь положительное и отрицательное значение, которое обозначают арабскими цифрами со знаком «+» или «-» и ставят над символом элемента.

Например: H⁺Cl⁻, Na⁺N⁺⁵O⁻²₃.

Для ряда элементов степень окисления атомов в соединениях постоянна (см. таблицу 1).

Таблица 1 Степени окисления некоторых элементов

Элемент	Степень окисления
Li, Na, K, Rb, Cs, Fr (IA группа), Н (кроме гид-	+1
ридов)	
Be, Mg, Ca, Sr, Ba (IIA группа)	+2
Al, Sc	+3
Галогены в галлидах (МеГх ⁻¹); водород в гид-	-1
ридах (МеНх); кислород в пероксидах (Н ₂ О ₂)	
О (кроме пероксидов)	-2

Нейтральные атомы и молекулы имеют нулевую степень окисления, например, ${\rm Mg}^0$, ${\rm H_2}^0$.

Пользуясь этими сведениями, можно вычислять степень окисления других атомов в соединения, учитывая следующее правило:

Алгебраическая сумма степеней окисления всех атомов в соединении всегда равна нулю, а в сложном ионе – заряду иона.

ПРИМЕР 1. Определите степень окисления атома марганца в молекуле $KMnO_4$.

РЕШЕНИЕ. Обозначим с.о. атома марганца через x. Зная, что с.о. атома кислорода равна -2, атома калия +1, а алгебраическая сумма с.о. всех атомов равна нулю, составим уравнение: +1+x+4(-2) = 0. X = +7, т.е. с.о. атома Mn равна +7.

_**ПРИМЕР 2.** Определите степень окисления атома азота в ионе NO_3 .

<u>Решение</u>. Обозначим с.о. атома азота через x. Зная, что с.о. атома кислорода равна -2, а алгебраическая сумма с.о. всех атомов

равна заряду иона, т.е. равна -1, составим уравнение: x + 3(-2) = -1. x = +5, то есть с.о. атома азота равна +5.

Отдача атомом электронов, которая сопровождается повышением его степени окисления, называется **процессом окисления**. Вещество, в состав которого входит окисляющийся элемент, называется **восстановителем**.

Например, ${\rm Na}^0$ -1e = ${\rm Na}^+$ - процесс окисления; Na - восстановитель

Присоединение атомом электронов, приводящее к понижению его степени окисления, называется **восстановлением**. Вещество, в состав которого входит восстанавливающийся элемент, называется **окислителем**.

Например, ${\rm Mn}^{+7}$ + 5e = ${\rm Mn}^{+2}$ – процесс восстановления; ${\rm Mn}^{+7}$ – окислитель.

<u>Окислительные свойства</u> проявляют соединения, в состав которых входят атомы элемента в высшей степени окисления (высшая степень окисления элементов соответствует номеру группы периодической системы):

- 1) кислородсодержащие кислоты и их соли, в которых кислотообразующий элемент находится в высшей степени окисления $(H_2SO_4,\,HNO_3,\,KMnO_4,\,K_2Cr_2O_7\,u\,\mu)$.
- 2) ионы металлов в высшей степени окисления (Fe^{+3} , Cr^{+6} , Mn^{+7} и др.).
- 3) также к окислителям относятся простые вещества типичные неметаллы, O_2 , галогены в свободном виде (F_2, Cl_2, Br_2) .

<u>Восстановительные свойства</u> проявляют соединения, в состав которых входят атомы элемента в низшей степени окисления. Для металлов низшая степень окисления соответствует номеру группы периодической системы, для неметаллов низшая степень окисления определяется как номер группы минус 8). К восстановителям относятся:

1) бескислородные кислоты и их соли, в молекулах которых носителями восстановительных свойств являются анионы (HCl, HI, Na_2S и др.);

- 2) гидриды щелочных и щелочноземельных металлов содержащие ион водорода H⁻ (NaH, CaH₂ и др.).
- 3) также типичными восстановителями являются простые вещества: металлы (IA группа, IIA группа), H₂, C (в виде угля или кокса), P, Si.

Атом элемента, находящийся в промежуточной степени окисления, может проявлять как окислительные, так и восстановительные свойства. Это называется окислительно-восстановительной двойственностью.

Например, ион железа Fe^{2+} может проявлять как окислительные (Fe^{+2} + $2e=Fe^{0}$), так восстановительные (Fe^{+2} - $1e=Fe^{+3}$) свойства.

Все окислительно-восстановительные реакции можно разделить на три типа.

1) **Межмолекулярное окисление-восстановление** — реакции, в которых обмен электронами происходит между разными молекулами или ионами, при этом, одно вещество является окислителем, а другое — восстановителем. Например,

$$2K\underline{Mn}O_4 + 5H_3\underline{P}O_3 + 3H_2SO_4 = 2\underline{Mn}SO_4 + 5H_3\underline{P}O_4 + K_2SO_4 + 3H_2O$$
 $P^{+3} - 2e = P^{+5}$
 $S \mid \text{процесс окисления, восстановитель}$
 $Mn^{+7} + 5e = Mn^{+2} \mid 2 \mid \text{процесс восстановления, окислитель}$

2) **Внутримолекулярное окисление-восстановление** — реакции, в которых окислительные и восстановительные свойства проявляют атомы, входящие в состав одного и того же вещества. Например,

$$2K\underline{ClO_3}=3\underline{O_2}+2K\underline{Cl}$$
 $Cl^{+5}+6e=Cl^{-}$ 2 процесс восстановления, окислитель $2O^{-2}-4e=O_2$ 3 процесс окисления, восстановитель

3) Самоокисление-самовосстановление (диспропорционирование) — реакции, в которых восстановителем и окислителем является элемент с переменной (промежуточной) степенью окисления, входящий в состав одного и того же вещества. Например,

$$4H_3\underline{P}O_3 = 3H_3\underline{P}O_4 + \underline{P}H_3$$

$$P^{+3} - 2e = P^{+5} \ | \ 3 \ | \$$
 процесс окисления, восстановитель $P^{+3} + 6e = P^{-3} \ | \ 1 \ | \$ процесс восстановления, окислитель

Для составления уравнений окислительно-восстановительных реакций применяют метод электронного баланса, который выводят: а) из электронных уравнений; б) из электронно-ионных уравнений.

Метод электронных уравнений

При составлении уравнений окислительно-восстановительных реакций этим методом рекомендуется придерживаться следующего порядка:

- 1. Записываем схему реакции с указанием исходных и образующихся веществ, определяем элементы, которые изменяют в результате реакции степени окисления.
- 2. Составляем электронные уравнения исходя из того, что окислитель принимает электроны, а восстановитель их отдает.
- 3. Проводим баланс. Для этого указываем количество отданных и принятых электронов (а), затем находите для этих чисел наименьшее общее кратное (б), после чего делим наименьшее общее кратное на количества отданных и принятых электронов (в). Получившее числа будут коэффициентами в уравнении реакции перед веществами, атомы элементов которых меняют степени окисления. Указываем процесс (окисление, восстановление) и название веществ (окислитель, восстановитель) (г).
- 4. Расставляем коэффициенты в уравнении реакции, сначала используя числа из электронного баланса (в), затем методом подбора.

Рассмотрим разбор OBP методом электронных уравнений на конкретном примере.

ПРИМЕР 3. Составить уравнение реакции восстановления оксида железа (III) углеродом. Реакция протекает по схеме:

$$Fe_2O_3 + C \rightarrow Fe + CO$$

РЕШЕНИЕ.

1. Определяем степени окисления элементов, определяем элементы, которые меняют степени окисления в ходе реакции.

$$Fe^{+3}{}_{2}O_{3} + C^{0} \rightarrow Fe^{0} + C^{+2}O$$

2. Железо восстанавливается, понижая степень окисления от +3 до 0; углерод окисляется, его степень окисления повышается от 0 до +2.

$$2Fe^{+3} + 6e = 2Fe^{0}$$

 $C^{0} - 2e = C^{+2}$

Перед железом до знака равно и после него ставим коэффициент «2», т.к. молекула исходного вещества — оксида железа (III) содержит два атома железа.

3. Проводим электронный баланс. Указываем процесс (окисление, восстановление) и название веществ (окислитель, восстановитель) (г).

$$2Fe^{+3} + 6e = 2Fe^{0} \begin{vmatrix} 6 \\ 6 \end{vmatrix}$$
 1 процесс восстановления, окислитель $C^{0} - 2e = C^{+2}$ 2 3 процесс окисления, восстановитель $C^{0} - 2e = C^{+2}$ 3 процесс окисления, восстановитель

4. Расставляем коэффициенты.

$$Fe^{+3}{}_{2}O_{3} + 3C^{0} \rightarrow 2Fe^{0} + 3C^{+2}O$$

Метод электронно-ионных уравнений (полуреакций)

При составлении электронно-ионных уравнений учитывают форму существования веществ в растворе (простой или сложный ион, атом или молекула нерастворимого или труднодиссоциирующего в воде вещества). Чтобы составить уравнения окислительновосстановительных реакций данным методом, рекомендуется придерживаться следующего порядка.

- 1. Составьте схему реакции с указанием исходных веществ и продуктов реакции, отметьте ионы, изменяющие в результате реакции степень окисления, определите окислитель и восстановитель.
- 2. Составьте схемы полуреакций окисления и восстановления с указанием исходных и образующихся в условиях реакции ионов или молекул. Уравняйте число атомов каждого элемента в левой и правой частях полуреакций; при этом следует помнить, что в водных растворах в реакциях могут участвовать молекулы воды, ионы H⁺ или OH⁻.

Следует помнить, что в водных растворах связывание избыточного кислорода и присоединение кислорода восстановителем происходят по- разному, в зависимости от рН среды. В кислых растворах избыток кислорода связывается ионами водорода с образованием молекул воды, а в нейтральных и щелочных — молекулами воды с образованием гидроксид-ионов. Например,

$$MnO_4^- + 8H^+ + 5e = Mn^{2+} + 4H_2O$$
 (кислая среда)

 $NO_3^- + 6H_2O + 8e = NH_3 + 9OH^-$ (нейтральная или щелочная среда).

- 3. Уравняйте суммарное число зарядов в обеих частях каждой полуреакции; для этого прибавьте к левой и правой частям полуреакции необходимое число электронов.
- 4. Подберите множители (основные коэффициенты) для полуреакций так, чтобы число электронов, отдаваемых при окислении, было равно числу электронов, принимаемых при восстановлении (см. п.3 предыдущего метода).
- 5. Составьте суммарное ионное уравнение реакции, сложив уравнения полуреакций с учетом найденных основных коэффициентов в электронном балансе.
 - 6. Расставьте коэффициенты в уравнении реакции.

Рассмотрим разбор OBP методом полуреакций на конкретном примере.

ПРИМЕР 4. Составить уравнение окисления сероводорода хлорной водой. Реакция протекает по схеме:

$$H_2S + Cl_2 + H_2O \rightarrow H_2SO_4 + HCl$$

РЕШЕНИЕ.

1. Определяем частицы, в которых элементы изменяют степени окисления. Степени окисления изменяют сера и хлор, которые находятся до реакции в молекуле сероводорода $\underline{H_2S}$ и молекулярном хлоре $\underline{Cl_2}$, после реакции – в ионах $\underline{SO_4}^{2-}$ и \underline{Cl}^- .

$$\underline{H_2S} + \underline{Cl_2} + \underline{H_2O} \rightarrow \underline{H_2SO_4} + \underline{HCl}$$

2. Составляем полуреакции. Восстановлению хлора соответствует следующая схема: $Cl_2 + 2e = 2Cl$.

При составлении уравнения полуреакции окисления серы исходим из схемы: $H_2S \to SO_4^{2-}$. В ходе этого процесса атом серы связывается с четырьмя атомами кислорода, источником которых

служат молекулы воды. При этом образуются восемь ионов H^+ ; кроме того, два иона H^+ высвобождаются из молекулы H_2S . Всего образуются 10 ионов водорода:

$$H_2S + 4H_2O \rightarrow SO_4^{2-} + 10 \text{ H}^+$$

3. Расставляем в полуреакции отданные и принятые электроны. Восстановлению хлора соответствует следующая уравнение полуреакции: $Cl_2 + 2e = 2Cl$.

Во второй полуреакции левая часть схемы содержит только незаряженные частицы, а суммарный заряд ионов в правой части схемы равен +8. Следовательно, в результате окисления высвобождаются восемь электронов:

$$H_2S + 4H_2O - 8e \rightarrow SO_4^{2-} + 10 H^+$$

4. и 5. Проводим электронный баланс и составляем суммарное ионное уравнение. Получаем:

$$Cl_2 + 2e = 2Cl^ 2 \mid 4 \mid$$
 $4 \mid$ $2S + 4H_2O + 8e = SO_4^{2-} + 10H^+ \mid 8 \mid 1$ $4Cl_2 + H_2S + 4H_2O = 8Cl^- + SO_4^{2-} + 10H^+$ осим коэффициенты из ионного уравнения в

6. Переносим коэффициенты из ионного уравнения в молекулярное:

$$4Cl_2 + H_2S + 4H_2O = 8HCl + H_2SO_4$$

Одно и то же вещество в различных условиях может окисляться или восстанавливаться до разных степеней окисления соответствующего элемента, поэтому величина эквивалента окислителя и восстановителя также может иметь различные значения.

Эквивалентная масса окислителя (восстановителя) равна его молярной массе, деленной на число электронов п, которые присоединяет (отдает) одна молекула окислителя (восстановителя) в данной реакции.

Например, в реакции восстановления $Cl_2 + 2e = 2Cl^-$, молекула хлора принимает 2 электрона. Следовательно, эквивалентная масса Cl_2 равна M/2, т.е. 71/2=35,5г/моль.

ПОВЕДЕНИЕ МЕТАЛЛОВ В АГРЕССИВНЫХ СРЕДАХ

Под агрессивной средой понимают воду; растворы кислот и растворы щелочей.

Металлы в OBP, в том числе в агрессивных средах, проявляют только свойства восстановителя:

$$Me^0 - ne \rightarrow Me^{n+}$$
.

Соответственно среда содержит окислитель.

Термодинамическим условием осуществления любого химического процесса служит уменьшение энергии Гиббса ($\Delta G < 0$). При отрицательном значении величины ΔG , процесс идет самопроизвольно в данных условиях.

$$\Delta G = -nEF$$

где п – число электронов, участвующих в реакции,

 $\Delta E - ЭДС$ окислительно-восстановительного процесса,

F – электрохимическая константа (число Фарадея), F = 96450 Кл.

Отсюда видно, что <u>термодинамическим условием осуществления такого окислительно-восстановительного процесса является положительное значение электродвижущей силы</u> (E>0), возникающей за счет различия окислительно-восстановительных потенциалов окислителя и восстановителя:

$$E^0 = \phi^0_{\text{окисл.}} - \phi^0_{\text{восст.}}$$

где $\phi^0_{\text{окисл.}}$, $\phi^0_{\text{восст}}$ — стандартные окислительно-восстановительные потенциалы окислителя и восстановителя.

Значения потенциалов представлены в справочниках, полуреакции и окислительно-восстановительные потенциалы, необходимые для выполнения индивидуальных заданий приведены в приложении.

Взаимодействие металла с водой и кислотой-неокислителем

Схема процесса взаимодействия металла с водой:

$$Me_1 + H_2O \rightarrow Me(OH)_x + H_2$$

$$Me_2 + H_2O \rightarrow Me(OH)_x + H_2$$

где Me_1 – активные металлы, Me_2 – металлы средней активности.

Активные металлы имеют потенциалы меньше -0,75В, то есть в ряду напряжения находятся левее цинка, включая последний. Ме-

таллы средней активности имеют потенциалы больше -0,75В, но меньше нуля, то есть стоят после цинка и до водорода.

Схема процесса взаимодействия металла с кислотойнеокислителем (HГ (HF, HCl, HBr, HI), фосфорные кислоты, H_2SO_4 разб.):

$$Me^0 + H_xAn \rightarrow Me_xAn_y + H_2$$

Окислительное действие воды и кислот-неокислителей осуществляется за счет ионов водорода, стандартный окислительновосстановительный потенциал которого принят равным 0 (ϕ ⁰=0B). Отсюда следует, что ЭДС окислительно-восстановительного процесса взаимодействия металла с водой и кислотой-неокислителем – положительно в тех случаях, когда стандартный окислительновосстановительный потенциал металла (ϕ ⁰_{Me/Me}) больше нуля.

Практическое осуществление подобных реакций возможно, если при взаимодействии металла, стоящего в ряду напряжения до водорода, с водой или кислотой-неокислителем образуются соответственно растворимый гидроксид или растворимая соль.

ПРИМЕР 5. Оцените термодинамическую возможность взаимодействия в системе *ЦИНК И ВОДА*. Проанализируйте практическую возможность взаимодействия в стандартных условиях, учитывая растворимость продукта реакции. Если реакция практически возможна, составьте уравнение реакции.

РЕШЕНИЕ. Окислительное действие воды осуществляется за счет ионов водорода, стандартный окислительновосстановительный потенциал которого принят равным 0. Стандартный окислительно-восстановительный потенциал восстановителя $\phi^0(Zn^{2+}/Zn) = -0.76B$.

$$E^{0} = \phi^{0}_{\text{окисл.}} - \phi^{0}_{\text{восст.}}, E^{0} = \phi^{0}(H^{+}/H) - \phi^{0}(Zn^{2+}/Zn)$$

 $E^{0} = 0 - (-0.76) = +0.76B.$

ЭДС больше нуля значит с термодинамической точки зрения реакция взаимодействия цинка с водой при обычных условиях осуществима.

Однако, реальная возможность любого процесса определяется не только термодинамическим факторам, но и образованием растворимых или нерастворимых продуктов взаимодействия. При действии воды на металл в качестве такого продукта образуются гидро-

ксиды металлов. Гидроксид цинка $Zn(OH)_2$ малорастворим и при образовании пленки этого продукта на поверхности цинка реакция практически прекращается. При обычных условиях цинк в воде не растворим.

ПРИМЕР 6. Оцените термодинамическую возможность взаимодействия в системе *ЦИНК И СОЛЯНАЯ КИСЛОТА*. Проанализируйте практическую возможность взаимодействия в стандартных условиях, учитывая растворимость продукта реакции. Если реакция практически возможна, составьте уравнение реакции.

РЕШЕНИЕ. Окислительное действие соляной кислоты (кислота-неокислитель) осуществляется за счет ионов водорода, стандартный окислительно-восстановительный потенциал которого принят равным 0. Стандартный окислительно-восстановительный потенциал восстановителя $\phi^0(Zn^{2+}/Zn) = -0.76B$.

потенциал восстановителя
$$\phi^0(Zn^{2+}/Zn) = -0.76B$$
.
$$E^0 = \phi^0_{\text{окисл.}} - \phi^0_{\text{восст.}} , E^0 = \phi^0 (H^+/H) - \phi^0 (Zn^{2+}/Zn)$$

$$E^0 = 0 - (-0.76) = +0.76B$$
.

ЭДС больше нуля, значит с термодинамической точки зрения реакция взаимодействия цинка с соляной кислотой при обычных условиях осуществима.

При действии кислоты-неокислителя на металл в качестве такого продукта образуются соли. Хлорид цинка $ZnCl_2$ растворим, и при обычных условиях цинк взаимодействует с соляной кислотой. Реакция протекает согласно уравнению:

$$Zn + 2HCl = ZnCl_2 + H_2$$
 $Zn - 2e = Zn^{2+}$ | 1 процесс окисления, восстановитель $2H^+ + 2e = H_2$ | 1 процесс восстановления, окислитель

Взаимодействие металла с кислотой-окислителем

Схема процесса взаимодействия металла с кислотойокислителем:

$$Me + H_x \ni O_y \rightarrow coль + npodyкm восстановления + H_2O$$

K *кислотам-окислителям*, в которых окислительные свойства проявляет анион кислотного остатка, относятся $HClO_4$, $HClO_3$, HNO_3 , H_2SO_4 (только концентрированная), царская водка (смесь соляной и азотной кислот) и др.

Для определения термодинамической возможности растворения металлов в подобных кислотах необходимо вычислить ЭДС реакции как разность между стандартными окислительновосстановительными потенциалами для процессов восстановления ее анионов (или недиссоциированных молекул) и окисления металла.

Продуктами восстановления сульфат-ионов SO_4^{2-} могут быть оксид серы (IV) SO_2 , нейтральная сера S или сероводород H_2S , а нитрат-ионов NO_3^- – оксид азота (IV) NO_2 , оксид азота (II) NO, оксид азота (I) NO, молекулярный азот N_2 , аммиак NH_3 или нитрат аммония NH_4NO_3 . Полуреакции восстановления сульфат – и нитрат ионов приведены в приложении.

Состав продукта восстановления зависит от условий протекания реакции: от концентрации кислоты, степени чистоты металла, однородности его структуры, наличии примесей и т.п.

Как правило, для учебных целей, применяют следующие допущения:

Таблица 2 Продукты восстановления кислот – окислителей разными металлами

Название	Активность металла	Продукты вос-
кислоты		становления
	Активные металлы ($E^0_{Me/Me} < -0.76 B$)	H_2S
H ₂ SO ₄ (кон-	Средней активности металлы	S
центр.)	$(-0.76B \le E_{Me/Me}^0 \le 0)$	
	Малоактивные металлы $(E^0_{Me/Me} > 0 B)$	SO_2
	Активные металлы ($E^0_{Me/Me} < -0.76 B$)	NH_3 , (NH_4NO_3)
HNO ₃ (pa3-	Средней активности металлы	N_2
бавленная)	$(-0.76B \le E^0_{Me/Me} \le 0)$	
	Малоактивные металлы $(E^0_{Me/Me} > 0 B)$	N ₂ O (NO)
	Активные металлы ($E^0_{Me/Me} < -0.76 B$)	
HNO ₃ (кон-	Средней активности металлы	$NO(N_2O)$
центр.)	$(-0.76B \le E^0_{Me/Me} \le 0)$	
	Малоактивные металлы $(E^0_{Me/Me} > 0 B)$	NO_2

Однако практическая возможность любого процесса определяется не только термодинамическим фактором, но и растворимостью продуктов реакции. Так гетерогенные процессы окисления металла в агрессивных средах могут тормозиться за счет образования на поверхности металла нерастворимой пленки продукта этого взаимодействия, препятствующей проникновению частиц окислителя к поверхности металла. Такой процесс называется пассивацией.

<u>Концентрированные серная и азотная кислоты пассивируют</u> <u>железо, кобальт, никель, алюминий, хром, титан.</u> Уравнения пассивации представлены ниже:

$$Fe, Co, Ni, Al, Cr, Ti + конц. HNO_3 \rightarrow Me_xO_y + NO_2 + H_2O$$
 $Fe, Co, Ni, Al, Cr, Ti + конц. H_2SO_4 \rightarrow Me_xO_y + SO_2 + H_2O$

ПРИМЕР 7. Оцените термодинамическую возможность взаимодействия в системе *МЕДЬ И АЗОТНАЯ КИСЛОТА КОНЦЕН-ТРИРОВАННАЯ*. Проанализируйте практическую возможность взаимодействия в стандартных условиях, учитывая растворимость продукта реакции. Если реакция практически возможна, составьте уравнение реакции.

РЕШЕНИЕ.

действие азотной Окислительное кислоты (кислотаокислитель) осуществляется за счет нитрат-ионов NO_3^- . Состав продуктов восстановления кислоты зависит от активности металла и концентрации кислоты (см. таблицу 2). В рассматриваемом случае взаимодействия малоактивного металла меди с концентрированной азотной кислотой продуктом восстановления будет оксид азота (IV) окислительно-восстановительный NO_2 . Стандартный $\varphi^0(NO_3^-/NO_2)$ Стандартный +0.78B. окислительновосстановительный потенциал восстановителя $\phi^0(Cu^{2+}/Cu) = +0,34B$.

$$E^0 = \phi^0_{\text{окисл.}} - \phi^0_{\text{восст.}}$$
, $E^0 = \phi^0(\text{NO}_3^-/\text{NO}_2) - \phi^0(\text{Cu}^{2+}/\text{Cu})$
 $E^0 = 0.78 - 0.34 = +0.44\text{B}$.

ЭДС больше нуля, значит, с термодинамической точки зрения реакция взаимодействия меди с концентрированной азотной кислотой при обычных условиях осуществима.

Однако реальная возможность любого процесса определяется не только термодинамическим факторам, но и образованием раство-

римых или нерастворимых продуктов взаимодействия. При действии концентрированной азотной кислоты на медь продуктами реакции будут $Cu(NO_3)_2$, NO_2 и H_2O . В связи с хорошей растворимостью нитрата меди, пассивации поверхности металла не происходит, и реакция реально осуществима:

$$Cu + HNO_{3(\kappa)} \rightarrow Cu(NO_3)_2 + NO_2 + H_2O$$

$$Cu - 2e = Cu^{2+} \qquad \qquad 2 \quad \text{процесс окисления, восстановитель}$$

$$\frac{NO_3^- + 2H^+ + e = NO_2 + H_2O}{1 \quad \text{процесс восстановления, окислитель}}$$

$$Cu + 2NO_3^- + 4H^+ \rightarrow Cu^{2+} + 2NO_2 + 2H_2O$$

$$Cu + 4HNO_{3(\kappa)} \rightarrow Cu(NO_3)_2 + 2NO_2 + 2H_2O$$

Взаимодействие металла с водными растворами щелочей

С водными растворами щелочей реагируют металлы, образующие амфотерные оксиды и гидроксиды.

В водных растворах щелочей окислительным действием обладают молекулы воды. Поэтому термодинамическая возможность окисления металлов в этих случаях определяется, как и при действии воды, положением металла в ряду напряжений относительно водорода. Практическую возможность осуществления данной реакции определяет растворимость полученного гидроксида в щелочах.

<u>В щелочах растворяются гидроксиды, проявляющие амфотерные свойств (гидроксиды берилия, цинка, олова(II), алюминия, хрома (III) и т.д.).</u>

Взаимодействие металлов с водными растворами щелочей складывается из двух этапов. На первом металл реагирует с водой:

$$Me + HOH \rightarrow Me(OH)_x + H_2$$
 (1 9man).

На втором этапе амфотерный гидроксид (оксид) реагирует со щелочью:

$$Me(OH)_x + ROH \rightarrow R_a[Me(OH)_b]$$
 (2 sman).

Суммарное уравнение: $Me + HOH + ROH \rightarrow R_a[Me(OH)_b] + H_2$.

ПРИМЕР 8. Оцените термодинамическую возможность взаимодействия в системе *ЦИНК И РАСТВОР ГИДРОКСИДА НАТРИЯ*. Проанализируйте практическую возможность взаимодействия в

стандартных условиях, учитывая растворимость продукта реакции. Если реакция практически возможна, составьте уравнение реакции.

РЕШЕНИЕ.

В водных растворах щелочей окислительным действием обладают молекулы воды. Данная реакция термодинамически разрешима, т.к. $E^0>0$ (см. пример 5):

$$Zn + 2H_2O = Zn(OH)_2 + H_2$$

Образовавшийся гидроксид цинка амфотерный, следовательно, взаимодействует со щелочью, т.е. практически реакция осуществима.

$$Zn(OH)_2 + 2NaOH \rightarrow Na_2[Zn(OH)_4]$$

Суммарно процесс взаимодействия цинка с раствором гидроксида натрия можно представить следующим образом:

$$Zn + 2H_2O + 2NaOH \rightarrow Na_2[Zn(OH)_4] + H_2$$

 $Zn - 2e = Zn^{2+} \ | 1$ процесс окисления, восстановитель $2H^+ + 2e = H_2 \ | 1$ процесс восстановления, окислитель

ВОПРОСЫ ДЛЯ САМОПРОВЕРКИ

- 1. Дайте понятие степени окисления?
- 2. Как определить степени окисления для элементов, входящих в состав молекул или сложных ионов? Приведите примеры.
- 3. Какие реакции относятся к окислительно-восстановительным реакциям?
- 4. Дайте понятие процессов окисления и восстановления. Приведите примеры.
- 5. Что называется окислителем? Какие элементы или их соединения к ним относятся?
- 6. Что называется восстановителем? Какие элементы или их соединения к ним относятся?
- 7. Что такое окислительно-восстановительная двойственность.
- 8. Что происходит с окислителем и восстановителем во время окислительно-восстановительных процессов?
- 9. Какие окислительно-восстановительные реакции можно отнести к реакциям межмолекулярного окисления-восстановления? Приведите примеры.

- 10. Какие окислительно-восстановительные реакции можно отнести к реакциям внутримолекулярного окисления-восстановления? Приведите примеры.
- 11. Какие окислительно-восстановительные реакции относятся к реакциям диспропорционирования? Приведите примеры.
- 12. Какой баланс должен выдерживаться в окислительно-восстановительных реакциях? Как это достигается?
- 13. Дайте понятие методу электронных уравнений.
- 14. Дайте понятие метода электронно-ионных уравнений.
- 15. Как рассчитывается эквивалентная масса окислителя и восстановителя?
- 16. Какие свойства проявляют свободные металлы в окислительновосстановительных реакциях?
- 17. Какая величина служит количественной характеристикой восстановительной активности металла в водном растворе?
- 18. Какие выводы о восстановительной активности металла позволяет сделать его положение в ряду напряжений металлов?
- 19. Как определить термодинамическую возможность осуществления окислительно-восстановительной реакции в растворе в заданном направлении (при стандартных условиях)?
- 20. Что представляет собой явление пассивации металла? За счет чего она может произойти в агрессивном растворе?
- 21. Чем отличаются «кислоты-неокислители» и «кислотокислители»?
- 22. Особенности взаимодействия металлов с водными растворами щелочей.

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА

Опыт 1. **Влияние рН среды на окислительно**восстановительные реакции

В три пробирки налейте по 3мл раствора перманганата калия $KMnO_4$. В первую пробирку прилейте 2мл 1М раствора серной кислоты, во вторую — 2мл воды, в третью — 2мл 2М раствора гидроксида калия. В каждую пробирку добавьте по 3мл раствора сульфита натрия Na_2SO_3 . Запишите наблюдения, составьте уравнения соответствующих окислительно-восстановительных реакций и объясните результаты опыта.

Учтите, что фиолетовая окраска характерна для ионов MnO_4 , слабо-розовая — для ионов MnO_4 , бурый цвет имеют осадки MnO_2 и $Mn(OH)_2$.

Опыт 2. Окислительно-восстановительные свойства нитрит – иона NO₂

К подкисленному раствору иодида калия КІ (**опыт проводить под тягой!**) добавьте несколько капель раствора нитрита натрия NaNO₂ и несколько капель раствора крахмала. Что наблюдаете?

K подкисленному раствору перманганата калия $KMnO_4$ добавьте до обесцвечивания раствор нитрита натрия. Запишите наблюдения.

Составьте уравнения окислительно-восстановительных реакций. Объясните, какова функция NaNO₂ в опытах 1 и 2.

Опыт 3. Взаимодействие железа с кислотами

Налейте в четыре пробирки по пять капель кислот: 2M HCl, $1M H_2SO_4$, концентрированной H_2SO_4 , 2M HNO₃. В каждую пробирку внесите кусочек железной стружки.

Пробирку с концентрированной серной кислотой нагрейте. Затем добавьте во все растворы по капле 0,01M раствора роданид калия (KNCS) или аммония (NH₄NCS), которые образуют с ионами железа (III) соль $Fe(NCS)_3$, окрашенную в красный цвет. В каких пробирках образовались ионы Fe^{3+} ?

Pоданид ион является качественным реагентом на ионы Fe^{3+} . Аналитическим признаком служит появление кроваво-красного окраиивания.

Напишите уравнения реакций растворения железа в различных кислотах.

Опыт 4. Восстановительные свойства меди

В три пробирки внесите по кусочку меди и по 5-6 капель 1М растворов кислот: в первую — соляной, во вторую — серной, в третью азотной. (опыт проводить под тягой!).

Во всех ли пробирках появилось голубое окрашивание, характерное для ионов меди Cu^{2+} ? Напишите уравнения реакций взаимодействия меди с азотной кислотой, принимая во внимание, что азотная кислота восстановилась преимущественно до оксида азота NO.

Слейте разбавленные кислоты, оставив в пробирках кусочки меди. Ополосните пробирки и внесите в них по 5 – 6 капель концентрированных растворов тех же кислот (опыт проводить под тягой!) Проследите сначала при комнатной температуре, потом при осторожном нагревании, во всех ли пробирках протекает реакция. Напишите уравнения протекающих реакций.

Обратите внимание на запах диоксида серы SO_2 и на окраску диоксида азота NO_2 .

Опыт 5. Растворение цинка в кислотах и щелочах

Поместите в пробирку 4-5 капель 2M раствора серной кислоты, добавьте один микрошпатель цинковой пыли и подогрейте. Какой газ выделяется? Тоже проделайте с концентрированной серной кислотой. Какой газ выделяется?

Проверьте растворимость цинка в 2M растворах соляной кислоты и едкой щелочи. Напишите уравнения всех проделанных реакций и объясните результаты опыта.

- 1.1. Исходя из степени окисления подчеркнутого элемента, определите, какое соединение является только окислителем, только восстановителем и какое может проявлять как окислительные, так и восстановительные свойства.
- a) HCl, HClO₃, ClO₄
- δ) <u>S</u>²⁻, H₂<u>S</u>O₄, H₂<u>S</u>O₃
- B) $\underline{MnO_4}$, \underline{Mn} , $\underline{MnO_2}$
- Γ) H_3PO_3 , PH_3 , PO_4^{3-}
- д) $K_2Cr_2O_7$, $\underline{\Gamma}$, H_2SO_3
- e) O₂, H₂O, H₂O₂
- ж) Cr, Cr₂O₃, CrO₄
- 3) H₂S, KMnO₄, HNO₂
- и) Cl_2 , MnO_4 , SO_2
- κ) C, H₂Se, Sn⁴⁺
- 1.2. Могут ли происходить окислительно-восстановительные реакции между веществами, приведенными ниже? Почему? Ответ мотивируйте, рассмотрев степень окисления подчеркнутых элементов.
- л) NH₃ и KMnO₄
- м) РН3 и НВг
- н) Zn и HNO₃
- o) HNO₂ и HI
- Π) HCl и H₂S
- р) K₂Cr₂O₇ и H₃PO₃
- c) HNO₃ и H₂S
- т) KMnO₄ и KNO₂
- y) AgNO₃ и H₂O₂
- ф) SO₂ и H₂S
- 2. Пользуясь методом электронного баланса (или методом полуреакций), расставьте коэффициенты в данном уравнении реакции. Укажите, какое вещество является окислителем, какоевосстановителем. Рассчитайте эквивалентную массу окислителя. Окислительно-восстановительная реакция выражается схемой
- a) KBr + KBrO₃ + H₂SO₄ \rightarrow Br₂ + K₂SO₄ + H₂O
- б) $H_2S + Cl_2 + H_2O \rightarrow H_2SO_4 + HCl$

- B) $Na_2SO_3 + KMnO_4 + H_2O \rightarrow Na_2SO_4 + MnO_2 + KOH$
- Γ) PbS + HNO₃ \rightarrow S + Pb(NO₃)₂ + NO + H₂O
- д) $KMnO_4 + Na_2SO_3 + KOH \rightarrow K_2MnO_4 + Na_2SO_4 + H_2O$
- e) $K_2S + KMnO_4 + H_2SO_4 \rightarrow S + K_2SO_4 + MnSO_4 + H_2O_4$
- ж) $NaCrO_2 + PbO_2 + NaOH \rightarrow Na_2CrO_4 + Na_2PbO_2 + H_2O$
- 3) $K_2Cr_2O_7 + H_2S + H_2SO_4 \rightarrow S + Cr_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + H_2O_4$
- и) $KMnO_4 + HBr \rightarrow Br_2 + MnBr_2 + H_2O + KBr$
- $κ) H_3AsO_3 + KMnO_4 + H_2SO_4 \rightarrow H_3AsO_4 + MnSO_4 + K_2SO_4 + H_2O_4$
- л) $FeS + HNO_3 \rightarrow Fe(NO_3)_2 + S + NO + H_2O$
- M) $FeSO_4 + KClO_3 + H_2SO_4 \rightarrow Fe_2(SO_4)_3 + KCl + H_2O$
- H) $K_2Cr_2O_7 + HCl \rightarrow Cl_2 + CrCl_3 + KCl + H_2O$
- o) $Au + HNO_3 + HCl \rightarrow AuCl_3 + NO + H_2O$
- Π) Cd + KMnO₄ + H₂SO₄ \rightarrow CdSO₄ + MnSO₄ + K₂SO₄ + H₂O
- p) $Cr_2O_3 + KClO_3 + KOH \rightarrow K_2CrO_4 + KCl + H_2O$
- c) $MnSO_4 + PbO_2 + HNO_3 \rightarrow HMnO_4 + Pb(NO_3)_2 + PbSO_4 + H_2O$
- T) $FeSO_4 + K_2Cr_2O_7 + H_2SO_4 \rightarrow Fe_2(SO_4)_3 + Cr_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + H_2O_4$
- y) $K_2Cr_2O_7 + H_3PO_3 + H_2SO_4 \rightarrow Cr_2(SO_4)_3 + H_3PO_4 + K_2SO_4 + H_2O_4$
- ϕ) As + HNO₃ \rightarrow H₃AsO₃ + NO₂ + H₂O
- 3. Оцените термодинамическую возможность взаимодействия в системах, приведенных ниже. Ответ подтвердите расчетом ЭДС.

Проанализируйте практическую возможность этого взаимодействия, учитывая растворимость продукта реакции. Если реакция протекает, составьте уравнение, используя метод полуреакций:

- а) алюминий в серной кислоте (конц.) и цинк в растворе NaOH;
- б) цинк в серной кислоте (конц.) и алюминий в растворе NaOH;
- в) медь в азотной кислоте (конц.) и олово в растворе КОН;
- г) висмут в азотной кислоте (конц.) и цинк в растворе КОН;
- д) магний в серной кислоте (конц.) и медь в растворе NaOH;
- е) медь в разбавленной азотной кислоте и олово в растворе NaOH;
- ж) медь в серной кислоте (конц.) и галий в растворе КОН;
- з) магний в разбавленной азотной кислоте и хром в растворе NaOH;
- и) цинк в серной кислоте (конц.) и берилий в растворе КОН;
- к) висмут в серной кислоте (конц.) и золото в растворе NaOH;
- л) цинк в разбавленной серной кислоте и хром в растворе КОН;
- м) медь в соляной кислоте (конц.) и алюминий в растворе NaOH;

- н) кобальт в азотной кислоте(разбав.) и серебро в растворе КОН;
- о) марганец в серной кислоте (конц.) и галий в растворе КОН;
- п) висмут в азотной кислоте (конц.) и медь в растворе NaOH;
- р) кобальт в азотной кислоте (конц.) и цинк в растворе NaOH;
- с) цинк в азотной кислоте (конц.) и алюминий в растворе КОН;
- т) марганец в соляной кислоте (конц.) и олово в растворе КОН;
- у) медь в азотной кислоте (конц.) и галий в растворе NaOH;
- ф) магний в разбавленной серной кислоте и берилий в растворе КОН.

СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Семенов, И.Н. Химия: учебник / И.Н. Семенов, И.Л. Перфилова. 3-е изд. Санкт-Петербург: Химиздат, 2020. 656 с.: ил. Режим доступа: по подписке. URL: https://biblioclub.ru/index.php?page=book&id=599172.
- 2. Вострикова, Н.М. Химия: учебное пособие / Н.М. Вострикова, Г.А. Королева; Сибирский федеральный университет. Красноярск: Сибирский федеральный университет (СФУ), 2016. 136 с.: ил., табл., схем. Режим доступа: по подписке. URL: https://biblioclub.ru/index.php?page=book&id=497755.
- 3. Коровин, Н. В. Лабораторные работы по химии : учебное пособие / [под ред. Н. В. Коровина]. М. : Высшая школа, 2001. 256 с.

Приложение 1

Стандартные потенциалы металлических электродов

Стиноирт	іные потенциалы металличе	ских электрооов
Электрод	Электродная реакция	E^0 , B
Li ⁺ /Li	$Li^+ + e = Li$	-3,045
K ⁺ /K	$\mathbf{K}^+ + \mathbf{e} = \mathbf{K}$	-2,925
Cs ⁺ /Cs	$Cs^+ + e = Cs$	-2,923
Ba ²⁺ /Ba	$Ba^{2+} + 2e = Ba$	-2,906
Ca ²⁺ /Ca	$Ca^{2+} + 2e = Ca$	-2,866
Na ⁺ /Na	$Na^+ + e = Na$	-2,714
Mg^{2+}/Mg	$Mg^{2+} + 2e = Mg$	-2,363
Be ²⁺ /Be	$Be^{2+} + 2e = Be$	-1,847
Al^{3+}/Al	$A1^{3+} + 3e = A1$	-1,662
Ti ²⁺ /Ti	Ti ²⁺ +2e=Ti	-1,628
V ²⁺ /V	$V^{2+} + 2e = V$	-1,186
Mn ²⁺ /Mn	Mn ²⁺ +2e=Mn	-1,180
Cr ²⁺ /Cr	$Cr^{2+} + 2e = Cr$	-0,913
Zn ²⁺ /Zn	$Zn^{2+}+2e=Zn$	-0,763
Cr ³⁺ /Cr	$Cr^{3+}+3e=Cr$	-0,744
Fe ²⁺ /Fe	$Fe^{2+} + 2e = Fe$	-0,440
Cd ²⁺ /Cd	$Cd^{2+}+2e=Cd$	-0,403
Co ²⁺ /Co	$Co^{2+} + 2e = Co$	-0,277
Ni ²⁺ /Ni	Ni ²⁺ +2e=Ni	-0,250
Sn ²⁺ /Sn	$Sn^{2+} + 2e = Sn$	-0,136
Pb ²⁺ /Pb	Pb ²⁺ +2e=Pb	-0,126
Fe ³⁺ /Fe	$Fe^{3+}+3e=Fe$	-0,036
$\mathrm{H}^+/\mathrm{H}_2$	$H^+ + e = \frac{1}{2}H_2$	+0,000
Bi ³⁺ /Bi	$Bi^{3+}+3e=Bi$	+0,215
Cu ²⁺ /Cu	Cu ²⁺ +2e=Cu	+0,337
Ag ⁺ /Ag	$Ag^++e=Ag$	+0,799
Hg ²⁺ /Hg	Hg ²⁺ +2e=Hg	+0,854
Pd ²⁺ /Pd	$Pd^{2+} + 2e = Pd$	+0,987
Pt ²⁺ /Pt	$Pt^{2+} + 2e = Pt$	+1,190
Au ³⁺ /Au	$Au^{3+} + 3e = Au$	+1,498
Au ⁺ /Au	$Au^++e=Au$	+1,691

Приложение 2

Стандартные окислительно-восстановительные потенциалы

Полуреакция	Потенциал, В
$NO_3^- + 2H^+ + e = NO_2 + H_2O$	+0,800
$NO_3^-+10H^++8e=NH_4^++3H_2O$	+0,870
$NO_3^-+4H^++3e=NO+2H_2O$	+0,960
$2NO_3^-+10H^++8e=N_2O+5H_2O$	+1,116
$2NO_3^-+12H^++10e=N_2+6H_2O$	+1,240
$SO_4^{2-}+8H^++8e=S^{2-}+4H_2O$	+0,149
$SO_4^{2-}+4H^++2e=H_2SO_3+H_2O$	+0,170
$SO_4^{2-}+2H^++2e=SO_3^{2-}+H_2O$	+0,200
$SO_4^{2-}+10H^++8e=H_2S+4H_2O$	+0,311
$SO_4^{2-}+8H^++6e=S+4H_2O$	+0,357
$Br_2(p-p) + 2e = 2 Br^-$	+1,087
$2BrO_3^- + 12H^+ + 10e = Br_2 + 6H_2O$	+1,520
C1 ₂ (вод)+2e=2C1 ⁻	+1,395
$C1O_4^-+H_2O+2e=C1O_3^-+2OH^-$	+0,360
$C1O_3^-+6H^++6e=C1^-+3H_2O$	+1,450
$2C1O_3$ + $12H$ + $+10e$ = $C1_2(вод)$ + $6H_2O$	+1,463
$MnO_4^- + 8H^+ + 5e = Mn^{2+} + 4H_2O$	+1,510
MnO_4 +e= MnO_4 ² -	+0,560
$MnO_4^-+2H_2O+3e=MnO_2+4OH^-$	+0,600
$CrO_4^{2-}+4H_2O+3e=Cr(OH)_3+5OH^{-}$	-0,125
$\text{CrO}_4^{2^-} + 4\text{H}_2\text{O} + 3\text{e} = [\text{Cr}(\text{OH})_6]^{3^-} + 2\text{OH}^{-}$	-0,165
$H_3PO_4+2H^++2e=H_3PO_3+H_2O$	-0,276
$PbO_2+4H^++2e=Pb^{2+}+2H_2O$	+1,449
$PbO_2+2H_2O+2e=[Pb(OH)_4]^{2-}$	0,201
$Cr_2O_7^2+14H^++6e=2Cr^{3+}+7H_2O$	+1,333
$H_3AsO_4+2H^++2e=HAsO_2+2H_2O$	+0,560
$H_3AsO_3+3H^++3e=As+3H_2O$	+0,240