1 Химические элементы. Атом. Строение атома.

Химический элемент — совокупность одинаковых атомов.

Атом — мельчайшая химически неделимая электронейтральная частица вещества, состоящая из положительного ядра и отрицательных электронов.

Ядро — центральная часть атома, состоящая из протонов и нейтронов.

 $\mathbf{\Pi}$ ротон — элементарная частица в ядре, имеющая заряд положительный и массу. Количество протонов равно порядковому номеру.

Нейтрон — элементарная частица в ядре, не имеющая заряд, но имеющая массу.

Электрон — элементарная частица в ядре, имеющая отрицательный заряд, равный минус заряду протона, масса пренебрежимо мала.

Молекула — мельчайшая частица вещества, способная существовать самостоятельно, сохраняющая его состав и химические свойства.

1.1 Атомная масса. Относительная атомная масса.

Атомная масса — масса атома в граммах.

Атомная единица массы (AEM) — $\frac{1}{12}$ часть массы ядра углерода. Обозначается $u=1.66\cdot 10^{-24}$ г.

Относительная атомная масса — отношение массы атома к атомной единице массы. Обозначается $A_r(X) = \frac{m_a(X)}{u}$.

1.2 Массовая доля.

Массовая доля — отношение массы части к массе целого. Обозначается $w(X) = \frac{m(X_1)}{m(X_1) + m(X_2) + \dots} \cdot 100\% = \frac{n(X) \cdot A_r(X)}{M_r(\text{вещества})} \cdot 100\%.$

2 Простые и сложные вещества.

Простые вещества — вещества, образованные атомами одного химического элемента.

Аллотропия — явление существования нескольких простых веществ, образованных атомами одного химического элемента. Простые вещества, состоящие из атомов одного химического элемента — аллотропные модификации (аллотропные видоизменения).

Простые вещества по свойствам делят на:

- Металлы
- Неметаллы

Сложные вещества — вещества, образованные атомами разных химических элементов. Сложные вещества по свойствам делят на:

- Органические
- Неорганические

2.1 Основные классы неорганических соединений.

Оксиды — вещества, состоящие из двух элементов, одним из которых является кислород в степени окисления -2. Примеры: Fe_2O_3 , SO_2 .

Основания — сложные вещества, в состав которых входят атомы металлов и одна или две гидроксогруппы OH. Примеры: $Ca(OH)_2$, KOH.

Кислоты — вещества, содержащие атомы водорода, способные замещаться на металл, и кислотные остатки. Примеры: HNO_3, H_2SO_4 .

Соли — сложные вещества, в состав которых входят атомы металлов и кислотные остатки. Примеры: NaCl, $Ca_3(PO_4)_2$.

2.2 Оксиды.

2.2.1 Общая характеристика оксидов.

Основные оксиды — оксиды, которые реагируют с кислотами, образуя соль и воду. Степень окисления элемента, образующего оксид +1 или +2. Амфотерные оксиды — оксиды, которые реагируют как с кислотами, так и с основаниями, образуя соли. Степень окисления элемента, образующего оксид +3 или +4.

Кислотные оксиды — оксиды, которые реагируют с основаниями, образуя соль и воду. Степень окисления элемента, образующего оксид $\geqslant +5$.

Несолеобразующие оксиды — оксиды, не реагирующие с кислотами или основаниями при обычных условиях. Примеры таких оксидов: оксид углерода (II) CO, оксид кремния (II) SiO, оксид азота (I) N_2O , оксид азота (II) NO.

Названия. 1, 2 и 3 основная подгруппа — оксид без числа.

2.2.2 Химические свойства основных оксидов.

- 1. Основный оксид + вода \to основание. Пример: $CaO + H_2O \to Ca(OH)_2$.
- 2. Основный оксид + кислота \to соль + вода. Пример: $CuO + H_2SO_4 \to Cu_SO_4 + H_2O$.
- 3. Основный оксид + кислотный оксид \to соль. Пример: $MgO + CO_2 \to MgCO_3$.
- 4. Основный оксид + амфотерный оксид \to амфотерный оксид. Пример: $Na_2O+Al_2O_3\to 2NaAlO_2.$

2.2.3 Химические свойства кислотных оксидов.

- 1. Кислотный оксид + вода \to кислота. Оксид кремния (SiO_2) с водой не реагирует! Пример: $SO_3 + H_2O \to H_2SO_4$.
- 2. Кислотный оксид + основание \to соль + вода. Пример: $SO_2 + 2NaOH$ $\to Na_2SO_3 + H_2O$.
- 3. Кислотный оксид + основный оксид \rightarrow соль. Пример: $CO_2 + CaO \rightarrow CaCO_3.$

2.2.4 Химические свойства амфотерных оксидов.

- 1. Амфотерные оксиды при взаимодействии с кислотой или кислотным оксидом проявляют свойства, характерные для основных оксидов. Так же, как основные оксиды, они взаимодействуют с кислотами, образуя соль и воду. Пример: $ZnO + 2HCl \rightarrow ZnCl_2 + H_2O$.
- 2. Амфотерные оксиды при взаимодействии со щёлочью или с оксидом щелочного или щелочноземельного металла проявляют кислотные свойства. При сплавлении их со щелочами протекает химическая реакция, в результате которой образуются соль и вода. Пример: $ZnO + 2KOH \rightarrow K_2ZnO_2 + H_2O$.

2.2.5 Общие способы получения оксидов.

- 1. Оксиды образуются при взаимодействие простых веществ с кислородом. Примеры: $2H_2 + O_2 \rightarrow 2H_2O$; $2Cu + O_2 \rightarrow 2CuO$.
- 2. Оксиды можно получать путем обжига или при сжигании некоторых бинарных соединений. Пример: $2ZnS + 3O_2 \rightarrow 2ZnO + 2SO_2$.
- 3. Оксиды образуются при термическом разложении некоторых солей, оснований и кислот. Примеры: $CaCO_3 \rightarrow CaO + CO_2$; $Cu(OH)_2 \rightarrow CuO + H_2O$; $H_2CO_3 \rightarrow H_2O + CO_2$.

2.3 Основания.

2.3.1 Общая характеристика оснований.

 $M(OH)_n,\ M$ — знак металлического химического элемента, n — индекс, численно совпадающий с валентностью металла.

По способности растворяться в воде основания делят на:

- Растворимые(щелочи). Примеры: $NaOH, KOH, Ca(OH)_2$.
- Практически нерастворимые. Примеры: $Cu(OH)_2$, $Fe(OH)_2$, $Cr(OH)_2$.

2.3.2 Физические свойства оснований.

Классификация щелочей по их растворимости в воде:

- Хорошо растворимые. Примеры: $LiOH, NaOH, KOH, RbOH, CsOH, FrOH, Ba(OH)_2, Ra(OH)_2$.
- Малорастворимые. Примеры: $Ca(OH)_2, Sr(OH)_2$.

2.3.3 Химические свойства оснований.

- 1. Кристаллы щелочей при растворении в воде полностью диссоциируют, то есть распадаются на положительно заряженные ионы и отрицательно заряженные гидроксиды-ионы. Примеры: $NaOH \rightarrow Na^+ + OH^-$; $Ca(OH)_2 \rightarrow Ca^{2+} + 2OH^-$.
- 2. Растворы щелочей изменяют окраску индикаторов. Фактически с индикатором взаимодействуют гидроксид-ионы, содержащиеся в растворе любой щёлочи. При этом протекает химическая реакция с образованием нового продукта, признаком протекания которой является изменение окраски вещества.
- 3. Щелочи взаимодействуют с кислотами, образуя соль и воду. Реакция нейтрализации частный случай реакции обмена: при взаимодействие щелочи и кислоты образуются соль и вода. Примеры: $NaOH+HCl \rightarrow NaCl+H_2O; Ca(OH)_2+2HNO_3 \rightarrow Ca(NO_3)_2+2H_2O.$
- 4. Щелочи взаимодействуют с кислотными оксидами, образуя соль и воду. Примеры: $Ca(OH)_2+CO_2\to CaCO_3\downarrow +H_2O;6NaOH+P_2O_5\to 2Na_3PO_4+3H_2O.$
- 5. Щелочи могут взаимодействовать с растворимыми в воде солями. Реакция обмена между основанием и солью возможна в том случае, если оба исходных вещества растворимы, а в результате образуется хотя бы одно нерастворимое вещество (выпадает осадок). Примеры: $2NaOH + CuSO_4 \rightarrow Na_2SO_4 + Cu(OH)_2 \downarrow$; $Ca(OH)_2 + Na_2CO_3 \rightarrow CaCO_3 \downarrow + 2NaOH$.
- 6. Малорастворимые щелочи при нагревании разлагаются на оксид металла и воду. Пример: $Ca(OH)_2 \stackrel{t^{\circ}}{\to} CaO + H_2O \uparrow$.

2.3.4 Общие химические свойства нерастворимых оснований.

- 1. Нерастворимые основания взаимодействуют с кислотами, образуя соль и воду. Примеры: $Cu(OH)_2 + H_2SO_4 \rightarrow CuSO_4 + 2H_2O; Fe(OH)_3 + 3HCl \rightarrow FeCl_3 + 3H_2O.$
- 2. Некоторые нерастворимые основания могут взаимодействовать с некоторыми кислотными оксидами, образуя соль и воду. Пример: $Cu(OH)_2 + SO_3 \xrightarrow{t^{\circ}} CuSO_4 + H_2O$.

3. Нерастворимые основания при нагревании разлагаются на оксид металла и воду. Примеры: $Cu(OH)_2 \xrightarrow{t^\circ} CuO + H_2O$; $2Fe(OH)_3 \xrightarrow{t^\circ} Fe_2O_3 + 3H_2O$.

2.3.5 Получение оснований.

Общие способы получения щелочей:

- 1. Щелочи образуются при взаимодействии щелочных и щелочноземельных металлов с водой. Протекает реакция замещения, в ходе которой кроме щёлочи образуется водород. Активные металлы энергично взаимодействуют с водой при обычных условиях. Примеры: $2Na+2H_2O \rightarrow 2NaOH + H_2 \uparrow$; $Ca+2H_2O \rightarrow Ca(OH)_2 + H_2 \uparrow$.
- 2. Щёлочи образуются при взаимодействии оксидов щелочных и щелочноземельных металлов с водой. При этом протекает реакция соединения. Примеры: $Li_2O + H_2O \rightarrow 2LiOH$; $CaO + H_2O \rightarrow Ca(OH)_2$.
- 3. В промышленности гидроксид натрия и калия получают путём электролиза: пропускают постоянный электрический ток через раствор хлорида натрия или калия. Пример: $2NaCl + 2H_2O \xrightarrow{\text{эл. ток}} 2NaOH + H_2 \uparrow Cl_2 \uparrow$.

Получение нерастворимых оснований:

Чтобы получить нерастворимое основание, следует к раствору соли соответствующего металла добавить раствор щелочи. Примеры: $CuCl_2 + 2KOH \rightarrow Cu(OH)_2 \downarrow + 2KCl; FeCl_3 + 3NaOH \rightarrow Fe(OH)_3 \downarrow + 3NaCl.$

3 Валентность. Степень окисления.

Валентность — численная характеристика способности атомов элемента соединятся с определенным числом атомов других элементов. За единицу валентности принята валентность атомов водорода.

Элементы с постоянной валентностью:

Элемент	Валентность
H, F, Li, Na, K, Ag	I
O, Be, Mg, Ca, Ba, Zn	II
Al	III

Суммы единиц валентности каждого элемента в формуле бинарного соединения равны.

Степень окисления — условный заряд атома химического элемента в веществе.

Правила:

• Степень окисления простого вещества равна 0.

- В сложных веществах:
 - Степень окисления водорода в соединениях с неметаллами равна +1, а в соединениях с металлами -1.
 - Степень окисления кислорода равна —2. Исключения: $O^{+2}F_2^{-1}$, $H_2^{+1}O_2^{-1}$.
 - Степень окисления фтора всегда равна -1.
 - Степень окисления металла положительная и совпадает с его валентностью. Может быть постоянной и переменной: Na^{+1} ; K^{+1} ; Ca^{+2} ; Mg^{+2} ; Al^{+3} ; Fe^{+2} , Fe^{+3} ; Cu^{+1} , Cu^{+2} .
 - Степень окисления неметалла может быть как положительная, так и отрицательная. Численные значение тоже совпадают с валентностью: $C^{+4}, C^{+2}, C^{-4}; N^{+5}, N^{+4}, N^{+3}, N^{+2}, N^{+1}, N^{-3}; S^{+6}, S^{+4}, S^{-2}$.
- Сумма степеней окисления элементов в веществе равна 0.

4 Закон сохранения массы.

Закон. Масса веществ, вступивших в химическую реакцию, равна массе образовавшихся веществ.

5 Термохимия.

Тепловой эффект — максимальное количество выделившейся или поглотившейся в ходе реакции теплоты.

Q — выделившаяся энергия. Тогда при:

- Q > 0 экзотермическая реакция.
- Q < 0 эндотермическая реакция.

Энергия связи — энергия, которая тратится на разрыв связи.

Химическое уравнение с указанием теплового эффекта называется термохимическим.

Термодинамические системы:

- Открытые. Обмен веществом и теплом.
- Закрытые. Обмен только теплом.
- Изолированные. Обмена нет.

Характеристика ТДС:

- Параметры: V (объем), ν (количество), p (давление), T (температура).
- Функции состояния системы:

- 1. Изменение внутренней энергии U.
- 2. Энтальпия (теплосодержание). $H = U + p \cdot V$.

При T — константа процесс изотермический.

При p — константа процесс изобарический.

При V — константа процесс изохорический.

Энтальпия — тепловой эффект химической реакции при изобарическом и изотермическом процессе, который касается ТДС, а не окружающей среды.

Термохимическое уравнение: $H_2(\Gamma) + Cl_2(\Gamma) \rightarrow 2HCl + 184$ кДж.

Термодинамическое уравнение: $\frac{1}{2}H_2(\Gamma) + \frac{1}{2}Cl_2(\Gamma) \to HCl(\Gamma)$.

Законы Термохимии:

• Закон Гесса. Тепловой эффект зависит только от начального и конечного состояния системы.

Следствия из закона Гесса:

1. Тепловой эффект химической реакции равен разности конечных и начальных веществ с учетом их количества.

Теплотой образования называется тепловой эффект образования одного моль сложного вещества из простых. Теплота образования простых веществ равна 0.

• Закон Лавуазье-Лапласа. Тепловой эффект прямой реакции численно равный тепловому эффекту обратной реакции, с другим зако-HOM.

6 Химическая кинетика.

Раздел химии, изучающий скорость химических реакций и факторы влияющие на скорость.

$$V_{xp} = \pm \frac{\Delta n}{\Delta t}$$

$$V_{xp}=\pmrac{\Delta n}{\Delta t}.$$
 $c=rac{n}{V}$ — концентрация.

Гомогенные реакции — реакции, в которых реагенты и продукты реакции находятся в одной фазе. $V_{xp} = \pm \frac{\Delta n}{\Delta t V}$.

Гетерогенные реакции — реакции, в которых реагенты и продукты реакции находятся в разных фазах, при этом реакция протекает на границе раздела фаз. $V_{xp} = \pm \frac{\Delta n}{\Delta t S}$.

Факторы влияющие на V_{xp} :

- 1. Природа реагирующих веществ.
- 2. Катализаторы.
- 3. Концентрации.
- 4. Температуры.

5. Давление.

Закон действующих масс. Скорость химической реакции в каждый момент времени пропорциональна текущим концентрациям реагирующих веществ, возведенным в соответствующие степени. $V_{xp} = k \cdot c_{A_1}^{x_1} \cdot \ldots \cdot c_{A_n}^{x_n}$. k — константа скорости, зависящая от температуры.

Давление. По закону Бойля-Мариотта при $T=const,\ P\cdot V=const.$ **Правило Вант Гоффа**. При повышении температуры на каждые 10 градусов, скорость химической реакции возрастает в 2-4 раза. $\frac{V(t_1)}{V(t_2)}=\gamma^{\frac{t_2-t_1}{10}}=\frac{\tau_1}{\tau_2}.\ \gamma-2-4$, температурный коэффициент скорости.