# 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.

**Протон** — 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  $A_r(X) = \frac{m_a(X)}{n}$ .

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

#### 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  $\to$  соль. Пример:  $CO_2 + CaO \to CaCO_3$ .

### 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 гидроксидионы, 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:  $Ca(OH)_2 + CO_2 \rightarrow CaCO_3 \downarrow + H_2O; 6NaOH + P_2O_5 \rightarrow 2Na_3PO_4 + 3H_2O.$
- 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:  $Ca(OH)_2 \xrightarrow{t^{\circ}} CaO + H_2O \uparrow$ .

#### 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:  $Cu(OH)_2 + SO_3 \stackrel{t^\circ}{\to} CuSO_4 + H_2O$ .
- 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:  $2NaCl + 2H_2O \stackrel{\text{эл. ток}}{\longrightarrow} 2NaOH + H_2 \uparrow Cl_2 \uparrow$ .

#### 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:  $Na^{+1}$ ;  $K^{+1}$ ;  $Ca^{+2}$ ;  $Mq^{+2}$ ;  $Al^{+3}$ ;  $Fe^{+2}$ ,  $Fe^{+3}$ ;  $Cu^{+1}$ ,  $Cu^{+2}$ .
  - 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.
  - ullet 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),  $\nu$  (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:  $H_2(\mathbf{r}) + Cl_2(\mathbf{r}) \to 2HCl + 184$ 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 законом.

#### 6 Химическая кинетика.

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

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

$$V_{xp} = \pm \frac{\Delta n}{\Delta t}$$
.  $c = \frac{n}{V}$  — 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.  $V_{xp}=\pm \frac{\Delta n}{\Delta tS}$ 

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.  $V_{xp} = k \cdot c_{A_1}^{x_1} \cdot ... \cdot c_{A_n}^{x_n}$ . 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.

# Химическое равновесие.

### Принцип Ле Шателье.

 $NaOH + HCl \rightarrow NaCl + H_2O$ . В обратную сторону не пойдет, поэтому **необратимая реакция**.

 $N_2 + 3H_2 \rightleftharpoons 2NH_3$ . Обратимая реакция.

Признак необратимой реакции: выпадение осадка, выделение газа.

Обратимых реакций больше.

Количественной характеристикой равновесия служит константа равновесия, которая выводится из кинетических уравнений прямой и обратной реакций.

$$V_{\rm np} = k_{\rm np} \cdot [N_2] \cdot [H_2]^3$$
.  $V_{\rm obp} = k_{\rm obp} \cdot [NH_3]^2$ 

$$k_{\text{пр}} \cdot [N_2] \cdot [H_2]^3 = k_{\text{ofp}} \cdot [NH_3]^2$$

$$k_{\text{равн}} = \frac{k_{\text{пр}}}{k_{\text{обр}}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3}$$

 $V_{\rm пp} = k_{\rm пp} \cdot [N_2] \cdot [H_2]^3 \cdot V_{\rm 06p} = k_{\rm 06p} \cdot [NH_3]^2 \cdot k_{\rm пp} \cdot [N_2] \cdot [H_2]^3 = k_{\rm 06p} \cdot [NH_3]^2 \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm pabh} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm np} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm np} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm np} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm np} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{N_2}{[N_2] \cdot [H_2]^3} \cdot k_{\rm np} = \frac{k_{\rm np}}{k_{\rm o6p}} = \frac{N_2}{N_2} \cdot \frac{N_2}{[N_2]} = \frac{N_2}{N_2} \cdot \frac{N_2}{N_2} \cdot \frac{N_2}{N_2} = \frac{$ ведущей к уменьшению данного воздействия.

При увеличение концентрации веществ в равновесной системе, равновесие смещается в сторону их расходования. При уменьшении — в сторону образования.

При увеличение давления в равновесной системе, равновесие смещается в сторону реакции, ведущей к уменьшению объема.

При повышении температуры равновесие смещается в сторону экзотермической реакции. При уменьшении в сторону эндотермической.

#### 8 Гидролиз.

Гидролиз — химическая реакция между веществом и водой, в результате которой происходит разложение этого вещества и воды с образованием новых соединений. Эндотермический процесс.

- Соли, образованные двумя сильными электролитами, не нейтрализуются.
- Соли, образованные слабыми основаниями и сильными кислотами, гидролизуется по катиону слабого основания с образованием кислотного раствора.
- Соли, образованные сильными основаниями и слабыми кислотами, гидролизуются по аниону кислотного остатка слабой кислоты с образованием щелочной среды.

```
1. BaCl_2 + H_2O \neq

BaCl_2 \rightarrow Ba^{2+} + 2Cl^{-}.

HOH \rightleftharpoons H^+ + OH^-.

ph = 7.
```

2. 
$$Mn(NO_3)_2 + H_2O \rightleftharpoons MnOHNO_3 + HNO_3$$
.  
 $Mn(NO_3)_2 \to Mn^{2+} + 2NO_3^-$ .  
 $HOH \rightleftharpoons H^+ + OH^-$ .  
 $Mn^{2+} + HOH \rightleftharpoons MnOH^+ + H^+$ .  
 $ph < 7$ .

3. 
$$Na_2CO_3 + H_2O \rightleftharpoons NaHCO_3 + NaOH$$
.  
 $Na_2CO_3 \rightarrow 2Na^+ + CO_3^{2-}$ .  
 $HOH \rightleftharpoons H^+ + OH^-$ .  
 $CO_3^{2-} + HOH \rightleftharpoons HCO_3^- + OH^-$ .  
 $ph > 7$ .

- 4. Соли, образованные слабыми электролитами:
  - 1) Необратимый гидролиз.  $Al_2 + H_2O \rightarrow 2Al(OH)_3 \downarrow +3H_2S \uparrow$ .
  - 2) Обратимый гидролиз.  $(NH_4)_2S + H_2O \rightleftharpoons NH_4OH + NH_4HS.$
- 5. Совместный. Если в растворе одновременное присутствуют две соли, одна из которых образованна слабой кислотой, а другая слабым основанием и в таблице растворимости нет информации о существование одной из новых солей в растворе, то это случай совместного взаимо усиливающего гидролиза.

Индикаторы	Нейтральная среда $(ph=7)$	Кислотная среда (ph < 7)	Щелочная среда $(ph > 7)$
Лакмус	Фиолетовый	Красный	Синий
Фенолфталеин	Прозрачный бесцветный	Прозрачный бесцветный	Малиновый
Метилоранж	Оранжевый	Красный	Желтый

# 9 Окислительно-восстановительные реакции.

ОВР — процессы, которые протекают с изменением степеней окисления элементов.

**Степень окисления** — условный заряд элемента в соединение, который высчитывается из предположения, что все вещество состоит из инов, а сумма зарядов равна 0.

Окислители — атомы или группы атомов, принимающие электронны. Сам процесс присоединения — восстановление. Восстановители — атомы или группы атомов, отдающие электронны. Сам процесс присоединения — окисление.

	становители
а) ионы, содержащие неметаллы в высших	я простые вещества: $Me, H_2, C$ .  Сложные вещества:  а) $CO$ .  b) ионы, содержащие неметаллы в низших степенях окисления. $N^{3-}H_4^+, P^{3-}H_4^+, S^{2-}, I^-$ .

### Классификация ОВР:

- 1. Межмолекулярное окисление-восстановление.  $HCl^{-}(\text{восстановитель}) + KMn^{+7}O_{4}(\text{окислитель}) \to Cl_{2} + MnCl_{2} + KCl + H_{2}O$
- 2. Внутримолекулярное окисление-восстановление.  $(NH_4)_2Cr_2O_7\to N_2+Cr_2O_3+H_2O.$
- 3. Диспропорционирование атомы одного и того же элемента переходят из одной степени окисления в разные.
- 4. Конпропорционирование.

# 10 Электролиз.

**Электролиз** — OBP, протекающая на электродах в растворах или расплавах электролита, при постоянном воздействие электричества.

- 1. Расплавы:
  - а) Щелочи:  $4NaOH \xrightarrow{4} 4Na + O_2 + 2H_2O.$   $4Na^+ + 4OH^- \rightarrow 4Na^0 + O_2^0 + 2H_2O.$
  - а) Соли:
    - I) Бескислородных кислот:  $2NaF \xrightarrow{4} 2Na + F_2.$
    - II) Кислородсодержащих кислот, элементы в кислотном остатке в высшей степени окисления:  $2Na_2SO_4 \stackrel{\S}{\to} 4Na + O_2 + 2SO_3.$
    - III) Кислородсодержащих кислот, элементы в кислотном остатке не в высшей степени окисления:  $Na_2SO_3 \stackrel{\mathsf{4}}{\to} 2Na + SO_3.$
- 2. Растворы:
  - Катод:

Me в ряду активности левее $Al$ ]	$Me$ между $[Mn-H_2]$	$Me$ правее ( $H_2$
$Me^{x+}$ , $2H_2O + 2\overline{e} \rightarrow H_2 + 2OH^-$	$Me^{x+} + x\overline{e} \rightarrow Me^0, 2H_2O + 2\overline{e} \rightarrow H_2 + 2OH^-$	$Me^{x+} + x\overline{e} \to Me^0, H_2O$

• Аноды: 
$$F^- - SO_4^{2-} - NO_3^- - CO_3^{2-} - OH^- - Cl^- - Br^- - I^- - S^{2-}$$

$An^{y-}$ левее $OH^-$	правее $OH^-$
$An^{y-}, 2H_2O - 4\overline{e} \to O_2 + 4H^+$	$\cdots - 2\overline{e} \rightarrow \cdots^0, H_2O$

$$OH: 4OH^-4\overline{e} \rightarrow O_2 + 2H_2O.$$

# 11 Закон Фарадея.

 $m = \frac{M \cdot Y \cdot t}{n_{\overline{e}} \cdot F}$ . m — г, масса вещества; M — г/моль, молярная масса; Y — А, сила тока; t — сек, время;  $n_{\overline{e}}$  — количество электронов, участвовавших в процессе;  $F = 96500 \; \mathrm{K\pi/моль}$ .

## 12 Химия элементов.

#### 12.1 Галогены.

VII - A группа.

Элементы: F, Cl, Br, I, At. Общая формула:  $ns^2np^5$ .

Нахождение в природе:

- $F: Ca_5(PO_4)_3F$  фторапатиты.  $CaF_2$  флуорит.
- Cl: NaCl  $NaCl \cdot KCl$  сильвинит.
- $\bullet$  Br: NaBr
- I: в морских водорослях.

Медицинско-биологическое значение:

- F: отвечает за целостность костей и зубной эмали.
- Cl: отвечает за целостность клеток; содержится в желудочном соке.
- Вт: обладает седативным (успокаивающим) эффектом на центральную нервную систему.
- I: содержится в щитовидной железе  $\Rightarrow$  отвечает за работу эндокринной системы.

## 12.1.1 Галогенные простые вещества

 $F_2$  (светло-желтый газ),  $Cl_2$  (желто-зеленый газ),  $Br_2$  (бурая жидкость),  $I_2$  (серые кристаллы с металлическим блеском),  $At_2$  (металл).

 $Hal_2$  — связь ковалентная неполярная, молекулярная кристаллическая решетка.

Промышленное использование:

- F<sub>2</sub>: ракетное топливо, производство полимерных материалов, медицины и фармацевтика.
- $Cl_2$ : отбеливание бумаги и тканей, обеззараживание воды, медицины и фармацевтика, органические синтез, полимерные материалы.
- $Br_2$ : медицины и фармацевтика, органический синтез.
- $I_2$ : медицины и фармацевтика, обеззараживающее средство.

Степени окисления в соединениях:

- F: −1
- Cl: -1, +1, +3, +5, +7
- Br: -1, +1, +3, +5, +7
- I: -1, +1, +3, +5, +7

#### Химические свойства:

- Взаимодействие с простыми веществами:
  - I) С неметаллами.  $Hal_2 + O_2 \not\to (\text{кроме } F_2)$   $2F_2 + O_2 \to 2OF_2$   $5F_2 + 2P \to 2PF_5$   $5Cl_2 + 2P \to 2PCl_5$   $2P + 3Cl_2 \to 2PCl_3$   $PCl_5 + 4H_2O \to 5HCl + H_3PO_4$   $H_2 + F_2 \xrightarrow{\text{B TEMHOTE CO B3PbBOM}} 2HF$   $H_2 + Cl_2 \xrightarrow{t^{\circ}} 2HCl$   $H_2 + Br_2 \xrightarrow{t^{\circ}} 2HBr$   $H_2 + I_2 \xrightarrow{t^{\circ}} 2HI$
  - II) С металлами.Соли галогено-водородных оснований.
- Взаимодействие со сложными веществами:
  - I) Вода.  $2F_2 + H_2O \rightarrow OF_2 + 2HF$   $Cl_2 + H_2O \rightarrow HCl + HClO$   $Br_2 + H_2O \rightarrow HBr + HBrO$   $I_2 + H_2O \rightarrow HI + HIO$
  - II) Оксиды.  $2F_2 + SiO_2 \rightarrow SiF_4 + O_2$
  - III) Щелочи.  $2F_2 + 2NaOH \to OF_2 + 2NaF + H_2O$   $Cl_2 + NaOH \xrightarrow{\text{холод}} NaCl + NaClO + H_2O$   $3Cl_2 + 6NaOH \xrightarrow{\text{горя q}} 5NaCl + NaClO_3 + 3H_2O$
  - IV) Некоторые соли.  $Cl_2 + 2NaBr \rightarrow Br_2 + 2NaCl$   $Br_2 + 2NaI \rightarrow I_2 + 2NaBr$   $Cl_2 + Na_2S \rightarrow S \downarrow + 2NaCl$
  - V) Кислотные окислители.  $I_2 + 10HNO_3$  (концентр.)  $\to 2HIO_3 + 10NO_2 \uparrow +4H_2O$

## Соединения галогенов:

1. Водородные соединения:

$$H_2+F_2 \xrightarrow{\text{В Темноте со взрывом}} 2HF$$
 $H_2+Cl_2 \xrightarrow{h\nu} 2HCl$ 
 $H_2+Br_2 \xrightarrow{t^\circ} 2HBr$ 
 $H_2+I_2 \xrightarrow{t^\circ} 2HI$ 

Газы  $+H_2O \to \text{кислоты}.$ 

Газы 
$$+H_2O \to \text{кислоты}.$$
 $4HF + SiO_2 \to SiF_4 + 2H_2O$ 
 $HI + Fe(OH)_3 \to FeI_2 + I_2 + H_2O$ 
 $3HCl + Fe(OH)_3 \to 3H_2O + FeCl_3$ 

### 12.2 Халькогены.

VI - A. Элементы 6 группы, главной подгруппы. O, S, Se, Te, Po.

O- самый распространенный элемент в земной коре. Примерно 60% массы земли приходится на кислород. Пятая часть кислорода в воздухе.

S — встречается в земной коре и самостоятельно, и в рудах.

Se и Te встречаются как сопутствующие элементы.

Ро — радиоактивен.

Общая формула:  $ns^2np^4$ .

Радиус атома увеличивается,  $E_{\text{нон}}$  уменьшается, неметаллические свойства уменьшаются, окислительные свойства уменьшаются, металлические свойства растут, восстановительные свойства растут, электроотрицательность уменьшается. Валентность кислорода 2, степени окисления -2, -1, +2.

Валентность серы 2, 5, 6, степени окисления -2, -1, +4, +6.

Озон  $O_3$  и кислород  $O_2$  аллотропы. Озон не устойчивый аллотроп, в отличии от кислорода. S

- $S_8$  моноклинная.
- S<sub>8</sub> ромбическая.
- $S_{\infty}$  пластическая.

Se имеет две аллотропные модификации. Также Te.

Нахождение в природе:

- $O_2 \varphi(O_2) = 21\%$  в воздухе. Самый распространенный элемент земной коры  $\approx 65\%$ .
- $\bullet$  Se самородная сера.
- Se, Te "следные" количества.

Получение:

- I.  $O_2$ 
  - Промышленность: из воздуха, электролиз раствора.
  - Лабораторные способы.

$$2KMnO_4 \xrightarrow{t^{\circ}} O_2 \uparrow + MnO_2 + K_2MnO_4$$
$$2KClO_3 \xrightarrow{MnO_2} 2KCl + 3O_2$$
$$2H_2O_2 \xrightarrow{MnO_2} 2H_2O + O_2$$

II. S. Самородная.

Химические свойства кислорода:

- $O_2 + KI + H_2SO_2 \nrightarrow$
- $O_3 + 2KI + H_2SO_4 \rightarrow I_2 + O_2 + K_2SO_4 + H_2O$
- Взаимодействие с простыми веществами:
  - 1. Me. Из I-A группаы только Li:  $4Li+O_2 \rightarrow 2Li_2O$ .  $2Na+O_2 \rightarrow Na_2O_2$

$$2Na + Na_2O_2 \rightarrow 2Na_2O$$

$$3Fe + 2O_2 \rightarrow Fe_3O_4$$

$$2Ca + O_2 \rightarrow 2CaO$$

2. НеMe. Не реагирует с галогенами, благородными металлами и инертными газами.

$$N_2 + O_2 \xrightarrow{1500^{\circ}} 2NO$$
$$2H_2 + O_2 \xrightarrow{t^{\circ}} 2H_2O$$

- Взаимодействие со сложными веществами:
  - 1.  $2H_2S + O_2 \rightarrow 2S + 2H_2O$
  - 2. Обжиг сульфидов.  $Zn + O_2 \xrightarrow{t^\circ} 2ZnO + 2SO_2$

Химические свойства серы:

- Взаимодействие с простыми веществами:
  - 1. C Me.  $2Na + S \rightarrow Na_2S$
  - 2. C He  $Me. S + 3F_2 \rightarrow SF_6$
- Взаимодействие со сложными веществами:
  - 1. С щелочами.  $3S + 6NaOH \rightarrow 2Na_2S + Na_2SO_3 + 3H_2O$
  - 2. С кислотами-окислителями.  $S + 2H_2SO_4 \rightarrow 3SO_2 + 2H_2O$

# 12.3 Элементы 5 группы.

Взаимодействие со сложными веществами.