

EQUILIBRIO IÓNICO

FACULTAD DE INGENIERÍA

CARACTERÍSTICAS

ÁCIDOS:

- Tienen sabor agrio.
- Son corrosivos para la piel.
- Enrojecen ciertos colorantes vegetales.
- Disuelven sustancias
- Atacan a los metales desprendiendo H₂.
- Pierden sus propiedades al reaccionar con bases.

BASES:

- Tiene sabor amargo.
- Suaves al tacto pero corrosivos con la piel.
- Dan color azul a ciertos colorantes vegetales.
- Precipitan sustancias disueltas por ácidos.
- Disuelven grasas.
- Pierden sus propiedades al reaccionar con ácidos

DEFINICIONES

Arrhenius (1883)

Ácido: Sustancia que en disolución acuosa libera H₃0⁺ (H⁺)

$$HCI + H_2O \longrightarrow H_3O^+_{(aq)} + CI^-_{(aq)}$$

Base: Sustancia que en disolución acuosa entrega OH⁻

NaOH
$$\longrightarrow$$
 Na⁺_(aq) + OH⁻_(aq)

Limitaciones:

- Sustancias con propiedades básicas que no contienen iones hidroxilo, por ejemplo NH₃.
- Se limita a disoluciones acuosas.



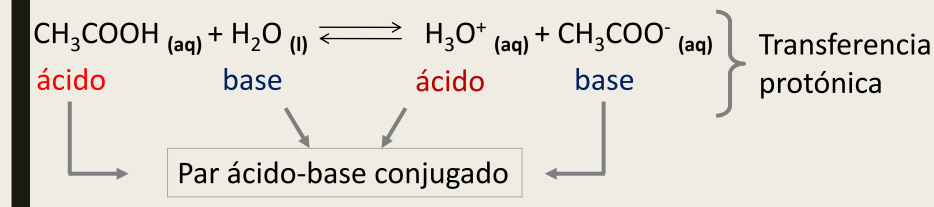
Se requiere una perspectiva más general

DEFINICIONES

Brönsted-Lowry (1923)

Ácido: Especie que tiende a ceder un ión H₂0⁺

Especie que tiende a aceptar un ión H₃0⁺



- Ya no se limita a disoluciones acuosas.
 Se explica el comportamiento básico de NH₃.

Sustancia **anfótera**

$$NH_{3 (aq)} + H_{2}O_{(I)} \xrightarrow{} NH_{4}^{+}_{(aq)} + OH_{(aq)}^{-}$$

$$\text{acido o como base}$$

Tabla de Brönsted

Fuerza relativa de pares conjugados ácido-base

Ácido	er werg	Base conjugada	
HCIO ₄ HI HBr HCI HCI HBr HCI H ₂ SO ₄ HNO ₃ H ₃ O ⁺ HF HNO ₂ HCOOH CH ₃ COOH NH ₄ ⁺ HCN H ₂ O NH ₃	Ácidos fuertes. Se suponen disociados al 100% en disolución acuosa. Ácidos débiles. En el equilibrio hay una mezcla de moléculas de ácido no ionizadas, así como de iones H ⁺ y de base conjugada.	ClO ₄ I - Br - Cl - HSO ₄ NO ₃ H ₂ O SO ₄ - F - NO ₂ - HCOO - CH ₃ COO - NH ₃ CN - OH - NH ₂ -	Aumento de la fuerza básica

DEFINICIONES

Lewis (1923)

Para que una sustancia acepte un H⁺ debe poseer un par de electrones no compartidos.

$$H^+ + :_N \xrightarrow{H} H \xrightarrow{H} H$$

Base: Especie que puede aportar pares de electrones.

Ejemplo: NH₃

Ácido: Especie que puede aceptar pares de electrones.

Ejemplo: BF₃

Autoionización del agua

El agua tiene conductividad eléctrica pequeña, lo que indica que está parcialmente disociado en iones (aproximadamente una de cada 500 millones de moléculas de agua se disocia):

$$2 H_2O_{(1)} \iff H_3O^+_{(ac)} + OH^-_{(ac)}$$

Y su constantes es:

$$K = \frac{[H_3 O^+] [OH^-]}{[H_2 O]^2}$$

En las soluciones acuosas diluidas, el agua es pura y prácticamente se encuentra sin disociar. La expresión resultante recibe el nombre de constante de autoprotólisis del agua y se escribe como Kw, Producto iónico del agua.

$$K \cdot [H_2O]^2 = Kw = [H_3O^+] \cdot [OH^-]$$

La constante de equilibrio (K) se ha determinado con precisión y es igual a 1,8x10⁻¹⁶ M. La concentración del agua pura sin disociar es 55,55 M (1000 g/18 g.mol⁻¹)

1,8.10⁻¹⁶ x 55,55 =
$$Kw$$

$$Kw = 1.10^{-14}$$
1.10⁻¹⁴ = $[H_3O^+] \cdot [OH^-]$

$$[H_3O^+] = [OH^-]$$

$$[H_3O^+]^2 = 1.10^{-14}$$

$$[H_3O^+] = \mathbf{1.10^{-7}} = [OH^-]$$

Concepto de pH

Con la finalidad de evitar trabajar con un amplio rango de valores surge el concepto de pH, que se define como:

$$pH = - \log [H_3O^+]$$

Para el caso de agua pura, como $[H_3O^+] = 10^{-7}$

$$pH = -\log 10^{-7} = 7$$

TIPOS DE DISOLUCIONES

Ácidas: $[H_3O^+] > 10^{-7} M \Rightarrow pH < 7$

Básicas: $[H_3O^+] < 10^{-7} M \Rightarrow pH > 7$

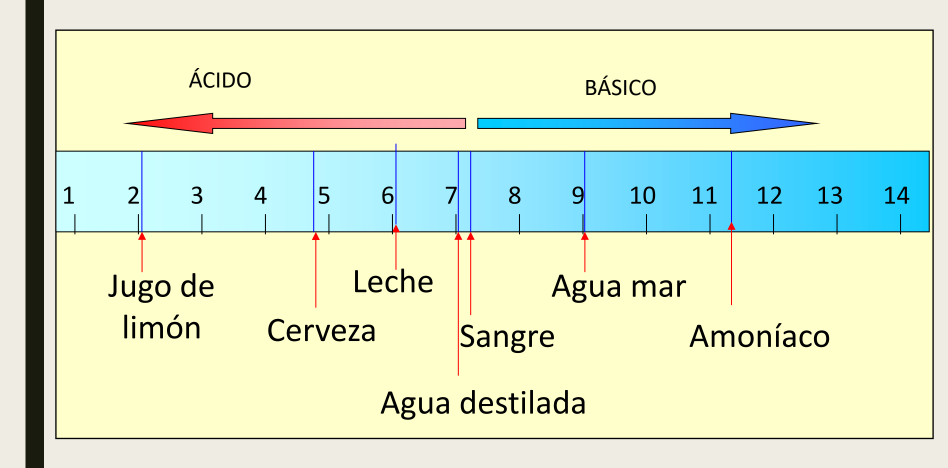
Neutras: $[H_3O^+] = 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 7$

En todos los casos: $K_{\mathbf{w}} = [H_3O^+] \cdot [OH^-]$



Por lo tanto, si $[H_3O^+]$ aumenta (disociación de un ácido), entonces $[OH^-]$ debe disminuir para que el producto de ambas concentraciones conserve su valor igual a 10^{-14} .

Escala de pH para sustancias comunes



Concepto de pOH

En el caso de soluciones básicas o alcalinas se utiliza el siguiente concepto:

$$pOH = - log [OH^{-}]$$

Recordando que:

$$K_{w} = [H_{3}O^{+}] \cdot [OH^{-}] = 10^{-14}$$

Operando matemáticamente, aplicando logaritmo decimal se obtiene, para una temperatura de 25 °C:

$$-\log [H_3O^+] + -\log [OH^-] = -\log 10^{-14}$$

pH + pOH = 14

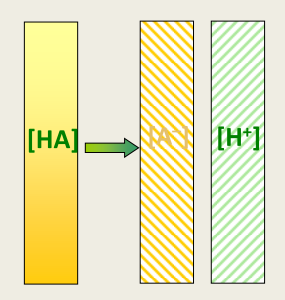
Electrolitos fuertes y débiles

Electrolitos fuertes: (—)

Están totalmente disociados

Ejemplos:
$$HCl_{(ac)} \rightarrow Cl^- + H^+$$

$$NaOH_{(ac)} \rightarrow Na^+ + OH^-$$



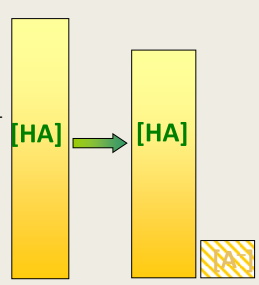
<u>Electrolitos débiles</u>: (₹)

Están disociados parcialmente

Ejemplos:
$$CH_3-COOH_{(ac)} \leftarrow CH_3-COO^- + H^+$$

$$NH_{3(ac)} + H_2O_{(l)} \leftarrow NH_4^+ + OH^-$$
[HA]

$$NH_{3(ac)} + H_2O_{(l)} \longrightarrow NH_4^+ + OH^-$$





Fuerza de ácidos

Fuerza de un ácido o una base: Es la mayor o menor tendencia a transferir o aceptar un protón, respectivamente.

En disoluciones acuosas diluidas ($[H_2O] \approx constante$) la fuerza de un ácido HA depende de la constante de equilibrio:

$$HA + H_2O \iff A^- + H_3O^+$$

$$K_{c} = \frac{[A^{-}] \cdot [H_{3}O^{+}]}{[HA] \cdot [H_{2}O]} \Rightarrow K_{c} \cdot [H_{2}O] = \frac{[A^{-}] \cdot [H_{3}O^{+}]}{[HA]}$$

$$K_C \times [H_2O] = \frac{[A^-] \times [H_3O^+]}{[HA]} = K_a$$
 Constante de acidez

- Si $K_a > 100 \Rightarrow$ El ácido es **fuerte** y estará disociado casi en su totalidad.
- Si $K_a < 1 \implies$ El ácido es **débil** y estará sólo parcialmente disociado.

Fuerza de bases

En disoluciones acuosas diluidas ($[H_2O] \approx constante$) la fuerza de una base BOH depende de la constante de equilibrio:

$$B + H_2O \implies BH^+ + OH^-$$

$$K_{c} = \frac{[BH^{+}] \cdot [OH^{-}]}{[B] \cdot [H_{2}O]} \Rightarrow K_{c} \cdot [H_{2}O] = \frac{[BH^{+}] \cdot [OH^{-}]}{[B]}$$

$$K_{C} \times [H_{2}O] = \frac{[BH^{+}] \times [OH^{-}]}{[B]} = K_{b}$$
 Constante de basicidad

Fuerza de ácidos y bases (pK)

La fuerza de un ácido para donar un protón se mide a través de su *Ka*; la fuerza de una base para aceptar un protón se mide por su *Kb*.

Las constantes de acidez y basicidad suelen informarse como sus logaritmos negativos mediante la definición:

$$pKb = - log Kb$$

- Cuanto mayor es el valor de Ka o Kb, mayor es la fuerza del ácido o de la base.
- Cuanto mayor es el valor de pKa o pKb, más débil es el ácido o la base.

El pH de las soluciones de ÁCIDOS Y BASES DÉBILES

Para calcular el pH y la desprotonación porcentual de una solución de un ácido débil, se debe construir un cuadro de equilibrio y determinar la concentración de H₃O⁺ mediante el empleo de la constante de acidez (Ka).

Ejemplo:

Calcule el pH y la desprotonación porcentual del ácido acético (CH $_3$ COOH) en 0,080 M siendo la Ka = 1,8x10 $^{-5}$.

Para calcular el pH de una solución de una base débil, se debe construir un cuadro de equilibrio para calcular el pOH a partir del valor de la constante Kb y convertir dicho pOH en pH utilizando la relación pH + pOH = 14

Para ácidos débiles:

[H⁺]=
$$\sqrt{C_a Ka}$$

C_a= concentración inicial del ácido

Para bases débiles:

$$[OH^-] = \sqrt{C_b Kb} \sqrt{V_b}$$

C_b= concentración inicial de la base

Ácidos polipróticos

Son aquellos que pueden ceder más de un H^+ . Por ejemplo el H_2CO_3 que es diprótico.

Existen pues, tantos equilibrios como H⁺ disocien:

$$H_{2}CO_{3} + H_{2}O \longrightarrow HCO_{3}^{-} + H_{3}O^{+}$$
 $HCO_{3}^{-} + H_{2}O \longrightarrow CO_{3}^{2-} + H_{3}O^{+}$

$$K_{a1} = \frac{[HCO_{3}^{-}] \cdot [H_{3}O^{+}]}{[H_{2}CO_{3}]} \qquad K_{a2} = \frac{[CO_{3}^{2-}] \cdot [H_{3}O^{+}]}{[HCO_{3}^{-}]}$$
 $K_{a1} = 4,5 \cdot 10^{-7} \qquad K_{a2} = 5,7 \cdot 10^{-11}$

La constantes sucesivas siempre van disminuyendo.

Relación entre K_a y K_b conjugada

Equilibrio de disociación de un ácido:

$$HA + H_2O \longrightarrow A^- + H_3O^+$$

Reacción de la base conjugada con el agua:

$$A^- + H_2 \longleftrightarrow HA + OH^-$$

$$K_a = \frac{[A^-] \mathbf{x} [H_3 O^+]}{[HA]}$$
 $K_b = \frac{[HA] \mathbf{x} [OH^-]}{[A^-]}$

$$K_a \times K_b = \frac{[A^-] \times [H_3O^+] \times [HA] \times [OH^-]}{[HA] \times [A^-]} = K_W$$

- Si un ácido es fuerte su base conjugada es débil.
- Si un ácido es débil su base conjugada es fuerte.
- A la constante del ácido o base conjugada en la reacción con el agua se le suele llamar constante de hidrólisis (K_h) .

Hidrólisis de sales

Comportamiento ácido-base de las sales

Determinación cualitativa

- 1. Disociar la sal en sus iones
- 2. Identificar su procedencia
- 3. Determinar cuáles se pueden hidrolizar
- 4. Plantear y analizar el equilibrio de hidrólisis

Es la reacción de los iones de una sal con el agua. Sólo es apreciable cuando estos iones proceden de un ácido o una base débil:

Hidrólisis ácida (de un catión):

$$NH_4^+ + H_2O \iff NH_3 + H_3O^+$$

Hidrólisis básica (de un anión):

$$CH_3-COO^- + H_2O \iff CH_3-COOH + OH^-$$

Tipos de hidrólisis

Según procedan el catión y el anión de un ácido o una base fuerte o débil, las sales se clasifican en:

Sales procedentes de ácido fuerte y base fuerte.

Ejemplo: NaCl pH = 7

Sales procedentes de ácido débil y base fuerte.

Ejemplo: NaCN pH > 7

• Sales procedentes de ácido fuerte y base débil.

Ejemplo: $NH_{\Delta}Cl$ **pH < 7**

Sales procedentes de ácido débil y base débil.

Ejemplo: NH₄CN **pH depende de Ka y Kb**

Sales procedentes de ácido fuerte y base fuerte.

Ejemplo: NaCl

■ NO SE PRODUCE HIDRÓLISIS ya que tanto el Na⁺ que es un ácido muy débil como el Cl⁻ que es una base muy débil apenas reaccionan con agua. Es decir los equilibrios:

$$Na^+ + 2 H_2O \Longrightarrow NaOH + H_3O^+$$

 $Cl^- + H_2O \Longrightarrow HCl + OH^-$

están muy desplazados hacia la izquierda.

Disolución neutra

Sales procedentes de ácido débil y base fuerte.

Ejemplo: NaCH₃COO

■ SE PRODUCE HIDRÓLISIS BÁSICA ya que el Na⁺ es un ácido muy débil y apenas reacciona con agua, pero el CH₃-COO⁻ es una base fuerte y sí reacciona con ésta de forma significativa:

$$CH_3-COO^- + H_2O \longrightarrow CH_3-COOH + OH^-$$

lo que provoca que el pH > 7

Disolución básica

Sales procedentes de ácido fuerte y base débil.

Ejemplo: NH₄Cl

■ SE PRODUCE HIDRÓLISIS ÁCIDA ya que el NH₄⁺ es un ácido relativamente fuerte y reacciona con agua mientras que el Cl⁻ es una base débil y no lo hace de forma significativa:

$$NH_4^+ + H_2O \longrightarrow NH_3 + H_3O^+$$

lo que provoca que el pH < 7

Disolución ácida

Sales procedentes de ácido débil y base débil.

Ejemplo: NH₄CN

En este caso tanto el catión NH_4^+ como el anión CN^- se hidrolizan y la disolución será ácida o básica según qué ion se hidrolice en mayor grado.

Como
$$K_b(CN^-) = 2 \cdot 10^{-5} \text{ M y } K_a(NH_4^+) = 5.6 \cdot 10^{-10} \text{ M}$$

en este caso, la disolución es básica ya que $K_b(CN^-)$ es mayor que $K_a(NH_4^+)$

- Si K_a (catión) > K_b (anión) = Disolución ácida.
- Si K_a (catión) < K_b (anión) = Disolución básica.
- Si K_a (catión) = K_b (anión) = Disolución neutra.

VALORACIONES O TITULACIONES ÁCIDO-BASE

Se utilizan para determinar la concentración de un ácido o de una base en una disolución.

Una disolución que contiene una concentración conocida de base (o ácido) se hace reaccionar con una disolución de ácido (o de base) de concentración desconocida.

En un Erlenmeyer se coloca un volumen conocido de la sustancia que se desea titular o valorar (determinar su concentración) y se agregan gotas de indicador.

Se carga la bureta con la solución del reactivo titulante.

Se mide el volumen de la disolución de base (o ácido) necesario para que consuma (neutralice) todo el ácido (o base).



Punto de equivalencia

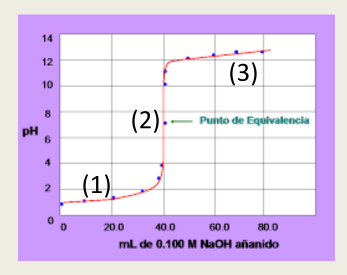
Cuando se observa cambio de color en la solución, se está en se está en situación de **Punto Final**, se encuentra dentro de un intervalo de valores.

Cuando se logra la neutralización completa se ha alcanzado el *Punto de equivalencia*, que es un punto contenido dentro del rango del punto final.

CURVAS DE TITULACIÓN

Son representaciones gráficas de la variación del pH en el transcurso de la valoración:

- Permiten estudiar los diferentes casos de valoración.
- Ayudan a predecir el intervalo de pH en el cambio (Punto Final).
- Facilitan la selección del indicador.



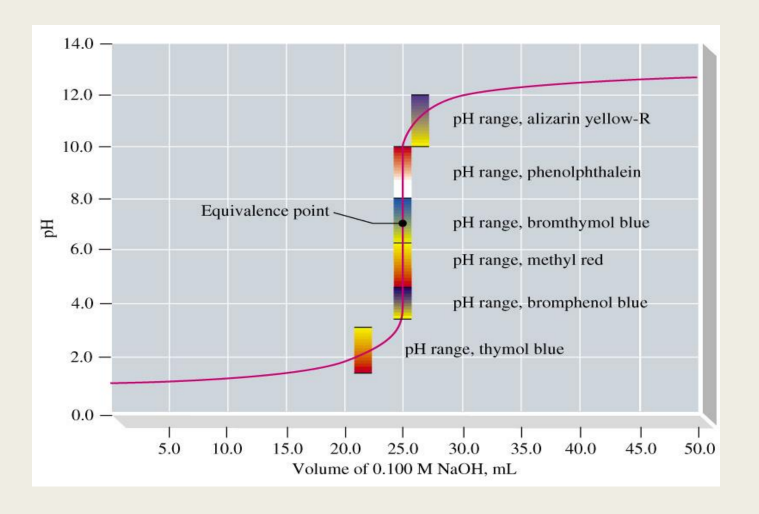
Hay que resaltar tres zonas:

- 1- Antes de alcanzar el Punto de Equivalencia
- 2- El *Punto de Equivalencia* (Dentro del rango del punto final registrado por el indicador)
- 3- Después del Punto de Equivalencia

Los casos más frecuentes son:

- a. Valoración de ácido fuerte con base fuerte.
- b. Valoración de base fuerte con ácido fuerte.
- c. Valoración de ácido o base débil con base o ácido fuerte.

Valoración de un ácido fuerte con una base fuerte.



Es importante que el intervalo de viraje del indicador coincida con el salto de pH que se produce cuando alcanzamos el punto de equivalencia.

pH en el punto de equivalencia

- Si se valora ácido fuerte con base fuerte (o al revés) pH = 7
- Si se valora ácido débil con base fuerte pH > 7
- Si se valora base débil con ácido fuerte pH < 7

Se indica que se ha obtenido el punto de equivalencia mediante un **indicador apropiado**, es decir que cambie de color justo cuando la reacción llega al punto de equivalencia.

INDICADORES:

Son sustancias orgánicas con propiedades ácido-base de carácter débil y cuyas formas disociadas (par conjugado) presentan coloraciones distintas o diferenciadas, pudiendo existir una gamma amplia de colores en la transición

El mejor indicador es potenciométrico (electrodo de vidrio), pero se usan con frecuencia indicadores químicos.

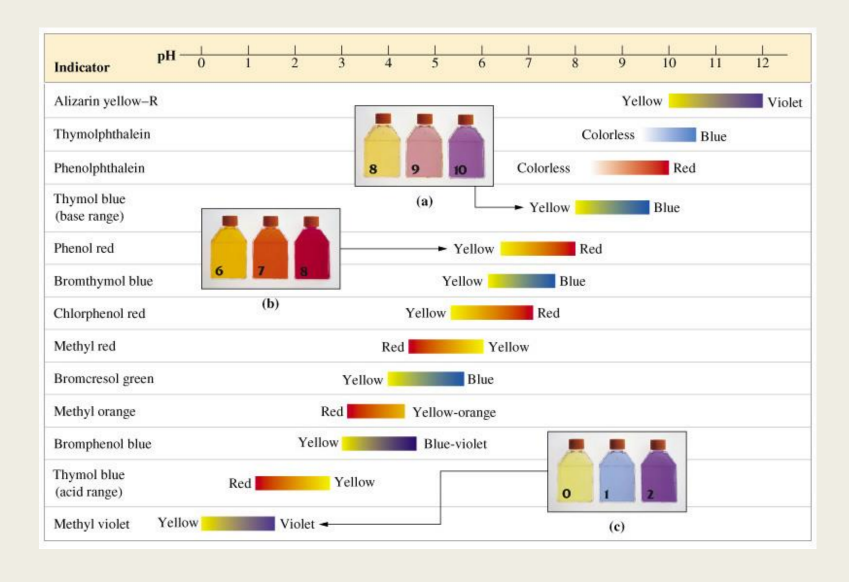
Propiedades ideales:

Posee carácter (ácido/base) mas débil que el analito en estudio.

Presente en concentraciones muy bajas que no interfieren con la curva de valoración.

Produce cambios perceptibles y nítidos de color en el P.E.

Intervalos de viraje de indicadores



BIBLIOGRAFÍA

- Atkins, P. Jones, L. 2006. Principios de Química. Tercera edición. Ed. Panamericana.
- Brown, LeMay y Bursten. 1998. Química: La Ciencia Central. Séptima edición. Ed. Prentice Hall
- Chang, R. 1998. Química General. Sexta edición. Ed. McGraw Hill.
- Kotz, J. Treichel, M. 2003. Química y reactividad química. Quinta edición. Ed. Thomson.
- Petrucci, R. Harwood, W. Herring F. 2002. Química General. Vol. I y II. Octava edición. Ed. Prentice Hall.
- Whiten, Davis y Peck. 2015. Química General. Octava edición. Ed. Mc Graw Hill.