Part III-B: Analysis Chemistry

Lecture by 王敏 Note by THF

2024年11月19日

目录

		基本原理	6
1	氧化	还原滴定法	5
	0.5	配位滴定法的应用	4
	0.4	配位滴定条件选择	3
	0.3	配位滴定误差	3
	0.2	金属指示剂	2
	0.1	配位滴定曲线	2

Lecture 9

Review:

反应

有大量副反应存在,如 $M+L \longrightarrow ML, H^++Y \longrightarrow HY, MY+H^+ \longrightarrow MHY^+$

Notation. 条件稳定常数:

$$K'_{\mathrm{MY}} = \frac{[\mathrm{MY'}]}{[\mathrm{M'}][\mathrm{Y'}]}.$$

对比:稳定常数:

$$K_{\mathrm{MY}} = \frac{[\mathrm{MY}]}{[\mathrm{M}][\mathrm{Y}]}.$$

由 $[M] = \alpha_M \cdot [M']$ 等: 可得条件稳定常数和稳定常数的关系: $\lg K'_{MY} = \lg K_{MY} - \lg \alpha_M - \lg \alpha_Y + \lg \alpha_{MY}$;条件稳定常数在所有条件确定后是一个常数

在没有副反应时稳定常数为 1: $\frac{\alpha_{\rm MY}}{\alpha_{\rm M}\alpha_{\rm Y}}=1, K'_{\rm MY}=K_{\rm MY}$,但只要有副反应条件稳定常数就小于 1:

$$K'_{\mathrm{MY}} = K_{\mathrm{MY}} \cdot \frac{\alpha_{\mathrm{MY}}}{\alpha_{\mathrm{M}} \alpha_{\mathrm{Y}}}.$$

Notation. 条件稳定常数 K'_{MY} 越大,所形成的配合物越稳定

Example. 求 pH = 2, pH = 5 时 ZnY 的条件稳定常数

解: 对比公式 $\lg K'_{\rm ZnY} = \lg K_{\rm ZnY} - \lg \alpha_{\rm Zn} - \lg \alpha_{\rm Y} + \lg \alpha_{\rm ZnY}$ 可得: 不同 pH 下的 $\alpha_{\rm Y(H)}, \alpha_{\rm Zn(OH)}$ 和 $K_{\rm ZnY}$ 可查表,即原式变为 $\lg K'_{\rm ZnY} = \lg K_{\rm ZnY} - \lg \alpha_{\rm Y(H)}$,即可以计算出 $K'_{\rm ZnY}$

0.1 配位滴定曲线

Notation. 滴定曲线的横坐标恒为滴定剂的体积 V_Y

建立对于 M 和 Y 的物料平衡:

$$\begin{cases} [M'] + [MY'] = \frac{V_{M}}{V_{M} + V_{Y}} \cdot c_{M} \\ [Y'] + [MY'] = \frac{V_{Y}}{V_{M} + V_{Y}} \cdot c_{Y} \end{cases}$$

结合条件稳定常数 $K'_{\mathrm{MY}} = \frac{[\mathrm{MY'}]}{[\mathrm{M'}][\mathrm{Y'}]}$,解该三元一次方程组即可算出不同滴定剂下的结合情况:

$$K_{\mathrm{MY}}'[\mathbf{M}']^2 + \left(\frac{V_{\mathrm{Y}}c_{\mathrm{Y}} - V_{\mathrm{M}}c_{\mathrm{M}}}{V_{\mathrm{M}} + V_{\mathrm{Y}}} \cdot K_{\mathrm{MY}} + 1\right) \cdot [\mathbf{M}'] - \frac{V_{\mathrm{M}}}{V_{\mathrm{M}} + V_{\mathrm{Y}}} \cdot c_{\mathrm{M}} = 0.$$

- 影响滴定突越上限: $pM' = \lg K'_{MY} 3$
- 影响滴定突越下限: $pM' = pC_M^{sp} + 3$

即:

- 金属离子浓度越大, 滴定突越前侧的滴定突越范围越大
- K'_{MY} 越大,滴定突越后侧的突越范围越大

能影响 K'_{MY} 的因素: 酸效应、配位效应等

近似计量点时的情况: $pM'_{sp} = \frac{1}{2} (lg K'_{MY} + pC^{sp}_{M})$, 即两个影响因素的平均值

Example. pH=10 的氨性缓冲溶液 $[NH_3] = 0.2$ 中用 0.02 mol/L 的 EDTA 滴定 0.02 mol/L 的 Cu_2^+ ,计算 pCu_{sp}'

0.2 金属指示剂

Notation. 通过指示金属离子的含量确定终点

。 铬黑 T (EBT): 本身为蓝色, Mg 和 EBT 可以配对而变为红色

Notation. 指示原理:

加入滴定剂前:金属离子和指示剂结合:M+In === MIn

滴定开始时: 金属离子和滴定剂反应: M+Y ==== MY

滴定结束时: 指示剂配合物消耗完后显示指示剂本身的颜色: MIn + Y === MY + In

Notation. 指示剂本身为弱酸, 因此需要控制溶液 pH; EDTA 与有色金属离子结合生成颜色更深的配合物

指示剂应具备的条件

Example. 以 EBT 为例:

$$H_2In^- \iff HIn^{2-} \iff In^{3-}$$
. 紫红

- 。 显色反应灵敏、快速、具有良好的变色可逆性
- ∘ MIn 稳定性要适当:

比滴定生成的配合物更不稳定,但需要在溶液中稳定存在: $K'_{\rm MIn}>10^{-4}$ 在滴定未到达终点时不被滴定剂置换,但到达终点时可以被置换: $\frac{K'_{\rm MY}}{K'_{\rm MY}}>10^2$

Notation. 指示剂的封闭现象: 指示剂和金属离子结合太稳定, 滴定剂无法将金属离子置换出来, 无法观察到颜色的变化; 在不更换指示剂的前提下, 首先确定是由待测离子还是干扰离子引起的封闭

Example. 干扰离子 Fe^{3+} 和 Al^{3+} 可以封闭 EBT,解决方法是: 加入三乙醇胺(掩蔽剂)结合 这两个离子(更稳定的配合物),使这两个离子无法与 EBT 结合

Example. 如果要测 Al³⁺: 使用返滴定

先加入定量过量的 EDTA 与 Al 离子反应,反应完全后加 EBT: 此时 EBT 不会和 Al 反应 * ,此时再用 Zn 离子滴定 EBT

常用掩蔽剂表格: P82

Notation. 指示剂的僵化现象:有些指示剂和金属离子结合后的配合物不溶于水,此时 EDTA 和该配合物反应速率非常慢,使终点延长;可以通过加热或加入其他溶剂提高溶解度解决

Example. PAN (1-(2-吡啶偶氮)-2-萘酚) 与金属离子形成的配合物难溶,通过加热或加入 EtOH 将其溶解

常用金属指示剂: EBT、二甲酚橙 (XO), 酸性铬蓝 K, 磺基水杨酸 (Ssal)、PAN 等

0.3 配位滴定误差

$$TE\% = \frac{[{\rm Y'}]_{\rm sp} - [{\rm M'}]_{\rm sp}}{C_{\rm M}^{\rm sp}} \times 100\% = \frac{10^{\Delta {\rm pM'}} - 10^{-\Delta {\rm pM'}}}{\sqrt{K'_{\rm MY} C_{\rm M}^{\rm sp}}}.$$

0.4 配位滴定条件选择

。酸度(单一离子测定的最高酸度和最低酸度):使 $\lg K'_{MY} ≥ 8$

当 $\lg K'_{MY} = \lg K_{MY} - \lg \alpha_{Y(H)} = 8$ 时的 pH 为单一金属滴定的最高酸度

通过金属离子和氢氧根形成的沉淀的 $K_{\rm sp}$ 可以求得氢氧根浓度,为防止形成沉淀: $[{
m OH}^-] \le \sqrt[a]{K_{\rm sp}/c_{
m M}}$

 \circ 最佳酸度: $pM'_{4r \to Ng\Phi} = pM'_{sp}$

Notation. 可以通过缓冲溶液来保持滴定过程中的酸度基本不变

Lecture 10 11.19

Review: ○ 准确测定单一金属离子: 确定最高酸度等

多种金属离子共同滴定

共存离子 M,N: 能选择性滴定出 M 离子的条件: $\frac{c_{\rm M}K_{\rm MY}}{c_{\rm N}K_{\rm NY}} \ge 10^5$

当满足条件时可以使用控制酸度的方法分布滴定, 若不满足条件使用掩蔽法

Notation. 掩蔽法: 当 c_N 或 K_{NY} 较大: 用掩蔽剂降低 $\lg c_N K_{NY}$ (降低了 c_N)

1. 常见掩蔽剂: 三乙醇胺(TEA): 可以与 ${\rm Fe^{3+}}$ 和 ${\rm Al^{3+}}$ 形成更稳定的配合物,而不影响 ${\rm Ca^{2+}}$ 和 ${\rm Mg^{2+}}$

- 2. 通过沉淀也可以掩蔽:测定 ${\rm Ca}^{2+}$ 和 ${\rm Mg}^{2+}$ 中钙离子的浓度:两种离子 ${\rm lg}\,K$ 相似,无法通过 TEA 掩蔽,但 $K_{\rm sp}$ 相差较大,可以将镁离子沉淀后滴定钙离子
 - 3. 通过氧化还原反应掩蔽: 使杂质离子转变价态

Example. 使用 EDTA 测定铋离子和铁 (II) 离子的浓度时,加入还原剂使铁 (III) 离子转为铁 (II) 离子,转换后 $\lg K$ 降低

0.5 配位滴定法的应用

常用标准溶液:

EDTA(0.05 mol/L) 使用间接法配置,装在硬质玻璃瓶或塑料瓶中,使用 ZnO 滴定,使用 EBT/XO 指示

ZnSO₄ 仅了解

滴定方式

- 直接滴定
- 间接滴定
- 置换滴定
- 返滴定

Notation. 直接滴定:条件和酸碱滴定法相似

Notation. 返滴定: 适用于金属离子和 EDTA 反应慢和指示剂的封闭现象

Notation. 间接滴定:不和 EDTA 反应的物质(磷酸根离子:生成磷酸铋沉淀后测定铋离子)

Notation. 置换滴定:形成的配合物不稳定,可以置换出金属离子和配体离子,使置换出的金属离子和 EDTA 稳定;也可以置换出 EDTA,再用更强的金属离子滴定 EDTA

Example. 设计方案滴定药用氢氧化铝中氢氧化铝中含量

在药典中的记载:使用盐酸溶解,加入**氨水**中和至恰好析出沉淀,在滴加盐酸至刚好溶解;加入醋酸-醋酸铵缓冲溶液(pH=6),使用乙二胺四醋酸二钠滴定,煮沸完全反应,最后使用锌离子标准溶液滴定

1 氧化还原滴定法

- 概述
- 氧化还原滴定法的基本原理
- 常用的氧化还原滴定法

重点内容:

- 条件电位
- 条件平衡常数
- 指示剂的选择
- 碘量法
- 高锰酸钾法
- ...

Notation. 氧化还原滴定法和配位滴定法是药学中应用最多的滴定方法

最常用的滴定方法: 碘量法 (使用硫代硫酸钠滴定)

目标滴定物质本身具有氧化还原性时可以使用氧化还原滴定法

Definition. 氧化还原滴定法: 以氧化还原反应为基础的滴定分析方法

氧化还原滴定的本质为电子的转移: 还原剂 → 氧化剂 特点:

- 机理复杂,常常分布进行
- 反应慢
- 常伴有副反应(无明确的计量关系)
- 可以滴定无机物和有机物

分类:

- a. 碘量法
- b. 高锰酸钾法
- c. 重铬酸钾法
- d. 亚硝酸钠法

1.1 基本原理

条件电位:

Definition. Ox/Red 称为氧化还原电对,简称电对,其中 Ox 为氧化态,Red 为还原态 **Notation.** 电对可以分为可逆电对和不可逆电对:

a. 可逆电对: 电势使用能斯特方程计算

b. 不可逆: 无平衡, 不能使用能斯特方程计算

Example.

$$Ce^{4+} + Fe^{2+} \Longrightarrow Ce^{3+} + Fe^{3+}$$
.

可以表示为:

$$\operatorname{Ox}_1 + \operatorname{Red}_2 \Longrightarrow \operatorname{Red}_1 + \operatorname{Ox}_2.$$

电对的电极电位 (potential):

$$\begin{cases} \varphi_{\rm Ox/Red} &= \varphi_{\rm Ox/Red}^{\theta} + \frac{2.303RT}{nF} \lg \frac{\alpha_{\rm Ox}}{\alpha_{\rm Red}} \\ \varphi_{\rm Ox/Red} &= \varphi_{\rm Ox/Red}^{\theta} + \frac{0.059}{n} \lg \frac{\alpha_{\rm Ox}}{\alpha_{\rm Red}} \end{cases}.$$

Notation. 高电位的氧化态和低电位的还原态反应, 电位差越大反应越完全

条件电位:

$$\phi_{\rm Ox/Red}^{\theta'} = \phi_{\rm Ox/Red}^{\theta} + \frac{2.303RT}{nF} \lg \frac{\gamma_{\rm Ox}\alpha_{Red}}{\gamma_{\rm Red}\alpha_{\rm Ox}}.$$

其中:

$$\alpha_{\text{Ox}} = \gamma_{\text{Ox}}[\text{Ox}] = \frac{\gamma_{\text{Ox}} c_{\text{Ox}}}{\alpha_{\text{Ox}}}.$$

 α_{Red} 同理,条件电位查表可得且条件电位不能通过计算获得

Notation. 条件电位的影响因素:

- a. 盐效应
- b. 生成沉淀
- c. 生成配合物
- d. 酸效应

当所有条件一定的时候,条件电位是一个常数

。盐效应:

离子强度的改变会改变活度系数 γ ,由 $\phi'=\phi^\theta+\frac{0.059}{n}$ lg $\frac{\gamma_{\rm Ox}}{\gamma_{\rm Red}}$ 改变 ϕ' 盐效应可以忽略

。 生成沉淀、配合物