Eksperiment 3: Iodometrisk titrering

Innledning

En løsning $Na_2S_2O_3$ ble standardisert og ble funnet til å ha en konsentrasjon på $0.097\pm0.008M$ ved at den ble titrert mot en primærstandard av KIO₃. En ukjent prøve av kobber ble titrert mot den standardiserte løsningen ved bruk av jodometri, og massen ble bestemt til å være 0.93 ± 0.08 g. Dette er et relativt avvik på 4% fra teoretisk beregnet verdi på 0.97 g.

1 Teori

1.1 Redokstitrering og Jodometri

I en redokstitrering reagerer stoffene som titreres mot hverandre i en redoksreaksjon^[1]. Ekvivalenspunkt kan bestemmes ved bruk av farget oksidasjonsmiddel som kaliumpermanganat^[2], eller ved bruk av en passende indikator for stoffene tilstede.

Jodometri er en form for redokstitrering hvor jod brukes som reduksjonsmiddel. Analytten reduseres i et overskudd av jodid. En mye brukt indikator i jodometri er stivelse. ^[3] Selv ved meget små mengder jod i løsningen vil tilsetting av stivelse gi en sterk blåfarge ^[4]. Reaksjonsligning for jodometrisk titrering av kobber er:

$$2Cu^{2+} + 3I^{-} \rightleftharpoons 2Cu^{+} + I_{3}^{-}$$
 (1.1a)

$$2Cu^{2+} + 2I^{-} \rightleftharpoons 2CuI \tag{1.1b}$$

Den resulterende konsentrasjonen av jod (opptrer som I_3^- i overskudd av jodid) kan bestemmes ved å titrere mot en standard av natriumtiosulfat (Na₂S₂O₃). Kobberjodid felles ut av løsningen og oksideres ikke tilbake av tiosulfaten. Reaksjonligning for dette samt totalreaksjon for titreringen blir:

$$I_3^- + 2S_2O_3^{2-} + 2I^- + S_4O_6^{2-}$$
 (1.2a)

$$2Cu^{2+} + 2S_2O_3^{2-} + 2I^- \rightarrow 2CuI + S_4O_6^{2-}$$
 (1.2b)

1.1.1 Instilling av standard

Natriumtiosulfat er ikke en god standardløsning og må instilles mot en primærstandard av kaliumjodat (KIO₃). I surt miljø vil kaliumjodat reagere i overskudd av jodid til jod (trijodid) som tiosulfatstandarden kan titreres mot ^[1]. Reaksjonene for denne titreringen blir:

$$IO_3^- + 8I^- + 6H^+ \rightleftharpoons 3I_3^- + 3H_2O$$
 (1.3a)

$$3I_3^- + 6S_2O_3^{2-} \rightleftharpoons 9I^- + 3S_4O_6^{2-}$$
 (1.3b)

1.1.2 Potensielle bireaksjoner ved jodometrisk titrering

 CO_2 er lettløselig i vann og danner karbonsyre^[5], som vist i likning 1.4a. Karbonsyra gir en svakt sur løsning ved at den spaltes og danner H⁺-ioner (likning 1.4b). I surt miljø vil oksygen fra luft kunne redusere jodioner til jod, vist i likning 1.4c, derfor brukes CO_2 -fritt vann i jodometriske titreringer.

$$CO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_2CO_3$$
 (1.4a)

$$H_2CO_3 \rightleftharpoons H^+ + HCO_3^- \tag{1.4b}$$

$$4I^- + O_2 + 4H^+ \rightarrow 2I_2 + 2H_2O$$
 (1.4c)

Reaksjon 1.5a viser at jod i basisk løsning kan danne hypojoditt, HIO. Dette stoffet er lite stabilt og spaltes raskt videre til jodid og jodat, som vist i likning 1.5. [6] For å unngå dannelse av hypojoditt må jodtitrering utføres med nøytral eller svakt sur løsning [7].

$$I_2 + OH^- \rightleftharpoons IO^- + I^- + H^+$$
 (1.5a)

$$3IO^- \rightleftharpoons IO_3^- + 2I^- \tag{1.5b}$$

1.2 Utvidet spesialoppgave

1.2.1 Alternativ klassisk metode

1.2.2 Alternativ instrumentell metode

1.2.3 Alternative bruksområder for iodometrisk titrering

2 Eksperimentelt

2.1 Preparering og standardisering av natriumtiosulfatløsning

Natriumtiosulfat (Na₂S₂O₃) (7,9939 \pm 0,0001g, vannfri) og kaliumjodat (KIO₃) (1,3006 \pm 0,0001g) ble veid ut i hver sine beholdere og fortynnet til 500,0 \pm 0,5mL hver. 3 paralleller på 50,0 \pm 0,1mL kailumjodat ble pipettert ut i 250,0 \pm 0,3mL. Hver prøve ble tilsatt kaliumjodid (3 \pm 1g) og HCl (2mL 6M) og titrert umiddelbart mot tiosulfatløsningen. Stivelse (5 \pm 1mL) ble tilsatt som indikator da løsningen var svakt gul.

2.2 Bestemmelse av kobber i ukjent prøve

En ukjent prøve ble fortynnet til 250 mL. 3 paralleller av 50.00 ± 0.035 mL ukjent prøve ble overført til 250 mL erlenmeyerkolber og tilsatt 10 ± 1 mL konsentrert svovelsyre ($\rm H_2SO_4$). Løsningen ble kokt til hvit $\rm SO_3$ damp var godt synlig. Løsningen ble kjølt ned til romtemperatur og 20 ± 3 mL rent vann ble forsiktig tilsatt. Konsentrert ammoniakk ble tilsatt forsiktig til fargeendring fra grønn/turkis til dyp blå. 3M svovelsyre ble tilsatt til løsningen endret farge tilbake til grønnaktig og deretter ytterligere 1mL. Løsningen ble kjølt ned, tilsatt 4 ± 0.5 g kaliumjodid og titrert umiddelbart mot tiosulfatstandarden under omrøring til løsningen ble lys gulaktig.

 5 ± 1 mL stivelse og 2 ± 0.5 g kaliumtiocyanat (KSCN) ble tilsatt og det ble titrert forsiktig videre til fargeomslag.

3 Resultater

3.1 Innstilling av standard

Måledata for innstillingen av standarden og resultatkonsentrasjonen står listet i tabell 3.1. En av parallellene ble overtitrert og derfor forkastet.

Tabell 3.1: Masse utveid jodatstandard og målt titrervolum samt beregnet konsentrasjon i tiosulfatstandarden. Beregninger er lagt ved i vedlegg A.

3.2 Bestemmelse av kobber i ukjent prøve

Måledata for titrering av ukjent prøve står listet i tabell 3.2. En av prøvene be ødelagt og ble derfor forkastet.

Tabell 3.2: Målt titrervolum for ukjent prøve. Beregninger er lagt ved i vedlegg A.

$V_{\mathrm{Na_2S_2O_3}}$ [mL]	m_{Cu} [g]	Forventet m_{Cu} [g]	Avvik (rel)
29,8	0.93 ± 0.08	0,9703	4%
30,8			

4 Diskusjon

4.1 Standardisering av natriumtiosulfatløsning

Standardiseringen av natriumtiosulfatløsningen viste at konsentrasjonen var lavere enn beregnet. Det betyr at det var mindre stoff i det utveide enn oppveid. Dette skyldes enten en feil i vekten, eller urent stoff, som vann i det tørkede stoffet.

De tre parallellene med kaliumjodatløsning ble tilsatt kaliumjodid på samme tid, men det tok lang tid før tilsetting av saltsyre. Etter tilsettingen av HCl ble løsningen umiddelbart titrert. I reaksjonen mellom KIO3 og KI (ligning 1.3) dannes det I_3^- , altså jod i overskudd av jodid. Jod er flyktig (men ikke like mye i overskudd av jodid), og kan ha fordampet. Jod er det som reagerer som redoksreaksjon med natriumtiosulfat. Mindre jod vil føre til lavere titrervolum av natriumtiosulfat brukt som i beregninger vil gi en høyere konsentrasjon av natriumtiosulfat enn den faktiske. Reaksjon 1.3 går mye raskere ved tilsetting av saltsyre, så det var antageligvis ikke mye som ble produsert før tilsetting av saltsyra (og etter ble det titrert straks), men dette kan ha påvirket resultatet av standardiseringen.

Byretta hadde en liten lekasje i hanen, noe som vil gi en viss usikkerhet i målingene. Dette vil gi et økt titrervolum, men det er uvisst i hvilken retning det vil slå ut for hver parallell.

Prøve 1 ble overtitrert, og derfor fjernet, så resultatene er kun basert på de to gjenstående parallellene. Dette øker usikkerheten og muligheten for utslag av tilfeldige feil.

 CO_2 -fritt vann ble brukt i forsøket. Dette er fordi jodioner kan oksideres til I_2 i surt miljø (ligning 1.4a), noe som er flyktig og vil skape feilkilder.

Det var urenheter i kaliumjodatløsningen, mulig korkstøv fra CO_2 -fritt vannkolbene. Jod angriper kork, så dette vil muligens påvirke resultatene, men ikke på en skala som er i nærheten av utstyrets feilmargin.

Hvis ventetiden fra innstilling til titrering er for lang vil tiosulfat kunne brytes ned og løsningen kan få en lavere konsentrasjon. Dette stemmer med standariseringen, da målt konsentrasjon er lavere enn den beregnet. Dette kan altså skyldes for lang tid mellom forberedelse av natriumtiosulfatløsning og titrering. Utslaget av dette kunne vært redusert ved å redusere tiden mellom instillingstitreringen av tiosulfatstandarden og tireringen av den ukjente prøven.

4.2 Bestemmelse av kobberinnhold

Hvis beregnet konsentrasjon for natriumtiosulfatløsninga fra standardiseringa er for høy gir det en høyere beregnet konsentrasjon for kobber også i resultatene fra titreringa. Det vil gi en høyere verdi for antall gram kobber. Dette stemmer ikke med vårt resultat, som er at verdien er lavere enn fasit. Lang ventetid før titrering kan også føre til tap av jod, som fører til en høyere verdi for kobber-innhold enn fasit.

Om beregnet konsentrasjon for natriumtiosulfat-løsning er for lav medfører det lavere mengde kobber beregnet i løsninga. Dette stemmer med fasit. Overtitrering ved innstilling av natriumtiosulfatløsninga, tidligere nevnt nedbryting av tiosulfat eller lekk byrette kan være årsak til en lavere verdi for kobber-innhold enn fasiten.

Prøven med en ukjent mengde kobbernitrat ($Cu(NO_3)_2$) blandet med svovelsyre ble i forsøket oppvarmet på kokeplate for å drive ut svoveltrioksid (SO_3) fra løsningen. Varmen på platen ble noe tilfeldig satt, og den anbefalte koketiden på ca ett minutt etter at hvit svoveltrioksidrøyk startet å framkomme ble kun omtrentlig overholdt. Kokingen fulgte dermed ikke nødvendigvis en ideell prosedyre, og kan, eksempelvis pga av manglende utdriving av SO_3 , ha bidratt til det noe lavere enn forventede sluttresultatet.

Surhetsgraden ble regulert uten tilgang til presist volumetrisk utstyr. Dette kan ha ført til at pH ikke var optimal før titreringen startet. Er løsningen for basisk kan hypojoditt dannes, og hypojoditt videre til jodid og jodat (se ligning 1.5). Dette anses å potensielt kun være et problem om løsningen ikke surgjøres tilstrekkelig. pH må være nesten nøytral, men litt mer på sur side. Derfor nøytraliseres amoniakk med svovelsyre til fargeomslag og så ble omtrentlig en mL ekstra tilsatt.

 I_2 og I_3^- kan adsorbere på CuI fellingen. Det tilsettes derfor SCN $^-$ for å frigjøre jodet, men det vil likevel kunne skje at ikke all jod blir i løsningen.

Da parallell nummer 1 ble titrert, var ikke byretten fylt helt opp, noe som medførte en etterfylling. Under etterfyllingen ble det en diskusjon rundt hva nøyaktig den avleste verdien var før ny titreringsløsning ble påfylt. Det vil derfor være en høyere usikkerhet tilknyttet det ene delvolumet som er benyttet i beregningen av det totalt brukte volumet.

I parallell 2 ble natriumtiosulfat tilsatt istedenfor stivelse. Dette ødela parallellen, og den ble forkastet. Dette øker den mulige spredningen av resultatene, og eventuelt forsterker bidraget fra den mistenkte økte usikkerheten i parallell nr. 1.

- 4.3 Utvidet spesialoppgave
- 4.3.1 Feilkilder for avvik fra fasit
- 4.3.2 Feilkilder for alternativ klassisk metode
- 4.3.3 Feilkilder for alternativ instrumentell metode
- 4.3.4 Sammenligning opp mot alternative metoder

Referanser

- [1] D. Skoog, D. West, F. Holler, and S. Crouch, *Skoog and West's Fundamentals of Analytical Chemistry*. Cengage Learing, 2014.
- [2] G. Wibetoe, "Titrimetri." https://snl.no/titrimetri, 2018. Hentet 04.10.2018
- [3] E. Jacobsen, "Jodometri." https://snl.no/jodometri, 2018. Hentet 04.10.2018
- [4] B. Haraldsen, Haakon & Pedersen, "Jod." https://snl.no/jod, 2018. Hentet 04.10.2018
- [5] B. Haraldsen, Haakon & Pedersen, "Karbondioksid." https://snl.no/karbondioksid, 2018. Hentet 04.10.2018
- [6] B. Pedersen, "Jodoksosyrer." https://snl.no/jodoksosyrer, 2018. Hentet 04.10.2018
- [7] E. Jacobsen, "Jodimetri." https://snl.no/jodimetri, 2018. Hentet 04.10.2018

Vedlegg A: Beregninger

 $Na_2S_2O_3$:

Vekt: 7.9939 g

Molmasse: 158.1082 g/mol

 $\mbox{Antall mol Na}_2 \mbox{S}_2 \mbox{O}_3 \mbox{:} \qquad \frac{7.9939 \mbox{ g}}{158.1082 \mbox{ g/mol}} = 0.05055968 \mbox{ mol}$

Volum: 0.5 L

 $\label{eq:second} Beregnet\ konsentrasjon\ Na_2S_2O_3: \qquad \frac{0.05055968mol}{0.5L} = 0.10111936\ mol/L$

 KIO_3 :

Vekt: 1.3006 g

Molmasse: 214.0010 g/mol

Antall mol KIO₃: $\frac{1.3006~\text{g}}{214.0010~\text{g/mol}} = 6.077541694*10^{-3}~\text{mol}$

Volum: 0.5 L

Konsentrasjon KIO₃: $\frac{6.077541694*10^{-3} mol}{0.5 L} = 0.012155 \ mol/L$

Standardisering av $Na_2S_2O_3$:

Volum per prøve: 0.0500 L

 Prøve 1
 Prøve 2
 Prøve 3

 Titrervolum [mL]
 38.2
 37.8
 37.5

Prøve nummer 1 ble sett bort fra på grunn av overtitrering.

Gjennomsnittsvolum (V_e): $\frac{37.8 + 37.5}{2 * 1000} = 0.03765 \text{ L}$

 $\mbox{Faktisk konsentrasjon Na}_2 \mbox{S}_2 \mbox{O}_3 \mbox{:} \qquad \frac{6*0.012155 \mbox{ mol/L}*0.0500 \mbox{ L}}{0.03765 \mbox{ L}} = 0.09685258964 \mbox{ mol/L}$

Bestemmelse av kobberinnhold:

Volum ukjent løsning: 0.250 L Volum per prøve: 0.0500 L

Prøve nummer 2 ble sett bort fra på grunn tilsetting av feil stoff.

Gjennomsnittsvolum (Ve):
$$\frac{29.8 + 30.8}{2*1000} = 0.0303 \text{ L}$$

$$\mbox{Beregnet konsentrasjon Cu^{2+}:} \qquad \frac{0.09685258964 \ mol/L * 0.0303 \ L}{0.05000 \ L} = 0.05869266932 \ mol/L$$

Antall mol Cu²⁺:
$$0.05869266932 \text{ mol/L} * 0.250 \text{ L} = 0.01467316733 \text{ mol}$$

Mengde
$$\text{Cu}^{2+}$$
 i ukjent løsning: $0.01467316733 \text{ mol} * 63.546 \text{ g/mol} = 0.9324210912 \text{ g} \approx 0.932 \text{ g}$

Fasit for mengde kobber i stamløsning

Konsentrasjon av stamløsning: 0.5 mol/L

Oppgitt volum av stamløsning: 30.54 mL = 0.03054 L

Antall mol kobber i stamløsning:
$$0.5 \text{ mol/L} * 0.03054 \text{ L} = 0.01527 \text{ mol}$$

Mengde kobber i stamløsning:
$$0.01527 \text{ mol} * 63.546 \text{ g/mol} = 0.97034742 \text{ g} \approx 0.970 \text{ g}$$

Usikkerhetsberegning for tiosulfat instilling

Konsentrasjon for hver av paralellene:

$$C_1 = \frac{6 \cdot 0.012155 \text{ mol/L} \cdot 0.0500 \text{ L}}{0.0378 \text{L}} = 0.09647$$

$$C_2 = \frac{6 \cdot 0.012155 \text{ mol/L} \cdot 0.0500 \text{ L}}{0.0375 \text{L}} = 0.09724$$

Standardavvik for to verdier for enkles til differanse / 2:

$$2\sigma = 0.9724 - 0.9647 = 0.0077 \approx 0.008 \ 8.2\%$$

Usikkerhet for ukjent prøve

$$2\sigma = 30.8 - 29.8 = 1.0 \ 3.3\%$$

Kombinert usikkerhet:

$$2\sigma_{slutt} = \sqrt{0.033^2 + 0.082^2} \approx 9\%$$

 $0.93 \text{ g} \cdot 9\% \approx 0.08 \text{ g}$