Some Topics in Elementary Chemistry/Grade 11

Nguyễn Quản Bá Hồng 1

Ngày 18 tháng 8 năm 2022

Mục lục

1	Sự Điện Ly					
	1.1	Sự Điện Ly				
		1.1.1 Hiện tượng điện ly				
		1.1.1.1 Thí nghiệm				
		1.1.1.2 Nguyên nhân tính dẫn điện của các dung dịch axit, bazơ, & muối trong nước				
		1.1.2 Cơ chế của quá trình điện ly				
		1.1.2.1				
		1.1.2.2 Quá trình điện ly của NaCl trong nước				
		1.1.2.3 Quá trình điện ly của HCl trong nước				
	1.2	Phân Loại Các Chất Điện Ly				
		1.2.1 Độ điện ly				
		1.2.1.1 Thí nghiệm				
		1.2.1.2 Độ điện ly				
		1.2.2 Chất điện ly mạnh & chất điện ly yếu				
		1.2.2.1 Chất điện ly mạnh				
		1.2.2.2 Chất điện ly yếu				
	1.3	Axit, Bazo, & Muối				
		1.3.1 Axit & bazo theo thuyết Arrenius				
		1.3.1.1 Định nghĩa				
		1.3.1.2 Axit nhiều nấc, bazơ nhiều nấc				
		1.3.1.3 Hidroxit lưỡng tính				
		1.3.2 Khái niệm về axit & bazơ theo thuyết Brønsted				
		1.3.2.1 Định nghĩa				
		1.3.2.2 Uu điểm của thuyết Brønsted				
		1.3.3 Hằng số phân ly axit & bazơ				
		1.3.3.1 Hằng số phân ly axit				
		1.3.3.2 Hằng số phân ly bazơ				
		1.3.4 Muối				
		1.3.4.1 Định nghĩa				
		1.3.4.2 Sự điện ly của muối trong nước				
	1.4	Sự Điện Ly của Nước. pH. Chất Chỉ Thị Axit–Bazow				
	1.5	Luyện Tập: Axit, Bazơ, & Muối				
	1.6	Phản Ứng Trao Đổi Ion Trong Dung Dịch Các Chất Điện Ly				
	1.7	Luyện Tập: Phản Ứng Trao Đổi Ion Trong Dung Dịch Các Chất Điện Ly				
	1.8	Thực Hành: Tính Axit – Bazo. Phản Ứng Trao Đổi Ion Trong Dung Dịch Các Chất Điện Ly				
	1.0	Thực Hann: Thin Axit – Dazo. Fhan Ong Trao Đơi lới Trong Đưng Địch Các Chất Điện Lý				
2	Nhố	om Nito				
	2.1	Khái Quát về Nhóm Nitơ				
	2.2	Nito				
	2.3	Amoniac & Muối Amoni				
	2.4	Axit Nitric & Muối Nitrat				
	2.5	Luyện Tập: Tính Chất của Nitơ & Hợp Chất của Nitơ				
	2.6	Photpho				
	2.7	Axit Photphoric & Muối Photphat				
	2.8	Phân Bón Hóa Học				
	2.9	Luyện Tập: Tính Chất của Photpho & Các Hợp Chất của Photpho				
		Thực Hành: Tính Chất của 1 Số Hợp Chất Nitơ, Photpho, Phân Biệt 1 Số Loại Phân Bón Hóa Học				

Sect. 0.0 Mục lục

3	3 Nhóm Cacbon 3.1 Khái Quát về Nhóm Cacbon			7
	3.2 Cacbon			 7
	3.3 Hợp Chất của Cacbon 3.4 Silic & Hợp Chất của Silic			
	3.5 Công Nghiệp Silicat			 7
	3.6 Luyện Tập: Tính Chất của Cacbo	, Silic, & Hợp Chất của Chúng		 7
4		_		8
	4.1 Hóa Học Hữu Cơ & Hợp Chất Hữ 4.2 Phân Loại & Gọi Tên Hợp Chất H			
	4.3 Phân Tích Nguyên Tố			
	4.4 Công Thức Phân Tử Hợp Chất Hị			
	4.5 Luyện Tập: Chất Hữu Cơ, Công T 4.6 Cấu Trúc Phân Tử Hợp Chất Hữu			
	4.7 Phản Ứng Hữu Cơ			
	4.8 Luyện Tập: Cấu Trúc Phân Tử Hơ	o Chất Hữu Cơ		 8
5				9
	5.1 Ankan: Đồng Đẳng, Đồng Phân &			
	5.2 Ankan: Cấu Trúc Phân Tử & Tính 5.3 Ankan: Tính Chất Hóa Học, Điều			
	5.3 Ankan: Tính Chất Hóa Học, Điều 5.4 Xicloankan			
	5.5 Luyện Tập: Ankan & Xicloankan			
	5.6 Thực Hành: Phân Tích Định Tính	Điều Chế & Tính Chất của Me	etan	 9
6	9	×		10
	6.1 Anken: Danh Pháp, Cấu Trúc, &			
	6.2 Anken: Tính Chất, Điều Chế, & Ú 6.3 Ankađien	-		
	6.4 Khái Niệm về Tecpen			
	6.5 Ankin			 10
	6.6 Luyện Tập: Hidrocacbon Không N 6.7 Thực Hành: Tính Chất của Hidro			
_				
7	7 Hidrocacbon Thom – Nguồn Hidro 7.1 Benzen & Ankylbenzen			11 11
	7.2 Stiren & Naphtalen			
	7.3 Nguồn Hidrocacbon Thiên Nhiên			
	7.4 Luyện Tập: So Sánh Đặc Điểm Cấ No			
	7.5 Thực Hành: Tính Chất của 1 Số H			
8	8 Dẫn Xuất Halogen. Ancol – Pheno			12
	8.1 Dẫn Xuất Halogen của Hidrocach			
	8.2 Luyện Tập: Dẫn Xuất Halogen8.3 Ancol: Cấu Tạo, Danh Pháp, Tính			
	8.4 Ancol: Tính Chất Hóa Học, Điều			
	8.5 Phenol	,		
	8.6 Luyện Tập: Ancol, Phenol			
	8.7 Thực Hành: Tính Chất của 1 Vài	Oân Xuất Halogen, Ancol, & Ph	ienol	 12
9				13
	9.1 Anđehit & Xeton			
	9.3 Axit Cacboxylic: Cấu Trúc, Danh			
	9.4 Axit Cacboxylic: Tính Chất Hóa I	, , , , ,		
	9.5 Luyện Tập: Axit Cacboxylic 9.6 Thực Hành: Tính Chất của Anđel			
	5.0 Thực Haim, Tinh Chat của Alidei	o & Axio Cacboxylic		 13

Sect. 0.0 Mục lục

Tài liệu tham khảo 14

Preface

Tóm tắt kiến thức Hóa học lớp 11 theo chương trình giáo dục của Việt Nam & một số chủ đề nâng cao.

Sự Điện Ly

"S. Arrhenius (1859–1927), người Thụy Điển, được giải Nobel về Hóa học năm 1903." – Trọng et al., 2021, p. 3

1.1 Sự Điện Ly

Nội dung. Các khái niệm về sự điện ly & chất điện ly, nguyên nhân tính dẫn điện của dung dịch chất điện ly & cơ chế của quá trình điện ly.

1.1.1 Hiện tượng điện ly

1.1.1.1 Thí nghiệm

"Chuẩn bị 3 cốc: cốc a đựng nước cất, cốc b đựng dung dịch saccarozơ ($C_{12}H_{22}O_{11}$), cốc c đựng dung dịch natri clorua (NaCl) rồi lắp vào bộ dụng cụ như Trọng et al., 2021, Hình 1.1: Bộ dụng cụ chứng minh tính dẫn điện của dung dịch, p. 4. Khi nối các đầu dây dẫn điện với cùng 1 nguồn điện, ta chỉ thấy bóng đèn ở cốc đựng dung dịch NaCl bật sáng. Vậy dung dịch NaCl dẫn điện, còn nước cất & dung dịch saccarozơ không dẫn điện. Nếu làm các thí nghiệm tương tự, người ta thấy NaCl rắn, khan; NaOH rắn, khan; các dung dịch ancol etylic (C_2H_5OH); glixerol ($HOCH_2CH(OH)CH_2OH$) không dẫn điện. Ngược lại các dung dịch axit, bazơ, & muối đều dẫn điện." – Trọng et al., 2021, p. 4

1.1.1.2 Nguyên nhân tính dẫn điện của các dung dịch axit, bazơ, & muối trong nước

"Ngay từ năm 1887, Arrhenius đã giả thiết & sau này thực nghiệm đã xác nhận rằng, tính dẫn điện của các dung dịch axit, bazơ, & muối là do trong dung dịch của chúng có các tiểu phân mang điện tích chuyển động tự do được gọi là các *ion*. Như vậy các axit, bazơ, & muối khi hòa tan trong nước phân ly ra các ion, nên dung dịch của chúng dẫn điện.

Định nghĩa 1.1.1 (Sự điện ly, chất điện ly). *Quá trình phân lý các chất trong nước ra ion là* sự điện ly. *Những chất tan trong nước phân ly ra ion được gọi là* những chất điện ly¹.

Vậy axit, bazơ, & muối là những chất điện ly." – Trọng et al., 2021, p. 5

1.1.2 Cơ chế của quá trình điện ly

1.1.2.1 Cấu tao của phân tử H₂O

"Phân tử H₂O có cấu tạo như Trọng et al., 2021, Hình 1.2: Cấu tạo của phân tử nước. Mô hình đặc của phân tử nước, p. 5. Liên kết O – H là liên kết cộng hóa trị phân cực, cặp electron dùng chung lệch về phía oxi, nên ở oxi có dư điện tích âm, còn ở hiđro có dư điên tích dương. Vì vây, phân tử H₂O là phân tử có cực." – Trong et al., 2021, p. 5

1.1.2.2 Quá trình điện ly của NaCl trong nước

"NaCl là $h \phi p$ chất ion, i.e., gồm những cation Na^+ & anion Cl^- liên kết với nhau bằng lực tĩnh điện. Khi cho NaCl tinh thể vào nước, những ion Na^+ & Cl^- trên bề mặt tinh thể hút về chúng các phân tử H_2O (cation hút đầu âm & anion hút đầu dương). Quá trình tương tác giữa các phân tử nước có cực & các ion của muối kết hợp với sự chuyển động hỗn loạn không ngừng của các phân tử nước làm cho các ion Na^+ & Cl^- của muối tách dần khỏi tinh thể & hòa tan trong nước (Trọng et al., 2021, p. 1.3: Sơ đồ quá trình phân ly ra ion của tinh thể NaCl trong nước, p. 6). Từ sơ đồ trên ta thấy sự điện ly của

 $^{^1}$ Nhiều chất khi nóng chảy cũng phân ly ra ion, nên ở trạng thái nóng chảy các chất này dẫn diện được.

NaCl trong nước có thể được biểu diễn bằng phương trình điện ly như sau: NaCl (dd) \rightarrow Na⁺ (dd) + Cl⁻ (dd). Tuy nhiên, để đơn giản người ta thường viết: NaCl \rightarrow Na⁺ + Cl⁻." – Trọng et al., 2021, p. 6 Jujutsu Kaisen, Chap. 189.

1.1.2.3 Quá trình điện ly của HCl trong nước

"Phân tử hiđro clorua (HCl) cũng là phân tử có cực tương tự phân tử nước. Cực dương ở phía hiddro, cực âm ở phía clo. Khi tan trong nước, các phần tử HCl hút về chúng những cực ngược dấu của các phân tử nước. Do sự tương tác giữa các phân tử nước & phân tử HCl, kết hợp với sự chuyển động không ngừng của các phân tử nước dẫn đến sự điện ly phân tử HCl ra các ion H^+ & Cl^- (Trọng et al., 2021, Hình 1.4: Sơ đồ quá trình phân ly ra ion của phân tử HCl trong nước (Thực tế trong dung dịch H^+ luôn tồn tại dưới dạng H_3O^+), p. 6). Phương trình điện ly của HCl trong nước như sau: HCl \to H^+ + Cl $^-$. Trong các phân tử ancol etylic, saccarozơ, glixerol, có liên kết phân cực nhưng rất yếu, nên dưới tác dụng của các phân tử nước chúng không thể phân ly ra ion được, chúng là các chất không điện ly." – Trọng et al., 2021, pp. 6–7

1.2 Phân Loại Các Chất Điện Ly

Nội dung. Độ điện ly, cân bằng điện ly, chất điện ly mạnh & chất điện ly yếu.

1.2.1 Độ điện ly

1.2.1.1 Thí nghiệm

"Chuẩn bị 2 cốc: 1 cốc dung dịch HCl 0.10M, cốc kia đựng dung dịch CH₃COOH 0.10M rồi lấp vào bộ dụng cụ như Trọng et al., 2021, Hình 1.1, p. 4. Khi nối các đầu dây dẫn điện với cùng 1 nguồn điện, ta thấy bóng đèn ở cốc đựng dung dịch HCl sáng hơn so với bóng đèn ở cốc đựng dung dịch CH₃COOH. Điều đó chứng tỏ rằng: nồng độ các ion trong dung dịch HCl lớn hơn nồng độ các ion trong dung dịch CH₃COOH, i.e., số phần tử HCl phân ly ra ion nhiều hơn so với số phân tử CH₃COOH phân ly ra ion." – Trọng et al., 2021, p. 8

1.2.1.2 Độ điện ly

"Để đánh giá mức độ phân ly ra ion của chất điện ly trong dung dịch, người ta dùng khái niệm độ điện ly.

Định nghĩa 1.2.1 (Độ điện ly). Độ điện ly α của chất điện ly là tỷ số giữa số phân tử phân ly ra ion (n) & tổng số phân tử hòa tan (n_0) . $\alpha = \frac{n}{n_0}$.

Độ điện ly của các chất điện ly khác nhau nằm trong khoảng $0 < \alpha \le 1$. Khi 1 chất có $\alpha = 0$, quá trình điện ly không xảy ra, đó là chất không điện ly. Độ điện ly thường được biểu diễn dưới dạng phần trăm." – Trọng et al., 2021, p. 8

1.2.2 Chất điện ly mạnh & chất điện ly yếu

1.2.2.1 Chất điện ly mạnh

Định nghĩa 1.2.2 (Chất điện ly mạnh). "Chất điện ly mạnh là chất khi tan trong nước², các phân tử hòa tan đều phân ly ra ion." – Trọng et al., 2021, p. 9

"Vậy chất điện ly mạnh có $\alpha=1$. Đó là các axit mạnh, e.g., HCl, HNO₃, HClO₄, H₂SO₄, ...; các bazơ mạnh, e.g., NaOH, KOH, Ba(OH)₂, ... & hầu hết các muối. Trong phương trình điện ly của chất điện ly mạnh, người ta dùng 1 mũi tên chỉ chiều của quá trình điện ly. E.g., Na₂SO₄ \rightarrow 2Na⁺ + SO₄²⁻. Vì sự điện ly của Na₂SO₄ là hoàn toàn, nên ta dễ dàng tính được nồng độ các ion do NaSO₄ phân ly ra." – Trọng et al., 2021, p. 8. E.g., trong dung dịch NaSO₄ aM, nồng độ ion Na⁺ là 2aM & nồng độ ion SO₄²⁻ là aM." – Trọng et al., 2021, p. 9

1.2.2.2 Chất điện ly yếu

Định nghĩa 1.2.3 (Chất điện ly yếu). "Chất điện ly yếu là chất khi tan trong nước chỉ có 1 phần số phân tử hòa tan phân ly ra ion, phần còn lại vẫn tồn tại dưới dạng phân tử trong dung dịch." – Trọng et al., 2021, p. 9

"Vậy độ điện ly của chất điện ly yếu nằm trong khoảng $\alpha \in (0,1)$. Những chất điện ly yếu là các axit yếu, e.g., CH₃COOH, HClO, H₂S, HF, H₂SO₃, H₂CO₃, . . .; các bazơ yếu, như Bi(OH)₃, Mg(OH)₂, Trong phương trình điện ly của chất điện ly yếu, người ta dùng 2 mũi tên ngược chiều nhau. E.g., CH₃COOH \rightleftharpoons H⁺ + CH₃COO⁻.

 $^{^2}$ Tất cả các chất đều ít nhiều tan trong nước. E.g., ở 25°C nồng độ bão hòa của BaSO₄ là $1.0\cdot 10^{-5}$ mol/l, của AgCl là $1.2\cdot 10^{-5}$ mol/, của CaCO₃ là $6.9\cdot 10^{-5}$ mol/l, của Fe(OH)₂ là $5.8\cdot 10^{-6}$ mol/l.

Sect. 1.3 Axit, Bazo, & Muối

1.2.2.2.1 Cân bằng điện ly. Sự điện ly của chất điện ly yếu là quá trình thuận nghịch, khi nào tốc độ phân ly & tốc độ kết hợp cá ion tạo lại phân tử bằng nhua, cân bằng của quá trình điện ly được thiết lập. *Cân bằng điện li* là *cân bằng động.* Giống như mọi cân bằng hóa học khác, cân bằng điện ly cũng có hằng số cân bằng K & tuần theo nguyên lý chuyển dịch cân bằng Lơ Sa-tơ-li-ê.

1.2.2.2.2 Ẩnh hưởng của sự pha loãng đến độ điện ly. Khi pha loãng dung dịch, độ điệ ly của các chất điện ly đều tăng. E.g., ở 25°C độ điện ly của CH₃COOH trong dung dịch 0.10M là 1.32%, trong dung dịch 0.043M là 2% & trong dung dịch 0.010M là 4.11%. Có thể giải thích hiện tượng này như sau. Khi pha loãng dung dịch, các ion dương & âm của chất điện ly dời xa nhau hơn, ít có điều kiện va chạm vào nhau để tạo lại phân tử, trong khi đó sự pha loãng không cản trở đến sự điện ly của các phân tử." – Trọng et al., 2021, pp. 9–10

1.3 Axit, Bazo, & Muối

Nội dung. Axit, bazơ theo thuyết Arrenius & thuyết Brønsted; phương trình điện ly của các axit, bazơ, & muối trong nước; hằng số phân ly axit, hằng số phân ly bazơ.

1.3.1 Axit & bazo theo thuyết Arrenius

1.3.1.1 Đinh nghĩa

Định nghĩa 1.3.1 (Axit). Axit là chất khi tan trong nước phân ly ra cation H⁺.

"E.g., $HCl \rightarrow H^+ + Cl^-$, $CH_3COOH \rightleftharpoons H^+ + CH_3COO^-$. Các dung dịch axit đều có 1 số tính chất chung, đó là tính chất của các cation H^+ trong dung dịch." – Trọng et al., 2021, p. 11

Định nghĩa 1.3.2 (Bazo). Bazo là chất khi tan trong nước phân ly ra anion OH⁻.

"E.g., NaOH \rightarrow Na⁺ + OH⁻. Các dung dịch bazơ đều có 1 số tính chất chung, đó là tính chất của các anion OH⁻ trong dung dịch." – Trọng et al., 2021, p. 11

1.3.1.2 Axit nhiều nấc, bazơ nhiều nấc

1.3.1.2.1 Axit nhiều nấc. "Phân tử HCl cũng như phân tử CH₃COOH trong dung dịch nước chỉ phân ly 1 nấc ra ion H⁺. Đó là các axit 1 nấc. Đối với axit H₃PO₄ thì: H₃PO₄ \rightleftarrows H⁺ + H₂PO₄⁻, $K_1 = 7.6 \cdot 10^{-3}$, H₂PO₄⁻ \rightleftarrows H⁺ + HPO₄²⁻, $K_2 = 6.2 \cdot 10^{-8}$, HPO₄²⁻ \rightleftarrows H⁺ + PO₄³⁻, $K_3 = 4.4 \cdot 10^{-13}$. Phân tử H₃PO₄ phân ly 3 nấc ra ion H⁺, H₃PO₄ là axit 3 nấc.

Định nghĩa 1.3.3 (Axit nhiều nấc). Những axit khi tan trong nước mà phân tử phân ly nhiều nấc ra ion H⁺ là các axit nhiều nấc." – Trọng et al., 2021, p. 11

1.3.1.2.2 Bazơ nhiều nắc. "Phân tử NaOH khi tan trong nước chỉ phân ly 1 nắc ra ion OH⁻, NaOH là $baz\sigma$ 1 nắc. Đối với Mg(OH)₂ thì: Mg(OH)₂ \rightleftarrows Mg(OH)⁺ + OH⁻, Mg(OH)⁺ \rightleftarrows Mg²⁺ + OH⁻. Phân tử Mg(OH)₂ phân ly 2 nắc ra ion OH⁻, $Mg(OH)_2$ là $baz\sigma$ 2 nắc.

Định nghĩa 1.3.4 (Bazơ nhiều nấc). Những bazơ khi tan trong nước mà phân tử phân ly nhiều nấc ra ion OH^- là các bazơ nhiều nấc." – Trọng et al., 2021, p. 12

1.3.1.3 Hidroxit lưỡng tính

Định nghĩa 1.3.5 (Hiđroxit lưỡng tính). "Hiđroxit lưỡng tính là hiđroxit khi tan trong nước vừa có thể phân ly như axit, vừa có thể phân ly như bazơ.

E.g., $Zn(OH)_2$ là hiđroxit lưỡng tính: $Zn(OH)_2 \rightleftharpoons Zn^{2+} + 2OH^-$: phân ly theo kiểu bazơ, $Zn(OH)_2 \rightleftharpoons 2H^+ + ZnO_2^{2-3}$: phân ly theo kiểu axit. Để thể hiện tính axit của $Zn(OH)_2$ người ta thường viết nó dưới dạng H_2ZnO_2 . 1 số hiđroxit lưỡng tính thường gặp là $Al(OH)_3$, $Zn(OH)_2$, $Pb(OH)_2$, $Sn(OH)_2$, $Cr(OH)_3$, $Cu(OH)_2$. Chúng đều tan ít trong nước & lực axit, lực bazơ đều yếu." – Trọng et al., 2021, p. 12

 $^{^{3}}$ Thực tế trong dung dịch tồn tại ion $[Zn(OH)_{4}]^{2-}$: $Zn(OH)_{2} + 2H_{2}O \rightleftharpoons [Zn(OH)_{4}]^{2-} + 2H^{+}$.

⁴Lực axit hay lực bazơ được đánh giá bằng hằng số phân ly K của axit hay bazơ đó.

Sect. 1.3 Axit, Bazo, & Muối

1.3.2 Khái niệm về axit & bazơ theo thuyết Brønsted

1.3.2.1 Định nghĩa

Định nghĩa 1.3.6 (Axit, bazơ). "Axit là chất nhường proton (H⁺). Bazơ là chất nhận proton. Axit \rightleftharpoons Bazơ +H⁺.

Ví dụ 1.3.1. $CH_3COOH + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + CH_3COO^-$. Trong phản ứng này, CH_3COOH nhường H^+ cho H_2O , CH_3COOH là axit; H_2O nhận H^+ , H_2O là bazơ. Theo phản ứng nghịch CH_3COO^- nhận H^+ , CH_3COO^- là bazơ, còn H_3O^+ (ion oxoni) nhường H^+ , H_3O^+ là axit.

Ví dụ 1.3.2. $NH_3 + H_2O \rightleftharpoons NH_4^+ + OH^-$, NH_3 là bazơ, H_2O là axit. Theo phản ứng nghịch NH_4^+ là axit & OH^- là bazơ.

Ví dụ 1.3.3. $\text{HCO}_3^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{CO}_3^{2-}$. $\text{HCO}_3^- \& H_3\text{O}^+$ là axit, $\text{H}_2\text{O} \& \text{CO}_3^{2-}$ là bazơ. $\text{HCO}_3^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{CO}_3 + \text{OH}^-$. $\text{HCO}_3^- \& \text{OH}^-$ là bazơ, $\text{H}_2\text{O} \& \text{H}_2\text{CO}_3$ là axit. Ion HCO_3^- vừa có thể nhường proton vừa có thể nhận proton, vậy HCO_3^- là chất lưỡng tính.

Nhận xét 1.3.1. • Phân tử H₂O có thể đóng vai trò axit hay bazơ. Vậy H₂O là chất lưỡng tính. • Theo thuyết Brønsted, axit & bazơ có thể là phân tử hoặc ion." − Trọng et al., 2021, pp. 12-13

1.3.2.2 Ưu điểm của thuyết Brønsted

"Theo thuyết Arrenius, trong phân tử axit phải có hiđro & trong nước phân ly ra ion H^+ , trong phân tử bazơ phải có nhóm OH & trong nước phân ly ra ion OH^- . Vậy thuyết Arrenius chỉ đúng cho trường hợp dung môi là nước. Ngoài ra, có những chất không chứa nhóm OH, nhưng là bazơ, e.g., NH_3 , các amin thì thuyết Arrenius không giải thích được. Thuyết Brønsted tổng quát hơn, nó áp dụng đúng cho bất kỳ dung môi nào có khả năng nhường & nhận proton, cả khi vắng mặt dung môi. Tuy nhiên, ở đây chúng ta chỉ nghiên cứu tính chất axit – bazơ trong dung môi nước, nên cả 2 thuyết đều cho kết quả giống nhau." – Trọng et al., 2021, p. 13

1.3.3 Hằng số phân ly axit & bazơ

1.3.3.1 Hằng số phân ly axit

"Sự điện ly của axit yếu trong nước là quá trình thuận nghịch, ở trạng thái cân bằng có thể áp dụng biểu thức hằng số cân bằng cho nó. E.g.,

$$CH_{3}COOH \rightleftharpoons H^{+} + CH_{3}COO^{-}, K_{a} = \frac{[H^{+}][CH_{3}COO^{-}]}{[CH_{3}COOH]}.$$
 (1.3.1)

Trong đó: $[H^+]$, $[CH_3COO^-]$, & $[CH_3COOH]$ là nông độ mol của H^+ , CH_3COO^- , & CH_3COOH lúc cân bằng. Cân bằng trong dung dịch CH_3COOH có thể viết:

$$CH_3COOH + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + CH_3COO^-, K_a = \frac{[H_3O^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}.$$
 (1.3.2)

 H_2O trong cân bằng (1.3.2) là dung môi, trong dung dịch loãng nồng độ của H_2O được coi là hằng số, nên không có mặt trong biểu thức tính K. Phương trình (1.3.1) được viết theo thuyết Arrenius, phương trình (1.3.2) được viết theo thuyết Brønsted. 2 cách viết này cho kết quả giống nhau, i.e., giá trị K_a như nhau, vì nồng độ H^+ hay nồng độ H_3O^+ trong dung dịch chỉ là 1.

Mệnh đề 1.3.1. K_a là hằng số phân ly axit. Giá trị K_a chỉ phụ thuộc vào bản chất axit & nhiệt độ. Giá trị K_a của axit càng nhỏ, lực axit của nó càng yếu.

Ví dụ 1.3.4. Ở 25°, K_a của CH₃COOH là 1.75 · 10⁻⁵ & của HClO là 5.0 · 10⁻⁸. Vậy lực axit của HClO yếu hơn của CH₃COOH, i.e., nếu 2 axit có cùng nồng độ mol & ở cùng nhiệt độ thì nồng độ mol của H⁺ trong dung dịch HClO nhỏ hơn." – Trọng et al., 2021, pp. 13–14

1.3.3.2 Hằng số phân ly bazơ

Ví dụ 1.3.5. "NH₃ & CH₃COO" ở trong nước đều là các bazơ yếu:

$$\begin{split} NH_{3} + H_{2}O &\rightleftarrows NH_{4}^{+} + OH^{-}, \ K_{b} = \frac{[NH_{4}^{+}][OH^{-}]}{[NH_{3}]}, \\ CH_{3}COO^{-} + H_{2}O &\rightleftarrows CH_{3}COOH + OH^{-}, \ K_{b} = \frac{[CH_{3}COOH][OH^{-}]}{[CH_{3}COO^{-}]}. \end{split}$$

trong đó $[NH_4^+], [OH^-], [NH_3], [CH_3COOH], & [CH_3COO^-] là nồng độ mol của <math>NH_4^+, OH^-, NH_3, CH_3COOH, & CH_3COO-lúc cân bằng.$

Mệnh đề 1.3.2. K_b là hằng số phân ly bazơ. Giá trị K_b chỉ phụ thuộc vào bản chất bazơ & nhiệt độ. Giá trị K_b của bazơ càng nhỏ, lực bazơ của nó càng yếu." − Trọng et al., 2021, p. 14

1.3.4 Muối

1.3.4.1 Định nghĩa

Định nghĩa 1.3.7 (Muối). "Muối là hợp chất, khi tan trong nước phân ly ra cation kim loại (hoặc cation NH_4^+) & anion gốc axit.

E.g., $(NH_4)_2SO_4 \rightarrow 2NH_4^+ + SO_4^{2-}$, $NaHCO_3 \rightarrow Na^+ + HCO_3^-$. Muối mà anion gốc axit không còn hiđro có khả năng phân ly ra ion H^+ (hiđro có tính axit)⁵ được gọi là *muối trung hòa*. E.g., NaCl, $(NH_4)_2SO_4$, Na_2CO_3 . Nếu anion gốc axit của muối vẫn còn hiđro có khả năng phân ly ra ion H^+ , thì muối đó được gọi là *muối axit*. E.g., $NaHCO_3$, NaH_2PO_4 , $NaHSO_4$. Ngoài ra có 1 số muối phức tạp thường gặp như muối kép: NaCl.KCl; KCl. $MgCl_2.6H_2O$; ... phức chất: $[Ag(NH_3)_2]Cl$; $[Cu(NH_3)_4]SO_4$; ..." – Trọng et al., 2021, pp. 14-15

1.3.4.2 Sự điện ly của muối trong nước

"Hầu hết các muối (kể cả muối kép) khi tan trong nước phân ly hoàn toàn ra cation kim loại (hoặc cation NH_4^+) & anion gốc axit (trừ 1 số muối như $\mathrm{HgCl}_2,\mathrm{Hg}(\mathrm{CN})_2,\ldots$ là các chất điện ly yếu). E.g., $\mathrm{K}_2\mathrm{SO}_4\to 2\mathrm{K}^++\mathrm{SO}_4^{2^-},\mathrm{NaCl.KCL}\to\mathrm{Na}^++\mathrm{K}^++\mathrm{2Cl}^-,\mathrm{NaHSO}_3\to\mathrm{Na}^++\mathrm{HSO}_3^-$. Nếu anion gốc axit còn chứa hiđro có tính axit, thì gốc này tiếp tục phân ly yếu ra ion H^+ . E.g., $\mathrm{HSO}_3^-\rightleftarrows\mathrm{H}^++\mathrm{SO}_3^{2^-}$. Phức chất khi tan trong nước phân ly hoàn toàn ra ion phức (được ghi trong dấu móc vuông), sau đó ion phức phân ly yếu ra các cấu tử thành phần. E.g., $[\mathrm{Ag}(\mathrm{NH}_3)_2]\mathrm{Cl}\to[\mathrm{Ag}(\mathrm{NH}_3)_2]^++\mathrm{Cl}^-, [\mathrm{Ag}(\mathrm{NH}_3)_2]^+$ $\rightleftarrows\mathrm{Ag}^++2\mathrm{NH}_3.$ " – Trọng et al., 2021, p. 15

- 1.4 Sự Điện Ly của Nước. pH. Chất Chỉ Thị Axit-Bazow
- 1.5 Luyện Tập: Axit, Bazơ, & Muối
- 1.6 Phản Ứng Trao Đổi Ion Trong Dung Dịch Các Chất Điện Ly
- 1.7 Luyện Tập: Phản Ứng Trao Đổi Ion Trong Dung Dịch Các Chất Điện Ly
- 1.8 Thực Hành: Tính Axit Bazơ. Phản Ứng Trao Đổi Ion Trong Dung Dịch Các Chất Điện Ly

 $^{^5}$ Trong gốc axit của 1 số muối (e.g., Na₂HPO₃, NaH₂PO₂) vẫn còn hiđro, nhưng là muối trung hòa vì các hiđro đó không có khả năng phân ly ra ion H⁺.

Nhóm Nitơ

- 2.1 Khái Quát về Nhóm Nitơ
- 2.2 Nito
- 2.3 Amoniac & Muối Amoni
- 2.4 Axit Nitric & Muối Nitrat
- 2.5 Luyện Tập: Tính Chất của Nitơ & Hợp Chất của Nitơ
- 2.6 Photpho
- 2.7 Axit Photphoric & Muối Photphat
- 2.8 Phân Bón Hóa Học
- 2.9 Luyện Tập: Tính Chất của Photpho & Các Hợp Chất của Photpho
- 2.10 Thực Hành: Tính Chất của 1 Số Hợp Chất Nitơ, Photpho. Phân Biệt 1 Số Loại Phân Bón Hóa Học

Nhóm Cacbon

- 3.1 Khái Quát về Nhóm Cacbon
- 3.2 Cacbon
- 3.3 Hợp Chất của Cacbon
- 3.4 Silic & Hợp Chất của Silic
- 3.5 Công Nghiệp Silicat
- 3.6 Luyện Tập: Tính Chất của Cacbon, Silic, & Hợp Chất của Chúng

Đại Cương về Hóa Học Hữu Cơ

- 4.1 Hóa Học Hữu Cơ & Hợp Chất Hữu Cơ
- 4.2 Phân Loại & Gọi Tên Hợp Chất Hữu Cơ
- 4.3 Phân Tích Nguyên Tố
- 4.4 Công Thức Phân Tử Hợp Chất Hữu Cơ
- 4.5 Luyện Tập: Chất Hữu Cơ, Công Thức Phân Tử
- 4.6 Cấu Trúc Phân Tử Hợp Chất Hữu Cơ
- 4.7 Phản Ứng Hữu Cơ
- 4.8 Luyên Tâp: Cấu Trúc Phân Tử Hợp Chất Hữu Cơ

Hidrocacbon No

- 5.1 Ankan: Đồng Đẳng, Đồng Phân & Danh Pháp
- 5.2 Ankan: Cấu Trúc Phân Tử & Tính Chất Vật Lý
- 5.3 Ankan: Tính Chất Hóa Học, Điều Chế & Ứng Dụng
- 5.4 Xicloankan
- 5.5 Luyện Tập: Ankan & Xicloankan
- 5.6 Thực Hành: Phân Tích Định Tính: Điều Chế & Tính Chất của Metan

Hidrocacbon Không No

- 6.1 Anken: Danh Pháp, Cấu Trúc, & Đồng Phân
- 6.2 Anken: Tính Chất, Điều Chế, & Ứng Dụng
- 6.3 Ankađien
- 6.4 Khái Niệm về Tecpen
- 6.5 Ankin
- 6.6 Luyện Tập: Hidrocacbon Không No
- 6.7 Thực Hành: Tính Chất của Hidrocacbon Không No

Hidrocacbon Thơm – Nguồn Hidrocacbon Thiên Nhiên

- 7.1 Benzen & Ankylbenzen
- 7.2 Stiren & Naphtalen
- 7.3 Nguồn Hidrocacbon Thiên Nhiên
- 7.4 Luyện Tập: So Sánh Đặc Điểm Cấu Trúc & Tính Chất của Hidrocacbon Thơm với Hidrocacbon No & Không No
- 7.5 Thực Hành: Tính Chất của 1 Số Hidrocacbon Thơm

Dẫn Xuất Halogen. Ancol – Phenol

- 8.1 Dẫn Xuất Halogen của Hidrocacbon
- 8.2 Luyện Tập: Dẫn Xuất Halogen
- 8.3 Ancol: Cấu Tạo, Danh Pháp, Tính Chất Vật Lý
- 8.4 Ancol: Tính Chất Hóa Học, Điều Chế, & Ứng Dụng
- 8.5 Phenol
- 8.6 Luyện Tập: Ancol, Phenol
- 8.7 Thực Hành: Tính Chất của 1 Vài Dẫn Xuất Halogen, Ancol, & Phenol

Andehit – Xeton – Axit Cacboxylic

- 9.1 Anđehit & Xeton
- 9.2 Luyện Tập: Anđehit & Xeton
- 9.3 Axit Cacboxylic: Cấu Trúc, Danh Pháp, & Tính Chất Vật Lý
- 9.4 Axit Cacboxylic: Tính Chất Hóa Học, Điều Chế, & Ứng Dụng
- 9.5 Luyện Tập: Axit Cacboxylic
- 9.6 Thực Hành: Tính Chất của Anđehit & Axit Cacboxylic

Tài liệu tham khảo

Trọng, Lê Xuân et al. (2021). Hóa Học 11 nâng cao. Tái bản lần thứ. Nhà Xuất Bản Giáo Dục Việt Nam, p. 272.