Elektrochemie [1]

Autor: Florian Kluibenschedl

Bericht verfasst am: 6. März 2019

Versuchsdurchführung am: 05. März 2019 Gruppe, Matrikelnummer: 3, 11805747

Lehrveranstaltung: PR Allgemeine Chemie A

Institut: Allgemeine, Anorganische

und Theoretische Chemie

Assistent: Pann Johann

Zusammenfassung

1 Theoretische Grundlagen

1.1 Motivation

Redoxreaktionen kommen in beinahe allen Bereichen der Chemie vor. Auch in der Industrie werden Redoxreaktionen z. B. zur Herstellung wichtiger Chemikalien verwendet, wie etwa die Darstellung von NaOH im Rahmen der Elektrolyse einer Kochsalzlösung [2]. Ein tieferes Verständnis dieser Reaktionen ist somit absolut vonnöten.

Das physikalische Prinzip hinter den Redoxreaktionen ist die Übertragung von Elektronen, damit die Elemente stabilere Zustände erreichen. In der Spannungsreihe werden die Elemente nach ihrer Tendenz, Elektronen aufzunehmen klassifiziert.

1.2 Ziel des Experiments

Auf Basis der obigen Überlegungen ist das Ziel, ein besseres Verständnis der Redoxchemie zu erhalten. Dabei werden zuerst die Potentiale dreier galvanischer Zellen bestimmt. Anschließend wird die Faraday-Konstante bestimmt, die für Elektrolysen von Bedeutung ist. Zum Abschluss werden das Löslichkeitsprodukt von $\text{Cu}(\text{OH})_{2(f)}$ und die Komplexbildungskonstante von $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ bestimmt. Die erhaltenen Daten sollen mit den Literaturwerten verglichen werden.

2 Experimenteller Teil

2.1 Verwendete Materialien

Tabelle 1: Auflistung der verwendeten Geräte und Chemikalien für alle beschriebenen Experimente

Geräte	Hersteller	Chemikalie	Hersteller
$2\ 100\mathrm{ml}$ Bechergläser Magnetrührer $(25.00\pm0.05)\mathrm{ml}$ Vollpipette $(25.0\pm0.1)\mathrm{ml}$ Bürette Stromschlüssel Voltmeter Netzgerät Rührfische Schleifpapier		1 M Zn(NO ₃) ₂ -Lösung 1 M Cu(NO ₃) ₂ -Lösung 1 M Pb(NO ₃) ₂ -Lösung 1 M KNO ₃ -Lösung konz. HCl 0.1 M CuSO ₄ -Lösung 0.1 M KOH-Lösung deionisiertes Wasser Cu-Stab Pb-Stab Zn-Stab	

2.2Untersuchung von elektrochemischen Zellen unter Standardbedingungen

Kupfer ($\Delta E_{\text{Cu}}^0 = 0.337 \,\text{V}$) ist ein edles Metall und kann von den unedleren Metallen Blei ($\Delta E_{\text{Pb}}^0 =$ $-0.763\,\mathrm{V}$) und Zink ($\Delta E_{\mathrm{Zn}}^0 = -0.126\,\mathrm{V}$) reduziert werden¹. In diesem Experiment werden die Potentiale von drei galvanischen Zellen bestimmt:

$$\begin{array}{l} {\rm (I):\ Pb_{(f)}/Pb(NO_3)_{2(aq)}\ (1.0\,M)\ //\ Cu(NO_3)_{2(aq)}\ (1.0\,M)/Cu_{(f)}} \\ {\rm (II):\ Zn_{(f)}/Zn(NO_3)_{2(aq)}\ (1.0\,M)\ //\ Pb(NO_3)_{2(aq)}\ (1.0\,M)/Pb_{(f)}} \\ {\rm (III):\ Zn_{(f)}/Zn(NO_3)_{2(aq)}\ (1.0\,M)\ //\ Cu(NO_3)_{2(aq)}\ (1.0\,M)/Cu_{(f)}} \end{array}$$

Die zugehörigen Redoxgleichungen können wie folgt angegeben werden:

$$Pb_{(f)} + Cu^{2+}_{(ag)} \longrightarrow Pb^{2+}_{(ag)} + Cu_{(f)}$$
 Rgl. 1

$$\operatorname{Zn_{(f)}} + \operatorname{Pb^{2+}}_{(aq)} \longrightarrow \operatorname{Zn^{2+}}_{(aq)} + \operatorname{Pb_{(f)}}$$
 Rgl. 2

$$Z_{n_{(f)}} + Pb^{2+}_{(aq)} \longrightarrow Zn^{2+}_{(aq)} + Pb_{(f)}$$
 Rgl. 2
 $Z_{n_{(f)}} + Cu^{2+}_{(aq)} \longrightarrow Zn^{2+}_{(aq)} + Cu_{(f)}$ Rgl. 3

Da alle Reaktanden in Standardkonzentration vorliegen $(c_i = 1 \,\mathrm{M})$, können die gemessen Potentiale mit den theoretischen Standardpotentialen, die aus Literaturwerten errechnet wurden, verglichen werden. Die theoretischen Standardpotentiale der Reaktionen können dabei wie in (1) angeführt berechnet werden.

$$\Delta E_{\text{Lit.}}^0 = \Delta E_{\text{Red.}}^0 - \Delta E_{\text{Ox.}}^0 \tag{1}$$

Die Nernstgleichung (2)² gibt einerseits die Abhängigkeit des Potential von Temperatur und Konzentration der beteiligten Spezies an. Andererseits eignet sie sich, um die Gleichgewichtskonstante einer Redoxreaktion zu berechnen.

$$\Delta E = \Delta E_{\text{Lit.}}^0 - \frac{R * T}{z * F} * \ln Q \tag{2}$$

Die Gibbs Energie kann aus ΔE berechnet werden $(\Delta G = -z * F * \Delta E)$. Im Gleichgewicht (Q=K) ist $\Delta G=0$ kJ mol⁻¹ $\Rightarrow \Delta E=0$ V. Eingesetzt in die Nernstgleichung kann nun durch umformen die Gleichgewichtskonstante berechnet werden:

$$K = e^{\frac{zF}{RT} * \Delta E_{\text{Lit.}}^0} \tag{3}$$

2.2.1 Versuchsdurchführung

Zunächst wurden die jeweiligen Metallelektroden (Cu-Plättchen, Zink- und Bleistab) mit Schleifpapier gesäubert³ und anschließend etwas konz. HCl gereinigt. Die Metallelektroden wurden jeweils in ein 100 mL Becherglas gegeben und dieses mit ca. 30 mL der zugehörigen 1 M Salzlösung befüllt. Der Stromschlüssel wurde mit 1 M KNO3-Lösung unter Vermeidung von Luftblasen befüllt und in

¹die angegebenen Standardpotentiale wurden [3, S. 881] entnommen

 $^{^2}R = 8.314 \,\mathrm{J\,mol^{-1}\,K^{-1}}$, $F = 96\,485 \,\mathrm{A\,s\,mol^{-1}}$, $z = \mathrm{Anzahl}$ an übertragenen Elektronen, $Q = \mathrm{Massenwirkungsge}$ setz nicht im Gleichgewicht [3]

³um eine etwaige Oxidschicht zu entfernen

die beiden als Halbzellen fungierenden Bechergläser gestellt⁴. Das Voltmeter wurde an die beiden Metallelektroden angeschlossen. Nachdem sich der Messwert stabilisiert hatte (ca. 5 s, wurde er abgelesen.

Die Messung der Potentialdifferenzen wurde pro galvanischem Element dreimal wiederholt, wobei die Metallelektroden zwischen jeder Messung wie oben beschrieben gründlich gesäubert wurde, um unerwünschte kinetische Effekte an den Oberflächen möglichst zu vermeiden.

2.2.2 Messergebnisse und Literaturwerte

In Tabelle 2 sind alle Messwerte, die im Rahmen der Versuchsdurchführung wie in 2.2.1 beschrieben, gemessen wurden.

Tabelle 2: Messdaten

2.2.3 Ergebnisse und Diskussion

In Tabelle 3 werden die aus 2 errechneten, gemessen Standardpotentiale aufgelistet und mit zugehörigen Literaturwerten verglichen. Die angegebenen thermodynamischen Gleichgewichtskonstanten wurden aus den Literaturwerten und gemessenen Potentialen nach (3) berechnet und zeigen, dass das Gleichgewicht aller drei Reaktionen stark auf Seite der Produkte liegt.

Zelle	$\Delta E_{\mathrm{exp.}}^{0}$ in V - $\alpha = 0.05, N = 3$	$\Delta E_{\mathrm{Lit.}}^{0}$ in V	$K_{Lit.}$	$K_{Exp.}$
$Pb/Pb^{2+}//Cu^{2+}/Cu$	$0.512 \pm 0.003 \ (s = \pm 0.0015)$	0.463	4.58×10^{15}	3.13×10^{17}
$\mathrm{Zn/Zn}^{2+}//\mathrm{Pb}^{2+}/\mathrm{Pb}$	$0.403 \pm 0.020 \ (s = \pm 0.011)$	0.637	3.52×10^{21}	5.89×10^{13}
$Zn/Zn^{2+}//Cu^{2+}/Cu$	$0.983 \pm 0.080 \ (s = \pm 0.043)$	1.10	1.62×10^{37}	3.88×10^{33}

Tabelle 3: Messdaten und Literaturwerte - $T_{Exp.} = 22 \, ^{\circ}\text{C}$

Wie aus der Tabelle ersichtlich, unterscheiden sich die gemessenen Werte der Potentiale doch recht stark von den Literaturwerten. Gründe für diese Abweichungen sollen im Folgenden diskutiert werden. Die Messung der Blei-Kupfer Zelle war jene mit der höchsten Präzision⁵ und geringsten Abweichung vom Literaturwert. Die Messungen der Zink-Blei Zelle und der Zink-Kupfer Zelle lieferten beide niedrigere Werte.

Eine Erklärung für diese Beobachtungen könnten unterschiedliche Konzentrationen der vorgelegten Salzlösungen sein. Sind diese nämlich nicht $1.0\,\mathrm{M}$, so können die unterschiedlichen Werte mit der Nernstgleichung - (2) - erklärt werden. Der höhere Potentialwert für die Blei-Kupfer Zelle kann

⁵kleinste Standardabweichung

 $^{^4\}mathrm{es}$ wurde darauf geachtet, dass er in beide Lösungen ungefähr gleich tief eintauchte

durch eine niedrigere Bleikonzentration erklärt werden bei entweder größerer Kupferkonzentration oder Kupferkonzentration von 1.0 M. Die niedrigere Bleikonzentration würde bei entweder größerer Zinkkonzentration oder Zinkkonzentration von 1.0 M auch den niedrigeren Wert der Zink-Blei Zelle erklären. Eine größere Zinkkonzentration widerum würde den geringeren Potentialwert der Zink-Kupfer Zelle erklären. Die Kupferkonzentration müsste damit entweder 1.0 M, kleiner oder größer, aber nicht größer wie jene von Zink sein.

In diesem Sinne könnte eine niedrigere Blei-, größere Zinkkonzentration und größere Kupfer-konzentration⁶ die Abweichungen erklären. Ein Grund für das Zustandekommen der abweichenden Konzentrationen könnte sein, dass durch die nach Gebrauch wieder zurückgeleerten Lösungen der Studenten Verunreinigungen, zusätzliches Wasser, ... eingebracht werden. Grundsätzlich kann aber, denke ich, schon davon ausgegangen werden, dass die Konzentrationen stimmen.

Beim Säubern der Elektroden wurde beobachtet, dass die Bleielektroden sich am schlechtesten reinigen ließen. Von einer unreineren Elektrode können die Elektronen auf das zu reduzierende Blei-(II)-Ion nicht so gut übertragen werden. Dies könnte die kleinere Gleichgewichtskonstante und damit das geringere Potential erklären. Die Blei-Halbzelle hätte damit ein effektiv negativeres Potential, was auch das größere Potential der Blei-Kupfer Zelle erklären könnte.

Ansonsten können diverse kinetische Hemmungen an den Oberflächen der Elektroden als Erklärung für die Abweichungen herangezogen werden. In dieser Hinsicht hat vielleicht auch die unterschiedliche (große) Oberfläche der Elektroden einen Einfluss.

Des weiteren ist zu berücksichtigen, dass die Literaturwerte für $25\,^{\circ}$ C angegeben werden, die Messungen jedoch bei etwa $22\,^{\circ}$ C durchgeführt wurden⁷.

- saubere Messapparatur mit Halterungen für die Elektroden aufzubauen
- Verwendung von Elektroden mit gleicher Oberfläche
- vor Messung eine titrimetrische Überprüfung der Konzentrationen der Salzlösungen durchzuführen
- Messungen bei 25 °C durchzuführen

 $^{^6}$ nach unten durch 1 und nach oben durch die Zinkkonzentration beschränkt

 $^{^7}$ die Temperatur wurde bei den Messungen nicht explizit gemessen, kann jedoch durch den Erfahrungswert des vorherigen Praktikumstag abgeschätzt werden

2.3 Elektrolyse - Bestimmung der Faraday Konstante

Bisher wurden elektrochemische Systeme betrachtet, die freiwillig ablaufen. Die oben beschriebenen galvanischen Zellen eignen sich somit unter anderem, um Batterien zu bauen, da sie unter Abgabe von Energie reagieren. Bei der Elektrolyse findet genau der umgekehrte Prozess statt. Es wird nun Energie, also Strom benötigt, um eine elektrochemische Reaktion aufrecht zu erhalten.

Die in einem bestimmten Zeitintervall übertragene Ladungsmenge Q kann wie in (4) dargestellt aus dem zeitlichen Integral des Stromes berechnet werden, da dieser als Änderung der Ladung in einer besimmten Zeit definiert ist $(I = \frac{dQ}{dt})$. Zusätzlich ist die Ladungsmenge proportional zur Anzahl der übertragenen Elektronen z*n (n ist die Stoffmenge in mol). Der Proportionalitätsfaktor wird mit F bezeichnet.

$$Q = I \int_0^t dt = I * t = z * F * n = z * F * \frac{m}{M}$$
 (4)

Durch Umstellen kann die sogenannte Faraday-Konstante ${\cal F}$ berechnet werden:

$$F = \frac{I * t * M}{z * m} \tag{5}$$

Wird nun über eine bestimmte Zeit ein bekannter Strom angelegt, kann durch Messung der Massendifferenz die Faraday-Konstante bestimmt werden.

2.3.1 Versuchsdurchführung

Zu Beginn wurde der Strom am Messgerät auf ca. 0.5 A eingestellt. Dazu wurde ein Kurzschluss herbeigeführt, um auf Strombegrenzung zu schalten. Im Anschluss wurde der Strom eingestellt.

Der Versuch wurde wie in Abbildung gezeigt aufgebaut. Das Strommessgerät wurde dazu seriell in den Stromkreis eingebaut, um die Messung bzw. Regulierung des exakten Stromes zu ermöglichen. Die beiden Kupferelektroden wurden mit Krokodilklemmen wie beschrieben angeschlossen. Als Elektrolytlösung wurden ca. 50 mL einer 1 M CuSO₄-Lösung verwendet. Die Elektroden wurden mit Schleifpapier gesäubert und in 4 M HCl gewaschen. Eine der Kupferelektroden wurde durch Biegung markiert und für ca. 2 min im Trockenschrank bei ca. 120 °C getrocknet. Nach dem Abkühlen wurden sie abgewogen und in das Becherglas gestellt. Es wurde darauf geachtet, dass sich die beiden Elektroden während der Elektrolyse nicht gegenseitig berühren⁸. Nachdem der Versuch vollständig wie beschrieben aufgebaut war, wurde der Strom eingeschalten und die Zeitmessung gestartet. Nach ca. 10 min wurde die Elektrolyse abgebrochen, die Kupferelektroden entnommen, mit deionisiertem Wasser gespült und für ca. 2 min im Trockenschrank bei ca. 120 °C getrocknet. Nach dem Abkühlen wurde wieder abgewogen.

 $^{^8}$ dazu diente eine kleine Styroporplatte

2.3.2 Messergebnisse

Tabelle 4: Messdaten

	Anode	Kathode
$\overline{m_{vorher}}$ in g	5.987	6.689
m_{vorher} in g	5.906	6.787
Δm in g	-0.081	0.098

Das Netzgerät wurde anfangs auf $0.496\,\mathrm{A}$ und $3\,\mathrm{V}$ eingestellt - näheres siehe 2.3.3. Gemessen wurde für $10.1\,\mathrm{min}$. $M_\mathrm{Cu}=63.54\,\mathrm{gram/mol}$

2.3.3 Ergebnisse und Diskussion

Werden die in 2.3.2 angegebenen Werte in (5) eingesetzt, ergeben sich folgende Werte für die Faraday-Konstante: $F_{Anode} = 1.185 \times 10^5 \,\mathrm{C\,mol^{-1}}$, $F_{Kathode} = 9.792 \times 10^4 \,\mathrm{C\,mol^{-1}}$, $F_{Mittelwert} = 1.082 \times 10^5 \,\mathrm{C\,mol^{-1}}$. Ein Vergleich mit dem Literaturwert ($F = 96\,485.309 \,\mathrm{C\,mol^{-1}}$ [4]) zeigt, dass die aus der Massenzunahme ermittelte Faradaykonstante dem Literaturwert am nächsten kommt. Die zu hohe Konstante, die sich aus der geringeren Massenabnahme der Anode errechnet und der daraus resultierende hohe Mittelwert der beiden Messwerte bedarfen einer Erklärung.

Angenommen, die komplette Versuchsdurchführung war von keinen Fehlern begleitet. Eine Erklärung für die geringere Massenabnahme der Anode könnte sein, dass als Parallelreaktion zur Oxidation von Kupfer die Oxidation von Wasser zu Sauerstoff ablief. Eine charakteristische Bläschenbildung konnte jedoch nicht beobachtet werden, weswegen diese Erklärung wegfällt.

Während der Elektrolyse wurde zweimal ein Stromabfall bemerkt - einmal auf ca. 0.44 A und ein zweites Mal auf ca. 0.35 A. Nach dem Stromabfall wurde wieder auf ca. 0.5 A eingestellt. Der für einige Zeit geringere Stromfluss bedeutet, dass in dieser Zeit der Reaktionsumsatz geringer war. Dies würde die größere Faraday-Konstante erklären. Allerdings erklärt der Stromabfall nicht, warum die Massenzunahme der Kathode deutlich größer ist wie der Betrag der Massenabnahme der Anode. Dass die aus der Massenzunahme der Kathode berechnete Faraday-Konstante mit dem Literaturwert recht gut übereinstimmt, zeigt, dass der beobachtete Stromabfall nicht allzu große Auswirkungen auf das Ergebnis hatte. Er erklärt den leicht zu großen Wert von $F_{Kathode}$.

Am Wahrscheinlichsten ist, dass beim Entnehmen der Anode, Trocknen oder Abwiegen Teile der Elektrode sich ablösten. Bereits im Vorhinein wurde bemerkt, dass die Elektrode an einer Stelle etwas spröde war. An dieser könnte sich etwas abgelöst haben, was die geringere Massenabnahme wie -zunahme erklären würde.

- die beiden Elektroden besser befestigen stabile Halterung
- spröde bzw. brüchig erscheinende Elektroden sofort ersetzen
- die Stabilität des Netzgerätes im Vorfeld für ein paar Minuten testen

2.4 Bestimmung des Löslichkeitsproduktes von Cu(OH)_{2(f)}

 $Cu(OH)_{2(f)}$ löst sich wie in 4 beschrieben. Das Löslichkeitsprodukt berechnet sich wie in (6) angeführt.

$$Cu(OH)_{2(f)} \rightleftharpoons Cu^{2+}_{(aq)} + 2OH^{-}_{(aq)}$$
 Rgl. 4

$$K_L = [\mathrm{Cu}^{2+}_{(aq)}] * [\mathrm{OH}^-_{(aq)}]^2$$
 (6)

Ist die Konzentration von $OH^-_{(aq)}$ im Gleichgewicht bekannt, kann durch Messen von $[Cu^{2+}_{(aq)}]$ das gesuchte Löslichkeitsprodukt berechnet werden. Dazu wurde die folgende galvanische Zelle verwendet:

$${\rm Cu_{(f)}/Cu(OH)_{2(f)},OH^{-}_{(aq)}~//~Cu^{2+}_{(aq)}~(0.1\,{\rm M})/Cu_{(f)}}$$

Die Spannung dieser Zelle kann mithilfe der Nernstgleichung berechnet werden. Da es sich um eine sogenannte Konzentrationszelle handelt⁹, ist $\Delta E^0 = 0$ V und die Nernstgleichung vereinfacht sich zu:

$$\Delta E = -\frac{R * T}{z * F} * \ln \frac{\left[\operatorname{Cu}^{2+}_{(aq)} \right]_{Anode}}{\left[\operatorname{Cu}^{2+}_{(aq)} \right]_{Kathode}} \tag{7}$$

Die Konzentration von Cu^{2+} im Kathodenraum ist bekannt ($[Cu^{2+}]_{(aq)}]_{Kathode} = 0.1 \,\mathrm{M}$). Durch umformen 7 von erhält man einen Ausdruck, mit dem die Konzentration von Cu^{2+} im Anodenraum berechnet werden kann:

$$[\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}]_{Anode} = [\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}]_{Kathode} * e^{-\frac{\Delta E * z * F}{R * T}}$$
 (8)

Nun kann das gesuchte Löslichkeitsprodukt berechnet werden:

$$K_L = [Cu^{2+}]_{(aq)}]_{Kathode} * e^{-\frac{\Delta E * z * F}{R * T}} * [OH_{(aq)}]^2$$
 (9)

2.4.1 Versuchsdurchführung

Je ein 100 mL Becherglas wurde mit 50 mL einer 0.1 M CuSO₄ bzw. 50 mL einer 0.1 M KOH. Als Stromschlüssel wurde derselbe wie in 2.2.1 verwendet. Dieser wurde in etwa gleich tief in beide Bechergläser eingetaucht. Zwei Cu-Elektroden wurden mit Schleifpapier und konz. HCl gereinigt und mit deionisiertem Wasser gespült¹⁰. Nach dem Trocknen wurden sie an das Voltmeter angeschlossen und in die beiden Bechergläser getaucht. Die Spannung wurde notiert¹¹. Es wurden zwei weitere Messungen nach dem gleichem Prinzip durchgeführt.

Anschließend wurde die oben beschriebene Messung mit 1 M KOH durchgeführt.

⁹bei einer Konzentrationszelle wird die Redoxreaktion nur durch eine Konzentrationsunterschied hervorgerufen ¹⁰um keine störenden Ionen in die Zelle zu bringen

 $^{^{11}\}mathrm{es}$ wurde darauf geachtet, die Spannung unmittelbar nach dem Eintauchen in die Lösung zu messen, da es durch Polarisationseffekte sehr schnell zur Spannungsänderung kommt

2.4.2 Messergebnisse

Tabelle 5: Messdaten

$\Delta E_{\rm Cu/Cu(OH)_2//Cu^{2+}/Cu}^0$ in V für 0.1 M KOH	$\int \Delta E_{\rm Cu/Cu(OH)_2//Cu^{2+}/Cu}^0$ in V für 1 M KOH
0.396	0.498
0.401	0.512
0.410	0.525

2.4.3 Ergebnisse und Diskussion

Tabelle 6: Messergebnisse und daraus errechnete Größen - $T=22\,^{\circ}\mathrm{C}$

$\Delta E^0_{\rm Cu/Cu(OH)_2//Cu^2^+/Cu}$ in V	$[\mathrm{Cu}^{2+}_{(\mathrm{aq})}]_{eq.}$ in M	K_L
$ \begin{vmatrix} 0.402 \pm 0.013 & (s = \pm 0.0071, \alpha = 0.05, N = 3) \\ 0.512 \pm 0.026 & (s = \pm 0.014, \alpha = 0.05, N = 3) \end{vmatrix} $	$1.84 \times 10^{-15} \\ 3.20 \times 10^{-19}$	$1.84 \times 10^{-17} \\ 3.20 \times 10^{-19}$

Im Vergleich zum Literaturwert des Löslichkeitsproduktes $(4.8 \times 10^{-20} \text{ bei } 25 \,^{\circ}\text{C} \, [5])$ ist der gemessene Wert bei Verwendung der $0.1\,\text{M}$ KOH um 3 Größenordnungen zu hoch. Der gemessene Wert bei Verwendung der $1\,\text{M}$ KOH war nur mehr um 1 Größenordnung zu groß. Die Präzision beider Messungen liegt in einem annehmbaren Rahmen und ist vergleichbar mit den in 2.2.3 notierten.

Die größere $\mathrm{OH^-}_{(\mathrm{aq})}$ Konzentration hat zur Folge, dass gemäß der Formel für das Löslichkeitsprodukt die $\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}$ Konzentration kleiner wird. Eine kleinere $\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}$ Konzentration bewirkt nun, wie man mit der Nernstgleichung sieht, ein größeres Potential. Messtechnisch gesehen müsste eine größere Spannung besser zu messen sein. Das Problem bei dieser Erklärung ist jedoch, dass die Präzision bei höherer Spannung abnahm.

Eine weitere Fehlerquelle könnte ein fehlerhaftes Ablese der Werte sein. Da die Elektroden sehr schnell polarisiert werden, änderte sich die gemessene Spannung sehr schnell. Es wurde zwar versucht, den ersten einigermaßen stabilen Messwert (nach ca. 3s zu notieren, was aber aufgrund der Schwankungen recht schwierig war.

- größere KOH-Konzentrationen zu verwenden
- eine stabile Messapparatur mit Halterungen aufzubauen

2.5 Bestimmung der Komplexbildungskonstante von [Cu(NH₃)₄]²⁺

Kupfer reagiert mit Ammoniak unter Bildung eines Tetramminkupfer-(II) Komplexes. Die entsprechende Komplexbildungskonstante lässt sich wie in dargestellt berechnen.

$$Cu^{2+}_{(aq)} + 4NH_{3(aq)} \Longrightarrow [Cu(NH_3)_4]^{2+}_{(aq)}$$
 Rgl. 5

$$\beta = \frac{\left[\left[\text{Cu(NH}_3)_4 \right]^{2+}_{\text{(aq)}} \right]}{\text{Cu}^{2+}_{\text{(aq)}} * 4 \text{NH}_{3\text{(aq)}}}$$
(10)

Um diese Komplexbildungskonstante zu berechnen, kann folgende galvanische Zelle verwendet werden:

$${\rm Cu_{(f)}/[Cu(NH_3)_4]^{2+}}_{\rm (aq)}, {\rm NH_{3(aq)}}\ //\ {\rm Cu^{2+}}_{\rm (aq)}\ (0.1\,{\rm M})/{\rm Cu_{(f)}}$$

Liegt Ammoniak im Überschuss vor, kann angenommen werden, dass die Konzentration von $[Cu(NH_3)_4]^{2+}_{(aq)}$ annähernd konstant bleibt. Dennoch ist aufgrund des Gleichgewichts etwas $Cu^{2+}_{(aq)}$ in Lösung. Durch Messung des Zellpotentials kann mithilfe der Nernstgleichung dessen Konzentration berechnet werden. Es handelt sich wieder um eine Konzentrationszelle!

$$\Delta E = -\frac{R * T}{z * F} * \ln \frac{[\operatorname{Cu}^{2+}_{(aq)}]_{Anode}}{[\operatorname{Cu}^{2+}_{(aq)}]_{Kathode}}$$
(11)

Die Konzentration von Kupfer im Kathodenraum ist bekannt ($[Cu^{2+}_{(aq)}]_{Kathode} = 0.1 \,\mathrm{M}$). Somit kann die gesuchte Kupferkonzentration im Anodenraum berechnet werden:

$$[\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}]_{Anode} = [\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}]_{Kathode} * e^{-\frac{\Delta E * z * F}{R * T}}$$
 (12)

Des weiteren kann angenommen werden, dass die Konzentration von Ammoniak konstant bleibt ($[NH_{3(aq)}] = 1 M$). Die Konzentration vom Komplex kann ebenfalls berechnet werden und daraus die Komplexbildungskonstante durch einsetzen der Konzentrationen in (10).

2.5.1 Versuchsdurchführung

In einem 100 mL Becherglas wurden 50 mL¹² 1 M NH₃-Lösung und 0.25 mL¹³ 0.1 M CuSO₄-Lösung vermengt. Ein weiteres 100 mL Becherglas wurde mit 50 mL¹⁴ einer 0.1 M CuSO₄-Lösung gefüllt. Der Stromschlüssel wurde wie bereits zuvor mit 0.1 M KNO₃-Lösung gefüllt und in die beiden Bechergläser gestellt. Die mit Schleifpapier und konz. HCl gesäuberten und mit deionisiertem Wasser gespülten Cu-Elektroden wurden nach dem Trocknen an das Voltmeter angeschlossen und in die beiden Bechergläser gegeben. Die gemessen Spannung wurde notiert. Nach entsprechender Reinigung der Elektroden mit Schleifpapier und HCl wurde die Messung weitere zweimal durchgeführt.

¹²Vollpipette

¹³Bürette

 $^{^{14}}$ Vollpipette

2.5.2 Messergebnisse

Tabelle 7: Messdaten - T = 22 °C

ΔE in V	$[\mathrm{Cu^{2+}}_{(\mathrm{aq})}]$ in M
0.473	6.88×10^{-18}
0.492	1.54×10^{-18}
0.486	2.47×10^{-18}

2.5.3 Ergebnisse und Diskussion

Die Konzentration von $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$ (aq) wird wie folgt berechnet:

$$[[Cu(NH_3)_4]^{2+}_{(aq)}] = \frac{0.00025 * 0.1}{0.05025} = 5 \times 10^{-4} M$$
(13)

Die weiteren, aus 7 erhaltenen Werte lauten: $\Delta E = (0.484 \pm 0.018)\,\mathrm{V}\ (s = \pm 0.0097, \alpha = 0.05, N = 3),\, [\mathrm{Cu}^{2+}_{\mathrm{(aq)}}] = (3.63 \pm 5.33) \times 10^{-18}\,\mathrm{M}\ (s = \pm 2.9 \times 10^{-18}, \alpha = 0.05, N = 3).$

Mit $[NH_{3(aq)}] = 1 M$ errechnet sich daraus die gesuchte Komplexbildungskonstante durch einsetzen in (10): $\beta = (2.0 \pm 2.3) \times 10^{14} \ (s = \pm 1.3 \times 10^{14}, \alpha = 0.05, N = 3)$.

Im Vergleich zum Literaturwert für die Komplexbildungskonstante $(1.1 \times 10^{13} \text{ bei } 25 \,^{\circ}\text{C } [6])$ ist der gemessene Wert um eine Größenordnung zu groß.

Nach Zugabe der $0.25\,\mathrm{mL}$ $0.10\,\mathrm{M}$ CuSO₄ zur NH₃-Lösung wurde bemerkt, dass in der Bürette eine Luftblase war. Es wird vermutet, dass (aufgrund der Luftblase) zuviel CuSO₄ hinzugegeben wurde. Damit wäre die Konzentration des Komplexes größer und damit auch die Komplexbildungskonstante. Zu beachten ist, dass die Präzision der Messung nicht sehr groß ist. Dies liegt aber vermutlich an der verwendeten Methode, da die Präzision des gemessenen Potentials vergleichbar mit den zuvor gemessenen ist. Um die Komplexbildungskonstante mit höherer Präzision angeben zu können, wird demnach auch eine höhere Präzision der Potentiale benötigt. Eine Verbesserung der Messapparatur wäre also sinnvoll.

- auf Luftblasen in der Bürette vor dem Ablassen schauen
- Stromschlüssel nach längerer Benützung wechseln
- Aufbau einer stabilen Messapparatur mit Halterungen
- mehr Messungen mit Temperaturkontrolle

Reaktionsverzeichnis

Reaktion	Rgl.	1																		 		3
Reaktion	Rgl.	2																				3
Reaktion	Rgl.	3																				3
Reaktion	Rgl.	4																				8
Reaktion	Røl.	5																				10

Literaturverzeichnis

- [1] Wolfgang Viertl et al. Versuchsvorschriften PR Allgemeine Chemie Universität Innsbruck. 2019 (siehe S. 1).
- [2] chemie.de. Chloralkali-Elektrolyse. 2019. URL: http://www.chemie.de/lexikon/Chloralkali-Elektrolyse.html#2._Amalgamverfahren.html (siehe S. 2).
- [3] James Keeler Peter Atkins Julio de Paula. *Physical Chemistry*. 11th. Oxford, United Kingdom: Oxford University Press, 2018 (siehe S. 3).
- [4] spektrum.de. Faraday-Konstante. 2019. URL: https://www.spektrum.de/lexikon/physik/faraday-konstante/4735 (siehe S. 7).
- [5] Hans Lohninger. Tabelle von Löslichkeitsprodukten Teil 2. 2019. URL: http://anorganik.chemie.vias.org/loeslichkeitsprodukt_tabelle_teil2.html (siehe S. 9).
- [6] chem.libretexts.org. Complex Ion Formation Constants. 2019. URL: https://chem.libretexts.org/Ancillary_Materials/Reference/Reference_Tables/Equilibrium_Constants/E4% 3A_Complex_Ion_Formation_Constants (siehe S. 11).

Abbildungsverzeichnis

Tabellenverzeichnis

1	Materialienliste, Quelle: Autor
2	Messdaten, Quelle: Autor
3	Messdaten und Vergleiche mit der Literatur, Quelle: Autor
4	Messdaten der Bestimmung der Faraday Konstante, Quelle: Autor
5	Messdaten der Bestimmung des Löslichkeitsproduktes, Quelle: Autor
6	Messergebnisse der Bestimmung des Löslichkeitsproduktes, Quelle: Autor
7	Messdaten der Bestimmung der Komplexbildungskonstante, Quelle: Autor