# 我的化学笔记

# 1 氢和稀有气体

稀有元素:自然界中含量少和分布稀少,被人们发现较晚,难以从矿物中提取或是在工业上制备和应用较晚的元素

# 1.1 稀有元素分类

稀有元素:

- (1) 轻稀有元素: Li, Rb, Cs, Be
- (2) 分散性稀有元素: Ga, In, T1, Se, Te
- (3) 高熔点稀有元素: Ti, Zr, Hf, V, Nb, Ta, Mo, W
- (4) 稀土元素: Sc, Y, La 及镧系元素

# 1.2 化合态和游离态

游离态:

- (1) 气态非金属单质
- (2) 固态非金属单质
- (3) 金属单质

注:

过冷状态:液态物质在温度降低到凝固点而仍不发生凝固或结晶等相变的现象。(Cs, Ga)

### 1.3 单质的制取方法

1. 物理分离法

淘洗黄金, 分离氧气氮气

2. 热分解法

热稳定性差的某些金属化合物直接加热

$$\begin{split} 2\operatorname{Ag}_2 0 & \stackrel{\Delta}{\longrightarrow} 4\operatorname{Ag}(s) + \operatorname{O}_2 \\ \operatorname{HgS}(s) + \operatorname{O}_2 & \stackrel{\Delta}{\longrightarrow} \operatorname{Hg}(1) + \operatorname{SO}_2(g) \end{split}$$

热分解法还用于制备某些高纯单质

$$Zr(粗) + 2 I_2 \xrightarrow{600 \, ^{\circ}C} ZrI_4 \xrightarrow{1800 \, ^{\circ}C} Zr(纯) + 2 I_2$$

### 3. 还原法

使用还原剂制取单质的方法叫做还原法。

$$MgO(s) + C \xrightarrow{\Delta} Mg + CO \uparrow$$
  
 $Fe_2O_3 + 2A1 \xrightarrow{\Delta} 2Fe + Al_2O_3$ 

#### 4. 电解法

活泼金属和非金属单质的制备可采用电解法。

$$2 \text{ Al}_2 O_3$$
(熔体)  $\frac{em}{Na_3 Al F_4, 960^{\circ} C}$   $3 \text{ S} + 2 \text{ H}_2 O$ 

#### 5. 氧化法

用氧化剂制取单质的方法。如制取 S:

$$3 \operatorname{FeS}_2 + 6 \operatorname{C} + 8 \operatorname{O}_2 \xrightarrow{\Delta} \operatorname{Fe}_3 \operatorname{O}_4 + 6 \operatorname{CO}_2 \uparrow + 6 \operatorname{S} \uparrow$$

也可从H2S 制取 S:

$$2 H_2 S + 3 O_2 \longrightarrow 2 SO_2 + 2 H_2 O_2$$
  
 $2 H_2 S + SO_2 \xrightarrow[300]{CaT} 3 S + 2 H_2 O_2$ 

#### 1.4 氢

#### 1.4.1 氢原子的成键效应

- 1. 失去价电子
- H<sup>+</sup> 半径小,具有很强电场,极化作用很强。
- 2. 结合一个电子

这是H 与活泼金属形成离子型氢化物如NaH、CaH2 的成键特征

3. 形成共价化合物

与其他非金属形成共价型氢化物(HC1、H2S、NH3)。

### 1.4.2 氢的性质和用途

#### 性质:

- 1. 溶解度: 氢在水中溶解度很小,在金属中溶解度却很大。
- 2. 活泼性: 在常温下不活泼。原因是氢原子半径小,无内层电子,所以共用电子对直接受核作用,形成的  $\sigma$  键很牢固, $\mathrm{H}_2$  的解离能很大。

3. 与金属: 加热时,与碱金属、碱土金属化合形成离子型氢化物(性质见碱金属/碱土金属部分):

在过渡型氢化物中,氢以三种形式存在:

- 原子状态存在于金属晶格中
- 氢的价电子进入氢化物导带,以H<sup>+</sup> 形式存在
- 氢从氢化物导带中得一个电子,以H · 形式存在 高温下,H<sub>2</sub> 作为还原剂与氧化物或氯化物反应,还原某些金属和非金属。 田途,

氢的扩散性好,导热性强,熔沸点均低,难液化,可作超低温制冷剂;热值高可作高能燃料。与碱金属、碱土金属化合形成离子型氢化物(性质见碱金属/碱土金属部分) 化工上,氢气和用于生产甲醇。

$$CO(g) + 2H_2(g) \xrightarrow{\text{ш化加压}} CH_3OH$$

食品工业上,则可用于有机物催化加氢。

$$\mathbb{W}O_3 + 3\,\mathbb{H}_2 \xrightarrow{\bar{n} \underline{\mathbb{A}}} \mathbb{W} + 3\,\mathbb{H}_2 0$$
 $Si\,\mathbb{H}C1_3 + \mathbb{H}_2 \xrightarrow{\bar{n} \underline{\mathbb{A}}} Si + 3\,\mathbb{H}C1$ 

- 4. 与非金属:绝大多数 p 区元素与 $H_2$  反应生成共价型氢化物,它们在固态多数属于分子晶体,故又称分子型氢化物;它们大多是无色的,熔沸点较低;它们的物理性质相似,但化学性质显著不同。
- 5. 检验: 氢气能让粉红色PdCl<sub>2</sub> 水溶液迅速变黑 (析出金属钯粉)

$$PdCl_{2}(aq) + H_{2}(g) \xrightarrow{\underline{a}\underline{\mathbb{A}}} Pd(s) \downarrow + 2HCl(aq)$$

6. 温度影响: 高温下, 氢分子分解为原子氢, 具有极强还原性。

#### 1.4.3 氢气的制备

实验室里,用Zn 与盐酸、稀硫酸作用制取氢气;

军事上使用CaH。与水反应制取氢气。

工业上,主要有:

1. 矿物燃料转化法:

制备水煤气:

$$\begin{aligned} \text{CH}_4(g) + \text{H}_2\text{O}(g) &\xrightarrow[700-800\ ^\circ\text{C}]{\text{CaT}} \text{CO}(g) + 3\ \text{H}_2 \\ \text{C}(s) + \text{H}_2\text{O}(g) &\xrightarrow[1000\ ^\circ\text{C}]{\text{1000}\ ^\circ\text{C}} \text{CO}(g) + \text{H}_2(g) \end{aligned}$$

将水煤气与水蒸气反应

$$CO(g) + H_2O(g) \xrightarrow{400-600 \text{ °C}} CO_2(g) + H_2(g)$$

本质上,每一步都是在让C 夺走水中的H 该法制氢伴随大量CO<sub>2</sub> 产生。

2. 电解法

电解NaOH 溶液,则在阴极产生氢气,阳极产生氧气。

#### 1.5 稀有气体

稀有气体: 0 族元素所对应的气体单质。

#### 1.5.1 稀有气体的性质和用途

稀有气体原子间存在微弱的色散力,作用力随着原子序数增大而增大(因为分子变形性增大)。 所以,稀有气体的物理性质(熔沸点、临界温度、溶解度)也随着原子序数增大而增大。

1. 氦 (He)

用来代替氧气瓶中N2, 防止潜水员"潜水病"。

2. 氖 (Ne) 和氩 (Ar)

霓虹灯、保护气、冷冻剂。

3. 氪 (Kr) 和氙 (Xe)

特种光源、麻醉剂。

4. 氡 (Rn)

有放射性,可用于放疗。

#### 1.5.2 稀有气体化合物

第一个稀有气体化合物:

$$Xe(g) + PtF_6(g) \longrightarrow Xe^+[PtF_6]^-(s)$$

现在,有稀有气体卤化物、氧化物、含氧酸盐等,大多都与氟化物的反应有关。 稀有气体氟化物:

$$Xe(g) + F_2(g) \longrightarrow XeF_x(g)$$

根据F 的用量和时间长短,可分别制得 x = 2,4,6 的化合物;反应中若进入湿气,则生成爆炸的 $XeO_3$ 。

XeF<sub>2</sub> 与水反应生成Xe 和HF、O<sub>2</sub>; XeF<sub>4</sub>、XeF<sub>6</sub> 则与水反应生成固态的XeO<sub>3</sub>

Xe 的氟化物是优良的氟化剂,如:

$$Pt + XeF_4 \longrightarrow PtF_4 + Xe$$

Xe 的三种氟化物均为强氧化剂,如:

$$XeF_2 + H_2O_2 \longrightarrow Xe + 2HF + O_2 \uparrow$$

$$6 \, \text{HC1} + \text{XeF}_6 \longrightarrow 3 \, \text{C1}_2 \uparrow + 6 \, \text{HF} + \text{Xe}$$

$$6\,\mathrm{HC1} + \mathrm{XeF_6} \longrightarrow 3\,\mathrm{C1_2} \uparrow + 6\,\mathrm{HF} + \mathrm{Xe}$$

需要注意的是Xe 的氟化物的分子结构。 $XeF_4$  中有中心原子的 8 个电子,每个F 原子提供一个价电子,价层有  $\frac{8+(4\times 1)}{2}=6$  对电子,为八面体结构。两对孤电子占据对角,四个成键电子对占据四个项点,为正方形,Xe 位于正方形中心。

# 2 碱金属和碱土金属元素

#### 2.1 碱金属和碱土金属通性

IA 和 IIA 族元素均只有 1 到 2 个 s 电子,同一周期中,半径大、电荷少。所以,它们的金属晶体中金属键不牢固,单质熔沸点低,硬度小。由于碱土金属比碱金属原子半径小、原子电荷多,因此碱土金属的熔沸点都比碱金属高,密度、硬度都比碱金属大。

总的来说,从上到下熔沸点降低、密度增加、硬度减小、电负性降低、 $E^{\theta}(M_2^{+}/M)$  绝对值增加,还原性增加。

然而, $Li/Li^{\dagger}$  的标准电极电势反常,因为其原子半径小,很容易与 $H_2$ 0 结合放出能量,水合焓代数值最小,

# 3 过渡元素(二)

## 3.1 铜族元素

#### 3.1.1 铜族元素通性

铜族元素位于元素周期表 ds  $\boxtimes$  IB 族,包含铜(Cu)、银(Ag)、金(Au)、錀(Rg)。铜、银主要以硫化物、氧化物矿的形式存在;铜、银、金均有单质状态存在的矿物。铜族元素原子价层电子构型为  $(n-1)d^{10}ns^1$ ,氧化数有 +1,+2,+3;

铜、银、金最常见的氧化数分别为 +2、+1、+3。(铜、金非 +1 的原因可参考它们的氧化电极电势,并且 $Cu^+$  在水中容易与水结合,导致能量变化,易歧化为 0、+2 价)

$$E_A^{\Theta}/V$$
  $Cu^{3+} \frac{2.4}{} Cu^{2+} \frac{0.159}{} Cu^{+} \frac{0.520}{} Cu$ 

$$E_A^\Theta/V$$
 Ag $^{3+}$   $\frac{1.8}{}$  Ag $^{2+}$   $\frac{1.980}{}$  Ag $^{+}$   $\frac{0.7991}{}$  Ag

铜族金属离子有较强的极化力,本身变形性大,二元化合物有相当的共价型(如 $CuCl_2$  为共价化合物)。

与其他过渡金属类似,易形成配合物。

 $\Delta$  原因: (1) 过渡元素有能量相近的未充满的 (n-1)d, ns, np 价轨道,属于同一能级组,可以通过不同杂化方式形成杂化轨道,接受配体提供的孤对电子,有的还可以形成 d-p 反馈  $\pi$  键。(2) 过渡金属电子层数增加慢,钻穿效应强,有效核电荷数多,有利于作为中心原子吸引配体。

#### 3.1.2 铜族元素单质

熔沸点相对较低,硬度小,有极好延展性和可塑性;导热、导电能力极强,Cu 是最通用导体。银、金熔体能从空气中吸收大量氧气,冷凝时又释放。

银、铜、金能与多种金属形成合金。

银、铜、金的化学活泼性差; Cu 在潮湿空气中生成铜绿:

$$2 Cu + O_2 + CO_2 \longrightarrow Cu_2(OH)_2CO_3$$

银的化学活泼性在铜、金之间,在室温下不与氧气、水反应,在高温不与氢、氮、碳反应,与卤素反应较慢。在室温下与含有H<sub>2</sub>S 的空气反应会生成深色Ag<sub>2</sub>S。

$$4 \text{ Ag} + 2 \text{ H}_2 \text{S} + 0_2 \longrightarrow 2 \text{ Ag}_2 \text{S} + 2 \text{ H}_2 \text{O}$$

铜,银仅与氧化性酸反应:与稀硝酸生成硝酸盐和NO,与浓硝酸生成硝酸盐和NO<sub>2</sub>,与热的浓硫酸反应生成SO<sub>2</sub>

高温下与氧气不反应的只有金。

金不溶于单一无机酸,但溶于王水:

$$Au + HNO_3 + 4 HC1 \longrightarrow H[AuC1_4] + NO \uparrow + 2 H_2O$$

银遇王水产生AgCl 薄膜阻止反应继续进行。

#### 3.1.3 铜的重要化合物

### 1. 氧化物和氢氧化物

CuO:

加热分解硝酸铜和碳酸铜可得黑色Cu0;  $Cu(OH)_2$  受热分解脱水也生成Cu0 Cu0 加热可分解为暗红色 $Cu_20$ 

$$4 \text{ Cu}0 \xrightarrow{1000 \text{ °C}} 2 \text{ Cu}_20 + 0_2$$

CuO 是高温超导材料。

Cu (OH) 2:

 $Cu(OH)_2$  显两性(以弱碱性为主),既溶于酸也溶于浓强碱,生成四羟基合铜离子。  $[Cu(OH)_4]_2$  可被葡萄糖还原为暗红色的 $Cu_2O$ 

$$[2 Cu(OH)_4]_2^- C_6H_{12}O_6 \longrightarrow Cu_2O \downarrow + C_6H_{12}O_7 + 4 OH^- + 2 H_2O$$

Cu(OH)<sub>2</sub> 易溶于氨水,生成深蓝色[Cu(NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>]<sup>2+</sup>。

CuCl 和Cu<sub>2</sub>O:

CuCl 难溶于水,溶于氨水和浓盐酸并生成配合物。

向CuCl 的盐酸冷溶液中加入NaOH,生成黄色CuOH 沉淀,但沉淀很快变为橙色,最后变为红色 $Cu_2O$ 。

 $Cu_2O$  热稳定性很强,难溶于水,但是易溶于稀酸,并立即歧化为 $Cu^{2+}$  和Cu。

$$Cu_2O + 2H^+ \longrightarrow Cu^{2+} + Cu + H_2O$$

与盐酸则反应生成难溶于水的CuC1

$$Cu_2O + 2HC1 \longrightarrow CuC1 + H_2O$$

溶于氨水,形成无色配离子[Cu(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sup>+</sup>

$$Cu_2O + 4NH_3 + H_2O \longrightarrow [Cu(NH_3)_2]^+ + 2OH^-$$

但 $[Cu(NH_3)_2]^+$  遇到空气就被氧化为深蓝色 $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$ 

$$4 \left[ \text{Cu}(\text{NH}_3)_2 \right]^+ + 0_2 + 8 \, \text{NH}_3 + 2 \, \text{H}_2 0 \longrightarrow 4 \left[ \text{Cu}(\text{NH}_3)_4 \right]^{2+} + 4 \, \text{OH}^-$$

Cu<sub>2</sub>0 可用作红色颜料。