# НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ ВЫСШАЯ ШКОЛА ЭКОНОМИКИ

Факультет физики

# Лабораторная работа

«Электрохимические реакции в растворах. Химические свойства галогенов и их соединений. Свойства неметаллов IV-VI групп и их соединений»

Работу выполнил студент 3 курса Захаров Сергей Дмитриевич



Москва 10 октября 2020

# Содержание

1.	Электрохимические реакции в растворах						
	1.1.	Опыт 1: Гальванический элемент					
		1.1.1. Реактивы и оборудование					
		1.1.2. Порядок выполнения опыта					
	1.2.	Опыт 2: Электролиз растворов электролитов					
		1.2.1. Реактивы и оборудование					
		1.2.2. Порядок выполнения опыта					
2.	Химические свойства галогенов и их соединений						
	2.1.	Опыт 1: Получение бромной воды и йодной воды					
		2.1.1. Реактивы и оборудование					
		2.1.2. Порядок выполнения опыта					
	2.2.	Опыт 2: Сравнение окислительных свойств галогенов					
		2.2.1. Реактивы и оборудование					
		2.2.2. Порядок выполнения опыта					
	2.3.						
		2.3.1. Реактивы и оборудование					
		2.3.2. Порядок выполнения опыта					
	2.4.	Опыт 4: Качественные реакции на галогенид-ионы					
	2.1.	2.4.1. Реактивы и оборудование					
		2.4.2. Порядок выполнения опыта					
	2.5.						
	2.0.	2.5.1. Реактивы и оборудование					
		2.5.2. Порядок выполнения опыта					
		2.0.2. Порядок выполнения опыта					
3.	Сво	йства неметаллов IV-VI групп и их соединений					
•		Опыт 1: Осаждение сульфидов и их свойства					
		3.1.1. Реактивы и оборудование					
		3.1.2. Порядок выполнения опыта					
	3.2.	Опыт 2: Восстановительные свойства сульфидов					
	J	3.2.1. Реактивы и оборудование					
		3.2.2. Порядок выполнения опыта					
	3.3.						
	0.0.	3.3.1. Реактивы и оборудование					
		3.3.2. Порядок выполнения опыта					
	3.4.						
	0.1.	3.4.1. Реактивы и оборудование					
		3.4.2. Порядок выполнения опыта					
	3.5.	Опыт 5: Разложение нитрата калия					
	0.0.	3.5.1. Реактивы и оборудование					
		3.5.2. Порядок выполнения опыта					
	3.6.	Опыт 6: Качественная реакция на анионы					
	J.U.	3.6.1. Реактивы и оборудование					
		1 37 1					
		3.6.4. Порядок выполнения опыта					

### 1. Электрохимические реакции в растворах

### 1.1. Опыт 1: Гальванический элемент

### 1.1.1. Реактивы и оборудование

• Pacтворы: ZnSO<sub>4</sub> (1M), CuSO<sub>4</sub> (1M), NaCl

• Пластины: Zn, Cu

• Наждачная бумага

• Стаканы 100 мл (3 шт)

Мерные колбы 100 мл (2 шт)

• Пипетки 10 мл (2 шт)

• Милливольтметр с проводами и клеммами

• Шпатель для реактивов

• Стеклянная палочка

#### 1.1.2. Порядок выполнения опыта

Цинковая и медная пластинки были зачищены наждачной бумагой, после чего в один стакан на 100 мл примерно на 2/3 был налит раствор  $ZnSO_4$  (1M), во второй — раствор  $CuSO_4$ . После этого стаканы были соединены солевым мостиком (трубочкой из фильтровальной бумаги, смоченной раствором NaCl). Пластинки же были подсоединены к клеммам милливольтметра и опущены в растворы соответствующих солей.

При этом происходят следующие процессы:

$$Cu^{2+} + 2e \longrightarrow Cu^{0}$$
 (1)

$$\operatorname{Zn}^0 - 2\operatorname{e} \longrightarrow \operatorname{Zn}^{2+}$$
 (2)

Согласно таблице стандартные потенциалы процессов равны:

$$E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}^{0}}^{0} = 0.338 \text{ B}$$
 (3)

$$E_{\rm Zn^{2+}/Zn^0}^0 = -0.763 \text{ B}$$
 (4)

(5)

Активности ионов примем 1. В таком случае активности участников процессов есть просто их аналитические концентрации. Тогда реальные потенциалы согласно уравнению Нернста окажутся равными:

$$E = E^0 + \frac{0.059}{z} \lg \frac{a_{ox}}{a_{red}} \tag{6}$$

Константа на самом деле определяется как RT/F. Температуру берем 298 К. z — число электронов, участвующих в реакции.

С учетом того, что концентрации обоих растворов составляют 1M, реальные потенциалы совпадают со стандартными. В таком случае ЭДС системы равна:

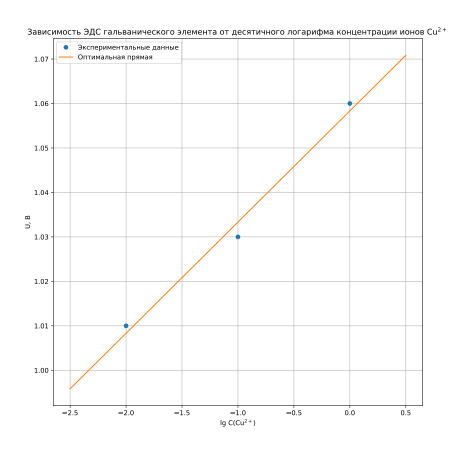
$$\varepsilon = E_{ox} - E_{red} = 1.101 \text{ B} \tag{7}$$

В ходе процесса будут постепенно изменяться концентрации солей. Реакция прекратится, когда потенциал меди окажется меньше, чем потенциал цинка.

После этого эксперимент был повторен с изменением концентрации CuSO<sub>4</sub>: сперва с 0.1M, затем с 0.01M растворами. В результате были получены следующие данные:

Концентрация p-pa CuSO <sub>4</sub>	1M	0.1M	0.01M
Реальная ЭДС, В	1.06	1.03	1.01
Теоретическая ЭДС, В	1.101	1.07	1.04

А также следующий график:



Коэффициент наклона прямой оказывается равным 0.026, что неплохо стыкуется с теоретическим (0.059/2 = 0.0295).

### 1.2. Опыт 2: Электролиз растворов электролитов

### 1.2.1. Реактивы и оборудование

• Растворы: NaCl (1M), KI,  $K_3[Fe(CN)_6]$ , фенолфталеина

- Инертные электроды (2 шт)
- Железный электрод
- Электролизеры (2 шт)
- Источник питания
- Фильтровальная бумага
- Шпатель для реактивов
- Стеклянная палочка
- Штатив

#### 1.2.2. Порядок выполнения опыта

a)

Электролизер был заполнен раствором NaCl (1M), после чего в него были погружены два инертных электрода. В раствор было также добавлено 3 капли фенолфталеина. Затем был включен источник питания (ток электролиза  $\approx 90$  mA)

На катоде при этом:  $Na^+ + e \longrightarrow Na^0$ . Полученный натрий реагирует с водой с выделением водорода, который мы и видим (пузырьки газа):

$$2 Na + 2 H_2O \longrightarrow 2 NaOH + H_2$$
 (8)

На аноде же:  $2 \, {\rm Cl}^- - 2 \, {\rm e} \longrightarrow {\rm Cl_2}^0$ . Получаемый хлор окрашивает фильтровальную бумажку, пропитанную раствором KI, в фиолетовый цвет  ${\rm I_2}$ :

$$2 KI + Cl_2 \longrightarrow 2 KCl + I_2 \tag{9}$$

С помощью фенолфталеина около катода отслеживается щелочная среда.

б)

Был проведен аналогичный эксперимент, только теперь инертный электрод на положительном полюсе был заменен железным. В результате на катоде реакция на катоде не поменялась, а вот на аноде хлор начал реагировать с железом электрода:

$$Cl_2 + Fe \longrightarrow FeCl_2$$
 (10)

Это подтверждается реакцией с красной кровяной солью, которая была добавлена в раствор (качественная реакция на ионы  $\mathrm{Fe}^{2+}$ ):

$$Fe^{2+} + 3 [Fe(CN)_6] \longrightarrow Fe_4 [Fe(CN)_6]_3$$
 (11)

Осадок имеет вид темно-синих кристаллов.

### 2. Химические свойства галогенов и их соединений

### 2.1. Опыт 1: Получение бромной воды и йодной воды

### 2.1.1. Реактивы и оборудование

• Сухие соли: КВг, КІ

• Растворы: HCl (1M), NaClO

• Пробирки

• Стеклянная палочка

• Шпатель для реактивов

#### 2.1.2. Порядок выполнения опыта

В пробирку были помещены 2-3 микрошпателя КВг, к которому был прибавлен 1 мл HCl (1M), после чего содержимое пробирки было перемешано до растворения. Затем осторожно, по каплям, в пробирку был добавлен раствор NaClO. В результате этого раствор поменял цвет с бесцветного на желтоватый.

Аналогичные действия были проведены с КІ, но раствор поменял цвет на коричневый.

$$HCl + KBr \longrightarrow KCl + HBr$$
 (12)

$$HCl + KI \longrightarrow KCl + HI$$
 (13)

$$NaClO + 2 HBr \longrightarrow Br_2 + NaCl + H_2O$$
 (14)

$$NaClO + 2 HI \longrightarrow NaCl + I_2 + H_2O$$
 (15)

### 2.2. Опыт 2: Сравнение окислительных свойств галогенов

### 2.2.1. Реактивы и оборудование

• Растворы: KI, Br<sub>2</sub>-вода

• Гексан

• Пробирки

• Стеклянная палочка

• Стакан

### 2.2.2. Порядок выполнения опыта

В пробирку был налит 1 мл раствора KI, который был залит 1 мл гексана. K полученной жидкости был прилит 1 мл бромной воды, после чего раствор был перемешан. В результате этого гексан окрасился в фиолетовый цвет, что означает ожидаемое из уравнения реакции присутствие в нем  $I_2$ .

$$2 KI + Br_2 \longrightarrow 2 KBr + I_2 \tag{16}$$

### 2.3. Опыт 3: Восстановительная активность галогенид-ионов

### 2.3.1. Реактивы и оборудование

- Сухие соли: KBr, KI, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>(конц.)
- Гексан
- Пробирки
- Шпатель
- Стеклянная палочка
- Стакан
- Пипетка

### 2.3.2. Порядок выполнения опыта

В одну пробирку было помещено несколько кристаллов KBr, в другую — KI. После этого в каждую из них было добавлено 2-3 капли концентрированной  $H_2SO_4$ . При этом началась бурная реакция с выделением газа, имеющего запах зажженной спички (для KBr) и сероводорода (для KI). После этого был прилит небольшой объем воды и наслоен органический растворитель. Цвет содержимого пробирок оказался бледно-желтым (для KBr) и фиолетовым для KI.

$$2 H2SO4 + 2 KBr \longrightarrow SO2 + Br2 + K2SO4 + 2 H2O$$
 (17)

$$9 H_2 SO_4 + 8 KI \longrightarrow 8 KHSO_4 + 4 I_2 + H_2 S + 4 H_2 O$$
 (18)

### 2.4. Опыт 4: Качественные реакции на галогенид-ионы

### 2.4.1. Реактивы и оборудование

- Растворы: NaCl, KBr, KI, Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
- Пробирки

### 2.4.2. Порядок выполнения опыта

В три пробирки были помещены 3-5 капель растворов солей: NaCl, KBr, KI. В каждую из пробирок был прилит раствор  $Pb(NO_3)_2$ . В результате в пробирках выпали осадки: белый мутный в пробирке с NaCl, ярко-желтый в пробирке с KBr и белый (полупрозрачный) в пробирке с KI. Можно сделать вывод о применимости  $Pb(NO_3)_2$  для нахождения йодид-ионов, однако необходима дополнительная реакция как минимум для установления их отличия от бромидов.

$$2 \operatorname{NaCl} + \operatorname{Pb}(\operatorname{NO}_3)_2 \longrightarrow \operatorname{PbCl}_2 + 2 \operatorname{NaNO}_3 \tag{19}$$

$$2 KBr + Pb(NO_3)_2 \longrightarrow PbBr_2 + 2 KNO_3$$
 (20)

$$2 \text{ KI} + \text{Pb}(\text{NO}_3)_2 \longrightarrow \text{PbI}_2 + 2 \text{ KNO}_3$$
 (21)

(22)

### 2.5. Опыт 5: Взаимодействие брома и йода со щелочами

### 2.5.1. Реактивы и оборудование

- Вг2-вода, І2-вода
- Растворы: NaOH, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1M)
- Индикаторная бумага
- Пробирки
- Пипетка

### 2.5.2. Порядок выполнения опыта

 ${
m K}$  5-6 каплям бромной воды был добавлен по каплям раствор NaOH (1M) до обесцвечивания раствора. После этого раствор был подкислен несколькими каплями  ${
m H}_2{
m SO}_4$  (1M), в ходе чего раствор вернул свой первоначальный цвет. Аналогичное наблюдалось при замене бромной воды йодной.

Цвет меняется из-за постепенного перехода  ${\rm Br}_2$  ( ${\rm I}_2$ ) в бесцветные NaBr и NaBrO (NaI и NaIO $_3$ ) в щелочной среде и обратно в кислотной.

$$Br_2 + 2 NaOH \longrightarrow NaBr + NaBrO + H_2O$$
 (23)

$$3 I_2 + 6 \text{ NaOH} \longrightarrow 5 \text{ NaI} + \text{NaIO}_3 + 3 \text{ H}_2\text{O}$$
 (24)

$$NaBr + NaBrO + H_2SO_4 \longrightarrow Na_2SO_4 + H_2O + Br_2$$
 (25)

$$5 \text{ NaI} + \text{NaIO}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{SO}_4 \longrightarrow 3 \text{ Na}_2 \text{SO}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{O} + 3 \text{ I}_2 \tag{26}$$

### 3. Свойства неметаллов IV-VI групп и их соединений

### 3.1. Опыт 1: Осаждение сульфидов и их свойства

### 3.1.1. Реактивы и оборудование

- Pacтворы: ZnCl<sub>2</sub>, CuSO<sub>4</sub>, FeCl<sub>2</sub>, FeCl<sub>3</sub>, MnCl<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>S, HCl
- Пробирки

### 3.1.2. Порядок выполнения опыта

В 4 пробирки были налиты по 1 мл растворов ZnCl<sub>2</sub>, CuSO<sub>4</sub>, FeCl<sub>3</sub>, MnCl<sub>2</sub>, после чего в каждую из пробирок было добавлено по несколько капель раствора Na<sub>2</sub>S. В результате в пробирках были получены осадки следующих цветов (в том же порядке, в котором указаны соли): молочно-белого, черного, черного и персикового. После этого в каждую из пробирок был добавлен раствор HCl в результате чего с осадками произошло следующее (в том же порядке, в котором указаны соли): осадок растворился (раствор стал голубовато-лунным), раствор позеленел, раствор посерел, раствор стал прозрачным.

$$ZnCl_2 + Na_2S \longrightarrow ZnS + 2 NaCl$$
 (27)

$$CuSO_4 + Na_2S \longrightarrow CuS + Na_2SO_4$$
 (28)

$$2 \operatorname{FeCl}_3 + 3 \operatorname{Na}_2 S \longrightarrow 2 \operatorname{FeS} + S + 6 \operatorname{NaCl}$$
 (29)

$$MnCl_2 + Na_2S \longrightarrow MnS + NaCl$$
 (30)

$$ZnS + 2HCl \longrightarrow H_2S + ZnCl_2$$
 (31)

$$CuS + 2 HCl \longrightarrow H_2S + CuCl_2$$
 (32)

$$FeS + 2 HCl \longrightarrow H_2S + FeCl_2$$
 (33)

$$MnS + 2 HCl \longrightarrow H_2S + MnCl_2$$
 (34)

### 3.2. Опыт 2: Восстановительные свойства сульфидов

### 3.2.1. Реактивы и оборудование

- Pactbop Na<sub>2</sub>S
- Br<sub>2</sub>-вода, I<sub>2</sub>-вода
- Пробирки

#### 3.2.2. Порядок выполнения опыта

В две пробирки было налито по 1 мл раствора  $Na_2S$ , после чего в одну пробирку был добавлен 1 мл бромной воды, в другую — йодной. В результате в обеих пробирках выпал желтоватобелый осадок.

$$Na_2S + Br_2 \longrightarrow S + 2NaBr$$
 (35)

$$Na_2S + I_2 \longrightarrow S + 2 NaI$$
 (36)

### 3.3. Опыт 3: Получение серы и растворение ее в щелочи

### 3.3.1. Реактивы и оборудование

• Растворы: Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, NaOH

- Пробирки
- Стеклянная палочка
- Спиртовка

### 3.3.2. Порядок выполнения опыта

В пробирку был налит 1 мл раствора  $Na_2S_2O_3$ , к которому было прибавлено несколько капель разбавленной  $H_2SO_4$ . Спустя некоторое время в пробирке выпал желтовато-белый осадок. Затем в пробирку постепенно, по каплям, добавлялся раствор NaOH до полного растворения осадка.

$$Na_2S_2O_3 + H_2SO_4 \longrightarrow S + Na_2SO_4 + H_2SO_4$$
 (37)

$$3S + 6NaOH \longrightarrow 3H_2O + Na_2SO_3 + 2Na_2S$$
 (38)

### 3.4. Опыт 4: Свойства солей аммония

### 3.4.1. Реактивы и оборудование

- Сухие соли: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, NH<sub>4</sub>Cl
- Пробирки
- Спиртовка

#### 3.4.2. Порядок выполнения опыта

В сухую пробирку было помещено немного  $(NH_4)_2CO_3$ , после чего пробирка была нагрета. В результате появился сильный запах аммиака. Аналогичный опыт был проведен с  $NH_4Cl$ : в этом случае также был запах аммиака (однако более слабый), а на стенках пробирки появился белый налет. Объясняется он тем, что получившиеся в ходе реакции газы вновь объединяются на более холодных стенках пробирки.

$$(NH_4)_2CO_3 \longrightarrow H_2O + CO_2 + 2NH_3$$
 (39)

$$NH_4Cl \longrightarrow HCl + NH_3$$
 (40)

### 3.5. Опыт 5: Разложение нитрата калия

### 3.5.1. Реактивы и оборудование

- Сухая соль KNO<sub>3</sub>
- Растворы: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KMnO<sub>4</sub>

- Пробирки
- Шпатель
- Лучина
- Спиртовка

### 3.5.2. Порядок выполнения опыта

В сухую пробирку было внесено 1-2 микрошпателя  $KNO_3$ , после чего пробирка была нагрета на пламени спиртовки до расплавления соли и дальнейшего его кипения. После этого в пробирку была внесена тлеющая лучина, которая при внесении чуть-чуть загорелась, что свидетельствует о наличии в пробирке кислорода. Полученный осадок был растворе в 1 мл дистиллированной воды с добавлением большого объема  $H_2SO_4$  (1M) и раствора  $KMnO_4$ , в результате чего раствор расслоился: снизу он был бесцветным, сверху — фиолетово-розовым. Сверху, по всей видимости, оказался  $MnSO_4$ , снизу — соли калия.

$$KNO_3 \longrightarrow KNO_2 + O_2$$
 (41)

$$5 \text{ KNO}_2 + 3 \text{ H}_2 \text{SO}_4 + 2 \text{ KMnO}_4 \longrightarrow 3 \text{ H}_2 \text{O} + \text{K}_2 \text{SO}_4 + 5 \text{ KNO}_3 + 2 \text{ MnSO}_4 \tag{42}$$

### 3.6. Опыт 6: Качественная реакция на анионы

### а) Качественное обнаружение соединений серы

### 3.6.1. Реактивы и оборудование

- Растворы: Na<sub>2</sub>S, HCl (1M), PbSO<sub>4</sub>, BaCl<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>, KMnO<sub>4</sub>, KI, Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeCl<sub>3</sub>
- Пробирки
- Фильтровальная бумага

#### 3.6.2. Порядок выполнения опыта

• В пробирку был внесен раствор  $Na_2S$ , который был смешан с HCl(1M). Пробирка была накрыта фильтровальной бумажкой, смоченной раствором  $Pb(NO_3)_2$ . Бумажка окрасилась в черный цвет PbS.

$$Na_2S + 2HCl \longrightarrow 2NaCl + H_2S$$
 (43)

$$H_2S + Pb(NO_3)_2 \longrightarrow 2HNO_3 + PbS$$
 (44)

• В пробирку было внесено несколько капель  $Na_2SO_4$ , после чего раствор был подкислен парой капель HCl (1M). Затем в пробирку было прибавлено несколько капель  $BaCl_2$ , в результате чего выпал белый мутный осадок.

$$Na_2SO_4 + BaCl_2 \longrightarrow 2NaCl + BaSO_4$$
 (45)

• В две пробирки было налито по 1 мл раствора  $Na_2SO_3$ , который был подкислен парой капель HCl (1M). В первую пробирку было добавлено 3 капли раствора  $KMnO_4$ , который в ходе реакции обесцветился. Затем в пробирку был внесен  $BaCl_2$ , вследствие чего в пробирке выпал белый осадок. Во вторую же пробирку было добавлено 3 капли KI, в результате чего раствор получил лимонно-зеленую окраску.

$$2 \operatorname{KMnO}_4 + 6 \operatorname{HCl} + 5 \operatorname{Na}_2 \operatorname{SO}_3 \longrightarrow 5 \operatorname{Na}_2 \operatorname{SO}_4 + 2 \operatorname{MnCl}_2 + 2 \operatorname{KCl} + 3 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$$
 (46)

$$Na_2SO_3 + 6KI + 6HCl \longrightarrow 3I_2 + 6KCl + 3H_2O + Na_2S$$
 (47)

• В пробирку был внесен раствор  $Na_2S_2O_3$ , к которому был добавлен раствор  $FeCl_3$ . В результате окраска раствора стала коричневой (была оранжево-ржавой).

$$2 \operatorname{Na}_{2} \operatorname{S}_{2} \operatorname{O}_{3} + 2 \operatorname{FeCl} \longrightarrow 2 \operatorname{FeCl}_{2} + \operatorname{Na}_{2} \operatorname{S}_{4} \operatorname{O}_{6} + 2 \operatorname{NaCl}$$

$$\tag{48}$$

### б) Качественное обнаружение соединений азота

### 3.6.3. Реактивы и оборудование

- Растворы: KNO<sub>3</sub>, NaOH (1M), NaNO<sub>2</sub>, HCl (1M), KMnO<sub>4</sub>, KI, BaCl<sub>2</sub>, NH<sub>4</sub>Cl
- Zn порошок
- Пробирки
- Шпатель
- Спиртовка
- Индикаторная бумага
- Фильтровальная бумага

#### 3.6.4. Порядок выполнения опыта

• В пробирку был внесен небольшой объем KNO<sub>3</sub> вместе с 2 микрошпателями порошка Zn и 1 мл раствора NaOH (1M), после чего пробирка и ее содержимое были нагреты. В результате из пробирки начал выделяться запах аммиака. При внесении в выделяющийся газ универсальной индикаторной бумаги, смоченной воды, она показала щелочную среду, что косвенно свидетельствует о том, что газ — NH<sub>3</sub>.

$$8 \operatorname{Zn} + 14 \operatorname{NaOH} + 2 \operatorname{KNO}_3 \longrightarrow \operatorname{K}_2 \operatorname{ZnO}_2 + 7 \operatorname{Na}_2 \operatorname{ZnO}_2 + 2 \operatorname{NH}_3 + 4 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$$
 (49)

• В две пробирки был внесен  $NaNo_2$ , после чего в одну из пробирок был прилит раствор  $KMnO_4$ , в результате чего раствор  $KMnO_4$  потерял окраску. В другую же пробирку было добавлено 3 капли KI, после чего раствор стал фиолетовым (?). Затем в обе пробирки был добавлен раствор  $BaCl_2$ , вследствие чего .

$$5 \text{ NaNO}_2 + 2 \text{ KMnO}_4 + 6 \text{ HCl} \longrightarrow 5 \text{ NaNO}_3 + 2 \text{ MnCl}_2 + 2 \text{ KCl} + 3 \text{ H}_2\text{O}$$
 (50)

$$2 \operatorname{NaNO}_2 + 2 \operatorname{KI} + 4 \operatorname{HCl} \longrightarrow I_2 + 2 \operatorname{KCl} + 2 \operatorname{NO} + 2 \operatorname{NaCL} + 2 \operatorname{H}_2 O \tag{51}$$

• В проибрку был внесен 1 мл раствора NH<sub>4</sub>Cl и добавлены 3 капли раствора NaOH (1M). После этого пробирка была нагрета, вследствие чего из нее начал выделяться запах аммиака. При внесении в выделяющийся газ универсальной индикаторной бумаги, смоченной воды, она показала щелочную среду, что косвенно свидетельствует о том, что газ — NH<sub>3</sub>.

$$NH_4Cl + NaOH \longrightarrow NH_3 + H_2O + NaCl$$
 (52)