Główna Wirtualna biblioteka Forum BHP FAQ Chemia **Pirotechnika** Art. Użytkowników Kontak

Polecamy



Domowe laboratorium naukowe. Zrób to sam Windell Oskay (Author), Raymond Barrett (Contributor)

Cena: 44.90 zł dodaj do koszyka

zobacz opis

niedziela, 04 grudnia 2011 01:29

Nadchlorany i azotany amin

wielkość czcionki Wydruku

Oceń ten artykuł (1 głos)

Aminy to związki organiczne zawierające grupę RNH2 - aminy pierwszorzędowe, R₂NH - aminy drugorzędowe i R₃N - aminy trzeciorzędowe. Są to związki posiadające charakter zasą względu na wolną parę elektronową przy atomie azotu, a wskutek tego mogą tworzyć sole. Szczególnie interesujące są sole kwasu azotowego HNO₃ i nadchlorowego HClO₄, ponieważ : dużo tlenu, a wskutek tego mają właściwości wybuchowe. HClO₄ niestety jest drogi, przez co może wielu zniechęcić do eksperymentowania z nadchloranami amin, ale na szczęście cora: tanieie.

Jeżeli mamy jakąś aminę, która ma duży stosunek grup aminowych do atomów węgla to możemy zrobić z niej sól kwasu azotowego lub nadchlorowego, które mają dużą siłę. Na dodatek s proste w produkcji - zwykła reakcja zobojętniania, wlewamy roztwór aminy do roztworu kwasu w stechiometrycznych proporcjach, następnie krystalizujemy otrzymaną sól i tyle :). So azotowego są tanie, ale dużo słabsze, a także trudniejsze do pobudzenia od nadchloranów. Reakcje tworzenia przebiegają analogicznie jak dla amoniaku, czyli np.

$R-NH_2 + HNO3 \rightarrow RNH_3^+ NO3^-$

BHF

Na wstępie muszę tu wyjaśnić bardzo ważną rzecz. Był sobie kiedyś taki profesor we Wrocławiu, który suszył dinadchloran etylenodiaminy ... No i już więcej o nim nie słyszano, "rozprc Nadchlorany w których bilans tlenowy zbliża się do zera są bardzo niestabilne i niebezpieczne, mogą wybuchnąć samoistnie! Zerowy BT w tym wypadku nie jest wcale najler niebezpieczny! Nie rób nigdy tetranadchloranu Z1! Jeżeli nie masz pojęcia o chemii i lubisz wrzucać wszystko do jednego kotła to proszę cię abyś nie czytał tego artykułu dalej. M wyobraźni i uważaj co robisz!

A teraz wyjaśnię z czego wynika ta niestabilność. Nadchlorany mają mniej ujemne ciepło tworzenia niż azotany. Znaczy to że mają więcej energii oraz są bardziej nietrwałe termodynamic HN₃ (azotowodór) ma bardzo dużo energii, jego ciepło tworzenia jest dodatnie i wynosi ponad +263 kJ/mol co odpowiada +1,45 kcal/g. Jest to ogromne ciepło tworzenia, a azotowodór i ję azydki, jak wszyscy wiemy, są bardzo nietrwałe i łatwo wybuchają. Podaję tu tabelę ciepeł tworzenia KNO₃, KClO₃ i KClO₄ i energię wydzielaną podczas spalania mieszanek o BT = 0 aluminiowym.

	Ciepło tworzenia w kJ/mol	Ciepło tworzenia w kcal/g	Ciepło spalania mieszanki o Bt=0 z Al. w kcal/g
KNO3	-494	-1,16	+1,76
KCIO3	-391	-0,76	+2,3
KCIO4	-431	-0,74	+3,51

Widać tu że chlorany mają bardziej dodatnie ciepło tworzenia niż nadchlorany, a przez to są mniej stabilne, czyli łatwiej się rozpadają. Dlatego chlorany nie znalazły zastosowania. Poza ty je otrzymać, nie da się uzyskać kwasu chlorowego HClO₃ gdyż od razu się rozkłada z wydzieleniem wybuchowego ClO₂. Trzeba zastosować bardziej skomplikowaną metodę otrzym chloranu baru i siarczanu aminy - strąca się nierozpuszczalny siarczan baru a powstaje chloran aminy.

Mamy kolejny wniosek: z KClO₄ z Al wydziela się prawie 1,5 razy więcej energii niż z KClO₃ + Al. Wynika to z tego że nadchlorany są mocniejsze w mieszankach, związkach i MW, ponie

Nadchlorany i azotany amin

więcej tlenu - uzyskuje się większą gęstość energii. Ponadto są bardziej stabilne, dlatego nie warto bawić się chloranami amin.

Teraz porównanie do azotanów. Nadchlorany mają prawie dwa razy większe ciepło tworzenia niż azotany, przez co są od nich dużo mniej stabilne. Ale przy tym wydzielają więcej energii wybuchu. Dodatkowo wolne atomy CI powstające podczas wybuchu są silnymi utleniaczami.

Niech nie korci cię chęć produkcji estrów kwasu nadchlorowego i chlorowego. Sole amin są bezpieczne, ponieważ utleniacz (ClO₄*) występuje w postaci stabilnego jonu o rozproszonym Reszta cząsteczki nie ma kontaktu z jonem utleniacza. Prosty nadchloran taki jak C₂H₅ClO₄ to śmierć. Tu nie ma żadnej bariery pomiędzy łańcuchem węglowym a utleniaczem i t natychmiast eksploduje. Nie kombinuj z robieniem pochodnych wyższych alkoholi bo to i tak nic nie da, w tym wypadku nie chodzi o bilans, lecz o niestabilność takiego układu. Podob nadchloranami diazoniowymi.

Podsumujmy najważniejsze wnioski: nie rób nadchloranów z Bt bliskim 0, nie rób w ogóle chloranów amin i estrów HCIO4.

Charakterystyka

Po pierwsze muszę podać system tworzenia skrótów bo w przypadku bardziej złożonych związków pisanie całej nazwy staje się klopotliwe. Tak jak mamy AN - Ammonium nitrate i AP - Ar perchlorate, piszemy również skróty innych soli np. ENN₂ to diazotan etylenodiaminy, UroP2 - dinadchloran urotropiny, Z1N₃P nadchloran triazotan Z1 itd. Aminy mają bardzo nieprzyjemn ich sole z resztą też ;), konkretnie psującej się ryby.

Jeszcze jedna uwaga odnośnie produkcji. To co robimy to klasyczne reakcje zobojętniania - są one silnie egzotermiczne, dlatego do produkcji każdej soli potrzebna jest łaźnia ch termometr (chociaż czasem wystarczy kontrolować temperaturę zlewki za pomocą dłoni). Bardzo ważne jest bardzo silne mieszanie podczas dodawania kwasów, aby nie doprow miejscowego przegrzania. Wszystkie te reakcje zachodzą w stosunku ilościowym, czyli wszystko w ilościach stechiometrycznych i otrzymujemy tyle samo ile włożyliśmy. W przepisac wyliczone ilości molowe dla leni, zawsze można wziąć proporcjonalnie mniej lub więcej. Nie zmieniaj wyliczonych ilości nieproporcjonalnie, wiele ryzykujesz! Dodam tylko takie spostr nawet niewielki dodatek reszt HClO₄ powoduje ogromne zwiększenie łatwości detonacji, mimo niezbyt dużego przyrostu energii. Wszystkie nadchlorany bardzo łatwo detonują i to jest plus, bo możemy wykorzystać całą ich siłę. Dodatek HNO₃ do aminy powoduje zwiększenie stabilności, dlatego robimy tylko związki mieszane w przypadku poliamin.

Nadchloran pirydyny PirP

Jeżeli chodzi o produkcję jest to najprostszy nadchloran. Pirydyna potrzebna do syntezy jest dość droga i potwornie śmierdzi, gorzej niż kwas masłowy. Oprócz tego jest trująca. Pirydy zasada heterocykliczna, benzen podstawiony w pierścieniu jednym atomem azotu. Siła porównywalna do TNT.

Odmierzamy 80 ml pirydyny. Dodajemy do niej powoli, ciągle mieszając 110 ml 60% lub 85ml 70% roztworu kwasu nadchlorowego utrzymując temperaturę poniżej 30°C. W ter zminimalizujemy niszczycielski smród pirydyny. Podczas dodawania od razu wytrąca się PirP. Chłodzimy roztwór w zamrażarce i odsączamy osad, możemy również odparować roztwór. wody zacznie zmiejsza wydajność. Otrzymujemy ok. 180 g produktu.

Pochodne Z1

Co to jest Z1? Jest to alifatyczna czterozasadowa amina $H_2N(C_2H_4NH)_2C_2H_4NH_2$ o zapachu mysich gniazd, stosowana jako utwardzacz do żywic epoksydowych. Można ją kupić v ilościach w sklepach z farbami, w większych w dobrych hurtowniach chemicznych. Z1 ma kilka ciekawych właściwości. Tworzy bardzo silnie zabarwione kompleksy chelatowe z przejściowymi. Jeżeli w szkole robiłeś niedawno jakieś doświadczenia z solami Cu, Ni, Fe, Co itd. to spodziewaj się że mimo porządnego, kilkukrotnego mycia aparatury, wlanie d spowoduje powstanie zabarwienia. Kompleksy są dużo silniej zabarwione niż te z amoniakiem. Po dodaniu do Z1 formaliny natychmiast tworzy się galareta, zachodzi proces analog kondensacji formaldehydu z mocznikiem. Z1 może tworzyć cztery interesujące nas sole.

Tetraazotan Z1, Z1N₄ C₆H₁₈N₄ · 4 HNO₃

Substancja koloru od białego do lekko pomarańczowego. Detonuje dość trudno. Siła zbliżona do dinitrobenzenu. Topi się w miarę łatwo, poniżej 100°C. Podczas suszenia wydzieli wymiocin.

Odmierzamy 145 ml Z1. Mieszamy pół na pół z wodą. Dodajemy powoli, kroplami 280 ml stężonego kwasu azotowego, utrzymując temperaturę poniżej 40°C. Silnie mieszamy aby nie r miejscowo. Pod koniec dodawania zaczną się wytrącać azotany Z1. Po dodaniu całości wylewamy roztwór do płaskiego naczynia i suszymy w ciepłym, odludnym miejscu (śmierdzi). Otrz 390 g Z1N₄.

Triazotan nadchloran Z1 Z1N₃P, C₆H₁₈N₄ · 3 HNO₃ · HClO₄

Substancja trudno zapalna. Kolor identyczny jak Z1N₄, detonuje bardzo łatwo w przeciwieństwie do poprzednika, siła trochę większa. Jest niewrażliwy na uderzenie. Topi się trudno 100°C) z widocznym rozkładem. Wydajność związku względem kwasu nadchlorowego jest bardzo dobra. Podczas suszenia wydziela zapach pieprzu.

Odmierzamy 145ml Z1, mieszamy pół na pół z wodą. Mieszamy ze sobą 210 ml stężonego HNO₃ i 110 ml 60% lub 85 ml 70% HClO₄. Obydwa roztwory chłodzimy. Następnie dodajem kroplami, silnie mieszając kwasy do Z1, utrzymując temperaturę poniżej 40°C. Po dodaniu całości wylewamy roztwór do płaskiego naczynia i zostawiamy do odparowania. Otrzymujer Z1N₃P.

Diazotan dinadchloran Z1 Z1N₂P₂, C₆H₁₈N₄ · 2 HNO₃ · 2 HClO₄

Krystaliczna substancja łatwo zapalna, spala się szybkim jasnym płomieniem. Jest niewrażliwa, siła nieco większa od TNT. Bardzo łatwo się pobudza. Nie polecam topienia, gdyż może się wybuchnać.

Odmierzamy 145ml Z1, mieszamy pół na pół z wodą. Mieszamy ze sobą 140 ml stężonego kwasu azotowego i 220 ml 60% lub 170 ml 70% kwasu nadchlorowego. Obydwa roztwory c Następnie dodajemy powoli, kroplami, silnie mieszając kwasy do Z1, Utrzymując temperaturę poniżej 40°C. Po dodaniu całości wylewamy roztwór do płaskiego naczynia i pozostav odparowania. Otrzymujemy 470 g Z1N₂P₂.

Azotan trinadchloran Z1 Z1NP3, $C_6H_{18}N_4 \cdot HNO_3 \cdot 3 HClO_4$

Nadchlorany i azotany amin

Jest to związek tajemniczy i wrażliwy na uderzenie. Nie zalecane jest wytwarzanie go w większych ilościach, gdyż może wybuchnąć. Jest bardzo łatwo zapalny, spala się bardzo szybk natychmiast, wolniej niż NC, z dużym jasnym czerwonym płomieniem. Ma siłę tetrylu. Nie można go topić, trzeba bardzo uważać!

Odmierzamy 15 ml Z1, mieszamy pół na pół z wodą. Mieszamy ze sobą 8 ml stężonego kwasu azotowego i 30 ml 60% lub 23 ml 70% kwasu nadchlorowego. Obydwa roztwory c Następnie dodajemy powoli, kroplami, silnie mieszając kwasy do Z1, utrzymując temperaturę poniżej 30°C. Po dodaniu całości wylewamy do płaskiego naczynia i odstawiamy do "zastygr półpłynną masę. Dzielimy na porcje po 10g i suszymy w spokojnym (tam gdzie nikt nie będzie się tym interesował) miejscu. Związek jest nie do końca zbadany i niepewny, dlatego nie zale przekraczanie ilości podanych w przepisie. Nie zmieniaj proporcji! Może powstać Z1P₄ i dojść do samodetonacji!

Uwaqi do Z1

Niech nie kusi cię produkcja tetranadchloranu Z1! Jest to związek bardzo wrażliwy i z dużym prawdopodobieństwem może wybuchnąć samoistnie!! Należy unikać jego niepożądanego t się. Nie zmieniaj proporcji w przepisach na chybił trafił, najlepiej jeszcze raz samemu je przelicz. Reakcje zachodzą w stosunkach stechiometrycznych. Zawsze lepiej jest dać trochę mn nadchlorowego niż potem ryzykować. Nadmiar kwasu azotowego w stosunku do kwasu nadchlorowego (nie w stosunku do aminy!) przy otrzymywaniu soli poliamin zwiększa bezpieczeńst

Końcowe uwagi do całości artykułu

Artykuł jest dosłownym tłumaczeniem i zespoleniem tekstów z zagranicznych forów + kilka moich uwag. Jeszcze raz przestrzegam, uważajcie z nadchloranami! Przez cały ten artykuł bezpieczeństwie, więc proszę weź sobie to do serca i nie rób nic bezmyślnie i na żywioł. Dodatkowe informacje o nadchloranach znajdziecie na forum HNIW'a i naszym. Polecam także ' technologię MW" Urbańskiego, koniec tomu II. Nie podałem tu żadnych konkretnych danych w stylu prędkości detonacji czy próby Trauzla, ponieważ brak ich w literaturze, a w w amatorskich trudne ją zmierzyć. Moce soli podane w artykule wynikają z obliczeń i przypuszczeń, nie domagajcie się jakichś konkretnych danych gdyż one nie istnieją. Nie wiem, jak otr związki z KCIO4 i NH4CIO4. Uważajcie na kwas nadchlorowy, jest bardzo źrący i powoduje poważne oparzenia, jeśli spadnie Ci kropla na rękę to będzie wyglądała jakby kot ją podrapał :/.

	Artykı The
Czytany 5523 razy	Ostatnio zmieniany wtorek, 13 grudnia 20
Tweetnij	
Opublikowano w Kruszące	
Inne przedmioty Użytkownika	
Nowy artykuł	
Nitroguanidyna	
Nowe książki w bibliotece!	
Wirtualna Biblioteka na VmC	
Nowy artykuł i zmiany na forum	
Więcej w tej kategorii: « Nitrodiglikol Miedziankit »	
Zaloguj się, by skomentować	
	powró