

سنچش‌های حجمی اکسایش – کاهش

۳- یدی‌سننجی و یدو‌سننجی^۱ (روش‌های ید)

هدف‌های رفتاری: از فرآگیر انتظار می‌رود بعد از انجام آزمایش‌های این فصل بتواند :

- با استفاده از غلظت I_2 آزاد شده که از یک واکنش اکسایش – کاهش به دست می‌آید، سنچش‌های حجمی، غلظت یک اکسیدکننده را تعیین کند.

را در سنچش حجمی به کار برد.
در سنچش حجمی یُد، نباید نشاسته را تا لحظه‌ای قبل از فرا رسیدن نقطه‌ی پایانی به محلول افزود. جدا از این واقعیت که پریدگی رنگ ید مشخصه‌ی خوبی برای تزدیکی نقطه‌ی پایانی سنچش حجمی است، اگر در حالی که غلظت ید زیاد است نشاسته افزوده شود، ممکن است مقداری ید حتی در نقطه‌ی پایانی، جذب سطحی شود و دیگر قابل سنچش حجمی نباشد.

۱۱-۲- تهیهٔ محلول $N/1$ ید

هدف: آشنا شدن با تهیهٔ محلول ید با غلظت معین

مواد لازم

۱- ید، I_2

۲- پتاسیم یُدید، KI

۳- آب مقطر

ابزار لازم

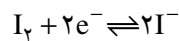
۱- بالن حجمی 100 mL یا 250 mL

۲- شیشه‌ی ساعت

۳- ترازوی تعزیه‌ای

۴- آب‌فشنان (بی‌ست)

سنچش‌های حجمی اکسایش – کاهش که با یُد، I_2 انجام می‌شود، تحت عنوان یدی‌سننجی و یدو‌سننجی مورد مطالعه قرار می‌گیرد. ید، I_2 یک اکسیدکننده ملایم است در حالی که یون یُدید، I^- یک عامل کاهنده نسبتاً قوی می‌باشد. واکنش یُد – یُدید به شرح زیر است :



این سیستم (سیستم یُد – یُدید یا واکنش نیمپیل) دارای پتانسیل کاهش استاندارد $+547\text{ mV}$ است. این مقدار حدّ وسط بین مقادیر عامل‌های اکسیدکننده قوی و کاهنده قوی است.

۱۱-۳- تهیه و به‌کارگیری محلول نشاسته

با یک گرم نشاسته و اندکی آب، خمیری تهیه کنید. این خمیر را درحال هم‌زدن در 100 mL آب جوشان بریزید، یک دقیقه بجوشانید و صبر کنید محلول سرد شود. آن‌گاه 2 g تا 3 g پتاسیم یُدید به آن بیفزایید و محلول را در ظرف شیشه‌ای دردار نگهداری کنید.

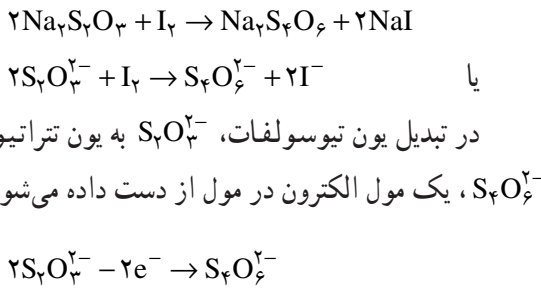
فقط از محلول نشاسته‌ی تازه تهیه شده استفاده کنید.

۲ مولول 1% نشاسته برای 100 mL محلول که باید سنچش شود، مقدار مناسبی است. همیشه همین حجم محلول نشاسته

۱- Iodine methods - Iodimetry and Iodometry

۲- با افزودن مقداری چیوه (II) یُدید (در حد ppm) می‌توان چسب نشاسته را مدت بیشتری نگهداری کرد.

- ۱- بالن حجمی 100 mL
 ۲- شیشه‌ی ساعت
 ۳- ترازوی تجزیه‌ای
 ۴- آب فشان (بیست)
 واکنش اساسی میان سدیم تیوسولفات و ید به صورت زیر است :



بنابراین، همارز گرم (اکی والان گرم) سدیم تیوسولفات برابر با وزن یک مول آن می‌باشد. براساس عدد اکسایش نیز، تغییر عدد اکسایش گوگرد، S، از $+2$ به $\frac{1}{2} +2$ می‌رسد. بنابراین، برای یک اتم گوگرد تغییر عدد اکسایش $\frac{1}{2}$ است. بدلیل اینکه دو اتم گوگرد در مولکول سدیم تیوسولفات وجود دارد تغییر عدد اکسایش گوگرد برابر ۱ می‌شود. بنابراین اکی والان وزن آن برابر با وزن ۱ مول آن می‌باشد. فرمول سدیم تیوسولفات متبلور، $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ است و وزن مولکولی آن $248/2$ می‌باشد. بنابراین محلول 1 N آن دارای $24/82$ گرم از بلورهای حل شده آن در ۱ لیتر محلول خواهد بود.

به هر حال سدیم تیوسولفات پتاہیدرات، نمی‌تواند به عنوان استاندارد اولیه^۱ به کار رود، زیرا این نمک مقداری از آب تبلور خود را می‌تواند از دست دهد. پیش از تهیه محلول 1 N سدیم تیوسولفات لازم است به نکات زیر توجه نمایید.

- ۱- محلول را با آب مقطر تازه جوشیده تهیه کنید (چرا؟).
- ۲- محلول سدیم تیوسولفات نباید در معرض تابش نور قرار گیرد، زیرا نور تجزیه‌ی آن را تشید می‌کند.

روش کار: $2/482$ گرم از بلورهای تیوسولفات خالص را وزن کرده و در آب مقطر جوشیده سرد شده درون یک بالن حجمی 100 mL حل کنید. آن‌گاه حجم محلول را در حال هم‌زندن

روش کار: چون مولکول‌های I_2 غیرقطبی هستند، قابلیت حل شدن ید در آب ناچیز است. با انحلال ید در محلول پتابسیم یدید، این مشکل رفع می‌شود.

۲ گرم پتابسیم یدید با خلوص تجزیه‌ای $(99/9 \text{ درصد})$ را روی شیشه‌ی ساعت با ترازوی تجزیه‌ای وزن کرده و در یک بشر 100 میلی لیتری بریزید. 30° C تا 40° C میلی‌لیتر آب مقطر بیفزاید و آن را حل کنید سپس به یک بالن حجمی 100 mL منتقل کنید. برای تهیه‌ی 100 میلی لیتری محلول $N/1$ ید باید $\frac{1}{100}$ اکی والان گرم را وزن کرد چون ید مطابق واکنش زیر احیا می‌شود :

$$\text{I}_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2\text{I}^-$$

بنابراین، اکی والان گرم آن برابر با $\frac{1}{100}$ مولکول گرم آن یعنی $\frac{1}{2} \text{ یا } 127 \text{ گرم}$ است. $1/27$ گرم ید خالص را که برابر با $\frac{1}{100}$ اکی والان گرم می‌باشد، وزن کنید و آن را به وسیله‌ی یک قیف پودری به درون بالن حجمی 100 میلی لیتری دارای محلول پتابسیم یدید بریزید. در پوش شیشه‌ای را در دهانه‌ی بالن قرار داده و در سرما هم بزنید تا تمام ید حل شود. اجازه دهید دمای محلول به دمای اتاق برسد، سپس با آب مقطر حجم آن را تا خط نشانه برسانید. این محلول استاندارد نیست و باید آن را با محلول سدیم تیوسولفات تازه استاندارد شده در مقابل پتابسیم یدات، استاندارد کرد. محلول ید به بهترین وجه در بطری‌های در پوش دار ذخیره و نگهداری می‌شود. این بطری‌ها را باید کاملاً پر کرد و در محل خنک و تاریک نگهداری نمود.

۱۱-۳- تهیه محلول 1 N سدیم تیوسولفات

هدف: مهارت در تهیه محلول‌های با غلظت معین مواد لازم

- ۱- سدیم تیوسولفات متبلور $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$
- ۲- آب مقطر
- ۳- سدیم کربنات
- ۴- کلروفرم
- ابزار لازم

و تا ناپدید شدن رنگ آبی سنجش را ادامه دهید.

۱۱-۵ استاندارد کردن محلول ید با محلول تیوسولفات استاندارد مواد لازم

- ۱- محلول سدیم تیوسولفات استاندارد
- ۲- محلول ید در پتاسیم یدید با غلظت تقریبی $N/1$

۳- محلول نشاسته

۴- آب مقطر

ابزار لازم

۱- بورت 50 mL

۲- ارلن مایر 50 mL

۳- پایه و میله

۴- گیره بورت

روش کار

۱- بورت را با گیره مخصوص به میله متصل به پایه نصب کنید.

۲- یک عدد بورت را بعد از تمیز کردن، شستن و هواگیری، با محلول تیوسولفات استاندارد تازه تهیه شده از روش کار ۱۱-۳ و ۱۱-۴ پر کنید.

۳- 10 mL محلول ید تهیه شده از روش کار ۱۱-۲ را درون یک ارلن مایر 250 mL بریزید و 20 mL آب مقطر به آن بیفزایید تا حجم کل به 40 mL برسد.

۴- به آرامی و در حال هم زدن محلول تیوسولفات استاندارد را به ارلن بیفزایید تا محلول ید به رنگ زرد کم رنگ درآید. 2 mL محلول نشاسته اضافه کنید و سنجش حجمی با تیوسولفات را به آرامی در حال هم زدن ادامه دهید تا محلول بی رنگ شود. این آزمایش را دو بار با مقدار مشابه انجام دهید و میانگین حجم تیوسولفات مصرف شده را به دست آورید و از آنجا نرمالیته محلول ید را یک بار از رابطه $N_1V_1 = N_2V_2$ و بار دیگر از واکنش $I_2 + 2Na_2S_2O_3 \rightarrow Na_2S_4O_6 + 2NaI$ محاسبه نمایید.

تا خط نشانه به 100 mL برسانید. درصورتی که قرار باشد محلول بیش از چند روز بماند به آن 10% گرم سدیم کربنات و ۳ قطره کلروفرم بیفزایید. غلظت این محلول $\frac{1}{10}$ نرمال است و استاندارد نیست که باید آن را با محلول پتاسیم یدات استاندارد، استاندارد کرد.

۱۱-۶ استاندارد کردن سدیم تیوسولفات با پتاسیم یدات

مواد لازم

KIO_3 - ۱

$Na_2S_2O_3$ - ۲

KI - ۳

$6M HCl$ - ۴

۵- محلول شناساگر نشاسته

ابزار لازم

۱- خشک کن^۱

۲- دسیکاتور

۳- ترازوی دقیق

۴- بالن حجمی 250 mL

۵- بی پت

۶- ارلن

۷- بورت، پایه و گیره بورت

روش کار: پتاسیم یدات با خلوص استاندارد اولیه را برای ۱ ساعت در $100^\circ C$ تا $110^\circ C$ خشک کرده و در دسیکاتور خنک کنید. $1/34$ گرم از آن را با دقت وزن کرده و در بالن 250 mL به حجم برسانید و کاملاً مخلوط کنید. بدین ترتیب محلول پتاسیم یدات $M/25$ تهیه کرده اید. 25 mL از این محلول را با بی پت به داخل ارلن منتقل کنید در حدود 5 mL آب و 2 g از پتاسیم یدید به ارلن بیفزایید. حدود 2 mL از HCl ، $6M$ بیفزایید و با سدیم تیوسولفات سنجش را انجام دهید تا رنگ محلول زرد کم رنگ شود. 5 mL شناساگر نشاسته بیفزایید

پرسش و تمرین

۱- مس (II) سولفات مطابق معادله‌ی زیر با پاسیمید و اکنش می‌دهد.

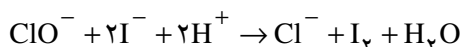


یک آزمایش طراحی نماید که به کمک آن بتوان درصد مس را در کاتکبود تعیین کرد.

۲- پودرهای سفیدکننده که به عنوان کفسوی به کار می‌روند، دارای جزء فعال هیپوکلریت، ClO^- می‌باشند. با اثر دادن هیدروکلریک اسید بر پودر سفیدکننده، کلر آزاد می‌شود.



کلر فعال به کلری گفته می‌شود که در هنگام تأثیر اسیدهای رقیق بر پودر سفیدکننده، آزاد می‌شود و بر حسب درصد وزنی نسبت به پودر سفیدکننده بیان می‌شود. با استفاده از واکنش



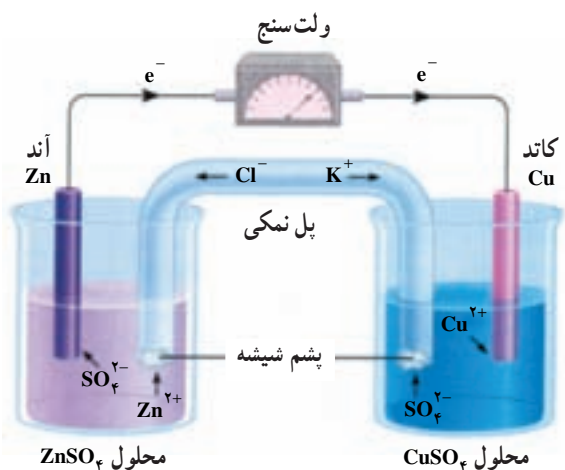
در آزمایشگاه چگونه درصد کلر فعال پودر سفیدکننده را تعیین می‌کنند؟

۳- یک آزمایش طراحی نماید که به کمک آن بتوان با روش یدوسنجی ارزش حجمی آب اکسیرنه را تعیین نمود.

تشکیل یک پیل و اندازه‌گیری نیروی حرکتی آن و اثر غلظت بر نیروی حرکتی پیل، بررسی باتری اتومبیل و باتری معمولی

هدف‌های رفتاری: از فرآگیر انتظار می‌رود بعد از انجام آزمایش‌های این فصل بتواند:

- ۱- یک پیل ساخته و نیروی حرکتی آن را اندازه‌گیری کند.
- ۲- اثر غلظت بر نیروی حرکتی پیل را توضیح دهد.
- ۳- باتری انباره و باتری خشک را پس از مشاهده تشریح نماید.



شكل ۱۲-۱- تشکیل یک پیل و اندازه‌گیری نیروی حرکتی آن

بریزید و بشر سمت راست را تا $\frac{2}{3}$ با محلول ۱M مس (II) سولفات پر کنید. یک تیغه‌ی روی در بشر سمت چپ و یک میله‌ی مس در بشر سمت راست قرار دهید. با دو سیم مسی میله‌ی مسی را به یک سر ولت‌سنج و تیغه‌ی روی را به سر دیگر ولت‌سنج متصل کنید. سرانجام درون یک لوله‌ی U شکل محلول سیر شده‌ی آمونیوم نیترات بریزید و دو سر آن را با پشم شیشه بیندید. آن‌گاه آن را درون دو بشر وارونه نمایید، تا یک مدار الکتریکی کامل حاصل شود. حال نیروی حرکتی این پیل را از روی ولت‌سنج اندازه بگیرید و به پرسش‌های زیر پاسخ دهید:

۱۲-۱- تشکیل یک پیل (پیل دانیل) و اندازه‌گیری نیروی حرکتی آن

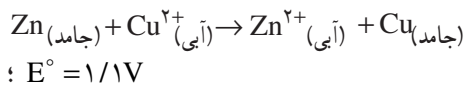
هدف: ساختن پیل و اندازه‌گیری نیروی حرکتی آن و پی‌بردن به واکنش‌های اکسایش - کاهش در پیل الکتروشیمیایی مواد لازم

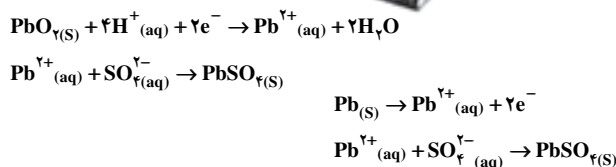
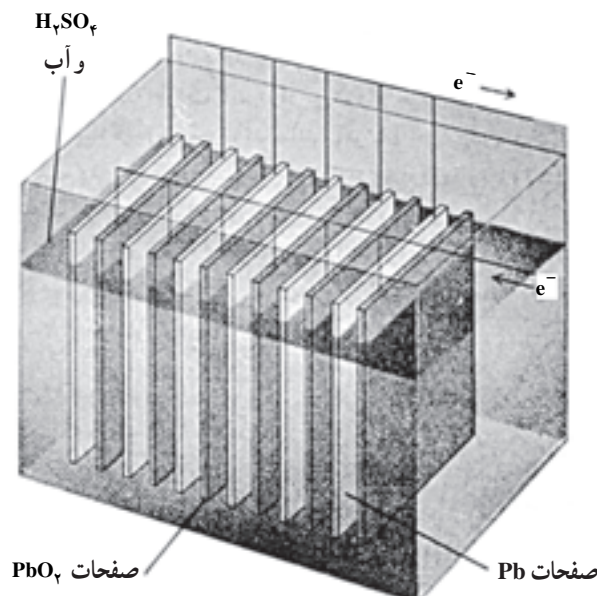
- ۱- تیغه‌ی روی
- ۲- تیغه‌ی مس
- ۳- محلول ۱M روی سولفات
- ۴- محلول ۱M مس (II) سولفات
- ۵- محلول اشباع NH_4NO_3
- ۶- سیم مسی
- ۷- پشم شیشه
- ۸- ابزار لازم
- ۹- بشر 250 mL دو عدد
- ۱۰- لوله‌ی U شکل
- ۱۱- ولت سنج
- ۱۲- کلید قطع و وصل

روش کار: مطابق شکل ۱-۱۲ تحقیق خود را درباره‌ی پیل الکتروشیمیایی با ساختن یکی از این پیل‌ها آغاز می‌کنیم. در بشر سمت چپ تا $\frac{2}{3}$ محلول ۱M روی سولفات دهید:

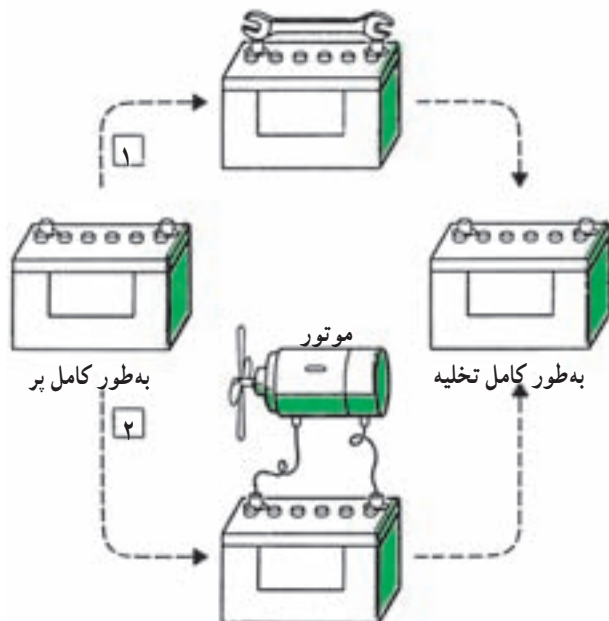
- ۱- اگر غلظت Cu^{2+} بیشتر از $1M$ یا غلظت Zn^{2+} کمتر از $1M$ باشد و لتاژ این پیل بیشتر از $1/17$ خواهد بود.
- ۲- اگر غلظت Cu^{2+} کمتر از $1M$ یا غلظت Zn^{2+} بیشتر از $1M$ باشد و لتاژ کمتر از $1/17$ می شود. فرض کنید در این پیل (پیل $Cu^{2+} - Zn$)، غلظت Cu^{2+} از $1M$ به $1/1M$ کاهش یابد. و لتاژ فقط به مقدار مختصراً یعنی تا $1/0.77$ پایین می آید. اما تغییر زیاد در غلظت، می تواند اثر عمده‌ای داشته باشد. اگر بگذاریم پیل $Cu^{2+} - Zn$ برای مدت طولانی تخلیه شود، یون‌های Cu^{2+} نهایتاً مصرف می شوند. به صورت دقیق‌تر، غلظت Cu^{2+} خیلی کاهش می‌یابد و در این صورت و لتاژ پیل خیلی کاهش می‌یابد و پیل از کار می‌افتد.
- هدف:** بررسی اثر غلظت بر و لتاژ یک پیل
- مواد لازم**
- ۱- تیغه‌ی مس
 - ۲- تیغه‌ی روی
 - ۳- محلول‌های $2M$ ، $1M$ و $0.5M$
 - مس (II) سولفات
 - ۴- محلول‌های $2M$ ، $1M$ و $0.5M$
 - روی سولفات
 - ۵- محلول سیرشده‌ی آمونیوم نیترات
 - ۶- پشم شیشه
 - ابزار لازم
 - ۱- بشر 250 mL دو عدد
 - ۲- لوله‌ی U شکل
 - ۳- ولت سنج
 - ۴- کلید قطع و وصل
- روش کار: پیلی مانند پیل شکل ۱۲-۱ مطابق روش کار ۱۲-۱ تشكیل دهید. اما این بار با تغییر غلظت‌های یون‌های Zn^{2+} و Cu^{2+} این پیل را به صورت‌های مختلف از غلظت یون‌های فوق بسازید و و لتاژها را اندازه بگیرید. مشاهدات خود را در جدولی تنظیم و ارائه نمایید.
- ۱- نیروی محركه‌ی این پیل چند ولت است؟
- ۲- کاتد و آند را در این پیل مشخص کنید.
- ۳- قطب منفی و مثبت پیل کدام است؟
- ۴- در کدام الکترود واکنش اکسایش انجام می‌شود؟
- ۵- در کدام الکترود واکنش کاهش صورت می‌گیرد؟
- ۶- نیم واکنش‌های اکسایش - کاهش را نوشه و از روی آن‌ها واکنش کلی پیل را بنویسید.
- ۷- با توجه به پتانسیل‌های کاهشی استاندارد، پتانسیل پیل را محاسبه نمایید و با پتانسیل اندازه‌گیری شده مقایسه نمایید و درصد خطأ را تعیین کنید.
- ۸- نقش پل نمکی را در این پیل بیان کنید.
- ۹- نام این پیل را بیان کنید.
- ۱۰- از وزن کدام الکترود کاسته و به وزن کدام الکترود اضافه می‌شود؟

- ۱۲-۲- مطالعه‌ی اثر غلظت بر نیروی محركه‌ی پیل**
- همان‌طور که می‌دانید و لتاژهای استاندارد تنها مربوط به شرایطی هستند که غلظت اجزای موجود یک مولار باشد. تغییر غلظت بر روی و لتاژ نیم پیل و در نتیجه بر روی و لتاژ پیل اثر می‌گذارد. می‌توانیم جهتی را که و لتاژ پیل با تغییر غلظت، تغییر می‌کند به آسانی پیش‌بینی کنیم.
- ۱- اگر غلظت یک ماده‌ی اولیه زیاد یا غلظت محصول کم شود، و لتاژ افزایش خواهد یافت ($E^{\circ} > E'$). هردوی این تغییرات موجب می‌شوند که واکنش رفت بهتر انجام گیرد و بنابراین، و لتاژ پیل زیاد می‌شود.
- ۲- اگر غلظت ماده‌ی اولیه کاهش یا غلظت محصول افزایش یابد، و لتاژ کم خواهد شد ($E^{\circ} < E'$) این تغییرات واکنش عکس را تقویت می‌کنند و موجب می‌شود واکنش مستقیم کمتر انجام شود و در نتیجه و لتاژ پیل کم می‌شود. با به کارگیری از این اصول واکنش پیل دانیل را که در بند ۱۲-۱ به ساختن آن اقدام کردید مورد بررسی قرار دهید:





الف



ب

شکل ۱۲-۲ - الف - یک باتری انباره‌ی سربی. ولثاز این باتری ۱۲۷ است و می‌تواند برای مدت کوتاهی مقدار زیادی انرژی الکتریکی فراهم کند. مزیت دیگر این باتری، این است که می‌تواند دوباره پر شود. اشکال این باتری سنگینی آن است.
ب - یکی از کاربردهای انباره‌ی سربی

۱۲-۳- بررسی انباره‌ی سربی (باتری اتومبیل) با جزییات آن

هدف: تشریح انباره سربی به عنوان یک منبع الکتریکی
ابزار لازم

- باتری اتومبیل

روش کار: باتری سربی یک پیل ثانویه است که به عنوان منبع الکتریکی برای مقاصد صنعتی و علمی اهمیت فراوان دارد.
به شکل ۱۲-۲ ب خوب توجه کنید.

مطابق شکل ۱۲-۲ بعد از خالی کردن محتویات یک انباره سربی روش آن را بردارید و به اجزای تشکیل‌دهنده‌ی آن خوب توجه کنید.

در این باتری فلز سرب آند (قطب منفی) و PbO_2 کاتد (قطب مثبت) را تشکیل می‌دهند.

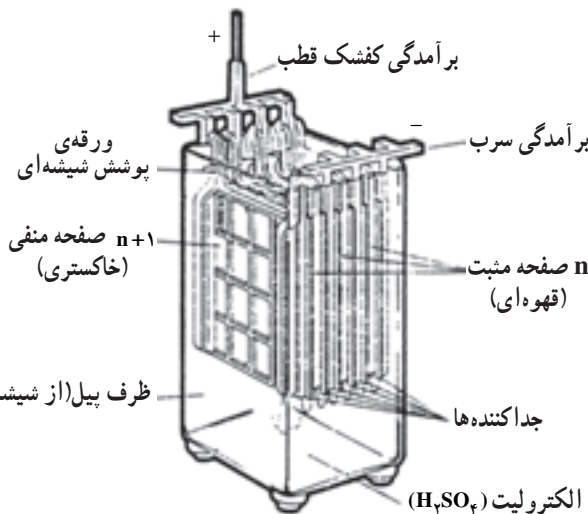
ساختمان اصلی یک انباره سربی که در شکل ۱۲-۲

نمایش داده شده است، به شرح زیر است :

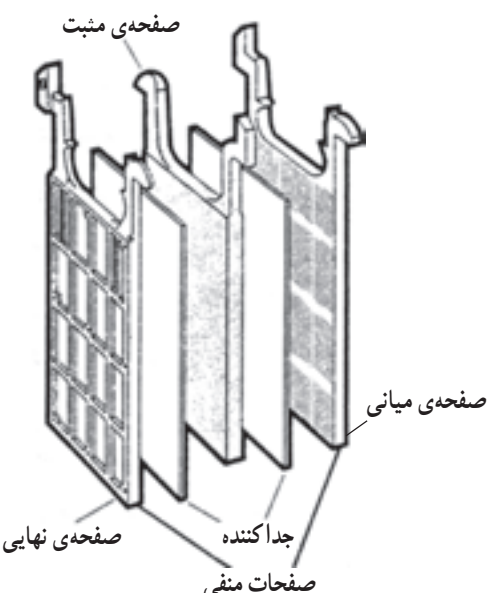
الکترودها، (آند و کاتد)، دو مجموعه‌ی موازی هم هستند که متناسب با قطب‌ها به عنوان مثبت و منفی در نظر گرفته می‌شوند.
سنگینی آن به خاطر سرب به کار رفته در آن است.

در شکل ۱۲-۳ این باتری با جزییات آن نشان داده می‌شود، به صفحات درون باتری خوب نگاه کنید. این صفحات از شبکه‌ای از سرب سخت ساخته شده‌اند. در حالت پر، در حلقه‌های صفحات مثبت، سرب دی‌اکسید و در حلقه‌های صفحات منفی، سرب (با اصطلاح اسفنج سربی) با ظرفت خاصی قرار دارند. شکل ۱۲-۴ این صفحات را به خوبی نشان می‌دهد.
در محفظه‌های پیل محلول سولفوریک اسید با چگالی بین $1/18$ تا $1/25 \text{ kg/L}$ ریخته می‌شود و این محفظه‌ها بستگی به نوع آنها با سولفوریک اسید با یک چگالی معین پرمی‌شوند.
چگالی محلول سولفوریک اسید در باتری سربی اتومبیل‌های معمولی (۱۲ ولت) $1/25 \text{ kg/L}$ است.

توده‌ی فعال صفحات، یعنی سرب اکسید و اسفنج سربی، سطح وسیعی در اختیار سولفوریک اسید قرار می‌دهند. صفحات جداکننده، که از پلاستیک مخصوصی ساخته شده‌اند، از ایجاد اتصال کوتاه بین صفحات (مثبت و منفی) جلوگیری می‌کنند.

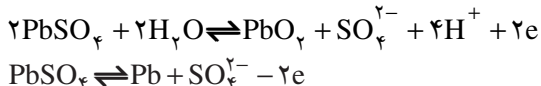


شکل ۱۲-۳- اجزای تشکیل‌دهنده‌ی باتری سربی

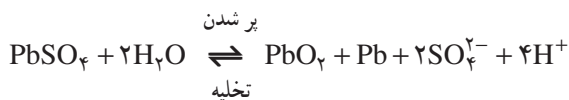


شکل ۱۲-۴- صفحات تشکیل‌دهنده‌ی باتری سربی

با جمع واکنش‌های مربوط به صفحات مثبت و منفی در موقع کارکردن می‌توان به واکنشی دست یافت که فقط حالات اولیه و نهایی کلیه‌ی مواد را که در واکنش شرکت دارند، بیان می‌کند.



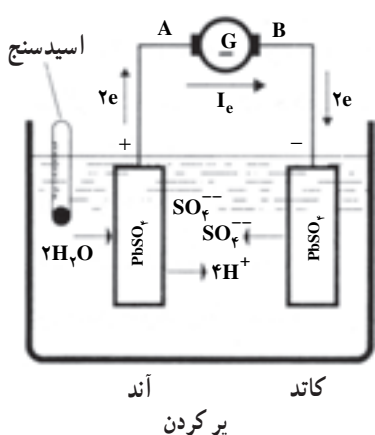
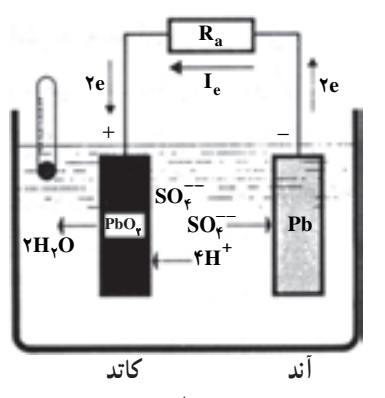
واکنش کلی:



شکل ۱۲-۵ پرکردن و تخلیه این باتری را به صورت تصویری نشان می‌دهد.

اگر انباره سربی مدت طولانی بدون استفاده بماند، سرب به تدریج با محلول سولفوریک اسید واکنش داده و سرب(II) سولفات تولید می‌شود. این عمل را سولفاته شدن صفحات می‌نامند. بدین ترتیب ظرفیت انباره تا حد بی‌صرف شدن آن کاهش خواهد یافت. سولفاته شدن در اثر تخلیه شدید و یا پرکردن سریع نیز رخ

می‌دهد.



شکل ۱۲-۵- تصویری از تخلیه و پرکردن باتری سربی

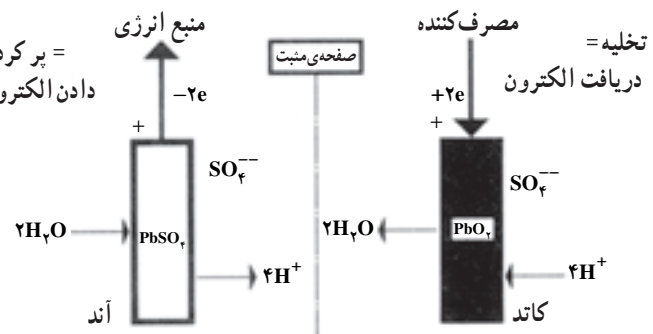
تفاوت بین صفحات مثبت و منفی فقط در شرایطی که انباره پر است، از رنگ آنها تشخیص داده می‌شود. پس از تخلیه، کلیه‌ی صفحات انباره سفید هستند (چرا؟).

تغییر رنگ از واکنش‌های شیمیایی مواد فعال صفحات که موقع پر و خالی شدن پیل به وقوع می‌پوندد، ناشی می‌شود. واکنش‌های زیر در صفحات مثبت انجام می‌گیرند:

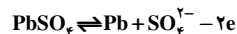
نیم واکنش آندی (در موقع کارکردن)



کاتد تخلیه



نیم واکنش کاتدی (در موقع کارکردن)



سرب(II) سولفات که غیر محلول در آب و در صفحات ایجاد شده است، به هنگام پرشدن انباره با دادن الکترون با آب، سرب دی‌اسید تولید می‌نماید. از طرف دیگر یون‌های SO_4^{2-} و H^+ به درون محلول رفته و چگالی سولفوریک اسید را افزایش می‌دهند.

حال به این برسش پاسخ دهید که چگونه می‌توان با توجه به چگالی محلول اسید درون باتری به قابل استفاده بودن باتری بی‌برد؟ در صفحات منفی نیز موقع پرشدن انباره سرب سولفات با دریافت الکترون فلز سرب به شکل اسفنج سربی به وجود می‌آید. یون‌های SO_4^{2-} نیز به داخل محلول وارد می‌شوند و باز چگالی اسید افزایش می‌یابد. یون‌های H^+ و SO_4^{2-} که موقع پرشدن تولید می‌شوند با دو مولکول H_2SO_4 مطابقت دارند. اکنون به این برسش پاسخ دهید که کدام الکترود در پرکردن و کدام یک در تخلیه نقش صفحه‌ی منفی را ایفا می‌کنند؟

پرسش و تمرین

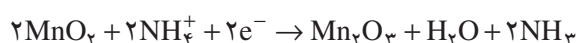
- ۱- برای چه کارهایی از پیل ثانویه استفاده می‌کنند؟
- ۲- واکنش‌های یک پیل سربی را به طور کامل به صورت نیم واکنش بنویسید.
- ۳- کدام ماده در صفحات مثبت و منفی اکسیده یا کاهیده می‌شود؟
- ۴- مهم‌ترین ولتاژهای عملی یک پیل سربی را بیان کنید.
- ۵- چگالی اسید پرکننده‌ی یک پیل سربی چقدر است؟
- ۶- از چه ماده‌ای به عنوان حلال اسید استفاده می‌شود؟
- ۷- چگونه می‌توانید از سولفوریک اسید غلیظ با $d = 1.84$ ، چهار لیتر محلول سولفوریک اسید با $d = 1.25$ برای انباره‌ی سربی تهیه کنید؟
- ۸- با سولفاته شدن در یک پیل سربی چه اتفاقی می‌افتد؟
- ۹- چه عللی باعث سولفاته شدن انباره‌ی سربی می‌شود؟
- ۱۰- کاتد و آند در پیل سربی را مشخص کنید.

می‌دهند، عبارتند از الکترولیت‌ها، الکترودها. آند این پیل فلز روی و کاتد آن زغال قرع یا گرافیت است.

دو الکترود با یک خمیر مرطوب از یکدیگر جدا شده‌اند. این خمیر شامل منگنزدی اکسید، MnO_2 ، آمونیوم کلرید، NH_4Cl ، و ذرات ریزکربن با خمیر نشاسته است. البته خمیر الکترولیت، هنوز دارای تقریباً ۶۰٪ آب است و بنابراین، کاملاً خشک نیست. پیل خشک را به طور محکم می‌بندند، تا بدین‌وسیله از خروج الکترولیت جلوگیری شده و بتوان از آن در هر وضعیتی استفاده کرد. با بستن مدار، واکنش‌های تولیدکننده جریان الکتریسیته در آند و کاتد آغاز می‌شوند.

واکنش آند، اکسایش : قطب $(-) \rightarrow \text{Zn}^{2+} - 2e^-$
جریان الکترونی به کاتد وارد شده و یون‌های H^+ حاصل از NH_4^+ را که دارای بار مخالف هستند، جذب می‌کنند.

واکنش کاتد، کاهش : قطب $(+)$



شکل ۷-۲ انجام واکنش‌های فوق را نشان می‌دهد.

اگر جریان زیادی از پیل خشک گرفته شود، گاز آمونیاک تولید شده در اطراف کاتد به عنوان عایق عمل می‌کند و جریان یون‌ها را متوقف می‌سازد و پیل از کار می‌افتد. ولتاژ این پیل ۱/۵ ولت است.

۴- بررسی باتری معمولی (باتری خشک)

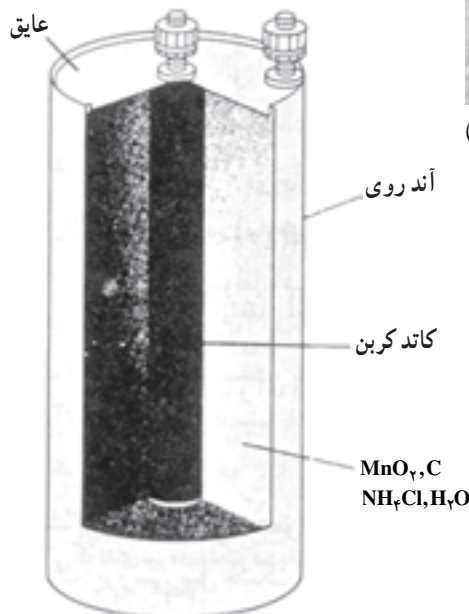
هدف: بررسی پیل خشک و واکنش‌های آن به عنوان یک پیل اولیه

از بین تعداد زیادی پیل الکتروشیمیایی مختلف، عملاً پیل لکلانشه که در حدود سال ۱۸۷۵ میلادی تکمیل گردید آزمایش خوبی داده است. امروزه تولید سالانه‌ی این پیل در سراسر جهان به میلیون‌ها عدد می‌رسد. این پیل که یک پیل خشک است با کاربردهای مختلف در اندازه‌ها و با خواص متفاوت ساخته و عرضه می‌شود. شما با این پیل در برخورد با چراغ قوه، رادیو ترازیستوری و ... آشنایی دارید. از آنجا که پیل لکلانشه دارای اهمیت صنعتی و اقتصادی شایانی است، به عنوان نمونه از پیل‌های خشک مورد بررسی قرار می‌گیرد.

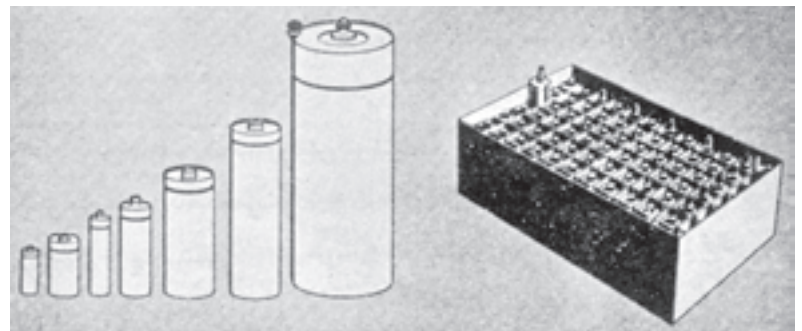
ابزار لازم

- ۱- یک پیل خشک
- ۲- قیچی آهن بری
- ۳- پیچ گوشتنی
- ۴- انبردست

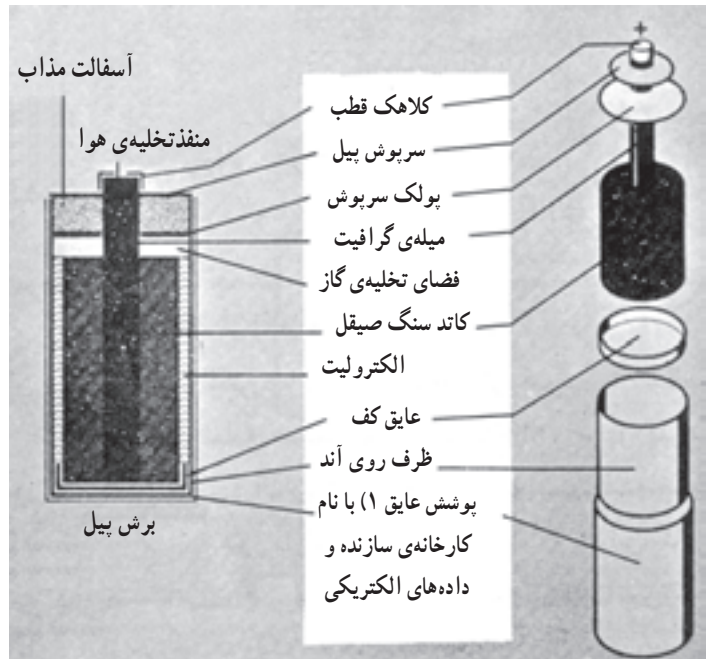
روش کار: مطابق شکل ۶-۲ مقطوعی از این پیل را به وسیله‌ی قیچی آهن بری، پیچ گوشتنی و انبردست تهیه کنید. همان طور که ملاحظه می‌کنید بخش‌هایی که این پیل را تشکیل



یک «پیل خشک» در این پیل Zn به عنوان آند عمل می‌کند. MnO_2 در کاتد کربن کاهیده می‌شود. پتانسیل این پیل $1/5$ ولت است و قابل پرکردن دوباره نیست. این پیل منبع نسبتاً ارزانی است که مقدار کمی انرژی الکتریکی تولید می‌کند.

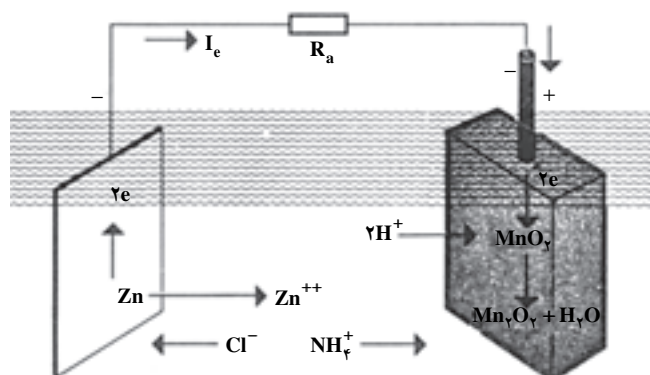


باتری ساخته شده از پیل‌های خشک



تصویر اجزاء پیل
طرح ساختمان یک پیل لکلانشه پیشرفته

شکل ۱۲-۶— انواع پیل خشک و مقطع آن‌ها



شکل ۱۲-۷— انجام واکنش‌های پیل خشک بعد از بستن مدار

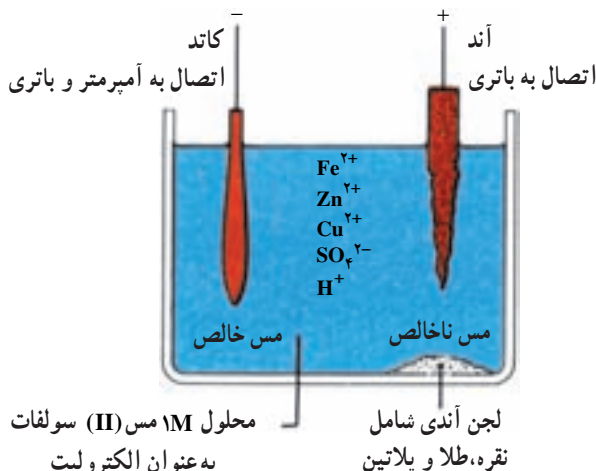
پرسش و تمرین

- ۱- در پیل لکلاشه چه موادی کاند و آند می باشند؟
- ۲- چه یونهایی در الکترولیت یک پیل خشک موجود است؟
- ۳- واکنش کاتد را در پیل خشک بنویسید.
- ۴- ولتاژ یک پیل خشک چند ولت است؟
- ۵- چه موقع پیل از کار می افتد؟
- ۶- آیا می توانید یک پیل خشک بسازید؟ حتماً می توانید، عمل کنید.

الکترولیز از نظر کمی و کیفی

هدفهای رفتاری: از فرآگیر انتظار می‌رود بعد از انجام آزمایش‌های این فصل بتواند:

- ۱- مس خالص را از مس ناخالص از طریق الکترولیز تهیه کند.
- ۲- الکترولیز محلول پتاسیم سولفات و مس (II) سولفات را انجام دهد.



شکل ۱۳-۱- تهیه مس خالص از مس ناخالص با روش الکترولیز

۱۳-۱- تهیه مس خالص از مس ناخالص با روش الکترولیز

هدف: تهیه فلز خالص از طریق الکترولیز

مواد لازم

۱- تیغه‌ی مس خالص

۲- تیغه‌ی مس ناخالص

۳- محلول ۱M مس (II) سولفات

۴- سولفوریک اسید، ۳٪

ابزار لازم

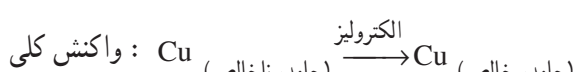
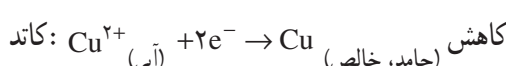
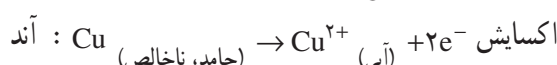
۱- باتری ۱/۵ ولت

۲- سیم رابط

۳- بشر ۵۰۰ mL

۴- آمپر متر

در این آزمایش، مس ناخالص به عنوان آند پیل عمل می‌کند و به یون‌های Cu^{2+} اکسیده می‌شود. این یون‌ها در کاتد که ورقه‌ای از مس خالص است به اتم‌های مس کاهیده می‌شوند. غلظت Cu^{2+} موجود در الکترولیت در تمام مدت الکترولیز در حدود ۱M ثابت می‌ماند.



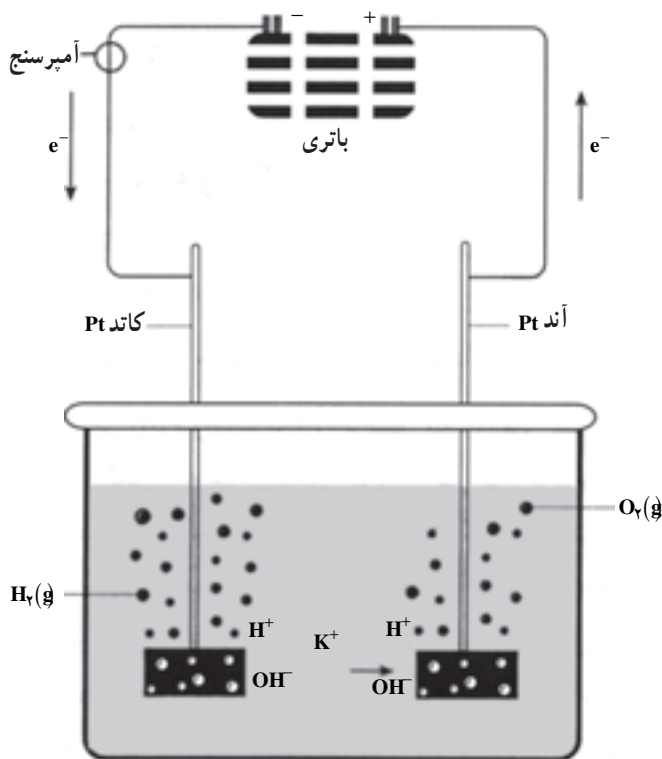
گاهی اوقات محلول الکترولیت داخل سلول الکترولیز را با محلول $CuSO_4$ تازه عوض می‌کنند. فلزهای با فعالیت کمتر از مس اکسیده نمی‌شوند بلکه در ته پیل جمع می‌شوند و لجن

روش کار: مطابق شکل ۱۳-۱ در یک بشر ۵۰۰ mL تا آن محلول ۱M مس (II) سولفات بریزید، حدود ۱mL سولفوریک اسید به آن اضافه کنید. دو تیغه‌ی مسی انتخاب کنید که یکی مس خالص و دیگری ناخالص است. تیغه‌ی مس خالص را به عنوان کاتد و تیغه‌ی ناخالص دیگر را به عنوان آند درون بشر قرار داده و به قطب‌های (+) و (-) یک باتری خشک ۱/۵ ولت وصل کنید و آمپر متر را بین راه آند و پیل قرار دهید تا شدت جریان را نشان دهد. بعد از مدتی خواهید دید که اندازه‌ی مس ناخالص کاهش و اندازه‌ی مس خالص افزایش یافته است و بدین طریق از مس ناخالص باروش الکترولیز مس خالص تهیه کردید. شدت جریان به کار رفته را یادداشت کنید.

آندی را تشکیل می‌دهند.

پرسش و تمرین

- ۱- انرژی لازم برای این الکتروولیز کم است. می‌توانید بگویید چرا؟
- ۲- چرا یون‌های Fe^{2+} و Zn^{2+} به عنوان ناخالصی در آند اکسایش نمی‌یابند؟
- ۳- لجن آندی ممکن است شامل چه فلزهایی باشد؟
- ۴- یک آزمایش برای تهیهٔ آهن خالص از ناخالص طراحی کنید.



شکل ۱۳-۲- الکتروولیز محلول پتاسیم سولفات

- ۱- جسم را در کاتد آزاد می‌کند و یا رسوب می‌دهد.
- ۲- محلول اطراف کاتد با وارد کردن فنل فتالین به چه رنگی درآمد و چرا؟
- ۳- محلول اطراف آند با وارد کردن تورنسنل به چه رنگی درآمد و چرا؟
- ۴- آیا فلز پتاسیم در کاتد رسوب کرد؟ چرا؟
- ۵- در آند چه ماده‌ای رسوب یا آزاد شد؟ چرا؟
- ۶- آیا یون‌های SO_4^{2-} اکسید شدند؟ چرا؟
- ۷- نیم واکنش‌های کاتد و آند را در الکتروولیز محلول آبی

۱۳-۲- الکتروولیز محلول پتاسیم سولفات

هدف: انجام الکتروولیز محلول نمک‌ها و پیش‌بینی محصولات الکتروولیز

مواد لازم

- ۱- محلول ۲M / پتاسیم سولفات

- ۲- فنل فتالین

- ۳- تورنسنل

ابزار لازم

- ۱- بشر ۵۰ mL

- ۲- الکترود پلاتین یا الکترود زغال (گرافیت)

- ۳- انباره‌ی ۶ ولت

- ۴- آمپرسنج

روش کار: ابتدا الکترود کاتد را وزن کنید. سپس مطابق

شکل ۱۳-۲ تا ارتفاع $\frac{2}{3}$ بشر، محلول پتاسیم سولفات ۲M /

درون بشر بریزید. الکترودهای خنثای پلاتین یا زغال را به عنوان

کاتد و آند درون بشر قرار داده و از طریق یک انباره‌ی ۶ ولت

مدار را کامل کنید بین کاتد و انباره یک آمپرسنج قرار دهید که

شدت جریان را نشان دهد. این الکتروولیز را به مدت ۵ دقیقه

انجام دهید و شدت جریان را یادداشت کنید. در اطراف کاتد

چند قطره فنل فتالین و در اطراف آند چند قطره تورنسنل بریزید.

اکنون به پرسش‌های زیر پاسخ دهید:

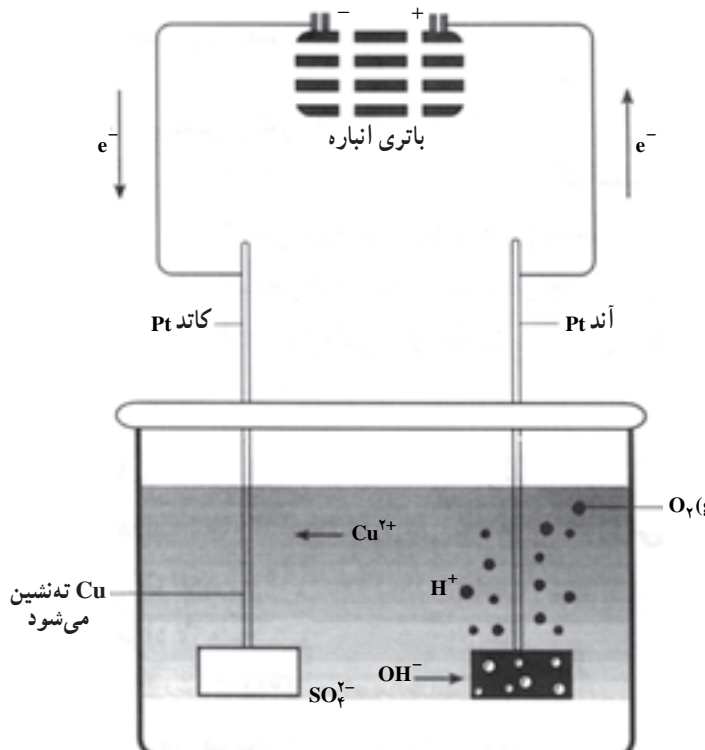
- ۱- اگر الکتروولیز محلول پتاسیم سولفات به مدت ۵ دقیقه

انجام شود و شدت جریان ۵۰ میلی آمپرسنج باشد، چه ماده‌ای و چه

مقدار در کاتد آزاد می‌شود؟ می‌دانید که ۹۶۵۰ کولمب

الکتریسیته که برابر با یک فاراد الکتریسیته است یک اکی والان گرم

پتاسیم سولفات بنویسید و واکنش کلی الکترولیز را نتیجه بگیرید.



شکل ۱۳-۳ - الکترولیز محلول مس (II) سولفات

چند گرم مس در کاتد رسوب نمود؟ از طریق توزین و از طریق محاسبه وزن مس رسوب داده شده را به دست آورید و با یکدیگر مقایسه نمایید. خطای نسبی را به دست آورید.

۲- چرا یون‌های سولفات در آند اکسید نشدن؟

۳- چرا محلول اطراف آند با وارد کردن تورنسیل قرمز شد؟

۴- چرا گاز هیدروژن در کاتد آزاد نشد؟

۱۳-۳ - الکترولیز محلول آبی مس (II) سولفات

هدف: مهارت در انجام آزمایش‌های الکترولیز و پیش‌بینی محصولات الکترولیز

مواد لازم

۱- محلول مس (II) سولفات ۲٪ مولار

۲- محلول تورنسیل

۳- محلول باریم کلرید ۲٪ مولار

ابزار لازم

۱- یک بشر ۲۵ mL

۲- دو الکترود پلاتین یا دو میله‌ی زغالی

۳- یک انباره‌ی ۶ ولت

۴- یک آمپرسنج

روش کار: مطابق شکل ۱۳-۳ تا ارتفاع $\frac{2}{3}$ بشر را با

محلول مس (II) سولفات ۲M پر کنید. الکترودهای خنثای پلاتین یا زغالی را به عنوان کاتد و آند درون بشر قرار داده و از طریق اتصال به آمپرسنج و انباره‌ی ۶ ولت مدار را کامل کنید. این آزمایش را به مدت ۵ دقیقه انجام دهید و به هنگام الکترولیز شدت جریان را یادداشت کنید. ضمناً چند قطره تورنسیل در اطراف آند و ۱mL محلول باریم کلرید ۲M در اطراف کاتد در طول انجام الکترولیز بعد از ۴ دقیقه بریزید و مشاهدات خود را یادداشت کنید. اکنون به پرسش‌های زیر پاسخ دهید.

۱- در مدت ۵ دقیقه با توجه به شدت جریان به کار رفته

آبکاری^۱ با توجه به ساختار الکترولیت

هدف‌های رفتاری: از فرآگیر انتظار می‌رود بعد از انجام آزمایش‌های این فصل بتواند:

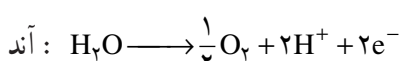
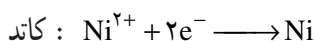
- در زمینه‌ی آبکاری مهارت لازم را کسب نماید.

۱۴-۲ روکش کردن مس با نیکل

مواد لازم

- ۱- یک قطعه فولاد ضدزنگ
 - ۲- یک قطعه مس
 - ۳- نیکل سولفات
 - ۴- نیکل کلرید
 - ۵- بوریک اسید
- ابزار لازم
- ۱- منبع جریان مستقیم
 - ۲- سیم رابط
 - ۳- بشر ۵۰° یا ۱۰۰۰mL یا ظرف شیشه‌ای با حجم بیشتر

روش کار: مخلوطی شامل ۶ گرم نیکل سولفات، ۱۵ گرم نیکل کلرید و ۱۱ گرم بوریک اسید را در آب حل کنید و به حجم ۲۵۰ mL برسانید. مطابق شکل ۱۴-۱ یک بشر مناسب را تا $\frac{2}{3}$ از محلولی که تهیه کرده‌اید، بریزید. سپس قطعه مسی را به قطب منفی (کاتد) و قطعه فولاد ضدزنگ را به قطب مثبت (آند) وصل کنید و در بشر قرار دهید. جریان الکتریسیته را برقرار کنید. ولتاژ مورد نیاز حدود ۴ تا ۶ ولت (اگر ابعاد قطعه مسی حدود ۲×۱۰×۰/۲ cm باشد) است. مشاهده می‌کنید که لایه‌ای از نیکل روی قطعه مسی می‌نشیند. واکنش‌های الکترولیز عبارتند از:

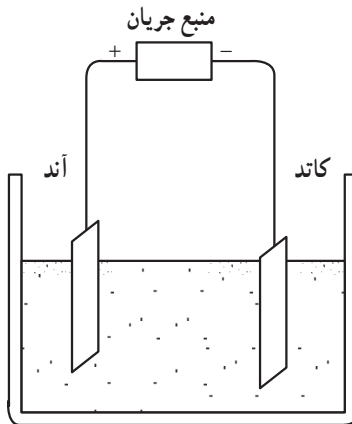


۱۴-۱ آبکاری یکی از کاربردهای الکترولیز

آبکاری یا روکش کردن، غالباً به قرار دادن روکش فلزی روی یک فلز دیگر اطلاق می‌شود. این روکش‌ها، لایه‌های نازکی به ضخامت چند هزار متر از فلز دیگری است که روی سطح اصلی قرار می‌گیرد. آبکاری ممکن است به منظور تزیین یا بالا بردن مقاومت در برابر خوردگی یا برای هر دو منظور فوق روی فلز انجام شود. در آبکاری، محلول الکترولیت باید دارای یون فلزی لازم برای کاهش در کاتد باشد. قبل از آبکاری، باید سطح جسم را برای روکش کردن آماده کرد. بدین منظور باید چربی‌های روی سطح جسم با مواد چربی‌گیر (بازها) مانند سدیم کربنات یا محلول سود برطرف گردد. چنانچه سطح جسم اکسیده شده باشد، باید با محلول هیدروکلریک اسید ۵٪ نسبت به برطرف کردن اکسید اقدام کرد.

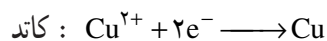
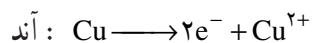


میشل فاراده (۱۷۹۱–۱۸۶۷) دانشمند انگلیسی که اصطلاحات آند، کاتد، الکترود، الکترولیت و الکترولیز را وضع کرد.



شکل ۱۴-۱

آبکاری شود به قطب منفی (کاتد) وصل کنید. مشاهده می کنید که لایه ای از مس بر روی جسم می نشیند. واکنش های الکتروولیز عبارتند از:



مشاهدات خود را یادداشت و گزارش نمایید.

۱۴-۳ آبکاری با مس

مواد لازم

۱- تیغه‌ی مسی

۲- جسم مورد نظر (مانند چنگال، کلید، ...)

۳- محلول مس (II) سولفات، ۱M

۴- محلول سولفوریک اسید ۱M

ابزار لازم

۱- بشر ۵۰۰ mL یا ظرف شیشه‌ای با حجم

بیشتر

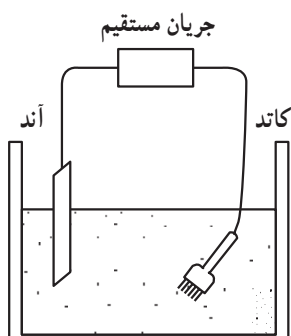
۲- باتری ۶ ولت

۳- سیم رابط

روش کار: مطابق شکل ۱۴-۲ تا ارتفاع $\frac{2}{3}$ ظرف از

محلول مس (II) سولفات بریزید. ۳mL سولفوریک اسید اضافه

کنید. تیغه‌ی مسی را به قطب مثبت (آن) و جسمی را که باید



شکل ۱۴-۲

تمرین و پرسش

۱- آبکاری با نیکل را آزمایش کنید.

۲- در آبکاری با مس به چه دلیل باید محیط را با H_2SO_4 اسیدی کرد؟

۱- pH سنجی^۱

هدف‌های رفتاری: از فرآگیر انتظار می‌رود بعد از انجام آزمایش‌های این فصل بتواند:

- غلظت اسید و باز را از طریق pH سنجی تعیین نماید.



الف - کاغذ pH



ب - دستگاه pH سنج

۱۵-۱ شکل

الف - کاربرد کاغذ pH و ب - کاربرد دستگاه pH سنج

۱-۱۵ - pH سنجی

یکی از معمول‌ترین کارهای آزمایشگاهی، اندازه‌گیری غلظت یون، H_3O^+ ، در محلول‌های آبی می‌باشد و این عمل اغلب به وسیله‌ی دستگاه pH سنج انجام می‌گیرد.

می‌دانید که $\text{pH} = -\log[\text{H}^+]$ می‌باشد و محلول‌های اسیدی دارای pH کمتر از ۷ و محلول‌های قلیایی دارای pH بالاتر از ۷ هستند.

موادی وجود دارند که در محیط‌های اسیدی، یعنی در pH کمتر از ۷ و در محیط‌های قلیایی، یعنی در pH بالاتر از ۷ رنگ مشخصی را تولید می‌کنند. از این مواد می‌توان انواع شناساگرها و انواع کاغذهای شناساگر را که کاغذ شناساگر عمومی^۱ نامیده می‌شوند نام برد. به علت این که این مواد از دقت کمی برخوردار هستند تشخیص رنگ در افراد، متفاوت است و بستگی به عوامل مختلف مانند میزان نور محیط و ... دارد، فقط مقدار تقریبی pH مشخص می‌شود. بنابراین، برای اندازه‌گیری دقیق pH باید از دستگاه pH سنج استفاده شود، که به نوع pH سنج بستگی دارد و دقت اندازه‌گیری انواع آن‌ها از ۱٪ تا ۱٪ است، به شکل‌های ۱۵-۱، ۱۵-۲، ۱۵-۳، ۱۵-۴ و ۱۵-۵ خوب نگاه کنید.



شکل ۱۵-۲ - دو نوع pH سنج با دقت $\pm 0.01\text{pH}$



شکل ۱۵-۴ - اندازه‌گیری pH به وسیله‌ی دستگاه pH سنج



شکل ۱۵-۳ - دو نوع pH سنج. الف - با دقت 0.001pH و ب
- با دقت 0.01pH ج - انواع الکترودهای pH سنج، که الکترودهای ۱،
۲ و ۳ برای سنجش‌های حجمی اسید - باز و الکترود (۴) برای سنجش‌های
حجمی اکسایش - کاهش به کار می‌رود.

۲- مواطیب باشید از محتویات درون الکتروودها کاسته نشود.

۳- وقتی الکتروودها از یک محلول به محلول دیگر برای اندازه‌گیری pH به کار برد می‌شود، باید با همان محلول شسته شوند. خشک کردن با دستمال یا کاغذ یا هر چیز دیگر به هیچ وجه توصیه نمی‌شود.

۴- هنگامی که از دستگاه pH سنج استفاده نمی‌شود، دستگاه باید در حالت STAND BY قرار گیرد.

۵- در بعضی از محلول‌ها، که دارای قدرت یونی ضعیف هستند، الکتروودها سریع جواب نمی‌دهند. در این صورت باید مدتی صبر کرد تا pH مربوطه به دست آید.

۶- در محلول‌های دارای قدرت یونی زیاد و pH های بالا، مانند محلول NaOH یا pH های خیلی پائین مانند محلول HCl، کمی انحراف در عقره‌ی pH سنج مشاهده می‌شود و زمان رسیدن به تعادل در این محلول‌ها بیشتر است که باید دقت زیادی به کار برد.

۱۵- سنجش حجمی یک باز قوی با یک اسید قوی به وسیله‌ی دستگاه pH سنج و رسم منحنی سنجش حجمی مواد لازم

- ۱- محلول سدیم هیدروکسید با غلظت مجهول
- ۲- محلول هیدروکلریک اسید N / ۱۰

ابزار لازم

۱ - دستگاه pH سنج

۲ - بشر ۲۵۰mL

۳ - همز منغناطیسی

۴ - بورت ۵۰mL و متعلقات آن

هدف: اندازه‌گیری غلظت یک باز قوی به وسیله‌ی یک اسید قوی با روش سنجش حجمی با دستگاه pH سنج و رسم منحنی سنجش حجمی اسید و باز قوی

روش کار: در این آزمایش غلظت یک باز قوی به وسیله‌ی یک اسید قوی را با دستگاه pH سنج و بدون استفاده از شناساگر

۱۵- طرز کار با دستگاه pH سنج

اوّلین نکته‌ای که داشتن و به کار بردن آن ضروری می‌باشد این است که همیشه الکتروودها را باید در محلول بافر با $pH = 7$ نگهداری نمود. در این مورد آب مقطر توصیه نمی‌شود و باید برای نگهداری الکتروودها، همواره موقعی که مورد استفاده قرار نمی‌گیرد در محلول بافر با $pH = 7$ قرار داد و نگذاشت که خشک شوند.

برای استفاده از دستگاه pH سنج ابتدا با ستن کلید و اتصال دستگاه به برق بگذارید مدتی گرم شود. سپس دستگاه را با دقت تنظیم (کالیبره) نمایید. برای کالیبره کردن دستگاه از محلول بافر با pH معین استفاده نمایید که به صورت محلول‌های آماده به وسیله‌ی شرکت‌های سازنده‌ی مواد شیمیایی عرضه می‌شود. در غیر این صورت، از محلول‌های بافری که خودتان در فصل ۵ تهیه کرده‌اید، استفاده کنید.

کالیبره کردن دستگاه pH سنج : برای کالیبره کردن دستگاه pH سنج به شرح زیر عمل نمایید :

۱ - الکتروودها را در محلول بافر با $pH = 4$ یا $pH = 8$ قرار دهید. دمای محلول بافر را اندازه بگیرید و دمara به وسیله‌ی دکمه‌ی تنظیم دما که زیر آن کلمه‌ی TEMP^۱ نوشته شده است، روی دمای محلول بافر تنظیم کنید.

۲ - دستگاه را از حالت STAND BY خارج کرده و روی حالت pH قرار دهید. آن‌گاه به وسیله‌ی دکمه‌ی CALIBRATE، عقره‌ی pH سنج یا دستگاه pH سنج دیجیتال را روی pH محلول بافر تنظیم کنید.

۳ - برای دقت بیشتر می‌توان دستگاه pH سنج را با یک محلول بافر دیگر تنظیم نمود. برای این کار، دستگاه را در حالت STAND BY قرار دهید و سپس الکتروودها را بیرون بیاورید. با همان محلول بافر بشویید و مانند حالت قبل، عملیات فوق را با بافر جدید انجام دهید. اگر تنظیم اولیه دقیق صورت گرفته باشد، باید دستگاه pH سنج بدون تغییر دادن دکمه‌ی تنظیم آن، pH این محلول جدید را با دقت لازم نشان دهد.

رعایت نکات ضروری، هنگام کار با pH سنج :

۱- مواطیب باشید الکتروودها ضربه نخورند.

رنگی تعیین می‌کنیم.

بشر قرار دهید. دمای محلول را با دماسنجه اندازه بگیرید و دکمه‌ی

تنظیم دمای روی همان دما قرار دهید. سپس مانند شکل ۱۵-۴ به وسیله‌ی بورت کم کم از محلول HCl با غلظت 1N به محلول سود اضافه کنید و پس از هر بار اضافه کردن و بهم زدن pH محلول را بخوانید و یادداشت کنید. و در هر بار حجم اسید pH به کار رفته را هم بخوانید و یادداشت کنید تا زمانی که pH محیط به ۱ یا ۲ برسد نتایج را در جدول ۱۵-۱ یادداشت کنید.

مقدار 30mL از محلول NaOH با غلظت مجھول را برداشته و در یک بشر 25mL بریزید. یک میله‌ی مغناطیسی^۱ مناسب درون بشر قرار دهید و آن را روی همزن مغناطیسی بگذارید. آن گاه همزن را روشن کنید. دستگاه pH سنج را با محلول بافر مطابق بخش ۲-۱۵ تنظیم کنید. الکترود مرکب یا الکترودهای pH سنج را با همان محلول سود بشویید و درون

جدول ۱۵-۱

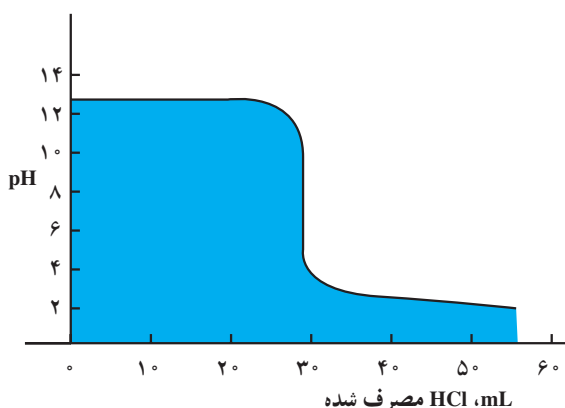
pH	
حجم HCl مصرف شده, mL	

تغییر کرده است.

با به دست آوردن این نقطه، خطی بر محور حجم عمود کنید. حجم محلول HCl لازم برای رسیدن به نقطه‌ی اکی والان به دست می‌آید. به شکل ۱۵-۵ خوب توجه کنید. آن گاه با استفاده از رابطه‌ی $N_1V_1 = N_2V_2$ نرمالیته‌ی سود مجھول را تعیین کنید.

دقت کنید: در حوالی نقطه‌ی پایانی تغییرات pH شدید است. بنابراین افزودن اسید در این مرحله بسیار تدریجی صورت گیرد.

در روی یک کاغذ میلی‌متری، نمودار pH را برحسب حجم (mL) محلول HCl مصرف شده رسم کنید. نقطه‌ی هم‌ارز (اکی والان)، نقطه‌ای است که شب منحنی در آن نقطه به شدت



شکل ۱۵-۵ - منحنی سنجش حجمی NaOH با HCl