

# Repetitorium chemie X

Užitečné rovnováhy v roztocích elektrolytů:  
*znovu o pH, co jsou pufry, rozpustnost,  
omezeně rozpustné soli a směšné pravidlo,*  
**a tklivá historie o rozpůlení dcery hostinské**

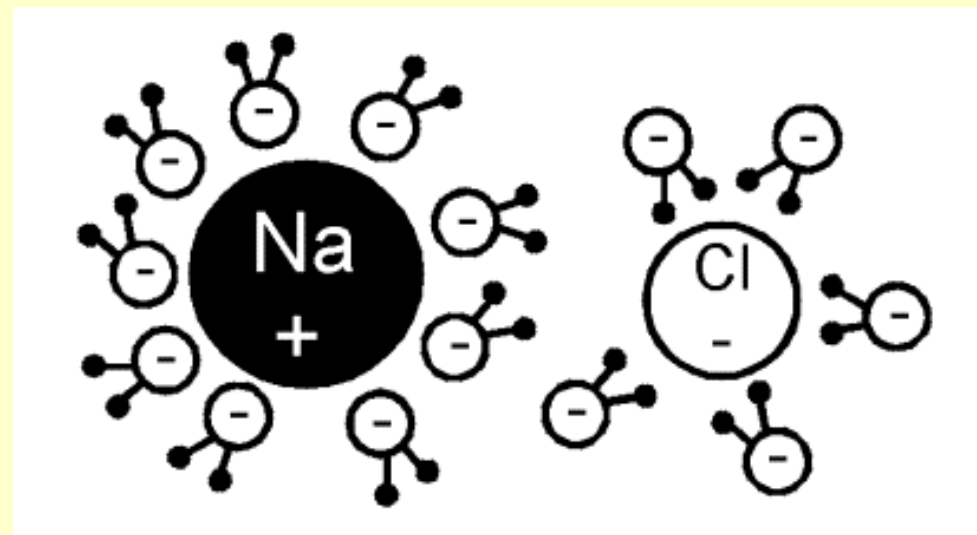
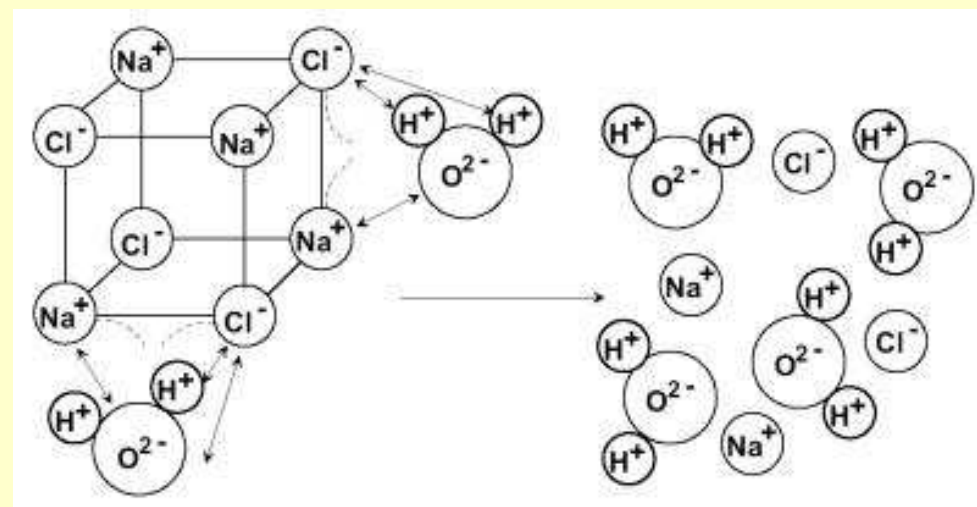
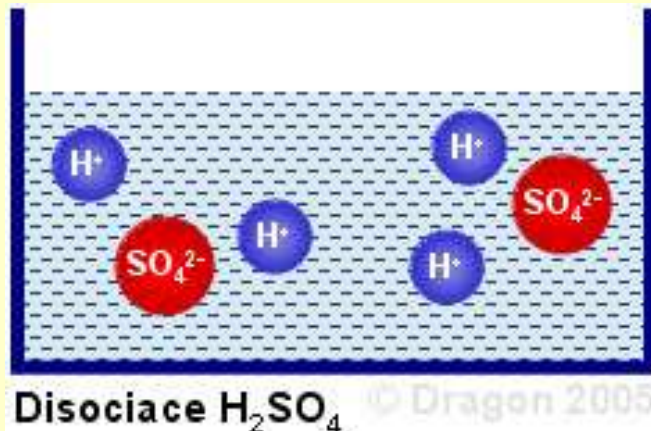
(2016)

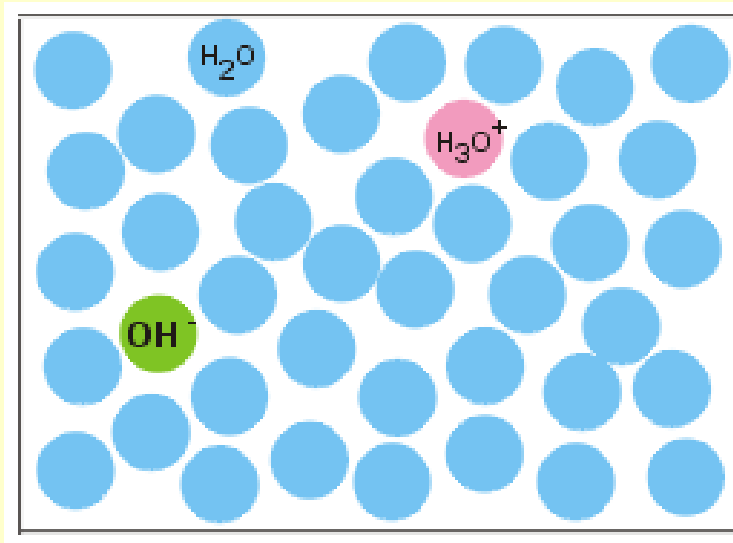


# Dissociace ve vodných roztocích elektrolytů

**Disociace** je děj, při kterém dochází k štěpení komplexů, molekul nebo solí na menší molekuly, **ionty** nebo radikály. Tento proces je často vratný.

Charakterizuje jej tzv.  
**dissociační konstanta**





Připomínka: voda sama podléhá částečné disociaci (rozpadu). Asi jedna molekula z 550 milionů vody je rozštěpena na ionty. Proto destilovaná voda nevede elektrický proud.

$$\text{Iontový součin vody: } K_w = 10^{-14}$$

# Vodné roztoky elektrolytů

Jednosytná kyselina HA disociuje ve vodě podle rovnice:



Rovnici charakterisuje rovnovážná konstanta  $K_A$

$$K_A = [\text{H}_3\text{O}^+].[\text{A}^-]/[\text{HA}]$$

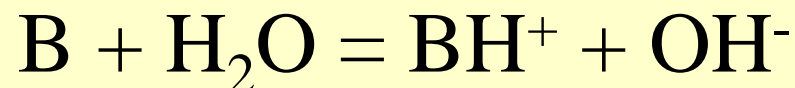
Je-li  $K_A$  mnohem menší než 1, jde o tzv. slabou kyselinu  
a pro její roztoky lze odvodit vztah

$$\text{pH} \approx \frac{1}{2} \text{p}K_A - \frac{1}{2} \log c$$

Kde c je celková koncentrace kyseliny (tj.  $[\text{HA}] + [\text{A}^-]$ )

# Vodné roztoky elektrolytů

Jednosytná báze B disociuje ve vodě podle rovnice:



Rovnici charakterisuje rovnovážná konstanta  $K_B$

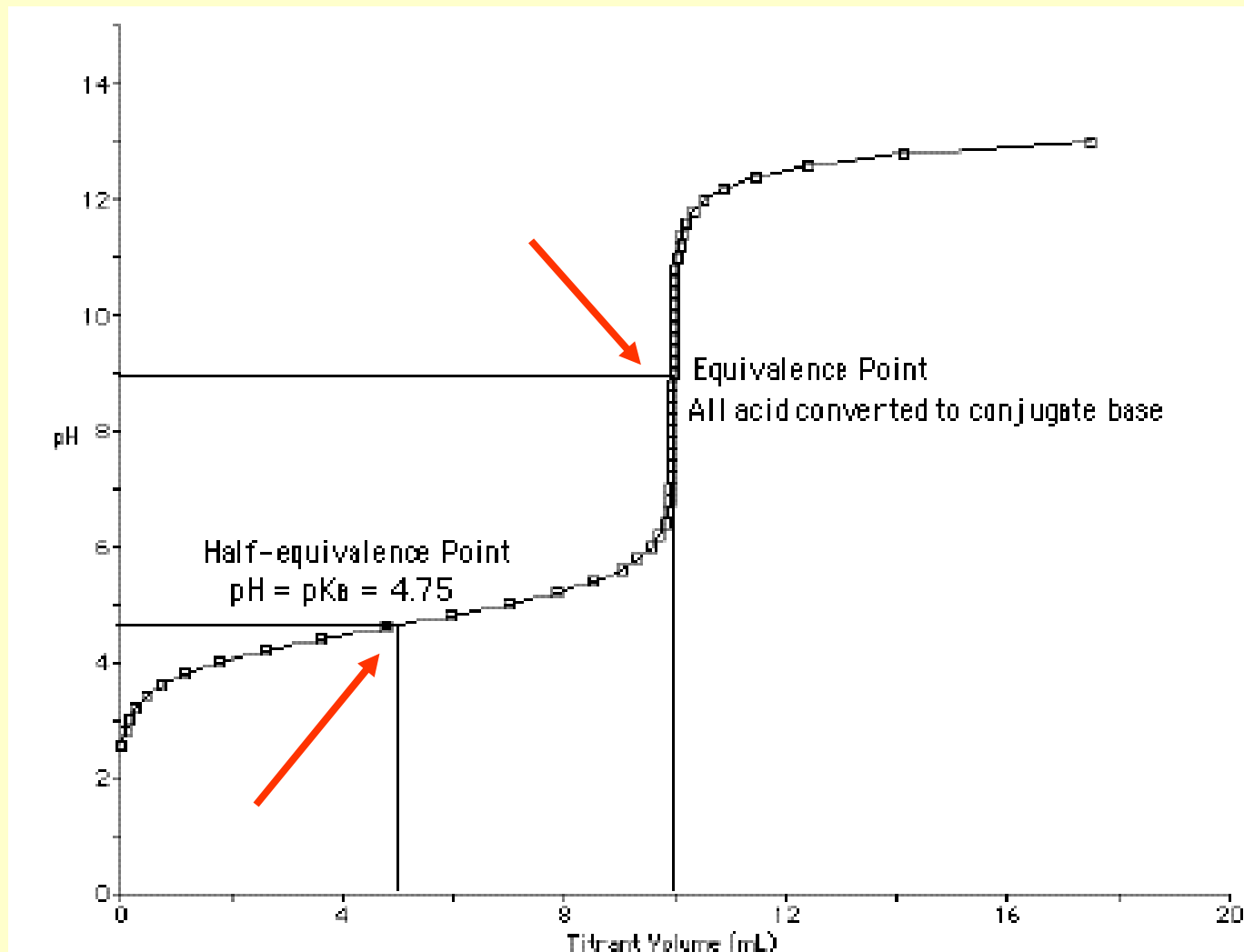
$$K_B = [BH^+].[OH^-]/[B]$$

Analogicky lze odvodit vztah pro pH zředěných roztoků slabých bází

$$pH \approx pK_w - \frac{1}{2} pK_B + \frac{1}{2} \log c$$

Kde c je celková koncentrace báze a  $pK_w$  je iontový součin vody

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$



Průběh pH při přidávání louhu do kyseliny

# Iontový součin vody

Pro běžné teploty se běžně běže pK<sub>w</sub> = 14  
ale přesně bylo změřeno:

Teplota (°C)	pK <sub>w</sub>
0	14,9435
20	14,1669
30	13,8330
40	13,5348
60	13,0171

# Příklady disociačních konstant:

Kyselina	pK <sub>A</sub>
octová	4,76
benzoová	4,20
uhličitá	6,37

Báze	pK <sub>B</sub>
ethylamin	10,67
piperidin	11,12
pyridin	5,19

# Výpočet pH slabé kyseliny

Jaké je pH 0.1 M kyseliny octové ( $K_A = 1.8 \times 10^{-5}$ )

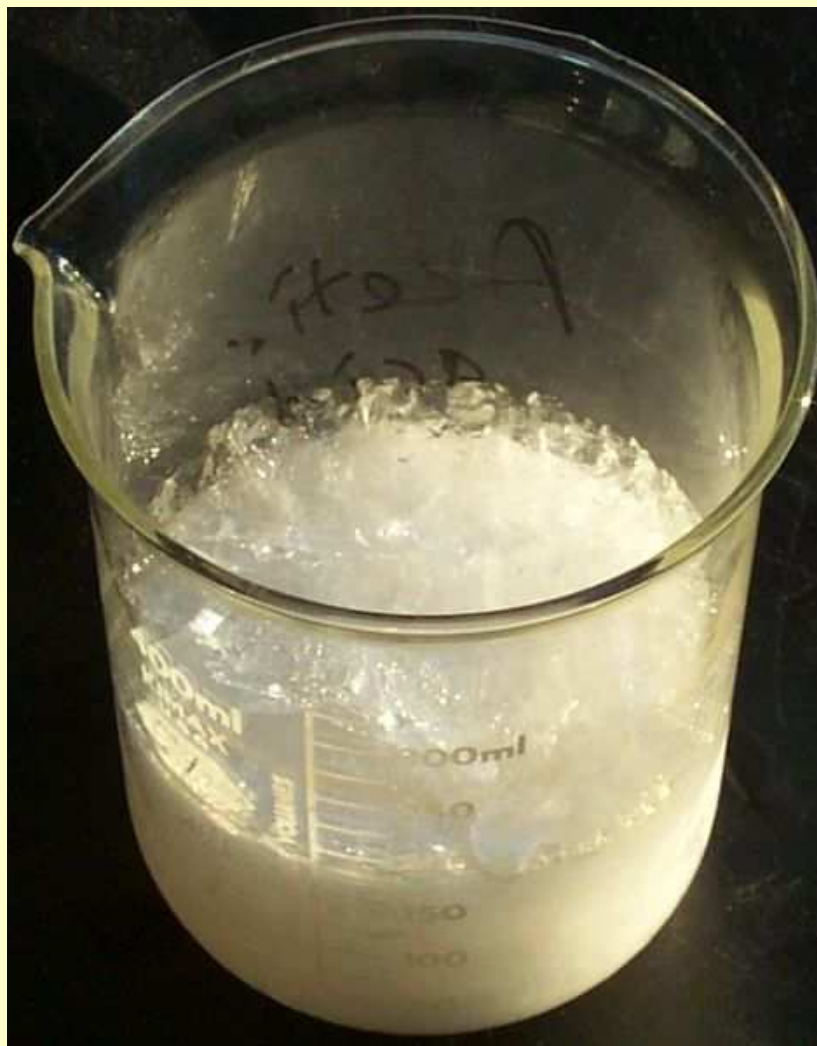
$$pH \approx \frac{1}{2} pK_A - \frac{1}{2} \log c$$

Logaritmováním konstanty dojdeme k  $pK_A = 4.74$

$$\text{Potom } pH = \frac{1}{2} (4.74) - \frac{1}{2} (-1) = 2.37 + 0.5$$

$$pH = 2.87 \text{ (vypočtené)}$$

$$pH = 2.88 \text{ (změřené)}$$



„Ledová“ kyselina octová

bod tání cca 16,7 °C

Krátce o pH\*

Takto se označuje  
pH v „nevodném“  
prostředí (**v organických  
rozpuštědlech**)

# Vodné roztoky elektrolytů

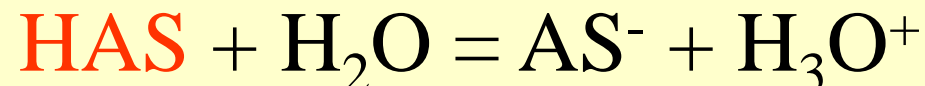
Přídavek silné kyseliny do roztoku slabé kyseliny (**HA**) :



Rovnici charakterisuje rovnovážná konstanta  $K_A$

$$K_A = [\text{H}_3\text{O}^+].[\text{A}^-]/[\text{HA}]$$

Přidáme-li silnou kyseliny (**HAS**) do roztoku:



Koncentrace kationů vzroste a poruší se rovnováha daná rovnovážnou konstantou  $K_A$ ; část aniontů  $\text{A}^-$  se musí sloučit s přítomnými oxoniovými kationty a vytvořit další molekuly **HA**.

# Vodné roztoky elektrolytů

## Důsledek:

Slabé kyseliny jsou v kyselém prostředí nepatrně disociovány, v zásaditém prostředí silně.

Slabé báze jsou v zásaditém prostředí slabě disociovány, v kyselém prostředí silně.

(použití např. při isolaci alkaloidů či jiných bazických látek z přírodního materiálu)

# Pufry (tlumivé roztoky, /buffers/)

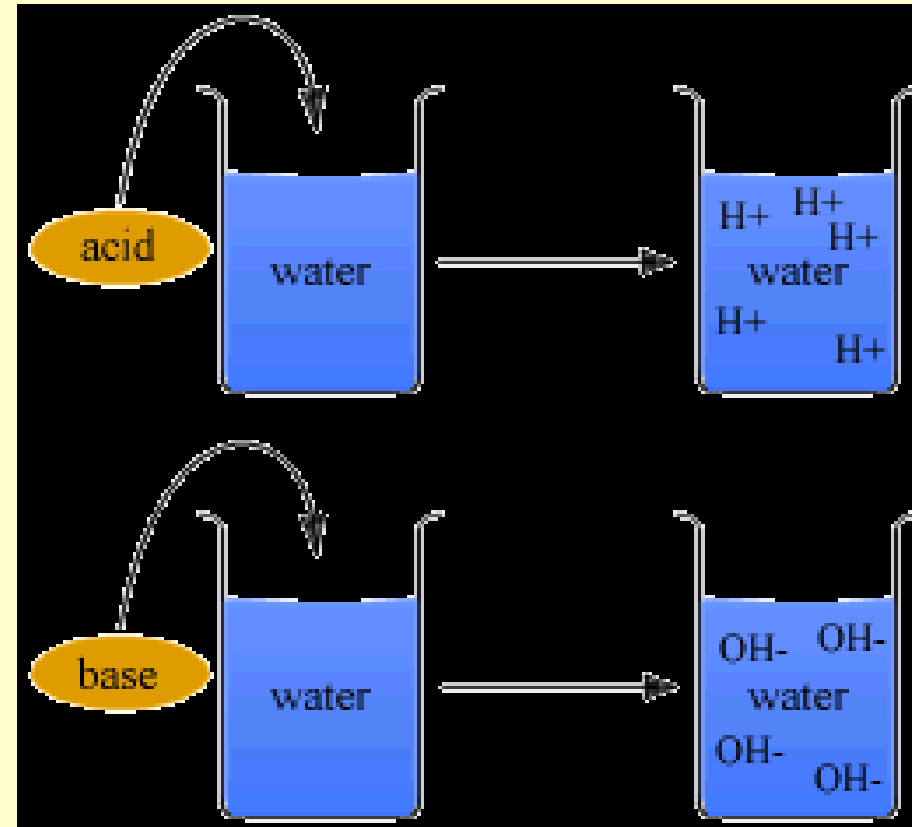
Roztoky, které udržují přibližně stejné pH v případě přídavku malého množství kyseliny nebo báze se nazývají pufry.

Příklad: krev, udržuje stále pH cca 7,4

Pufry jsou obvykle směsi slabých kyselin a jejich solí, nebo směsi slabých bazí a jejich solí.

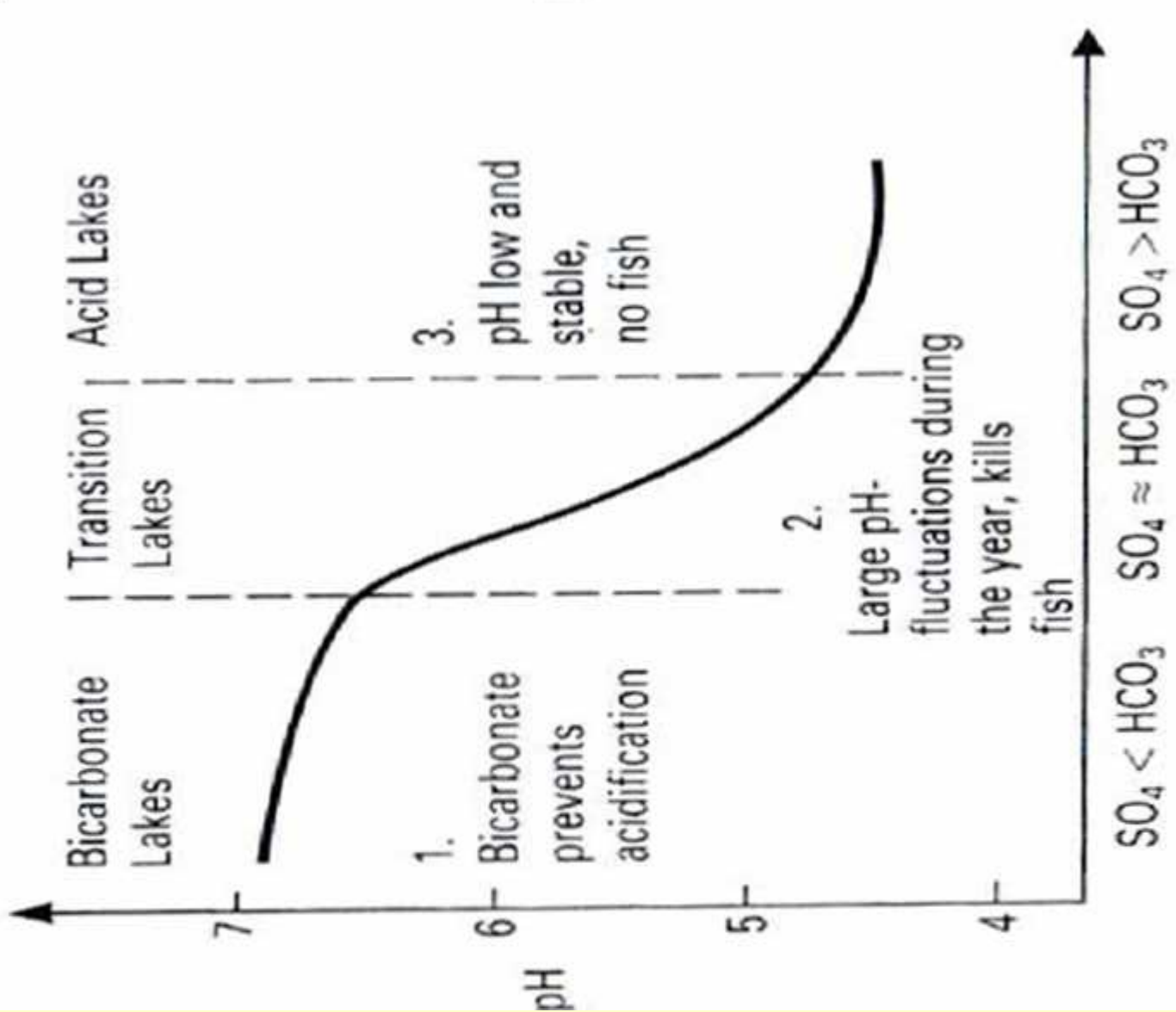
(kyselina octová + octan sodný)

(hydroxid amonný + chlorid amonný / salmiak)



Přidavek kyseliny či báze do vody má za následek změnu pH  
 $pH = - \log [H^+]$





## Účel a účinek pufrů: udržování přibližně stálého pH

### Water

1.00 L water + 0.010 mol OH<sup>-</sup>

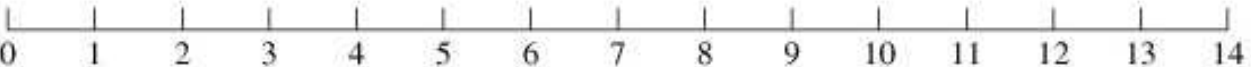


1.00 L water

1.00 L water + 0.010 mol H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>

### Buffer solution

pH



### Buffer solution

1.00 L buffer + 0.010 mol OH<sup>-</sup>



1.00 L buffer

1.00 L buffer + 0.010 mol H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>

# Výpočet pH pufrů

Na základě předchozího výkladu je možné odvodit tzv. **Henderson-Hasselbachovu rovnici:**

$$\text{pH} = \text{pK}_A + \log ([\text{A}^-]/[\text{HA}]), \text{ neboli}$$

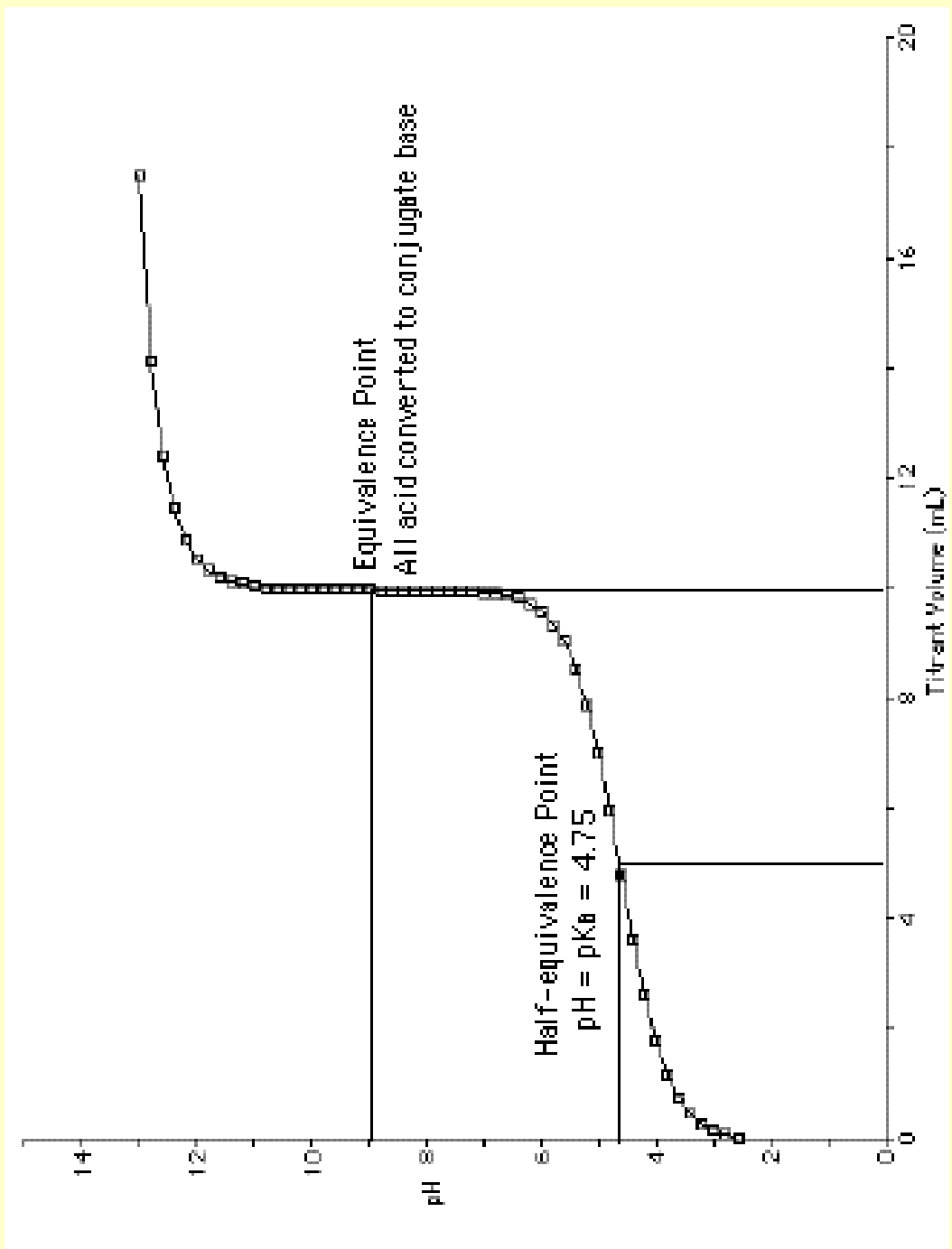
$$\text{pH} = \text{pK}_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

Pufry jsou nejúčinnější v oblasti  $\text{pH} \approx \text{pK}_A$

(Praktická připomínka:  $\text{pK}_A$  je pH, při kterém je kyselina z poloviny disociována, prakticky se zjistí titrací kyseliny hydroxidem)

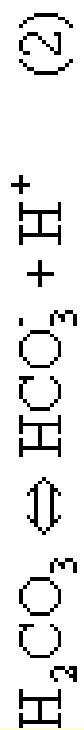
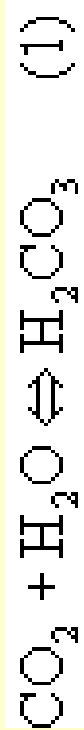
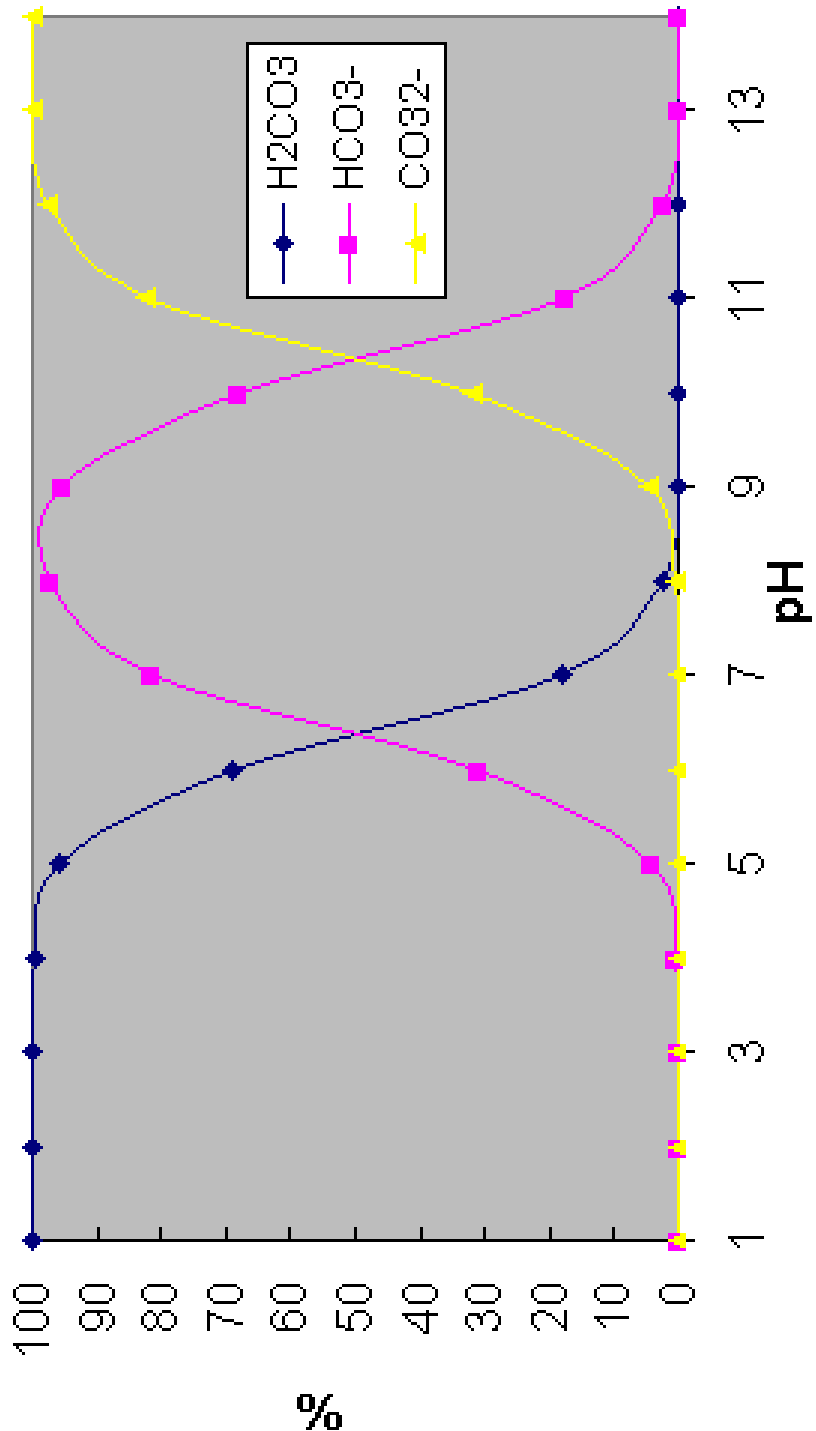
**Henderson Lawrence Joseph** (vysl. hendrsn, 1879–1942) – americký lékař, od r. 1919 profesor lékařské chemie na Harvardu. Sestavil nomogramy pro výpočet pH krve, objasnil mechanismus acidobazické rovnováhy v živé hmotě (fyziologické pufry). Pro výpočet pH krve aplikoval Guldbergův-Waageův zákon, vzniklou rovnici pak převedl K. Hasselbalch do dnes běžného logaritmického tvaru. Viz H.-Hasselbalchova rovnice

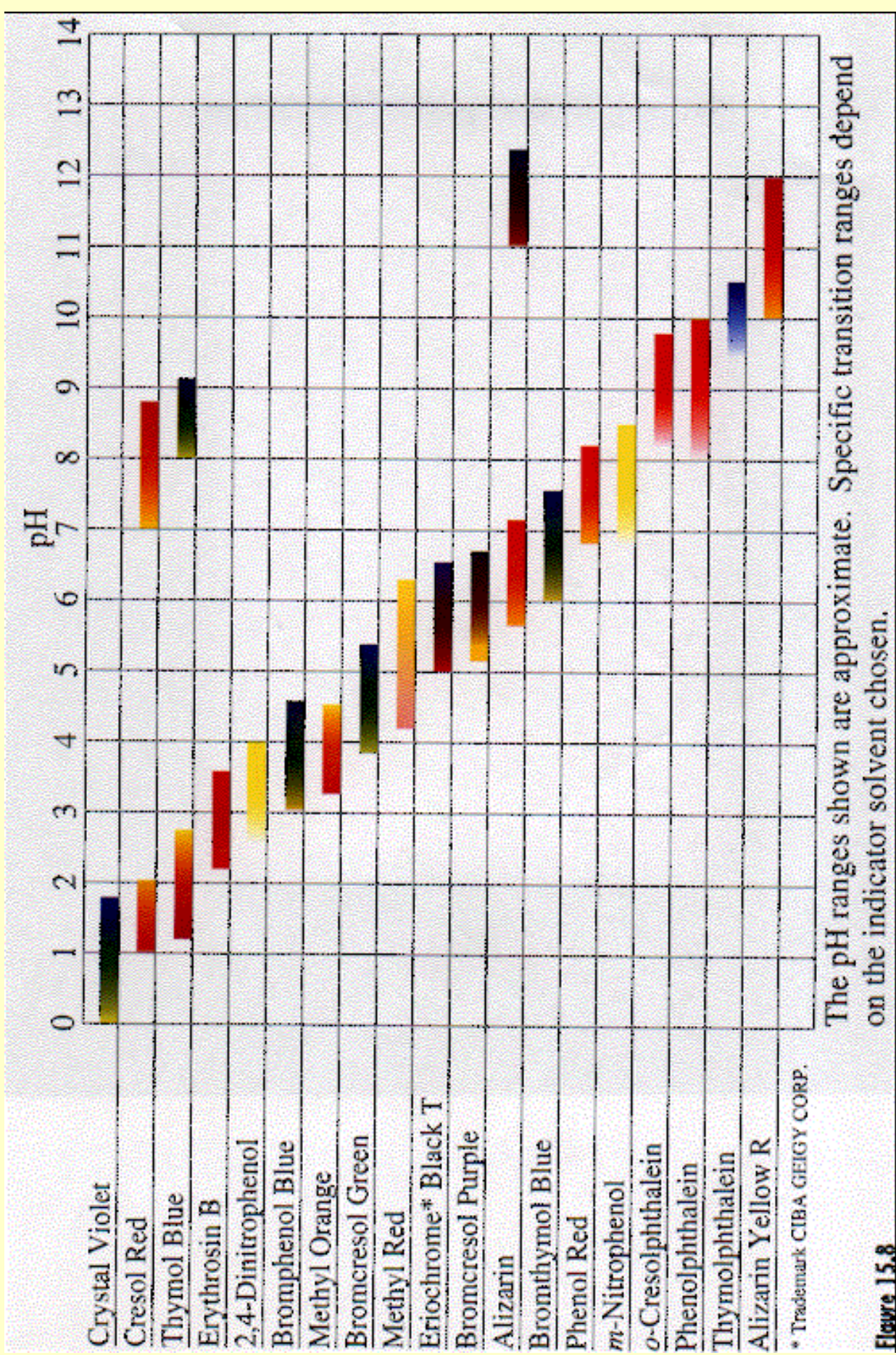
**Hasselbalch Karl Albert** (1874–1962) – dánský lékař a biochemik. Byl jedním z průkopníků pochopení acidobazické rovnováhy, spolu s Ch. Bohrem popsal vztah mezi parciálním tlakem oxidu uhličitého a vazbou kyslíku na hemoglobin. Hendersonovu rovnici pro rovnováhu složek bikarbonátového pufru převedl do logaritmického tvaru vhodného pro jednoduchý výpočet pH. Viz Hendersonova-H. rovnice





## Distribuční diagram





The pH ranges shown are approximate. Specific transition ranges depend on the indicator solvent chosen.

Figure 15.8

\* Trademark CIBA GEIGY CORP.

## Příklady barevných změn indikátorů:



HCl

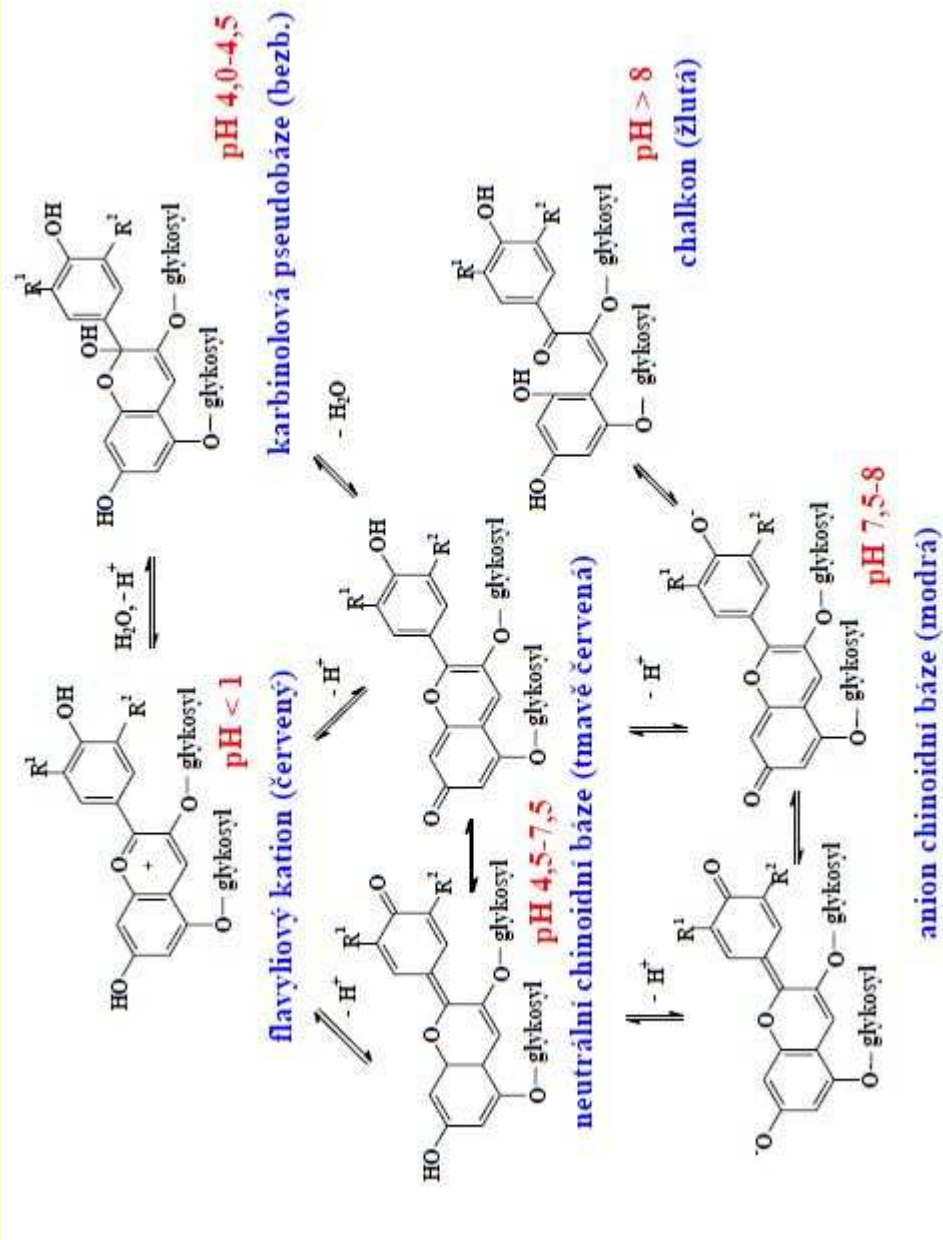


NaOH

methyloranž / methylčerveň / lakkmus / bromthymolová modř / fenolftalein

## Indikátor z červeného zelí

pH	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
	red	magenta	purple	blue	light blue	cyan	light green	green	yellow-green	yellow	orange	red-orange	orange-red	red-orange	red



## Výpočet pH pufrů – příklad 1

Jaké je pH roztoku, obsahujícího 0.50 M kyselinu octovou a 0.80 M octan sodný? Hodnota  $K_A$  octové kyseliny je  $1.8 \times 10^{-5}$ .

$$pH = pK_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

$$pK_A = -\log(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

$$[\text{báze}] = 0.80 \text{ M} \quad [\text{kyseliny}] = 0.50 \text{ M}$$

$$pH = 4.74 + \log (0.8/0.5) = 4.94$$

## Výpočet pH pufrů – příklad 2

Jak se změní pH 1 litru roztoku, obsahujícího 0.50 M kyselinu octovou a 0.50 M octan sodný, přidáme-li doň 0.010 molů HCl? Hodnota  $K_A$  octové kyseliny je  $1.8 \times 10^{-5}$

$$pH = pK_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

A. Hodnota pH před přidáním HCl:

$$pK_A = -\log(1.8 \times 10^{-5}) = 4.74$$

$$[\text{báze}] = 0.50 \text{ M} \quad [\text{kyseliny}] = 0.50 \text{ M}$$

$$pH = 4.74 + \log (0.5/0.5) = 4.74$$

## Výpočet pH pufrů – příklad 2

Jak se změní pH 1 litru roztoku, obsahujícího 0.50 M kyselinu octovou a 0.50 M octan sodný, přidáme-li doň 0.010 molů HCl? Hodnota  $K_A$  octové kyseliny je  $1.8 \times 10^{-5}$

$$pH = pK_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

### B. Hodnota pH po přídavku HCl:

Předně poklesne koncentrace  $A^-$  (část se sloučí s protony na kyselinu octovou):

$$[A^-] = 0.50 \text{ M} - 0.01 \text{ M} = 0.49 \text{ M}$$

## Výpočet pH pufrů – příklad 2

Jak se změní pH 1 litru roztoku, obsahujícího 0.50 M kyselinu octovou a 0.50 M octan sodný, přidáme-li doň 0.010 molů HCl? Hodnota  $K_A$  octové kyseliny je  $1.8 \times 10^{-5}$

$$pH = pK_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

B. Hodnota pH po přídavku HCl:

Zvýší se tudíž koncentrace kyseliny octové:

$$[\text{kyseliny}] = 0.50 \text{ M} + 0.01 \text{ M} = 0.51 \text{ M}$$

## Výpočet pH pufrů – příklad 2

Jak se změní pH 1 litru roztoku, obsahujícího 0.50 M kyselinu octovou a 0.50 M octan sodný, přidáme-li doň 0.010 molů HCl? Hodnota  $K_A$  octové kyseliny je  $1.8 \times 10^{-5}$

$$pH = pK_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

B. Hodnota pH po přídavku HCl:

$$pH (\text{finální}) = 4.74 + \log (0.49/0.51) = 4.72$$

$$pH (\text{výchozí}) = 4.74$$

Tedy pH se sníží o dvě setiny.

## Výpočet pH pufrů – příklad 3

Jaký poměr mravečnanu sodného a kyseliny mravenčí je nutný pro přípravu pufru o pH 3.85? Hodnota  $K_A$  pro kyselinu mravenčí je  $1.8 \times 10^{-4}$ .

$$pH = pK_A + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

Nejprve opět spočteme hodnotu  $pK_A$   
Logaritmováním vyjde 3.74  
Dosazením do Henderson-Hasselbachovy rovnice vyjde

$$3.85 = 3.74 + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

Half-1

## Výpočet pH pufrů – příklad 3

Jaký poměr mravečnanu sodného a kyseliny mravenčí je nutný pro přípravu pufru o pH 3.85? Hodnota  $K_A$  pro kyselinu mravenčí je  $1.8 \times 10^{-4}$ .

$$3.85 = 3.74 + \log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}])$$

$$\log ([\text{báze}]/[\text{kyseliny}]) = 0.11$$

$$[\text{báze}]/[\text{kyseliny}] = 1.3$$

Koncentrace sodné soli kyseliny mravenčí tedy musí být 1.3 x více, než kyseliny mravenčí:

Např. 0.10 M HCOOH + 0.13 M HCOONa

Half

# Ještě slíbená vsuvka o kvartování

*aneb*  
*říkanka ze 17. století o tom,*  
*kterak chtěli lotři rozpůlit*  
***dceru hostinské***  
***na dva (2) úplně stejné díly...***



# Ještě slíbená vsuvka o kvartování



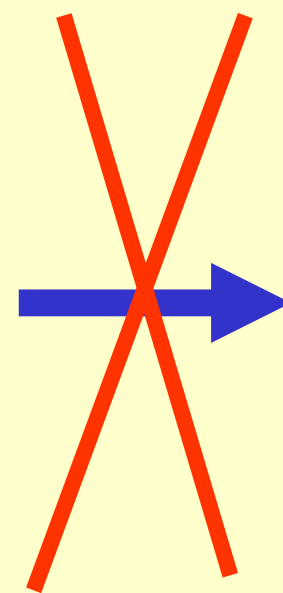
*a proč  
se jím to  
nakonec*



# Ještě slíbená vsuvka o kvartování



*nepovedlo*



# **Vyhláška Ministerstva zemědělství o odběrech a chemických rozborech vzorků hnojiv**

Příloha č. 2 k vyhlášce č. 273/1998 Sb.

Postupy laboratorního zkoušení výrobků

## **1. Úprava vzorků**

Výrobky se upravují podle požadavku na jejich zkoušení. Úprava konečného vzorku je sled pracovních postupů (**kvartování, homogenizace, mletí, prosévání**), která se musí provádět tak, aby

- a) pro konečný vzorek byla reprezentativní i ta nejmenší navážka uvedená v metodách rozboru,
- b) změna jemnosti výrobku způsobená úpravou neovlivnila rozpustnost vzorku při vyluhování.

# **QUACHA TRAINING COURSE BOOK**

## **QUALITY ASSURANCE FOR CHEMICAL ANALYSIS**

Tabulka 3.5a.

Počty primárních vzorků, odebíraných z konzervovaných výrobků

Počet plechovek, balení nebo obalů v dávce Nejmenší počet primárních vzorků

1 – 25	1
26 – 100	5
101 – 250	10
> 250	15

## **Normy, které popisují standardy jakosti v analytických laboratořích, lze rozdělit do tří hlavních skupin:**

- Normy založené na dřívějším, přepracovaném Pokynu ISO 25 (ČSN EN ISO/IEC 17 025 Všeobecné požadavky na způsobilost zkušebních a kalibračních laboratoří a ČSN EN ISO/IEC 15 189 Zdravotnické laboratoře – Zvláštní požadavky na jakost a způsobilost).
- **Série norem ČSN EN ISO 9000.**
- Zásady správné laboratorní praxe OECD

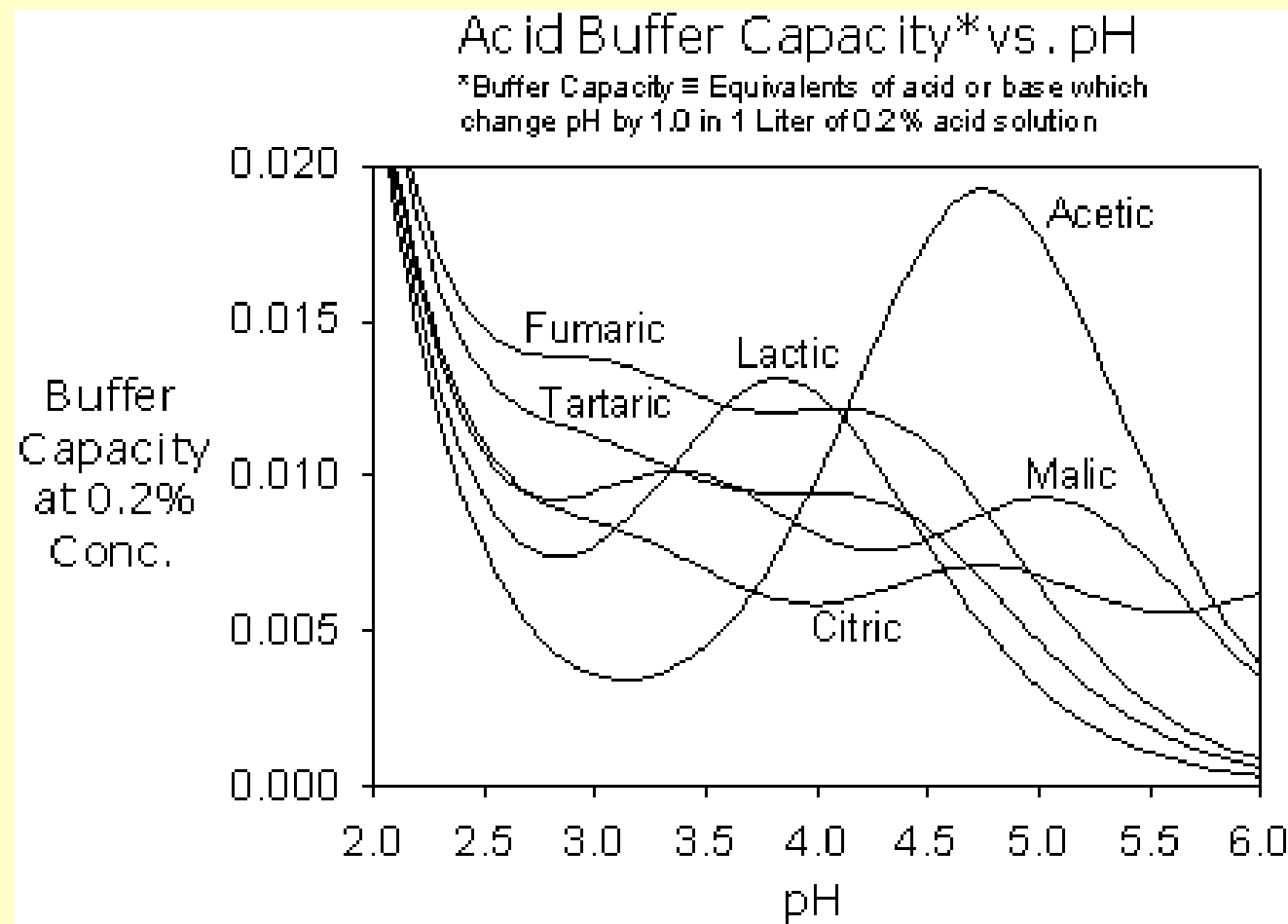
# Pufrační kapacita

Účinnost pufru je charakterizována tzv. **pufrační kapacitou  $\beta$** , která udává, jak je nutno změnit koncentraci silné kyseliny nebo zásady v roztoku, aby se uskutečnila určitá změna pH. Pro kyselý pufr:

$$\beta = \frac{d \text{ [báze]}}{d \text{ [pH]}}$$

Čím více báze je třeba přidat, tím lepší je pufr.

## Příklady pufračních kapacit



## Příklady pufrů

Pufry jsou obvykle směsi slabých kyselin a jejich solí, nebo směsi slabých bazí a jejich solí.

Nejpoužívanější pufry v biologii jsou acetátový, fosfátový, citrátový, a dále pufry komerčně připravované ze složitějších organických látek, popř. jejich směsí (tris).

Příklad:

tris(hydroxymethyl)aminometan.HCl; Tris.HCl;  $pK_A = 8.1$   
Má použití v rozmezí pH 7 až 9.

Další příklady: HEPES, PIPES, ...

Common Name	pK <sub>a</sub>	Buffer Range	Temp Effect (pH / °C)**	Mol. Wt	Full Compound Name
	a <sub>25°</sub> C			w/e/g/h/t	
TAPS	8.43	7.7 – 9.1	-0.018	243.3	3-{{[tris(hydroxymethyl)methyl]amino}propanesulfonic acid}
Bicine	8.35	7.6 – 9.0	-0.018	163.2	N,N-bis(2-hydroxyethyl)glycine
Tris	8.06	7.5 – 9.0	-0.028	121.14	tris(hydroxymethyl)methylamine
Tricine	8.05	7.4 – 8.8	-0.021	179.2	N-tris(hydroxymethyl)methylglycine
HEPES	7.48	6.8 – 8.2	-0.014	238.3	4-2-hydroxyethyl-1-piperazineethanesulfonic acid
TES	7.40	6.8 – 8.2	-0.020	229.20	2-{{[tris(hydroxymethyl)methyl]amino}ethanesulfonic acid}
MOPS	7.20	6.5 – 7.9	-0.015	209.3	3-(N-morpholino)propanesulfonic acid
PIPES	6.76	6.1 – 7.5	-0.008	302.4	piperazine-N,N'-bis(2-ethanesulfonic acid)
Cacodylate	6.27	5.0 – 7.4		138.0	dimethyl arsenate
MES	6.15	6.1 – 7.5	-0.011	195.2	2-(N-morpholino)ethanesulfonic acid
Acetate	4.76	3.8 – 5.8		59.04	—

### Citric acid-phosphate buffer

Make up 0.1M citric acid and 0.2M phosphate solutions then mix as follows:

Citric acid-phosphate buffers		
pH	0.2M Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> /ml	0.1M Citric Acid /ml
3.0	20.55	79.45
4.0	38.55	61.45
5.0	51.50	48.50
6.0	63.15	36.85
7.0	82.35	17.65
8.0	97.25	2.75

*Příklad návodu na přípravu pufru*

## Příklady pufrů

Pro každou oblast pH je možné připravit vhodný pufr.

Tzv. **univerzální pufr** pufruje v celé oblasti pH (*reálně 1-12*)

Složení pufru **Britton-Robinson** (**používá se občas v chemii**):

*0.1 M boric acid*

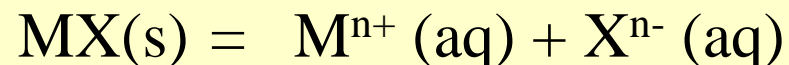
*0.1 M acetic acid*

*0.1 M phosphoric acid*

*adjusted to pH 5.0 with 0.5 M NaOH*

# Omezeně rozpustné soli

Roztoky většiny solí ve vodě neobsahují molekuly, ale hydratované ionty (výjimky např.  $\text{CdSO}_4$ ,  $\text{HgCl}_2$ ):



Rovnováha je popisována rovnovážnou konstantou:

$$K = [\text{Ag}^+].[\text{Cl}^-]/[\text{AgCl}]$$

Nebot' je koncentrace  $\text{AgCl}$  konstantní, nezahrnuje se do rovnice a veličina

$K_s = [\text{Ag}^+].[\text{Cl}^-]$  se nazývá „součin rozpustnosti“.

dusičnany	všechny jsou rozpustné
všechny chloridy mimo Ag, Hg, Pb	jsou rozpustné
všechny sírany mimo Ca,Sr,Ba,Hg,Hg <sub>2</sub> ,Pb,Ag	jsou rozpustné
hydroxidy mimo alkal.kovů, Sr a Ba(OH) <sub>2</sub>	jsou nerozpustné
uhličitany mimo alk.kovy	jsou nerozpustné
sulfidy mimo alkal.kovy,alkal.zeminy a amonné sulfidy	jsou nerozpustné



Z roztoku dusičnanu stříbrného lze snadno získat kovové stříbro např. vložením měděné tyčinky

Dusičnan stříbrný  $\text{AgNO}_3$   
dobře rozpustný  
„*lapis infernalis*“  
leptavé účinky  
vypalování bradavic



# Omezeně rozpustné soli – příklad 1

Molární koncentrace  $\text{Ag}^+$  a  $\text{Cl}^-$  v nasyceném roztoku  $\text{AgCl}$  je  $1.25 \times 10^{-5}\text{M}$ . Jaký je součin rozpustnosti  $\text{AgCl}$  ?

$$K_s = [\text{Ag}^+].[\text{Cl}^-]$$

$$K_s = (1.25 \times 10^{-5}).(1.25 \times 10^{-5}) = 1.56 \times 10^{-10}$$

Součin rozpustnosti chloridu stříbrného je  $1.56 \times 10^{-10}$

.....  
Pro  $\text{CaF}_2$  ale platí, že  $K_s = [\text{Ca}^{2+}].[\text{F}^-]^2$   
a dále je nutno si při výpočtu uvědomit, že  $[\text{F}^-] = 2 [\text{Ca}^{2+}]$

## Omezeně rozpustné soli – příklad 2

$K_s$  pro  $\text{PbSO}_4$  je  $1.6 \times 10^{-8}$ . Kolik gramů  $\text{PbSO}_4$  se rozpustí v litru vody?

Molární rozpustnost  $[\text{Pb}^{2+}] = [\text{SO}_4^{2-}] = x$

$$K_s = (x^2) = 1.6 \times 10^{-8} ; x = 1.3 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$M_w$   $\text{PbSO}_4$  je cca 303

po přepočtu  $x = 3.9 \times 10^{-2} \text{ g/L}$

Příklady málo rozpustných solí:

Sloučenina

pK<sub>S</sub>

K<sub>S</sub>

HgS

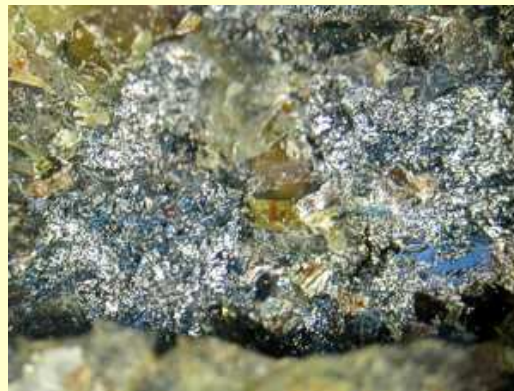
51,8

1,58.10<sup>-52</sup>

Ag<sub>2</sub>S

49,2

6,31.10<sup>-50</sup>



*vlevo rumělka  
vpravo akantit*

$$pK_S = - \log K_S$$

Příklady málo rozpustných solí:

Sloučenina

pK<sub>S</sub>

K<sub>S</sub>



39,43

$3,75 \cdot 10^{-40}$



9,96

$1,10 \cdot 10^{-10}$



*L limonit  
P baryt*

$$\text{pK}_S = -\log K_S$$

Příklady málo rozpustných solí:

Sloučenina

pK<sub>S</sub>

K<sub>S</sub>

Cu<sub>2</sub>S

47,6

2,51.10<sup>-48</sup>

Co(OH)<sub>3</sub>

40,5

3,16.10<sup>-41</sup>

CdS

26,1

7,94.10<sup>-27</sup>

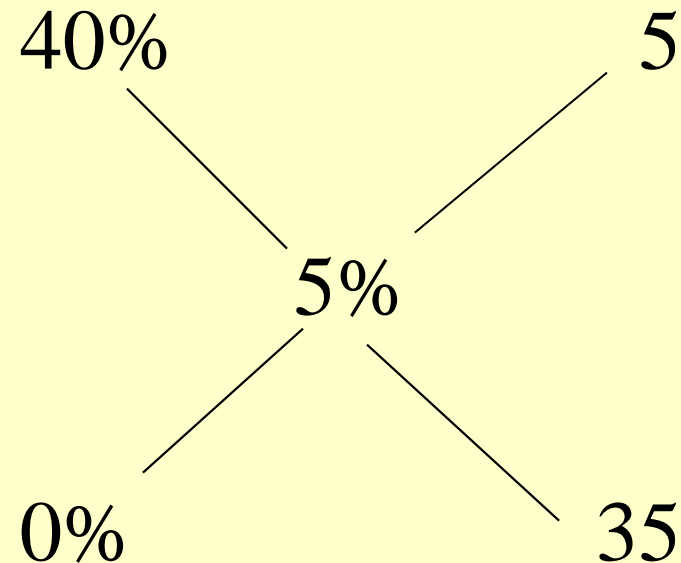


*L* chalkocit  
*P* greenockit

$$pK_S = - \log K_S$$

# Ředění roztoků – směšovací pravidlo

(Připomínka: připravte ze 40% roztoku NaCl 5% roztok.)



(5 dílů 40% roztoku smícháme s 35 díly vody.)

Tento materiál je určen pouze pro výuku studentů.

This presentation has been scheduled for educational purposes only.

Pokud má někdo dojem, že použité obrázky (jiné než moje vlastní) jsou kryty copyrightem, nechť mi dá vědět.

If somebody believes, that pictures or figures in this presentation are covered by copyright, please let me know.

Jiří Gabriel ([gabriel@biomed.cas.cz](mailto:gabriel@biomed.cas.cz))