

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования

«Дальневосточный федеральный университет» (ДВФУ)

ИНЖЕНЕРНАЯ ШКОЛА

«СОГЛАСОВАНО» Инженерная школа Руководитель ОП	«УТВЕРЖДАЮ» Заведующий кафедрой транспортных машин и транспортно-технологических процессов
Тунгусова Е.В.	Угай С. М
«	(подпись) (Ф.И.О. зав. каф.) «»2018 г.
	ІМА УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ «ХИМИЯ»
Направление подготовки 23.03	3.01 Технология транспортных процессов
Профиль «Организация перевозок	и управление на автомобильном транспорте»
Форма	подготовки очная
курс1 семестр1 лекции _18_ час. практические занятия 18 час. практические занятия 18 час. в том числе с использованием МАО лек. 6 /пр. в том числе, в электронной форме лек /пр. всего часов аудиторной нагрузки 54 час. в том числе с использованием МАО 12 час. в том числе, в электронной форме 0 час. в том числе контролируемая самостоятельная раб самостоятельная работа 54 час. в том числе на подготовку к экзамену час. в том числе на подготовку к экзамену час. контрольные работы (количество) не предусмотрены курсовая работа /курсовой проект не предусмотрен зачет 1 семестр экзамен семестр	/ <u>лаб.</u> час.
Рабочая программа составлена в соответстви образования ДВФУ, утвержденного приказом рег	и с требованиями образовательного стандарта высшего ктора от 19 апреля 2016 г
Рабочая программа обсуждена на заседании кафедры о протокол № 15 от «06» июля 2018 г.	бщей, неорганической и элементоорганической химии ШЕН,
•	ентоорганической химиик.х.н., доцент Капустина А.А ст. преподаватель Ткачева М.В.

Оборотная сторона титульного листа РПУД

Протокол от «»	20г. N	<u></u>
Заведующий кафедрой		
	(подпись)	(И.О. Фамилия)
П. Рабочая ппогпамма	а пересмотрена на заседании	і кафелры:
	20г.	
Заведующий кафедрой		
	(подпись)	(И.О. Фамилия)

ABSTRACT

Bachelor's degree in 23.03.01 Transport Process Technology

Study profile "Organization of transportation and management on transport (automotive)"

Course title: Chemistry

Basic part of Block, 3 credits Instructor: Tkacheva M. V.

At the beginning of the course a student should be able to use mathematics, chemistry and physics knowledge in the size of school program.

Learning outcomes: GPC-3 the ability to apply the system of fundamental knowledge (mathematics, natural sciences, engineering and economic) for the identification, formulation and solution of technical and technological problems in the field of technology, organization, planning and management of the technical and commercial operation of transport systems.

Course description: the doctrine of the structure of matter and the periodicity of the properties of chemical elements and their compounds; elements of chemical thermodynamics and kinetics; chemical systems: solutions, dispersion systems, electrochemical systems, catalysts and catalyst systems.

Main course literature:

- 1. Glinka, N.L. Obchsaya himiya [General Chemistry: textbook for non-chemical specialties universities] Moscow: KnoRus, 2012. 749 p. (rus) Access: http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:667020&theme=FEFU
- 2. Glinka, N.L. Zadachi i upragneniya po obchsey himii [Tasks and exercises in general chemistry: textbook for non-chemical specialties universities / N.L. Glinka; ed. V.A. Rabinovich, J.M. Rubina]. Moscow: KnoRus, 2014. 240 p. (rus) Access: https://lib.dvfu.ru:8443/lib/item?id=chamo:729121&theme=FEFU
- 3. Korovin, N.V. Obchsaya himiya. Teoriya i problemi [General chemistry. Theory and problems] SPb.: Lan', 2014. 491 p. (rus) Access: http://e.lanbook.com/books/element.php?pl1_id=51723
- 4. Volkhin, V.V. Obchsaya himiya [General chemistry. Basic course: a textbook for high schools in the field of engineering and technology]. SPb.: Lan, 2008. 464 p. (rus) Access: http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:281662&theme=FEFU

Form of final knowledge control: credit.

АННОТАЦИЯ

Дисциплина разработана для студентов направления 23.03.01 Технология транспортных процессов, профиль «Организация перевозок и управление на автомобильном транспорте».

Основой для изучения дисциплины «Химия» является курс химии средней школы, а также некоторые разделы курса физики и математики средней школы.

Освоение дисциплины «Химия» связано и является базовым в целом ряде вопросов при изучении дисциплин: физика, материаловедение, безопасность жизнедеятельности, дисциплины профильной направленности.

Дисциплина реализуется на I курсе, в течение 1 семестра. Общая трудоемкость освоения дисциплины составляет 3 зачетных единицы, 108 часов. Учебным планом предусмотрены лекционные занятия (18 часов, из них 6 часов в интерактивной форме), практические занятия (18 часов, из них 6 часов в интерактивной форме), лабораторные работы (18 часов), самостоятельная работа студентов (54 часа). Часы на КСР учебным планом не предусмотрены. Форма промежуточного контроля – зачет.

Цель: подготовка студентов к использованию знания о химических процессах и явлениях для решения задач, возникающих при выполнении профессиональной деятельности.

Задачи:

- формирование у студентов знаний о законах развития материального мира, о химической форме движения материи, о взаимосвязи строения и свойств вещества;
- формирование химических, а также обще-познавательных умений как для решения научно-технических задач в профессиональной деятельности, так и для фундаментальной подготовки и самосовершенствования специалиста;
- формирование естественнонаучного мировоззрения, навыков экологической грамотности и системного видения окружающего мира.

Для успешного усвоения дисциплины у студентов должны быть сформированы следующие предварительные компетенции:

- уверенное владение химическим языком;
- умение писать формулы химических соединений и уравнения химических реакций;
- способность объяснять генетическую связь между классами химических соединений;
- способность объяснить взаимосвязь между составом, строением, свойствами и применением химических соединений.

В результате изучения данной дисциплины у студентов формируются следующие общепрофессиональные компетенции:

Код и формулировка компетенции	Этапы формирования компетенции			
ОПК-3 способность применять систему фундаментальных знаний (математических, естественнонаучных,	Знает	 основные закономерности протекания химических реакций, особенности и свойства основных химических систем; способы решения расчетных химических задач; основные законы химии в профессиональной деятельности; 		
инженерных и экономических) для идентификации, формулирования и решения технических и технологических проблем в области	Умеет	- применять основные законы химии в профессиональной деятельности; - осуществлять выбор оптимальной модели химического процесса с учетом реальной практической ситуации;		
технологии, организации, планирования и управления технической и коммерческой эксплуатацией транспортных систем	Владеет	- навыками решения химических задач и применения их в профессиональной деятельности.		

Для формирования вышеуказанных компетенций в рамках дисциплины «Химия» применяются следующие методы активного/ интерактивного обучения: лекции-беседы, лекции с разбором конкретных ситуаций, практические работы с использованием метода групповой дискуссии.

І. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ТЕОРЕТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ КУРСА

Раздел 1. Атомно-молекулярное учение (2 час.) Тема1. Основные понятия и законы химии (2 час.)

Основные положения атомно-молекулярного учения. Основные стехиометрические и газовые законы. Понятие эквивалента. Закон эквивалентов и его практическое использование.

Раздел 2. Уровни организации вещества (3 час.)

Тема 1. Строение атома и периодический закон Д.И. Менделеева (2 час.),

с использованием метода активного обучения – лекция – беседа (2 часа).

Квантово-механическая модель строения атома. Квантовые числа и типы электронных орбиталей. Электронные конфигурации атомов.

Периодический закон и периодическая система элементов Д.И. Менделеева.

Тема 2. Химическая связь (1 час.)

Виды и характеристики химической связи. Свойства соединений различных типов связей. Межмолекулярное взаимодействие. Химическая связь и структура твердых тел.

Раздел 3. Закономерности протекания процессов (5 час.)

Тема 1. Химическая термодинамика, энергетика процесса (2 час.), с использованием метода активного обучения — лекция с разбором конкретных ситуаций (2 час.)

Основные понятия и определения химической термодинамики. Первое начало термодинамики и его применение к химическим системам. Энтальпия, термохимические законы и термохимические расчеты. Законы Гесса и Ломоносова-Лавуазье-Лапласа. Второе начало термодинамики. Энтропия и третье начало термодинамики. Энергия Гиббса и критерии самопроизвольного протекания процессов.

Тема 2. Скорость химических процессов и химическое равновесие (3 час.)

Понятие о скорости и механизме химической реакции. Закон действующих масс. Порядок и молекулярность реакции. Кинетические уравнения реакций с целочисленными кинетическими порядками. Влияние температуры на скорость реакции. Энергия активации. Катализ и каталитические реакции.

Химическое равновесие. Термодинамическое и кинетическое условия равновесия. Способы выражения констант химического равновесия и взаимосвязь между ними. Факторы, влияющие на сдвиг химического равновесия. Термодинамическое обоснование принципа Ле-Шателье.

Раздел 4. Химические системы (5 час.)

Тема 1. Общие свойства растворов (2 час.), с использованием метода активного обучения – лекция – беседа (2 часа).

Основные понятия и определения. Гомогенные и гетерогенные системы.

Жидкие системы. Термодинамика процесса растворения. Способы выражения количественного состава растворов. Коллигативные свойства растворов.

Тема 2. Основные виды равновесий в водных растворах электролитов (3 час.)

Протолитическое равновесие в водных растворах слабых электролитов. Сильные и слабые электролиты, степень и константа диссоциации, их взаимосвязь. Ионное произведение воды, водородный и гидроксильный показатели. Совмещенные протолитические равновесия.

Гетерогенное равновесие в водных растворах малорастворимых электролитов. Понятие растворимости и константа растворимости их количественное соотношение. Условия образования и растворения осадка. Совмещенные гетерогенные равновесия.

Лигандо-обменное равновесие в водных растворах, содержащих комплексные ионы. Константы устойчивости и нестойкости комплексных ионов. Факторы, влияющие на прочность и состав комплексных соединений.

Окислительно-восстановительные равновесия.

Совмещенные равновесия разных типов. Константа совмещенного равновесия.

Раздел 5. Электрохимические системы (3 час.)

Тема 1. Электродные процессы и электродвижущие силы. Химические источники электрической энергии. Процессы электролиза, их характеристики (2 час.)

Окислительно-восстановительные процессы. Электрохимические процессы. Электродный потенциал и уравнение Нернста. Химические источники тока, гальванические элементы. Процессы электролиза растворов и расплавов, последовательность электродных реакций.

Тема 2. Металлы, коррозия и способы защиты металлов от разрушений. (1 час)

Общие свойства металлов. Коррозия, виды коррозионных разрушений и основные характеристики коррозионных процессов. Химическая коррозия. Электрохимическая коррозия, её особенности. Способы защиты металлов от коррозии.

II. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ КУРСА

Лабораторные работы (18 час.)

Лабораторная работа №1. Классы неорганических соединений (2 час.)

Рассматриваются способы получения и свойства оксидов, оснований, кислот и солей.

Лабораторная работа №2. Определение молярной массы эквивалента металла (2 час.)

Экспериментальным путём определяется молярная масса эквивалента

неизвестного металла и устанавливается металл.

Лабораторная работа №3. Определение теплового эффекта химической реакции (2 час.)

Экспериментальным путем с помощью калориметра устанавливается энтальпия реакции нейтрализации.

Лабораторная работа №4. Химическая кинетика. (2 час.)

Экспериментально определяется скорость реакции и устанавливается зависимость скорости реакций от концентрации реагирующих веществ и от температуры.

Лабораторная работа №5. Химическое равновесие (2 час.)

Рассматривается подчинение равновесных систем принципу Ле-Шателье.

Лабораторная работа №6 Равновесие в водных растворах электролитов. (2 час.)

Изучаются совмещенные равновесия разных типов в водных растворах электролитов.

Лабораторная работа №7. Коллоидные системы. (2 час.)

Рассматриваются основные методы получения коллоидных систем, изучаются их свойства.

Лабораторная работа №8. Электрохимические процессы (2 час.)

Рассматриваются процессы взаимопревращения химической и электрической энергии.

Лабораторная работа №9. Коррозия металлов (2 час.)

Изучаются процессы коррозионного разрушения металлов, а также основные методы защиты металлов от коррозии.

Практические занятия (18 час.)

Занятие 1. Основы атомно-молекулярного учения. (2 час.)

1.Основные понятия и законы химии в свете атомно-молекулярного учения.

Занятие 2. Строение атома и периодический закон Д.И. Менделеева (2 час.)

- 1.Основные положения квантовой механики, принципы квантования энергии. Порядок распределения электронов в многоэлектронных атомах.
- 2.Взаимосвязь между строением атома элемента, положением его в Периодической системе Д.И. Менделеева и свойствами элемента.
- 3. Межмолекулярные взаимодействия.

Занятие 3. Основные термодинамические закономерности протекания химических процессов (2 час.), с использованием метода активного обучения – групповая дискуссия (2 час.).

- 1.Основные термодинамические функции состояния: обозначение, физический смысл, способы расчета.
- 2.Основные законы термодинамики: формулировки, математические выражения, применимость к различным системам.
- 3. Критерии самопроизвольного протекания процессов в различных термодинамических системах.

Занятие 4. Основные кинетические закономерности протекания химических процессов (2 час.)

- 1. Средняя и истинная скорости химической реакции.
- 2. Факторы, влияющие на скорость гомогенных и гетерогенных химических реакций.

Занятие 5. Химическое равновесие (2 час.)

- 1. Термодинамическое и кинетическое условия равновесия. Способы выражения констант химического равновесия и взаимосвязь между ними.
- 2.Взаимосвязь константы химического равновесия и свободной энергии Гиббса.
- 3. Факторы, влияющие на сдвиг химического равновесия. Принцип Ле-Шателье.

Занятие 6. Совмещенные равновесия разных типов в водных растворах электролитов (2 час.), с использованием метода активного обучения – групповая дискуссия (2 час.)

- 1.Основные виды изолированных равновесий в водных растворах электролитов. Константы равновесия.
- 2.Совмещенные равновесия одного типа. Общая константа совмещенных равновесий одного типа и определение направления процесса.
- 3.Совмещенные равновесия разных типов. Общая константа совмещенных равновесий разного типа и определение направления процесса.

Занятие 7. Свойства растворов (2 час.)

- 1.Классификация растворов. Способы выражения состава растворов.
- 2. Коллигативные свойства растворов неэлектролитов и электролитов. Их практическое использование.

Занятие 8, 9. Электрохимические процессы (4 час.), с использованием метода активного обучения – групповая дискуссия (2 час.)

- 1.Электрохимия как наука, изучающая взаимопревращения химической и электрической энергии. Основное уравнение взаимосвязи химической и электрической энергии. Принципиальное устройство электрохимических систем.
- 2.Химические источники тока, устройство, принцип действия, ЭДС. Процесс электролиза, последовательность электродных реакций.

3. Коррозия металлов. Виды коррозионных разрушений, виды коррозионных сред и типы коррозионных процессов. Скорость коррозионного разрушения и факторы, влияющие на нее. Способы защиты металлов от коррозии.

III. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ ОБУЧАЮЩИХСЯ

Учебно-методическое обеспечение самостоятельной работы обучающихся по дисциплине «Химия» представлено в Приложении 1 и включает в себя:

план-график выполнения самостоятельной работы по дисциплине, в том числе примерные нормы времени на выполнение по каждому заданию;

характеристика заданий для самостоятельной работы обучающихся и методические рекомендации по их выполнению;

требования к представлению и оформлению результатов самостоятельной работы;

критерии оценки выполнения самостоятельной работы.

IV. КОНТРОЛЬ ДОСТИЖЕНИЯ ЦЕЛЕЙ КУРСА

No	Контролиру емые модули	фор	цы и этапы мирования мпетенций	Оценочные средства	
п/п	дисциплины			текущий контроль	промежуточная аттестация
			знает:	собеседование (УО-1);	экз. вопросы №
				тест (ПР-1)	1
	Атомно-		умеет:	разноуровневые	типовые задания
1	молекулярно	ОПК-3		задачи и задания	№ 1
	е учение			(ПР-11)	
			владеет:	лабораторная работа	
				(ПР-6)	
			знает:	собеседование (УО-1);	экз. вопросы №
				тест (ПР-1)	2, 3, 4, 5
	Уровни		умеет:	конспект (ПР-7);	типовые задания
2	организации	ОПК-3		разноуровневые	№ 1, 2, 3, 4
	вещества	OTIK 3		задачи и задания	
	вещества			(ПР-11)	
			владеет:	лабораторная работа	
				(IIP-6)	
	Закономерно		знает:	собеседование (УО-1);	экз. вопросы №
	сти			тест (ПР-1)	6, 7, 8
3	протекания	ОПК-3	умеет:	тест (ПР-1);	типовые задания
	реакции			разноуровневые	№ 6
	Решиции			задачи и задания	

				(ПР-11)	
			владеет:	лабораторная работа (ПР-6)	
			знает:	собеседование (УО-1);	экз. вопросы №
				тест (ПР-1)	5, 9, 10, 11, 12
			умеет:	конспект (ПР-7);	типовые задания
4	Химические	ОПК-3		разноуровневые	№ 5, 7
4	системы	OHK-3		задачи и задания	
				(IIP-11)	
			владеет:	лабораторная работа	
				(IIP-6)	
			знает:	собеседование (УО-1);	экз. вопросы №
				тест (ПР-1)	13, 14, 15, 16, 17
	Электрохими		умеет:	разноуровневые	типовые задания
5	ческие	ОПК-3		задачи и задания	№ 8, 9
	системы			(IIP-11)	
			владеет:	лабораторная работа	
				(IIP-6)	

Типовые контрольные задания, методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений и навыков и (или) опыта деятельности, а также критерии и показатели, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и характеризующие этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы, представлены в Приложении 2.

V. СПИСОК УЧЕБНОЙ ЛИТЕРАТУРЫ И ИНФОРМАЦИОННО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

Основная литература

- 1. Глинка, Н.Л. Общая химия: учебное пособие для нехимических специальностей вузов/ Н.Л. Глинка. М.: КноРус, 2012. 749с. http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:667020&theme=FEFU
- 2. Глинка, Н.Л. Задачи и упражнения по общей химии: учебное пособие для нехимических специальностей вузов/ Н.Л. Глинка; под ред. В.А. Рабиновича, Х.М. Рубиной. М.: КноРус, 2014. 240с. https://lib.dvfu.ru:8443/lib/item?id=chamo:729121&theme=FEFU
- 3. Общая химия. Теория и задачи / Н.В. Коровин, Н.В. Кулешов, О.Н. Гончарук, В.К. Камышова. СПб.: Лань, 2014.— 491 с. http://e.lanbook.com/books/element.php?pl1_id=51723
- 4. Вольхин, В.В. Общая химия. Основной курс: учебное пособие для вузов в области техники и технологии/ В.В. Вольхин. СПб.: Лань, 2008. 464c. http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:281662&theme=FEFU

Дополнительная литература

- 1. Угай, Я.А. Общая и неорганическая химия: учебник для вузов/ Я.А. Угай. М.: Высшая школа, 2007. 527 с. http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:353896&theme=FEFU
- 2. Вольхин, В.В. Общая химия. Специальный курс: учебное пособие для вузов в области техники и технологии/ В.В. Вольхин. СПб.: Лань, 2008. 440c. http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:281661&theme=FEFU
- 3. Вольхин, В.В. Общая химия. Избранные главы: учебное пособие для вузов в области техники и технологии/ В.В. Вольхин. СПб.: Лань, 2008. 378c. http://lib.dvfu.ru:8080/lib/item?id=chamo:281664&theme=FEFU
- 4. Гельфман, М.И. Химия / М.И. Гельфман, В.П. Юстратов. СПб.: Лань, 2008.— 472 с. http://e.lanbook.com/books/element.php?pl1_id=4030
- 5. Ахметов, Н.С. Общая и неорганическая химия / Н.С. Ахметов. СПб.: Лань, 2014.— 744 с. http://e.lanbook.com/books/element.php?pl1_id=50684
- 6. Краткий справочник физико-химических величин /Под ред. Равделя А.А. и Пономаревой А.М. СПб.: Специальная литература,1999. 232с. https://lib.dvfu.ru:8443/lib/item?id=chamo:363942&theme=FEFU
- 7. Лурье, Ю.Ю. Справочник по аналитической химии / Ю.Ю. Лурье. М.: Химия, 1989. 448 с. https://lib.dvfu.ru:8443/lib/item?id=chamo:720634&theme=FEFU

Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»

- 1. http://e.lanbook.com/
- 2. http://www.studentlibrary.ru/
- 3. http://znanium.com/
- 4. http://www.nelbook.ru/
- 5. база данных о веществах и их свойствах http://www.chemspider.com/
- 6. база данных о веществах и их свойствах http://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/
 - 7. поисковая система печатных материалов http://www.scopus.com

Перечень информационных технологий и программного обеспечения

Для данного курса создан ЭУК в интегрированной платформе электронного обучения Blackboard ДВФУ; идентификатор курса FU-507106-190700.62-H-01: Химия.

VI. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ

Основной вид деятельности студентов — самостоятельная работа над учебным материалом. Она слагается из следующих элементов: изучение материала по учебникам и учебным пособиям, выполнение лабораторного практикума; выполнение индивидуальных заданий; посещение лекций, консультаций; сдача зачета по курсу.

1. Изучать курс химии рекомендуется по темам, предварительно ознакомившись с содержанием каждой из них по программе (расположение материала курса в программе не всегда совпадает с расположением его в учебнике).

Лекционные занятия предназначены для обсуждения наиболее важных тем, вызывающих затруднения при самостоятельном изучении учебного материала. Они помогают наметить план самостоятельного изучения дисциплины, определяют темы, на которые необходимо обратить особое внимание. Проработку лекций, безусловно, необходимо совмещать с изучением теоретического материала по учебникам и учебным пособиям. Чтобы лучше запомнить и усвоить изучаемый материал, следует составлять краткий конспект, содержащий формулировки законов и основных понятий химии, значения новых незнакомых терминов и названий, формулы и уравнения реакций, математические зависимости и их выводы и т.д. Если есть возможность систематизировать материал, составьте графики, схемы, таблицы. Они значительно облегчают запоминание и уменьшают объем конспектируемого материала. Краткий конспект курса будет полезен при повторении материала в период подготовки к зачету.

2. Перед практическим занятием следует изучить конспект лекции и рекомендованную преподавателем литературу, обращая внимание на практическое применение теории и на методику решения типовых обучающих задач по соответствующим разделам изучаемой темы. Решение задач — лучший способ прочного усвоения и закрепления теоретического материала. На практическом занятии главное — уяснить связь решаемых задач с теоретическими положениями. При решении предложенной задачи нужно стремиться не только получить правильный ответ, но и усвоить общий метод решения подобных задач. Для ведения записей на практических занятиях обычно заводят отдельную тетрадь.

При выполнении индивидуальных заданий, решение задач и ответы на теоретические вопросы должны быть коротко, но четко обоснованы, за исключением тех случаев, когда по самому существу вопроса такая

мотивировка не требуется, например, когда нужно составить электронную формулу, написать уравнение реакции и т.п.

При выполнении письменных работ необходимо соблюдать следующие правила:

- работу следует выполнять аккуратно, оставляя поля для замечаний рецензента;
- условия задач своего варианта переписывать полностью;
- при решении для всех полученных числовых значений должна быть приведена их размерность;
- подробно изложить ход решения с математическими преобразованиями;
- используемые формулы должны сопровождаться пояснениями.

Если работа не зачтена, ее надо выполнить повторно с учетом замечаний преподавателя и представить вместе с предыдущей работой; исправления следует выполнять в конце работы, а не в рецензированном тексте.

3. Целью лабораторных работ по дисциплине является сознательное и глубокое усвоение важнейших положений программы курса общей химии, приобретение навыков обращения с химической посудой, реагентами и проведения определенных химических исследований при соблюдении требований техники безопасности, выполнения расчётов по приведенным в методическом указании уравнениям и написания уравнений химических реакций.

При подготовке к лабораторным занятиям студент должен:

- изучить теорию по теме лабораторной работы, используя конспект лекций и рекомендуемую литературу;
- получить допуск к работе в лаборатории, ознакомившись с инструкцией по технике безопасности на кафедре;
- ознакомиться с контрольными вопросами к лабораторной работе и быть готовым ответить на них во время допуска к выполнению работы;
- составить план выполнения опытов с учётом правил техники безопасности;
- оформить отчет о выполненной работе (Отчет выполняется отдельно по каждой лабораторной работе. В отчете, как правило, должны быть следующие разделы: цель выполнения работы; краткая теоретическая часть; экспериментальная часть; необходимые расчёты, уравнения реакций; выводы);
- защитить итоги работы.
- 4. Если у студента возникают затруднения при изучении курса следует обращаться за консультацией к ведущему преподавателю.

5. К сдаче зачета допускаются студенты, которые выполнили индивидуальные задания по основным разделам курса, выполнили и защитили отчёты по лабораторному практикуму.

VII. МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

- 1. Специализированные лаборатории по химии, оснащенные системой вентиляции, лабораторной мебелью и приборами, необходимыми для выполнения лабораторных работ.
- 2. Наборы материалов и реактивов необходимых для выполнения лабораторных работ.
- 3. Лабораторная посуда для проведения опытов: различные пробирки, колбы, пипетки аналитические, бюретки и т.д.



МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Дальневосточный федеральный университет»

(ДВФУ)

ИНЖЕНЕРНАЯ ШКОЛА

УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ ОБУЧАЮЩИХСЯ

по дисциплине «Химия»

Направление подготовки 23.03.01 «Технология транспортных процессов»

Профиль «Организация перевозок и управление на автомобильном транспорте»

Форма подготовки очная

Владивосток 2018

План-график выполнения самостоятельной работы по дисциплине «Химия»

№ п/п	Дата/сроки выполнения	Вид самостоятельной работы	Примерные нормы времени на выполнение	Формы контроля
1	2-3 недели	Индивидуальное домашнее задание по теме «Основные понятия и законы химии»	2 час.	устный опрос (УО-1), письменная работа (ПР-11)
2	4-6 неделя	Составление конспекта по теме «Химическая связь»	2 час.	конспект (ПР-7)
3	7-9 неделя	Индивидуальное домашнее задание по теме «Основные термодинамические и кинетические закономерности протекания химических реакций»	6 час.	письменная работа (ПР-11)
4	10-11 неделя	Изучение новой темы «Коллигативные свойства растворов» и составление конспекта	2 час.	конспект (ПР-7), устный опрос (УО-1)
5	12-15неделя	Индивидуальное домашнее задание по теме «Растворы»	3 час.	письменная работа (ПР-11)
6	16-18 неделя	Индивидуальное домашнее задание по теме «Электрохимические процессы»	3 час.	собеседование (УО-1) или письменная работа (ПР-11)
7	1-18 неделя	Подготовка к практическим занятиям	18 час. (2 акад. час на одно практическое занятие)	устный опрос (УО-1), письменная работа (ПР-11)
8	1-18 неделя	Подготовка к лабораторной работе	18 час. (2 акад. час на каждую лабораторную работу)	устный опрос (УО-1), отчет по лабораторной работе (ПР-6)

Характеристика заданий для самостоятельной работы обучающихся и методические рекомендации по их выполнению

1. Составление конспекта по темам «Химическая связь», «Коллигативные свойства растворов».

Алгоритм составления конспекта

- внимательно прочитайте текст;
- отметьте новые слова, имена, даты. Уточните значение непонятных слов;
- произведите обработку материала: выделите главные мысли, определения понятий, выводы;
- составьте план, запишите ключевые слова, можно зафиксировать главные мысли в виде схем;
- при повторном чтении текста обратите внимание на взаимосвязь главных мыслей, на способы их доказательства;
- записи старайтесь вести своими словами, не переписывая текст;
 стремитесь к краткости;
- в конспекте можно использовать сокращения. Особенно удобны опорные сигналы, которые легко запоминаются;
- запись должна быть компактной (занимать мало места) и в то же время структурированной. Сплошной текст плохо воспринимается и запоминается. Поэтому отступы, пробелы, нумерация, выделение главного подчеркиванием, рамкой или другим цветом сделают ваш конспект более удобным для последующей работы;
- закончив конспектирование, прочитайте текст еще раз, при необходимости доработайте конспект;
- попробуйте по конспекту восстановить в памяти изученный материал.
- 2. Выполнение индивидуальных домашних заданий по темам «Основные понятия и законы химии», «Основные термодинамические и кинетические закономерности протекания химических реакций», «Растворы», «Электрохимические процессы».

«Основные понятия и законы химии»

- 1. Определите молярную массу эквивалента следующих веществ: а) серной кислоты; б) кальция; в) гидроксида кальция. Приведите соответствующие уравнения реакций.
- 2. Определите молярный объем эквивалента водорода при 900 мм. рт.ст. и 300° С.
- 3. Определите массу оксида кремния, который растворится в растворе, содержащем 500 г гидроксида калия.

«Основные термодинамические и кинетические закономерности протекания химических реакций»

Для предложенной реакции ответьте на следующие вопросы:

- экзо- или эндотермической является данная реакция; определите тепловой эффект образования 1 кг любого из продуктов реакции в данном процессе;
- как меняется степень беспорядка в ходе реакции;
- возможна ли данная реакция в изолированной системе при стандартных условиях;
- возможна ли данная реакция в открытой системе при 25°C и 1000 К. При какой температуре выделяется больше энергии;
- какой фактор (энтропийный или энтальпийный) способствует протеканию процесса;
- запишите выражения кинетической и термодинамической К_{равновесия}, покажите взаимосвязь между ними;
- рассчитайте числовое значение $K_{\text{равновесия}}$ при температуре 25^{0} С и 1000 К. При какой температуре полнота протекания реакции выше;
- укажите оптимальные условия протекания реакции, используя принцип Ле Шателье (условия, при которых равновесие смещается в прямом направлении).

Не забудьте уравнять предложенную реакцию.

$$PbS_{(r)} + O_{2(r)} = PbO_{(r)} + SO_{2(r)}$$

$$\Delta H^0_{\text{обр}}, \, \kappa \text{Дж/моль} \qquad -100{,}42 \qquad 0 \qquad -219{,}28 \qquad -296{,}9$$

$$\Delta G^0, \, \kappa \text{Дж/моль} \qquad -98{,}77 \qquad 0 \qquad -189{,}1 \qquad -300{,}21$$

«Растворы»

- 1. Рассчитайте молярную концентрацию 2% ного по массе раствора хлорида никеля. Плотность раствора 1,055 г/см³.
- 2. Сколько граммов сахарозы надо растворить в 100 г воды, чтобы повысить температуру кипения на 1^{0} С?
- 3. Рассчитайте pH следующих растворов: a) 0,03M HBr; б) 0,1 N H₂Se; в) 0,0008 M CuCl₂.
- 4. Определите при какой концентрации КОН в растворе концентрация ионов железа (II) будет равна $1 \cdot 10^{-28}$. К_s (Fe(OH)₂) = $1 \cdot 10^{-15}$

«Электрохимические процессы»

1. Составить схемы двух гальванических элементов, в одном из которых анодом служил бы железный электрод, а в другом элементе он является катодом. Вычислить ЭДС этих элементов при концентрациях катодных электролитов 0,1 моль/л, а анодных электролитов 0,001 моль/л.

- 2. При электролизе водного раствора сульфата калия на катоде выделилось 224 л газа. Рассчитать время электролиза, если сила тока была равна 5 А. Привести полную схему электролиза. Рассчитать массу вещества, выделившегося на аноде.
- 3. Привести схемы гальванических элементов, возникающих при нарушении целостности железного изделия, покрытого никелем, результатом работы которых является процесс коррозии: а) во влажном воздухе; б) в кислой среде. Привести уравнения процессов и указать продукты коррозии.

Перед практическим занятием следует изучить конспект лекции и рекомендованную преподавателем литературу, обращая внимание на практическое применение теории и на методику решения типовых обучающих задач по соответствующим разделам изучаемой темы.

При выполнении индивидуальных заданий, решение задач и ответы на теоретические вопросы должны быть коротко, но четко обоснованы, за исключением тех случаев, когда по самому существу вопроса такая мотивировка не требуется, например, когда нужно составить электронную формулу, написать уравнение реакции и т.п.

Перед выполнением лабораторных работ необходимо пройти инструктаж по технике безопасности и расписаться в соответствующем журнале. Только после этого знакомится с порядком выполнения лабораторной работы, готовится к проведению эксперимента. В ходе выполнения работы внимательно наблюдать за изменениями в системе, проводить измерения, и записывать наблюдения. Если требуется, записывать уравнения реакций, делать расчеты. По результатам эксперимента делать выводы. После выполнения лабораторной работы студент оформляет отчет, отдает отчет по лабораторной работе на проверку преподавателю. Отчет выполняется отдельно по каждой лабораторной работе. В отчете, как правило, должны быть следующие разделы:

- 1. Цель выполнения работы.
- 2. Краткая теоретическая часть.
- 3. Экспериментальная часть.
- 4. Необходимые расчёты, уравнения реакций.
- 5. Выводы.

Требования к представлению и оформлению результатов самостоятельной работы

При выполнении письменных работ необходимо соблюдать следующие правила:

- работу следует выполнять аккуратно, оставляя поля для замечаний рецензента;
- условия задач своего варианта переписывать полностью;
- при решении для всех полученных числовых значений должна быть приведена их размерность;
- подробно изложить ход решения с математическими преобразованиями;
- используемые формулы должны сопровождаться пояснениями.

Если работа не зачтена, ее надо выполнить повторно с учетом замечаний преподавателя и представить вместе с предыдущей работой; исправления следует выполнять в конце работы, а не в рецензированном тексте.

Индивидуальные задания, оформленные без соблюдения указанных правил, а также работы, выполненные не по своему варианту, не рецензируются и не засчитываются.

Критериями оценки результатов самостоятельной работы студента являются:

- уровень освоения студентом учебного материала;
- умения студента использовать теоретические знания при выполнении практических задач;
- обоснованность и четкость изложения ответа;
- оформление материала в соответствии с требованиями.



МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Дальневосточный федеральный университет» (ДВФУ)

ИНЖЕНЕРНАЯ ШКОЛА

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ по дисциплине «ХИМИЯ»

Направление подготовки 23.03.01 «Технология транспортных процессов» Профиль «Организация перевозок и управление на автомобильном транспорте» Форма подготовки очная

г. Владивосток 2018

Паспорт фонда оценочных средств по дисциплине «Химия»

Код и формулировка компетенции		Этапы формирования компетенции
ОПК-3 способность применять систему фундаментальных знаний (математических, естественнонаучных, инженерных и экономических) для	Знает	 основные закономерности протекания химических реакций, особенности и свойства основных химических систем; способы решения расчетных химических задач; основные законы химии в профессиональной деятельности;
идентификации, формулирования и решения технических и технологических проблем в области технологии, организации,	Умеет	- применять основные законы химии в профессиональной деятельности; - осуществлять выбор оптимальной модели химического процесса с учетом реальной практической ситуации;
планирования и управления технической и коммерческой эксплуатацией транспортных систем	Владеет	- навыками решения химических задач и применения их в профессиональной деятельности.

№	Контролиру емые модули	Коды и этапы формирования компетенций		Оценочные средства	
п/п	дисциплины			текущий контроль	промежуточная аттестация
	Атомно-		знает:	собеседование (УО-1); тест (ПР-1)	экз. вопросы № 1
1	молекулярно е учение	ОПК-3	умеет:	разноуровневые задачи и задания (ПР-11)	типовые задания № 1
			владеет:	лабораторная работа (ПР-6)	
2		ОПК-3	знает:	собеседование (УО-1); тест (ПР-1)	экз. вопросы № 2, 3, 4, 5
			умеет:	конспект (ПР-7);	типовые задания

	Уровни организации вещества		владеет:	разноуровневые задачи и задания (ПР-11) лабораторная работа (ПР-6)	№ 1, 2, 3, 4
	Закономерно		знает:	собеседование (УО-1); тест (ПР-1)	экз. вопросы № 6, 7, 8
3	сти протекания реакции	ОПК-3	умеет:	тест (ПР-1); разноуровневые задачи и задания (ПР-11)	типовые задания № 6
			владеет:	лабораторная работа (ПР-6)	
			знает:	собеседование (УО-1); тест (ПР-1)	экз. вопросы № 5, 9, 10, 11, 12
4	Химические системы	ОПК-3	умеет:	конспект (ПР-7); разноуровневые задачи и задания (ПР-11)	типовые задания № 5, 7
			владеет:	лабораторная работа (ПР-6)	
	Электрохими		знает:	собеседование (УО-1); тест (ПР-1)	экз. вопросы № 13, 14, 15, 16, 17
5	ческие системы	ОПК-3	умеет:	разноуровневые задачи и задания (ПР-11)	типовые задания № 8, 9
			владеет:	лабораторная работа (ПР-6)	

Шкала оценивания уровня сформированности компетенций

Код и формулировка компетенции		формирования мпетенции	критерии	показатели
ОПК-3		- основные	знание основных	способность
способность		закономерности	законов и	воспроизводить
применять		протекания	закономерностей	основные
систему		химических	протекания	теоретические
фундаментальных	Знает	реакций,	химических	положения
знаний	(порогов	особенности и	реакций в	применительно к
(математических,	ый	свойства	профессионально	основным
естественнонаучн	уровень)	основных	й деятельности;	химическим
ых, инженерных и		химических	знание	системам в
экономических)		систем;	особенностей и	профессиональной
для		- способы	свойств	деятельности;
идентификации,		решения	основных	способность

формулирования		расчетных	химических	объяснять решение
и решения		химических	систем в	типовых
технических и		задач;	профессионально	химических задач в
технологических		- основные	й деятельности;	профессиональной
проблем в области		законы химии в	знание основных	деятельности.
технологии,		профессиональн	способов	деятельности.
организации,		ой деятельности;	решения	
планирования и		он деятельности,	расчетных	
управления			химических задач	
технической и			В	
коммерческой			профессионально	
эксплуатацией			й деятельности;	
транспортных			п долголино ти,	
систем		- применять		_
		основные		способность
		законы химии в	умение	правильно читать
		профессиональн	выбирать,	химический текст;
		ой деятельности;	сравнивать и	способность
	Умеет	- осуществлять	анализировать	правильно
	(продви	выбор	полученную	интерпретировать
	нутый)	оптимальной	химическую	информацию о
	ily ibili)	модели	информацию в	химических
		химического	профессионально	веществах и
		процесса с	й деятельности.	процессах в
		учетом реальной		профессиональной
		практической		деятельности.
		ситуации;		
			владение	
			основными	
			методами	
			решения типовых	способность
			задач в	самостоятельно
		- навыками	профессионально	выбирать способ и
		решения	й деятельности;	осуществлять
	Владеет	химических	навыками	решение
	(высоки	задач и	обращения с	поставленных
	й)	применения их в	химическими	теоретических и
		профессиональн	реагентами и	экспериментальных
		ой деятельности.	проведения	химических задач в
			определенных	профессиональной
			химических	деятельности.
			исследований в	
			профессионально	
			й деятельности.	

Методические рекомендации, определяющие процедуры оценивания результатов освоения дисциплины

I. Промежуточная аттестация студентов. Промежуточная аттестация студентов по дисциплине проводится в соответствии с локальными нормативными актами ДВФУ и является обязательной.

К аттестации по дисциплине допускаются студенты, выполнившие все лабораторные и практические работы и защитившие отчеты по ним.

Примерный перечень оценочных средств (ОС)

Устный опрос

1. Зачет – Вопросы к зачету.

Перечень типовых зачетных вопросов

- 1. Основные понятия и законы химии. Закон сохранения массы и энергии, закон постоянства состава вещества, газовые законы, закон эквивалентов. Эквивалент, фактор эквивалентности, молярная масса эквивалента вещества, молярный объем эквивалента вещества. Нахождение молярной массы эквивалента простых и сложных веществ, участвующих в кислотно-основных и окислительно-восстановительных реакциях.
- 2. Строение атома. Квантово-механическая модель атома. Квантовые числа. Понятие орбитали. Принцип наименьшей энергии, принцип Паули, правило Гунда, правило Клечковского. Строение многоэлектронных атомов. Основное и возбужденное состояния атома. Валентность и степень окисления.
- 3. Периодическая система и периодический закон в свете учения о строении атома. Зависимость свойств элементов и их соединений от положения элемента в периодической системе.
- 4. Химическая связь. Основные виды и характеристики химической связи. Энергия, длина, направленность, насыщенность. Ковалентная связь и ее характеристики. Метод валентных связей. Два механизма образования ковалентной связи: обменный и донорно-акцепторный. Ионная связь, ее отличительные особенности. Водородная связь. Металлическая связь.
- 5. Комплексные соединения. Комплексообразователи, лиганды, координационное число, внутренняя и внешняя сфера, типы химической связи в комплексных соединениях. Первичная и вторичная диссоциация комплексных соединений. Константа нестойкости и устойчивости комплексного иона. Реакции комплексообразования.
- 6. Закономерности протекания химических процессов. Основные термодинамические функции состояния: обозначение, физический смысл, способы расчета. Первый закон термодинамики. Тепловые эффекты изобарных и изохорных процессов. Закон Гесса и его следствия. Термохимические уравнения. Второй закон термодинамики. Энтропия.

Энергия Гиббса. Объединенный закон термодинамики. Связь энергии Гиббса с константой равновесия. Условия самопроизвольного протекания процессов в различных системах.

- 7. Химическая кинетика. Простые и сложные реакции. Кинетика гомогенных и гетерогенных процессов. Факторы, влияющие на скорость реакции. Закон действующих масс, правило Вант-Гоффа, уравнение Аррениуса. Энергия активации. Катализ.
- 8. Химическое равновесие. Необратимые и обратимые реакции. Кинетическое и термодинамическое условия равновесия. Константа равновесия: кинетическая и термодинамическая для гомогенных и гетерогенных процессов. Взаимосвязь между Кс и Кр, Кс и Ка.
- 9. Общие понятия о растворах. Термодинамика процессов растворения. Растворимость. Способы выражения состава растворов: массовая доля, молярная концентрация, молярная концентрация эквивалентов, моляльность. Коллигативные свойства растворов неэлектролитов и электролитов. Их практическое использование.
- 10. Основы теории электролитической диссоциации. Сильные и слабые электролиты. Константа диссоциации и степень диссоциации. Закон Оствальда. Ионное произведение воды, водородный показатель.
- 11. Гидролиз солей. Молекулярные и ионно-молекулярные уравнения гидролиза. Константа и степень гидролиза. Факторы, влияющие на степень гидролиза.
- 12. Коллоидные растворы. Способы получения. Строение мицеллы. Устойчивость и коагуляция.
- 13. Окислительно-восстановительные процессы: классификация, методы составления, критерии направленности. Понятия окислителя, восстановителя, процесса окисления, процесса восстановления.
- 14. Понятие об электродном потенциале. Уравнение Нернста. Стандартный водородный электрод. Классификация электродов.
- 15. Химические источники тока: классификация, токообразующие реакции, расчет ЭДС, изменения свободной энергии Гиббса, константы равновесия.
- 16. Электролиз расплавов и растворов. Последовательность катодных и анодных процессов. Электролиз с растворимыми и нерастворимыми электродами. Законы Фарадея. Выход по току. Применение электролиза.
- 17. Коррозия металлов: химическая и электрохимическая. Факторы, влияющие на скорость электрохимической коррозии. Способы защиты металлов от коррозии.

Типовые задания к зачетным вопросам:

- 1. Классифицировать химические соединения.
- 2. Определять состав атома, его строение, влияние электронной структуры атомов на кислотно-основные, окислительно-восстановительные и комплексообразующие свойства.
- 3. Описывать строение и свойства молекул по типу химических связей.
- 4. Определять виды межмолекулярного взаимодействия.
- 5. Описывать различные типы химических систем, их важнейшие характеристики и свойства.
- 6. Использовать термодинамический и кинетический методы для оценки возможности протекания, направления и условий протекания химических и физико-химических процессов.
- 7. Определять качественные и количественные характеристики растворов и процессов (гидратации, диссоциации, гидролиза, осаждения, комплексообразования).
- 8. Объяснять работу химических источников тока, рассчитывать ЭДС; обосновывать выбор процессов, идущих на электродах при электролизе с учетом окислительно-восстановительных потенциалов.
- 9. Давать характеристику процессов коррозии различных металлических систем в условиях различной деполяризации.
- **II. Текущая аттестация студентов.** Текущая аттестация студентов по дисциплине проводится в соответствии с локальными нормативными актами ДВФУ и является обязательной.

Примерный перечень оценочных средств (ОС)

І. Устный опрос

1. Собеседование (УО-1) (Средство контроля, организованное как специальная беседа преподавателя с обучающимся на темы, связанные с изучаемой дисциплиной, и рассчитанное на выяснение объема знаний, обучающегося по определенному разделу, теме, проблеме и т.п.) - Вопросы по темам/разделам дисциплины.

Вопросы для собеседования

по дисциплине «Химия»

Раздел 1. Атомно-молекулярное учение

- 1. Основные понятия и законы химии в свете атомно-молекулярного учения.
- 2. Основные классы химических соединений и генетическая связь между ними
- 3. Закон эквивалентов. Молярные массы и молярные объёмы эквивалентов.

Раздел 2. Уровни организации вещества

- 1. История развития представлений о строении атома. Квантовомеханические представления о строении атома.
- 2. Периодические закономерности в структуре атомов и изменении свойств атомов. Периодический закон и периодическая система Д.И. Менделеева.
- 3. Характеристика элемента по его положению в периодической системе.
- 4. Основные черты и виды химической связи.
- 5. Основные характеристики химической связи.
- 6. Особенности метода валентных связей (МВС).
- 7. Межмолекулярные взаимодействия

Раздел 3. Закономерности протекания процессов

- 1. Основные термодинамические функции состояния системы: обозначение, физический смысл, способы расчета.
- 2. Основные законы термодинамики: формулировки, математические выражения, применение к различным системам.
- 3. Критерии самопроизвольного протекания процессов в различных системах.
- 4. Химическая кинетика. Понятие скорости химической реакции. Факторы, влияющие на скорость гомогенных и гетерогенных процессов. Закон действующих масс, правило Вант-Гоффа, уравнение Аррениуса. Катализ.
- 5. Химическое равновесие. Кинетическое и термодинамическое условия равновесия. Виды констант равновесия и взаимосвязь между ними. Термодинамическое обоснование принципа Ле-Шателье.

Раздел 4. Химические системы

- 1. Классификация растворов.
- 2. Основные характеристики и свойства растворов неэлектролитов.
- 3. Основные характеристики и свойства растворов электролитов.
- 4. Дисперсные системы (коллоидные растворы).

Раздел 5. Электрохимические системы

- 1. Химические источники тока: гальванические элементы, аккумуляторы, топливные батареи.
- 2. Процесс электролиза, последовательность электродных реакций, электролиз растворов и расплавов.
- 3. Виды коррозионных процессов и способы защиты от коррозии.

Критерии оценки:

__5___ баллов выставляется студенту, если он обстоятельно, с достаточной полнотой излагает соответствующую тему; дает правильные формулировки,

точные определения, понятия терминов; может обосновать свой ответ, привести необходимые примеры; правильно отвечает на дополнительные вопросы преподавателя, имеющие целью выяснить степень понимания студентом данного материала;

- ___4___балла, если при изложении были допущены 1-2 несущественные ошибки, которые он исправляет после замечания преподавателя; дает правильные формулировки, точные определения, понятия терминов; может обосновать свой ответ, привести необходимые примеры; правильно отвечает на дополнительные вопросы преподавателя, имеющие целью выяснить степень понимания студентом данного материала;
- ___3__ балла, если: при изложении была допущена 1 существенная ошибка; студент знает и понимает основные положения данной темы, но допускает неточности в формулировке понятий; излагает материал недостаточно логично и последовательно; затрудняется при ответах на вопросы преподавателя;
- ____0___баллов, если при изложении были допущены существенные ошибки (в том числе и математические) или студент демонстрирует полное незнание данного материала.

II. Письменные работы

- 1. Тест (ПР-1) (Система стандартизированных заданий, позволяющая автоматизировать процедуру измерения уровня знаний и умений обучающегося) Фонд тестовых заданий.
- 2. Конспект (ПР-7). Продукт самостоятельной работы обучающегося, отражающий основные идеи заслушанной лекции, сообщения и т.д.-
- 3. Разноуровневые задачи И задания $(\Pi P-11)$ (Частично регламентированное задание, имеющее нестандартное решение позволяющее диагностировать умения, интегрировать знания различных областей, аргументировать собственную точку зрения) разноуровневых задач.
- 4. Лабораторная работа (ПР-6) (Средство для закрепления и практического освоения материала по определенному разделу) Комплект лабораторных работ и заданий к ним.

Тестовые задания

1. В окислительно-восстановительной реакции $8HJ + H_2SO_{4(\kappa)} = 4J_2 + H_2S + 4H_2O$ значение молярной массы эквивалента серной кислоты равно:

a)
$$\frac{1}{8}$$
 98 г/моль; 6) $\frac{1}{1}$ 98 г/моль B) $\frac{1}{2}$ 98 г/моль.

энтальпия образования (ΔH^0_{298} , кДж/моль) для галогенводородов имеет
следующие значения: $\Delta H^0_{298}(HF) = -270,7$ кДж/моль; ΔH^0_{298} (HCl)= $-92,3$
$\kappa Дж/моль; \Delta H^0_{298}(HBr) = -36,3 кДж/моль?$
a) HF; б) HCl; в) HBr
3. Какой тип химической связи возникает между комплексообразователем и
лигандами:
а) ковалентная по донорно-акцепторному механизму;
б) ковалентная по обменному механизму;
в) ионная
4. Тепловой эффект какой из реакций является стандартной энтальпией
образования NO ₂ :
а) $NO_{(r)} + 1/2 O_{2(r)} = NO_{2(r)}$ $\Delta H^0_{x.p.} = -56.8 \text{ КДж}$
б) $1/2N_{2(r)} + O_{2(r)} = NO_{2(r)}$ $\Delta H^0_{x,p} = 33.5 \text{ КДж}$
в) $N_{2(\Gamma)} + 2O_{2(\Gamma)} = 2NO_{2(\Gamma)}$ $\Delta H^0_{x.p.} = 67 \text{ КДж}$
5. Во сколько раз следует увеличить давление, чтобы начальная скорость
образования NO_2 по реакции: $2NO_{(r)} + O_{2(r)} \rightarrow 2NO_{2(r)}$ возросла в 8 раз?
a) в 2 раза; б) в 8 раз; в) в 3 раза.
6. Определить направление реакции $H_{2(r)} + I_{2(r)} \rightarrow 2HI_{(r)}$ при 298 К при
следующих концентрациях: $C(H_2) = C(I_2) = 0.01$ моль/дм ³ , $C(HI) = 1.0$ моль/дм ³
а) в обратном направлении; б) в прямом направлении; в) установилось
равновесие
7. Какова реакция водного раствора гидрокарбоната натрия:
а) слабощелочная; б) слабокислая; в) нейтральная?
8. Какова теоретическая последовательность осаждения металлов
находящихся в растворе в виде ионов: Na ⁺ ,K ⁺ ,Al ³⁺ ,Fe ³⁺ ,Cd ²⁺ ,Au ³⁺ , Ag ⁺ , Cu ²⁺ ?
Концентрация каждого иона равна 1 М. На электролизер подано напряжение
3 B.
а) Au ³⁺ , Ag ⁺ , Fe ³⁺ ,Cu ²⁺ ,Cd ²⁺ , остальные осаждаться не будут;
б) Cd ²⁺ ,Cu ²⁺ ,Fe ³⁺ ,Ag ⁺ ,Au ³⁺ , далее процесс электролиза воды;
в) Na ⁺ ,K ⁺ ,Al ³⁺ ,Fe ³⁺ ,Cd ²⁺
9. Какие из указанных металлов могут служить протектором для защиты
стальных изделий от коррозии в морской воде ($E_{Mg^{2^+}/Mg} = -2,17$ В;
$E_{Sn^{2+}/Sn} = -0.14 \text{ B}; E_{Cu^{2+}/Cu} = +0.34 \text{ B}; E_{Fe^{2+}/Fe} = -0.44 \text{ B}; E^{0}_{Zn^{n+}/Zn} = -0.76 \text{ B}$):
а) цинк и магний; б) олово; в) медь.
10. Какой ион будет обладать наибольшей коагулирующей силой

2. В какой молекуле химическая связь более прочная, если стандартная

		ой коллоидной		имеющей	формулу	мицеллы
$\left\{ \left[mA\right] \right\}$	$[l_2O_3] \cdot nAlO$	$O_2^- \cdot xH^+ \cdot (n-x)H$	+?			
a)	Al^{3+}	б) SO ₄ ²⁻	$_{\rm B)} PO^{3}$	3— 4		
		Темы д	тя конспект			
		по ди	сциплине «Х	Химия»		
1.	Химичест	кая связь.				
2.	Коллигат	ивные свойства р	растворов.			
К	ритерии о	ценки:				
		выставляется сту	•	-		
с пла	ном, проаг	нализирован и пе	реработан, к	сратко и дос	гупно излож	ен, работа
выпо	лнена в ср	ок;				
2	балл,	если материал	изложен, н	о не систе	ематизирова	н или не
соот	ветствует п	ілану, работа выі	полнена в ср	ок;		
1	баллов	в, если материал і	просто перег	писан, не под	двергаясь ан	ализу, или
рабо	га не выпо	лнена в срок.				
		Комплект разн			даний	
_	-		сциплине «З		_	
	_	е атома и перио	дический за	акон Д.И. М	1енделеева.	
-	ант 1		-			
		ктронов находит	ся на 5р-под	уровне атом	иа олова в о	сновном и
возо.		состояниях:	\ 0	4	. 0 20	
O TC		б) 4 и 3;			,	
2. Ka		овень – 6s или 4f				
2.0		р; б) бѕ и 4d;	*	-	f и 4d?	
3. CK		бодных 3d – орби		_		
1 4	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	б) 1; в			_	
		ких элементов			г наибольш	іее число
		-электронов: а) С				
		ния квантовых ч	исел (n, 1, 1	m _l , m _s) Bo3M	южны для н	валентного
	грона атом			1	1	
	a) 4, 1, -1, -	$-\frac{1}{2}$; 6) 4, 1, 1, $\frac{1}{2}$; \mathbf{B}) 4, 0,	$0, \frac{1}{2}; \qquad \Gamma) \ 5$	$0, 1, \frac{1}{2}$	
6. И	сходя из п	оложения элеме	ента в перис	одической с	системе, опр	еделите у
како	го из гидро	ксидов более вы	ражены осн	овные свойс	тва:	

7. Исходя из положения элемента в периодической системе, укажите

соединения с наиболее ярко выраженными кислотными свойствами:

в) $Mg(OH)_2$; г) $Ca(OH)_2$

a) NaOH; б) RbOH;

	a)]	HF;	б)	HCl;		в) НВг;		г) НЈ.		
				-		элемент	ОВ	наиболее	ярко	выражены
ВОС		вителы								
	a) F) ;	б) As	•	в) Sb;	г) В	i?			
-	риант									
Дать характеристику химического элемента (фосфор) по следующему плану:										
а) положение элемента в периодической системе (порядковый номер, период,										
		одгруг						_		
б) э	лектр	онная	конфи	гурац	ия атом	иа в основ	BHO	м и возбужд	енных (состояниях,
								лемента в со		
в) н	аборь	і квант	овых	чисел	для вал	пентных э	лек	тронов в осі	новном	состоянии;
г) свойства простого вещества элемента;										
д) э	мпир	ически	еист	рукту	рные ф	ормулы с	кси	дов и гидро	ксидов	элемента в
возможных валентных состояниях;										
e) 1	е) кислотно-основные свойства оксидов и гидроксидов элемента (привести									
соответствующие уравнения реакций);										
ж) і	испол	ьзовані	ие эле	мента	и его с	оединени	й в ′	технике и бы	лту; бис	ологическая
рол	ь элем	лента.								
Тем	ла. Хи	імичес	кая с	вязь						
Bap	риант	1								
1. B	3 како	м из со	едине	ний х	имичес	кая связь	наи	более поляр	ная:	
	a) K	Cl;	(ნ) BF ₃	3;	в) SiF ₄ ;		г) F ₂ ?		
2. K	акой ′	гип гиб	бридиз	вации	атомны	іх орбитал	тей :	характерен	для атом	иа бериллия
ВВС	•	денном								
	a)	dsp^3 ;		б) s	p^3 ;	в) s _]	p^2 ;	L)	sp?	
3.	В кан	ком сс	едине	нии	централ	пьный ат	OM	находится	в сост	sp^2 -
гиб	ридиз	ации в	аленті	ных ој	рбитале	ей:				
	a)	BeCl ₂ ;	(ნ) BF ₃	3;	в) NH ₃ ;		г) H ₂ O?		
Bap	риант	2								
1. Определить тип межмолекулярного взаимодействия:										
a) HCl и C ₂ H ₅ OH; б) CO ₂ и H ₂ O										
2. Определить тип химической связи и тип кристаллической решетки:										
a) S	si;		б) К	Cl;		B) CCl ₄	•			
3. Охарактеризуйте молекулы по методу валентных связей:										
a) B	BeI ₂ ;			б)	Na ₃ [Al($(OH)_6$				
	_									
Ten	40 Yu	MILLIA	LOG T	ONMOT	пиноми	LO SHONE	ΔТИ	LA HINOHACCA		

Тема. Химическая термодинамика, энергетика процесса Вариант 1

- 1. Какой из двух оксидов оксид кальция или оксид фосфора (V) при стандартных условиях лучше поглощает водяные пары?
- 2. Теплоты растворения $SrCl_2$ и $SrCl_2 \cdot 6H_2O$ составляют соответственно -47,7 кДж/моль и 31 кДж/моль. Рассчитайте теплоту гидратации $SrCl_2$.

Вариант 2

- 1. При полном сгорании этилена $C_2H_{4\ (r)}+3O_{2\ (r)}=2CO_{2\ (r)}+2H_2O_{(ж)}$ выделилось 6226 кДж тепла. Рассчитайте объём вступившего в реакцию кислорода (н.у.).
- 2. Прямая или обратная реакция будет протекать при стандартных условиях в системе $2NO(\Gamma) + O_2(\Gamma) \leftrightarrow 2NO_2(\Gamma)$. Ответ мотивируйте, вычислив ΔG^0_{298} прямой реакции.
- 3. Для обработки твердых сплавов используют абразивные материалы, обладающие большой твердостью. Какой из предложенных материалов корунд Al_2O_3 (Δ H = 1677 кДж/моль), карборунд $SiC(\Delta$ H = 73,3 кДж/моль), карбид бора B_4C (Δ H = 38,9 кДж/моль) предпочтительнее взять для высокотемпературной обработки сплава, учитывая термодинамическую устойчивость абразива?

Тема. Скорость химических процессов и химическое равновесие Вариант 1

- 1. Записать выражение закона действия масс для реакции $2NO_{(r)}+Cl_{2(r)}=2NOCl_{(r)}$, указать общий порядок реакции и порядок по каждому, из участвующих в реакции, веществ. Как изменится скорость реакции при увеличении давления в 4 раза; понижении C_{NO} в 50 раз?
- **2.** В каком направлении сместится равновесие в системе $N_2 + 3H_2 <=> 2NH_3$, при условии, что $\Delta H^0_{xp} < 0$: а) при увеличении концентрации N_2 ;
 - б) при увеличении концентрации H_2 ; в) при повышении температуры; г) при уменьшении давления?
- 3. Как следует изменить температуру, чтобы скорость реакции увеличилась в 8 раз (γ =2)?
- 4. В системе $2NO_{(r)}+O_{2}$ (r) $=2NO_{2}$ (r) равновесные концентрации веществ равны [NO]=0,2 моль/дм³, $[O_{2}]=0,3$ моль/дм³, $[NO_{2}]=0,4$ моль/дм³. Укажите преимущественное направление реакции.

Вариант 2

- 1. Реакция при 20° С завершается за 60 с. Сколько для этого потребуется времени при 40° С, если энергия активации равна 33.4 кДж/моль?
- 2. Реакция синтеза метанола протекает по уравнению $CO + 2H_2 \leftrightarrow CH_3OH$, $\Delta H = -110.8 \kappa \mbox{$I\!\!\!/} ж\mbox{}/\mbox{} моль$. Как надо изменить

- температуру, давление и концентрацию, чтобы сместить равновесие в сторону образования метанола.
- 3. Вычислить ΔG° процесса [Ni(CN)₄]²⁻<==>Ni²⁺ + 4CN⁻, если $K_{\rm H}$ = 1,0 10⁻²² при 20 °C. Укажите, какая реакция протекает самопроизвольно в растворе.
- 4. Энергия активации реакции разложения некоторого вещества равна 75 кДж/моль, а обратной реакции 265 кДж/моль. Рассчитайте температурный коэффициент скорости прямой реакции в интервале $60^{0} 80^{0}$ С и стандартную энтальпию реакции.

Тема. Основные виды равновесий в водных растворах электролитов Вариант 1

1. Определить массовую долю, моляльную концентрацию и молярную концентрацию эквивалента сульфата алюминия, если в 600 мл раствора находится 5 г сульфата алюминия. Плотность раствора считать равной $1 \Gamma / \text{мл}$. 2. 68,4 г сахарозы $C_{12}H_{22}O_{11}$ растворено в 1000 г воды. Рассчитайте: а) давление пара, б) осмотическое давление, в) температуру замерзания, г) температуру кипения раствора. Давление пара чистой воды при 20° C равно 2314,9 Па. Криоскопическая и эбулиоскопическая постоянные воды равны 1,86 и 0,52 $\frac{\kappa z K}{MOЛЬ}$, соответственно.

Вариант 2

- 1. Для очистки и подготовки металлической поверхности используют способ травления обработка раствором соли, имеющим кислую реакцию среды (pH 3,5). Какую из солей ZnCl₂, NaNO₃, NaHCO₃ можно использовать для этих целей.
- 2. Достаточно ли для очистки 10 л сточных вод от ионов ртути (II) (концентрация ионов ртути равна 10^{-4} моль/л) 100 мл 0,1М раствора сульфата натрия?
- 3. Термодинамическим расчетом докажите возможность растворения осадка CaC_2O_4 :
- а) серной кислотой: $K_s(CaC_2O_4)=2,3\cdot 10^{-9},~K_a~(H_2C_2O_4)=3,98\cdot 10^{-6},~K_s(CaSO_4)=2,5\cdot 10^{-5};$
- б) трилоном Б: $K_s(CaC_2O_4) = 2,3\cdot10^{-9}$, $K_a(H_2C_2O_4) = 3,98\cdot10^{-6}$, $K_{\text{нест.}}(CaT^{-2})=2,6\cdot10^{-11}$;
- в) сернокислым раствором бихромата калия: $K_s(CaC_2O_4) = 2,3\cdot10^{-9}$, $K_s(CaSO_4)=2,5\cdot10^{-5}$, $E^0(CO_2|C_2O_4^{-2})=0,49$ В, $E^0(Cr_2O_7^{-2}|2Cr^{+3})=1,33$ В.

Тема. Электрохимические системы

Вариант 1

- 1. В следующих окислительно-восстановительных реакциях:
- а) укажите окислитель и восстановитель, рассчитайте их молярные массы эквивалентов;
- б) подберите коэффициенты в уравнениях реакций, используя соответствующие методы подбора;
- в) определите направление самопроизвольного протекания реакций:

$$(NH_4)_2Cr_2O_7 = Cr_2O_3 + N_2 + H_2O$$

 $Zn + HNO_3 = Zn(NO_3)_2 + N_2O + H_2O$

2. Используя метод ионно-электронного баланса, составьте молекулярные уравнения окислительно-восстановительных процессов в направлении их самопроизвольного протекания для следующих сопряженных пар:

$$E_{[Al(OH)_4]^{-1}|Al,4OH^{-1}}^0 = -2,31B$$

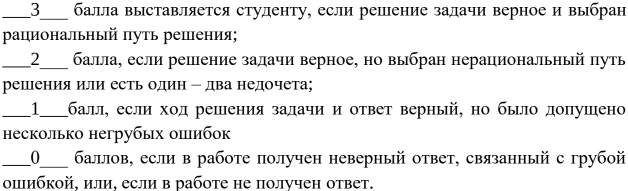
$$E_{2H_2O|H_2,2OH^{-1}}^0 = -0,828B$$

3.Вычислить константу равновесия окислительно-восстановительной реакции: $Cu + Fe^{+3} = Cu^{+1} + Fe^{+2}$

Вариант 2

- 1. Гальванический элемент состоит из металлического цинка, погруженного в 0,1 M раствор нитрата цинка, и металлического свинца, погруженного в 0,02M раствор нитрата свинца. Вычислить Э.Д.С. элемента, написать уравнение электродных процессов, составить электрохимическую цепь.
- 2. Составьте электронные уравнения процессов, происходящих на графитовых электродах при электролизе раствора *КВг*. Какая масса вещества выделяется на катоде и аноде, если электролиз проводить в течение 1 ч 35 мин при силе тока 15 А?
- 3.Железное изделие покрыли никелем. Какое это покрытие анодное или катодное? Почему? Составьте электронные уравнения анодного и катодного процессов коррозии этого изделия при нарушении покрытия во влажном воздухе и в хлороводородной (соляной) кислоте. Какие продукты коррозии образуются в первом и во втором случаях?

Критерии оценки:



Комплект лабораторных заданий Лабораторная работа № 1

Тема: Классы неорганических соединений

Цель работы: познакомить студентов с правилами работы в химической лаборатории, мерами предосторожности при работе с агрессивными веществами, средствами противопожарной безопасности, правилами оформления лабораторного отчета. Исследование химических свойств основных классов неорганических соединений.

Следует уметь: составлять ионно-молекулярные уравнения реакций обмена; составлять уравнения окислительно-восстановительных реакций; объяснять, какую информацию несет уравнение химической реакции.

Контрольные вопросы и задания:

- 1. Напишите формулы оксидов, соответствующих гидроксидам: H_2SiO_3 , $Cu(OH)_2$, H_3AsO_4 , $HMnO_4$, $Al(OH)_3$.
- 2. Для оксидов CrO, Cr₂O₃, CrO₃ приведите формулы соответствующих гидроксидов.
- 3. Охарактеризуйте свойства (основные, кислотные, амфотерные) следующих соединений: ZnO, Cr(OH)₃, Ba(OH)₂, CO₂.
- 4. Какие кислоты могут быть получены непосредственным взаимодействием с водой следующих оксидов: SO₂, SO₃, N₂O₅, NO₂?
- 5. Какие из перечисленных кислот образуют кислые соли: HBr, H_2S , H_3AsO_4 ?
- 6. Какие из приведенных оснований образуют основные соли: $Cu(OH)_2$, NaOH, $Al(OH)_3$?
- 7. Составьте формулы средних и основных солей для гидроксида железа (III) и гидроксида цинка.
- 8. Составьте уравнения реакций, приводящих к образованию солей: KHSO₃, K₂SO₃, CuOHCl, CuCl₂.
- 9. Приведите графические формулы следующих соединений: Mn(OH)₂, KMnO₄, H₂SeO₄, K₂HPO₄, SO₃.

Экспериментальная часть

Оксиды. Получение и свойства.

Опыт №1. Получение оксида серы (IV).

Поместите небольшое количество порошка серы в ложку для сжигания, нагрейте в пламени спиртовки до воспламенения, внесите в коническую колбу емкостью 250 мл, в которой находится 10 мл дистиллированной воды, и прикройте пробкой. После прекращения горения оксид растворите в воде,

встряхивая колбу. Определите реакцию среды, добавив в раствор 2-3 капли метилоранжа. Приведите уравнения реакций.

Опыт №2. Свойства оксида цинка.

Небольшие количества оксида цинка обработайте отдельно 2-3 мл концентрированной щелочи и соляной кислоты. Сделайте вывод о характере оксида цинка, запишите уравнения реакций.

Гидроксиды. Получение и свойства.

Опыт №3. Свойства гидроксида кальция.

Поместите в пробирку порошок оксида кальция и прибавьте 2-3 мл воды, затем – 2-3 капли фенолфталеина. Напишите уравнение реакции.

Опыт №4. Свойства гидроксида хрома (III).

Добавьте в пробирку с раствором хлорида хрома (III) небольшое количество щелочи до образования зеленовато-серого осадка гидроксида хрома (III). Полученный осадок разделите на две пробирки: в одну прибавьте раствор соляной кислоты, в другую — избыток щелочи. Объясните происходящие явления, приведите уравнения реакций. Аналогичные опыты проделайте с растворами хлорида железа (III) и хлорида алюминия.

Кислоты. Получение и свойства.

Опыт №5. Получение кремниевой кислоты.

Раствор силиката натрия обработайте разбавленным раствором соляной кислоты. Что выпадает в осадок? Приведите уравнение реакции.

Соли. Получение и свойства.

Опыт №6. Получение сульфата бария. К раствору хлорида бария прибавьте небольшое количество раствора сульфата натрия до образования осадка. Напишите уравнение реакции.

Опыт №7. Свойства карбонатов. К насыщенному раствором карбоната натрия прибавьте раствор соляной кислоты. Определите, какой газ выделяется. Приведите уравнение реакции.

Лабораторная работа №2.

Тема: Определение молярной массы эквивалента металла.

Цель работы: использование закона эквивалентов для определения молярной массы эквивалента металла.

Рекомендации: при подготовке к работе необходимо уделить внимание понятиям: эквивалент, молярная масса эквивалента и закону эквивалентов, а также обозначениям и единицам измерения физических величин.

Важнейшие понятия: атом, молекула, ион, эквивалент; относительная атомная масса, молекулярная масса, моль, фактор эквивалентности (число эквивалентности), молярная масса, молярный объем, молярная масса эквивалентов вещества, эквивалентный объем.

Следует уметь: давать определения важнейшим понятиям; формулировать стехиометрические законы: определять эквивалент вещества в кислотно-основных и окислительно-восстановительных реакциях; рассчитывать молярные массы эквивалентов веществ; пользоваться для расчетов законом эквивалентов; объяснять, какую информацию несет уравнение химической реакции.

Контрольные вопросы и задания

- 1. Дайте определения атому, молекуле, иону, эквиваленту.
- 2. Почему эквивалент является условной частицей? Поясните термин «фактор эквивалентности».
- 3. Определите фактор эквивалентности серной кислоты и гидроксида натрия в кислотно-основных реакциях.
- 4. Рассчитайте молярные массы эквивалентов в реакциях обмена, для веществ: $Ca(OH)_2$, H_3BO_3 , $K_2Cr_2O_7$.
- 5. Вычислите молярную массу эквивалента H_3PO_4 в реакциях обмена, если известно, что образуются только кислые соли.
- 6. 4,08г металла вытесняют из кислоты 1,4л водорода, измеренного при н.у. Эта же масса металла вытесняет 12,95г свинца из растворов его солей. Вычислите молярную массу эквивалента свинца.
- 7. Мышьяк образует два оксида, массовая доля мышьяка в которых соответственно равна 65,2 и 75,7%. Рассчитайте молярную массу эквивалента мышьяка в каждом оксиде.

Экспериментальная часть

В работе для нахождения молярной массы эквивалента металла используется метод вытеснения водорода из кислоты с последующим измерением его объёма. Необходимо учитывать, что водород находится в смеси с парами воды, поэтому требуется ввести поправку на парциальное давление водяных паров при температуре проведения опыта.

Методика выполнения опыта

В коническую пробирку налейте 5 мл разбавленного раствора соляной кислоты при помощи дозатора. Пробирку с кислотой осторожно наклоните и положите навеску металла, следя за тем, чтобы металл преждевременно не попал в кислоту. В таком положении пробирку закройте пробкой с газоотводной трубкой, ранее присоединенной к бюретке (1). Необходимо отметить уровень жидкости в бюретке (1) до начала реакции. Встряхнув пробирку, погрузите металл в кислоту. Наблюдайте выделение водорода и вытеснение воды из рабочей бюретки в сообщающуюся с ней напорную бюретку (2). По окончание реакции определите конечный уровень воды в

бюретке (1) и рассчитайте объём выделившегося водорода. Результаты эксперимента оформите в виде таблицы (таблица 1).

Расчёты и обсуждение результатов

Расчёт M (1/z Me) можно выполнить двумя способами.

Первый способ:

1. Применив уравнение состояния идеального газа Клапейрона-

 $PV = \frac{m}{M}RT$ и, введя поправку на парциальное давление водяного пара (P - h), вычислите массу водорода в измеренном вами объёме.

Значения универсальной газовой постоянной $R = 8,314 \frac{\Pi a \cdot M}{MO/16 \cdot K}^3 = 8,314$

$$\frac{\kappa\Pi a \bullet \pi}{\text{моль} \bullet K} = 8,314 \quad \frac{\text{Дж}}{\text{моль} \bullet K} = 8,314 \quad \cdot 10^{-3} \quad \frac{\kappa\text{Дж}}{\text{моль} \bullet K} = 0,082 \frac{\text{атм} \bullet \pi}{\text{моль} \bullet K} = 62,36$$

$$\frac{\text{мм.рт.ст.} \bullet \pi}{\text{моль} \bullet K} = 1,986 \quad \frac{\kappa \text{ал}}{\text{моль} \bullet K}.$$

2. На основании закона эквивалентов вычислите молярную массу

эквивалента металла:
$$\frac{m(Me)}{m(H_2)} = \frac{\mathrm{M} \ (\frac{1}{z}Me)}{\mathrm{M} \ (\frac{1}{z}\mathrm{H}_2)}$$
, где M (1/z H₂) = 1 г/моль.

3. Рассчитайте атомную массу металла, воспользовавшись валентностью металла и, следовательно, фактором эквивалентности:

 $M(1/z Me) = 1/z \cdot A$, где A – атомная масса металла; z – число электронов, участвующих в реакции.

4. Сравните полученную экспериментальную величину молярной массы эквивалента металла с теоретическим ее значением, найденным по периодической системе, вычислите относительную ошибку (Δ) опыта: Δ =

$$\left| \frac{\frac{M(\frac{1}{z}Me)_{\text{теор}} - M(\frac{1}{z}Me)_{\text{практ}}}{M(\frac{1}{z}Me)_{\text{теор}}} \right| \cdot 100\%$$

5. Все теоретические и экспериментальные данные занесите в таблицу 1.

Второй способ:

1. Используя уравнение объединенного газового закона $\frac{PV}{T} = \frac{P_0V_0}{T_0}$ приведите объем выделившегося водорода к н.у. $(V_0(H_2))$.

2. Замените массу водорода и $M(1/z H_2)$ в законе эквивалентов на пропорциональные им объёмные значения и получите расчетную формулу:

$$M(\frac{1}{z}Me) = \frac{m(Me) \cdot V_0(\frac{1}{z}H_2)}{V_0(H_2)}$$
, где $V_0(1/z H_2)$ – эквивалентный объём водорода, равный 11200 мл.

Далее расчёт продолжайте с пункта 3 предыдущего способа.

Отчет оформите по следующей форме:

Студент: ФИО группа

Отчет к лабораторной работе

Определение молярной массы эквивалента металла

Цель работы: использование закона эквивалентов для определения молярной массы эквивалента металла.

Краткие теоретические основы работы Эквивалентом называется Фактор эквивалентности Молярная масса эквивалента и ее размерность Закон эквивалентов и его математическое выражение Расчеты и обсуждение результатов Исследуемая реакция в молекулярном виде Уравнение электронного баланса: окисление восстановление

Фактор	эквивалентности
--------	-----------------

Теоретическое значение молярной массы эквивалента металла

Таблица 1. Экспериментальные данные и результаты расчетов

Измеряемая или расчетная величина	Обозначение	Единица измерения	Значение
Масса металла	m (Me)	Γ	
Температура	T	К	
Исходный уровень воды	V_1	мл	
Конечный уровень	V_2	МЛ	
Объем газовой смеси	$V=V_2-V_1$	МЛ	
Объем водорода (н.у.)	V ₀ (H ₂)	мл	
Атмосферное давление	P	мм. рт. ст.	
Парциальное давление паров воды	h	мм. рт. ст.	
Молярная масса эквивалента водорода	M (1/z H ₂)	г/моль	
Молярный объем эквивалента водорода	$V_{m} (1/z H_{2})$	мл/моль	
Масса водорода	m(H ₂)	Γ	
Экспериментальное значение молярной массы эквивалента металла	M (1/z Me)	г/моль	
Валентность металла	z		
Экспериментальное значение молярной массы атомов металла (атомные массы)	М (Ме)экс	г/моль	
Теоретическое значение молярной массы эквивалента металла	M (1/z Me) _{теор}	г/моль	
Относительная ошибка	Δ	%	

Выво	ды:			

Лабораторная работа № 3.

Тема: Определение теплового эффекта химической реакции

Цель работы: освоить методику экспериментального определения теплового эффекта реакции нейтрализации; использовать закон Гесса для расчетов изменения энтальпии, энтропии и свободной энергии системы.

Рекомендации: при подготовке к работе необходимо повторить раздел «Химическая термодинамика» и ответить на все контрольные вопросы.

Важнейшие понятия: система (гомогенная И гетерогенная); термодинамические (открытая, закрытая, изолированная); системы термодинамические параметры состояния (экстенсивные и интенсивные); термодинамические функции состояния, внутренняя энергия, энтальпия, энтропия, свободная энергия Гиббса, энтальпия образования, энтальпия сгорания, стандартные состояния и условия, тепловой эффект, экзо- и эндотермические реакции, термодинамическая вероятность термохимия.

Следует уметь: объяснять все важнейшие понятия и давать им определения;

определять тип системы; записывать термохимические уравнения; рассчитывать тепловой эффект химических и физико-химических процессов; оценивать термическую устойчивость соединений на основании закона Гесса;

рассчитывать изменение внутренней энергии, энтропии и свободной энергии системы в различных процессах; объяснять термодинамические критерии возможности самопроизвольного протекания процесса и состояния равновесия.

Контрольные вопросы и задания

- 1. Как изменяется энтальпия системы, если реакция идет с поглощением тепла?
 - 2. Вычислите тепловой эффект реакции $NaH_{(k)}+H_2O_{(ж)}=NaOH_{(p)}+H_2(\Gamma)$

по стандартным энтальпиям образования веществ, участвующих в реакции, если ΔH_{298}^{0} (NaH_(k)) = - 56,94 кДж/моль, ΔH_{298}^{0} (NaOH_(p)) = - 469,47 кДж/моль, ΔH_{298}^{0} (H₂O_(ж)) = - 285,84 кДж/моль.

3. Определите знак изменения энтропии в следующих реакциях:

$$4NH_3 + 3O_2 = 6H_2O_{(xx)} + 2N_2$$

$$CH_{4(\mathcal{H})} + 4CI_2 = CCI_{4(\mathcal{H})} + 4HCI$$

$$CO + 3H_2 = CH_4 + H_2O_{(xc)}$$

4. В каком направлении нижеприведенная реакция будет протекать самопроизвольно? $N_2 + 2H_2O = NH_4NO_2$, если $\Delta G^0_{298}(NH_4NO_2) = 115,94 кДж/моль, <math>\Delta G^0_{298}(H_2O_{(\Gamma)}) = -228,8 кДж/моль.$

Экспериментальная часть

Методика проведения опыта

Тепловой эффект реакции нейтрализации определяется в простейшем калориметре. Объемы исходных веществ приведены в таблице 1 согласно варианту.

Таблица1. Объемы исходных веществ

Вариант	1	2	3	4	5	6	7
Объем кислоты, мл	60	65	75	70	70	75	55
Объем щелочи, мл	60	65	60	70	65	75	65

При помощи мерного цилиндра поместите раствор одного из реагирующих веществ во внутренний стакан калориметра. Термометром измерьте начальную температуру раствора $T_{\rm H}$. После этого через воронку прилейте второй компонент реакции, отмеренный также с помощью мерного цилиндра. После немедленного перемешивания отметьте самую высокую температуру $T_{\rm K}$. Результаты измерений и расчетов оформите в виде таблицы 2.

Обработка результатов эксперимента

- 1. Определите изменение температуры раствора $\Delta T = T_{\kappa} T_{\rm H}$
- 2. Рассчитайте количество теплоты Q (Дж), выделившейся в ходе реакции: Q = $(m_{\text{кис}} + m_{\text{шел}}) \Delta T \cdot C + W \cdot \Delta T$, где $m_{\text{кис}}$ и $m_{\text{шел}}$ массы кислоты и щелочи, численно равные их объемам (ρ =1 г/см³); С удельная теплоемкость разбавленного водного раствора (воды) 4,184 Дж/г·К; ΔT изменение температуры; W постоянная калориметра (140,6 Дж/К).
- 3. Вычислите опытное изменение энтальпии (кДж/моль): $\Delta H_{\text{опытн}} = -\frac{Q \cdot 10^{-3}}{v}$, где v количество образовавшейся воды.
 - 4. Рассчитайте относительную погрешность опыта, %: $\Delta = \left| \frac{\Delta H_{\text{теор}} \Delta H_{\text{практ}}}{\Delta H_{\text{теор}}} \right|$ ·

100%. Сделайте выводы по работе, обсудите источники погрешностей.

Отчет оформите по следующей форме:

Студент: ФИО группа

Отчет к лабораторной работе

Определение теплового эффекта реакции нейтрализации

Цель работы: освоить методику экспериментального определения теплового эффекта реакции нейтрализации; использовать закон Гесса для расчетов изменения энтальпии, энтропии и свободной энергии системы.

Краткие теоретические основы работы

Тепловым эффектом химической реакции называется

Обозначение:	единицы измерения
Закон Гесса	
. 770	
$\Delta H^0_{ m o6p.298}$	
Следствие из закона Ге	ecca:
	озможна, если для нее ЛG _{к.р.} < 0
_	озможна, если для нее $\Delta G_{x.p.} < 0$ амических функций $\Delta G_{x.p.} =$
Взаимосвязь термодина	*
Взаимосвязь термодина где ΔG _x . _p	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$ измеряется в
Взаимосвязь термодина где ΔG _{x.p} ΔH _{x.p.}	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$ измеряется в измеряется в
Взаимосвязь термодина где ΔG _{x·p} ΔH _{x.p.} ΔS _{x.p}	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$ измеряется визмеряется визмеряется в
Взаимосвязь термодина где $\Delta G_{x \cdot p}$	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$ измеряется визмеряется визмеряется в
Взаимосвязь термодина где ΔG _{x·p} ΔH _{x.p.} ΔS _{x.p}	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$ измеряется визмеряется визмеряется вкислота; основание
Взаимосвязь термодина где ΔG _{x·p}	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$ измеряется визмеряется визмеряется вкислота; основание
Взаимосвязь термодина где ΔG _{x·p} ΔH _{x.p.} Т Исследуемая система: п Исследуемая реакция в	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$
Взаимосвязь термодина где ΔG _{x·p}	амических функций $\Delta G_{x.p.} =$

	$\overline{V}H_0$	
x.p		
	$\underline{\Lambda}S^0_{x.p.}$	
	ΔG^0 _{x.p.}	
		_
		-
	Вывод:	-
		_
		-

Экспериментальная часть

Таблица 2. Результаты экспериментов и расчетов

Измеренные и расчетные величины	Обозначение	Единица измерения	Значение
Объем кислоты			
Объем щелочи			
Концентрация кислоты			
Концентрация щелочи			
Начальная температура			
Конечная температура			
Удельная теплоемкость воды			
Количество образовавшейся воды			
Тепловой эффект (опытн.)*			
Изменение энтальпии (опытн)**			
Изменение энтальпии (расчетн)			

*)Тепловой эффект реакции рассчитывается по уравнению: $Q = (m_1 + m_2) \ C \cdot \Delta T + W \Delta T$, где m_1 и m_2 – массы кислоты и щелочи ($\rho = 1 \Gamma / \text{см}^3$); C – удельная теплоемкость разбавленного водного раствора (воды) 4,184 Дж/ $\Gamma \cdot K$; ΔT – изменение температуры, W – постоянная калориметра (140,6 Дж/K).

**) Изменение энтальпии: $\Delta H_{\text{опытн}} = -\frac{Q \cdot 10^{-3}}{\nu}$ кДж/моль, где Q - тепловой эффект (опытный); ν - количество образовавшейся воды.

Вычисление относительной погрешности опыта, %:

$$\Delta = \left| \frac{\Delta H_{\text{Teop}} - \Delta H_{\text{практ}}}{\Delta H_{\text{Teop}}} \right| \cdot 100\%$$

Погрешность опыта	
Вывод:	

Приложение 1. Стандартные термодинамические величины

Вещество	ΔН ⁰ обр., кДж/моль	S ⁰ 06р., Дж/(моль • К)
HC1	-167,46	55,10
HN0 ₃	-173,20	156,16
NaOH	-469,60	49,66
КОН	-481,15	91,96
KC1	-418,67	157,60
KN0 ₃	-457,78	248,9
NaCl	-406,12	115,30
NaN0 ₃	-446,23	206,60
H ₂ 0	-285,84	70,10

Лабораторная работа № 4

Тема: Химическая кинетика

Цель работы: исследование зависимости скорости химической реакции: 1) от концентрации реагирующих веществ; 2) от температуры процесса; 3) расчет энергии активации реакции.

Рекомендации: познакомиться с теоретическими основами работы по литературным источникам.

Важнейшие понятия: истинная и средняя скорости, константа скорости, кинетическое уравнение, энергия активации, кинетические условия самопроизвольного протекания процессов, механизм реакции, обратимые и необратимые реакции.

Следует уметь: записывать кинетическое уравнение для гомогенной и гетерогенной реакции; рассчитывать скорость химической реакции в начальный момент и на момент, когда прореагировала часть веществ; определять изменения скорости при изменении концентрации вещества, температуры и давления; рассчитывать энергию активации и константы скорости;

Контрольные вопросы и задания

- 1. Какие факторы влияют на скорость химических реакций в гомогенных и гетерогенных системах?
- 2. Как влияет природа реагирующих веществ на скорость химических реакций? Приведите примеры.
 - 3. От каких факторов зависит константа скорости химической реакции?
 - 4. Сформулировать и записать закон действующих масс для реакции:

$$2NO_{(\Gamma)} + O_{2(\Gamma)} = 2NO_{2(\Gamma)}$$

- 5. Почему температура влияет на скорость химических реакций? Как изменяется скорость гомогенной реакции при повышении температуры на 40°C, если температурный коэффициент равен 2?
- 6. Что называется энергией активации? В каких единицах она выражается? Какая из двух приведенных реакций протекает с большей скоростью?

$$CO + H_2O = CO_2 + H_2$$
 (энергия активации 98 кДж/моль) (1)

$$2HI = H_2 + I_2$$
 (энергия активации 186,4 кДж/моль) (2)

Опыт 1. Зависимость скорости химической реакции от концентрации реагирующих веществ

Для исследования предлагается реакция:

$$Na_2S_2O_3 + H_2SO_4 = Na_2SO_4 + SO_2 + S \downarrow + H_2O$$

Реакция в ионно-молекулярном виде:

$$S_2O_3^{-2} + 2H^+ = SO_2 + S\downarrow + H_2O.$$

Прежде чем приступать к выполнению эксперимента, рассмотрите применимость закона действующих масс для данной реакции (для упрощения используйте уравнение реакции в ионно-молекулярном виде). Изобразите графически вид зависимости скорости реакции при увеличении концентрации тиосульфата натрия, условно обозначив ее как 1С, 2С, 3С (при постоянной концентрации серной кислоты). Определите порядок реакции по тиосульфатионам. Обсудите также вид зависимости скорости реакции от концентрации серной кислоты и изобразите графически вид этой зависимости, если концентрацию тиосульфат-ионов считать постоянной. Укажите порядок реакции по ионам водорода.

Методика выполнения опыта

Приготовьте три раствора тиосульфата натрия различной концентрации. Для этого в три пробирки налейте: в первую -1 мл раствора $Na_2S_2O_3$ и 2мл H_2O ; во вторую -2 мл $Na_2S_2O_3$ и 1 мл H_2O ; в третью -3 мл того же раствора $Na_2S_2O_3$. Затем в каждую пробирку добавьте по 1 мл раствора H_2SO_4 и измерьте время в секундах от момента добавления кислоты до появления первых признаков помутнения вследствие образования серы. Результаты опытов занесите в таблицу 1 и постройте график зависимости скорости реакции от концентрации тиосульфата натрия.

Опыт 2. Зависимость скорости реакции от температуры

Исследуется полуэмпирическое правило Вант-Гоффа и уравнение Аррениуса, графическое решение которого позволяет определить величину энергии активации реакции.

Методика выполнения опыта

В четыре пробирки налейте по 2 мл раствора $Na_2S_2O_3$, каждую поставьте в стакан с горячей водой, соблюдая интервал температур воды в 10^{0} С, и через 3-5 минут измерьте температуру в стаканах термометром. Добавьте в каждую пробирку по 1 мл раствора H_2SO_4 и отметьте время от момента добавления кислоты до появления первых признаков помутнения. Результаты опытов внесите в таблицу 2 и постройте график, откладывая по оси абсцисс – температуру, а по оси ординат относительную скорость (величину, обратную времени).

Рассчитайте средний температурный коэффициент реакции, используя правило Вант-Гоффа в заданном интервале температур.

Для графического расчета энергии активации постройте зависимость $\ln v = f(1/T)$ и по тангенсу угла наклона прямой определите энергию активации данной реакции.

Студент: ФИО группа

Отчет к лабораторной работе Химическая кинетика

Цель работы: исследование зависимости скорости химической реакции от концентрации реагирующих веществ и температуры.

Краткие теоретические основы работы

Скоростью химической реакции называется

Скорость реакции зависит от следующих факторов:

3	
4	
Зависимость скорости химич	ческой реакции от концентрации исходных
веществ описывается:	
Влияние температуры описы	івается:
Порядок реакции	
Молекулярность реакции	
Энергия активации реакции	
измеряется	
Опыт 1. Зависимость скоро	ости химической реакции от концентрации
реагирующих веществ	
Исследуемая реакция:	
В ионном виде:	
Закон действующих масс:	
Вид теоретических зависим	иостей скорости исследуемой реакции от
концентрации одного из исходных	веществ при постоянстве второго:
ν	v
C (S ₂ O ₃ ²⁻)	C (H+)
$(\mathfrak{S}_2\mathfrak{S}_3)$	○ (II)

Таблица1. Результаты эксперимента

Номер		ичество агентон		Концентрация	Время появления	Относительная скорость
системы	Na ₂ S ₂ O ₃	H ₂ O	H ₂ SO ₄	$S_2O_3^{2-}$	мути, т, с	V=100/τ, c ⁻¹
1	1	2	1	1C		
2	2	1	1	2C		
3	3	0	1	3C		

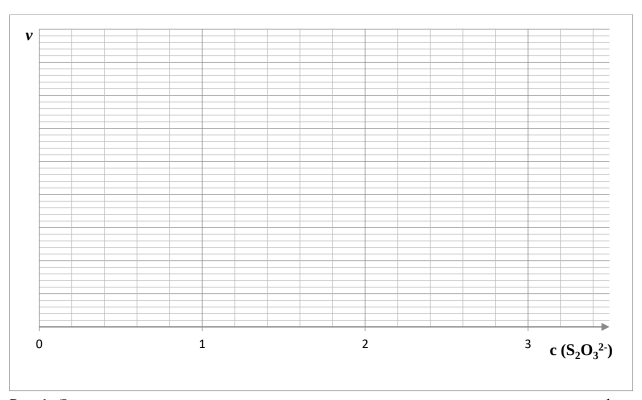


Рис 1. Экспериментальная зависимость скорости реакции от концентрации тиосульфатиона.

Вывод:

Опыт 2. Зависимость скорости реакции от температуры	
Правило Вант-Гоффа:	
Уравнение Аррениуса:	

Таблица 2. Результаты эксперимента

Номер	Температура			Время	Относительная		
системы	°C	K	1/T	появления	скорость V=100/т, c ⁻¹	ln v	
				мути, т, с	V=100/ t, C		
1							
2							
3							

Расчет температурного коэффициента:

$$\gamma_{cp}=rac{\gamma_1+\gamma_2+\gamma_3}{3}=$$
 , если $\gamma_{1}=$, $\gamma_{2}=$, $\gamma_{3}=$

Для графического расчета энергии активации постройте зависимость $\ln v = f(1/T)$ и по тангенсу угла наклона прямой определите энергию активации:

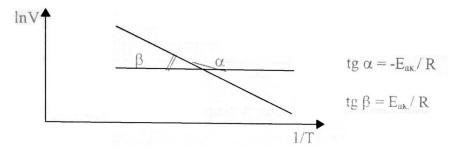


Рис.2 Графическое определение энергии активации

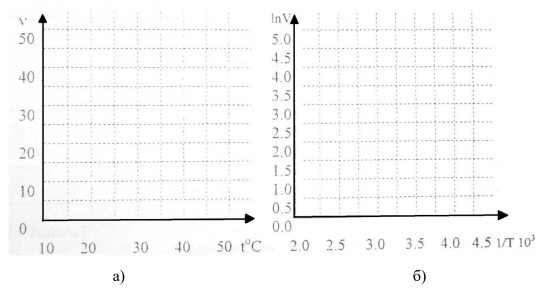


Рис.3. Графики экспериментальной зависимости скорости реакции от температуры, а) - определение температурного коэффициента химической реакции; б) - энергия активации.

Расчет энергии активации:
Вывод:

Лабораторная работа № 5

Тема: Химическое равновесие

Цель работы: изучить влияние различных факторов на состояние равновесия, учиться прогнозировать сдвиг равновесия при действии разных факторов.

Рекомендации: при подготовке к работе необходимо повторить раздел «Химическая термодинамика», «Химическая кинетика» и ответить на все контрольные вопросы.

Важнейшие понятия: химическое равновесие, константа равновесия, уравнения изобары и изотермы реакции.

Следует уметь: записывать выражения кинетической и термодинамической констант равновесия; рассчитывать и связывать константу равновесия со свободной энергией Гиббса; определять направления смещения равновесия и оптимальные условия протекания процессов, используя принцип Ле Шателье; рассчитывать температуру равновесного состояния системы.

Контрольные вопросы и задания:

- 1. Что называют химическим равновесием? Укажите термодинамическое и кинетическое условия равновесия.
- 2. Что называют константой равновесия, и от каких факторов она зависит? Приведите примеры для гомогенных и гетерогенных систем.
- 3. Сформулируйте принцип Ле-Шателье. Как влияет изменение внешних условий на состояние равновесия обратимой химической реакции? $CaCO_{3(T)} = CaO_{(T)} + CO_{2(\Gamma)}$; $\Delta H = 176,1$ кДж/моль.
- 4. Рассчитайте температуру, при которой равновероятны оба направления реакции синтеза аммиака из азота и водорода.
- 5. Константа равновесия реакции $N_2O_{4\,(r)}=2\ NO_{2\,(r)}$ при $25^0\ C$ равна $4,64\cdot 10^{-3}$. В каком направлении будет идти реакция при следующих концентрациях веществ: $C(N_2O_4)=0,046\ \text{моль/л};\ C(NO_2)=0,0095\ \text{моль/л}.$

Экспериментальная часть

Опыт 1. Налейте в пробирку 4-5 мл разбавленного раствора роданида аммония NH₄CNS и добавьте 4-5 мл разбавленного раствора хлорида железа (III) FeCl₃. Полученный раствор, окраска которого обусловлена образующимся роданидом железа (III), разлейте поровну в четыре пробирки. Затем в первую пробирку добавьте немного концентрированного раствора роданида аммония, во вторую – концентрированного раствора хлорида железа (III), в третью – немного концентрированного раствора хлорида аммония, а четвертую пробирку оставьте для сравнения. Обратите внимание на изменение цвета растворов.

Напишите уравнения реакции в краткой ионной форме и выражение константы равновесия данной реакции. Объясните изменение окраски раствора с точки зрения закона действующих масс. Сделайте вывод о влиянии концентрации реагирующих веществ на химическое равновесие.

Опыт 2. Соли хромовой кислоты — хроматы окрашены в желтый цвет (цвет иона — CrO_4^{-2}). Соли двухромовой кислоты — бихроматы окрашены в оранжевый цвет (цвет иона — $Cr_2O_7^{-2}$). В растворах шестивалентного хрома имеет место равновесие $2CrO_4^{-2} + 2H^+ \leftrightarrow Cr_2O_7^{-2} + H_2O$, которое можно смещать, изменяя концентрацию ионов водорода.

В пробирку поместите 3-4 капли 10% раствора бихромата калия и прибавляйте по каплям 2М раствор едкого натрия до перехода оранжевой окраски в желтую. Затем к этому же раствору по каплям прибавляйте 2М раствор серной кислоты до появления оранжевой окраски снова. Объясните изменение окраски раствора, анализируя уравнение изотермы Вант-Гоффа.

Лабораторная работа № 6

Тема: Равновесие в растворах электролитов (Гидролиз солей)

Цель работы: изучение процесса гидролиза солей разного типа, установление количественных характеристик процесса гидролиза, изучение влияния различных факторов на степень гидролиза.

Рекомендации: по литературным источникам ознакомиться со следующими теоретическими основами - «Ионное произведение воды», «Сильные и слабые электролиты», «Гидролиз солей».

Важнейшие понятия: гидролиз солей, степень и константа гидролиза, водородный и гидроксильный показатели (рН и рОН).

Следует уметь: сравнивать склонность к гидролизу иона в зависимости от его заряда и размера. Связывать склонность ионов к процессу гидролиза с силой соответствующих кислот и оснований, используя значения $K_{\text{дис}}$ соответствующих ступеней ионизации кислот и оснований. Выражать процесс

гидролиза с помощью ионных и молекулярных уравнений. Объяснять влияние температуры, концентрации ионов H^+ и OH^- и одноименных ионов на смещение ионного равновесия.

Контрольные вопросы и задания

- 1. Что называется ионным произведением воды? Каково его значение при 298К?
- 2. Что называется водородным показателем (рН)? Как его величина связана с гидроксильным показателем (рОН)?
- 3. Определите значение pH в растворах NaOH и H_2SO_3 при их концентрации $0{,}001$ моль/л.
 - 4. Дайте определение процессу гидролиза.
- 5. Какие (по природе ионов) соли подвергаются гидролизу по катиону, а какие по аниону? Какие соли не подвергаются гидролизу? Приведите примеры, записав уравнение реакции гидролиза в ионном и молекулярном виде.
 - 6. Что является следствием процесса гидролиза?
- 7. Охарактеризуйте понятия «степень гидролиза», «константа гидролиза».
 - 8. От каких факторов зависит степень гидролиза?
- 9. Рассчитайте константу и степень гидролиза соли NH₄CI, растворе с концентрацией 0,001 моль/л.

Экспериментальная часть

Опыт 1. Реакция среды водного раствора соли

Работа выполняется по вариантам (табл.1).

Таблица1. Данные к опыту 1

Вариант	Соли			
Бариант	1	2	3	
1	ZnCl ₂	Na ₂ SO ₃	NaCI	
2	Cu(NO ₃) ₂	NaHCO ₃	Na ₂ SO ₄	
3	MgCl ₂	Na ₃ BO ₃	KCI	
4	Al(NO ₃) ₃	KNO ₂	K ₂ SO ₄	
5	Pb(NO ₃) ₂	K ₂ CO ₃	NaNO ₃	
6	ZnSO ₄	K ₂ CrO ₄	KCl	
7	NH ₄ Cl	Na ₂ SiO ₃	KNO ₃	
8	MgCl ₂	NaH ₂ PO ₄	K ₂ SO ₄	
9	Ni(NO ₃) ₂	CH ₃ COONa	NaCl	
10	$Al_2(SO_4)_3$	Na ₂ SO ₃	NaBr	

Для предложенных солей данного варианта определите возможность протекания гидролиза и тип гидролиза: по катиону или по аниону. Для этого воспользуйтесь таблицами констант диссоциации слабых кислот и оснований (смотри приложение).

Методика выполнения опыта

В трех пробирках растворите несколько кристалликов каждой соли, добавьте 1-2 капли универсального индикатора для определения рН и сравните цвет раствора со шкалой цветности индикатора. Запишите результаты определения области значения рН и уравнения реакции гидролиза в ионном и молекулярном виде, учитывая специфику гидролиза многозарядных ионов. В выводе отметьте, правильно ли Вы определили тип соли.

Опыт 2. Влияние различных факторов на степень гидролиза

Опыт 2.1. Влияние разбавления на степень гидролиза

В сухую пробирку внесите с помощью пипетки 10-15 капель насыщенного раствора ацетата натрия и 1 каплю раствора фенолфталеина. Отметьте появление окраски индикатора, связанное с гидролизом соли. Содержимое пробирки разделите на две пробирки. Одну оставьте для сравнения, во вторую добавьте 5 капель дистиллированной воды. В выводе отметьте, согласуются ли экспериментальные данные с теоретической зависимостью. Приведите соответствующие уравнения реакций.

Опыт 2.2. Влияние температуры на степень гидролиза соли

В сухую пробирку внесите 10-15 капель насыщенного раствора ацетата натрия и одну каплю индикатора (раствор фенолфталеина). Отметьте появление окраски индикатора, связанное с гидролизом соли. Содержимое пробирки разлейте на две пробирки. Одну оставьте без изменений, другую нагрейте. В выводе отметьте, согласуются ли экспериментальные данные с теоретической зависимостью. Приведите соответствующие уравнения реакций.

Опыт 2.3. Влияние силы кислоты, образующей соль, на степень гидролиза Определите рН 0,1 М растворов Na₂SO₃ и Na₂CO₃. Для этого к 1 мл раствора каждой соли добавьте 1 каплю универсального индикатора. Измерьте рН. Запишите соответствующие уравнения реакций. Рассчитайте степень и константу гидролиза каждой соли; сделайте соответствующий вывод.

Отчет оформите по следующей форме:

Студент: ФИО группа Отчет к лабораторной работе Равновесие в растворах электролитов (Гидролиз солей) **Цель работы**: изучение процесса гидролиза солей разного типа и влияния различных факторов на степень гидролиза.

Краткие теоретические основы работы Гидролизом называется _____ Соль подвергается гидролизу по катиону, если она образована основанием, ____ кислотой. Соль подвергается гидролизу по аниону, если она образована основанием, кислотой. Количественные характеристики гидролиза: Основные факторы, влияющие на степень гидролиза: 2._____ Опыт 1. Реакция среды водного раствора соли Соль 1. Уравнение диссоциации Кислота, основание, образовавшие соль______ Гидролиз идет по______ Ионное уравнение гидролиза Молекулярное уравнение____ Реакция среды_и область значений pH____ Соль 2. Уравнение диссоциации Кислота, основание, образовавшие соль Гидролиз идет ПО _____ Ионное уравнение гидролиза Молекулярное уравнение

Реакция среды и область значений рН

Соль 3. Привести реакцию гидратации соли, не подвергающейся гидролизу при растворении.

Выв	од:
	Опыт 2. Влияние различных факторов на степень гидролиза
	Опыт 2.1. Влияние разбавления на степень гидролиза
	Ионное уравнение реакции гидролиза
соли	:
	Зависимость степени гидролиза от концентрации соли
	Наблюдения
	Опыт 2.2. Влияние температуры на степень гидролиза
	Ионное уравнение гидролиза
соли	:
	Наблюдение
	Вывод:
	Опыт 2.3. Влияние силы кислоты, образующей соль, на степень
гидр	олиза
	Соль 1. Ионное уравнение гидролиза:
	Молекулярное уравнение:
	Константа гидролиза:
	Степень гидролиза:
	Результат эксперимента:
	Соль 2. Ионное уравнение гидролиза:
	Молекулярное уравнение:
	Константа гидролиза:
	Степень гидролиза:
	Результат эксперимента:
	Вывод:

Лабораторная работа № 6.

Тема: Коллоидные растворы (2 часа)

Цель работы: получить конденсационным методом ряд коллоидных растворов, определить знак коллоидных частиц, провести их коагуляцию.

Теоретические основы работы

Коллоидным раствором называется система, состоящая из частиц дисперсной фазы и дисперсионной среды, где частицы фазы являются тонко (высоко)дисперсными. Системы, имеющие размеры частиц дисперсной фазы $10^{-7} - 10^{-9}$ м, могут быть получены двумя способами: конденсацией частиц вещества в гомогенных системах и дроблением крупных частиц до нужной степени дисперсности в гетерогенных системах.

Конденсационный способ образования дисперсных систем связан с гомогенной новой фазы системы, находящейся выделением ИЗ метастабильном состоянии. Химический потенциал вещества в новой (стабильной) фазе меньше, чем в прежней метастабильной фазе ($\mu_2 < \mu_1$). Этот процесс проходит через стадию образования зародышей новой фазы, отделенных от прежней фазы поверхностью раздела. Образование зародышей новой фазы в метастабильной системе происходит в областях, где возникают достаточной флуктуации плотности вещества величины. Размеры образующихся частиц зависят от условий проведения процесса конденсации, т.е. от соотношения между скоростями двух одновременно идущих процессов – образования зародышей и увеличения их размеров. Для получения частиц коллоидных размеров необходимо значительное преобладание скорости образования зародышей.

Конденсационный способ получения включает два метода:

- 1) Физическая конденсация это конденсация молекул одного вещества (дисперсной фазы) в другом (дисперсионной среде). Например, метод замены растворителя добавлением спиртовых растворов веществ в воду;
- 2) Химическая конденсация получение коллоидных систем в результате протекания химической реакции с образованием трудно растворимого соединения, при этом могут быть использованы реакции любого типа. При получении коллоидов данным методом должны соблюдаться некоторые условия:
- а) один из продуктов реакции должен быть трудно растворимым;
- б) одно из исходных реагирующих веществ электролит-стабилизатор, должно быть в избыточном количестве, для образования на поверхности кристалла двойного электрического слоя (ДЭС) основного фактора агрегативной устойчивости;

Размер коллоидных частиц соизмерим с длиной волны света, поэтому для них характерны оптические свойства: 1) светорассеивание (рассеивается

более интенсивно коротковолновая часть спектра, поэтому в растворе под действием узконаправленного луча появляется конус Тиндаля и бесцветный раствор золя приобретает различную окраску в отраженном и прямом свете; 2) абсорбция (объемное поглощение) световой волны.

Определить знак заряда коллоидной частицы в окрашенных золях можно простейшим методом капиллярного анализа. Матрица фильтровальной бумаги заряжена отрицательно. При нанесении на фильтровальную бумагу капли золя с положительно заряженными частицами идет адсорбция золя в центре пятна, а золь с отрицательно заряженными частицами дает равномерно окрашенное пятно.

Самопроизвольное разрушение коллоидных систем данной степени называется коагуляцией. Любая дисперсности коллоидная характеризуется двумя видами устойчивости – агрегативной (способность сохранять данную степень дисперсности) и кинетической (способность сохранять равномерное распределение частиц дисперсной фазы по всему объему системы). Процесс коагуляции состоит из двух стадий: а) в силу изменения каких - либо параметров коллоидной системы (температуры, ионного состава и т.д.) она теряет агрегативную устойчивость, степень дисперсности уменьшается, коллоидные частицы укрупняются - это стадия скрытой коагуляции; б) стадия явной коагуляции является следствием потери системой и кинетической устойчивости. Последнюю стадию можно наблюдать визуально. Скорость коагуляции определяют следующие факторы:

- 1. Радиус действия сил притяжения. Этот радиус очень мал (порядка размера самих частиц), но всё же различен у частиц различных коллоидов. Увеличение этого радиуса способствует процессу коагуляции.
- 2. Скорость броуновского движения, которая определяет число столкновений частиц в единицу времени. Отсюда же вытекает и ускоряющее действие повышения температуры на коагуляцию.
- 3. Концентрация коллоидного раствора. Чем больше частиц находится в единице объёма, тем больше вероятность их столкновения, приводящего к слипанию их, тем выше скорость коагуляции.
- 4. Концентрация электролита. Наиболее важным фактором является электролитный баланс в системе. Увеличение содержания электролитов в системе приводит к сжатию ДЭС на межфазной границе: частица дисперсной фазы дисперсионная среда и, следовательно, понижению энергетического барьера, препятствующего слипанию частиц (укрупнению) при их столкновении. Коагуляцию золя вызывает тот ион электролита-коагулятора, у которого знак заряда одноимёнен со знаком заряда противоиона мицеллы.

Порог коагуляции зависит и от валентности коагулирующего иона. Эта зависимость выражается правилом значности (правилом Шульце-Гарди).

Воздействуя на (ДЭС), можно вызвать разрушение золя т.е. коагуляцию и затем отделение фазы от среды, т.е. седиментацию. Так коагуляцию можно вызвать введением электролитов или золей противоположного знака заряда. Разрушение золя можно вызвать и путем изменения температуры, которая влияет на адсорбцию ионов и молекул растворителя коллоидными частицами. Как правило, повышение температуры ведет к разрушению золей, однако известны случаи коагуляции золей и при понижении температуры.

Контрольные вопросы

- 1. Дайте определение коллоидным растворам. Укажите основные признаки отличия коллоидных растворов от истинных растворов.
- 2. Проанализируйте структуру мицелл. Что означают применительно к мицелле термины «ядро», «гранула»? В чем различие между потенциалопределяющими ионами и противоионами?
- 3. Золь кремниевой кислоты получили при взаимодействии растворов силиката калия и соляной кислоты. Составьте формулу мицеллы золя и определите, какой из электролитов был взят в избытке, если противоионы в электрическом поле движутся к катоду?

Экспериментальная часть

Опыт 1. Получение золя канифоли

Спиртовой раствор канифоли (1 — 2 мл) перенесите в колбу, содержащую 50 мл воды, перемешайте. Что при этом наблюдаете? Рассмотрите полученный раствор в проходящем и отраженном свете. К какому методу относится данный способ получения золей? Сохраните золь для определения знака заряда его частиц.

Опыт 2. Получение золя гидроксида железа

Нагрейте в колбе до кипения 30 мл дистиллированной воды и добавляйте в кипящую воду по каплям концентрированный раствор хлорида железа (III) до получения раствора устойчивого темно-красного цвета. Напишите уравнение реакции, происходящей при этом. Объясните, почему практически нерастворимый гидроксид железа (III) не выпадает в осадок? Каким методом получен данный золь? Приведите строение коллоидной частицы золя гидроксида железа. Полученный золь сохраните для дальнейших опытов.

Опыт 3. Капельный метод определения знака заряда коллоидных частиц

Нанесите по капле полученных ранее золей на фильтровальную бумагу. Определите в каждом случае знак заряда коллоидной частицы. В случае положительного заряда коллоидных частиц капля золя, нанесенная на фильтровальную бумагу, расслаивается, так как фильтровальная бумага в воде заряжается отрицательно, положительно заряженные коллоидные частицы адсорбируются в центре капли.

В случае отрицательного заряда коллоидных частиц такого резкого расслоения на бумаге не наблюдается.

Опыт 4. Коагуляция золей под действием электролитов

- а) в три пробирки внесите одинаковое количество полученного во втором опыте золя гидроксида железа и прилейте в первую пробирку несколько капель раствора хлорида натрия, во вторую пробирку раствор фосфата натрия, в третью пробирку раствор сульфата натрия. Концентрация растворов электролитов должна быть одинаковой.
- Через несколько минут пронаблюдайте, что произошло в пробирках. Отметьте, в какой из них быстрее выпадает осадок. Почему?
- б) в три пробирки внесите одинаковое количество гидрозоля сульфида сурьмы и прилейте в каждую по несколько капель определенного раствора. В первую пробирку хлорида натрия, во вторую хлорида кальция и в третью хлорида алюминия. Используйте все растворы одинаковой концентрации. Через несколько минут пронаблюдайте изменения в пробирках. Отметьте, где быстрее прошла коагуляция и объясните почему?

Опыт 5. Взаимная коагуляция противоположно заряженных золей

Внесите в пробирку золь сульфида сурьмы и при взбалтывании прибавьте по каплям золь гидроксида железа. Что при этом наблюдаете? Влияет ли избыток гидроксида железа и каким образом?

Опыт 6. Коагуляция золей под действием температуры

Налейте в пробирку золь желатина или агар-агара и хорошо охладите в струе воды или в охлаждающей смеси. Что наблюдаете? Объясните наблюдаемое явление.

Опыт 7. Защитное действие золей

Налейте в две пробирки одинаковое количество разбавленного раствора соляной кислоты. В одну из них прибавьте 0,5 % раствора желатина и перемешайте растворы. Затем в обе пробирки прибавьте по каплям разбавленный раствор нитрата серебра. Что при этом наблюдаете? В чем заключается защитное действие золей? Объясните происходящее явление.

Опыт 8. Практическое использование явления коагуляции

В две пробирки налейте по 2-3 мл мутной воды, содержащей глину или каолин $Al_2O_3\cdot 2SiO_2\cdot 2H_2O$. В одну пробирку прилейте 2-3 мл раствора алюмокалиевых квасцов $KAl(SO_4)_2$, а другую пробирку оставьте для сравнения.

Что при этом наблюдаете? Объясните происходящее явление и укажите, где оно находит практическое использование?

Лабораторная работа № 8.

Тема: Электрохимические процессы

Цель работы: познакомиться с процессами превращения химической энергии окислительно-восстановительной реакции и электрической друг в друга.

Рекомендации: повторите теорию окислительно-восстановительных процессов, условия самопроизвольного протекания химических реакций.

Важнейшие понятия: электрод, типы электродов, стандартный электродный потенциал, водородная шкала потенциалов, равновесный электродный потенциал, гальванический элемент, электрохимическая схема элемента, электродвижущая сила элемента, электролиз, анод (инертный и растворимый), катод, последовательность электродных процессов, выход по току электрохимический эквивалент.

Следует уметь: определять ТИП электрода; составлять электрохимические схемы элементов c привлечением стандартных потенциалов; записывать уравнение реакций, протекающих на электродах; равновесный рассчитывать потенциал ПО уравнению электродвижущую силу элемента; связывать ее со свободной энергией Гиббса; записывать уравнения реакций, протекающих на аноде и катоде при электролизе растворов и расплавов; проводить количественные расчеты, используя законы Фарадея.

Контрольные вопросы и задания

- 1. Что такое электрод и каковы причины возникновения электродного потенциала?
- 2. Почему одни металлы при погружении в раствор собственной соли заряжаются отрицательно, а другие положительно?
- 3. Вычислите с помощью формулы Нернста электродный потенциал цинка, погруженного в раствор его соли с концентрацией ионов Zn^{2+} 0,01 моль/л.
- 4. Определите потенциал водородного электрода, если концентрация ионов H^+ в растворе равна 3,8 10^{-3} моль/л.
- 5. Охарактеризуйте окислительные свойства катионов водорода (H⁺) по отношению к металлам в нейтральной, щелочной и кислой средах.
- 6. Составьте схемы двух гальванических элементов, в одном из которых цинк отрицательный электрод, в другом положительный.

- 7. Предложите гальванический элемент с максимально возможным ЭДС, пользуясь рядом стандартных электродных потенциалов. Укажите электродные процессы и приведите суммарную токообразующую реакцию.
- 8.Запишите схему электролиза водного раствора ZnSO₄, с использованием: а) инертных электродов; б) цинковых электродов.
- 9. При токе силой 2 A в течение 40 минут на катоде выделилось 4,54 г некоторого металла. Вычислите электрохимический эквивалент этого металла в г/(A ч).
- 10. Выход по току при получении металлического кальция при электролизе расплава хлорида кальция составил 70 %. Какое количество электричества надо пропустить через электролизер, чтобы получить 200 г кальция?

Экспериментальная часть

Опыт 1. Медно - цинковый гальванический элемент

В два микростакана налейте 1M растворы: в первый — раствор $ZnSO_4$ и туда же поместите зачищенный цинковый электрод, во второй — раствор $CuSO_4$ с помещенным в него зачищенным медным электродом. Гальванометр, встроенный в цепь, покажет наличие электрического тока. Опыт повторите с концентрацией раствора в катодной области 0,1 M.

Опыт 2. Гальванический элемент Вольта

Соберите такую же схему, что и в опыте 1, но в качестве катодного раствора используйте 1М раствор H_2SO_4 . Замкните внутреннюю цепь, используя гальванический мостик, и убедитесь в наличии электрического тока во внешней цепи.

Опыт 3. Электролиз водного раствора сульфата натрия

В электролизер налейте раствор Na_2SO_4 , поместите в него угольные электроды, подключенные к источнику электрического тока (выпрямителю от сети). В катодное пространство электролизера добавьте несколько капель фенолфталеина и включите выпрямитель. Опишите наблюдения. Какие процессы на катоде и аноде протекают при электролизе раствора сульфата натрия?

Опыт 4. Электролиз водного раствора йодистого калия

В электролизер налейте раствор КІ и поместите в него угольные электроды. Пропустите через систему электрический ток. Что наблюдаете?

Опыт 5. Электролиз раствора серной кислоты с активным анодом

В электролизер поместите 2M раствор серной кислоты. В качестве катода используйте угольный электрод, а анода — медный. Включите выпрямитель. Какие процессы протекают на электродах? Что наблюдаете?

Отчет оформите по следующей форме:

Студент: ФИО

группа

Отчет к лабораторной работе Электрохимические процессы

Цель работы: знакомство с электрохимическими процессами на примере работы гальванических элементов и электролиза водных растворов.

Краткие теоретические основы работы

Электрохимический (окислительно-восстановительный) процесс

Потенциал электрода
обусловлен
ЭДС окислительно-восстановительной реакции
Катод
Анод
Гальванический элемент
Взаимосвязь ЭДС элемента и свободной энергии Гиббса
Электролиз
При электролизе на катоде наиболее вероятен процесс, которому
отвечает электродный потенциал окислителя, а на
аноде – процесс с электродным потенциалом
восстановителя.
Опыт 1. Медно - цинковый гальванический элемент
Стандартные потенциалы окислительно-восстановительных систем:
Электрохимическая схема элемента
Анод, катод
Реакции, протекающие на электродах:
Анод
Катод
Токообразующая реакция в ионном виде:
Равновесные значения потенциалов электродов
Расчетная ЭДС элемента
Наблюдения:
Вывод:
Опыт 2. Гальванический элемент Вольта
Стандартные потенциалы окислительно-восстановительных систем:
Электрохимическая схема элемента
Анол

Катод					
Реакции, протекающие на электродах:					
Анод					
Катод					
Токообразующая реакция в ионном ви	де:				
Равновесные значения потенциалов эл					
Расчетная ЭДС элемента					
Наблюдения:					
Вывод:					
Опыт 3. Электролиз водного ра					
Уравнение диссоциации соли:					
Схема электролиза:					
Катод (–)	Анод (+)				
italog ()	Thiog (·)				
II					
Наиболее вероятный восстановит	ель:				
•					
Электродные процессы. К:					
А:					
Продукты электролиза:					
Наблюдения: Вывол:					
Вывод:					
Опыт 4. Электролиз водного ра	створа йолистого калия				
Уравнение диссоциации соли:					
Схема электролиза:					
Катод (–)	Анод (+)				

Наиболее вероятный восстановит	тель:				
Наиболее вероятный окислитель:					
Электродные процессы.					
K:	К:				
A:					
Вывод:					
Опыт 5. Электролиз раствора Уравнение диссоциации кислоты:	серной кислоты с активным анодом.				
Схема электролиза:					
Катод (–)	Анод (+), Си				
Наиболее вероятный восстановит	тель:				
	:				
Электродные процессы.					
K:					
Вывод:					

Лабораторная работа № 9.

Тема: Коррозия металлов

Цель работы: изучение важнейших процессов, протекающих при коррозии металлов; способы защиты металлов от коррозии.

Теоретические основы работы

Коррозия как процесс самопроизвольный, протекает одновременно по всем возможным механизмам. Микроэлемент может возникнуть в любой точке изделия: достаточно попадания капли раствора на место соприкосновения двух металлов.

При электрохимической коррозии одни участки поверхности металла являются анодными, другие – катодными. Роль анода выполняет более

активный металл, имеющий меньшую величину электродного потенциала. На анодных участках происходит окисление металла и электроны перемещаются на катодные участки, где происходит деполяризация окислителя агрессивной среды. Наиболее часто встречаются катодные процессы, связанные с деполяризацией кислорода (схемы 1 и 2) или ионов водорода, (схема 3) в зависимости от значения рН среды.

$$O_2 + 2H_2O + 4e = 4OH^-, (1)$$

 $O_2 + 4H^+ + 4e = 2H_2O (2)$
 $2H^+ + 2e = H_2 (3).$

Контрольные вопросы и задания:

- 1. Каковы особенности электрохимической коррозии? В чем ее отличие от химической коррозии? Какую роль играют оксидные пленки в поведении металлов Zn, Cr, Fe?
- 2. Сравните химическую стойкость железа в контактах с алюминием и оловом в нейтральной среде.
- 3. Алюминиевая деталь находится в постоянном контакте с медным проводом в условиях повышенной влажности в воздушной среде. Определите анод и катод, напишите электродные процессы.
- 4. В поверхностном слое стальной отливки находятся вкрапления углерода. Рассмотрите электродные процессы, протекающие в ходе коррозии изделия в нейтральной и кислой среде.

Методика проведения эксперимента

Опыт 1. Исследование относительной скорости коррозии железа в присутствии различных металлов

Возьмите три одинаковых образца железа (гвозди). Один из них покройте медью. Для этого очистите образец наждачной бумагой и погрузите на 2 – 3 минуты в раствор соли меди, затем выньте его из раствора и промойте водой. Ко второму образцу прикрепите кусочек цинковой пластинки (или используйте пластину оцинкованного железа). Третий образец оставьте для контроля. Поместите все образцы в пробирки, содержащие по 1 мл 0,02 N раствора соляной кислоты.

Через двадцать минут растворы перенесите в чистые пробирки и добавьте к каждому по 2-3 капли реактива на ион железа (II) $K_3[Fe(CN)_6]$. Реакция обнаружения ионов железа (II):

$$3Fe^{2+} + 2K_3[Fe(CN)_6] = Fe_3[Fe(CN)_6]_2 + 6K^+$$
 темно-синий цвет

По интенсивности окраски продукта реакции $(Fe_3[Fe(CN)_6]_2)$ сделайте вывод о количестве растворенного железа и о влиянии контакта с медью и цинком на коррозию железа

Опыт 2. Влияние ионов хлора на процесс коррозии алюминия

В две пробирки налейте по 2-3 мл 0,5 М раствора $CuSO_4$ и в каждую поместите по образцу алюминиевой стружки. Какие изменения произошли в пробирках? В одну из пробирок внесите кристаллы хлорида натрия. Что наблюдаете?

Опыт 3. Изучение защитных свойств металлических покрытий. Коррозия металла, защищенного покрытием, происходит при нарушении целостности покрытия (например, при нанесении глубокой царапины); при этом в контакте с окружающей средой находятся оба металла: и защищаемый, и металл покрытия.

В две пробирки налейте по 4-5 мл 0,1 М раствора серной кислоты и по 0,5 мл K_3 [Fe(CN)₆]. В одну из пробирок погрузите пластинку оцинкованного железа, в другую — пластинку луженого железа. В какой пробирке появляется синее окрашивание, свидетельствующее о появлении ионов Fe²⁺?

Опыт 4. Ингибиторная защита металла от коррозии в кислых средах

На два часовых стекла поместите по грануле цинка и по несколько капель разбавленной соляной кислоты (HCl). Когда реакция станет интенсивной, на одно из стекол добавьте несколько кристаллов уротропина. Что наблюдаете?

Отчет оформите по следующей форме:

Студент: ФИО группа

Отчет к лабораторной работе Коррозия металлов

Цель работы: изучение важнейших процессов, протекающих при коррозии металлов; защита металлов от коррозии.

Краткие теоретические основы работы

Коррозия металлов
По механизму протекания различают:
Химическая коррозия
Электрохимическая коррозия
Изменение термодинамических функций процесса коррозии:
результате:
Количественные характеристики процесса коррозии:
Коррозия с водородной деполяризацией
Коррозия с кислородной деполяризацией
Коррозия со смешанной деполяризацией

Условия протекания электрохимической коррозии:				
Основные способы защиты металлов от коррозии:				
легирование				
защитные покрытия				
электрохимическая защита				
изменение свойств коррозионной среды				
рациональное конструирование изделий				
Экспериментальная часть				
Опыт 1. Исследование относительной скорости коррозии железа в				
присутствии различных металлов				
Составьте схемы соответствующих гальванических элементов. Запишите				
электродные уравнения реакций				
Электрохимическая схема элемента				
Анод, катод				
Реакции, протекающие на электродах:				
Анод				
Катод				
Расчетная ЭДС элемента				
Вывод:				
Опыт 2. Влияние ионов хлора на процесс коррозии алюминия				
Объясните влияние ионов хлора на процесс коррозии. Напишите реакции				
коррозии алюминия в контакте с медью				
Опыт 3. Изучение защитных свойств металлических покрытий.				
Приведите уравнения реакций коррозии оцинкованного и луженого				
железа				
Опыт 4. Ингибиторная защита металла от коррозии в кислых средах				
Запишите уравнение реакции взаимодействия цинка с кислотой. В выводе				
объясните суть ингибиторной защиты металлов от коррозии				

Обязательным условием оценки лабораторных работ является выполнение экспериментальной части и защита письменного отчета.