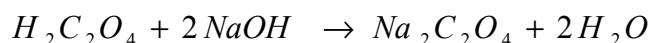


13. ALKALIMETRIE A KONDUKTOMETRIE

I. ALKALIMETRICKÉ TITRACE

13.1. Standardizace 0,1M roztoku NaOH

Roztok dvojsytné kyseliny šťavelové $H_2C_2O_4 \cdot 2H_2O$ se titruje do druhého stupně odměrným roztokem NaOH na indikátor fenolftalein při pH ~ 9.



Příprava vzorku:

Navážku $H_2C_2O_4 \cdot 2H_2O$ ($m = \text{cca } 630 \text{ mg}$) rozpustit v kádince v cca 50 ml dest. H_2O , převést do $V_0 = 100 \text{ ml}$, doplnit dest. H_2O

↓

pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml dest. H_2O

Postup stanovení koncentrace $H_2C_2O_4 \cdot 2H_2O$ pomocí titrátoru TitroLine Easy:

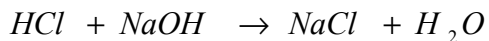
1. Zapnout titrátor TitroLine Easy tlačítkem ON/OFF (umístěný vzadu na přístroji)
2. Kádinku se vzorkem umístit na magnetickou míchačku, ponořit elektrodu do roztoku (cca 2,5 ml tak, aby byla ponořena i její referenční část) a spustit míchání.
3. Dlouze podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do hlavní nabídky nastavení konfigurace.
4. Krátce podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do nabídky výběru metody stanovení (*parameters sets*) → pomocí šipek (**F4 / F5**) na panelu vybrat metodu „**pH exact weak**“ (titrace slabé kyseliny). Výběr potvrdit tlačítka **F1** a **Stop**.
5. Krátkým stiskem tlačítka **F3** na kontrolním panelu změnit způsob titrace na EP (automatická titrace do koncového bodu) a pomocí šipek (**F4 / F5**) nastavit hodnotu koncového bodu pH = 8.8 (fenolftalein)
6. Stisknout **START**. Titraci provést 3x.
7. Z displeje opsat spotřebu (V_{ekv}).

Výpočet přesné koncentrace 0,1M NaOH:

$$M(H_2C_2O_4 \cdot 2H_2O) = 126,07 \text{ g/mol}$$

$$c(NaOH) \cdot V_{ekv} = n(NaOH) = 2 \cdot n(H_2C_2O_4)$$

13.2. Stanovení HCl



Příprava vzorku:

Vzorek v odm.baňce ($V_0 = 100$ ml) doplnit po rysku dest. H_2O

↓

pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml dest. H_2O

Postup stanovení množství HCl v neznámém vzorku

1. Dlouze podržet tlačítka **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do hlavní nabídky nastavení konfigurace.
2. Krátce podržet tlačítka **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do nabídky výběru metody stanovení (*parameters sets*) → pomocí šipek (**F4 / F5**) na panelu vybrat metodu „**pH exact strong**“ (titrace silné kyseliny). Výběr potvrdit tlačítka **F1** a **Stop**.
3. Krátkým stiskem tlačítka **F3** na kontrolním panelu změnit způsob titrace na EP (automatická titrace do koncového bodu) a pomocí šipek (**F4 / F5**) nastavit hodnotu koncového bodu pH = 11,6
4. Spustit program *TL chart* v PC.
5. Stisknout **START**.
6. Po ukončení měření stiskem tlačítka **DATA** v programu *TL chart* převést naměřená data z titrace do počítače a tlačítkem **SAVE AS** je uložit. Titraci provést 3x
7. Hodnoty uložené v PC převést do souboru v Excelu, sestrojit titrační křivku, vyhodnotit ji pomocí „metody tří rovnoběžek“ a současně určit bod ekvivalence z druhé derivace titrační křivky.

Výpočet množství HCl v neznámém vzorku:

$$M(HCl) = 36,461 \text{ g/mol}$$

$$m(HCl) = c(NaOH) \cdot V_{ekv} \cdot M(HCl) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$$

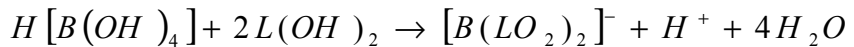
13.3. Stanovení H_3BO_3

Kyselina boritá je ve vodě velmi slabou jednosytnou kyselinou a proto s vizuální indikací nelze titraci provést a při přímé potenciometrické titraci je obtížné přesně určit inflexní bod na titrační křivce:



Titrace se provádí až po přidání organických polyhydroxyloučenin (glycerinu, příp.

manitou), vznikající komplexní sloučenina (kyseliny glycerino-boritá má disociační konstantu o 3 řády vyšší než kyselina boritá:



Přibližnou hodnotu pK_a kyseliny borité získáme z titrační křivky. Vycházíme z výpočtu pK_a ze vzorce:

$$pH = pK_a + \log \frac{[H^+]}{[OH^-]}, \text{ přičemž } \log \frac{[H^+]}{[OH^-]} = 0$$

→ pro výpočet pK_a použijeme vztah $pK_a = \frac{1}{2} V_{ekv} - pH$, zhledem k tomu, koncentrace kyseliny a zásady jsou stejné

Příprava vzorku:

Vzorek v odm.baňce ($V_0 = 100 \text{ ml}$) doplnit po rysku dest. H_2O

↓

- a) pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml dest. H_2O
- b) pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml 20% glycerinu

Postup stanovení množství H_3BO_3 v neznámém vzorku:

1. Dlouze podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do hlavní nabídky nastavení konfigurace.
2. Krátce podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do nabídky výběru metody stanovení (*parameters sets*) → pomocí šipek (**F4 / F5**) na panelu vybrat metodu „**pH exact weak**“. Výběr potvrdit tlačítka **F1** a **Stop**.
3. Krátkým stiskem tlačítka **F3** na kontrolním panelu změnit způsob titrace na *Manual Titration Mode* (manuální titrace).
4. Postupně dávkovat pomocí levého tlačítka myši odměrný roztok po 0,5 ml přídavcích a zaznamenávat změnu pH na displeji přístroje. Titraci ukončit po případku 20 ml odměrného roztoku. Pravé tlačítko myši slouží k naplnění titrátoru odměrným roztokem. Každou titraci provést 1x.
5. Získané hodnoty vyhodnotíme početní Granovou transformací (v tabulkovém procesoru MS Excel), titraci v prostředí glycerinu také metodou grafickou a pomocí druhé derivace.

Výpočet množství H_3BO_3 v neznámém vzorku:

$$M(H_3BO_3) = 61,81 \text{ g/mol}$$

$$m(H_3BO_3) = c(NaOH) \cdot V_{ekv} \cdot M(H_3BO_3) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$$

II. KONDUKTOMETRICKÉ TITRACE

Konduktometrické titrace jsou založeny na měření změn vodivosti v průběhu titrace.

13.4. Stanovení H_3PO_4



Příprava vzorku:

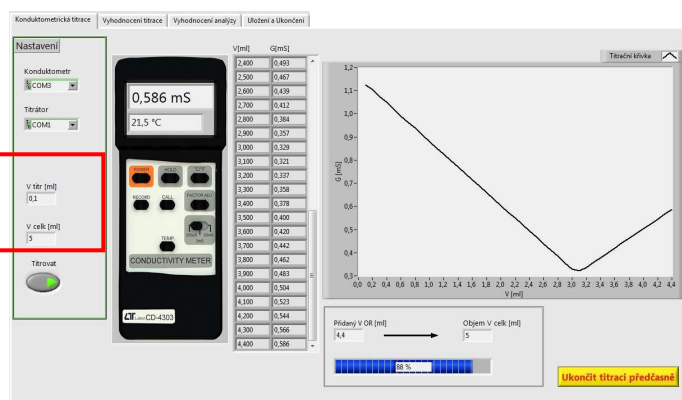
Vzorek v odm.baňce ($V_0 = 100 \text{ ml}$) doplnit po rysku dest. H_2O ($M(\text{H}_3\text{PO}_4) = 97,9953 \text{ g/mol}$)



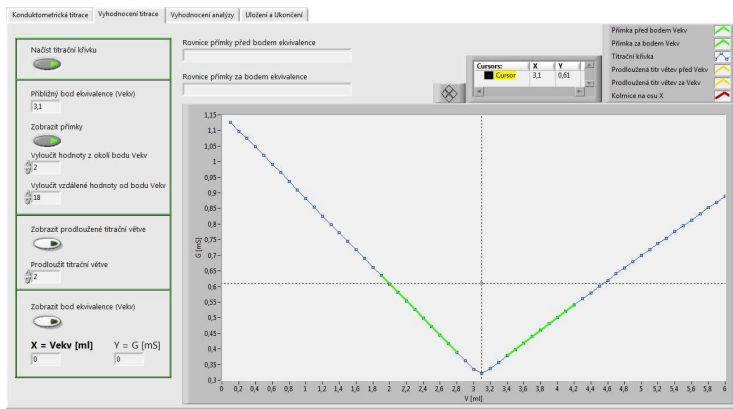
pipetovat 5 ml do kádinky na 250 ml + teflonové míchadlo + cca 200 ml dest. H_2O

Postup stanovení množství H_3PO_4 v neznámém vzorku pomocí konduktometru Lutron CD-4303 a programu LabView:

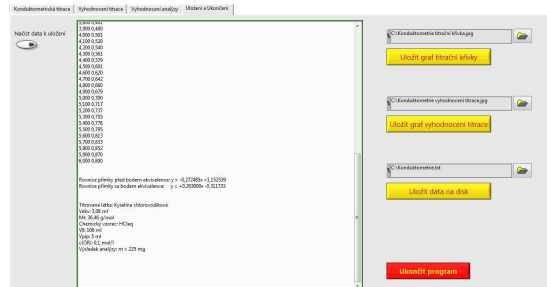
1. Připojit konduktometr Lutron CD-4303 přes připojovací modul (černá krabička) přes USB k PC.
2. Vodivostní elektrodu ponořit do roztoku vzorku, zapnout míchání.
3. Zapnout konduktometr tlačítkem POWER, nastavit rozsah měřené vodivosti.
4. Spustit program Konduktometrie → Konduktometrie_program LabView → Konduktometrie.
5. V Nastavení rozkliknout **Konduktometr** (zelený rámeček) → Refresh → COM4.
6. V Nastavení rozkliknout **Titrátor** (zelený rámeček) → Refresh → COM1.
7. Spustit program kliknutím na ikonu bílé šipky v levém horním rohu 
8. Zadat hodnotu jednotlivého přídavku odměrného roztoku V_{titr} (ml) = 0,1 ml a celkový objem odměrného roztoku V_{celk} (ml) = 12 ml



- Spustit titraci stlačením tlačítka ***Titrovat***. Titraci je možné ukončit po zobrazení předpokládaných inflexních bodů tlačítkem ve žlutém rámečku *Ukončit titraci předčasně*.
- Během měření kontrolovat konduktometr, aby se předčasně nevypnul (ihned znova zapnout) a také nastavené rozsahy měření.
- Po ukončení titrace přepnou do záložky ***Vyhodnocení titrace*** na horní liště.



- Pomocí tlačítka ***Načíst titrační křivku*** zobrazit titrační křivku (tlačítko se vysvítí zeleně) a pomocí kurzoru najít přibližný bod ekvivalence (zobrazí se v horním žlutém rámečku).
- Tuto hodnotu zapsat do pole ***Přibližný bod ekvivalence*** (V_{ekv}) a sepnout tlačítko ***Zobrazit přímky*** → zobrazí se dvě zelené přímky, které slouží k určení lineární směrnice proložených titračních větví. Pomocí tlačítka ***Vyloučit vzdálené body*** upravit jednotlivé titrační větve.
- Tlačítkem ***Zobrazit prodloužené titrační větve*** se zobrazí dvě černé přímky, které se protínají, současně se zobrazí rovnice regrese v displejích Rovnice přímky před bodem ekvivalence a Rovnice přímky před bodem ekvivalence.
- Sepnout tlačítko ***Zobrazit bod ekvivalence*** V_{ekv} → zobrazí se červená kolmice a hledaný bod ekvivalence.
- Pro nalezení dalších inflexních bodů opakujeme celý postup od bodu 12.
- Pro vyhodnocení přepnou do záložky ***Vyhodnocení analýzy*** na horní liště.
- V okně ***Organické kyseliny*** nebo ***Anorganické kyseliny*** vybrat titrovanou kyselinu. Vypsat pole ***Molární hmotnost (g/mol)***, bod ekvivalence V_{ekv} , koncentraci odměrného činidla ***c(OR) (mol/dm³)***, ***V baňky (ml)*** ($V_0 = 100 \text{ ml}$), ***V pip (ml)*** ($V_{pip} = 5 \text{ ml}$) a změnit ***Jednotku hmotnosti*** na mg → stlačit ***Vyhodnotit analýzu***.
- V záložce ***Uložení a ukončení*** na horní liště → ***Editovat data k uložení*** → data se načtou do okna k uložení. Uložit data pomocí tlačítka ***Uložit na disk*** → postupně stlačit „žlutou ikonu Soubor“ a poté „žlutý rámeček ***Uložit data na disk***“.



20. Titrační křivku ve formě grafu uložit pomocí ***Uložit graf vyhodnocení titrace*** → opět postupně stlačit „žlutou ikonu Soubor“ a poté „žlutý rámeček ***Uložit graf vyhodnocení titrace***“.

21. Po uložení dat i grafů ukončit program tlačítkem ***Ukončit program*** v červeném rámečku. Pokud ukončíme program předčasně, přijdeme o možnost vyhodnocení měření.

Výpočet množství H₃PO₄ v neznámém vzorku:

Titrace do 1.stupně: $m(H_3PO_4) = c(NaOH) \cdot V_{ekv1} \cdot M(H_3PO_4) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$

Titrace do 2.stupně: $m(H_3PO_4) = c(NaOH) \cdot (V_{ekv2} - V_{ekv1}) \cdot M(H_3PO_4) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$

13.5. Stanovení CH₃COOH

Příprava vzorku:

Vzorek v odm.baňce (V₀ = 100 ml) doplnit po rysku dest. H₂O

↓

pipetovat 5 ml do kádinky na 250 ml + teflonové míchadlo + cca 200 ml dest. H₂O

Výpočet množství CH₃COOH v neznámém vzorku: M(CH₃COOH) = 60,053 g/mol

$$m(CH_3COOH) = c(NaOH) \cdot V_{ekv} \cdot M(CH_3COOH) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$$

Postup stanovení množství CH₃COOH v neznámém vzorku pomocí konduktometru Lutron CD-4303 a programu LabView:

viz. Stanovení H₃PO₄