# 13. ALKALIMETRIE A KONDUKTOMETRIE

# I. ALKALIMETRICKÉ TITRACE

# 13.1. Standardizace 0,01M roztoku NaOH

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

$$H_{2}C_{2}O_{4} + 2NaOH \rightarrow Na_{2}C_{2}O_{4} + 2H_{2}O$$

#### Příprava vzorku:

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

 $\downarrow$ 

pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml dest. H<sub>2</sub>O

# Postup stanovení koncentrace H<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O 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 referentní část) a spustit míchání.
- 3. Dlouze podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do hlavní nabídky nastavení konfigurace.
- 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 tlačítky F1 a *Stop*.
- 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<sub>ekv</sub>).

#### Výpočet přesné koncentrace 0,1M NaOH:

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

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

#### 13.2. Stanovení HCl

 $HCl + NaOH \rightarrow NaCl + H_2O$ 

## Příprava vzorku:

Vzorek v odm.baňce ( $V_0 = 100 \text{ ml}$ ) doplnit po rysku dest. H<sub>2</sub>O

 $\downarrow$ 

pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml dest. H<sub>2</sub>O

#### Postup stanovení množství HCl v neznámém vzorku

- 1. Dlouze podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do hlavní nabídky nastavení konfigurace.
- 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 strong*" (titrace silné kyseliny). Výběr potvrdit tlačítky F1 a *Stop*.
- 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
- 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 g/mol $m(HCl) = c(NaOH) \cdot V_{ekv} \cdot M(HCl) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$ 

#### 13.3. Stanovení H<sub>3</sub>BO<sub>3</sub>

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:

$$H_3BO_3 + NaOH \rightarrow H[B(OH)_4] + H_2O$$
 (pK<sub>a</sub> = 9,24)

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

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

$$H\left[B\left(OH_{1}\right)_{4}\right] + 2L\left(OH_{1}\right)_{2} \rightarrow \left[B\left(LO_{2}\right)_{2}\right]^{-} + H^{+} + 4H_{2}O$$

Přibližnou hodnotu pK<sub>a</sub> kyseliny borité získáme z titrační křivky. Vycházíme z výpočtu pK<sub>a</sub> ze vzorce:

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

 $\rightarrow$  pro výpočet pK<sub>a</sub> použijeme vztah pK<sub>a</sub> = <sup>1</sup>/<sub>2</sub> V<sub>ekv</sub> ~ 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<sub>2</sub>O

 $\downarrow$ 

- a) pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml dest. H<sub>2</sub>O
- b) pipetovat 10 ml do vysoké kádinky na 150 ml + teflonové míchadlo + 90 ml 20% glycerinu

#### Postup stanovení množství H<sub>3</sub>BO<sub>3</sub> v neznámém vzorku:

- 1. Dlouze podržet tlačítko **F3** na kontrolním panelu, dokud se nedostaneme do hlavní nabídky nastavení konfigurace.
- 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 tlačítky 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 přídavku 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<sub>3</sub>BO<sub>3</sub> v neznámém vzorku:

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

$$m(H_{3}BO_{3}) = c(NaOH_{3}) \cdot V_{ekv} \cdot M(H_{3}BO_{3}) \cdot \frac{V_{0}}{V_{pip}}$$

# II. KONDUKTOMETRICKÉ TITRACE

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

# 13.4. Stanovení H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>

Titrace do 1.stupně:	$H_{3}PO_{4} + NaOH \rightarrow NaH_{2}PO_{4} + H_{2}O$
Titrace do 2.stupně:	$NaH_{2}PO_{4} + NaOH \rightarrow Na_{2}HPO_{4} + H_{2}O$

## Příprava vzorku:

Vzorek v odm.baňce (V<sub>0</sub> = 100 ml) doplnit po rysku dest. H<sub>2</sub>O (M(H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>) = 97,9953 g/mol)  $\downarrow$ 

pipetovat 5 ml do kádinky na 250 ml + teflonové míchadlo + cca 200 ml dest. H<sub>2</sub>O

# Postup stanovení množství H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> 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)  $\rightarrow$  Refresh  $\rightarrow$ 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



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



- 12. 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).
- 13. Tuto hodnotu zapsat do pole *Přibližný bod ekvivalence* (V<sub>ekv</sub>) 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.
- 14. 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*.
- 15. Sepnout tlačítko *Zobrazit bod ekvivalence*  $V_{ekv} \rightarrow$  zobrazí se červená kolmice a hledaný bod ekvivalence.
- 16. Pro nalezení dalších inflexních bodů opakujeme celý postup od bodu 12.
- 17. Pro vyhodnocení přepnou do záložky Vyhodnocení analýzy na horní liště.
- 18. V okně Organické kyseliny nebo Anorganické kyseliny vybrat titrovanou kyselinu. Vypsat pole Molární hmotnost (g/mol), bod ekvivalence V<sub>ekv</sub>, koncentraci odměrného činidla c(OR) (mol/dm<sup>3</sup>), V baňky (ml) (V<sub>0</sub> = 100 ml), V pip (ml) (V<sub>pip</sub> = 5 ml) a změnit Jednotku hmotnosti na mg → stlačit Vyhodnotit analýzu.
- 19. 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".

iðst data kuloženi	3.900.0480 4.000.0301	COReedukteenetsie tiktoční kňykajog	
	4,100 0,520	8	
9	4,200 0,540		
	4,300 0,581	Uložit graf titrační křeky	
	4,600,559		
	2,000 0,000		
	4.000 0.000		
	4 800 0 550		
	4 900 0 629		
	1,000,0,700	III Contract the second s	
	5,100 0,717	Representation Automatical Consolity	
	5,200 0,737	1	
	5,300 0,755		
	5,400 0,776	Uložit graf vyhodnocení titrace	
	5,500 0,795		
	5,600 0,813		
	1,700,000		
	5900.020		
	6,000,0,800		
		UK (Kendultemetie tot	
	Rounice přímky před bodem ekvivalence: y = -0,272485x +1,152539		
	Rownice pfilmky za bodem eloitvalence: y z +0,203000x -0,301733		
		Ulozit data na disk	
Titrovani liitka: Ky Veise 3,00 mi Ma 26 Mi adaad	and the second se		
	TRYPVINI INKER Nytelina chorolodikova		
	VICC ADD IN		
	Chamber of the second s		
	VP-101 ml		
	Voia 5 ml		
	c(0R): 0.1 mol/1		
	Výsledek analýzy: m z 225 mg		
		Ukopćit program	
		Okonere program	
		1.00	

- 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 H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> v neznámém vzorku:

Titrace do 1.stupně:  $m(H_3PO_4) = c(NaOH_1) \cdot V_{ekv1} \cdot M(H_3PO_4) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$ Titrace do 2.stupně:  $m(H_3PO_4) = c(NaOH_1) \cdot (V_{ekv2} - V_{ekv1}) \cdot M(H_3PO_4) \cdot \frac{V_0}{V_{pip}}$ 

# 13.5. Stanovení CH<sub>3</sub>COOH

#### Příprava vzorku:

Vzorek v odm.baňce ( $V_0 = 100 \text{ ml}$ ) doplnit po rysku dest. H<sub>2</sub>O

 $\downarrow$ 

pipetovat 5 ml do kádinky na 250 ml + teflonové míchadlo + cca 200 ml dest. H<sub>2</sub>O

Výpočet množství CH<sub>3</sub>COOH v neznámém vzorku: M(CH<sub>3</sub>COOH) = 60,053 g/mol

$$m(CH_{3}COOH_{}) = c(NaOH_{}) \cdot V_{ekv} \cdot M(CH_{3}COOH_{}) \cdot \frac{V_{0}}{V_{pip}}$$

## Postup stanovení množství CH<sub>3</sub>COOH v neznámém vzorku pomocí konduktometru Lutron CD-4303 a programu LabView:

viz. Stanovení H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>