Документ подписан простой электронной подписью Информация о владельце:

ФИО: Лужанин Владими Минтичет ТЕРСТВО ВДРАВООХРАНЕНИЯ РОСИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Должность: Ректор день ректор федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

Уникальный программный ключ: «Пермская государственная фармацевтическая академия» d56ba45a9b6e5c64a319e2c5ae3bb2c<mark>Whithac</mark>терства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра аналитической химии

(наименование кафедры)

УТВЕРЖДЕНА

решением кафедры

Протокол от «_19_» <u>июня</u> 2024_ г.

№ 11___

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б1.О.18 Аналитическая химия

(индекс, наименование дисциплины), в соответствии с учебным планом)

<u>Б1.О.18</u> Аналит.х.

(индекс, краткое наименование дисциплины)

33.05.01 Фармация
(код, наименование направления подготовки (специальности)
(квалификация)
Очная
(форма(ы) обучения)
5 лет
(нормативный срок обучения)

Год набора - 2025

Автор(ы)–составителн	ь(и):			
Кандидат химических на	ук, доцент кас	федры анал	итической химии	Колотова Н.В.

Заведующий кафедрой аналитической химии, профессор, доктор фармацевтических наук Вихарева Е.В.

СОДЕРЖАНИЕ

- 1. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения ОПОП ВО 4
 - 2. Объем и место дисциплины в структуре ОПОП ВО Ошибка! Закладка не определена.
 - 3. Содержание и структура дисциплины Ошибка! Закладка не определена.
 - 4. Фонд оценочных средств по дисциплине 10
 - 5. Методические материалы по освоению дисциплины 23
 - 6. Учебная литература для обучающихся по дисциплине 24
- 7. Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспечение и информационные справочные системы

 24

1. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения ОПОП ВО

	планируемь		ии освоения ОПОП	
Код		Код	Наименование	Результаты обучения,
компетен	Наименование	индикатора	индикатора	соотнесенные с
ции	компетенции	достижения	достижения	индикаторами
,		компетенции	компетенции	достижения компетенций
ОПК-1	Способен	ИДОПК-1.2.	Применяет	На уровне знаний:
	использовать		основные физико-	- Знает основные
	основные		химические и	закономерности
	биологические,		химические	химических
	физико-химические,		методы анализа	равновесий в
	химические,		для разработки,	растворах
	математические		исследований и	- Знает
	методы для		экспертизы	теоретические основы
	разработки,		лекарственных	физикохимических
	исследований и		средств,	методов анализа
	экспертизы		лекарственного	- Знает методы,
	лекарственных		растительного	приемы и способы
	средств, изготовления		сырья и	выполнения химических
	лекарственных		биологических	методов анализа для
	препаратов		объектов	установления
				качественного состава
				веществ и
				количественного
				определения БАВ, ЛРС и
				биологических объектов
				- Знает методы,
				приемы и способы
				выполнения физико-
				химических методов
				анализа для установления
				качественного состава
				веществ и
				количественного
				определения БАВ, ЛРС и
				биологических объектов
				- Знает основное
				оборудование и реактивы
				для проведения
				химических, физико-
				химических методов
				анализа
				На уровне умений:
				- Умеет выбрать и
				обосновать метод и способ
				проведения анализа в зависимости от свойств
				анализируемого объекта
				- Умеет работать на
				аналитическом
				оборудовании,
				используемом для

		качествен	ного и
]	количественного	анализа
]	при вы	полнении
		химических	методов
		анализа	
		- Умеет ра	аботать на
		аналитических пр	риборах,
]	используемых	при
]	выполнении	
		физикохимическ	их
		методов анализа	
		- Умеет	оформить
]	результаты анали	іза

2. Объем и место дисциплины в структуре ОПОП

Дисциплина $\underline{61.0.18}$ «Аналитическая химия» относится к базовой части ОПОП, осваивается на 2 курсе (3, 4 семестры), в соответствии с учебным планом, общая трудоемкость дисциплины в зачетных единицах составляет 10 з. е. (360 акад. часов).

Количество академических часов, выделенных на контактную работу с преподавателем (по видам учебных занятий) 180 часов, из них 52 часа лекций, 128 часов практических и лабораторных занятий и на самостоятельную работу обучающихся 180 часов, в том числе для подготовки к экзамену 36 часов.

Форма промежуточной аттестации в соответствии с учебным планом – экзамен (4 семестр).

Дисциплина реализуется после изучения: математики, общей и неорганической химии, физики и физической химии.

3. Содержание и структура дисциплины

3.1. Структура дисциплины.

		Объ	ем дисі	циплин	ы (модул	я), час.	Фанта	
№ п/п	Наименование тем (разделов),	Bcer 0	обу пре	гактная учающи еподава идам уч заняти	телем чебных	СР	Форма текущего контроля успеваемости [*] , промежуточной	
			Л	ЛР	ПЗ		аттестации	
Очная форма обучения								
	3 семестр							
Раздел 1	Теоретические основы химического анализа. Качественный химический анализ.	128	14	44		70	Т, К	
Тема 1.1.	Основные понятия химического анализа. Классификации катионов и анионов. Анализ неорганических	15	1	4		10	T, K	

№ п/п Наименование тем (разделов), Объем дисциплины (модуля), час. Форм текуще контро успеваемс преподавателем по видам учебных занятий СР Очная форма обучения З семестр Соединений. 8 Теория растворов, химическое равновесие и закон действующих масс. Константы равновесия и их значение в анализе. 8 Т, К Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Произведение Произведение условия образования и растворимость. Условия образования и растворения осадков. Дробное 4 Т, К	его оля ости [*] , гочной
№ п/п Наименование тем (разделов), Всег о воручающихся с преподавателем по видам учебных занятий СР успеваемс промежуте контро успеваемс промежуте аттеста! Очная форма обучения 3 семестр Соединений. Теория растворов, химическое равновесие и закон Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	оля ости [*] , гочной
№ п/п Наименование тем (разделов), Всет о видам учебных занятий преподавателем по видам учебных занятий СР успеваемс промежуте аттестан Очная форма обучения 3 семестр 3 семестр соединений. 8 Т, К Теория растворов, химическое равновесие и закон Константы равновесия и их значение в анализе. 8 Т, К Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение 4 Т, К Тема 1.3. растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	ости [*] , очной
(разделов), о по видам учебных занятий СР успеваеми промежути аттестал Очная форма обучения 3 семестр соединений. 8 Т, К Теория растворов, химическое равновесие и закон Константы равновесия и их значение в анализе. 19 1 10 Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. 16 2 10 Тема 1.3. растворимость, условия образования и растворения 16 2 10	тонной
Ванятий Промежуте аттестал	
ЛІ ЛР ПЗ Очная форма обучения З семестр Теория растворов, химическое равновесие и закон Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение 4 Т, К Тема 1.3. растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	
Очная форма обучения 3 семестр Соединений. Теория растворов, химическое равновесие и закон действующих масс. 19 1 10 Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
Соединений. Соединений. Теория растворов, химическое равновесие и закон равновесие и закон 8	
Теория растворов, химическое равновесие и закон Тема 1.2. Действующих масс. 19 1 10 Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимость. Условия образования и растворения	
химическое равновесие и закон Тема 1.2. Действующих масс. 19 1 10 Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
Тема 1.2. равновесие и закон действующих масс. Константы равновесия и их значение в анализе. 19 1 10 10 Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение 4 Т, К Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	
Тема 1.2. действующих масс. Константы равновесия и их значение в анализе. 19 1 10 Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение 4 Т, К Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	
Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
Константы равновесия и их значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
Значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. 4 Т, К Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	
Значение в анализе. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. 4 Т, К Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	
равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
действующих масс в химическом анализе. Произведение 4 Т, К тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
химическом анализе. Произведение Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
Тема 1.3. Произведение растворимости, растворимость. Условия образования и растворения 16 2 10	
Тема 1.3. растворимости, растворимость. Условия образования и растворения	
растворимость. Условия образования и растворения	
Условия образования и растворения	
и растворения	
осадков. Дробное	
осаждение.	
Равновесие и закон	
действующих масс в	
растворах	
протолитов	
применительно к	_
Тема 1.4. химическому 20 2 8 10 Т, К	_
анализу. Константы	
кислотности и	
основности.	
Автопротолиз воды.	
Буферные растворы.	
Амфолиты.	
Равновесие и закон действующих масс в	
nactronav A T K	•
Тема 1.5. растворах комплексных 14 2 4 8 1, к	-
соединений в	
химическом анализе.	
Окислительно-вос-	
становительное Т, К	•
Тема 1.6. равновесие и закон 20 2 8 10	
действующих масс в	_
химическом анализе.	_
Тема 1.7. Анализ смеси 18 2 10	•

		Объ	ем дисі	циплин	ы (модул	я), час.	Фотус
№ п/п	Наименование тем (разделов),	Bcer o	обу пре	учающі еподава	телем чебных	СР	Форма текущего контроля успеваемости*, промежуточной аттестации
	1	Очн	ія фор.	ма обуч	ения		
			3 семес	тр			_
	веществ неизвестного состава			6			К
Тема 1.8.	Качественный анализ органических веществ. Элементный анализ. Структурный анализ. Использование органических реагентов в химическом анализе	6	2	2		2	K
Раздел 2	Количественный химический анализ	115	23	44		48	T, K
Тема 2.1.	Гравиметрический анализ	10	2	4		4	T, K
Тема 2.2.	Титриметрический анализ. Основные понятия. Титрованные растворы.	16	4	4		8	Т, К
Тема 2.3.	Методы кислотно- основного титрования (нейтрализции).Титр ование в водных и неводных средах.	26	4	12		10	Т, К
		Co	еместр	<i>№4</i>			
Тема 2.4.	Общая характеристика методов окислительно-восстановительного титрования	4	1	1		2	Т, К
Тема 2.5.	Перманганатометрия	8	1	3		4	T, K
Тема 2.6.	Йодометрия	9	2	3		4	Т, К
Тема 2.7.	Бромато- и бромометрия	10	2	4		4	T, K
Тема 2.8.	Нитритометрия	7	1	4		2	T, K
Тема 2.9.	Цериметрия. Дихроматометрия	5	1	2		2	T, K
Тема 2.10.	Комплексиметрия. Комплексонометриче	9	2	3		4	T, K

		*					
№ п/п	Наименование тем (разделов),	Всег	об пр	Контактная работа обучающихся с преподавателем		СР	Форма текущего контроля успеваемости [*] ,
	(разделов),	0		видам уч заняті	1	CI	промежуточной аттестации
			Л	ЛР	ПЗ		аттестации
				ма обуч	ения		
	1		3 семес	стр			T
	ское титрование						
	Методы						
T 0.11	осадительного	0	2	4		4	TIC
Тема 2.11.	титрования.	9	3	4		4	T, K
	Аргентометрия.						
	Тиоционатометрия						
D 2	Инструментальные	0.1	1.7	40		26	T. ICD
Раздел 3	(физико-химические)	81	15	40		26	Т, КР
	методы анализа						
	Инструментальные			1			
Тема 3.1.	методы анализа.	3	1	1		1	Т
1ема 3.1.	Классификация. Общая	3	1			1	1
	· ·						
	характеристика Оптические методы						
	Оптические методы анализа.						
	Классификация.						
Тема 3.2.	Теоретические	22	2	16		4	T, KP
1 CMa 5.2.	основы спектральных	22		10		7	1, KI
	методов анализа.						
	Фотометрия.						
	Люминесцентный						
Тема 3.3.	анализ.	7	2	3		2	Т, КР
1 01/10/ 01/01	Рефрактометрия	,	_			_	1,112
	Электрохимические						
Тема 3.4.	методы анализа.	9	2	4		3	T, KP
	Потенциометрия						,
Тема 3.5.	Полярография.	5	1	2		2	Т, КР
	Амперометрическое						Í
Тема 3.6.	титрование	5	1	2		2	T, KP
Тема 3.7.	Кулонометрия	7	2	2		3	T, KP
	Хроматографические						
Тема 3.8.	методы анализа.	8	1			3	T, KP
1 CMa 5.6.	Ионообменная	O	1	4		3	
	хроматография.						
	Хроматографические						
	методы анализа:						
Тема 3.9.	бумажная и	8	1	4		3	T, KP
	тонкослойная						
	хроматография						
_	Хроматографические						
Тема 3.10.	методы анализа:						T, KP
	газовая, жидкостная,						

		Объ	ем дис	циплин	ы (модул	я), час.	Фотис	
№ п/п	Наименование тем (разделов),	Bcer o	Контактная работа обучающихся с сег преподавателем		СР	Форма текущего контроля успеваемости*, промежуточной		
			Л	ЛР	ПЗ		аттестации	
	Очная форма обучения							
	3 семестр							
	газо-жидкостная	7	2	2		3		
Промежуто	очная аттестация					36	Экзамен	
Всего) :	360	52	128		180	_	

Примечание:

3.2. Содержание дисциплины.

Раздел 1. Теоретические основы химического анализа. Качественный химический анализ. Тема 1.1. Основные понятия химического анализа. Классификации катионов и анионов. Анализ неорганических соединений. Постановка целей и задач аналитической химии: получение опытным путем данных о химическом составе вещества любыми методами: физическими, химическими, физико-химическими методами. Тема 1.2. Теория растворов, химическое равновесие и закон действующих масс. Константы равновесия и их значение в анализе. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся с озаглавленными законами, проводят взаимосвязь озаглавленных понятий с основными принципами анализа. Тема 1.3. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение растворимости, растворимость. Условия образования и растворения осадков. Дробное осаждение. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся с законом действующих масс применительно к гетерогенным равновесиям, проводят взаимосвязь озаглавленных понятий с основными принципами анализа. Тема 1.4. Равновесие и закон действующих масс в растворах протолитов применительно к химическому анализу. Константы кислотности и основности. Автопротолиз воды. Буферные растворы. Амфолиты. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся с озаглавленными понятиями, проводят взаимосвязь их с основными принципами анализа. Тема 1.5. Равновесие и закон действующих масс в растворах комплексных соединений в химическом анализе. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся с озаглавленными понятиями, проводят взаимосвязь их с основными принципами анализа. Тема 1.6. Окислительно-восстановительное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся с озаглавленными понятиями, проводят взаимосвязь их с основными принципами анализа. Тема 1.7. Анализ смеси веществ неизвестного состава. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся анализом смеси веществ неизвестного состава: предварительный анализ, анализ катионов и анализ анионов, проводя взаимосвязь с основными принципами анализа. Тема 1.8. Качественный анализ органических веществ. Элементный анализ. Структурный анализ. Использование органических реагентов в химическом анализе. В рамках данной темы обучающиеся знакомятся с озаглавленными понятиями, проводят взаимосвязь их с основными принципами анализа органических соединений.

Раздел 2. Количественный химический анализ. Тема 2.1. Гравиметрический анализ. Знакомство с принципами и способами гравиметрического анализа и основными направлениями, использования его в анализе. Тема 2.2. Титриметрический анализ. Основные понятия. Титрованные растворы. Знакомство с принципами и способами титриметрического анализа и основными направлениями, использования его в анализе. Основные используемые законы. Тема 2.3. Методы кислотно-основного титрования (нейтрализции). Титрование в водных и неводных средах. Изучение методов кислотно-основного титрования: титранты, их способы приготовления, варианты, способы титрования, индикаторы. Круг определяемых веществ. Тема 2.4. Общая характеристика методов окислительно-восстановительного титрования. Знакомство с классификации методов,

^{*} Т- тестирование, КР – контрольная работа, К – коллоквиум.

титрантами методов, индикацией конечной точки титрования. Тема 2.5. Перманганатометрия. Изучение метода перманганического титрования, титранты метода, их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.6. Йодометрия. Изучение методов йодометрии, титранты метода, их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.7. Бромато- и бромометрия. Изучение методов, титранты, их приготовление, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.8. Нитритометрия. Изучение метода, способ приготовления титранта. Стандртные вещества. Варианты титрования. Индикация конечной точки титрования. Условия титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.9. Цериметрия. Дихроматометрия. Изучение методов, титранты и их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.10. Методы осадительного титрования. Аргентометрия. Тиоционатометрия. Изучение методов, титранты и их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.11. Комплексиметрия. Комплексонометрическое титрование. Изучение методов, титранты и их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Круг определяемых веществ.

Инструментальные (физико-химические) Раздел 3. методы анализа. Тема 3.1. Инструментальные методы анализа. Классификация. Общая характеристика. Знакомство с основными принципами, законами, классификацией инструментальных методов анализа и способами определения концентрации веществ. Тема 3.2. Оптические методы анализа. Классификация. Теоретические основы спектральных методов анализа. Фотометрия. Знакомство с основными принципами, законами и классификацией оптических методов анализа. Фотометрия. Бугера-Ламберта-Бера. Молярный и удельный коэффициенты светопоглощения. Электронные спектры. Способы определения концентрации веществ. Тема 3.3. Люминесцентный анализ. Рефрактометрия. Изучение люминисцентного анализа и рефрактометрии: законы методов, способы определения концентрации веществ, достоинства и недостатки методов. Тема 3.4. Электрохимические методы анализа. Потенциометрия. Знакомство с основными принципами, классификацией электрохимических методов анализа. Изучение методов потенциометрии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.5. Полярография. Изучение методов полярографии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.6. Амперометрическое титрование. Изучение метода: обоснование, вольтамперметрические кривые, полярограммы. Качественный и количественный полярографический анализ. Кулонометрия. Изучение методов кулометрии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.8. Хроматографические методы анализа. Ионообменная хроматография. Знакомство с основными принципами, законами и классификацией хроматографических методов анализа. Сущность и применение в анализе ионообменной хроматографии. Тема 3.9. Хроматографические методы анализа: бумажная и тонкослойная хроматография. Изучение методов бумажной и тонкослойной хроматографии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.10. Хроматографические методы анализа: газовая, жидкостная, газо-жидкостная. Изучение методов газовой, жидкостной, газо-жидкостной хроматографии: вариантов, способов, использования в анализе.

4. Фонд оценочных средств по дисциплине

- 4.1. Формы и материалы текущего контроля.
- 4.1.1. В ходе реализации дисциплины <u>Б1.О.18</u> «Аналитическая химия» используются следующие формы текущего контроля успеваемости обучающихся: тестирование, контрольная работа, коллоквиум.

4.1.2. Материалы текущего контроля успеваемости.

Примеры текущего контроля:

Тестирование: (темы 1.1 - 1.6. «Основные понятия химического анализа. Классификации катионов и анионов. Анализ неорганических соединений. Теория растворов, химическое равновесие и закон действующих масс. Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Равновесие и закон действующих масс в растворах протолитов применительно к химическому анализу. Равновесие и закон действующих масс в растворах комплексных соединений в химическом анализе. Окислительно-вос-становительное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе».

Билет

№ п/п	Задание	Индикатор
1	Сульфит-ионы и сульфат-ионы различают с помощью: а. нитата серебра (+ HNO ₃) b. хлорида бария с. хлорида кальция d. раствора йода	ИДОПК-1.3
2	Групповым реагентом катионов II аналитической группы является: а. гидроксид натрия b. гидроксид аммония с. хлороводородная кислота d. серная кислота	ИДОПК-1.3
3	Буферным действием обладает раствор: a. NH ₄ Cl + HCl b. CH ₃ COONa + NaOH c. CH ₃ COOH + CH ₃ COONa d. CH ₃ COOH + CH ₃ COONH ₄	ИДОПК-1.3
и т.д.		

Тестирование: Количественный химический анализ (темы 2.5 - 2.8. «Перманганатометрия. Иодометрия. Бромато- и бромометрия. Нитритометрия. Цериметрия. Дихроматометрия»).

Билет

№ п/п	Задание	Индикатор	
1	Основное уравнение перманганатометрии: а. $MnO_4^- + \bar{e} \leftrightarrow MnO_4^{2-}$ b. $MnO_4^- + 8H^+ + 5\bar{e} \leftrightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$ с. $MnO_4^- + 4H^+ + 3\bar{e} \leftrightarrow MnO_2 + 2H_2O$ d. $Mn^{2+} + 2\bar{e} \leftrightarrow Mn^0$		ИДОПК-1.3
2	Титрование титрантом нескольких точных	навесок	ИДОПК-1.3

	определяемого вещества – это способ навесок.	
	Правильный ответ - отдельных	
3	В качестве индикатора в иодометрии применяют:	ИДОПК-1.3
и т.д.		

Контрольная работа. Расчетные задачи: Инструментальные (физико-химические) методы анализа (тема 3.2-3.10. «Оптические методы анализа. Классификация. Теоретические основы спектральных методов анализа. Фотометрия. Рефрактометрия. Потенциометрия. Полярография. Амперометрическое титрование. Кулонометрия. Ионообменная хроматография. Бумажная и тонкослойная газовая, жидкостная, газо-жидкостная хроматография»

Билет 1

Навеску дихромата натрия массой 0,0280 г растворили в мерной колбе объёмом 100,00 см³. Оптическая плотность полученного раствора при λ =430 нм и толщине слоя 1 см равна 0,715. Вычислить молярный и удельный коэффициенты светопоглощения.

Решение.

В основе решения задачи лежит закон Бугера-Ламберта-Бера: $A=\kappa \cdot C \cdot \ell$, где $\kappa=E$ или ϵ ,

C=C (%) или C_{M} .

E=A/ C (%); ϵ = A/ $C_{\rm M}$ *Ответ*: 25,53 Γ^{-1} · дм 3 ·см $^{-1}$ 751,1 моль $^{-1}$ · дм 3 ·см $^{-1}$

Билет 2

Через колонку, заполненную катионитом в H⁺-форме, пропустили раствор сульфата калия. На титрование элюата затратили 6,50 см³ 0,0100 моль/дм³ раствора гидроксида натрия. Рассчитать содержание (г) сульфата калия в растворе.

Решение.

Уравнения реакций, лежащих в основе расчетов:

2Катионит-H + K_2 SO₄ →2Катионит-K + H_2 SO₄

 $f_3 = 1/2$

 $H_2SO_4 + 2NaOH \rightarrow Na_2SO_4 + H_2O$

 $Q = T_{NaOH} / K_{2SO4} \cdot V$

Ответ: 0,0056 г

Коллоквиум (темы 1.2 - 1.6 «Качественный анализ»).

Билет 1

- 1. Окислительно-восстановительные реакции и направление их протекания. ЭДС реакции в стандартных условиях. Стандартный и реальный редокс-потенциалы. Уравнение Нернста.
- 2. Общая характеристика анионов ІІ группы. Уравнения реакций с групповым реагентом. Типы аналитических реакций, применяемые для обнаружения этих анионов (примеры). Обнаружение оксалат- и фосфат-ионов, аналитические сигналы и способы выполнения реакций.
- 3. Рассчитать водородный и гидроксидный показатели 0,2 моль/дм³ растворе аммиака $(K_B=1,75\cdot10^{-5}).$

Ответ

1. Окислительно-восстановительные реакции — это реакции, протекающие с изменением степени окисления реагирующих частиц (ионов, атомов, молекул), что связано с переносом электронов между ними. В общем виде ОВР можно записать:

$$o\kappa_1 + Boc_2 \Leftrightarrow Boc_1 + o\kappa_2$$

Процесс присоединения электронов называют восстановлением

$$o\kappa_1 + n\bar{e} \Leftrightarrow Boc_1, (a)$$

Процесс отдачи электронов – процесс окисления

$$вос_2$$
 - $n\bar{e} \Leftrightarrow oк_2(6)$

Пары $o\kappa_1/вoc_1$ и $o\kappa_2/вoc_2$ — называются сопряженными или окислительно—восстановительными парами.

Направление протекания OBP определяется электродвижущей силой реакции (ЭДС или ΔE).

Электродвижущая сила реакции в стандартных условиях определяется как разность стандартных окислительно-восстановительных потенциалов окислителя и восстановителя:

ЭДС =
$$\Delta$$
 E = $E_{o\kappa}^{0}$ - E_{Boc}^{0}

Стандартным окислительно—восста-новительным потенциалом пары называют потенциал, измеренный по отношению к нормальному водородному электроду в стандартных условиях ($P=1,013~\rm k\Pi a,~t=25~^{0}C$) при активностях окисленной и восстановленной форм равных 1 моль/дм³. Потенциал водородного электрода при любой температуре, при $P_{H2}=1,013~\rm k\Pi a$ (1 атм.) и $a_{H^+}=1~\rm моль/дм^3$ принят равным нулю.

Для условий, отличных от стандартных, равновесный потенциал окислительно—восстановительной пары рассчитывают по уравнению Нернста, которое выражает зависимость потенциала от природы редокс—пары, температуры, активности окисленной и восстановленной форм и рН среды.

Для приблизительных расчетов при $25~^{0}$ С уравнение Нернста имеет вид:

0,059 [окисл.]
$$^{x} \cdot [H^{+}]^{z}$$
 $E_{x} = E^{0} + \dots \cdot 1g \dots$

[восст.] y

2. Вторая группа анионов объединяет анионы, образующие малорастворимые соединения с солями кальция и бария: PO_4^{3-} , SO_4^{2-} , $C_2O_4^{2-}$, BO_2^{2-} , BO_3^{3-} , $B_4O_7^{2-}$

Оксалат-ион является восстановителем, остальные анионы не участвуют в окислительно-восстановительных реакциях.

Фосфат-, сульфат- и борат-анионы образуют малорастворимые бариевые соли белого цвета,

2 Na₃PO₄ + 3 BaCl₂ → Ba₃(PO₄)₂
$$\downarrow$$
 + 6 NaCl

$$Na_2SO_4 + BaCl_2 \rightarrow BaSO_4 \downarrow + 2 NaCl$$

2 NaBO₂ + BaCl₂ → Ba(BO₂)₂
$$\downarrow$$
 + 2 NaCl

Оксалат- и фосфат-анионы образуют малорастворимые кальциевые соли белого цвета, растворимые в разбавленных минеральных кислотах.

$$Na_2C_2O_4 + CaCl_2 \rightarrow CaC_2O_4 \downarrow + 2 NaCl$$

$$2 \text{ Na}_3 PO_4 + 3 \text{ CaCl}_2 \rightarrow \text{Ca}_3 (PO_4)_2 \downarrow + 6 \text{ NaCl}$$

Для обнаружения этих анионов используют осадительные реакции, пример:

$$Na_3PO_4 + 3 AgNO_3 \rightarrow Ag_3PO_4 \downarrow + 3 NaNO_3$$

реакции комплексообразования, пример:

$$Ag_3PO_4 \downarrow + 6 NH_4OH \rightarrow [Ag(NH_3)_2]_3PO_4 + 6 H_2O$$

окислительно-восстановительные реакции, пример:

$$5 \text{ Na}_2\text{C}_2\text{O}_4 + 2 \text{ KMnO}_4 + 8 \text{ H}_2\text{SO}_4 \rightarrow 10 \text{ CO}_2 \uparrow + 2 \text{ MnSO}_4 + \text{K}_2\text{SO}_4 + 5 \text{ Na}_2\text{SO}_4 + 8 \text{ H}_2\text{O}_4$$

Реакции обнаружения оксалат-ионов:

1. C групповым реагентом $BaC1_2 + CaC1_2$

$$Na_2C_2O_4 + CaCl_2 \rightarrow CaC_2O_4 \downarrow + 2 NaCl$$

Аналитический сигнал: белый кристаллический осадок, растворимый в разбавленных минеральных кислотах, но не растворимый в CH₃COOH.

Способ выполнения реакции: пробирочный

2. С раствором перманганата калия КМпО, в сернокислой среде.

$$5 \text{ Na}_2\text{C}_2\text{O}_4 + 2 \text{ KMnO}_4 + 8 \text{ H}_2\text{SO}_4 \rightarrow 10 \text{ CO}_2 \uparrow + 2 \text{ MnSO}_4 + \text{K}_2\text{SO}_4 + 5 \text{ Na}_2\text{SO}_4 + 8 \text{ H}_2\text{O}_4$$

Аналитический сигнал: обесцвечивание раствора КМпО₄

Способ выполнения реакции: пробирочный

Реакции обнаружения фосфат-ионов:

- 1. С групповым реагентом: смесь растворов $BaC1_2 + CaC1_2$
 - $2 \text{ Na}_3\text{PO}_4 + 3 \text{ BaCl}_2 \rightarrow \text{Ba}_3(\text{PO}_4)_2 \downarrow + 6 \text{ NaCl}$

Аналитический сигнал: белый кристаллический осадок, растворимый в разбавленных минеральных кислотах.

Способ выполнения реакции: пробирочный

2. С нитратом серебра

$$Na_3PO_4 + 3 AgNO_3 \rightarrow Ag_3PO_4 \downarrow + 3 NaNO_3$$

Аналитический сигнал: жёлтый осадок, растворимый в разбавленной азотной кислоте и растворе аммиака.

Способ выполнения реакции: пробирочный

3. С магнезиальной смесью

$$Na_2HPO_4 + MgC1_2 + NH_4OH \rightarrow MgNH_4PO_4 \downarrow + 2 NaCl + H_2O$$

Аналитический сигнал: белый кристаллический осадок, растворимый в разбавленных минеральных кислотах и уксусной кислоте.

Способ выполнения реакции: пробирочный или микрокристаллоскопический

3. Решение:

$$NH_4OH \leftrightarrow NH_4^+ + OH^-$$
 — это слабое основание $[OH^-]_- = \sqrt{K_B} \times C_{\text{осн.}}$ $pOH = -\lg [OH-]$ $pH = 14 - pOH$ Ответ: 2,728, 11,272

Билет 2

- 1. Гетерогенное равновесие в растворах электролитов. Произведение растворимости (концентрационное и термодинамическое). Молярная и массовая растворимости (расчетные формулы).
- 2. Общая характеристика катионов VI группы. Уравнения реакций с групповым реагентом. Типы аналитических реакций, применяемые для обнаружения этих катионов (примеры). Обнаружение катионов меди(II) и Co(II), аналитические сигналы и способы выполнения.
- 3. Рассчитать концентрацию гидроксид-ионов и ионов водорода в растворе гидроксида натрия, если водородный показатель раствора равен 11.

Ответ

Ионные равновесия, связанные с образованием и растворением осадков, являются обратимыми, подчиняются закону действующих масс и характеризуются константой равновесия, называемой термодинамическим произведением растворимости (ΠP^{T}).

Термодинамическое произведение растворимости – постоянная величина при стандартных условиях (T = 298 K, p = 1 атм.), равная произведению активностей ионов в

насыщенном растворе малорастворимого электролита с учетом стехиометрических коэффициентов в уравнении химического равновесия.

В отсутствие посторонних ионов концентрации незначительно отличаются от активностей ионов вследствие малой ионной силы раствора и коэффициентов активности близких к 1. На этом основании для приближенных расчётов вместо активностей ионов можно использовать их молярные концентрации.

Для некоторой малорастворимой соли состава $K_m A_n$ можно записать:

$$K_m A_n \stackrel{\downarrow}{\downarrow} \leftrightarrow m K^{n+} + n A^{m-}$$

$$\Pi P^{T} = (a_{K}^{n+})^{m} \cdot (a_{A}^{m-})^{n}$$
 или для приближенных расчётов: $\Pi P^{C} = [K^{n+}]^{m} \cdot [A^{m-}]^{n}$

Растворимостью данного вещества называется концентрация его насыщенного раствора при постоянной температуре. Различают молярную растворимость S (моль/дм³) и массовую растворимость P (г/дм³ или г/100 см³). Для электролита состава $K_m A_n$ молярную растворимость рассчитывается по общей формуле:

$$S = \sqrt[m+n]{\frac{\Pi P}{m^m \cdot n^n}} ;$$

Массовую растворимость рассчитывается по формуле:

$$P = S \cdot M$$

О возможности образования и растворения осадка судят по величине произведения молярных концентраций ионов (ПИ), сравнивая его с ПР..

Условие выпадения осадка: ПИ > ПР

Если ПИ < ПР и ПИ = ПР - осадок не образуется

Условие растворения осадка: ПИ < ПР

2. Шестая (аммиакатная) аналитическая группа катионоввключает следующие катионы:

$$Cu^{2+}$$
, Co^{2+} , Ni^{2+} , Cd^{2+} , Hg^{2+} .

Все ионы шестой аналитической группы являются простыми катионами d-элементов, которые расположены в периодической таблице Д.И. Менделеева в побочных подгруппах I (Cu), II (Cd, Hg), VIII (Co, Ni) групп.

Гидроксиды катионов этой группы не растворимы в воде, щелочах, но растворимы в избытке концентрированного раствора аммиака.

Способы проведения аналитических реакций катионов этой группы: пробирочный, экстракционный, хроматографический, микрокристаллоскопический.

Пример реакции Ме^{2+с} групповым реагентом:

$$\text{Cu}^{2+} + 4\text{NH}_4\text{OH} \rightarrow [\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$$

Для обнаружения катионов этой группы используются реакции комплексообразования, OBP, осаждения.

Реакции обнаружения ионов меди (II):

1. С концентрированным раствором **NH₄OH** 2 **CuSO₄** + 2 NH₄OH → (CuOH)₂SO₄ \downarrow + (NH₄)₂SO₄

$$(CuOH)_2SO_4 \downarrow + 8 NH_4OH \rightarrow [Cu(NH_3)_4]SO_4 + [Cu(NH_3)_4](OH)_2 + 8 H_2O$$

Аналитический сигнал: интенсивно синий раствор аммиачного комплекса меди(II).

Способ выполнения: пробирочный.

2. Реакция выделения меди на железной пластинке. На пластинке образуется.

$$CuSO_4 + Fe \rightarrow Cu \downarrow + FeSO_4$$

Аналитический сигнал: красноватое пятно меди

Способ выполнения: на железной пластинке

3. С гексацианоферратом(II) калия

$$\mathbf{K_4[Fe(CN)_6]} \ 2 \ \mathbf{CuSO_4} + \mathbf{K_4[Fe(CN)_6]} \rightarrow \mathbf{Cu_2[Fe(CN)_6]} \downarrow + 2 \ \mathbf{K_2SO_4}$$

Аналитический сигнал: красно-бурый осадок

Способ выполнения: пробирочный

4. С иодидом калия **KI** осадка иодида меди(I) цвета «слоновой кости», одновременно выделившийся свободный иод окрашивает раствор в буро-коричневый цвет.

$$2 \text{ CuSO}_4 + 4 \text{ KI} \rightarrow \text{Cu}_2 \text{I}_2 \downarrow + \text{I}_2 + 2 \text{ K}_2 \text{SO}_4$$

Аналитический сигнал: осадок цвета «слоновой кости»

Способ выполнения: пробирочный

6. С глицерином в основной среде

Аналитический сигнал: интенсивно-синий раствор

Способ выполнения: пробирочный

Реакции обнаружения иона кобальта(II):

1. С тетратиоцианомеркуратом(II) аммония $(NH_4)_2[Hg(SCN)_4]$

 $CoCl_2 + (NH_4)_2[Hg(SCN)_4] \rightarrow Co[Hg(SCN)_4] \downarrow + 2 NH_4Cl$

Аналитический сигнал: кристаллы ярко-синего цвета в форме дендритов, вытянутых треугольников и крестов

Способ выполнения: МКС

2. С тиоцианатом аммония **NH₄SCN**

 $CoCl_2 + 4 NH_4SCN \rightarrow (NH_4)_2[Co(SCN)_4] + 2 NH_4Cl$

Аналитический сигнал: органический слой ярко-синего цвета

Способ выполнения: экстракционный

3 Решение

 $NaOH \rightarrow Na^+ + OH^-$ - сильный электролит

 $[H^+] = 10^{-pH}$

 $\lceil OH^- \rceil = K_w / [H^+]$

Ответ: 10^{-11} моль/дм³, 10^{-3} моль/дм³

Коллоквиум (темы 2.2 - 2.11 «Титриметрические методы анализа»).

Билет 1

1. Аргентометрия, обоснование и основное уравнение метода.

Классификация по характеру применяемых индикаторов.

- 2. Способы приготовления титрантов. Приготовление раствора перманганата калия.
- 3. Рассчитайте массовую долю (%) сульфата магния в растворе, если на титрование $10,00 \text{ см}^3$ этого раствора израсходовано $9,00 \text{ см}^3$ $0,1 \text{ моль/дм}^3$ раствора трилона Б с $K_{\pi} = 1,0200$.

Ответ

1. Метод основан на образовании малорастворимых солей серебра. Основное уравнение метода:

$$X^{-} + Ag^{+} \rightarrow AgX \downarrow$$

 $X^{-} = Cl^{-}, Br^{-}, l^{-}, SCN^{-}$

Методы: Гей_Люссака (безындикаторный), Мора (индикатор хромат калия), Фаянса_Ходакова (адсорбционные индикаторы), Фольгарда (индикатор железоаммониевые квасцы), Кольтгоффа (индикатор йодкрахмальный комплекс)

2. Три способа приготовления титрантов: по точной навеске (из первичных стандартов), по приблизительной навеске (из вторичных стандартов), из фиксанала.

Титрованный раствор перманганата калия готовится по приблизительной навеске. Этапы приготовления:

- 1. расчет теоретической навески вещества для приготовления раствора необходимой концентрации и объема по формуле: $a=T\times V$;
- 2. взятие навески на технохимических весах с точностью до сотых грамма;
- 3. перенос навески в заранее откалиброванный сосуд темного стекла и растворение в дистиллированной воде. Довести до метки, перемешать и оставить в темном прохладном месте на 7-10 суток;
- 4. раствор отфильтровать через стеклянный фильтр;
- 5. провести стандартизацию по стандартным веществам (щавелевой кислоте, оксалату натрия, оксиду мышьяка (III), соли Мора) способом отдельных навесок или пипетирования;
- 6. рассчитать коэффициент поправки по формулам:

$$K_{\Pi} = \frac{a_{CT.B-BA}^{TIP}}{T_{TP/CT.B-BV}} \cdot V_{TP}$$
; $K_{\Pi} = \frac{V_{CT} \cdot K_{CT}}{V_{TP}}$

3. Решение.

Уравнение, лежащее в основе расчетов:

$$Mg^{2+} + H_2Y^{2-} \rightarrow MgY^{2-} + 2H^{+}$$
 $f_3=1$, прямое титрование.

O-T / V

 $Q = T_{Na2H2Y}/_{MgSO4} \cdot V \cdot K_{\pi}$

Способ отдельных навесок.

ω (%) = Q/a Ответ: 0,11%

Билет 2

- 1. Классификация титриметрических методов по типу реакций, лежащих в основе метода, по варианту титрования. Примеры.
- 2. Определение массовой доли уксусной кислоты в растворе, обоснование, вариант титрования, индикация, расчетные формулы.
- 3. Рассчитать коэффициент поправки раствора бромата калия, если для приготовления 3,00 дм³ раствора его с молярной концентрацией эквивалента 0,0250 моль/дм³ взята навеска 2,5000 г.

Ответ

1.По типу реакций:

Кислотно-основное титрование

(протолитометрия)

Окислительно-восстановительное

титрование (редоксметрия)

Осадительное титрование (седиметрия)

Комплексиметрическое титрование

(комплексиметрия)

 $H_3O^+ + OH^- \rightarrow 2H_2O$

 $OK_1 + BOC_2 \rightarrow OK_2 + BOC_1$

 $mK^{n+} + nA^{m-} \rightarrow K_mA_n \downarrow$ $M^{m+} + nL^{-} \rightarrow [ML_n]^{m-n}$

По варианту титрования:

Прямое титрование

Непосредственное титрование анализируемого вещества титрованным раствором

Обратное титрование (по остатку)

Взаимодействие анализируемого вещества с избытком титранта, непрореагировавшую часть которого титруют вторым титрованным раствором

Заместительное титрование (по заместителю)

Взаимодействие анализируемого вещества со вспомогательным реагентом, в результате которого выделяется эквивалентное количество продукта (заместителя) реакции, который титруют титрованным раствором

Реверсивное титрование

Титрование известного объёма титранта раствором анализируемого вещества

2. Уравнение реакции, лежащее в основе определения:

$CH_3COOH + NaOH \rightarrow CH_3COONa + H_2O$

 $M CH_3COOH = 60,00$ г/моль , фактор эквивалентности равен 1.

Вариант титрования: прямое титрование

Индикатор: фенолфталеин, титровать от бесцветного до бледно-розового, устойчивого 30 сек

Способ титрования: отдельные навески.

Формула расчета массовой доли в %:

$$\omega\%_{(X)} = \frac{T_{TP/X}^{meop} \cdot K_{II} \cdot V_{TP} \cdot 100}{a_{X}^{np}}$$

3. Решение.

Основное уравнение броматометрии: $BrO_3^- + 6H^+ + 6\bar{e} \leftrightarrow Br^- + 3H_2O$

 $f_2 = 1/6$

$$K_{\pi} \!\! = C_{\pi p} \! / C_{\text{Teop.}} \quad C_{\pi p.} \!\! = \!\! a \! / M_{\scriptscriptstyle 9} \; \cdot V$$

Ответ: 1,1977

4.1.3. Шкала оценивания для текущего контроля.

Тестирование - дифференцированная оценка:

90 -100 % баллов – оценка «отлично»,

75 - 89 % баллов – оценка «хорошо»,

51-74 % баллов – оценка «удовлетворительно»,

0-50 % баллов — оценка «неудовлетворительно».

Контрольная работа - дифференцированная оценка:

- оценка «отлично» выставляется обучающемуся, правильно решившему задачу, написавшему уравнение реакции, если это необходимо для решения задачи, указавшему все единицы измерения различных величин и не сделавшему математической ошибки в вычислениях.
- оценка «хорошо» выставляется обучающемуся, если он допустил незначительные ошибки (не проставлены коэффициенты в уравнении реакции, не везде указал единицы измерения).
- оценка «удовлетворительно» выставляется обучающемуся, если он решил задачу, но не проставил коэффициенты в уравнении реакции, не указал в ряде случаев единицы измерения, сделал математическую ошибку в вычислениях.
- оценка «неудовлетворительно» выставляется обучающемуся, если он не решил задачу.

Коллоквиум - дифференцированная оценка:

- оценка «отлично» выставляется обучающемуся, показавшему всесторонние, систематизированные, глубокие знания вопросов коллоквиума и умение уверенно применять их на практике при решении конкретных задач, свободное и правильное обоснование принятых решений;
- оценка «хорошо» выставляется обучающемуся, если он твердо знает материал, грамотно и по существу излагает его, умеет применять полученные знания на практике, но допускает в ответе или в решении задач некоторые неточности, которые может устранить с помощью дополнительных вопросов преподавателя.
- оценка «удовлетворительно» выставляется обучающемуся, показавшему фрагментарный, разрозненный характер знаний, недостаточно правильные формулировки базовых понятий, нарушения логической последовательности в изложении программного материала, но при этом он владеет основными понятиями выносимых на коллоквиум тем, необходимыми для дальнейшего обучения и может применять полученные знания по образцу в стандартной ситуации.
- оценка «неудовлетворительно» выставляется обучающемуся, который не знает большей части основного содержания выносимых на коллоквиум тем, допускает грубые ошибки в формулировках основных понятий и не умеет использовать полученные знания при решении типовых практических задач.
- 4.2. Формы и материалы промежуточной аттестации.
- 4.2.1. Промежуточная аттестация проводится в форме экзамена.
- 4.2.2. Оценочные средства для промежуточной аттестации.

ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЙ БИЛЕТ 1

I. Проведите качественный, количественный химический и инструментальный анализ соединения

Соединение: хлорид натрия.

1. Качественный химический анализ соединения

- 1.1. Качественный анализ катиона соединения (назвать группу и групповой реагент катиона по кислотно-основной классификации, дать характеристику группы, написать уравнение реакции с групповым реагентом и уравнения реакций обнаружения с указанием способа выполнения, условий проведения и аналитического сигнала).
- 1.2. Качественный анализ аниона соединения (назвать номер группы по классификации И.П. Алимарина и Н.И. Блок, написать уравнение реакции с групповым реагентом и уравнения реакций обнаружения с указанием способа выполнения, условий проведения и аналитического сигнала. ОВР уравнивать ионно-электронным методом).

2. Количественный химический анализ соединения

Количественное определение соединения методом Мора (определение метода и его обоснование, условия и вариант титрования, написать уравнение реакции определения и индикации конечной точки титрования, фактор эквивалентности, способ титрования, формулы расчета массы и массовой доли вещества в анализируемом образце).

3. Количественный инструментальный анализ соединения

Количественное определение соединения методом ионообменной хроматографией (определение метода, на чем основан метод, выбор ионита, уравнение реакции, лежащей в основе хроматографирования, элюат и его титрование, индикация конечной точки титрования, формулы расчета массы и массовой доли вещества в анализируемом образце).

II. Решить задачу

Раствор серной кислоты с T=0,009800 г/см³ объемом 15,00 см³ оттитровали 12,50 см³ раствора гидроксида натрия. Рассчитайте молярную концентрацию раствора гидроксида натрия.

Ответ

1. Качественный химический анализ соединения

1.1. Катион натрия по кислотно-основной классификации находится в I (водорастворимой группе катионов) группе. Группового реагента нет. Большинство солей натрия и гидроксид растворимы в воде. Ион натрия не участвует в окислительно-восстановительных реакциях.

Реакции обнаружения:

1. Реакция с ацетатом диоксоуран(VI)цинка

$$NaCl + Zn(UO_2)_3(CH_3COO)_8 + CH_3COOH + 9 H_2O \rightarrow NaZn(UO_2)_3(CH_3COO)_9 \cdot 9 H_2O \downarrow + HCl$$

Способ проведения реакции: МКС

Аналитический сигнал: жёлтые кристаллы тетра - и октаэдрической формы, нерастворимые в уксусной кислоте.

- 2. Окрашивание бесцветного пламени горелки в жёлтый цвет.
- 3. Реакция с пикриновой кислотой

Способ проведения реакции: МКС

Аналитический сигнал: жёлтые кристаллы игольчатой формы, исходящие из одной точки.

4. Реакция с гексагидроксостибатом(V) калия

$$NaCl + K[Sb(OH)_6] \rightarrow Na[Sb(OH)_6] \downarrow + KCl$$

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: белый кристаллический осадок, растворимый в щелочах.

1.2. Хлорид-ион по классификации И.П. Алимарина и Н.И. Блок относится к III группе анионов. С групповым реагентом разбавленным раствором нитрата серебра в среде 1 моль/дм 3 HNO $_3$ образует малорастворимую в воде соль.

Реакции обнаружения:

1. С групповым реагентом

$$AgNO_3 + NaCl \implies AgCl \downarrow + NaNO_3$$

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: белый творожистый осадок, растворимый в избытке концентрированного раствора аммиака, карбоната аммония и тиосульфата натрия.

$$AgCl\downarrow + 2 NH_4OH \rightarrow [Ag(NH_3)_2]Cl + 2 H_2O$$

Аммиакат серебра разрушают действием раствора концентрированной азотной кислоты и йодида калия:

$$[Ag(NH_3)_2]Cl + 2 HNO_3 \rightarrow AgCl \downarrow + 2 NH_4NO_3$$

 $[Ag(NH_3)_2]Cl + KI + 2 H_2O \rightarrow AgI \downarrow + KCl + 2 NH_4OH$

Наблюдают выпадение белого и желтого осадка.

2. Количественный химический анализ соединения

Метод Мора позволяет определить хлорид натрия прямым вариантом титрования в присутствии осадительного индикатора K_2CrO_4 в нейтральной или слабощелочной среде, так как хлорид натрия с нитратом серебра образует малорастворимое соединение.

Уравнения реакции, лежащие в основе определения:

$$NaCl + AgNO_3 \rightarrow AgCl \downarrow + NaNO_3$$

в конечной точке титрования:

$$2AgNO_3 + K_2CrO_4 \rightarrow Ag_2CrO_4 \downarrow + 2KNO_3$$

$$M \ NaC1 = 58,44 \ \Gamma/MOЛЬ$$
 $M \ AgNO_3 = 169,87 \ \Gamma/MOЛЬ$

Фактор эквивалентности хлорида натрия равен 1.

Формулы расчета Q и ω (%):

$$Q = T_{\mathit{TP/X}}^{\mathit{meop}} \cdot K_{\mathit{\Pi}_{\mathit{TP}}} \cdot V_{\mathit{TP}}^{\mathit{np}}$$
 ; $\omega = \frac{Q \cdot 100}{a_{\mathit{X}}^{\mathit{npak}}}$ -способ отдельных навесок

$$\omega = \frac{Q \cdot 100}{a_X^{\phi_{akm}}}$$
 - способ пипетирования, где $a_X^{\phi_{akm}} = \frac{a_X^{npa\kappa} \cdot V_{mun}}{V_{M.K.}}$

3. Количественный инструментальный анализ соединения

Ионообменная хроматография основана на обратимом стехиометрическом обмене ионов в растворах электролитов на подвижные ионы ионообменного сорбента – ионита (ионообменника).

Для проведения определения выбираем катионит в активной H^+ -форме.

Уравнения реакции, лежащие в основе определения:

Катионит-H + NaCl → Катионит-M + HCl

M NaCl = $58,44 \, \Gamma/\text{моль}$

 $HCl + NaOH \rightarrow NaCl + H_2O$

Титруют с индикатором метилоранжем от розовой окраски раствора до оранжевой.

Формулы расчета Q и ω (%):

$$Q = T_{TP/X}^{meop} \cdot K_{\Pi_{TP}} \cdot V_{TP}^{np}$$
; $\omega = \frac{Q \cdot 100}{a_X^{npa\kappa}}$ -способ отдельных навесок

II. Решить задачу

Уравнение реакции:

 H_2SO_4+2 NaOH \rightarrow Na₂SO₄+2H₂O

 $f_{2} = 1/2$

Задача решается на основании следствия закона эквивалентов: $C_{91} \cdot V_1 = C_{92} \cdot V_2$

Ответ: 0,24 моль/дм³

ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЙ БИЛЕТ 2

Проведите качественный, количественный химический и инструментальный анализ соединения

Соединение: иодид натрия.

1. Качественный химический анализ соединения

- 1.1. Качественный анализ катиона соединения (назвать группу и групповой реагент катиона по кислотно-основной классификации, дать характеристику группы, написать уравнение реакции с групповым реагентом и уравнения реакций обнаружения с указанием способа выполнения, условий проведения и аналитического сигнала).
- 1.2. Качественный анализ аниона соединения (назвать группу по классификации Н.А. Тананаева, написать уравнение реакции с групповым реагентом и уравнения реакций обнаружения с указанием способа выполнения, условий проведения и аналитического сигнала. ОВР уравнивать ионно-электронным методом).

2. Количественный химический анализ соединения

Количественное определение соединения гравиметрическим методом осаждения (определение метода, на каких свойствах вещества основан метод, выбор осадителя, осаждаемая и гравиметрическая формы, написать уравнение реакции определения, гравиметрический фактор, формулы расчета массы и массовой доли вещества в анализируемом образце).

3. Количественный инструментальный анализ соединения

Количественное определение соединения рефрактометрическим методом (определение метода и его обоснование, показатель преломления и его зависимость от различных факторов, рефрактометрический фактор, способы расчета концентрации вещества в анализируемом образце).

II. Решить задачу

Навеску нитрита натрия массой 1,0154 г растворили в мерной колбе объёмом 200,00 см 3 . Рассчитать объём раствора перманганата калия с молярной концентрацией эквивалента 0,0200 моль/дм 3 и K_{Π} =0,9803, необходимый на полное окисление в кислой среде нитрита натрия, содержащегося в 10,00 см 3 полученного раствора.

Ответ

1. Качественный химический анализ соединения

1.1. Катион натрия по кислотно-основной классификации находится в I (водорастворимой группе катионов) группе. Группового реагента нет. Большинство солей натрия и гидроксид растворимы в воде. Ион натрия не участвует в окислительно-восстановительных реакциях.

Реакции обнаружения:

1. Реакция с ацетатом диоксоуран(VI)цинка

$$NaCl + Zn(UO_2)_3(CH_3COO)_8 + CH_3COOH + 9 H_2O \rightarrow NaZn(UO_2)_3(CH_3COO)_9 \cdot 9 H_2O \downarrow + HCl$$

Способ проведения реакции: МКС

Аналитический сигнал: жёлтые кристаллы тетра - и октаэдрической формы, нерастворимые в уксусной кислоте.

- 2. Окрашивание бесцветного пламени горелки в жёлтый цвет.
- 3. Реакция с пикриновой кислотой

Способ проведения реакции: МКС

Аналитический сигнал: жёлтые кристаллы игольчатой формы, исходящие из одной точки.

4. Реакция с гексагидроксостибатом(V) калия

$$NaCl + K[Sb(OH)_6] \rightarrow Na[Sb(OH)_6] \downarrow + KCl$$

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: белый кристаллический осадок, растворимый в щелочах.

1.2. Йодид-ион по классификации по классификации Н.А. Тананаева относится к анионам восстановителям, которые обесцвечивают перманганат калия в сернокислой среде:

10 NaI + 2 KMnO₄ + 8 H₂SO₄
$$\rightarrow$$
 5 I₂ + 2 MnSO₄ + K₂SO₄ + 5 Na₂SO₄ + 8H₂O
MnO₄ + 8H + 5ē \leftrightarrow Mn²⁺ + 8H₂O | 2
2 I⁼-2e \leftrightarrow I₂ | 5

Реакции обнаружения:

1. С групповым реагентом - раствором AgNO₃

$$NaI + AgNO_3 \rightarrow AgI \downarrow + Na NO_3$$

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: желтый осадок, не растворимый в концентрированном растворе аммиака.

2. С хлоридом железа(III) или нитритом натрия в кислой среде (экстракционный способ)

2 NaI + 2 FeCl₃
$$\rightarrow$$
 I₂ + 2 FeCl₂ + 2 NaCl

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: розовый раствор органического неполярного растворителя.

2 NaI + 2 NaNO₂ + 4 H₂SO₄
$$\rightarrow$$
I₂ + 2 NO + 2 Na₂SO₄ + 2 H₂O

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: розовый раствор органического неполярного растворителя.

3. С концентрированной серной кислотой

$$2 \text{ HI} + \text{H}_2\text{SO}_{4\text{(KOHII.)}} \rightarrow \text{I}_2\uparrow + \text{SO}_2\uparrow + 2 \text{ H}_2\text{O}$$

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: фиолетовые пары йода

4. С хлорамином Б (хлорной водой) с выделением молекулярного иода.

2 NaI+
$$Cl_2 \rightarrow I_2$$
+2 NaCl

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: розовый раствор органического неполярного растворителя.

5. С солями свинца(II) **2 NaI** + Pb(NO₃)₂ \rightarrow PbI₂ \downarrow + 2 NaNO₃

Способ проведения реакции: пробирочный

Аналитический сигнал: желтый осадок, растворимый в кислотах и щелочах.

2. Количественный химический анализ соединения

Гравиметрический анализ — метод количественного химического анализа, основанный на измерении массы определяемого вещества или его составных частей, выделяемых в химически чистом состоянии или в виде соответствующего соединения точно известного состава, полученного с помощью химической реакции или в результате физических или физико-химических процессов.

Йодид натрия с нитратом серебра образует малорастворимое в воде соединение, поэтому его концентрацию можно определять гравиметрически методом осаждения.

$$\begin{array}{c} \textbf{NaI} + AgNO_3 \longrightarrow AgI \downarrow + Na\ NO_3 \longrightarrow AgI \downarrow + Na\ NO_3 \\ O.\varphi. & \Gamma.\varphi. \end{array}$$

Расчеты:

 $F=M_{NaI}/M_{AgI}$

 ω (%) = $\mathbf{F} \cdot \mathbf{m}_{AgI} \cdot a_{NaI}$

3. Количественный инструментальный анализ соединения

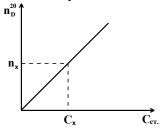
Рефрактометрия — оптический метод анализа, основанный на измерении показателя преломления светового луча исследуемым веществом на границе раздела двух различных оптических сред.

Показателем преломления называют отношение скорости распространения света в воздухе к скорости распространения света в испытуемом веществе.

Йодид натрия растворим в воде и его концентрацию в растворе можно определять рефрактометрическим методом.

Этапы анализа:

- 1. Приготовление стандартного раствора с определенной массовой долей.
- 2. Приготовление из стандартного раствора 10 эталонных растворов путем разведения.
- 3. Определение показателя преломления на рефрактометре для эталонных растворов и расчет среднего рефрактометрического фактора.
 - 4. По полученным показателям преломления построение калибровочного графика.



- 5. Измерение показателя преломления для раствора с неизвестной концентрацией.
- 6. Нахождение концентрации раствора по калибровочному графику.

7. Расчетный способ концентрации раствора по формуле:

$$C_X = \frac{n_X - n_0}{F}$$

8. Нахождение концентрации раствора по рефрактометрическим таблицам.

II. Решить задачу

 $5NaNO_2+2 KMnO_4+3H_2SO_4 \rightarrow 5NaNO_3+2MnSO_4+ K_2SO_4+3H_2O_4$

 $f_9 = \frac{1}{2}$

Масса определяемого вещества в $10~{\rm cm}^3$ раствора рассчитывается па формуле расчета a_{φ} . a_{φ} = $a \cdot V_{\text{пип}} / V_{\text{м.к.}}$

 $a_{\phi} = Q$

Из формулы расчета Q для прямого титрования рассчитывается объем перманганата калия:

 $Q = T_{KMnO4}/N_{aNO2} \cdot V \cdot K_{\pi}$

Ответ: 75,06 см³

4.2.3. Шкала оценивания.

- оценка «отлично» выставляется обучающемуся, показавшему всесторонние, систематизированные, глубокие знания вопросов билета экзамена и умение уверенно применять их на практике при решении конкретных задач, свободное и правильное обоснование принятых решений;
- оценка «хорошо» выставляется обучающемуся, если он твердо знает материал, грамотно и по существу излагает его, умеет применять полученные знания на практике, но допускает в ответе или в решении задач некоторые неточности, которые может устранить с помощью дополнительных вопросов преподавателя.
- оценка «удовлетворительно» выставляется обучающемуся, показавшему фрагментарный, разрозненный характер знаний, недостаточно правильные формулировки базовых понятий, нарушения логической последовательности в изложении программного материала, но при этом он владеет основными понятиями выносимых на экзамен тем, необходимыми для дальнейшего обучения и может применять полученные знания по образцу в стандартной ситуации.
- оценка «неудовлетворительно» выставляется обучающемуся, который не знает большей части основного содержания входящих в билет экзамена вопросов тем дисциплины, допускает грубые ошибки в формулировках основных понятий и не умеет использовать полученные знания при решении типовых практических задач.

4.3. Соответствие оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине формируемым компетенциям

Код	Код индикатора	Оценочные средства промежуточной аттестации Опрос по билетам			
компетен ции	достижения компетенции				
		Теоретический вопрос	Ситуационная задача		
ОПК-1	ИДОПК-1.2.	+	+		

4.4. Критерии оценки сформированности компетенций в рамках промежуточной аттестации по лисциплине

Код	Код	Структурн	Критерии оценки сформированности
компете	индикатора	ые	компетенции

ПК-1 ИДОПК-1.2. ИДОПК-1.			элементы		
ПК-1 ИДОПК-1.2. ИДОПК-1.2. ИДОПК-1.2. Опрос по білистам (теоретически ий вопрос) Пік-1 и количественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного опредления БАВ, ЛРС и биологических объектов наплиза для установления качественного состава веществ и колических объектов наплиза для установления качественного опредления БАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения БАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения БАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения БАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения БАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения БАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологических объектов наплиза для установления качественного определения бАВ, ПРС и биологичес	l ı	достижения компетении		Не сформирована	Сформирована
ПК-1 ИДОПК-1.2. ПК-1 ИДОПК-1.2. ПК-1 ИДОПК-1.2. ПК-1				песформирована	ФФринровин
	ПК-1		Опрос по билетам (теоретическ	основные закономерности химических равновесий в растворах - Не знает теоретические основы физикохимических методов анализа - Не знает методы, приемы и способы выполнения химических методов анализа для установления качественного состава веществ и количественного определения БАВ, ЛРС и биологических объектов - Не знает методы, приемы и способы выполнения физикохимических методов анализа для установления физикохимических методов анализа для установления качественного состава веществ и количественного состава веществ и количественного состава веществ и количественного состава веществ и количественного определения БАВ, ЛРС и биологических объектов - Не знает основное оборудование и реактивы для проведения химических, физико-химических	закономерности химических равновесий в растворах - Знает теоретические основы физикохимических методов анализа - Знает методы, приемы и способы выполнения химических методов анализа для установления качественного состава веществ и количественного определения БАВ, ЛРС и биологических объектов - Знает методы, приемы и способы выполнения физико- химических методов анализа для установления качественного состава веществ и количественного определения БАВ, ЛРС и биологических объектов - Знает методы, приемы и способы выполнения физико- химических методов анализа для установления качественного определения БАВ, ЛРС и биологических объектов - Знает основное оборудование и реактивы для проведения химических, физико- химических, физико- химических методов

Компетенция считается сформированной на уровне требований к дисциплине в соответствии с образовательной программой, если по итогам применения оценочных средств промежуточной аттестации или их отдельных элементов результаты, демонстрируемые обучающимся, отвечают критерию сформированности компетенции.

Если по итогам проведенной промежуточной аттестации хотя бы одна из компетенций не сформирована на уровне требований к дисциплине в соответствии с образовательной программой (результаты обучающегося не соответствуют критерию сформированности компетенции), обучающемуся выставляется оценка "неудовлетворительно".

5. Методические материалы по освоению дисциплины

Полный комплект методических материалов для обучающихся на дисциплине Б1.О.18 «Аналитическая химия» находится на кафедре аналитической химии.

- 1. Сборник задач по аналитической химии / Задачник для студентов, обучающихся по специальности «Фармация» (уровень специалитет) // Колотова Н.В., Вихарева Е.В., Касьянов З.В., Курбатова А.А., Непогодина Е.А., Буканова Е.В., Колобова М.П., Долбилкина Э.В., Хренков А.Н. Пермь, ПГФА. 2018. 144 с.
- 2. Справочные материалы по аналитической химии / Учебное пособие для внеаудиторной и аудиторной работы студентов, обучающихся по специальности «Фармация» (изд. 3-е, доп.) / Вихарева Е.В., Колотова Н.В., Буканова Е.В., Колобова М.П., Долбилкина Э.В. Пермь: ПГФА, 2018. 32 с.
- 3. Тестовые задания по аналитической химии /Учебно-методическое пособие для самостоятельной подготовки студентов ФОО к контрольным работам и курсовому экзамену по аналитической

химии // Колотова Н.В., Буканова Е.В., Долбилкина Э.В. Под. ред. Вихаревой Е.В. Пермь. 2018. 102 с.

- 5. Качественный химический анализ. Учебное пособие для студентов / Колотова Н.В., Колобова М.П., Долбилкина Э.В. Под общ. ред. Вихаревой Е.В. Пермь: ПГФА, 2018. 56 с.
- 6. Количественный анализ (химические и инструментальные методы) / Учебное пособие для студентов // Колотова Н.В., Колобова М.П., Долбилкина Э.В., Вихарева Е.В. Пермь, ПГФА. 2018. 156 с.

6. Учебная литература для обучающихся по дисциплине

- 6.1. Основная литература.
- 1. Основы аналитической химии. В 2 т. Под ред. Золотова Ю.А. 5-е изд / Т.А. Большова [и др.]. ИЦ Академия Москва, 2012. Т. 1. 384с.
- 2. Основы аналитической химии. В 2 т. Т. 2. Под ред. Золотова Ю.А. 5-е изд / Н.В. Алов [и др.]. ИЦ Академия Москва, 2012. Т. 2. $\,416$ с.
- 3. Золотов Ю. А. Введение в аналитическую химию / Ю. А. Золотов. 2-е изд., Учебное пособие. М.: Бином. Лаборатория знаний, 2020. 266 с.
- 4. Александрова, Э. А. Аналитическая химия в 2 книгах. Книга 1. Химические методы анализа: учебник и практикум для вузов / Э. А. Александрова, Н. Г. Гайдукова. 3-е изд., испр. и доп. Москва: Издательство Юрайт, 2020. 537 с.
- 5. Александрова, Э. А. Аналитическая химия в 2 книгах. Книга 2. Физико-химические методы анализа: учебник и практикум для вузов / Э. А. Александрова, Н. Г. Гайдукова. 3-е изд., испр. и доп. Москва: Издательство Юрайт, 2020. 344 с.

7. Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспечение и информационные справочные системы

Лабораторные занятия по качественному и количественному химическому анализу на кафедре проводятся в учебных аудиториях, в которых имеются в наличии необходимые реактивы и оборудование (химическая посуда, эксикаторы, центрифуги, сушильные шкафы, аналитические весы). Для проведения занятий по инструментальным методам анализа используются фотометры, рефрактометры, хроматографические колонки, хроматографические пластины, потенциометры. Практические занятия проводятся в виде семинаров, демонстрации экспериментов и использования наглядных пособий, решения задач, ответов на тестовые задания и написания контрольных работ. Каждый обучающийся обеспечен доступом к библиотечным фондам академии и кафедры, есть возможность работы с сайтами BookUp, Consultantplus. На лекциях и занятиях используется мультимедийный комплекс (ноутбук, проектор). Имеются наборы таблиц/мультимедийных наглядных материалов по различным разделам дисциплины. Для освоения и закрепления отдельных вопросов разработаны тестовые задания по изучаемым темам.

Образовательные технологии – коммуникативные технологии (собеседование), неимитационные технологии (лекции, тестирование).

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ

Б1.О.18 Аналитическая химия

Код и наименование направления подготовки, профиля: 33.05.01 Фармация

Квалификация (степень) выпускника: Провизор

Форма обучения: Очная

Формируемая(ые) компетенция(и):

Дисциплина «Аналитическая химия» обеспечивает овладение следующими компетенциями:

ОПК-1: Способен использовать основные биологические, физико-химические, химические, математические методы для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления лекарственных препаратов.

ИДОПК-1.2. Применяет основные физико-химические и химические методы анализа для разработки, исследований и экспертизы лекарственных средств, лекарственного растительного сырья и биологических объектов

Объем и место дисциплины в структуре ОПОП:

Дисциплина относится к обязательной части ОПОП ВО, осваивается на 2 курсе (3, 4 семестры), в соответствии с учебным планом, общая трудоемкость дисциплины в зачетных единицах составляет 10 з.е. (360 акад. часов).

Содержание дисциплины:

Раздел 1. Теоретические основы химического анализа. Качественный химический анализ. Тема 1.1. Основные понятия химического анализа. Классификации катионов и анионов. Анализ неорганических соединений. Постановка целей и задач аналитической химии: получение опытным путем данных о химическом составе вещества любыми методами: физическими, химическими, физико-химическими методами. Тема 1.2. Теория растворов, химическое равновесие и закон действующих масс. Константы равновесия и их значение в анализе. Тема 1.3 Гетерогенное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Произведение растворимости, растворимость. Условия образования и растворения осадков. Дробное осаждение. Тема 1.4. Равновесие и закон действующих масс в растворах протолитов применительно к химическому анализу. Константы кислотности и основности. Автопротолиз воды. Буферные растворы. Амфолиты. Тема 1.5. Равновесие и закон действующих масс в растворах комплексных соединений в химическом анализе. Тема 1.6. Окислительно-восстановительное равновесие и закон действующих масс в химическом анализе. Тема 1.7. Анализ смеси веществ неизвестного состава. Тема 1.8. Качественный анализ органических веществ. Элементный анализ. Структурный анализ. Использование органических реагентов в химическом анализе.

Раздел 2. Количественный химический анализ. Тема 2.1. Гравиметрический анализ. Знакомство с принципами и способами гравиметрического анализа и основными направлениями, использования его в анализе. Тема 2.2. Титриметрический анализ. Основные понятия. Титрованные растворы. Знакомство с принципами и способами титриметрического анализа и основными направлениями, использования его в анализе. Основные используемые законы. Тема 2.3. Методы кислотно-основного титрования (нейтрализции). Титрование в водных и неводных средах. Изучение методов кислотно-основного титрования: титранты, их способы приготовления, варианты, способы титрования, индикаторы. Тема 2.4. Общая характеристика методов окислительно-восстановительного титрования. Знакомство с классификации методов, титрантами методов, индикацией конечной точки титрования. Тема 2.5. Перманганатометрия. Изучение метода перманганического титрования, титранты метода, их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Тема 2.6. Йодометрия. Изучение методов йодометрии, титранты метода, их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Тема 2.7. Бромато- и бромометрия. титранты, их приготовление, индикация конечной точки титрования. Изучение методов, Варианты титрования. Круг определяемых веществ. Тема 2.8. Нитритометрия. Изучение метода, способ приготовления титранта. Стандртные вещества. Варианты титрования. Индикация

конечной точки титрования. Условия титрования. Тема 2.9. Цериметрия. Дихроматометрия. Изучение методов, титранты и их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Тема 2.10. Методы осадительного титрования. Аргентометрия. Тиоционатометрия. Изучение методов, титранты и их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования. Тема 2.11. Комплексиметрия. Комплексонометрическое титрование. Изучение методов, титранты и их приготовление, стандартные вещества, индикация конечной точки титрования. Варианты титрования.

Раздел 3. Инструментальные (физико-химические) методы Инструментальные методы анализа. Классификация. Общая характеристика. Знакомство с основными принципами, законами, классификацией инструментальных методов анализа и способами определения концентрации веществ. Тема 3.2. Оптические методы анализа. Классификация. Теоретические основы спектральных методов анализа. Фотометрия. Знакомство с основными принципами, законами и классификацией оптических методов анализа. Фотометрия. Бугера-Ламберта-Бера. Молярный и удельный коэффициенты светопоглощения. Электронные спектры. Способы определения концентрации веществ. Тема 3.3. Люминесцентный анализ. Рефрактометрия. Изучение люминисцентного анализа и рефрактометрии: законы методов, способы определения концентрации веществ, достоинства и недостатки методов. Тема 3.4. Электрохимические методы анализа. Потенциометрия. Знакомство с основными принципами, классификацией электрохимических методов анализа. Изучение методов потенциометрии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.5. Полярография. Изучение методов полярографии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.6. Амперометрическое титрование. Изучение метода: обоснование, вольтамперметрические кривые, полярограммы. Качественный и количественный полярографический анализ. Тема 3.7. Кулонометрия. Изучение методов кулометрии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.8. Хроматографические методы анализа. Ионообменная хроматография. Знакомство с основными принципами, законами и классификацией хроматографических методов анализа. Сущность и применение в анализе ионообменной хроматографии. Тема 3.9. Хроматографические методы анализа: бумажная и тонкослойная хроматография. Изучение методов бумажной и тонкослойной хроматографии: вариантов, способов, использования в анализе. Тема 3.10. Хроматографические методы анализа: газовая, жидкостная, газо-жидкостная. Изучение методов газовой, жидкостной, газо-жидкостной хроматографии: вариантов, способов, использования в

Форма промежуточной аттестации:

Промежуточная аттестация - экзамен.