

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ  
КАФЕДРА ОБЩЕЙ ХИМИИ

# ЛАБОРАТОРНЫЕ РАБОТЫ ПО МЕДИЦИНСКОЙ ХИМИИ

Практикум



Минск БГМУ 2022

УДК 54(076.5)(075.8)

ББК 24я73

Л12

Рекомендовано Научно-методическим советом университета в качестве  
практикума 16.02.2022 г., протокол № 2

Авторы: В. В. Хрусталёв, Т. В. Латушко, Т. В. Прохорова, В. В. Побойнев,  
А. А. Акуневич, О. А. Бондарец

Рецензенты: канд. мед. наук, доц., зав. каф. биоорганической химии Белорусского  
государственного медицинского университета О. Н. Ринейская; каф. общей, физической и  
коллоидной химии Витебского государственного ордена Дружбы народов медицинского уни-  
верситета

**Лабораторные** работы по медицинской химии : практикум / В. В. Хрусталёв  
Л12 [и др.]. – Минск : БГМУ, 2022 – 47 с.

ISBN 978-985-21-1006-8.

Содержит материал, необходимый для подготовки к экспериментальным работам по медицинской хи-  
мии и проведения расчётов по их результатам. В конце практикума приведены примеры типовых заданий  
на коллоквиуме.

Предназначен для студентов 1-го курса лечебного, педиатрического, медико-профилактического, сто-  
матологического факультетов.

УДК 54(076.5)(075.8)

ББК 24я73

**ISBN 978-985-21-1006-8**

© УО «Белорусский государственный  
медицинский университет», 2022

## **ПРЕДИСЛОВИЕ**

Практикум предназначен для студентов лечебного, педиатрического, медико-профилактического и стоматологического факультетов медицинских вузов, изучающих предмет «Медицинская химия». Для каждого занятия приведено описание экспериментальной работы, вопросы по технике проведения опытов и по практическому использованию соответствующих методов в медико-биологических исследованиях и в лабораторной диагностике.

Результаты экспериментальных работ следует записывать непосредственно в специально отведенные места практикума, а затем проводить последующие расчеты.

Перед началом выполнения экспериментальных работ студенты должны ознакомиться с правилами техники безопасности в химической лаборатории. В конце изучения предмета «Медицинская химия» предусмотрен коллоквиум, содержащий 20 заданий по всем изученным темам. Рубрикация коллоквиума и примеры заданий приведены в конце практикума.

## **ЧАСТЬ 1. ВВЕДЕНИЕ В МЕДИЦИНСКУЮ ХИМИЮ**

### **1.1 ПРАВИЛА ТЕХНИКИ БЕЗОПАСНОСТИ ПРИ РАБОТЕ В ХИМИЧЕСКОЙ ЛАБОРАТОРИИ**

Несоблюдение техники безопасности при работе в химической лаборатории с ядовитыми, взрывоопасными веществами, кислотами и щелочами приводит к несчастным случаям. Чтобы этого избежать, необходимо соблюдать следующие правила.

1. Каждый работающий в лаборатории должен иметь халат, а при работе с большими количествами кислот, щелочей и окислителей — фартук из поливинилхлорида.

2. Запрещается курить и принимать пищу в химической лаборатории.

3. Запрещается пробовать на вкус и вдыхать химические вещества: они могут оказаться ядовитыми.

4. В лаборатории разрешается проводить только те опыты, которые предусмотрены тематическим планом занятий, и только с разрешения преподавателя.

5. Все работы, связанные с выделением ядовитых газов и паров, следует проводить только в вытяжном шкафу.

6. При попадании химического вещества на кожу в первую очередь необходимо обильно промыть пораженное место водой. Запрещается обрабатывать пораженный участок смоченным тампоном, так как при этом вещество еще глубже проникает в кожу. При работе с концентрированными растворами кислот и щелочей необходимо надевать резиновые перчатки.

7. При попадании в глаза растворов кислот и щелочей следует немедленно промыть глаза большим количеством воды и обратиться к врачу.

8. При разбавлении концентрированных кислот водой, необходимо приливать кислоту к воде, а не наоборот, интенсивно перемешивая получаемый раствор.

9. В химической лаборатории недопустимо набирать растворы в пипетку ртом. Их можно набирать в пипетку Мора или в градуированную пипетку только при помощи груши или пипетатора. Необходимый объем также можно отмерять с помощью дозатора.

10. Зажженную спиртовку нельзя переносить с места на место, нельзя также зажигать одну спиртовку непосредственно от другой во избежание разлива спирта и возможного пожара. Гасить спиртовку можно только одним способом — накрывать пламя фитиля колпачком.

11. При нагревании жидкости держать пробирку нужно так, чтобы ее отверстие было направлено в сторону, противоположную от работающего в лаборатории и его соседей по рабочему месту.

12. Разлитую ртуть из разбившегося термометра необходимо немедленно собрать и обезвредить. Загрязненное ртутью место обезвреживают водным раствором хлорида железа (III) с массовой долей 20 % или засыпают серой.

13. При возникновении вспышки легковоспламеняющихся жидкостей (ацетон, эфир, бензол и др.) для ее ликвидации используется сухой песок и огнетушитель. Использование воды для тушения данных жидкостей запрещено.

14. При возгорании одежды нельзя допускать быстрых движений, так как это раздувает пламя. Для тушения загоревшейся одежды на пострадавшего набрасывают одеяло или пальто.

15. Включать электроприборы следует только с разрешения преподавателя и строго по инструкции.

16. При возгорании электрических проводов или приборов необходимо немедленно отключить ток. Загоревшиеся провода и прибор нужно тушить только сухим песком, но не водой или пенным огнетушителем.

17. При прекращении подачи воды необходимо перекрыть все краны.

## 1.2 ЗНАКОМСТВО С ЛАБОРАТОРНОЙ ПОСУДОЙ

**Лабораторная работа.** Измерение объемов растворов в титриметрическом анализе.

**Цель работы:** ознакомиться с мерной посудой, используемой в титриметрическом анализе, и приобрести навыки работы с ней.

**Посуда:** мерные колбы, пипетки Мора, градуированные пипетки, резиновые груши, пипетаторы, дозаторы, бюретки, воронки; на столе преподавателя — мензурка, цилиндры и мерные пробирки, микробюретка.

### Ход работы

**Задание 1.** Выучить названия наиболее часто используемой мерной посуды (рис. 1–4).

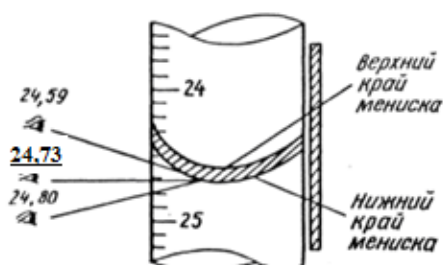


Рис. 1. Отсчеты по бюретке при различных положениях глаза (правильный результат подчеркнут)

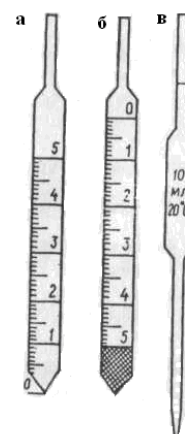


Рис. 2. Пипетки:  
а, б — градуированные;  
в — пипетка Мора

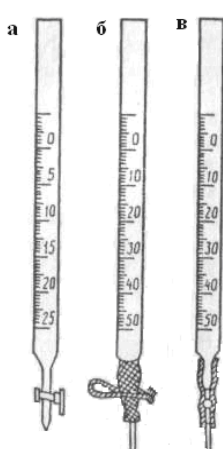


Рис. 3. Бюретки:  
а — с краном; б — с зажимом; в — с шариковым затвором

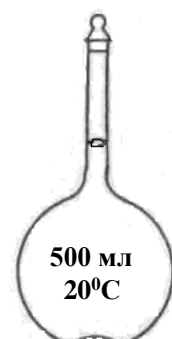


Рис. 4. Мерная колба

### **Вопросы для обсуждения:**

1. В чем разница между градуированными пипетками, изображенными на рис. 2, а, б?
2. Почему измерение объема окрашенных жидкостей проводят по верхнему мениску, а не по нижнему, как для бесцветных?
3. В чем преимущество мерной колбы перед градуированной колбой или мерным цилиндром?

**Задание 2.** Отмерить 10,00 мл воды пипеткой Мора.

Для отбора воды пипеткой Мора с помощью резиновой груши поступают следующим образом:

1. Берут резиновую грушу, выпускают из нее воздух и надевают на пипетку. Опускают пипетку до дна емкости с водой и, ослабляя давление на резиновую грушу, заполняют пипетку водой на 3–4 см выше метки.
2. Снимают грушу и быстро закрывают верхнее отверстие пипетки указательным (или большим) пальцем. Подняв пипетку из воды, удаляют капли раствора с внешней ее стороны фильтровальной бумагой.
3. Немного ослабив давление указательного пальца и приподняв его, дают возможность воде медленно стекать в емкость, из которой производится ее отбор, до тех пор, пока нижний мениск жидкости не коснется метки пипетки. Вновь плотно закрывают отверстие пипетки пальцем и осторожно переносят ее в заранее подготовленный сосуд (например, в колбу для титрования).

4. Держат пипетку вертикально, отнимают от ее отверстия указательный палец, дают возможность воде свободно вытекать. Когда вся жидкость из пипетки Мора вытечет, касаются кончиком пипетки стенки колбы и ждут, пока остатки жидкости стекут в колбу. Выдувание оставшейся в кончике пипетки капли жидкости **недопустимо**, так как ее объем учтен при калибровке пипеток и не входит в номинальный объем жидкости, измеряемый пипеткой.

При работе с пипетатором поступают следующим образом: опускают пипетку до дна емкости с водой, надевают на верхний конец пипетки пипетатор, путем подкручивания колесика на пипетаторе заполняют пипетку водой до метки (по нижнему краю мениска). Затем переносят пипетку вместе с надетым на нее пипетатором в колбу и нажимают на рычаг пипетатора, а затем снимают его, касаются кончиком пипетки стенки колбы и ждут, пока остатки жидкости стекут в колбу.

При работе с дозатором поступают следующим образом: выставляют необходимый объем на дозаторе, надевают необходимый одноразовый наконечник, нажимают до первого упора на кнопку дозатора (еще до опускания наконечника в жидкость!), опускают наконечник в жидкость, плавно отпускают кнопку — жидкость набирается в наконечник. Затем переносят дозатор с отобранный жидкостью в колбу и плавно нажимают до второго упора на кнопку дозатора — жидкость выдувается в колбу.

**Задание 3.** Отмерить 6,2 мл и 3,7 мл воды градуированными пипетками на 10 мл и 5 мл, а затем дозатором.

При работе с градуированными пипетками для предотвращения ошибок прежде всего внимательно рассматривают тип пипетки (см. рис. 2, а, б) и определяют цену деления на ее шкале. С помощью пипетки первого типа (рис. 2, а) максимальный объем жидкости, на который рассчитана пипетка, отмеряют таким же способом, как и пипеткой Мора (см. рис. 2, в). Пипетка второго типа (рис. 2, б) в нижней части имеет неградуированный нерабочий объем, поэтому с ней работают только в области градуированной шкалы.

Техника отбора требуемого объема воды с помощью градуированных пипеток аналогична технике отбора с помощью пипеток Мора.

**Задание 4.** Измерить объем одной капли, вытекающей из бюретки.

Для достижения высокой точности титрования нужно уметь делать отсчеты по бюретке и знать объем одной капли титранта, вытекающей из бюретки. Чтобы не допустить ошибки, каждое титрование начинают от нулевого положения на шкале бюретки и следят, чтобы в бюретке (особенно ниже шарика или зажима) не было пузырьков воздуха.

Задание выполняют следующим образом.

1. Заливают в бюретку воду через воронку, слегка приподнимая ее, чтобы ускорить заполнение и предотвратить проливание жидкости.

2. Удаляют пузырьки воздуха из нижней части бюретки: для этого перегибают резиновую трубку так, чтобы получился U-образный сообщающийся сосуд и, оттягивая резиновую трубку от шарика,пускают струю воды, которая в свою очередь вытесняет пузырьки воздуха.

3. Добавляют в бюретку воду выше нулевой отметки градуированной шкалы, убирают воронку и, оттягивая резиновую трубку от шарика, опускают уровень воды до нулевой отметки (по нижнему краю мениска).

4. Выливают из бюретки 50 капель воды и определяют их объем по шкале бюретки в миллилитрах. Измерение повторяют еще два раза и вычисляют среднее арифметическое трех полученных измерений. Вычисляют объем одной капли воды, вытекающей из бюретки, разделив полученное значение на 50.

$$V_{\text{одной капли}} = (\underline{\quad} + \underline{\quad} + \underline{\quad}) / (3 \cdot 50) = \underline{\quad} \text{ мл}$$

#### **Вопросы для обсуждения:**

1. От каких факторов зависит объем одной капли жидкости?
2. Должен ли объем одной капли воды быть одинаковым у всех студентов, выполнивших задание 4?
3. Зависит ли точность титрования от объема одной капли, вытекающей из бюретки?

**Выход:** освоены правила работы с мерной посудой, используемой в титrimетрическом анализе. Определен объем одной капли воды, вытекающей из бюретки; он равен                  мл.

## **Часть 2. ВВЕДЕНИЕ В КООРДИНАЦИОННУЮ ХИМИЮ**

### **2.1 ПОЛУЧЕНИЕ КОМПЛЕКСНЫХ СОЕДИНЕНИЙ**

**Лабораторная работа.** Получение гидроксо- и амминокомплексов.

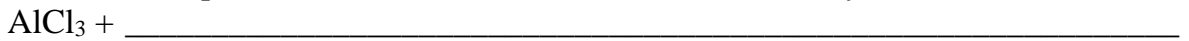
**Цель работы:** сравнить способность солей алюминия и цинка к образованию гидроксо- и амминокомплексов.

**Реактивы и посуда:** водные растворы  $\text{AlCl}_3$ ,  $\text{ZnSO}_4$ ,  $\text{NaOH}$  и  $\text{NH}_3$ , пробирки, пипетки.

#### **Ход работы**

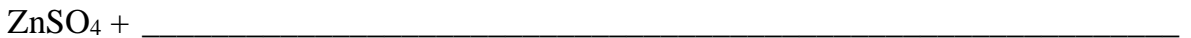
В две пробирки добавляют по 2–3 капли раствора хлорида алюминия, в две другие — по 2–3 капли раствора сульфата цинка.

Добавляют по каплям раствор гидроксида натрия в одну из пробирок с раствором  $\text{AlCl}_3$  и в одну из пробирок с раствором  $\text{ZnSO}_4$ . Описывают наблюдаемые изменения и приводят уравнения реакций образования гидроксокомплексов в «молекулярном», полном и сокращенном ионном виде, дают названия полученным соединениям.



\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_



\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Добавляют по каплям концентрированный раствор аммиака в одну из пробирок с раствором  $\text{AlCl}_3$  и в одну из пробирок с раствором  $\text{ZnSO}_4$ . Описывают наблюдаемые изменения и приводят уравнения реакций в «молекулярном», полном и сокращенном ионном виде, дают названия полученным соединениям.



\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_



\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

### **Вопросы для обсуждения:**

- Чему равно кординационное число в доминирующих комплексах, полученных в каждом из опытов?
- Почему в реакции  $\text{ZnSO}_4$  и  $\text{NH}_4\text{OH}$  доминирующим является аминокомплекс, а не гидроксокомплекс?
- Какие факторы могут препятствовать образованию аминокомплекса алюминия?

**Вывод:** гидроксокомплексы с комплексообразователем  $\text{Al}^{3+}$  \_\_\_\_\_, чем аминокомплексы. Гидроксокомплексы с комплексообразователем  $\text{Zn}^{2+}$  \_\_\_\_\_, как аминокомплексы.

## **2.2 ПРИМЕНЕНИЕ КОМПЛЕКСНЫХ СОЕДИНЕНИЙ В КАЧЕСТВЕННОМ АНАЛИЗЕ**

**Лабораторная работа.** Химические свойства цианокомплексов.

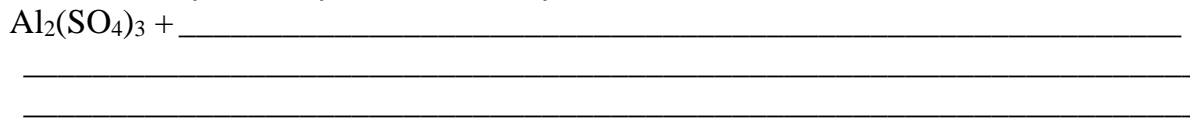
**Цель работы:** изучить химические свойства желтой кровяной соли.

**Реактивы и посуда:** водные растворы  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ,  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{ZnSO}_4$ ,  $\text{CuSO}_4$  и  $\text{FeCl}_3$ , пробирки, пипетки.

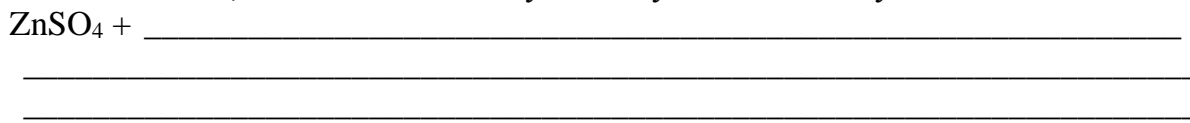
### **Ход работы**

В четыре пробирки вносят по 2–3 капли раствора желтой кровяной соли.

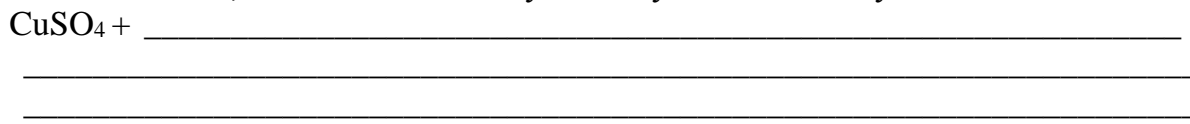
В одну из пробирок добавляют 1–2 капли раствора  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$  и 1–2 капли раствора  $\text{H}_2\text{SO}_4$ , выжидают несколько минут. Описывают наблюдаемые изменения и приводят уравнение реакции в «молекулярном», полном и сокращенном ионном виде, дают название полученному комплексному соединению.



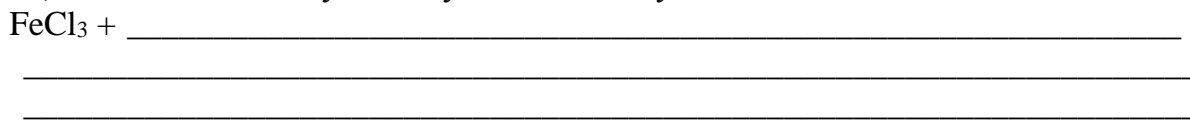
В одну из пробирок добавляют по каплям раствор  $\text{ZnSO}_4$ . Описывают наблюдаемые изменения и приводят уравнение реакции в «молекулярном», полном и сокращенном ионном виде, дают название полученному комплексному соединению.



В одну из пробирок добавляют по каплям раствор  $\text{CuSO}_4$ . Описывают наблюдаемые изменения и приводят уравнение реакции в «молекулярном», полном и сокращенном ионном виде, дают название полученному комплексному соединению.



В одну из пробирок добавляют по каплям раствор  $\text{FeCl}_3$ . Описывают наблюдаемые изменения и приводят уравнение реакции в «молекулярном», полном и сокращенном ионном виде, дают название полученному комплексному соединению.



#### **Вопросы для обсуждения:**

1. Цианистоводородная (сиnilьная) кислота ( $\text{HCN}$ ) — известный яд. Насколько безопасным является использование желтой кровяной соли в качестве пищевой добавки (E536)?
2. Какой именно атом из иона  $\text{CN}^-$  образует координационную связь с катионом железа  $\text{Fe}^{2+}$  в составе желтой кровяной соли?
3. Почему соединения  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  и  $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  различаются по цвету и химическим свойствам?

**Вывод:** с помощью раствора желтой кровяной соли можно проводить качественный анализ на катионы  $\underline{\hspace{10cm}}$ .

## ЧАСТЬ 3. ОСНОВЫ ХИМИЧЕСКОЙ ТЕРМОДИНАМИКИ И КИНЕТИКИ

### 3.1 ХИМИЧЕСКАЯ ТЕРМОДИНАМИКА

**Лабораторная работа.** Определение теплового эффекта реакции нейтрализации.

**Цель работы:** определить величину теплового эффекта реакции нейтрализации.

**Приборы и реактивы:** калориметр (рис. 5), 1н раствор NaOH, 1н раствор HCl.

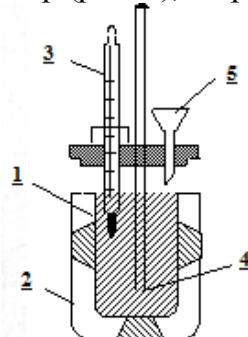


Рис. 5. Схема калориметра:

1 — стакан с раствором (реакционная камера); 2 — внешний сосуд (термоизолирующий материал); 3 — термометр; 4 — мешалка (стеклянная палочка); 5 — воронка

#### Ход работы

В калориметрический стакан известной массы (\_\_\_\_ г) наливают 125 мл 1н раствора NaOH ( $\rho_{\text{щ}}=1,037$  г/мл). В другой стакан наливают 125 мл 1н раствора HCl ( $\rho_{\text{k}} = 1,014$  г/мл). Измеряют температуру обоих растворов. Затем при работающей мешалке через воронку вливают раствор кислоты в калориметр и следят за изменением температуры. Отмечают максимальную температуру раствора. Следят за тем, чтобы термометр был опущен в раствор. Результаты опыта записывают в табл. 1.

Таблица 1

#### Результаты эксперимента

Масса калориметрического стакана ( $m_1$ ), г	
Концентрация раствора NaOH, моль/л	1
Концентрация раствора HCl, моль/л	1
Объем раствора NaOH ( $V_{\text{щ}}$ ), мл	125
Объем раствора HCl ( $V_{\text{k}}$ ), мл	125
Температура раствора NaOH ( $t_{\text{щ}}$ ), °C	
Температура раствора HCl ( $t_{\text{k}}$ ), °C	
Начальная температура: $t_1 = 0,5(t_{\text{щ}} + t_{\text{k}})$ , °C	
Температура после нейтрализации ( $t_2$ ), °C	

Масса конечного раствора, полученного после слияния:

$$m_2 = (\rho_{\text{щ}}V_{\text{щ}} + \rho_{\text{k}}V_{\text{k}}) = (\underline{\quad} \cdot \underline{\quad} + \underline{\quad} \cdot \underline{\quad}) = \underline{\quad} \text{ г.}$$

Рассчитывают общую теплоемкость калориметра (С, Дж/К):

$$C = m_1C_1 + m_2C_2 = \underline{\quad} \cdot 0,752 + \underline{\quad} \cdot 4,184 = \underline{\quad} \text{ Дж/К,}$$

$C_1 = 0,752 \text{ Дж/г} \cdot \text{К}$  – удельная теплоемкость стекла,

$C_2 = 4,182 \text{ Дж/г} \cdot \text{К}$  – удельная теплоемкость раствора.

Рассчитывают теплоту нейтрализации, используя формулу:

$$Q = \frac{\Delta t \cdot C}{N \cdot V}$$

где:

$$\Delta t = t_2 - t_1, = \text{_____}^{\circ}\text{C},$$

$C$  – общая теплоемкость калориметра,

$N$  – конечная концентрация раствора (0,5 моль/л),

$V$  – общий объем раствора (0,25 л).

$$Q = (\Delta t \cdot C) / (N \cdot V) = (\text{_____} \cdot \text{_____}) / (\text{_____} \cdot \text{_____}) = \text{_____} \text{Дж/моль.}$$

Составляют термохимическое уравнение реакции нейтрализации:



$$Q = -\Delta H,$$

$$\Delta H = \text{_____} \text{ кДж/моль}$$

Вычисляют относительную погрешность опыта, если  $\Delta H_{\text{теор.}} = -57,0 \text{ кДж/моль.}$

Относительная погрешность (%) равна:

$$\frac{\Delta H_{\text{меоп}} - \Delta H}{\Delta H_{\text{меоп}}} \cdot 100\% =$$

**Вопросы для обсуждения:**  $\frac{\Delta H_{\text{меоп}}}{\Delta H_{\text{теор.}}}$

1. В результате эксперимента была рассчитана величина  $\Delta H$ , которая выражается в кДж/моль. На моль какого вещества рассчитано изменение энталпии?
2. Удельная теплоемкость воды при  $20^{\circ}\text{C}$  равна 4,182 Дж/г·К. Чем мы пренебрегаем в расчете величины теплового эффекта?
3. Чем объяснить отклонение полученной величины теплового эффекта реакции нейтрализации от теоретически рассчитанной?

**Вывод:** определили величину теплового эффекта реакции нейтрализации ( $\text{_____} \text{ кДж/моль}$ ) и относительную погрешность опыта ( $\text{_____} \%$ ). Реакция нейтрализации является \_\_\_\_\_.

### 3.2 ХИМИЧЕСКАЯ КИНЕТИКА

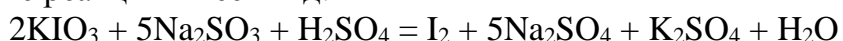
**Лабораторная работа.** Влияние концентрации реагирующих веществ на скорость химической реакции.

**Цель работы:** изучить влияние концентрации сульфита натрия на скорость реакции его окисления йодатом калия в кислой среде.

**Реактивы и посуда:** 0,01М раствор  $\text{Na}_2\text{SO}_3$ , 1%-ный раствор крахмала, 0,01М раствор  $\text{KIO}_3$  в 0,25М растворе  $\text{H}_2\text{SO}_4$ , вода, пробирки, пипетки, пипетаторы, резиновые груши, секундомер.

Сущность работы заключается в расчете скорости реакции по времени, необходимому для окисления сульфита натрия йодатом калия в кислой среде.

Уравнение реакции имеет вид:



Запишите полуреакции окисления и восстановления:

---

---

С помощью секундомера измеряют интервал времени от начала реакции до появления свободного йода. Этот момент фиксируют по появлению синей окраски у ранее бесцветного раствора за счет присутствия в нем крахмала. Фактически, измеряется время, необходимое для появления йода в концентрации, достаточной для посинения крахмала.

Изменяя концентрацию одного из реагентов (в ходе настоящей лабораторной работы — сульфита натрия), можно определить зависимость скорости реакции от концентрации реагирующих веществ при постоянной температуре.

### Ход работы

С помощью пипеток вместимостью 1–2 мл вносят 0,01М раствор сульфита натрия, воду и 1%-ный раствор крахмала в три пробирки в указанных ниже объемах:

- в пробирку №1 – 1 мл  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  и 0,25 мл крахмала;
- в пробирку №2 – 0,5 мл  $\text{Na}_2\text{SO}_3$ , 0,5 мл  $\text{H}_2\text{O}$  и 0,25 мл крахмала;
- в пробирку №3 – 0,25 мл  $\text{Na}_2\text{SO}_3$ , 0,75 мл  $\text{H}_2\text{O}$  и 0,25 мл крахмала.

В другие три пробирки вносят по 1 мл 0,01М раствора йодата калия ( $\text{KIO}_3$ ) в 0,25М растворе серной кислоты.

Сливают попарно растворы сульфита натрия и йодата калия и по секундомеру измеряют промежуток времени от момента слиивания растворов до появления синего окрашивания. Результаты заносят в табл. 2.

Таблица 2

### Результаты эксперимента

№ Пробирки	Объемы растворов (мл)				Конечная концентрация сульфита натрия, С, моль/л	Время реакции (до появления синей окраски) t, сек.	Средняя скорость реакции $\bar{V}_i$ , моль/л·сек.
	$\text{Na}_2\text{SO}_3$ 0,01М	вода	крахмал	$\text{KIO}_3$ 0,01М			
№1	1,00	–	0,25	1	$C_1 =$	$t_1 =$	$V_1 =$
№2	0,50	0,50	0,25	1	$C_2 =$	$t_2 =$	$V_2 =$
№3	0,25	0,75	0,25	1	$C_3 =$	$t_3 =$	$V_3 =$

Проводят расчет конечной молярной концентрации сульфита натрия с учетом его разведения при слиянии растворов по формуле:

$$C_{\text{Na}_2\text{SO}_3} = \frac{0,01 \cdot V_{\text{Na}_2\text{SO}_3}}{V_{\text{общ}}}$$

$$C_1 = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$C_2 = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$C_3 = \underline{\hspace{10cm}}$$

Рассчитывают среднюю скорость окисления сульфита натрия за измеренный интервал времени при различных его концентрациях по следующей формуле и вносят результаты в таблицу:

$$\bar{V} = \frac{C_{\text{Na}_2\text{SO}_3}}{t}$$

$$V_1 = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$V_2 = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$V_3 = \underline{\hspace{10cm}}$$

Результаты расчетов конечной молярной концентрации сульфита натрия и средней скорости его окисления вносят в таблицу 2.

**Вопросы для обсуждения:**

- Почему интенсивность синей окраски различна в трех пробирках после протекания реакции?
- Какой метод расчета скорости реакции использовался в этом опыте: прямой или непрямой?
- Как можно определить точное время, за которое выделится весь йод в каждой из пробирок?

**Вывод:** с увеличением концентрации реагирующих веществ скорость реакции \_\_\_\_\_, если процесс не является реакцией \_\_\_\_\_ порядка.

## ЧАСТЬ 4. ТЕРМОДИНАМИКА ВОДНЫХ РАСТВОРОВ

### 4.1 Коллигативные свойства растворов

**Лабораторная работа.** Установление изотоничности раствора хлорида натрия и сыворотки крови по реакции эритроцитов.

**Цель работы:** определить, какой из предложенных растворов изотоничен сыворотке крови.

**Реактивы и оборудование:** растворы хлорида натрия с массовой долей NaCl 0,85% и 0,3%, эритроцитарная масса, градуированные центрифужные пробирки, стеклянная палочка, аптечная пипетка, марлевые салфетки, перчатки, дезинфицирующее средство, центрифуга.

#### Ход работы

В первую пробирку наливают 10 мл раствора NaCl с массовой долей 0,85%, во вторую пробирку — 10 мл раствора NaCl с массовой долей 0,3%.

В каждую пробирку аптечной пипеткой вносят по 2 капли эритроцитарной массы. Растворы перемешивают стеклянной палочкой (при переходе от раствора к раствору палочку протирают сухой марлевой салфеткой). Описывают оба раствора: указывают их цвет, отмечают, являются ли они прозрачными. Через 10 минут содержимое пробирок центрифугируют в течение 10 минут при режиме 1,5–2 тыс. об/мин. Описывают растворы после центрифугирования: указывают цвет, прозрачность, наличие или отсутствие осадка, его цвет. Все наблюдения записывают в табл. 3.

Таблица 3  
Результаты эксперимента

№ пробирки	Содержимое пробирки	Наблюдения	
		до центрифугирования	после центрифугирования
1	10 мл р-ра NaCl с массовой долей 0,85% + 2 капли эритроцитарной массы		
2	10 мл р-ра NaCl с массовой долей 0,3% + 2 капли эритроцитарной массы		

**Вопросы для обсуждения:**

- По какому признаку можно определить еще до центрифугирования, произошел ли гемолиз эритроцитов?
- При каких состояниях происходит гемолиз эритроцитов? В чем разница между понятиями «гемолиз» и «осмотический шок»?
- Можно ли использовать для возмещения кровопотери раствор любой соли, изотонический по отношению к плазме крови?

**Вывод:** раствор  $\text{NaCl}$  с массовой долей \_\_\_\_\_ % изотоничен сыворотке крови, так как гемолиз эритроцитов в нем \_\_\_\_\_, а раствор  $\text{NaCl}$  с массовой долей \_\_\_\_\_ % гипотоничен сыворотке крови, так как гемолиз эритроцитов в нем \_\_\_\_\_.

## 4.2 Кислотность биологических жидкостей

**Лабораторная работа.** Определение активной кислотности биологических жидкостей.

**Цель работы:** научиться определять активную кислотность жидкостей колориметрическим и потенциометрическим методами.

**Реактивы и оборудование:** исследуемые растворы № 1 и № 2, два стаканчика емкостью 50 мл, стеклянная палочка, универсальная индикаторная бумага, УЛК «Химия» в сборке для потенциометрии, портативный pH-метр, дистиллированная вода, фильтровальная бумага.

### Ход работы

**Задание 1.** Определение pH растворов № 1 и № 2 с помощью универсального индикатора.

Чистую стеклянную палочку опускают в исследуемый раствор и касаются ею полоски индикатора. Сравнивают окраску влажного участка индикаторной бумаги с колориметрической шкалой pH. Определяют pH исследуемого раствора и записывают его значение в таблицу 4. Стеклянную палочку моют, протирают фильтровальной бумагой досуха и аналогичным образом определяют pH раствора № 2. Записывают полученные результаты в табл. 4.

Таблица 4

### Результаты эксперимента

№ раствора	pH по универсальному индикатору	pH по потенциометру	pH по портативному pH-метру	[ $\text{H}^+$ ] моль/л
1				
2				

**Задание 2.** Определение pH растворов № 1 и № 2 с помощью потенциометра.

Перед началом работы знакомятся с инструкцией к прибору. Исследуемый раствор наливают в чистый стаканчик, электроды опускают в раствор на глубину 1,5 см. При этом электроды не должны касаться ни стенок, ни дна стаканчика, а их взаимное расположение должно быть параллельным друг другу. Определяют температуру раствора ( $^{\circ}\text{C}$ ) и разность потенциалов между стеклянным и хлорсеребряным электродами (электродвижущую силу, В). Определив температуру раствора, находят значение по-

тенциала хлорсеребряного электрода (электрода сравнения) при данной температуре по таблице 5. Затем по приведенной ниже формуле рассчитывают pH раствора:

$$pH = -(E - \varphi_{x.c.})/0,058,$$

где E — разность потенциалов (по результатам измерения, В),  $\varphi_{x.c.}$  — потенциал хлорсеребряного электрода при данной температуре (по табл. 5, В).

Таблица 5

**Зависимость стандартного потенциала хлорсеребряного электрода от температуры**

T, °C	$\varphi^0, V$	T, °C	$\varphi^0, V$	T, °C	$\varphi^0, V$
0,0	0,23655	21,5	0,22460	29,5	0,21937
5,0	0,23413	22,0	0,22428	30,0	0,31904
10,0	0,23142	22,5	0,22396	30,5	0,21788
15,0	0,22857	23,0	0,22363	31,0	0,21763
15,5	0,22827	23,5	0,22331	31,5	0,21739
16,0	0,22797	24,0	0,22299	32,0	0,21714
16,5	0,22767	24,5	0,22266	32,5	0,21689
17,0	0,22737	25,0	0,22234	33,0	0,21664
17,5	0,22707	25,5	0,22201	33,5	0,21639
18,0	0,22677	26,0	0,22168	34,0	0,21615
18,5	0,22647	26,5	0,22135	34,5	0,21590
19,0	0,22617	27,0	0,22102	35,0	0,21565
19,5	0,22587	27,5	0,22069	40,0	0,21208
20,0	0,22557	28,0	0,22036	50,0	0,20449
20,5	0,22525	28,5	0,22003	60,0	0,19640
21,0	0,22492	29,0	0,21970	70,0	0,18782

Перед определением pH второго раствора электроды осторожно промывают дистиллированной водой и снимают с них капли воды: для этого электроды осторожно промакивают фильтровальной бумагой. Тереть электроды фильтровальной бумагой или другими материалами запрещено. Полученные результаты записывают в табл. 4 и рассчитывают активную кислотность растворов по формуле:  $[H^+] = 10^{-pH}$ .

$$[H^+]_1 = 10^{-pH} = \text{моль/л},$$

$$[H^+]_2 = 10^{-pH} = \text{моль/л},$$

Рассчитанные значения активной кислотности также вносят в табл. 4.

**Задание 3.** Определение pH растворов № 1 и № 2 с помощью портативного pH-метра.

Промывают комбинированный электрод портативного pH-метра дистиллированной водой, снимают остатки жидкости фильтровальной бумагой. Опускают комбинированный электрод портативного pH-метра в раствор № 1, дожидаются стабилизации показаний прибора, записывают значение pH в таблицу. Промывают электрод, снимают остатки жидкости, погружают его в раствор № 2, дожидаются стабилизации показаний прибора и записывают значение pH в табл. 4.

**Вопросы для обсуждения:**

- Объясните происхождение числа «0,058» в формуле для расчета pH через разность потенциалов двух электродов.
- Почему для измерения pH используют систему из стеклянного и хлорсеребряного электродов, а не водородный электрод?

3. В pH-метрах доступна такая опция, как калибровка по растворам с известным pH. По какой причине pH-метр необходимо калибровать непосредственно перед использованием?

**Вывод:** среда в растворе № 1 \_\_\_\_\_, среда в растворе № 2 \_\_\_\_\_. Активная кислотность 1-го раствора \_\_\_\_\_, чем 2-го раствора. Чем меньше pH, тем \_\_\_\_\_ активная кислотность. Точность потенциометрического метода \_\_\_\_\_, чем колориметрического.

### 4.3 БУФЕРНЫЕ СИСТЕМЫ

**Лабораторная работа.** Приготовление буферных растворов и исследование механизма буферного действия.

**Цель работы:** научиться готовить буферные растворы и рассчитывать их величину pH, изучить механизм буферного действия при добавлении воды или небольшого количества кислоты.

**Оборудование и реактивы:** пробирки, конические колбы на 100 мл, мерные пипетки на 10 и 2 мл; растворы: уксусной кислоты ( $C = 0,1$  моль/л), ацетата натрия ( $C = 0,1$  моль/л), соляной кислоты ( $C = 0,1$  моль/л); портативный pH-метр.

#### Ход работы

**Задание 1.** Готовят растворы по приведенной ниже схеме.

Таблица 6

Результаты эксперимента

Номер раствора	1	2	3
Объем 0,1M раствора CH <sub>3</sub> COOH, мл	9	5	1
Объем 0,1M раствора CH <sub>3</sub> COONa, мл	1	5	9
pH вычисленный			
pH экспериментальный			

**pH вычисляют** по уравнению:

$$pH = pK_d(\text{кислоты}) + \lg([\text{соль}]/[\text{кислота}])$$

$$pK_d(\text{CH}_3\text{COOH}) = 4,75$$

$$pH_1 = 4,75 + \lg(1/9) = \underline{\hspace{2cm}} = \underline{\hspace{2cm}}$$

$$pH_2 = 4,75 + \lg(5/5) = \underline{\hspace{2cm}} = \underline{\hspace{2cm}}$$

$$pH_3 = 4,75 + \lg(9/1) = \underline{\hspace{2cm}} = \underline{\hspace{2cm}}$$

Полученные данные вносят в таблицу 6.

#### Экспериментальное определение pH раствора

Измеряют pH в каждом растворе с помощью портативного pH-метра. Значение pH записывают в таблицу 6.

**Вывод:** значение pH, рассчитанное по уравнению Гендерсона-Гассельбаха величине pH, определенной с помощью портативного pH-метра.

**Задание 2.** Проверить буферное действие растворов.

#### а) Влияние разбавления.

В две пробирки наливают по 2 мл буферного раствора № 2.

Затем в первую добавляют 2 мл воды, а во вторую — 4 мл воды. Растворы перемешивают и определяют pH каждого раствора с помощью портативного pH-метра.

Результаты записывают в табл. 7.

Таблица 7

## Результаты эксперимента

	Исходный раствор № 2	2 мл раствора № 2 + 2 мл воды	2 мл раствора № 2 + 4 мл воды
pH	4,75		

**Вывод:** разбавление водой величину pH буферного раствора.

## б) Влияние добавления кислоты

Наливают в пробирку 2 мл буферного раствора № 3.

В другую пробирку наливают 2 мл воды. Определяют pH воды с помощью портативного pH-метра.

Затем добавляют в обе пробирки по 2 капли 0,1М раствора HCl. Перемешивают и снова определяют величину pH в каждой пробирке.

Результаты записывают в табл. 8.

Таблица 8

## Результаты эксперимента

	Исходное значение pH	pH после добавления 2 капель 0,1М HCl
Буферный раствор № 3		
Дистиллированная вода		

**Вывод:** добавление небольшого количества кислоты величину pH буферного раствора.

## Вопросы для обсуждения:

- Почему значение pH в дистиллированной воде не равно 7,0?
- Выведите уравнение Гендерсона-Гассельбаха из уравнения электролитической диссоциации слабой кислоты (по теории Аррениуса) и уравнения для расчета pH по концентрации ионов H<sup>+</sup>.
- По какой причине устойчивость буферных растворов к разбавлению не является абсолютной?

## ЧАСТЬ 5. ОСНОВЫ ТИТРИМЕТРИЧЕСКОГО АНАЛИЗА

## 5.1 ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРА ТИТРАНТА

**Лабораторная работа.** Приготовление заданного объема титранта (раствора соляной кислоты с определенной концентрацией) путем разбавления раствора большей концентрации.

**Цель работы:** научиться готовить растворы путем разбавления и научиться выполнять расчеты при разбавлении растворов.

**Реактивы и приборы:** соляная кислота с массовой долей хлороводорода в интервале 10–20 %; набор ареометров; мерные колбы, градуированные пипетки.

**Задание:** приготовить \_\_\_\_\_ мл титранта (раствора HCl) с молярной концентрацией 0,1 моль/л.

- Измеряют плотность концентрированного раствора HCl ареометром и по справочной табл. 9 определяют массовую долю HCl в нем.

Таблица 9

## Зависимость плотности соляной кислоты от массовой доли HCl

Массовая доля HCl, %	Плотность водного раствора HCl, г/см <sup>3</sup>	Массовая доля HCl, %	Плотность водного раствора HCl, г/см <sup>3</sup>	Массовая доля HCl, %	Плотность водного раствора HCl, г/см <sup>3</sup>
2	1,0081	14	1,0676	26	1,1288
4	1,0179	16	1,0777	28	1,1391
6	1,0278	18	1,0878	30	1,1492
8	1,0377	20	1,0980	32	1,1594
10	1,0476	22	1,1083	34	1,1693
12	1,0576	24	1,1185	36	1,1791

2. Вычисляют объем концентрированного раствора HCl, который необходимо взять, чтобы путем его разбавления водой в мерной колбе получить раствор с заданной молярной концентрацией.

Поскольку при разбавлении водой количество (n) и масса (m) HCl не изменяется, для расчета объема концентрированной HCl можно использовать закон эквивалентов (принцип эквивалентности):

$$C_{N1} \cdot V_1 \text{ конц. р-ра} = C_{N2} \cdot V_2 \text{ разб. р-ра} \quad (f_{экв}(HCl) = 1).$$

1)  $\rho$  (конц. р-ра HCl) = \_\_\_\_\_ г/мл

2)  $\omega$  (HCl в конц. р-ре) = \_\_\_\_\_ %

3) Рассчитаем молярную концентрацию *концентрированного раствора HCl* по его массовой доле.

В 100 г раствора содержится \_\_\_\_\_ г HCl

$$n(HCl) = m/M = \text{_____} / \text{_____} = \text{_____} \text{ моль}$$

Объем 100 г раствора рассчитаем, зная его плотность.

$$V(\text{р-ра HCl}) = m(\text{р-ра HCl}) / \rho(\text{р-ра HCl}) = \text{_____} / \text{_____} = \text{_____} \text{ мл}$$

$$C(\text{р-ра HCl}) = n(HCl) / V(\text{р-ра HCl}) = \text{_____} / \text{_____} = \text{_____} \text{ моль/л}$$

$$C_n(\text{р-ра HCl}) = C(\text{р-ра HCl}) / f_{экв} = \text{_____} / \text{_____} = \text{_____} \text{ моль/л}$$

4) По закону эквивалентов рассчитаем объем концентрированного раствора HCl, необходимый для приготовления разбавленного раствора HCl с заданными характеристиками.

$$V_1(\text{конц.р-ра HCl}) = C_{N2} \cdot V_2(\text{разб. р-ра HCl}) / C_{N1}(\text{конц. р-ра HCl}) = \\ (\text{_____} \cdot \text{_____}) / \text{_____} = \text{_____} \text{ мл}$$

3. В мерную колбу наливают до половины ее объема дистиллированную воду.

Заполняют градуированную пипетку концентрированным раствором соляной кислоты и переносят вычисленный ранее объем концентрированного раствора кислоты в мерную колбу.

4. Раствор в колбе перемешивают. Осторожно доливают воду до метки (по нижнему краю мениска), добавляя последние капли глазной пипеткой.

5. Закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают раствор, несколько раз перевернув ее вверх дном.

### **Вопросы для обсуждения:**

1. Предложите альтернативный способ расчета объема концентрированного раствора, необходимого для приготовления разбавленного, используя те же исходные данные.

2. Является ли, по вашему мнению, альтернативный способ более рациональным, чем приведенный выше?

3. В каких случаях (при знании каких характеристик концентрированного и разбавленного растворов) использование закона эквивалентов особенно эффективно?

**Вывод:** путем разбавления концентрированного раствора приготовлен раствор HCl объемом \_\_\_\_\_ мл с молярной концентрацией \_\_\_\_\_ моль/л.

## **5.2 СТАНДАРТИЗАЦИЯ ТИТРАНТА**

**Лабораторная работа.** Стандартизация титранта по раствору первичного стандарта.

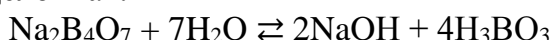
**Цель работы:** стандартизировать титрант (раствор соляной кислоты) по раствору первичного стандарта (тетрабората натрия).

**Оборудование:** бюретка вместимостью 25 мл, пипетка Мора, колбы для титрования (3 штуки), воронка, пипетаторы и резиновые груши.

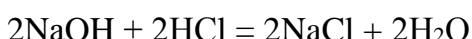
**Реактивы:** рабочий раствор соляной кислоты с приблизительным значением концентрации HCl 0,1 моль/л, раствор первичного стандарта  $C_N(Na_2B_4O_7) = 0,1000$  моль/л, индикатор метилоранж.

### **Ход работы**

При растворении в воде тетраборат натрия (бура) подвергается гидролизу по аниону с образованием очень слабой борной кислоты, в связи с чем реакция среды в его водном растворе – щелочная:



При титровании соляной кислотой равновесие гидролиза в растворе тетрабората натрия смещается вправо, так как образующаяся при гидролизе щелочь расходуется на реакцию с кислотой:



Суммируя два последних уравнения, получаем общее уравнение реакции, протекающей при титровании:



где  $f_{экв}(Na_2B_4O_7) = 1/2$ ,  $f_{экв}(HCl) = 1$ ,  $M(HCl) = 36,5$  г/моль

Заполняют бюретку раствором HCl. В три конические колбы для титрования вносят пипеткой Мора по 10,0 мл раствора  $Na_2B_4O_7$  и 1 каплю метилоранжа. Раствор становится желтым. Из бюретки добавляют по каплям раствор соляной кислоты и постоянно перемешивают раствор в колбе. Титрование заканчивают, когда желтая окраска индикатора переходит в оранжевую. Результат титрования записывают в таблицу 10 с точностью до 0,03-0,05 мл. Второе и третье титрование проводят более точно. Для этого струйно добавляют в колбу объем раствора соляной кислоты, на 1 мл меньший, чем в первом опыте, после чего добавляют туда раствор по одной капле, каждый раз перемешивая содержимое колбы круговыми движениями. Титрование прекращают, когда при добавлении всего одной капли титранта происходит заметное изменение окраски, не исчезающее после перемешивания.

Таблица 10

## Результаты эксперимента

Номер титрования	Первичный стандарт $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$		Титрант HCl $V(\text{HCl})$ , мл
	$C_N(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7)$ , моль/л	$V(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7)$ , мл	
1	0,1000	10,0	
2	0,1000	10,0	
3	0,1000	10,0	

## Обработка результатов эксперимента

1.  $V_{cp.}(\text{HCl}) = (V_1 + V_2 + V_3)/3 = (\underline{\hspace{2cm}} + \underline{\hspace{2cm}} + \underline{\hspace{2cm}})/3 = \underline{\hspace{2cm}}$  мл  
( $V_{cp.}(\text{HCl})$  вычисляют с точностью до 0,01 мл).

2. По результатам титрования, используя принцип эквивалентности, вычисляют концентрацию раствора соляной кислоты:

$$C_N(\text{HCl}) \cdot V_{cp.}(\text{HCl}) = C_N(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7) \cdot V(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7).$$

Отсюда:

$$C_N(\text{HCl}) = (C_N(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7) \cdot V(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7)) / V_{cp.}(\text{HCl})$$

$$C_N(\text{HCl}) = (0,1000 \cdot 10,0) / \underline{\hspace{2cm}} = \underline{\hspace{2cm}} \text{моль/л}$$

Значение  $C_N(\text{HCl})$  рассчитывают с точностью до четвертой значащей цифры. С =  $C_N$ , так как  $f_{\text{экв}}(\text{HCl}) = 1$ .

## Вопросы для обсуждения:

1. Рассчитайте количество HCl в одной капле раствора.
2. Насколько точно можно определить концентрацию HCl приведенным выше способом? Ответ подтвердите расчетами.
3. Обратите внимание на окраску «недотитрованных» и «перетитрованных» растворов. Есть ли способ более объективной фиксации точки эквивалентности?

**Вывод:** методом кислотно-основного титрования, способом прямого титрования, с использованием в качестве первичного стандарта  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$  установлена молярная концентрация титранта – раствора HCl:

$$C(\text{HCl}) = \underline{\hspace{2cm}} \text{моль/л.}$$

## 5.3 ПЕРМАНГАНОМЕТРИЯ

**Лабораторная работа.** Определение содержания железа(II) в растворе.

**Цель работы:** установить массу Fe(II) в заданном объеме анализируемого раствора  $\text{FeSO}_4$  способом прямого титрования.

**Оборудование:** бюретка, пипетка Мора, мерный цилиндр, конические колбы для титрования, воронки, пипетаторы и резиновые груши.

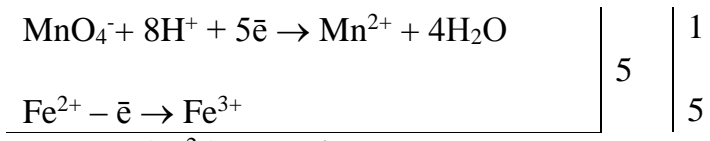
**Реактивы:** анализируемый раствор  $\text{FeSO}_4$ , раствор  $\text{KMnO}_4$  с точно известной концентрацией 0,0500 М, 1М раствор серной кислоты.

## Ход работы

Ионы  $\text{Fe}^{2+}$  легко окисляются ионами  $\text{MnO}_4^-$  без нагревания. В кислой среде реакция протекает по уравнению:



Полуреакции:



$$M(\text{Fe}^{2+}) = 56 \text{ г/моль}, f_{\text{экв}}(\text{FeSO}_4) = 1$$

$$M(\text{KMnO}_4) = 158 \text{ г/моль}, f_{\text{экв}}(\text{KMnO}_4) = 1/5$$

$$n_{\text{экв}}(\text{KMnO}_4) = n_{\text{экв}}(\text{FeSO}_4)$$

$$C_N(\text{KMnO}_4) \cdot V(\text{KMnO}_4) = C_N(\text{FeSO}_4) \cdot V(\text{FeSO}_4)$$

Бюretку заполняют раствором KMnO<sub>4</sub>. Все отсчеты объема раствора KMnO<sub>4</sub> проводят по верхнему краю мениска. В три конические колбы для титрования вносят с помощью мерного цилиндра по 10 мл раствора H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и с помощью пипетки Мора — по 10,00 мл анализируемого раствора FeSO<sub>4</sub>. Содержимое колб титруют при комнатной температуре раствором KMnO<sub>4</sub> до появления устойчивой бледно-розовой окраски, не исчезающей после добавления очередной капли раствора KMnO<sub>4</sub>. Результаты вносят в табл. 11.

Таблица 11

**Результаты эксперимента**

Номер титрования	Титрант KMnO <sub>4</sub>		Исследуемый раствор FeSO <sub>4</sub> V(FeSO <sub>4</sub> ), мл
	C <sub>N</sub> (KMnO <sub>4</sub> ), моль/л	V(KMnO <sub>4</sub> ), мл	
1	0,0500		10,0
2	0,0500		10,0
3	0,0500		10,0

**Обработка результатов эксперимента**

$$1. V_{\text{ср.}}(\text{KMnO}_4) = (V_1 + V_2 + V_3)/3 = (\underline{\quad} + \underline{\quad} + \underline{\quad})/3 = \underline{\quad} \text{ мл}$$

$$2. C_N(\text{Fe}^{2+}) = (C_N(\text{KMnO}_4) \cdot V_{\text{ср.}}(\text{KMnO}_4)) / V(\text{Fe}^{2+}) = (\underline{\quad} \cdot \underline{\quad}) / \underline{\quad} = \underline{\quad} \text{ моль/л}$$

$$3. m(\text{Fe}^{2+}) = C_N(\text{Fe}^{2+}) \cdot M(\text{Fe}^{2+}) \cdot f_{\text{экв.}}(\text{FeSO}_4) \cdot V = \underline{\quad} \cdot \underline{\quad} \cdot \underline{\quad} \cdot \underline{\quad} = \underline{\quad} \text{ г}$$

**Вопросы для обсуждения:**

- Почему описанным выше методом можно определить концентрацию ионов Fe<sup>2+</sup> в пробе исключительно в кислой среде?
- Можно ли для создания кислой среды использовать соляную кислоту вместо серной?
- Могут ли посторонние примеси влиять на точность результатов эксперимента?
- Обратите внимание на постепенное изменение цвета и прозрачности «перетитрованных» растворов. Какая химическая реакция в них протекает? Запишите соответствующее уравнение реакции и сбалансируйте его электронно-ионным методом.

**Вывод:** методом перманганатометрии, способом прямого титрования, определили массу Fe<sup>2+</sup> в заданном объеме (       мл). Масса ионов железа двухвалентного составила        мг.

## 5.4 ЙОДОМЕТРИЯ

**Лабораторная работа.** Определение массы вещества в образце методом йодометрии.

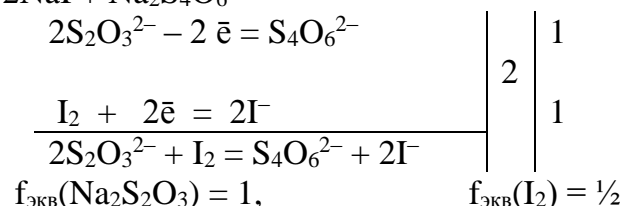
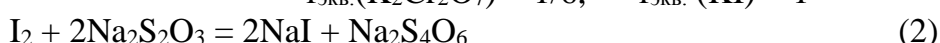
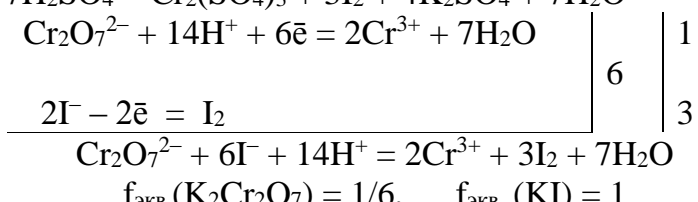
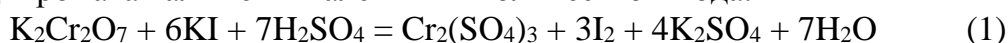
**Цель работы:** определить массу предложенной для анализа навески дихромата калия способом заместительного титрования.

**Оборудование:** бюретка, пипетка Мора, мерный цилиндр, колбы для титрования, воронки, мерная колба (100 мл) для приготовления анализируемого раствора из навески  $K_2Cr_2O_7$ , пипетаторы и резиновые груши.

**Реактивы:** навеска  $K_2Cr_2O_7$  неизвестной массы (выдается преподавателем каждому студенту индивидуально); раствор  $Na_2S_2O_3$  с установленной концентрацией (0,02 М) — титрант; раствор  $KI$  с  $\omega(KI) = 5\%$  — вспомогательный восстановитель; 1М  $H_2SO_4$  — для создания среды; 0,5%-ый раствор крахмала — индикатор.

### Ход работы

Прием заместительного титрования в данном случае заключается в «замещении» дихромата калия эквивалентным количеством йода.



$$n_{\text{экв.}}(K_2Cr_2O_7) = n_{\text{экв.}}(I_2) = n_{\text{экв.}}(Na_2S_2O_3)$$

а это значит, что  $n_{\text{экв.}}(K_2Cr_2O_7) = n_{\text{экв.}}(Na_2S_2O_3)$

$$V(K_2Cr_2O_7) \cdot C_N(K_2Cr_2O_7) = V(Na_2S_2O_3) \cdot C_N(Na_2S_2O_3)$$

Готовят раствор дихромата калия. Для этого навеску  $K_2Cr_2O_7$  переносят в мерную колбу (100 мл) и растворяют в небольшом объеме воды. Аккуратно добавляют воду до метки (последние капли — глазной пипеткой) и тщательно перемешивают.

Бюретку заполняют раствором тиосульфата натрия ( $Na_2S_2O_3$ ) с известной концентрацией. С помощью мерного цилиндра в колбы для титрования вливают 10 мл 1 М раствора  $H_2SO_4$  и 5 мл раствора  $KI$ . При этом раствор должен оставаться бесцветным. Затем вносят с помощью пипетки Мора в колбы для титрования по 10,00 мл приготовленного раствора  $K_2Cr_2O_7$ . Колбы оставляют стоять в темном месте 3–5 минут для полного выделения йода. Выделившийся йод титруют раствором  $Na_2S_2O_3$  до появления светло-желтой (соломенной) окраски раствора, после чего добавляют 1 мл раствора крахмала и продолжают титровать от темно-синей до бесцветной окраски (из-за наличия в растворе катионов  $Cr^{3+}$  раствор в точке эквивалентности будет иметь очень бледную серо-голубую окраску). Результаты титрования записывают в табл. 12.

Таблица 12

## Результаты эксперимента

Номер титрования	Вторичный стандарт $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$		$\text{V}(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7)$ , мл
	$C_N(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)$ , моль/л	$V(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)$ , мл	
1	0,0200		10,0
2	0,0200		10,0
3	0,0200		10,0

## Обработка результатов эксперимента

$$1. V_{cp.}(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3) = (V_1 + V_2 + V_3)/3 = (\underline{\quad} + \underline{\quad} + \underline{\quad})/3 = \underline{\quad} \text{ мл}$$

$$2. C_N(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = \frac{V(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3) \cdot C(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)}{V(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7)} = (\underline{\quad} \cdot \underline{\quad})/\underline{\quad} = \underline{\quad} \text{ моль/л}$$

$$3. m(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = C_N(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) \cdot M(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) \cdot f_{\text{экв.}}(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) \cdot V_0$$

$$m(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = \underline{\quad} \cdot \underline{\quad} \cdot \underline{\quad} \cdot 0,1 = \underline{\quad} \text{ г}$$

## Вопросы для обсуждения:

- Почему цвет сухой соли в данном эксперименте оранжевый, а цвет ее водного раствора желтый?
- Попробуйте уравнять реакцию между йодом и тиосульфатом натрия электронно-атомным методом.
- В некоторых бюретках раствор тиосульфата натрия приобретает белую окраску и становится непрозрачным. Какая химическая реакция может вызвать такие изменения?
- Аналитические весы позволяют определить массу навески с гораздо большей точностью, чем описанный выше метод. В чем цель применения йодометрического определения массы дихромата калия?

**Вывод:** методом йодометрии, используя способ заместительного титрования, определили массу навески дихромата калия, которая составила                  мг.

## ЧАСТЬ 6. ЭЛЕКТРОХИМИЯ, ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫЕ ПРОЦЕССЫ

### 6.1 ПОТЕНЦИОМЕТРИЯ

**Лабораторная работа.** Определение концентрации раствора слабой кислоты и ее константы диссоциации методом потенциометрического титрования.

**Цель работы:** научиться определять концентрацию слабой кислоты в растворе и ее константу диссоциации методом потенциометрического титрования.

**Оборудование:** УЛК «Химия» в сборке для потенциометрии, магнитная мешалка, бюретка для титрования, пипетка Мора на 10 мл, стакан для титрования, пипетаторы и резиновые груши.

**Реактивы:** раствор уксусной кислоты неизвестной концентрации, 0,1000М раствор гидроксида натрия.

## Ход работы

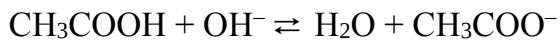
**Задание 1.** Определить концентрацию уксусной кислоты в растворе.

В стакан для титрования с помощью пипетки Мора отмеряют 10 мл исследуемого раствора уксусной кислоты, а затем 20 мл воды. С помощью магнитной мешалки раствор постоянно перемешивается. Стеклянный и хлорсеребряный электроды потенциометра аккуратно опускают в стакан для титрования, после чего по дисплею прибора фиксируют величину разности потенциалов ( $E$ ,  $B$ ) в исходном растворе и рассчитывают величину pH по приведенной ниже формуле:

$$pH = -(E - \varphi_{x.c.})/0,058,$$

где  $E$  — разность потенциалов (по результатам измерения,  $B$ ),  $\varphi_{x.c.}$  — потенциал хлорсеребряного электрода при данной температуре (таблица 5),  $B$ .

Далее раствор кислоты титруют, добавляя щелочь из бюретки порциями, объем которых указан в таблице 13. При этом протекает реакция:



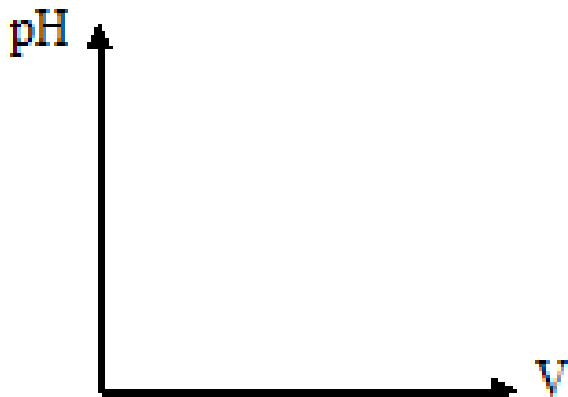
Фиксируют величину разности потенциалов ( $E$ ,  $B$ ) после добавления каждой порции титранта, рассчитывают величину pH по приведенной выше формуле, результаты расчета записывают в табл. 13.

Таблица 13

### Результаты эксперимента

№ п/п	Объем каждой порции титранта (0,1М NaOH), мл	Общий объем титранта по бюретке, мл	pH раствора
1	0	0	
2	4	4	
3	4	8	
4	1,2	9,2	
5	0,6	9,8	
6	0,2	10	
7	0,2	10,2	
8	0,6	10,8	
9	1,2	12	
10	4	16	

По данным таблицы 13 строят кривую зависимости pH раствора от общего объема титранта.



По кривой потенциометрического титрования определяют эквивалентный объем титранта. Чертят перпендикуляр от середины скачка титрования на кривой титрования до оси X.

$$V_{\text{экв}}(\text{NaOH}) = \underline{\hspace{2cm}} \text{мл.}$$

По закону эквивалентов рассчитывают концентрацию кислоты:

$$C(\text{CH}_3\text{COOH}) = \frac{C(\text{NaOH}) \cdot V(\text{NaOH})}{V(\text{CH}_3\text{COOH})} = (0,1 \cdot \underline{\hspace{1cm}}) / \underline{\hspace{1cm}} = \underline{\hspace{1cm}} \text{моль/л}$$

**Задание 2.** Определить константу диссоциации уксусной кислоты.

В стакан с помощью пипетки Мора отмеряют 10 мл раствора уксусной кислоты, добавляют 20 мл воды и приливают из бюретки половину эквивалентного объема титранта гидроксида натрия. Измеряют pH раствора. В данном случае 50% кислоты проагировало, в результате чего количество соли в растворе равно количеству кислоты.

$$C(\text{CH}_3\text{COOH}) = C(\text{CH}_3\text{COO}^-),$$

тогда из уравнения  $K_d = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$  следует, что  $K_d = [\text{H}^+]$

$$\text{pK} = \text{pH} = \underline{\hspace{1cm}} \\ K_d = 10^{-\text{pK}} = 10^{-\text{pH}} = \underline{\hspace{1cm}}$$

#### Вопросы для обсуждения:

- Почему на кривой титрования в координатах pH / V(NaOH) присутствует скачок титрования?
- Почему полученная величина константы диссоциации отличается от таковой для уксусной кислоты в стандартных условиях ( $1,75 \cdot 10^{-5}$ )?
- Обозначьте на графике границы существования буферной системы.

**Вывод:** с помощью метода потенциометрического титрования рассчитали концентрацию уксусной кислоты  $C(\text{CH}_3\text{COOH}) = \underline{\hspace{1cm}}$  моль/л и ее константу диссоциации  $K_d(\text{CH}_3\text{COOH}) = \underline{\hspace{1cm}}$ .

## 6.2 Кондуктометрия

**Лабораторная работа.** Кондуктометрическое определение степени и константы диссоциации слабой кислоты.

**Цель работы:** научиться определять электрическую проводимость водных растворов электролитов и использовать данные кондуктометрических измерений для расчета константы и степени диссоциации слабых электролитов на примере уксусной кислоты.

**Оборудование и реактивы:** УЛК «Химия» в сборке для кондуктометрии, химический стакан; 0,01М раствор KCl, раствор уксусной кислоты, вода.

#### Ход работы

**Задание 1.** Определить постоянную сосуда  $K_c$  с 0,01М раствором KCl.

Стакан, в котором находятся электроды, промывают небольшим количеством раствора 0,01М KCl. Затем в стакан наливают раствор KCl до метки и аккуратно опускают в него комбинированный электрод и термометр. Записывают значение электрической проводимости (L, См) и температуру, указанную на дисплее прибора. Из таблицы 14 находят величину удельной электрической проводимости 0,01М раствора KCl ( $\alpha_{\text{KCl}}$ , См $\cdot$ см $^{-1}$ ) при данной температуре и рассчитывают постоянную сосуда ( $K_c$ , см $^{-1}$ ) по формуле:

$$K_c = \alpha_{\text{KCl}} / L = \underline{\hspace{1cm}} \text{См}\cdot\text{см}^{-1} / \underline{\hspace{1cm}} \text{См} = \underline{\hspace{1cm}} \text{см}^{-1}.$$

Таблица 14

**Зависимость удельной электрической проводимости 0,01М раствора KCl от температуры**

Температура, °C	Удельная электрическая проводимость $\alpha$ , См·см <sup>-1</sup>
18	0,001225
19	0,001251
20	0,001278
21	0,001305
22	0,001332
23	0,001359
24	0,001386
25	0,001413

**Задание 2.** Определить степень и константу диссоциации уксусной кислоты.

Стакан, комбинированный электрод и термометр сначала промывают дистиллированной водой, затем — \_\_\_\_ M раствором уксусной кислоты. Наливают этот раствор в стакан до метки, аккуратно опускают электрод и термометр. Измеряют электрическую проводимость раствора уксусной кислоты так же, как измеряли электрическую проводимость раствора хлорида калия ранее.

Для дальнейших расчетов переводят концентрацию уксусной кислоты из моль·дм<sup>-3</sup> в моль·см<sup>-3</sup>, так как удельная электрическая проводимость ( $\alpha$ ) выражена в См·см<sup>-1</sup>, а молярная ( $\lambda_m$ ) — в См·см<sup>2</sup>·моль<sup>-1</sup>.

Рассчитывают удельную и молярную электрическую проводимость раствора уксусной кислоты:

$$\alpha(CH_3COOH) = K_c \cdot L = \text{_____ см}^{-1} \cdot \text{_____ См} = \text{_____ См·см}^{-1},$$

$$\lambda_m = \alpha(CH_3COOH) / C(CH_3COOH) = \text{_____ См·см}^{-1} / \text{_____ моль·см}^{-3} = \text{_____ См·см}^2 \cdot \text{моль}^{-1}.$$

Величину молярной электрической проводимости при бесконечном разбавлении ( $\lambda_m^0$ ) для уксусной кислоты вычисляют по уравнению Кольрауша (значения подвижностей ионов H<sup>+</sup> и CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup> берут из табл. 15):

$$\lambda_m^0 = U(H^+) + U(CH_3COO^-) = \text{_____} + \text{_____} = \text{_____ См·см}^2 \cdot \text{моль}^{-1}.$$

Таблица 15

**Подвижность ионов H<sup>+</sup> и CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup> в зависимости от температуры**

Температура, °C	Подвижность ионов U (См·см <sup>2</sup> · моль <sup>-1</sup> )	
	H <sup>+</sup>	CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup>
18	315,0	35,0
19	320,0	35,9
20	324,8	36,6
21	329,8	37,4
22	334,7	38,2
23	339,7	39,1
24	345,0	40,1
25	349,8	40,9

Рассчитывают степень диссоциации ( $\alpha$ ) и константу диссоциации ( $K_d$ ) уксусной кислоты:

$$\alpha(\text{CH}_3\text{COOH}) = \lambda_m / \lambda_m^0 = \underline{\hspace{2cm}} / \underline{\hspace{2cm}} = \underline{\hspace{2cm}},$$

$$K_d(\text{CH}_3\text{COOH}) = \frac{\alpha^2 C}{1 - \alpha} = (\underline{\hspace{2cm}} \cdot \underline{\hspace{2cm}}) / (1 - \underline{\hspace{2cm}}) = \underline{\hspace{2cm}}.$$

Экспериментальное значение  $K_d(\text{CH}_3\text{COOH})$  сравнивают с теоретическим ( $K_d(\text{CH}_3\text{COOH})_{\text{теор.}} = 1,75 \cdot 10^{-5}$ ) и рассчитывают ошибку опыта в процентах.

**Вопросы для обсуждения:**

- Какие факторы, помимо степени диссоциации, могут влиять на отношение между молярной электропроводностью раствора слабого электролита и его предельной молярной электропроводностью?
- Следует ли учитывать в данной работе величину удельной электропроводности дистиллированной воды, достигающую  $5,0 \cdot 10^{-5}$  См/см?
- Почему при пропускании электрического тока через раствор электролита (во время кондуктометрии) не происходит электролиз?

**Вывод:** с помощью метода кондуктометрии рассчитали константу диссоциации уксусной кислоты  $K_d(\text{CH}_3\text{COOH}) = \underline{\hspace{2cm}}$ . Ошибка опыта составила  $\underline{\hspace{2cm}}\%$ .

## ЧАСТЬ 7. ПОВЕРХНОСТНЫЕ ЯВЛЕНИЯ

### 7.1 ГЕТЕРОГЕННЫЕ РАВНОВЕСИЯ

**Лабораторная работа.** Получение гетерогенных систем «осадок – раствор» и смещение равновесия в гетерогенных системах «осадок – раствор».

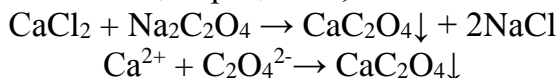
**Цель работы:** научиться получать гетерогенные системы «осадок – раствор» и провести экспериментальные исследования по смещению равновесия в гетерогенных системах «осадок – раствор».

**Реактивы и оборудование:** растворы  $\text{CaCl}_2$ ,  $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ,  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{KCl}$ ,  $\text{KI}$ ,  $\text{AgNO}_3$ ,  $\text{NH}_3$ ,  $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ ,  $\text{HCl}$ ,  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ; пробирки.

**Ход работы**

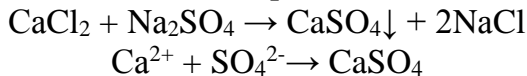
**Задание 1.** Изучить условие образования осадка малорастворимого сильного электролита.

В пробирку наливают 2 мл раствора  $\text{CaCl}_2$  с концентрацией 0,01 моль/л. Добавляют 2 мл раствора  $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$  с концентрацией 0,01 моль/л.



Образовался осадок оксалата кальция ( $\text{CaC}_2\text{O}_4$ ) белого цвета.

В другую пробирку наливают 2 мл раствора  $\text{CaCl}_2$  с концентрацией 0,01 моль/л. Добавляют 2 мл раствора  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  с концентрацией 0,01 моль/л.



Наблюдения записывают в табл. 16.

Таблица 16  
Результаты эксперимента

Ион, концентрация (моль/л)	Ион, концентрация (моль/л)	Концентрация ионов после смешивания	Произведение концентрации ионов после смешивания	$K_s^0$	Наблюдения
Ca <sup>2+</sup> 0,01	C <sub>2</sub> O <sub>4</sub> <sup>2-</sup> 0,01			$2,30 \times 10^{-9}$	
Ca <sup>2+</sup> 0,01	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup> 0,01			$2,35 \times 10^{-5}$	

Концентрации ионов после смешивания рассчитывают и вносят в таблицу 16. При смешивании исходных растворов равных объемов общий объем раствора возрастает вдвое, а концентрации ионов уменьшаются в 2 раза:

$$0,01/2 = 0,005 = 5 \times 10^{-3}.$$

Произведение концентраций ионов после смешивания:

$$5 \times 10^{-3} \times 5 \times 10^{-3} = 2,5 \times 10^{-5}.$$

Сравним значения произведения концентраций ионов и термодинамической константы растворимости ( $K_s^0$ ) малорастворимых сильных электролитов:

$$2,5 \times 10^{-5} >> 2,30 \times 10^{-9} \text{ (для осадка CaC}_2\text{O}_4)$$

$$2,5 \times 10^{-5} > 2,35 \times 10^{-5} \text{ (для осадка CaSO}_4).$$

Для того, чтобы понять, почему в пробирке №2 не образуется осадок, сравните с термодинамической константой растворимости произведение активностей (а не концентраций) ионов Ca<sup>2+</sup> и SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>. Для этого воспользуйтесь уравнением для расчета ионной силы в растворе и уравнением для расчета среднего коэффициента активности по ионной силе. Обратите внимание: при расчете величины ионной силы следует учитывать присутствие всех четырех типов ионов в конечном растворе (Ca<sup>2+</sup>, Na<sup>+</sup>, SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, Cl<sup>-</sup>).

$$I = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$-\lg f_{a\pm} = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$f_{a\pm} = \underline{\hspace{10cm}}$$

$$a = \underline{\hspace{10cm}}$$

Активность ионов Ca<sup>2+</sup> и SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> в растворе составляет            моль/л, а произведение активностей равно           .

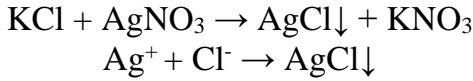
$$\underline{\hspace{10cm}} < 2,35 \times 10^{-5} \text{ (для осадка CaSO}_4).$$

**Вывод:** осадок образуется, если произведение                          ионов малорастворимого сильного электролита больше его термодинамической константы растворимости (условие образования осадка).

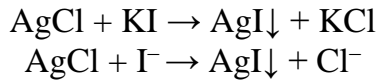
**Задание 2.** Изучить влияние конкурирующих равновесий на гетерогенное равновесие «осадок-раствор».

**Опыт 1. Смещение гетерогенного равновесия в направлении образования менее растворимого соединения.**

В пробирку наливают 2–3 капли раствора KCl и добавляют 2–3 капли раствора AgNO<sub>3</sub>. Образуется белый осадок AgCl.



К полученному осадку AgCl добавляют несколько капель раствора KI. Осадок приобретает желтый цвет за счет образования AgI.



Происходит смещение исходного гетерогенного равновесия в сторону образования осадка  $\text{AgI}$  желтого цвета.

Константа растворимости  $\text{AgI}$ :  $K_s^0(\text{AgI}) = 8,3 \times 10^{-17}$

Константа растворимости  $\text{AgCl}$ :  $K_s^0(\text{AgCl}) = 1,8 \times 10^{-10}$

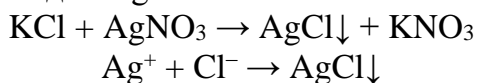
Сравним значения констант:  $K_s^0(\text{AgI}) \ll K_s^0(\text{AgCl})$

**Вывод:** Смещение исходного гетерогенного равновесия происходит в сторону

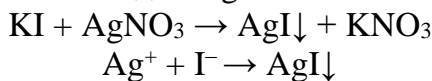
---

**Опыт 2.** Смещение гетерогенного равновесия за счет образования комплексных соединений.

В пробирку наливают 2–3 капли раствора  $\text{KCl}$  и добавляют 2–3 капли раствора  $\text{AgNO}_3$ . Образуется белый осадок  $\text{AgCl}$ .



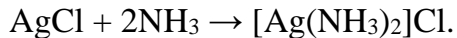
В другую пробирку наливают 2–3 капли раствора  $\text{KI}$  и добавляют 2–3 капли раствора  $\text{AgNO}_3$ . Образуется желтый осадок  $\text{AgI}$ .



К осадкам в каждую пробирку добавляют по 2–3 капли раствора аммиака. Размешивают содержимое пробирок стеклянной палочкой.

Осадок  $\text{AgI}$  практически не растворяется в растворе аммиака.

Осадок  $\text{AgCl}$  растворяется в водном растворе аммиака с образованием комплексного иона  $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$ .

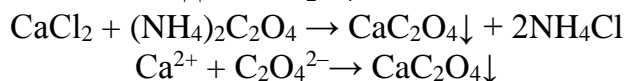


**Вывод:** Осадок  $\text{AgI}$  практически нерастворим в растворе аммиака, в отличие от осадка  $\text{AgCl}$ , потому что \_\_\_\_\_.

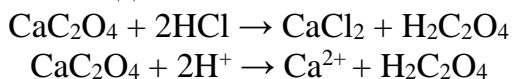
**Опыт 3.** Смещение гетерогенного равновесия в направлении образования слабой кислоты.

В двух пробирках получают осадок оксалата кальция  $\text{CaC}_2\text{O}_4$ .

В пробирку наливают 2–3 капли раствора  $\text{CaCl}_2$  и добавляют 2–3 капли раствора  $(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4$ . Образуется белый осадок  $\text{CaC}_2\text{O}_4$ .



Добавляют в одну пробирку несколько капель 2М раствора соляной кислоты ( $\text{HCl}$ ) до полного растворения осадка.



В другую пробирку добавляют столько же капель 2М раствора уксусной кислоты ( $\text{CH}_3\text{COOH}$ ).



Оксалат кальция практически нерастворим в уксусной кислоте.

Константа диссоциации  $K_{\text{дисс}}(\text{HCl}) = 1 \times 10^7$

Константа диссоциации  $K_{\text{дисс}}(\text{CH}_3\text{COOH}) = 1,75 \times 10^{-5}$

Константа диссоциации  $K_{\text{дисс1}}(\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4) = 5,5 \times 10^{-2}$

Константа диссоциации  $K_{\text{дисс2}}(\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4) = 5,4 \times 10^{-5}$

Сравним значения констант:  $K_{\text{дисс}}(\text{HCl}) \gg K_{\text{дисс}}(\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4)$

$K_{\text{дисс}}(\text{CH}_3\text{COOH}) < K_{\text{дисс}}(\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4)$

**Вывод:** осадок оксалата кальция растворяется в соляной кислоте и практически нерастворим в уксусной кислоте, так как \_\_\_\_\_.

**Вопросы для обсуждения:**

1. В чем преимущество использования константы растворимости по сравнению с использованием растворимости, выраженной в массе вещества на 100 г растворителя или в форме молярной концентрации насыщенного раствора?
2. Как добиться выпадения осадка  $\text{CaSO}_4$  в пробирке № 2 из задания 1?
3. Можно ли использовать эксперименты из данной лабораторной работы для проведения качественного анализа?

## 7.2 ПОВЕРХНОСТНОЕ НАТЯЖЕНИЕ

**Лабораторная работа.** Определение зависимости поверхностного натяжения растворов от длины углеводородной цепи поверхностно-активных веществ.

**Цель работы:** изучить влияние длины углеводородной цепи ПАВ на величину поверхностного натяжения растворов.

**Реактивы и оборудование:** 0,1М водные растворы  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ ,  $\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}$ ,  $\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}$ ,  $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}$ , дистиллированная вода; сталагмометры, химические стаканы, резиновые груши.

### Ход работы

Для определения поверхностного натяжения жидкостей используют сталагмометр Траубе, поэтому этот метод определения поверхностного натяжения называется сталагмометрическим. Сталагмометр Траубе представляет собой изогнутую трубку с расширением между двумя нанесенными на ней метками, указывающими объем данного прибора. В ходе лабораторной работы необходимо подсчитать число капель исследуемых растворов ПАВ и воды, которые вытекают из данного одинакового объема сталагмометра.

Прибор заполняют исследуемым раствором с помощью резиновой груши. После того, как уровень жидкости поднимется выше верхней метки сталагмометра, грушу убирают. Дожидаются, когда уровень жидкости опустится до верхней метки, после чего начинают подсчет числа капель, вытекающих из трубки. Подсчет числа капель останавливают, когда уровень жидкости достигнет нижней метки сталагмометра.

Капля вытекает из капилляра и отрывается под действием силы тяжести. Поверхностное натяжение стремится противодействовать вытеканию капли, так как ее образование связано с увеличением поверхности жидкости.

Чем больше поверхностное натяжение, тем больше должна быть масса капли, чтобы преодолеть поверхностное натяжение и оторваться от капилляра. Значит, поверхностное натяжение  $\sigma$  пропорционально плотности  $\rho$  и обратно пропорционально числу капель, которые вытекли из одного и того же объема.

Формула для определения поверхностного натяжения:

$$\frac{\sigma}{\sigma_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{\rho \cdot n_{\text{H}_2\text{O}}}{\rho_{\text{H}_2\text{O}} \cdot n}; \quad \sigma = \sigma_{\text{H}_2\text{O}} \frac{\rho \cdot n_{\text{H}_2\text{O}}}{\rho_{\text{H}_2\text{O}} \cdot n},$$

где  $\sigma$  и  $\sigma_{\text{H}_2\text{O}}$  — поверхностное натяжение исследуемой жидкости и воды,  $\rho$  и  $\rho_{\text{H}_2\text{O}}$  — плотности исследуемой жидкости и воды;  $n$  и  $n_{\text{H}_2\text{O}}$  — число капель исследуемой жидкости и воды.

Для разбавленных водных растворов  $\rho \sim 1$  г/мл, тогда  $\sigma = \sigma_{\text{H}_2\text{O}} \frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n}$ , где  $\sigma_{\text{H}_2\text{O}} = 72,8$  мДж/м<sup>2</sup> при 20 °C.

Итак, для определения поверхностного натяжения достаточно подсчитать число капель исследуемого раствора и воды, вытекающих из одного и того же объема стагометра.

Считывают число капель воды и число капель 0,1М водных растворов спиртов в указанном порядке: H<sub>2</sub>O, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH, C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>OH, C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>OH, C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>OH.

$$n(\text{H}_2\text{O}) = \underline{\hspace{2cm}} n(\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}) = \underline{\hspace{2cm}} n(\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}) = \underline{\hspace{2cm}}$$

$$n(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = \underline{\hspace{2cm}} n(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}) = \underline{\hspace{2cm}}$$

Рассчитывают поверхностное натяжение 0,1М водных растворов этих спиртов.

$$\sigma(\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}) = (\underline{\hspace{2cm}} / \underline{\hspace{2cm}}) \times 72,8 \text{ мДж/м}^2 = \underline{\hspace{2cm}}$$

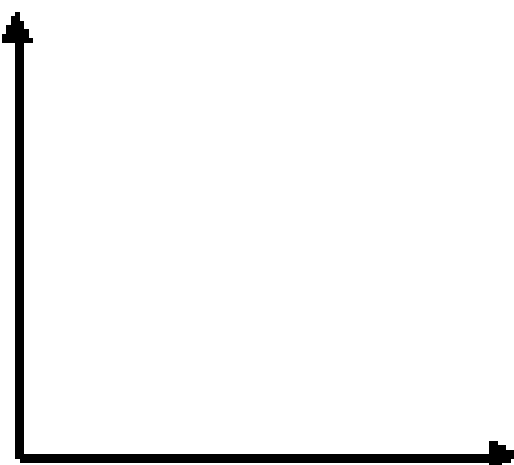
$$\sigma(\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}) = (\underline{\hspace{2cm}} / \underline{\hspace{2cm}}) \times 72,8 \text{ мДж/м}^2 = \underline{\hspace{2cm}}$$

$$\sigma(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = (\underline{\hspace{2cm}} / \underline{\hspace{2cm}}) \times 72,8 \text{ мДж/м}^2 = \underline{\hspace{2cm}}$$

$$\sigma(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}) = (\underline{\hspace{2cm}} / \underline{\hspace{2cm}}) \times 72,8 \text{ мДж/м}^2 = \underline{\hspace{2cm}}$$

Строят кривую зависимости  $\sigma$  от числа углеродных атомов в молекулах спиртов ( $n$  атомов С).

$\sigma, \text{мДж/м}^2$



**число атомов углерода**

#### Вопросы для обсуждения:

1. Является ли полученная зависимость линейной?
2. Как ориентированы молекулы спиртов на границе раздела фаз?
3. Почему плотность жидкости влияет на величину поверхностного натяжения согласно приведенной выше формуле для проведения расчётов в методе стагометрии?

**Вывод:** результаты работы показывают, что существует \_\_\_\_\_ зависимость поверхностного натяжения водных растворов спиртов от длины углеводородной цепи их молекул.

### 7.3 ХРОМАТОГРАФИЯ

**Лабораторная работа.** Анализ хроматограмм.

**Цель работы:** научиться анализировать хроматограммы, полученные методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрией.

**Материалы и оборудование:** хроматограммы и масс-спектры двух синтетических пептидов, являющихся фрагментом рецептор-связывающего домена парвовируса B19 (пептид с последовательностью DKFAKAVYQQFVEFYEKVT и пептид с последовательностью DKFAKAVWQQFVEFYEKVT), калькулятор.

#### Ход работы

В данной работе необходимо проанализировать хроматограммы и масс-спектры двух синтетических пептидов, являющихся фрагментом рецептор-связывающего домена парвовируса B19 и отличающихся друг от друга одной аминокислотной заменой: пептид с аминокислотной последовательностью DKFAKAVYQQFVEFYEKVT (пептид DT19Y) и с аминокислотной последовательностью DKFAKAVWQQFVEFYEKVT (пептид DT19W). При наличии приведенной замены тирозина на триптофан парвовирус B19 полностью утрачивает способность прикрепляться к своему рецептору и заражать клетки.

**Задание 1.** Анализ хроматограмм пептида DT19Y и пептида DT19W.

Хроматограммы, полученные для синтетического пептида DT19Y и пептида DT19W, приведены на рисунке 6 и рисунке 7 соответственно.

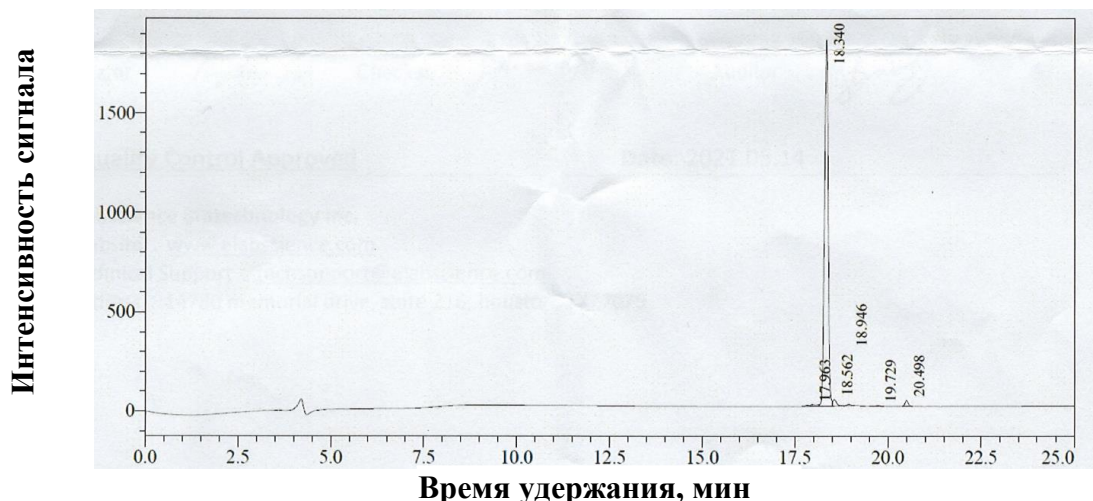


Рис. 6. Хроматограмма пептида DT19Y. Данные о градиенте элюента: в начале элюции — 95 % ацетонитрила и 5 % воды; на 25-й минуте — 35 % ацетонитрила и 65 % воды

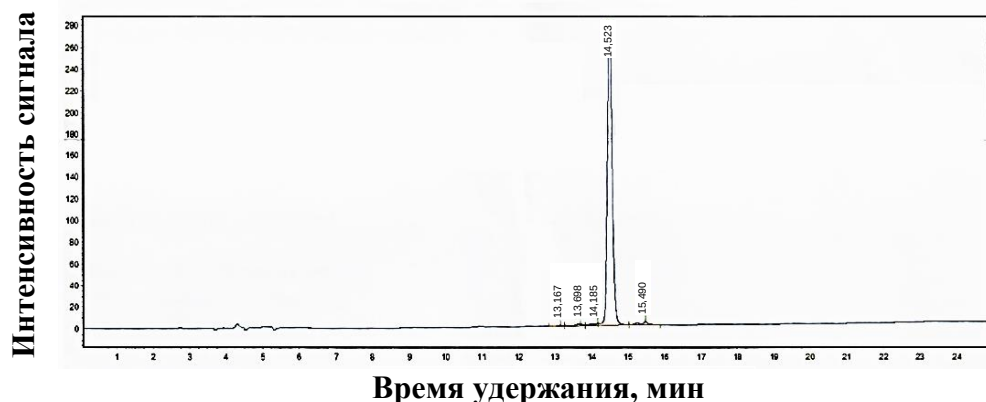


Рис. 7. Хроматограмма пептида DT19W. Данные о градиенте элюента: в начале элюции — 33 % ацетонитрила и 67 % воды; на 25-й минуте — 58 % ацетонитрила и 42 % воды.

Характеристика пиков на хроматограммах пептида DT19Y и пептида DT19W приведена в табл. 17, 18 соответственно. Определите степень очистки каждого из синтетических пептидов путем расчета процента площади главного пика относительно суммы площадей всех пиков на хроматограмме.

Таблица 17

**Характеристика пиков на хроматограмме для пептида DT19Y**

Номер пика	Время удержания, мин	Площадь, отн. единицы	Процент от общей площади (степень очистки), %
1	17,963	135609	
2	18,340	12573263	
3	18,562	209551	
4	18,946	46207	
5	19,729	21915	
6	20,498	177430	

Таблица 18

**Характеристика пиков на хроматограмме пептида DT19W**

Номер пика	Время удержания, мин	Площадь, отн. единицы	Процент от общей площади (степень очистки), %
1	13,167	5011	
2	13,698	25668	
3	14,185	26979	
4	14,523	2429951	
5	15,490	2	

Воспользовавшись прямыми, приведенными на рис. 8, найдите отношение ацетонитрила к воде, при котором были получены главные пики на хроматограммах пептида DT19Y и пептида DT19W, считая, что в ходе хроматографирования градиент растворителей изменялся линейно.

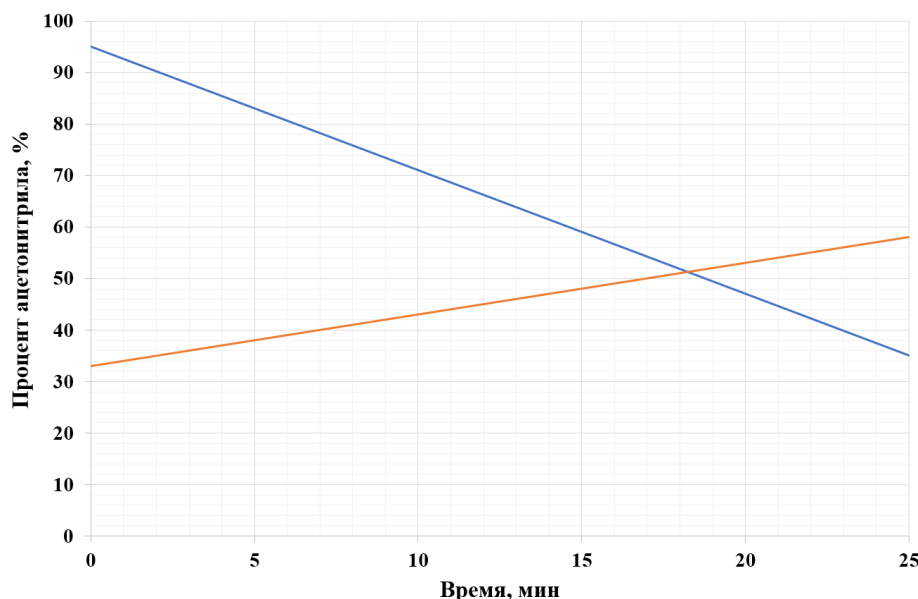


Рис. 8. Изменение процента ацетонитрила в его смеси с водой с течением времени в процессе хроматографирования

Структурная формула ацетонитрила приведена на рис. 9.

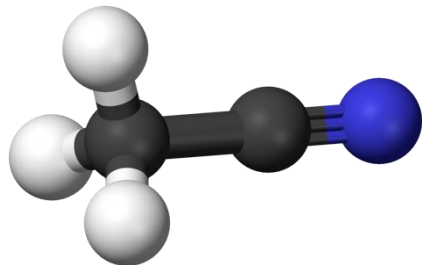


Рис. 9. Структурная формула ацетонитрила. Атом азота обозначен синим цветом, атомы углерода — тёмно-серым, атомы водорода — светло-серым

Главный пик на хроматограмме для пептида DT19Y был получен при отношении ацетонитрил:вода, равном \_\_\_\_\_; главный пик на хроматограмме для пептида DT19W был получен при отношении ацетонитрил:вода, равном \_\_\_\_\_.

**Задание 2.** Анализ масс-спектров пептида DT19Y и пептида DT19W.

Рассчитайте молекулярную массу каждого пептида, исходя из данных, приведенных на масс-спектрах пептидов (рис. 10 и 11).

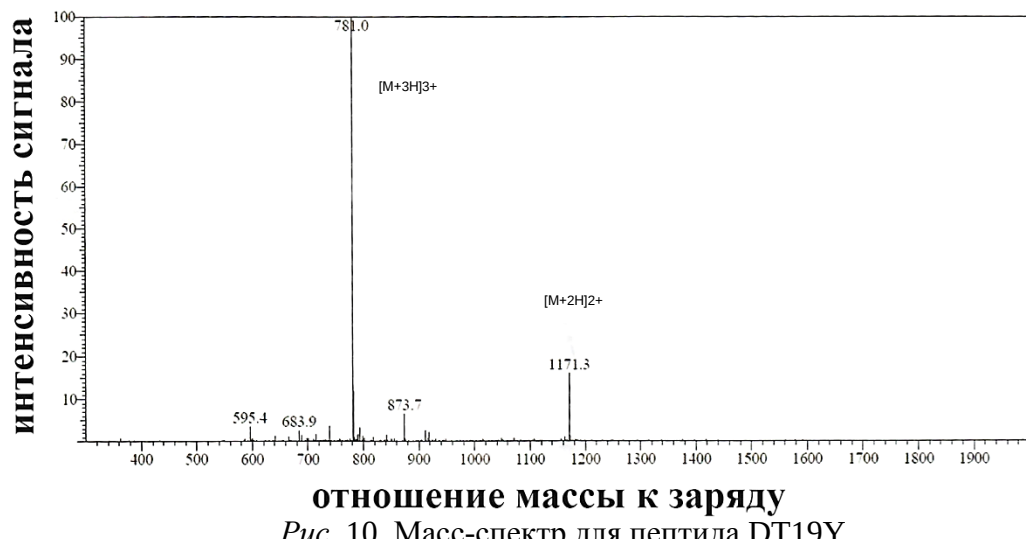


Рис. 10. Масс-спектр для пептида DT19Y

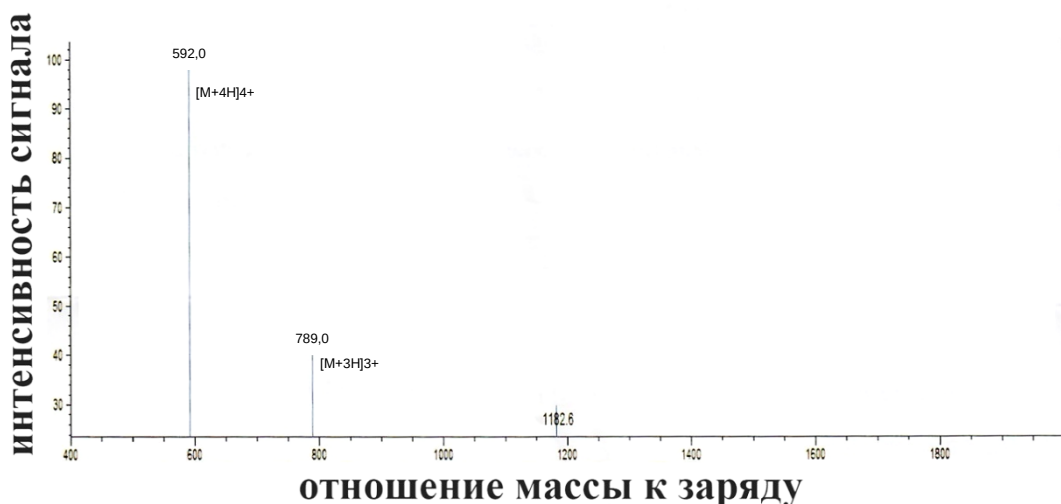


Рис. 11. Масс-спектр для пептида DT19W

Молекулярная масса пептида DT19Y равна \_\_\_\_\_; молекулярная масса пептида DT19W равна \_\_\_\_\_.

Определите, какому иону соответствует пик 595,4 на масс-спектре пептида DT19Y и какому иону соответствует пик 1182,6 на масс-спектре пептида DT19W. Добавьте эту информацию на масс-спектры.

**Вопросы для обсуждения:**

1. Какой из растворителей является более полярным: ацетонитрил или вода?
2. Какой из двух пептидов является более гидрофильным согласно анализу хроматограмм?
3. Соответствуют ли различия в степени гидрофобности пептидов различиям в степени гидрофобности между остатком тирозина (0,26 по шкале Эйзенберга) и остатком триптофана (0,81 по шкале Эйзенберга)?

**Вывод:** результаты работы дают основание предполагать, что замена тирозина на триптофан в пептиде DKFAKAVYQQFVEFYEKVT \_\_\_\_\_ повлияла на его структуру, так как \_\_\_\_\_.

## ЧАСТЬ 8. ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ ДИСПЕРСНЫХ СИСТЕМ

### 8.1 ПОЛУЧЕНИЕ КОЛЛОИДНЫХ РАСТВОРОВ

**Лабораторная работа.** Получение коллоидных растворов методом конденсации и изучение их оптических свойств.

**Цель работы:** научиться получать коллоидные растворы методом конденсации, изучить оптические свойства коллоидных растворов.

**Оборудование и реактивы:** лазерная указка, штатив с пробирками, 0,01н растворы KI, AgNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, K<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>], CuSO<sub>4</sub>, раствор канифоли в спирте, вода.

#### Ход работы

**Задание 1.** Получить коллоидные растворы методами физической и химической конденсации.

**Опыт 1. Получение золя йодида серебра.**

К раствору KI (1/2 пробирки) приливают 1-2 капли раствора AgNO<sub>3</sub>, наблюдают образование осадка. Затем встряхивают пробирку. Наблюдают растворение осадка и появление опалесцирующего золя AgI:

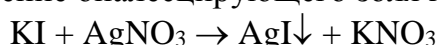


Схема мицеллы золя AgI:

---

**Опыт 2. Получение золя серы.**

К раствору Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (1/2 пробирки) приливают 2-3 капли раствора H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Встряхивают пробирку. Через несколько минут образуется опалесцирующий золь серы:

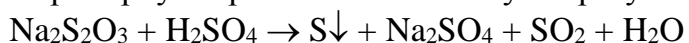


Схема мицеллы золя серы:

---

**Опыт 3. Получение золя гексацианоферрата(II) меди.**

К раствору  $K_4[Fe(CN)_6]$  (1/2 пробирки) добавляют 1-2 капли раствора  $CuSO_4$ . Наблюдают образование осадка. Встряхивают пробирку. Наблюдают образование золя красно-кирпичного цвета:

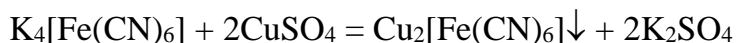


Схема мицеллы золя  $Cu_2[Fe(CN)_6]$ :

**Опыт 4. Получение золя канифоли методом замены растворителя.**

К воде (1/2 пробирки) добавляют 1–2 капли спиртового раствора канифоли, встряхивают пробирку. Образуется молочно-белый золь, так как канифоль в воде нерастворима.

**Задание 2.** Изучить оптические свойства полученных коллоидных растворов.

Четыре пробирки с полученными коллоидными растворами рассматривают на черном фоне. Обращают внимание на наличие или отсутствие слабого голубоватого свечения вокруг растворов (опалесценции). Сравнивают результаты с таковыми для раствора электролита ( $KI$ ).

Направляют на каждую из пробирок по очереди луч лазерной указки. В коллоидных растворах видно, как луч указки проходит сквозь раствор (наблюдается эффект Тиндаля), а в истинном растворе можно заметить только отражение луча на границе между стеклом и раствором, но не сам луч. Полученные результаты записывают в табл. 19.

Таблица 19

Результаты эксперимента

Система	Метод получения и тип реакции	Цвет	Опалесценция	Наличие эффекта Тиндаля	Вывод
Раствор $KI$					
Золь иодида серебра					
Золь серы					
Золь гексацианоферрата(II) меди					
Золь канифоли					

**Вопросы для обсуждения:**

- Почему рассеянный за счет опалесценции свет обогащен голубыми оттенками?
- Почему луч лазерной указки не виден в воздухе и в истинном растворе?
- Для какого из четырех полученных коллоидных растворов характерна наименее интенсивная опалесценция при наличии эффекта Тиндаля? Чем это можно объяснить?

**Вывод:** отличительными оптическими свойствами коллоидных растворов являются: \_\_\_\_\_.

## 8.2 КОАГУЛЯЦИЯ КОЛЛОИДНЫХ РАСТВОРОВ

**Лабораторная работа.** Изучение коагулирующего действия электролитов на золь и определение знака заряда частиц золя. Проверка защитных свойств желатина.

**Цель работы:** научиться экспериментально определять пороги коагуляции для электролитов по отношению к данному золю, знак заряда частиц золя по значениям порогов коагуляции; экспериментально подтвердить, что растворы белка (желатина) повышают порог коагуляции, т. е. обладают защитным действием.

**Реактивы и приборы:** золь гидроксида железа(III), 0,7М раствор KCl, 0,01М раствор K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 0,001М раствор K<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, 0,1% раствор желатина, колбы для титрования, бюретки, пипетки Мора на 10 мл, пипетаторы и резиновые груши.

### Ход работы

**Задание 1.** Определить пороги коагуляции для трех электролитов по отношению к золю гидроксида железа (III).

В три колбы для титрования вносят пипеткой Мора по 10 мл раствора золя гидроксида железа (III). Каждую колбу с раствором золя титруют соответственно растворами электролитов KCl, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, K<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> до появления муты (в данном случае сопровождается переходом к более светлой окраске раствора). Муть заметна при сравнении с исходным золем и степень мутности должна быть одинакова во всех трех колбах.

Рассчитывают порог коагуляции  $\gamma$  для каждого электролита по формуле:

$$\gamma = \frac{V \cdot C \cdot 1000}{V_0},$$

где С — концентрация электролита, моль/л; V — объем раствора электролита, мл; V<sub>0</sub> — объем раствора золя, мл;  $\gamma$  — порог коагуляции, ммоль/л.

Данные опыта и результаты расчетов записывают в табл. 20.

Таблица 20

### Результаты эксперимента

Номер опыта	Раствор электролита для титрования	Объем золя, мл	Концентрация электролита, моль/л	Объем электролита, мл	Порог коагуляции ммоль/л
1	KCl	10			
2	K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	10			
3	K <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	10			

**Задание 2.** Определить знак заряда частиц золя гидроксида железа(III) по значениям порогов коагуляции.

Находят соотношение между порогами коагуляции данными электролитами, полученными в задании 1.

На основании полученных данных делают вывод о знаке заряда иона-коагулянта и знаке заряда частиц золя гидроксида железа (III), записывают схему строения мицеллы золя.

---



---



---

**Задание 3.** Проверить защитные свойства желатина.

В колбу вносят пипеткой Мора 10 мл раствора золя и 0,1 мл 0,1% раствора желатина. Титруют этот раствор раствором KCl. Рассчитывают порог коагуляции раствора KCl по отношению к золю гидроксида железа (III) после добавления желатина ( $\gamma_{ж}$ ).

$$\gamma = \frac{V \cdot C \cdot 1000}{V_0} = (\underline{\hspace{2cm}} \cdot \underline{\hspace{2cm}} \cdot 1000) / 10 = \underline{\hspace{2cm}} \text{ммоль/л}$$

Определяют, во сколько раз увеличился порог коагуляции золя после добавления желатина.

### **Вопросы для обсуждения:**

1. В чем заключается механизм коагуляции золя электролитами?
2. За счет чего желатин повышает порог коагуляции золя?
3. Какие соли можно использовать для проведения аналогичного эксперимента с золем, гранулы которого имеют противоположный знак заряда?

**Вывод:** определили знак заряда частиц золя гидроксида железа(III)\_\_\_\_\_, подтвердили защитные свойства желатина на основании \_\_\_\_\_.

## **ЧАСТЬ 9. ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ БИОПОЛИМЕРОВ**

### **9.1 ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ РАСТВОРОВ БИОПОЛИМЕРОВ**

**Лабораторная работа.** Свойства растворов биополимеров.

**Цель работы:** экспериментальным путем определить зависимость степени набухания белков от значения pH раствора.

**Реактивы и приборы:** четыре раствора с различным значением pH, сухой желатин, истинный раствор желатина, раствор сульфата аммония, дистиллированная вода, четыре мерные пробирки, стеклянная палочка.

#### **Ход работы**

**Задание 1.** Определение степени набухания желатина при различных значениях pH среды.

Вносят в сухие мерные пробирки на 10 мл по 0,5 мл порошка желатина ( $V_0$ ) и добавляют до верхней метки следующие растворы: в первую — 0,1M HCl раствор, во вторую —  $1 \cdot 10^{-5}$ M HCl раствор, в третью —  $1 \cdot 10^{-5}$ M NaOH раствор, в четвертую — 0,1M NaOH раствор. Содержимое пробирок перемешивают палочкой. Через 30 минут определяют объем набухшего желатина ( $V$ ) и рассчитывают степень набухания ( $\alpha$ ) по приведенной ниже формуле.

$$\alpha = \frac{V - V_0}{V_0}$$

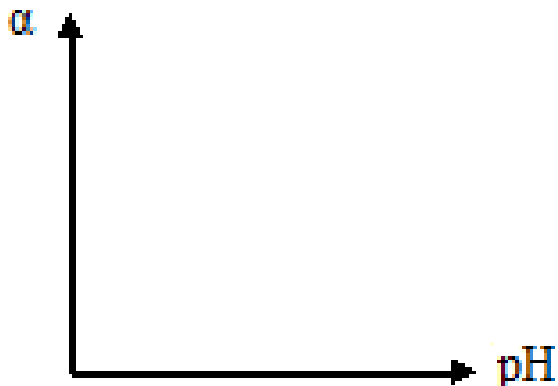
Полученные данные вносят в табл. 21.

*Таблица 21*

#### **Результаты эксперимента**

<b>Система</b>	<b>pH среды</b>	<b>Объем полимера</b>		<b>Степень набухания (<math>\alpha</math>)</b>
		<b>исходного (<math>V_0</math>)</b>	<b>набухшего (<math>V</math>)</b>	
0,1M раствор HCl				
$1 \cdot 10^{-5}$ M раствор HCl				
$1 \cdot 10^{-5}$ M раствор NaOH				
0,1M раствор NaOH				

Строят график зависимости степени набухания ( $\alpha$ ) от pH среды и делают вывод о влиянии pH среды на степень набухания желатина, находят значение pH в изоэлектрической точке.



**Задание 2.** Обратимое высаливание желатина из раствора.

К раствору белка в пробирке приливают по каплям насыщенный раствор сульфата аммония до выпадения белка в осадок. Затем, добавляя в пробирку воду, добиваются полного растворения осадка.

**Вопросы для обсуждения:**

- При проведении опыта при высокой температуре в аудитории порог набухания в пробирках 1 и 4 определить невозможно. Почему?
- Что представляет собой желатин?
- Какой заряд имеет желатин в пробирках 1 и 4? За счет каких процессов?
- В чем принципиальное отличие процесса высаливания белка из раствора от денатурации?

**Вывод:** ИЭТ желатина \_\_\_\_\_. Степень набухания желатина имеет минимальное значение при \_\_\_\_\_.

## 9.2 МАКРОМОЛЕКУЛЯРНЫЙ ДОКИНГ

**Лабораторная работа.** Докинг пептидных лигандов с рецептором.

**Цель работы:** осуществить макромолекулярный докинг эпидерmalного фактора роста и трансформирующего фактора роста альфа с рецептором эпидерmalного фактора роста и провести анализ полученных структур (вычислить свободную энергию Гиббса, константу диссоциации комплексов, сделать вывод об аффинности лигандов к рецептору).

**Материалы и оборудование:** PDB-файлы «1egf.pdb» (EGF — эпидермальный фактор роста), «1tgf.pdb» (TGF- $\alpha$  — трансформирующий фактор роста альфа), «1egfr.pdb» (EGFR — рецептор эпидермального фактора роста), «EGF-EGFR.pdb» (нативный комплекс эпидермального фактора роста с его рецептором); персональный компьютер; для проведения докинга используется программа Нех 8.0.0, для визуализации полученных комплексных структур — RasMol (PyMOL или другой аналог), для расчета  $\Delta G$  (ккал/моль) и  $K_d$  при 37,0 °C — алгоритм PRODIGY, доступный по ссылке <https://wenmr.science.uu.nl/prodigy/>.

## **Ход работы**

1. Открывают программу Нех 8.0.0.
2. Загружают структуры рецептора и лиганда, докинг которых необходимо провести.

Для загрузки структуры рецептора переходят во вкладку «File» и выбирают: File ... Open ... Receptor. В открывшемся окне выбирают файл «1egfr.pdb» и нажимают кнопку «OK».

Для загрузки структуры лиганда снова переходят во вкладку «File» и выбирают: File ... Open ... Ligand. В открывшемся окне выбирают файл «1egf.pdb» и нажимают кнопку «OK».

3. Запускают докинг рецептора и лиганда, которые были загружены. Для этого переходят во вкладку «Controls» и выбирают: Controls ... Docking. В открывшемся окне в строке «Correlation Type» выбирают «Shape+Electro+DARS» и нажимают кнопку «Activate».

Докинг выбранных молекул занимает около трех минут, после чего на экране появятся лучшие 500 конформаций комплекса, ранжированные от более вероятной к менее вероятной.

4. Переходят во вкладку «File» и сохраняют первые 10 структур: File ... Save ... Range.

5. Повторяют шаги 2–4 с файлами «1egfr.pdb» и «1tgf.pdb».

6. Полученные в ходе докинга и сохраненные PDB-файлы открывают в программе для визуализации структур. Среди лучших 10 моделей каждого комплекса выбирают ту, структура которой в большей степени соответствует нативному комплексу эпидермального фактора роста и его рецептора (файл «EGF-EGFR.pdb»).

7. Переходят на сайт <https://wenmr.science.uu.nl/prodigy/> и в открывшемся окне загружают выбранную на предыдущем этапе наиболее вероятную структуру комплекса «EGF–EGFR». Вводят значение температуры «37 °C» и нажимают кнопку «Submit Prodigy». В открывшемся окне находят рассчитанные алгоритмом значения  $\Delta G$  (ккал/моль) и  $K_d$  при 37,0 °C и записывают их в таблицу 22. Повторяют данный шаг для наиболее вероятной структуры комплекса «TGF- $\alpha$ –EGFR» и анализируют полученные результаты.

*Таблица 22*

**Рассчитанные величины  $\Delta G$  (ккал/моль) и  $K_d$  при 37,0 °C для моделей комплексов эпидермального фактора роста и трансформирующего фактора роста альфа с рецептором эпидермального фактора роста**

Комплекс	EGF–EGFR	TGF- $\alpha$ –EGFR
$\Delta G$ , ккал/моль		
$K_d$		

### **Вопросы для обсуждения:**

1. Можно ли предполагать на основании полученных результатов, что TGF- $\alpha$  является агонистом EGFR?
2. Какой тип докинга осуществляет алгоритм Нех 8.0.0: гибкий или жесткий?
3. Почему в алгоритме PRODIGY одним из исходных параметров является температура?

**Вывод:** расчетная свободная энергия Гиббса для комплекса EGF–EGFR \_\_\_\_\_, чем для комплекса TGF- $\alpha$ –EGFR. Исходя из этого, эпидермальный

фактор роста обладает \_\_\_\_\_ аффинностью к рецептору эпидермального фактора роста, чем трансформирующий фактор роста альфа.

### **9.3 ДИЗАЙН ПЕПТИДНЫХ ПРЕПАРАТОВ С ПОМОЩЬЮ МАКРОМОЛЕКУЛЯРНОГО ДОКИНГА**

**Лабораторная работа.** Поиск блокатора подмембранных доменов гемагглютинина вируса гриппа H1N1 методом макромолекуллярного докинга.

**Цель работы:** найти трипептид, отличающийся наибольшей аффинностью к подмембранным доменам гемагглютинина.

**Материалы и оборудование:** PDB-файл со структурой подмембранных доменов гемагглютинина вируса гриппа H1N1 (WI14.pdb), набор моделей трипептидов с формилированным и ацетилированным N-концом; для проведения докинга используется программа Hex 8.0.0, для визуализации полученных комплексных структур — RasMol (PyMOL или другой аналог), для расчета  $\Delta G$  (ккал/моль) и  $K_d$  при 37,0 °C — алгоритм PRODIGY, доступный по ссылке <https://wenmr.science.uu.nl/prodigy/>.

#### **Ход работы**

1. Группа разбивается на четыре малые группы. Исходя из известной аминокислотной последовательности подмембранных доменов гемагглютинина вируса гриппа H1N1 (WMCSNGSLQCRIC1) каждая группа делает предположение о том, какой именно трипептид должен обладать к ней наибольшим сродством. В наборе есть трипептиды с формилированным и с ацетилированным N-концом. Количество возможных аминокислотных остатков ограничено следующими: H, T, S, D, Q, N, G.

2. Открывают программу Hex 8.0.0 и загружают структуру рецептора (WI14.pdb) и лиганда, докинг которого необходимо провести.

Для загрузки структуры рецептора переходят во вкладку «File» и выбирают: File ... Open ... Receptor. В открывшемся окне выбирают файл «WI14.pdb» и нажимают кнопку «OK».

Для загрузки структуры лиганда снова переходят во вкладку «File» и выбирают: File ... Open ... Ligand. В открывшемся окне выбирают файл (название файла соответствует аминокислотной последовательности: файл «AcNQD.pdb», например, представляет собой ацетилированный трипептид Asn-Gln-Asp, а файл «fHTS.pdb» — формилированный трипептид His-Thr-Ser) и нажимают кнопку «OK».

3. Запускают докинг рецептора и лиганда, которые были загружены. Для этого переходят во вкладку «Controls» и выбирают: Controls ... Docking. В открывшемся окне в строке «Correlation Type» выбирают «Shape+Electro+DARS» и нажимают кнопку «Activate».

Докинг выбранных молекул занимает около трех минут, после чего на экране появятся лучшие 500 конформаций комплекса, ранжированные от более вероятной к менее вероятной.

4. Переходят во вкладку «File» и сохраняют первую структуру: File ... Save ... Range.

5. Повторяют шаги 2–4 с остальными файлами моделей трипептидов и рецептора.

6. Переходят на сайт <https://wenmr.science.uu.nl/prodigy/> и в открывшемся окне загружают полученную на предыдущем этапе модель комплекса трипептида и подмембранных доменов. Вводят значение температуры «37 °C» и нажимают кнопку

«Submit Prodigy». В открывшемся окне находят рассчитанные алгоритмом значения  $\Delta G$  (ккал/моль) и  $K_d$  при 37, °С и записывают их в табл. 23. Повторяют данный шаг для моделей остальных комплексов и анализируют полученные результаты.

Таблица 23

**Рассчитанные величины  $\Delta G$  (ккал/моль) и  $K_d$  при 37,0 °С для моделей комплексов подмембранныго домена гемагглютинина вируса гриппа H1N1 и четырех трипептидов**

Комплекс с пептидом:				
$\Delta G$ , ккал/моль				
$K_d$				

**Вопросы для обсуждения:**

1. Каким зарядом должен обладать подмембранный домен гемагглютинина вируса гриппа при pH=7,4, судя по его аминокислотной последовательности?
2. Как влияет на заряд трипептида формилирование или ацетилирование его N-конца?
3. Какие именно связи образуются на моделях комплексов исследованных трипептидов с подмембранным доменом гемагглютинина?

**Вывод:** среди четырех протестированных трипептидов наибольшим сродством к подмембранныму домену гемагглютинина H1N1 обладает \_\_\_\_\_, что можно объяснить \_\_\_\_\_

## **РУБРИКАЦИЯ КОЛЛОКВИУМА ПО ПРЕДМЕТУ «МЕДИЦИНСКАЯ ХИМИЯ»**

### *Задачи и уравнения химических реакций*

1. Способы выражения состава раствора.
2. Реакции комплексообразования.
3. Титриметрический анализ.
4. Окислительно-восстановительные процессы.
5. Коллигативные свойства растворов. Теория слабых электролитов.
6. Основы химической термодинамики. Закон Гесса.
7. Химическая кинетика. Теория активных соударений Аррениуса.
8. pH в водных растворах.
9. pH в буферных растворах.
10. Строение частиц коллоидных растворов.

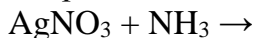
### *Теоретические вопросы*

11. Теоретические основы титриметрического метода анализа.
12. Оsmос и осмотическое давление.
13. pH физиологических жидкостей.
14. Буферные системы организма.
15. Гетерогенные равновесия.
16. Законы термодинамики, молекулярный докинг.
17. Электрохимия.
18. Поверхностные явления.
19. Коллоидные растворы.
20. Растворы белков.

## ПРИМЕР ЗАДАНИЯ НА КОЛЛОКВИУМЕ

1. Найдите массу  $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ , которая необходима для приготовления 150 мл раствора сульфата натрия с молярной концентрацией 0,04 моль/л.

2. Напишите реакцию комплексообразования в молекулярной и ионной форме:



3. Раствор щавелевой кислоты оттитровали с помощью 0,1М раствора гидроксида натрия в присутствии фенолфталеина. На титрование 10 мл раствора щавелевой кислоты ушло 12,5 мл раствора титранта. Найдите нормальность раствора щавелевой кислоты.

4. Закончите окислительно-восстановительную реакцию и расставьте коэффициенты в ней методом электронно-ионного баланса (методом полуреакций):



5. Температура замерзания раствора, приготовленного путём растворения 10 г пропановой кислоты ( $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-COOH}$ ) в 100 г воды, равна  $-2,54^\circ\text{C}$ . Рассчитайте константу диссоциации пропановой кислоты, если плотность полученного раствора равна 1,03 г/мл. Криоскопическая константа воды равна  $1,86 \text{ K}\cdot\text{кг}/\text{моль}$ .

6. Определите  $\Delta H^0_f$  реакции между сероводородом и кислородом (в молярном соотношении 2:1, соответственно).  $\Delta H^0_f(\text{H}_2\text{S}) = -20,6 \text{ кДж}/\text{моль}$ ,  $\Delta H^0_f(\text{H}_2\text{O}) = -285,8 \text{ кДж}/\text{моль}$ .

7. Во сколько раз повысится скорость реакции при повышении температуры от 20 до  $50^\circ\text{C}$ , если предэкспоненциальный множитель в уравнении Аррениуса остался прежним, а энергия активации равна 20 кДж/моль.

8.  $\text{pK}$  плавиковой кислоты ( $\text{HF}$ ) равен 3,17. Найдите  $\text{pH}$  в растворе плавиковой кислоты с массовой долей  $\text{HF}$ , равной 0,01%. Плотность раствора равна 1,01 г/мл.

9. Определите  $\text{pH}$  в растворе, полученном в результате добавления 10 мл 0,05М раствора  $\text{NaOH}$  к 50 мл 0,15М раствора уксусной кислоты.  $\text{pK}$  для уксусной кислоты = 4,75.

10. Напишите схему строения мицеллы золя, полученного при добавлении к избытку раствора  $\text{KCl}$  одной капли раствора  $\text{AgNO}_3$ .

11. Вещество, с использованием которого определяют концентрацию титранта перед титрованием, называется \_\_\_\_\_.

12. Наибольший вклад в осмотическое давление плазмы крови вносят катионы \_\_\_\_\_.

13.  $\text{pH}$  желудочного сока в норме находится в пределах: \_\_\_\_\_.

14. Для эффективного поддержания  $\text{pH}$  на уровне 5,0 необходимо использовать буфер с  $\text{pK}$  слабой кислоты в пределах от \_\_\_\_\_ до \_\_\_\_\_.

15. Термодинамическая константа растворимости — это произведение \_\_\_\_\_ катионов и анионов в степенях, равных коэффициентам в уравнении электролитической диссоциации данного электролита.

16. Уравнение Больцмана, отражающее статистическую трактовку 2-го закона термодинамики: \_\_\_\_\_

17. Среди катионов металлов из ПА подгруппы периодической системы наименее подвижными в водном растворе являются катионы \_\_\_\_\_.

18. Приведите 3 примера поверхностно-активных веществ.

19. Коллоидный раствор обладает \_\_\_\_\_, но не \_\_\_\_\_ устойчивостью.

20. Заряд белка с  $\text{pI} = 4,5$  в растворе с  $\text{pH} = 7,4$  будет \_\_\_\_\_.

## **СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННОЙ ЛИТЕРАТУРЫ**

1. *Общая химия* : учебное пособие / С. В. Ткачёв, В. В. Хрусталёв. Минск : Вышэйшая школа, 2020. 495 с.
2. *Медицинская химия* : учебник / В. А. Калибабчук, Л. И. Грищенко, В. И. Галинская [и др.] ; под ред. В. А. Калибабчук. 3-е изд., испр. Всеукраинское специализированное издательство «Медицина», 2017. 400 с.
3. *Болтромеюк, В. В. Общая химия* : учебно-методическое пособие / В. В. Болтромеюк. Гродно : ГрГМУ, 2020. 576 с.
4. *Лабораторные работы по общей химии* : практикум / В. В. Хрусталёв [и др.]. Минск : БГМУ, 2021. 35 с.

## ОГЛАВЛЕНИЕ

Предисловие .....	3
Часть 1. Введение в медицинскую химию .....	4
1.1 Правила техники безопасности при работе в химической лаборатории.....	4
1.2 Знакомство с лабораторной посудой .....	5
Часть 2. Введение в координационную химию .....	7
2.1 Получение комплексных соединений .....	7
2.2 Применение комплексных соединений в качественном анализе.....	8
Часть 3. Основы химической термодинамики и кинетики.....	10
3.1 Химическая термодинамика .....	10
3.2 Химическая кинетика .....	11
Часть 4. Термодинамика водных растворов.....	13
4.1 Коллигативные свойства растворов .....	13
4.2 Кислотность биологических жидкостей.....	14
4.3 Буферные системы .....	16
Часть 5. Основы титриметрического анализа .....	17
5.1 Приготовление раствора титранта .....	17
5.2 Стандартизация титранта .....	19
5.3 Перманганатометрия .....	20
5.4 Йодометрия.....	22
Часть 6. Электрохимия, окислительно-восстановительные процессы.....	23
6.1 Потенциометрия .....	23
6.2 Кондуктометрия .....	25
Часть 7. Поверхностные явления .....	27
7.1 Гетерогенные равновесия.....	27
7.2 Поверхностное натяжение .....	30
7.3 Хроматография.....	32
Часть 8. Физическая химия дисперсных систем.....	35
8.1 Получение коллоидных растворов .....	35
8.2 Коагуляция коллоидных растворов .....	36
Часть 9. Физическая химия биополимеров .....	38
9.1 Физическая химия растворов биополимеров .....	38
9.2 Макромолекулярный докинг .....	39
9.3 Дизайн пептидных препаратов с помощью макромолекулярного докинга....	41
Рубрикация коллоквиума по предмету «Медицинская химия» .....	43
Пример задания на коллоквиуме .....	44
Список использованной литературы .....	45

Учебное издание

**Хрусталёв Владислав Викторович  
Латушко Татьяна Викторовна  
Прохорова Татьяна Владимировна и др.**

# **ЛАБОРАТОРНЫЕ РАБОТЫ ПО МЕДИЦИНСКОЙ ХИМИИ**

Практикум

Ответственный за выпуск В. В. Хрусталёв  
Компьютерный набор А. А. Акуневич  
Компьютерная вёрстка А. В. Янушкевич

Подписано в печать 15.03.22. Формат 60×84/8. Бумага писчая «Discovery».  
Ризография. Гарнитура «Times».  
Усл. печ. л. 5,58. Уч.-изд. л. 2,32. Тираж 500 экз. Заказ 88.  
Издатель и полиграфическое исполнение: учреждение образования  
«Белорусский государственный медицинский университет».  
Свидетельство о государственной регистрации издателя, изготовителя,  
распространителя печатных изданий № 1/187 от 18.02.2014.  
Ул. Ленинградская, 6, 220006, Минск.