

Wasserzerlegung ohne Pfusch: Elektrolyse von "echtem" Wasser Bestimmung der Faradaykonstanten





Prinzip

Moderne käufliche Elektrolyseure oder reversible Brennstoffzellen machen's möglich: Hier wird nicht wie bei der Elektrolyse im Hoffmannschen Apparat "gepfuscht", indem man Hilfsstoffe wie Schwefelsäure oder KOH zugibt, sondern es wird allein destilliertes (deionisiertes) Wasser elektrolysiert.

Will man die Faraday-Konstante bestimmen, misst man die Volumina und setzt sie mit der geflossenen Ladung (Stromstärke x Zeit) in Relation.

Die Aufnahme einer Strom- Spannungskurve erfolgt bei Arbeitsblatt NO1B

Achtung !!!!! Für diesen Versuch darf nur chemisch reines Wasser verwendet werden. Stromstärke [mA] Aufbau und Vorbereitung **Benötigte Geräte** Für die Variante Verwendete Chemikalien ☐ AK Low Cost Multiadapter U/I ☐ Kleine Reagenzgläser ☐ dest.Wassser ☐ USB Kabel ☐ Glimmspan ☐ Tablet oder Laptop ☐ Brenner ☐ Elektrolyseur ☐ 2 Experimentierkabel, rot ☐ Spezialnetzteil dazu ☐ 1 Experimentierkabel, schwarz ☐ 2 Schlauchstückchen ☐ R Stoppuhr Vorbereitung des Versuchs Das Spezialnetzteil mit dem Elektrolyseur verbinden (rot an rot). Den unteren Teil der Apparatur (beide Schenkel) durch den jeweils oberen Teil mit dest. Wasser füllen. - Hähne dann verschließen. Die Kabel vom Netzteil an den Elektroden befestigen. Vorbereitung am Tablet/Laptop AK Analytik 11 Messen mit Geräte-SchnellstarterApp AK LowCost Multiadapter Anweisungen befolgen und 'abhaken' Weiter Auswahl des Messkanals: links oben neben dem roten Multiadapter die Buchse I Weiter M Auf welche Weise möchten Sie messen: Großanzeige , auswählen Darstellung der Kanäle im Graphen: Strom 1 - y-Nachkomma 2 1 Bestätigen mit Akzeptieren dann Weiter

Durchführung

- ▶ Eine Gleichspannung anlegen und die entstehenden Gasvolumina in gewissen Zeitabständen messen.
- Die Werte in eine Tabelle eintragen. Man kann erkennen, dass an beiden Polen Gase entstehen; aber in gleichen Zeitabständen entsteht am Minuspol (schwarz) das doppelte Gasvolumen.
- Zum Nachweis der entstehenden Gase kleine Reagenzgläser verwenden! Knallgas- und Glimmspanprobe durchführen.



Wasserzerlegung ohne Pfusch: Elektrolyse von "echtem" Wasser Bestimmung der Faradaykonstanten





Quantitative Bestimmung der Faraday-Konstanten

- Versuch nach der Skizze aufbauen
- Die Stromquelle einschalten, auf 200 mA einregeln und eine Vorelektrolyse vornehmen.
- Die Stromquelle ausschalten und den Wasserpegel in beiden Schenkeln auf "O mL" setzen.

Durchführung

- Die Elektrolyse und die Stoppuhr starten und die Stromstärke (I = 200 mA) möglichst konstant halten.
- Sind 10 mL Wasserstoff entstanden, die Zeit und die Elektrolyse stoppen
- Die Elektrolysierzeit t und die die Stromstärke I notieren.

Beispiel: I = 200 mA und t = 397 s für 10 mL Wasserstoff.

Die folgenden Reaktionen sind an den einzelnen Elektroden abgelaufen:

Reaktion am Minuspol : $4 \text{ H}_3\text{O}^+ + 4 \text{ e}^- \rightarrow 2 \text{ H}_2 + 4 \text{ H}_2\text{O}$

Reaktion am Pluspol: $4 \text{ OH}^- - 4 \text{ e}^- \rightarrow \text{O}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$

Auswertung

Nach der Reaktionsgleichung setzen 4 mol Elektronen 2 mol Wasserstoff und 1 mol Sauerstoff frei.

Stoffmenge: Wasserstoff

Es wurden 10 mL Wasserstoff abgeschieden - (molares Volumen V_M bei Raumbedingungen: 24200 mL/mol

 $n(H_2) = V(H_2) / V_M = 10 \text{ mL}/(24200 \text{ mL/ mol}) = 0,000413 \text{ mol}$

Die Ladungsmenge: $Q = I \cdot t$ Beispiel: $Q = 0.2 A \cdot 397 s = 79.4 As$

Die Ladungsmenge, die $V(H_2) = 1$ mol abscheidet:

Q = 79,4 As / 0,000413 mol = 1192251 As/mol.

Die Ladungsmenge, die 1 mol $\rm H_3O^+$ - Ionen entlädt, entspricht der Hälfte derer für $\rm H_2$, also 1 mol Elektronen:

Q = 192251 As / 2 = 96126 As.

Der Literaturwert der Ladungsmenge: F = 96478 As bzw. C. (Faradaykonstante)

Die Ladung eines Elektrons (Elementarladung):

1 mol enthält $N_A = 6,023 \cdot 10^{23}$ Teilchen

 e^{-} = 96478 As · mol⁻¹/ (6,023 · 10²³ mol⁻¹) = **1,602 10⁻¹⁹ As.**

Beachten:	Entsorgung	Ausguss

Literatur W. Jansen, M., B.Flintjer u. R. Peper Elektrochemie S.31, Aulis Kolleg Chemie, Köln 1982