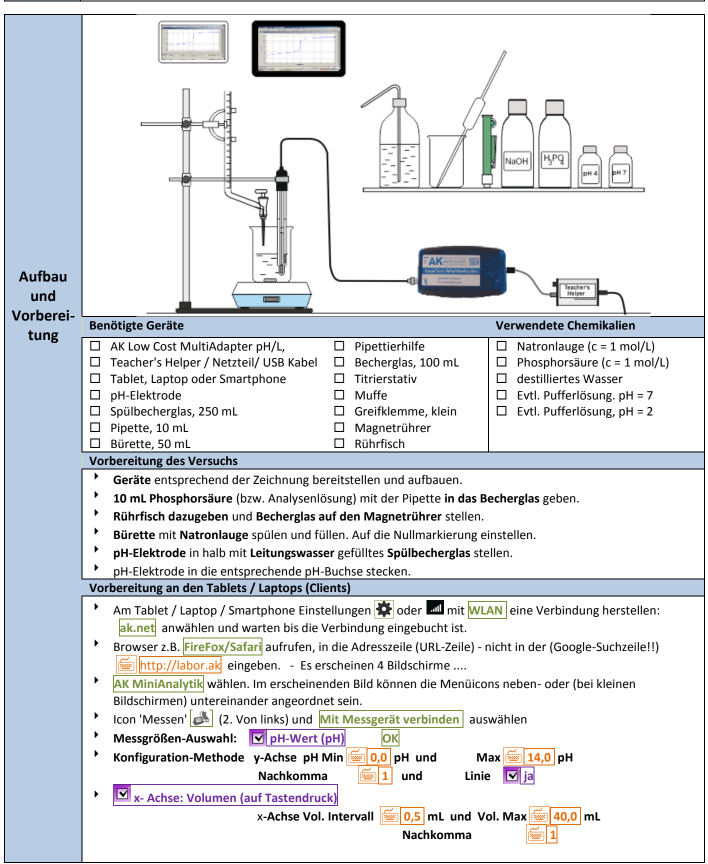






Prinzip

Phosphorsäure wird mit Natronlauge titriert. Durch Ermittlung eines Äquivalenzpunktes lässt sich der Gehalt der Säure berechnen, durch Ermittlung der Halbäquivalenzpunkte die pKs- Werte.









- pH-Kalibrieren antippen und bei 2-Punkt-Kalibrierung Kalibrieren
- Oben rechts steht der aktuelle pH- Wert. Man soll zwei unterschiedliche Puffferlösungen bereithalten.
- Elektrode spülen, -> in **Puffer 1**, pH-Wert z.B. 64 eingeben, nach Messwertberuhigung Übernehmen
- Elektrode spülen, -> in **Puffer 2**, pH-Wert, z.B. 5 eingeben, nach Messwertberuhigung Übernehmen
- Umrechnung starten mit Kalibrieren und Erfolg bestätigen mit OK

Mit OK wird der Messbildschirm aufgebaut und Werte werden angezeigt.

## Durchführung

- pH-Elektrode am Stativ befestigen. Der Rührfisch darf beim Drehen die Elektrode nicht berühren.
- Zur Messwertaufnahme bei 0,0 mL | Messwert Aufzeichnen | drücken.
- Die Titratorflüssigkeit kontinuierlich (mit recht kleiner Geschwindigkeit!) aus der Bürette auslaufen lassen und nach jeweils 0,5 mL einen Messwert mit Messwert Aufzeichnen speichern.
- Zum Beenden Messung beenden

## Speichern

- Icon oben links 💹 und Speichern unter wählen
  - Unter ,Projekt Speichern' Projektnamen eingeben (hier: Beispiel) F06 User und

## Excel-Export

- Icon oben links und Datenreihen exportieren wählen
  Unter ,Datenreihen Speichern' Projekt Fo6 User auswählen und Speichern
- Je nach Gerät mit "Speichern unter' noch Pfad aussuchen und bestätigen

## Öffnen bei Bedarf

- Ist der Teacher's Helper nicht mehr zu erreichen: Browser z.B. Firefox/Safari aufrufen, in die Adresszeile (URL-Zeile) nicht in der (Google-Suchzeile!!) http://labor.ak eingeben. -
- ► Icon oben links 🔊 und Laden "Projekt Laden" F06 User direkt auswählen und →anklicken

## Auswertung des Versuches 1. Gehaltsbestimmung

**Prinzip**: Die Reaktion der Phosphorsäure mit Wasser verläuft in drei Stufen nach folgenden Gleichungen

## Auswertung

1 
$$H_3PO_4 + H_2O \rightleftharpoons H_2PO_4^- + H_3O^+$$
 pKs= 1.98

2 
$$H_2PO_4^- + H_2O \rightleftharpoons HPO_4^{2-} + H_3O^+$$
 pKs= 7.21

3 
$$HPO_4^{2-} + H_2O \rightleftharpoons PO_4^{3-} + H_3O^+$$
 pKs= 12.3

Im Äquivalenzpunkt gilt: n(Säure) = n(Base) also c(Säure)  $\cdot$  V(Säure) = c(Base)  $\cdot$  V(Base) Im ersten Äquivalenzpunkt:  $c(H_3PO_4) = \frac{c(NaOH) \cdot V(NaOH)}{V(H_3PO_4)}$ 

#### Theorie

Die entsprechende Neutralisation der Phosphorsäure erfolgt ebenfalls in drei Stufen, in denen, besonders in der Nähe der Halbäquivalenzpunkte, jeweils zunächst der pH-Wert nur geringfügig steigt. In der Nähe der Äquivalenzpunkte steigt der pH-Wert bei Zugabe der Hydroxidionen stärker. Der dritte Äquivalenzpunkt ist wegen des sehr hohen pKs-Wertes nicht mehr als "Sprung" in der Kurve zu erkennen.

### Bestimmung an den Tablets/ Laptops (Clients) 1. Äquivalenzpunkt

- Icon 'Auswerten' (3. von links) Drei-Geraden-Methode antippen
- Folgen Sie den Anweisungen (mit 'Abhaken') 1. für die Vorperiode, 2. Hauptperiode und 3. Nachperiode
- Dann auf Berechnen tippen.
- Evtl. die Position des Ergebniskästchens ändern.

#### 2. Äquivalenzpunkt

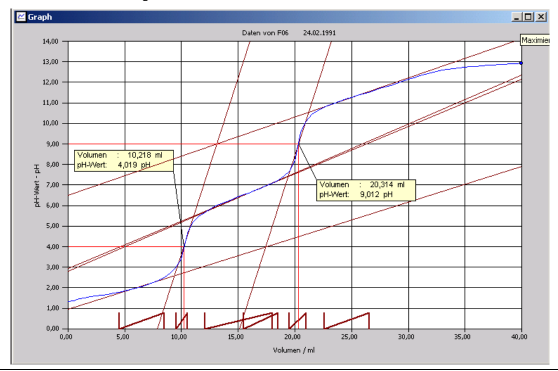
- Icon 'Auswerten' (3. von links) Drei-Geraden-Methode
- Folgen Sie den Anweisungen (mit 'Abhaken') 1. für die Vorperiode, 2. Hauptperiode und 3. Nachperiode







- Dann auf Berechnen tippen.
- Evtl. die Position des Ergebniskästchens ändern.



#### Bestimmung der pKs-Werte

Prinzip: Für die erste Stufe der Phosphorsäure gilt folgende Puffergleichung

pH = pKs - 
$$log \frac{c(H_3PO_4)}{c(H_3PO_4)}$$

Im Halbäquivalenzpunkt sind die Konzentrationen der Säure und ihrer korrespondierenden Base gleich und es gilt: pH = pKs.

Man muss sich vorher die Äquivalenzpunkte bestimmen lassen und sie notiert haben!

- Icon 'Auswerten' (3. von links) Halbäquivalenzpunkt antippen
- (Achtung: es folgen Beispielwerte:!)
- In den Graphen zwischen x = 0 ml und x = 10,22 ml tippen
- Das Ergebnis erscheint im gelben Kästchen (evtl. Position ändern)

Für die zweite Stufe der Phosphorsäure gilt folgende Puffergleichung

pH = pKs - 
$$log \frac{c(H_2PO_4^-)}{c(HPO_4^{2-})}$$

- Halbäquivalenzpunkt (Achtung: es folgen Beispielwerte:!)
- Linker x-Wert: 10,22 mL, Rechter x-Wert: 20,3 mL Stützpunkte: 40 und

Für die dritte Stufe der Phosphorsäure gilt folgende Puffergleichung

pH = pKs - 
$$\log \frac{c(HPO_4^{2-})}{c(PO_4^{3-})}$$

- Halbäquivalenzpunkt (Achtung: es folgen Beispielwerte:!)
- Linker x-Wert: 20,3 mL, Rechter x-Wert: 30,5 mL Stützpunkte: 40 und

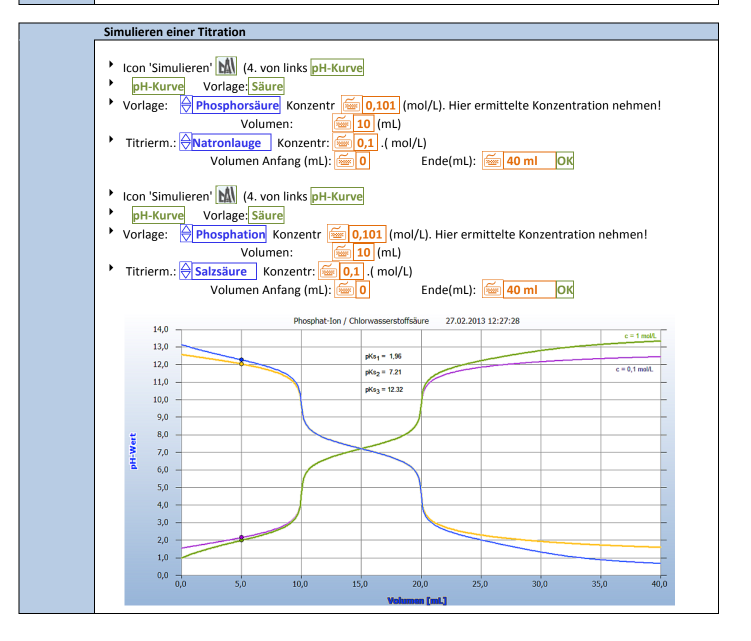






Tipp

- Für die Bestimmung des ersten pKs- Wertes ist es wichtig, dass die Konzentration der Säure groß genug ist und so der "Start-pH- Wert" nicht schon oberhalb des ersten pKs- Wertes liegt.
- Will man einen pH-Sprung im 3. Äquivalenzpunkt sehen, so muss man den umgekehrten Weg gehen und Natriumphosphat z.B. mit Salzsäure titrieren. Dann allerdings kann man den dritten Äquivalenzpunkt (im sauren Gebiet) nicht erkennen. Den Graphen können Sie über den Menüpunkt "Simulieren" erstellen.





**Literatur** F. Kappenberg; Computer im Chemieunterricht 1988, S. 85, Verlag Dr. Flad, Stuttgart