

UNIVERSIDADE ESTADUAL DE MARINGÁ
CENTRO DE CIÊNCIAS EXATAS – DEPARTAMENTO DE QUÍMICA

QUÍMICA EXPERIMENTAL
CURSO: ENGENHARIA DE PRODUÇÃO

Jamais considere seus estudos como uma obrigação, mas como uma oportunidade invejável para aprender a conhecer a influência libertadora da beleza do reino do espírito, para o seu próprio prazer e para proveito da comunidade à qual seu futuro trabalho pertencer.

Albert Einstein

MARINGÁ – PARANÁ
2011

E P

Componente curricular: Química Experimental

Carga-horária: 68 h

Critério de avaliação: Serão feitas 4 avaliações , cada uma composta de uma prova escrita e relatórios dos experimentos desenvolvidos no laboratório.

$$A_n = (T_n \times 0,8 + R \times 0,2)$$

Onde:

T = prova escrita versando sobre conteúdo programático (valor: 0 → 10)

n = 1, 2, 3, 4

R = média dos relatórios das aulas práticas (valor: 0 → 10)

E P

SUMÁRIO

Materiais de laboratório

P.

01

1º Bimestre

Prática 1: Apresentação do laboratório. Normas de segurança no laboratório. Normas de apresentação do relatório	04
Prática 2: Erros e medidas – Algarismos significativos	07
Prática 3: Instrumentos de Laboratório	10
Prática 4: Calibração de instrumentos de medida: pipeta, bureta e termômetro	13
Prática 5: Propriedades físicas da matéria: ponto de fusão	18
Prática 6: Propriedades físicas da matéria: densidade de um sólido	20
Prática 7: Propriedades físicas e químicas da matéria: solubilidade. Determinação do teor de álcool na gasolina	22

2º Bimestre

Prática 8: Técnicas de separação e purificação de substância: dissolução fracionada; filtração e evaporação	23
Prática 9: Técnicas de separação de misturas:	26
9.A. Destilação simples e destilação por arraste de vapor	26
9.B. Técnica de separação: Cromatografia sobre papel	29
Prática 10: Técnica de purificação de sólidos: recristalização	31
Prática 11: Determinação da fórmula de um hidrato	33
Prática 12: Reações químicas: síntese de óxido ácido e óxido básico	34
Prática 13: Reações químicas: síntese da água	36
Prática 14: Reações químicas: dupla troca e complexação	39

3º Bimestre

Prática 15: Preparação de soluções ácida e alcalina	41
Prática 16: Padronização de soluções ácida e alcalina	43
Prática 17: Determinação da densidade e acidez total do vinagre	46
Prática 18.A.Determinação do teor de NaOH na soda cáustica.....	47
18.B. Determinação do teor de Mg(OH) ₂ no leite magnésia.....	48
Prática 19: Determinação da Vitamina C em sucos de frutas.....	51
Prática 20: Determinação da velocidade de reação	53

4º Bimestre

Prática 21: Influência da temperatura e concentração no deslocamento do equilíbrio	56
Prática 22: Influência da concentração de íons H ⁺ no equilíbrio químico	58
Prática 23: Determinação da concentração de íons H ⁺ com indicadores	59
Prática 24: Determinação da constante do produto de solubilidade	61
Prática 25: Espontaneidade de uma reação de óxido-redução	63
Prática 26: A corrosão do ferro	65
Prática 27: Solubilidade de fibras testeis/ Reconhecimento das fibras testeis pela combustão	67

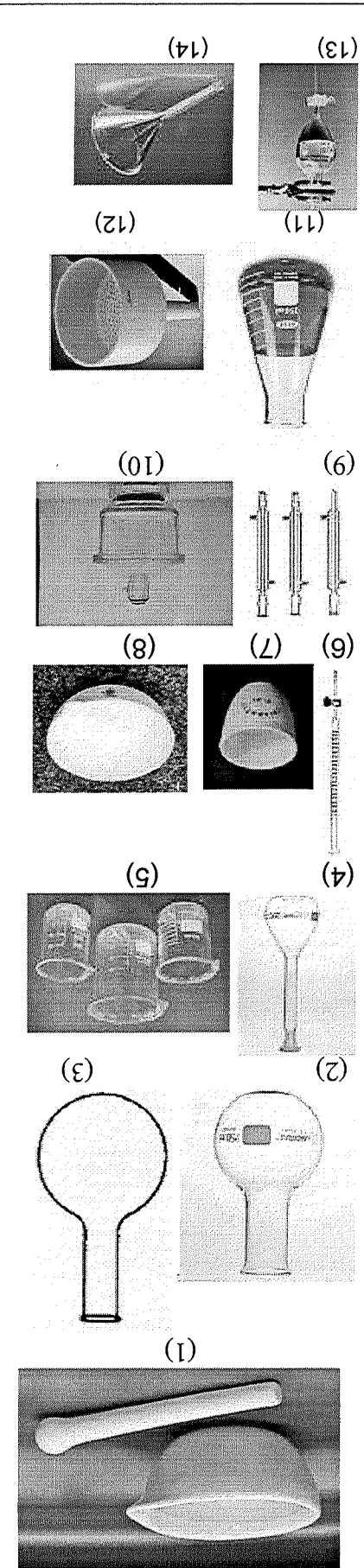
CURSO: ENGENHARIA DE PRODUÇÃO

TURMA: _____

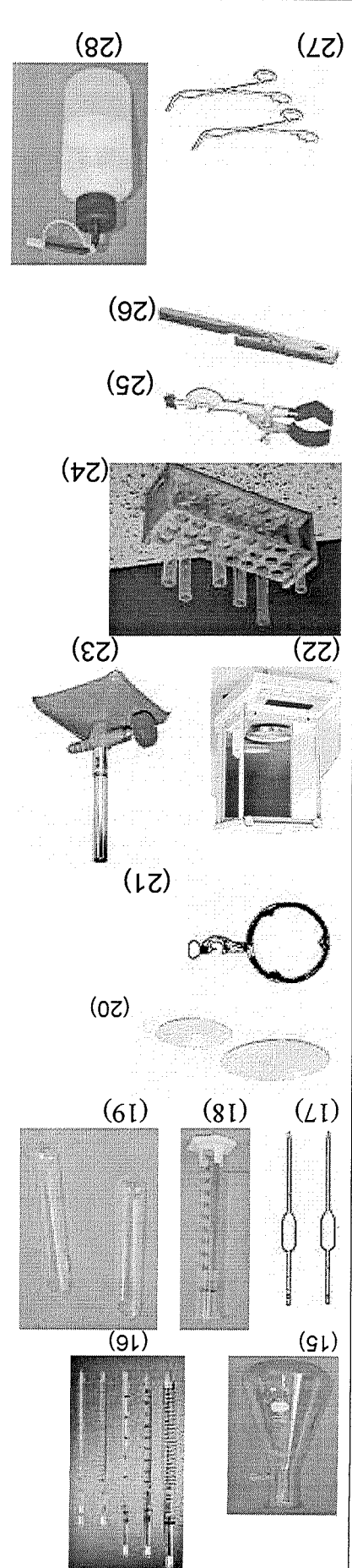
PROFESSOR: _____

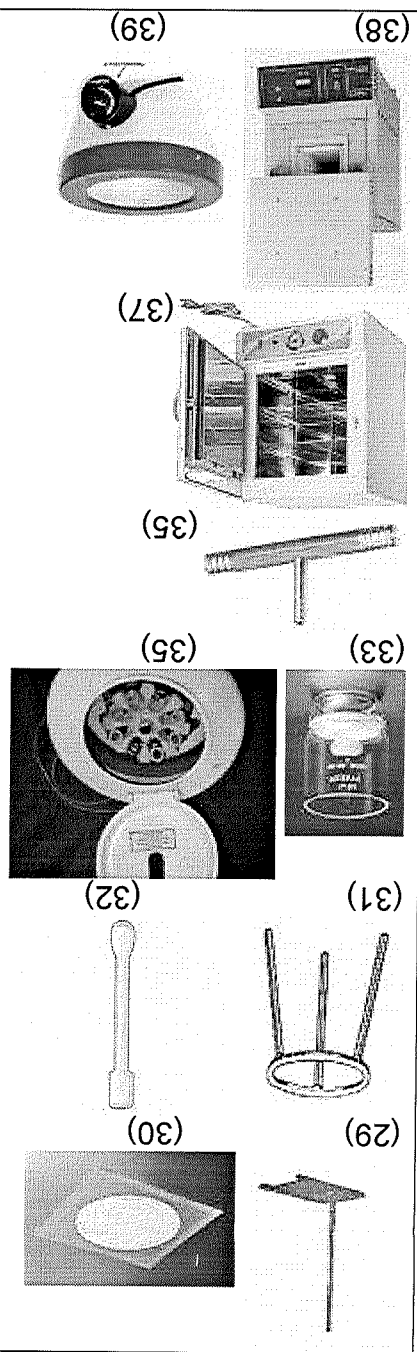
1º Bimestre		Data
Prática 1:	Apresentação do laboratório. Normas de segurança no laboratório. Normas de apresentação do relatório	
Prática 2:	Erros e medidas – Algarismos significativos	
Prática 3:	Instrumentos de Laboratório	
Prática 4:	Calibração de instrumentos de medida: pipeta, bureta e termômetro	
Prática 5:	Propriedades físicas da matéria: ponto de fusão	
Prática 6:	Propriedades físicas da matéria: densidade de um sólido	
Prática 7:	Propriedades físicas e químicas da matéria: solubilidade. Determinação do teor de álcool na gasolina	
2º Bimestre		Data
Prática 8:	Técnicas de separação e purificação de substância: dissolução fracionada; filtração e evaporação	
Prática 9:	Técnicas de separação de mistura: 9.A. Destilação simples e destilação por arraste de vapor . 9.B. Técnica de separação: Cromatografia sobre papel.....	
Prática 10.	Técnica de Purificação de sólidos: recristalização.....	
Prática 11:	Determinação da fórmula de um hidrato	
Prática 12:	Reações químicas: síntese de óxido ácido e óxido básico	
Prática 13:	Reações químicas: síntese da água	
Prática 14:	Reações químicas: dupla troca e complexação	
3º Bimestre		Data
Prática 15:	Preparação de soluções ácida e alcalina	
Prática 16:	Padronização de soluções ácida e alcalina	
Prática 17:	Determinação da densidade e acidez total do vinagre	
Prática 18.A.	Determinação do teor de NaOH na soda cáustica.. 18.B. Determinação do teor de Mg(OH) ₂ no leite de magnésia.....	
Prática 19:	Determinação da Vitamina C em sucos de frutas.....	
Prática 20:	Determinação da velocidade de reação	
4º Bimestre		Data
Prática 21:	Influência da temperatura e concentração no deslocamento do equilíbrio	
Prática 22:	Influência da concentração de íons H ⁺ no equilíbrio químico	
Prática 23:	Determinação da concentração de íons H ⁺ com indicadores	
Prática 24:	Determinação da constante do produto de solubilidade	
Prática 25:	Espontaneidade de uma reação de óxido-redução	
Prática 26:	A corrosão do ferro	
Prática 27:	Solubilidade de fibras testeis/ Reconhecimento das fibras testeis pela combustão	

- 1) ALMOFARIZ COM PISTILLO: usado na titulação pulverizágo de sólidos em pedregula escala.
- 2) BALÃO DE FUNDO CHATO: utilizado como recipiente para conter líquidos ou soluções, ou mesmo, fazer reações com desprendimento de gases. Pode ser aquecido sobre o tipo com tela de amianto.
- 3) BALÃO DE FUNDO REDONDO: utilizado principalmente em sistemas de refluxo e evaporação a vácuo, acoplado a um rotavaporador.
- 4) BALÃO VOLUMETRICO: possui volume definido e é utilizado para o preparo de soluções com precisão em laboratório.
- 5) BEQUER: é de uso geral em laboratório. Serve para fazer reações entre soluções, dissolver substâncias sólidas, efetuar aparelho utilizado em análises volumétricas não tão precisas.
- 6) BURETA COM TORNIEIRA DE VIDRO OU TEFLON: apresenta tubo de parede unifórmee para assenturar a torneirica estipulada com extidão e gravagão permanente que escada.
- 7) CADINHO: pega geralmente de porcelana cuja utilidade é aquecer substâncias a seco, podendo fundi-las, suporta para evaporar líquidos das soluções e na secagem de substâncias. Pode ser utilizadas em estufas desde que se respeite o limite de no máx. 500°C.
- 8) CAPSULA DE PORCELANA: pega de porcelana usada para levar ao bico de Bunsen. Pode ser feito de ferro, chumbo, platina e porcelana.
- 9) CONDENSAADOR: utilizado na destilação, tem como finalidade condensar vapores gerados pelo aquecimento de líquidos e para dissolver substâncias e proceder reações entre soluções. Seu diferencial em relação a outros é que este permite agitágo manual, devendo ao seu afixamento, sem que haja risco de perda do material agitado.
- 10) DESSECADOR: usado para guardar substâncias em atmosfera com baixo índice de umidade.
- 11) ERLENMEYER: utilizado em titulações, aquecimento de líquidos e para dissolver substâncias e aquecimento de soluções e para dissolver substâncias e proceder reações entre soluções. Pode ser usado com a função de filtro em conjunta com o kitassato.
- 12) FUNIL DE BUCHNER: utilizado em filtragens a vácuo.
- 13) FUNIL DE SEPARAÇÃO: utilizado na separação de líquidos não miscíveis e na extracção líquido/líquido.



- 14) FUNIL DE HASTE LONGA: usado na filtragem e para retengão de partículas sólidas. Não deve ser aquecido.
- 15) KITASSATO: Utilizado em conjunto com o funil de Buchner em filtragem a vácuo.
- 16) PIPETA GRADUADA: utilizada para medir pedaços volumes. Mede volumes variáveis. Não pode ser aquecida e não apresenta precisão na medida.
- 17) PIPETA VOLUMETRICA: usada para medir e transferir volume de líquidos, não podendo ser aquecida, pois possui grande precisão de medida. Mede um único volume, o que caracteriza sua precisão.
- 18) PROVETA OU CILINDRO GRADUADO: serve para medir e transferir volumes variáveis de líquidos em grandes quantidades se necessário. Pode ser encastrada em volumes de 25 até 1000 mL. Não pode ser aquecida.
- 19) TUBO DE ENSAIO: empregado para fazer reações em pedaços escala, primcipalmente em testes de reação em geral.
- 20) VIDRO DE RELÓGIO: peça de vidro de forma concava, é usada em análises e evaporações em pedra esculpida, além de auxiliar na pesagem de substâncias não voláteis e não higroscópicas. Não pode ser aquecida diretamente.
- 21) ANEL OU ARGOLA: usado como suporte do funil na filtragem.
- 22) BALANÇA DIGITAL: usada para a medida de massa de sólidos e líquidos não voláteis com precisão de até quatro casas decimais.
- 23) BICO DE BUNSEN: é a fonte de aquecimento mais utilizada em laboratório. Mas contemporaneamente tem sido substituído pelas manganatas e chapas de aquecimento. Deve-se evitar seu uso quando utilizamos substâncias inflamáveis dentro do recipiente que se quer aquecer.
- 24) ESTANTE PARA TUBO DE ENSAIO: é usada para suportar os tubos de ensaio.
- 25) GARRA DE CONDENSAÇÃO: usada para prender o condensador à haste do suporte ou outras peças como balões, etc.
- 26) PINÇA DE MADEIRA: usada para prender o tubo de ensaio durante o aquecimento.
- 27) PINÇA METÁLICA (TENAZ): usada para manipular objetos aquecidos.
- 28) PISSETA OU FRASCO LAVADOR: usada para lavagens de materiais ou recipiente através de jatos de água, álcool ou outros solventes.
- 29) SUPORTE UNIVERSAL: utilizado em operações como





47

- 1.1. Normas de segurança no laboratório
- Prática 1: Conhecendo o laboratório. Normas de segurança no laboratório. Normas de apresentação do relatório**
- 01- O laboratório é um lugar de trabalho sério. Trabalhe com atenção, método e calma.
- 02- Prepare-se para realizar cada experiência, lembre antes os conceitos referentes ao experimento e a seguir, leia o roteiro da experiência.
- 03- Respeite rigorosamente as precauções recomendadas.
- 04- Consulte seu professor cada vez que notar algo anormal ou imprevisto.
- 05- Use um avental apropriado.
- 06- Não fume, não beba e não coma no laboratório.
- 07- Faça apenadas as experiências indicadas pelo professor. Experiências não autorizadas são proibidas.
- 08- Se alguma acido ou qualiduor outro produto químico for derramado, limpe o local imediatamente com banho de água.
- 09- Não tocar os produtos químicos com as mãos, a menos que seu professor lhe diga que pode fazer-l-o.
- 10- Nunca prove uma droga ou solução.
- 11- Para sentir o odor de uma substância, não coloque seu rosto diretamente sobre o recipiente. Em vez disso, com sua mão, traga um pôco do vapor até o seu nariz.
- 12- Não deixe vidro quente em luugar em que possam pegá-lo inadvertidamente. Deixe qualiduor pega de vidro quente esfriar durante bastante tempo. Lembre-se que vidro quente tem a mesma aparência do vidro frio.
- 13- Se deixar o bico de Bunsen acesso quando estiver sendo utilizado.
- 14- Tenha cuidado com reagentes inflamáveis, não os manipule na presença de fogo.
- 15- Quando terminar o seu trabalho, feche com cuidado as torneiras de gás, evitando vazamento.
- 16- Não trabalhe com material imperfeito.
- 17- Observe como atengão as técnicas de aquecimento de líquidos.
- 18- Utilize sempre que necessário as técnicas de aquecimento de líquidos.
- 19- Comunique ao seu professor qualiduor acidente, por menor que seja.
- 20- Jogue todos os sólidos e pedaços de papel usados num frasco ou cesto para isto destinado.
- 21- Leia com atenção o rotulo de qualiduor frasco de reagente antes de usá-lo. Leia duas vezes ligeiramente sólivel.
- 22- Nunca forme a colocar no frasco uma substância não usada. Não coloque objetos alginum nos rotulos para evitar que o reagente escorra sobre este.
- 23- Conservar limpo seu equipamento e sua mesa. Evite derramar líquidos, mas, se o fizer, frascos reagentes, exceto os materiais desenhados para este fim.
- 24- Ao término do período da aula, recolha o material utilizado e deixe-o na ordem em que o encontraou no início da aula, limpe as bancadas e leve as videntias usadas.
- 25- Cabulos longos devem ser atados ou amarrados. Não usar lenços atados no pescoço ou qualiduor pega de vestuário solta.

EF

Iº Bimestre

Referências Bibliográficas: Deveem conter todo o material bibliográfico consultado. É importante haver coerença na formatação. Segue abaixo exemplos de citação de artigo de revista; de livro e de endereços eletrônicos na rede internet:

Conclusão: Apresentar a conclusão (ou conclusões) da prática (lembre-se dos objetivos do experimento).

Discussão (pode ser juntado com os resultados): Parte essencial do relatório. Comparar os seus resultados com os valores reais ou da literatura de maneira crítica. Apontar e discutir fontes de erros inerentes à prática, tanto nas partes teóricas quanto nas experimentais. Discutir desvios (precisão) e os erros (exatidão), principalmente os erros sistemáticos.

Resultados: Apresentar os resultados em **textos, tabelas e gráficos** de forma clara e concisa. Respeitar a seqüência de dados obtidos e dos cálculos efetuados. Quando for o caso de cálculos repetitivos, colocar apenas um exemplo de cada. Tabelas e gráficos, sempre numerados, devem conter legendas auto-explicativas. Pelas normas, legendas de tabelas devem vir no topo das mesmas, enquanto que legendas de gráficos e outras figuras devem vir na parte inferior destes.

Procedimento (Materiais e métodos): Rotírio das **atividades REAIS executadas**, com o verbo **no passado** e na forma **impessoal**, de modo que, baseada nesses resultados, qualquer pessoa possa repeti-lo. Quando necessário apresentar esquemas dos arranjos experimentais. Além disso, cada equipamento utilizado deverá ser claramente especificado. Não inclua os resultados obtidos experimentalmente ou cálculos realizados.

Introdução: Compreende os fundamentos teóricos da prática, encartados na literatura. Redigir na forma de texto corrido, sem separação em itens. Destacar os pontos necessários para o correto entendimento e interpretação dos resultados obtidos. Conciso. Incluir os conteúdos dos nomes: da universidade, centro, departamento, curso, disciplina, número da turma, título da prática, nomes dos membros da equipe (**nome e sobrenome**), RA, nome do professor, local e ano.

Informações de capa: Os trabalhos devem conter, obrigatoriamente, página de capa redação própria. Cópias de parágrafos de livros não são bem-vindas. Lembre-se que o relatório deve ser escrito de tal forma que qualquer um seja capaz de ao reproduzir a prática, entender seus fundamentos e interpretar seus resultados. Usar redação própria. Cópias de parágrafos de livros não são bem-vindas.

- ✓ **Referências Bibliográficas.**
- ✓ **Conclusão**
- ✓ **Resultados e discussão**
- ✓ **Materiais e métodos / Procedimento experimental**
- ✓ **Propriedades teóricas dos compostos usados**
- ✓ **Introdução: teoria (incluir objetivos)**
- ✓ **Primeria página / capa**

1.2. Normas para apresentação de um relatório

26- Lavrar as mãos sempre que necessário. Ao final das atividades de laboratório recomenda-se lavar as mãos, bragos e faces (partes expostas do corpo).

E P

- Estructuras básicas:**
- Sobre nome, iniciais dos nomes, nome da revista; volume; página, ano. Nº de páginas ou páginas consultadas.
 - Autor(es) ou editor(es); nome do livro por extenso; edição; editora; cidade; ano.
 - Site e a data de consulta.
- Exemplos:**
1. SILVA, J. R. M.; RAMOS, P. Q. e MEDEROS, J. C. **J. Chem Educ.**; 34, 152. 1967.
 2. Lide, D. R. (editor); **Handbook of Chemistry and Physics**; 73rd edição; Boca Raton: CRC, 1992.
 3. www.vistodyne.com, consultado em 01/09/2008.
- Obs:** Neste item jamais use: "e colaboradores" ou "et al." .
- Consulta de propriedades químicas e físicas:**
- Hand Book, West, R.C. (editor). CRC Handbook of Chemistry and Physics. 58th edition, USA: CRC Press, 1977.**
- Consulta de propriedades químicas e físicas:**
- Merck Index. Budapest, S. (editor). The Merck Index. 11th edition, USA: Merck & Co, 1989.**
- Consulta de propriedades e periculosidade:**
- Preparo de soluções / reagentes / técnicas:**
- MORTA, T. e ASSUMPCÃO, R.M.V. Manual de Soluções, Reagentes & Solventes, Brasil: Editora Edgard Blücher Ltda, 1972.**
- Bibliografia Básica:**
- LENZI, E.; FAVREO, L.O.B.; TANAKA, A.S.; VIANA FILHO, E. A.; SILVA, M. B. Química General Experimental. Rio de Janeiro: Freitas Bastos Editora, 2004. 390 p.**
- 1.3. Conhecendo o laboratório**
- **Laboratório:** sardas de emergência; tomadas elétricas; registro de gás; pontos de água (torneiras); bancadas etc.
 - **Cadeia:** janelas protetoras de vidro, exaustor etc.
 - **Extintor:** ver onde se encontra; como funciona; para qual tipo de chama?
 - **Chuveiro de segurança:** ver onde se encontra e como funciona.

CF

medida, dependendo do operador.
Quando se realiza uma medida e estima-se o valor situado entre as duas menores divisões do seu aparelho de medida, se pode obter diferentes valores para uma mesma medida.

2.1.4. Valor médio e desvios

Para multiplicar ou dividir aplica-se a seguinte regra: Verificar qual o fator que apresenta o menor número de algarismos significativos e apresentar o resultado com a quantidade de algarismos igual a este fator, observando as regras de arredondamento.
Exemplo: $6,78 \times 3,5 = 23,73 = 24$

Assim, o resultado, observando as regras de arredondamento, deve ser: menor número de casas decimais. Neste caso é 53,6; que apresenta apenas uma casa decimal. Outro exemplo (ou subtração) com algarismos significativos, identifica-se o número com menor essa adição (ou subtração) com algarismos significativos, identifica-se o número com menor número de casas decimais. Para multiplicar: $250,757 + 0,0648 + 53,6 = 304,4218$. Para

Adição e subtração

Observe que poderá obter resultados que podem contrair algarismos que não são significativos. Há regras para operar com algarismos significativos. Se estas regras não forem obedecidas vede poderá obter resultados que podem contrair algarismos que não são significativos.

2.1.3. Operações com algarismos significativos

O número de algarismos significativos é o número mínimo de dígitos necessários para expressar o valor de uma medida, em notação científica, sem perder a exactidão. O último algarismo significativo em uma medida é sempre uma incerteza associada. Esse algarismo é também chamado de algarismo duvidoso e a incerteza mínima deverá ser de ± 1 no último dígito. Sempre que apresentamos o resultado de uma medida, este será representado pelos algarismos significativos.

Em qualquer situação deve-se adotar um valor que melhor represente a grandeza medida e a margem de erro dentro da qual deve estar comprendido o valor real.

Os erros são classificados em duas classes: erro sistemático (ou determinado) e erro aleatório (ou impreciso). Os erros sistemáticos são aquelas que surgem de falhas no projeto do experimento (erro de método ou de reagentes) ou do equipamento. Esse tipo de erro é reproduzível e se repetirá se a medida for realizada inúmeras vezes. Os erros aleatórios resultam de variáveis incutíveis nas medidas e estes estão sempre presentes e não podem ser localizados ou corrigidos, mas podem ser submetidos a um tratamento estatístico (valor mais provável e preciso).

2.1.1. Erros Experimentais

Medir é um ato de comparar e esta comparação pode envolver erros dos instrumentos, do operador e do processo de medida, por exemplo. Assim, quando realiza-se uma medida deve-se estabelecer a confiança que o valor encontado representa, porque todas as medidas físicas possuem um certo grau de incerteza.

2.1. Introdução

*P*rática 2: Erros e tratamento de dados experimentais

E+

da distância x o desvio médio relativo é: $0,02/5,83 = 0,0034$ ou $0,34\%$.
 Os desvios (médios) relativos são geralmente apresentados em percentagem. No caso
 11 - Valor considerado verdadeiro para aquela medida.
 s - desvio médio.
 X - média aritmética entre as medidas.
 X_i - uma medida do conjunto de medidas.
 $\%E$ - porcentagem de erro ou do desvio (médio) relativo.
 Sendo:

$$\%E = \frac{\bar{X} - X}{\bar{X}} \times 100 \quad \text{ou} \quad \%E = \frac{\bar{X} - \bar{x}}{\bar{X}} \times 100 \quad \text{desvio médio relativo} \quad \text{desvio médio relativo} \quad \text{erro relativo} \quad (2.3)$$

(médio) e a magnitude da medida (\bar{x} ou x , respectivamente), conforme a Equação 2.3.
 O erro ou desvio (médio) relativo é dado pelo quociente dimensional entre o desvio
 2.1.5. **Erro relativo e desvio (médio) relativo**

Observação: Ao realizar uma única medida, o desvio será a metade da menor divisão de escala do aparelho de medida.
 Assim, o valor medido da distância x será expresso como: $x = 5,83 \pm 0,02$ cm.

$$\bar{x} = \frac{\sum_{i=1}^N x_i}{N} \quad (2.1)$$

absoluto dos desvios, dado pela Equação 2.2.
 Por outro lado, o **desvio médio** (\underline{s}) será dado pela média aritmética do valor experimental ou medido (x_i) e o valor médio \bar{x} .
 O desvio (d) de uma medida é calculado como sendo a diferença entre o valor onde x_i é o valor individual de cada medida e N é o número de medidas.

N	x (cm)	$d(x_i - \bar{x})$	$S(x_i - \bar{x})$	Média	$\bar{x} = 5,83$	$\underline{s} = 0,02$
1	5,82	- 0,01	0,01	5	5,86	0,03
2	5,83	0,00	0,00	4	5,81	0,02
3	5,85	0,02	0,02	3	5,82	0,02
4	5,81	- 0,02	0,02	2	5,83	0,00
5	5,86	0,03	0,03	1	5,82	- 0,01

Tabela 2.1. Valores obtidos para x (cm).

O postulado de Gauss diz que "O valor mais provável que uma série de medidas de igual confiança nos permite atribuir a uma mesma grandeza é a média aritmética dos valores individuais da série". A média aritmética dos valores encontrados, isto é, o **valor médio** de x , é dado pela Equação 2.1.
 Por exemplo, ao medir uma distância x com régua foram encontrados diferentes valores, situados entre 5,80 e 5,90 cm, como mostra a Tabela 2.1.

E P

- 2.1.6. Exatidão e precisão**
- Exatidão de uma medida é a relação entre a medida com o seu erro absoluto (aproximado do valor medido em relação ao valor verdadeiro da grandezza).
- Precisão é a relação entre a concordância das medidas entre si (quanto maior a gradeza dos desvios, menor a precisão).
- a- Mediir o comprimento de objetos a disposição para cálculos de área e volume, utilizando os instrumentos de medida de comprimento (regua) com diferentes escalas.
- b- Efetuar a leitura da pressão atmosférica e anotar o resultado corretamente.

EF

2.2. Procedimento

- a- Mediir o comprimento de objetos a disposição para cálculos de área e volume, utilizando os instrumentos de medida de comprimento (regua) com diferentes escalas.

Figura 3.2. (a) Tipos de chama devolto ao teor de oxigênio, (b) reações entre o oxigênio e o gás butano.



(b)

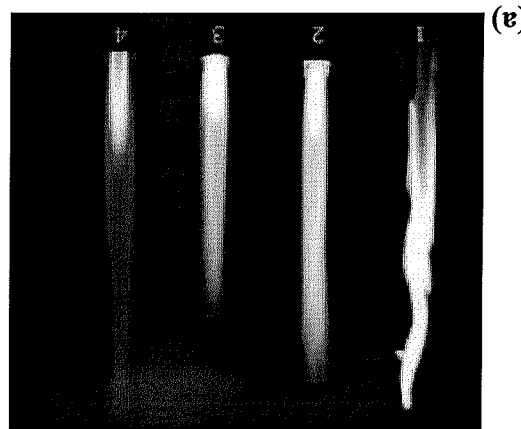
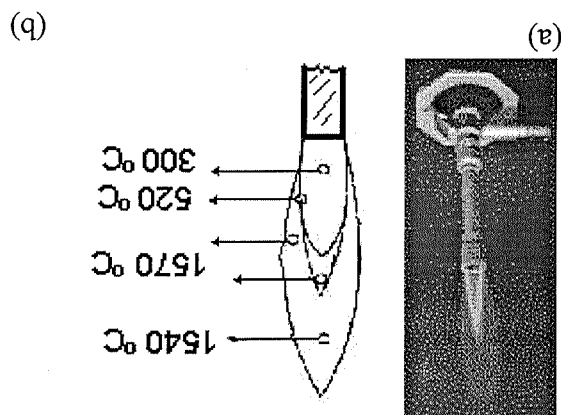


Figura 3.1. (a) Bico de Bunsen aceso, chama oxidante, (b) esquema da chama oxidante as temperaturas aproximadas.



Incompleta, pela falta de oxigênio

Zona redutória - é a parte luminosa da chama (amarela) caracterizada por combusção formando a mistura combustível.

Zona interna - é a região contendo os gases que ainda não sofreram combusão, os gases são expostos ao ar e sofrem combustão completa.

Zona oxidante - a chama apresenta uma coloração azul violeta, que se visualmente onde chama. A Figura 3.1.a é b mostra as estas zonas.

Regiões da chama - uma chama apresenta diversas partes chamadas zonas da petróleo). O combustível, via de regra, é o O_2 , ar atmosférico.

bico de Bunsen (Figura 3.1.a). O gás combustível é geralmente o GLP (gás liquefeito de etanolada utilizando-se queimadores de gases combustíveis, sendo o mais comumente usado o gás de Bunsen - uma grande parte dos aquecimentos feitos em laboratório é

queimadores a gás

Para executar uma determinada experiência em Química uma variável de instrumentos simples, mas, com finalidades específicas, são utilizados. O uso depende dos objetivos e das condições em que a experiência será realizada. Nas atividades experimentais instrumentos simples, mas, com finalidades específicas, são utilizados. O uso depende de pelas instrumentos. Quando há necessidade de dados exatos, de volume e de temperatura os aprender a utilizar-las corretamente, bem como, lazer a correta notação da leitura formada dessa unidade serão apresentados alguns instrumentos de laboratório com a finalidade de obter resultados corretos.

E.P

3.1. Introdução

Prática 3: Instrumentos de Laboratório

efetuar a leitura, anotando corretamente o resultado.

a- Adicionar, com um píssite, cerca de 7 mL de água em uma proveta de 10,00 mL e

Experimento 02. Leitura em instrumentos de medida

disponível.

a- Determinar na balança semi-analítica a massa de um bêquer ou de outro objeto

Experimento 01. Determinação de massa

3.3. Procedimento

- Comparar a sensibilidade de diferentes instrumentos de mesma capacidade.
- Efectuar operações com algarismos significativos.
- Utilizar adequadamente pipetas.
- Utilizar adequadamente o bico de Bunsen.

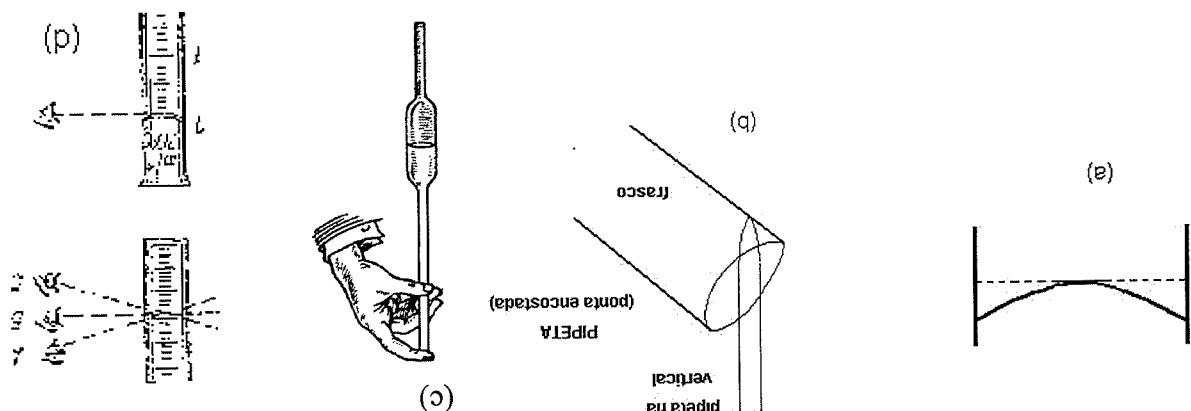
volume, de temperatura e de pressão.

• Determinar e efectuar corretamente a leitura em instrumentos de medida de massa, de

3.2. Objetivos

volume e evitar o erro de paralaxe.

Figura 3.3. (a) Posição do menisco tangenciando a marca de aferrágão; (b) posícão correta do frasco com a ponta da pipeta tocando a parede durante a transferência do líquido; (c) posícão da pipeta (na vertical) para transferir o líquido e (d) posícão dos olhos para fazer a leitura do frasco com a ponta encostada à parede.



3.3 (b). As Figuras 3.3 (c) e (d) demonstram como a pipeta é usada para evitar erro de paralaxe.

Para se fazer a leitura do volume nos instrumentos volumétricos, devemos considerar a posição do menisco, Figura 3.3 (a), e a posição dos olhos para evitar erro de paralaxe, Figura 3.3 (b).

com materiais abrasivos.

O conhecimento de instrumentos de medida de volumes de líquidos é essencial para o químico, bem como o correto uso e finalidade específica de cada um deles. Os materiais considerados volumétricos, pipetas (volumétrica e graduada), buretas, balões volumétricos e provetas, NAO devem ser colocados em estufa, nem usados para aduzer líquidos ou lavados com materiais abrasivos.

Instrumentos volumétricos

Dependendo do teor de oxigênio disponível, a chama pode apresentar vários níveis de carbono que, incandescentes dão luminosidade à chama.

E7

- a- Transferir para um bequero de 50,0 mL cerca de 30 mL de água.
- b- Colocar a ponta da pipeta graduada de 5,00 mL no interior do líquido e fazer sugção com o pipetador. A ponta da pipeta deve ficar abaixo da superfície do líquido.
- c- A succão deve ser feita até o líquido ultrapassar o trago de referência da pipeta e líquido.
- d- Deixar escorrer o líquido lentamente até o trago de referência.
- e- Transferir o volume total da pipeta para um bequero de 50 mL mantendo a mesma posição vertical. A ponta da pipeta deverá estar encostada na parede do bequero.
- f- Repetir os procedimentos b a f por mais uma vez.

Experimento 05. Uso da pipeta

- a- Mlanter a janela de entrada de ar e o regulador de gás fechado e abrir a torneira do gás.
- b- Abrir lentamente o regulador de gás e acender o bico de Bunsen. Observar a combustão incompleta (chama amarela).
- c- Abri a janela de entrada de ar e observar a modificação sofrida pela chama.
- d- Colocar a ponta de um palito de fósforo na zona oxidante e observar sua rápida combustão.
- e- Fechar a torneira de gás e o regulador de gás.

Experimento 04. Manuseio do bico de Bunsen

- a- Adicionar água, com auxílio de um pisseite, em um balão volumétrico de 100,0 mL até a marca de sferigão.
- b- Repetir o procedimento com uma proveta de 100,0 mL.
- c- Acrescentar, com auxílio de um conta-gotas, 3 gotas a mais de água destilada no balão volumétrico e 3 gotas a mais na proveta.
- d- Observar o deslocamento do menisco.

Experimento 03. Comparação da sensibilidade de instrumentos de mesma capacidade

- a- Adicionar água, com um pisseite, cerca de 85 mL de água em uma proveta de 100,00 mL e efetuar a leitura, anotando corretamente o resultado.
- b- Adicionar, com um pisseite, cerca de 50 mL de água em um bequero de 100,0 mL e efetuar a leitura e anotar o resultado.
- c- Adicionar cerca de 50 mL de água em um bequero de 100,0 mL e efetuar a leitura da temperatura e anotar o resultado. O bulbo do termômetro não deve tocar as paredes do bequero.

Ef

Para a calibragão de instrumentos de medida de temperatura, os termômetros, deve-se lembrar que a temperatura é uma grandeza fundamental e sua unidade de medida depende da membra que a propriedade da substância térmica (x) e o seu estado térmico real (t), definem uma função de graus de temperatura, os estados térmicos dos fios e dos

$$T(K) = 273,15 + t(^{\circ}C) \quad (4.1)$$

($^{\circ}\text{C}$). A conversão de escala é feita através da Equação 4.1.

Os químicos utilizam-se bastante de duas escalas de temperatura: a escala absoluta, encontradas na literatura.

Propriedades físicas tais como temperatura de fusão, pressão de vapor, viscosidade, solubilidade etc. são propriedades constantes e inerentes a uma dada substância pura, respeitadas as condições experimentais de execução da medida. Dessa forma para calibrar o de termômetros utilizase desse fato, pois as temperaturas de fusão e ebulição são exatamente conhecidas para números substanciais, em particular para a água. As dependências destas transições com a temperatura e a pressão ambiente são conhecidas e são

Sabé-se que uma substância é identificada por suas propriedades (químicas, físicas, mecânicas etc.) características. Quando essas propriedades assumem um valor constante, para qualquer portador de amostra de um material, diz-se que o material é uma substância pura.

4.1.2. Calibración de instrumentos de medida de temperatura

corregões necessárias.

Na prática pesa-se a água na temperatura e à pressão ambiente e depois se fazem as

Nestas condições a massa é igual ao volume de água.

$$(4.1) \quad A = m \Leftrightarrow \frac{A}{m} = \sigma$$

O fundamento da calibragão de um instrumento está no fato de a água pura a 3,98 °C cilindro indicando o volume correspondente de cada parte do cilindro).

Para fins de calibragão os instrumentos de medida de volume se dividem em dois grupos: instrumentos aférios de transferência total (apresentam apenas uma afetigaõ referente a sua capacidade volumétrica numada temperatura) e instrumentos volumétricos graduados (apresentam formas cilíndricas de diâmetros variáveis com afetigaõ ao longo do

4.1.1. Calibrageão do termômetro

Esta atividade é peculiar de cada tipo de instrumento. Na química os instrumentos mais necessitados de aferição são as balanças, os termômetros e os instrumentos volumétricos, pipetas, buretas, provetas, e balões volumétricos.

Uma das principais fontes de erros sistemáticos é a calibragão de instrumentos. É necessário confeccionar se o instrumento em uso está corretamente calibrado ou afiado.

- Erros de instrumentos
 - Erros de método
 - Erros pessoais

Qualquer medida está sujeita a erros. Os erros sistemáticos podem originar-se de:

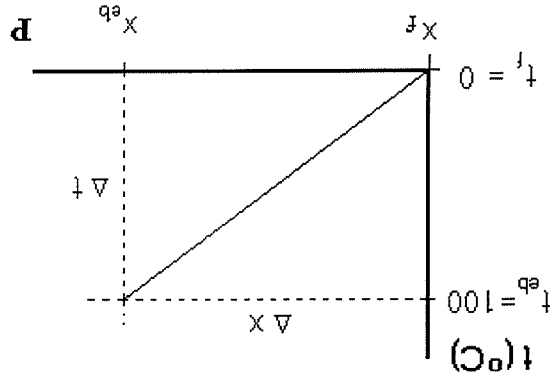
4.1. Introdução à América

Práctica 4: Calibración de instrumentos de medida: pipeta, bureta e termómetro

4.2 Objetivo

- Determinar a aferição correta de instrumentos de medida

Figura 4.1. Curva de calibragão de termômetros, a pressão de 1,00 atm para a água pura.



Assim obtém-se a equação termométrica $t (°C) = ax + b$. Substituindo nessa equação da reta dual que valor de x (medido experimentalmente com o termômetro calibrado) ter-se-á por cálculo, o valor de $t (°C)$, valor real.

$$a = \text{tg} \theta = \frac{\text{cat. adjacente}}{\text{adjacente}} = \frac{\Delta y}{\Delta x} = \frac{y_2 - y_1}{x_2 - x_1} = \frac{\Delta t}{\Delta x} \quad (4.3)$$

Método 2: equação termométrica divide-se a altura (Δt) pelo espaço (Δx), correspondente ao coeiciente angular a , Equação 4.3, é coeiciente linear b pela igualdade com t (ou y) quando o valor real respeitivo (ordenada, y) em $t (°C)$ que corresponde a temperatura real corrigida;

Método 1: gráfico direamente do valor experimental lido (abscissa, x) localiza-se no gráfico experimental com o termômetro aferido, obtém-se o valor de temperatura real.

Tendo a correspondência gráfica, pode-se utilizar 2 métodos para, a partir do valor calibrado), Figura 4.1.

Correspondentes x_f e x_b no eixo das abscissas, x (valores medidos com o termômetro em graus Celsius pode-se estabelecer a lei da correspondência colocando os valores t_f e t_b no eixo variável da propriedade termométrica (P) x_f e x_b . Para o caso do termômetro de mercúrio em graus Celsius pode-se estabelecer a lei da correspondência colocando os valores t_f e t_b associada a ponto de ebulição (t_b) da água ou ponto de fusão (t_f) da água na pressão atmosférica (p_0). Nesta escala de graus Celsius, ao t_f atribui-se $0,00°C$ e ao ponto de ebulição (t_b) da água, $100,00°C$ na pressão atmosférica de $1,00$ atm ($760,0$ mm Hg). Considerando, a dependência da fusão com a pressão atmosférica é quase nula, no entanto a t_b varia bastante com a pressão (devê-se buscar na literatura o valor da temperatura de ebulição da água na pressão atmosférica (t_b), se vai medir. Em geral, esses pontos fixos, reais, são: o ponto de fusão (t_f) do gelo e o ponto de ebulição (t_b) da água. Esta lei de correspondência entre a escala Celsius e a escala Fahrenheit (x) se vai medir. São diferentes e facilmente realizáveis de uma substância, cuja propriedade termométrica temicos diferentes dois pontos fixos de temperatura reais (t) associados a dois estados São definidos dois pontos fixos de temperatura reais (t) associados a dois estados correspondentes (ou inclinadas) e b : coeiciente linear (ou intercepto).

$$t = ax + b \quad (4.2)$$

linear, dada pela Equação 4.2.

que temos. Esta lei de correspondência conduz a uma expressão matemática cuja dependência é

E^P

- d- Adicionar cerca 100 mL de água em um erlenmeyer de 250,0 mL.
- c- Registrar a temperatura após a estabilização da mesma.
- b- Introduzir um termômetro a ser calibrado, de modo que o bulbo do termômetro esteja completamente imerso na mistura e sem tocar nas paredes do bêquer.
- a- Adicionar cerca de 50mL de uma mistura de gelo picado e água em um bêquer de 100,0 mL e agitar bem;

Experimento 03. Calibragão do termômetro

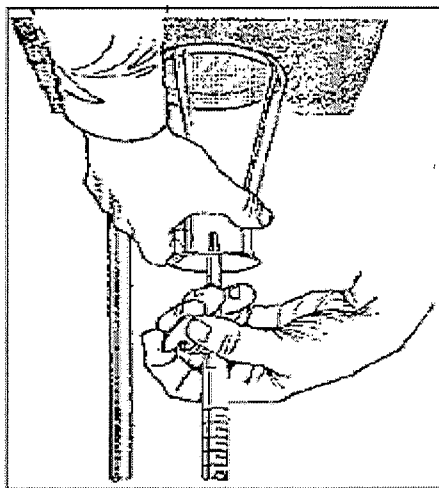
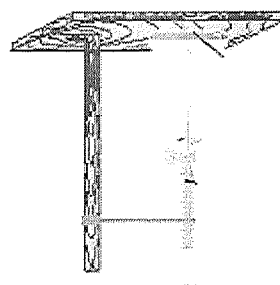


Figura 4.2. (a) Montagem do sistema para uso da bureta
(b) Posição das mãos durante calibragão da bureta



- i- Repetir o procedimento até transferir toda a água da bureta.
- transfereido e pesar. Anotar a massa.
- h- Sem eliminar a água do bêquer transferir mais 5,00 mL. Anotar o volume transferido com a água. Anotar a massa.
- g- Pesar o bêquer com a água. Anotar a massa.

- f- Abrir a toméria com a mão esquerda e transferir 5,00 mL da água para o bêquer, observar a Figura 4.2 (b). Anotar o volume corretamente (2 casas depois da vírgula).
- e- Completar o volume até que o menisco tangencie a marca.

Figura 4.2 (a).

- d- Fixar a bureta em um suporte universal com a graduação voltada para o operador,
- c- Verificar se não há vazamentos e presenga de bolhas. Eliminar as bolhas.
- parte abajado da mesma.

- b- Encher uma bureta com água destilada. Abrir a toméria da bureta para encher a
- a- Determinar a massa de um bêquer de 50,0 mL limpo e seco.

Experimento 02. Calibragão de buretas

- f- Determinar o volume real escocido da pipeta ou bureta com auxílio da tabela de densidade da água (Tabela 4.1).
- e- Determinar a temperatura da água usada na experiência. O bulbo do termômetro deve estar imerso na água. O termômetro não deve tocar as paredes do bêquer.
- d- Determinar a temperatura da água para a experiência. O bulbo do termômetro determinar a massa do bêquer com a água.
- c- Transferir esta água para o bêquer previamente pesado.
- b- Encher a pipeta com água destilada até a marca da graduação e limpar a parede exterior com papel absorvente.
- a- Determinar a massa de um bêquer de 50,0 mL limpo e seco.

EP

Experimento 01. Calibragão de pipetas

4.3. Procedimento

- e- Adaptar um termômetro com o bulbo proximo à superfície do líquido, porém sem toca-la.
- f- Aquecer a água ate a ebulição.
- g- Registrar a temperatura observada.
- h- Efetuar a leitura da pressão atmosférica.
- i- Usar a Tabela 4.2 para determinar o ponto de ebulição real da água em função da pressão atmosférica.
- j- Adicionar em um bequero de 50,0 mL approximadamente 40 mL de água e determinar a temperatura da mesma com o mesmo termômetro usado na calibragão.
- k- Construir um gráfico, lângando na abscissa os valores observados dos pontos de fusão e ebulição da água e, na ordenada os valores reais.
- l- Utilizar o gráfico e a equação terométrica para calcular a temperatura real da água medida no item j.

E7

P(mmHg)	0.0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5	0.6	0.7	0.8	0.9
700	97,714	718	722	725	729	733	737	741	745	749
701	753	761	765	769	773	777	781	785	789	793
702	792	796	800	804	808	812	816	820	824	828
703	832	836	840	844	847	851	855	859	863	867
704	871	875	879	883	887	891	895	899	902	906
705	97,910	914	918	922	926	930	934	938	942	946
706	949	953	957	961	965	969	973	977	981	985
707	989	993	996	000	004	008	012	016	020	024
708	98,082	032	036	040	043	047	051	055	059	063
709	067	071	075	079	082	086	090	094	098	102
710	98,106	110	114	118	121	125	129	133	137	141
711	145	149	153	157	160	164	168	172	176	180
712	184	188	192	195	199	203	207	211	215	219
713	223	227	230	234	238	242	246	250	254	258
714	261	265	269	273	277	281	285	289	292	296
715	98,300	304	308	312	316	320	323	327	331	335
716	339	343	347	351	355	358	362	366	370	374
717	378	382	385	389	393	397	401	405	409	412
718	416	420	424	428	432	436	440	443	447	451
719	455	459	463	467	470	474	478	482	486	490
720	497	501	505	509	513	517	520	524	528	532
721	532	536	540	544	547	551	555	559	563	567
722	570	574	578	852	856	590	593	597	601	605
723	609	613	617	620	624	628	632	636	640	643
724	647	651	655	659	662	666	670	674	678	682
725	689	693	697	701	705	709	712	716	720	724
726	728	732	735	739	743	747	751	755	758	762
727	762	766	770	774	777	781	785	789	793	797
728	800	804	808	812	816	819	823	827	831	835
729	838	842	846	850	854	858	861	865	869	873
730	88,877	880	884	888	892	896	899	903	907	911
731	915	918	922	926	930	934	937	941	945	949
732	953	956	960	964	968	972	975	979	983	987
733	991	994	998	002	006	010	012	017	021	025
734	99,029	032	036	040	044	048	051	055	059	063

Tabela 4.2 - Ponto de ebulição da água em função da pressão

°C	0.0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5	0.6	0.7	0.8	0.9
10	0,999700	691	682	673	664	654	645	635	624	615
11	605	595	585	574	564	553	542	531	520	509
12	498	486	475	463	451	439	427	415	402	390
13	377	352	339	326	312	299	285	272	258	258
14	244	230	216	202	188	173	159	144	120	114
15	099	084	069	054	038	023	007	991	975	959
16	0,998943	926	910	877	893	860	843	826	809	792
17	774	757	739	722	704	686	668	650	632	613
18	595	576	558	538	519	499	482	463	444	424
19	405	385	365	345	325	301	285	265	244	224
20	203	183	162	141	120	99	078	056	035	013
21	0,997992	970	948	926	904	882	860	837	815	792
22	770	747	724	701	678	655	632	608	585	561
23	538	514	490	466	442	418	394	369	345	320
24	296	271	246	221	196	171	146	120	95	69
25	044	018	490	466	442	418	394	369	345	320
26	0,996793	756	729	703	676	641	888	862	836	809
27	512	485	457	429	401	373	345	311	289	261
28	232	204	175	147	118	089	060	031	002	973
29	0,995944	914	855	826	796	766	736	706	676	676
30	646	616	586	555	525	494	464	433	402	371

Tabela 4.1 - Densidade Absoluta da água em função da temperatura.

C

um material, diz-se que o material é uma substância pura.
Quando essas propriedades assumem um valor constante, para qualquer porção de amostra de Saber-se que uma substância é identificada por suas propriedades características.

estar acima do nível do líquido usado como banho.
A amostra deve estar próxima ao bloco de termômetro e o anel de borracha deve ser analisada em um tubo capilar preso ao termômetro por meio de um anel de em um tubo capilar, utilizando-se um tubo Thiele como banho de aquecimento. A amostra a A determinação do ponto de fusão de uma substância pode ser efetuada no laboratório,

até 1°C, a substância é considerada pura.
baixar a temperatura de fusão. Se durante a fusão da amostra, a variação de temperatura for de impurezas presentes, na maior parte dos casos, um sinalamente na faixa de fusão, além de esta propriedade é bastante utilizada como critério de pureza de uma substância. A presença Uma substância cristalina possui, geralmente, um ponto de fusão definido e, por isso, sendo a temperatura na qual o sólido e o líquido coexistem.

(característica de cada substância). Podemos definir o ponto de fusão de uma substância como denominada fusão. A temperatura na qual o sólido se funde é a temperatura de fusão A mudança do estado sólido para o estado líquido, através de calor, é o processo

temperatura permanece constante.
jórgas de ligação. Com isso, não há aumento na energia cinética se sim da energia potencial e a funde, pois, a vibração das partículas é tão intensa que o calor é utilizado para romper as arranjos do cristal. A essa temperatura, então, esse arranjo ordenado é rompido e o sólido se forças (covaleentes, iônicas, van der Waals ou metálicas) que mantêm unidas as partículas no certo ponto, a energia cinética se torna bastante grande para superar a energia potencial das a energia vibracional e rotacional das moléculas, átomos ou íons que compõe o sólido. A um Quando formecemos calor a um sólido a sua temperatura aumenta, e portanto aumenta

Ponto de fusão

entre massa e volume) e concentração (razão entre quantidade de matéria e volume).
razão entre duas propriedades extensivas é uma intensiva, por exemplo, densidade (razão matéria. A densidade, a temperatura são propriedades intensivas. É interessante ressaltar que a Pelo contrário, o valor de uma propriedade intensiva é independente da quantidade de aditivo.

O valor de uma propriedade extensiva depende da quantidade de matéria em questão. A massa, o comprimento e o volume são propriedades extensivas. Este tipo de propriedade é Todas as propriedades da matéria podem ser classificadas em extensivas e intensivas.

para dar lugar a uma outra, no exemplo, água. Pode-se observar que a massa é uma propriedade intensiva, já que a massa é a mesma antes e depois da combustão. Em consequência da transformação química, a substância original desapareceu, produzida do hidrogênio temos de levar a cabo uma transformação química, neste caso a "água" descreve uma propriedade química do hidrogênio, pois para observarmos esta Por outro lado, a afirmagão "o hidrogênio gásoso arde em atmosfera de oxigênio para que a composição ou integridade da substância respeitava seja afetada.

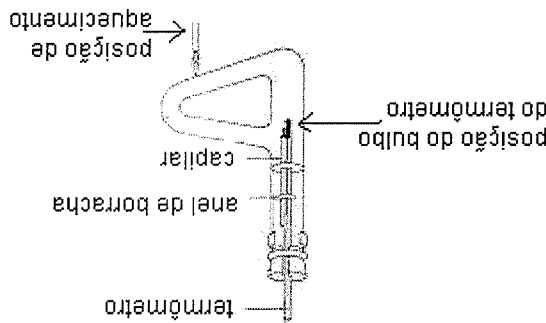
A cor, o ponto de fusão, o ponto de equilíbrio e densidade são exemplos de propriedades físicas. Uma propriedade física tem a característica de poder ser medida ou observada sem que a composição ou integridade da substância respeitava seja afetada.

5.1. Fundamentação teórica

E

Prática 5: Propriedades físicas da matéria: ponto de fusão

Figura 5.1. Demonstração da posição do termômetro e local de aquecimento no tubo de Thiele.



- 5.3. Procedimento**
- a- Introduzir a substância seca e pulverizada, em pedunhas porões no tubo capilar fechado em uma das extremidades. Depois de colocar cada porão, deixar cair o capilar com a ponta fechada para baixo, em um tubo de vidro de 50 cm, aberto nas duas extremidades.
 - b- Repetir a operação acima várias vezes até se obter, na parte inferior do capilar, uma coluna compactada de cerca de 3 mm.
 - c- Fixar o tubo de Thiele com uma garra metálica ao suporte universal.
 - d- Adicionar água ao tubo, que sera usada como banho, ate cerca de três centímetros acima da saída lateral.
 - e- Fixar o capilar ao termômetro com auxílio de um anel de boreacha de modo que a parte inferior do tubo contendo a amostra fique o mais proximo possível do bulbo do termômetro.
 - f- Introduzir o sistema (tubo capilar e termômetro) do tubo de Thiele contendo água. O bulbo do termômetro deve ficar na saída da saída do brago lateral do tubo de Thiele, introduzindo o sistema (tubo capilar e termômetro) do tubo de Thiele contendo água. O tubo do termômetro deve ficar na saída da saída do brago lateral do tubo de Thiele.
 - g- Aquecer vagarosamente o brago lateral tubo de Thiele (cerca de 2°C por minuto), observando o aspecto da amostra no capilar.
 - h- Considerar como fixa de fusão a temperatura observada quando a amostra começa a se fundir até a mesma temperatura completa mente líquida.
 - i- Trocar a água do tubo de Thiele e repetir o procedimento mais duas vezes utilizando duas novas amostras e novos tubos capilares.
 - j- Anotar a temperatura inicial e final de fusão para cada amostra.
 - k- Calcular a temperatura de fusão média para a amostra.

- 5.2. Objetivo**
- Determinar o ponto de fusão do m-nitro benzaldeído e verificar se esta puro.

- b- Determinar a massa de uma amostra de sólido em uma balança semi-analítica.
- a- Colocar cerca de 7 mL de água em uma proveta de 10,00 mL. Ler corretamente o volume de água contido na proveta.

6.3. Procedimento

- Determinar a densidade de um sólido irregular

6.2. Objetivo

A densidade é uma propriedade física de extrema importância na caracterização, identificando e utilizando de substâncias e materiais

$$\rho = \frac{m}{V} \quad \therefore \quad m = \rho \times V \quad (6.2)$$

A constante de proporcionalidade entre as duas grandezas, massa e volume, por convenção é denominada densidade e tem como símbolo a letra grega ρ (lé-se ρ). Densidade, volume de uma dada porção de matéria. Portanto:

portanto, nada mais é que uma grandeza que expressa quanto há de massa por unidade de volume de uma dada porção de matéria. Logo, quanto maior o volume de uma dada porção de matéria, maior será sua massa (m), pois são grandes massas que necessitam de maior espaço para ocupá-lo. Vice-versa, mesmo tipo tem volumes diferentes, necessariamente elas têm massas diferentes. Além disso, ao mesmo tempo, isto significa que, numa dada condição, se portões de matéria de um mesmo tipo tiverem mesma massa, ocupam mesmo espaço, ou seja, têm mesma densidade, independentemente da forma que tem. Mas o que é densidade? Para entender o que é densidade de matéria que tem a mesma massa, ou seja, seu valor independe da

$$\rho \propto V$$

diretamente proporcionais, ou seja,

volume (V) de uma dada porção de matéria, maior será sua massa (m), pois são grandes massas que necessitam de maior espaço para ocupá-lo. Vice-versa, mesmo tipo tem volumes diferentes, necessariamente elas têm massas diferentes. Além disso, ao mesmo tempo, isto significa que, numa dada condição, se portões de matéria de um mesmo tipo tiverem mesma massa, ocupam mesmo espaço, ou seja, têm mesma densidade, independentemente da forma que tem. Mas o que é densidade? Para entender o que é densidade de matéria que tem a mesma massa, ou seja, seu valor independe da

Densidade

$$V = l \times l \times l \quad (6.1)$$

O volume de uma amostra de matéria é o seu tamanho ou extensão tridimensional. Isto pode ser obtido determinando-se o comprimento l de um de seus lados, pois o volume é igual para o cálculo de volume; por exemplo, no caso de uma amostra cubica o valor do seu volume for sólida e possuir uma geometria bem definida, basta conhecer os parâmetros necessários para determinar o volume de uma amostra de matéria nem sempre é simples. Se a amostra é, o volume de uma amostra de matéria não mais é do que quanto de espaço a amostra ocupa.

Volume

A massa é uma propriedade fundamental e intrínseca de qualquer amostra de matéria. Ela é uma medida direta de quanta matéria há na amostra. Valores de massas são, geralmente, determinados utilizando-se balanças, as quais permitem que massas de valor desconhecido sejam comparadas com massas padrões de corpos denominadas pesos.

Massa

6.1. Introdução

Prática 6: Propriedades físicas da matéria: densidade de um sólido

Amostra	nº	Massa do sólido (g)	Volume de água + sólido (mL)	Volume de água de sólido (mL)	ΔV (cm³)	$\rho = m/V$ (g/cm³)	s
	1						
	2						
	3						
	4						
	5						

Tabela 6.2. Resultados do experimento para as amostras de cobre.

Tabela 6.1. Resultados do experimento para as amostras de ferro.

6.4. Resultados

- d- Imerso na água.

e- Observar a variação do volume de água e anotar.

f- Repetir com as demais amostras, os procedimentos a, b, c, d.

g- Medir os dados obtidos nas Tabelas 6.1 e 6.2, conforme amostra analisada.

h- Determinar a densidade das amostras dos sólidos.

i- Calcular a densidade média do sólido e comparar o valor dado na literatura. Calcule o erro percentual.

j- Construir um gráfico, massa versus volume com os dados obtidos.

k- Comparar os valores de densidade obtidos pela média pelo gráfico.

- da lei) A gasolina analisada no laboratório estava dentro das especificações?
- 2- **Verifique:** qual a percentagem de álcool na gasolina permitida por Lei? (Anote o número específico estabelecidas por lei.)
- abastecimento para verificar se a gasolina que chega nos caminhões tem que estar dentro das especificações que você realizou são os mesmos métodos nos postos de
- 1- Os procedimentos que você realizou são os mesmos métodos nos postos de

Observações:

- aquosa.
- e- Calcular a percentagem de álcool na gasolina tomada como referência a fase
- d- Observar as duas fases formadas, a orgânica e a aquosa e medir seus volumes.
- reponso por alguns instantes.
- c- Fazer a proveta com filme PVC e agita-la vigorosamente. Após, deixá-la em mL.
- b- Adicionar na mesma proveta 25 mL de água perfazendo um volume total de 50,0 mL.
- corretamente o volume.
- a- Adicionar em uma proveta de 100,0 mL, 25,0 mL de gasolina. Anotar

Experimento 02. Determinação do álcool na gasolina

- Observar.
- d- Agitar vigorosamente os tubos e deixá-los em repouso por alguns minutos.
- ensaio com filme PVC.
- c- Adicionar em cada tubo de ensaio a mesma quantidade de água. Fazer os tubos de
- b- Repetir o procedimento acima utilizando uma amostra de álcool.
- diretamente no tubo).
- a- Adicionar em um tubo de ensaio limpo e seco uma amostra de gasolina com aproximadamente 2 cm de altura (não é necessário usar pipeta, coloque o líquido

Experimento 01. Teste de solubilidade.

7.2 Procedimentos

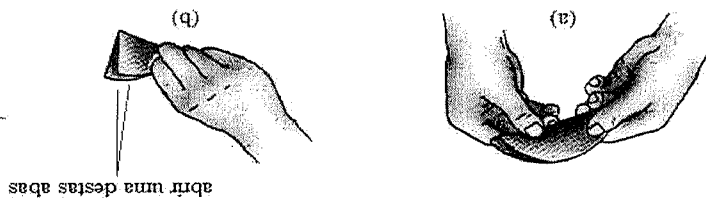
- abastecimento e verificar se ela está dentro dos padrões estabelecidos por lei.
- Determinar a quantidade de álcool presente na gasolina comercializada nos postos de
 - Testar a solubilidade do álcool e da gasolina em água.

7.1. Objetivos

Prática 7: Propriedades físicas e químicas da matéria: solubilidade. Determinação do teor de álcool na gasolina

CF

Figura 8.3. Dobrando o papel filtro na forma de um cone simples.

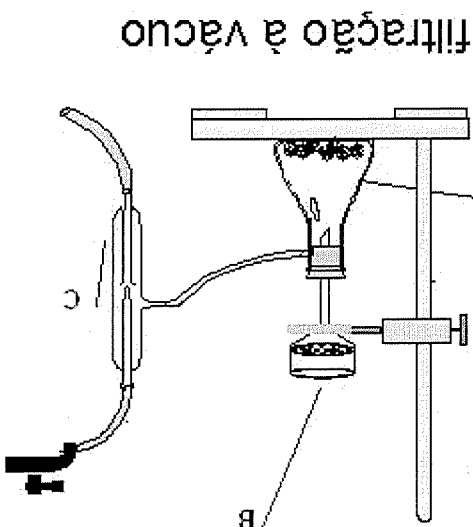
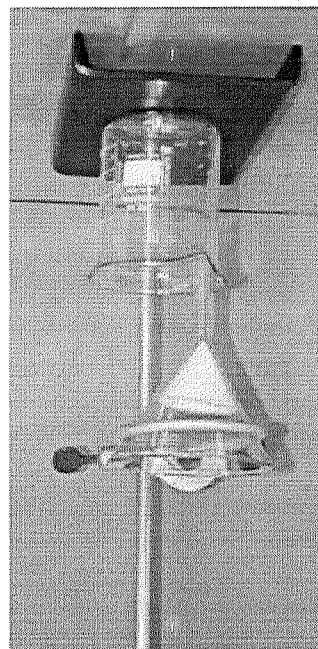


Dobrar o papel filtro em duas partes e depois novamente em duas, conforme representado na Figura 8.3.
Dobra simples ate $\frac{1}{4}$ de circulo.

O papel filtro utilizado no processo de filtragão pode ser preparado de duas maneiras:

Figura 8.1. Representação do processo de filtragão simples.

Figura 8.2. Montagem de um sistema para filtragão a vácuo:
(a) kitassato; (b) funil de bicímer; (c) troumpa d'água.



A filtragão consiste em separar líquidos de sólidos passando a mistura através de um material poroso que retém as partículas do sólido, Figura 8.1 (filtragão simples) e Figura 8.2. O líquido não reaja com o material utilizado, nem o dissolva mesmo que parcialmente. O corpo sólido não deve passar através do filtro ou penetrar em seus poros obstruídos e porcelana porosa, fibras de vidro ou armazeto. Tal variedade deve-se ao fato de que na filtragão, o material mais utilizado é o papel filtro, algodão, funil vidro sintetizado, (filtragão a vácuo). Nas atividades desta unidade serão realizadas operações muito comuns nos laboratórios (filtragão a vácuo).

Nas atividades desta unidade serão realizadas operações muito comuns nos laboratórios de química, para proceder à separação de substâncias de suas eventuals misturas ou impurezas, com o objetivo de purificá-las ou mesmas caracterizá-las.

8.1. Introdução

Prática 08: Técnicas de separação e purificação de substâncias: dissolução e fraçãoada;

E+

2º BIMESTRE

filtragão e evaporação

Experiemento 01. Separação de uma mistura heterogênea

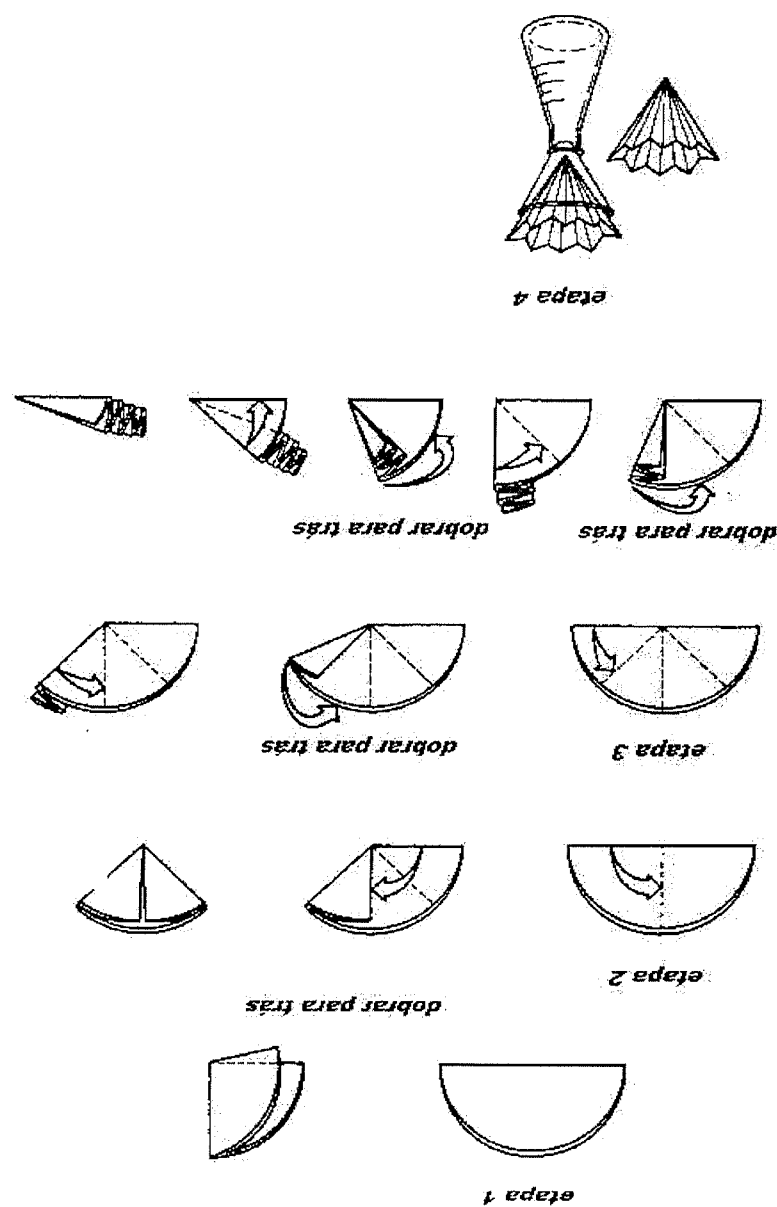
a- Determinar a massa de um papel filtro pregeuado + vidro de relojio previamente etiquetado com o nome da equipe e data.

8.3. Procedimento

- Determinar a composição percentual de uma mistura de sal e areia.
- Separar os componentes de uma mistura homogênea.
- Separar os componentes de uma mistura heterogênea.

8.2. Objetivos

Figura 8.4. Dobrando papel filtro na forma de um cone pregeuado.



Dobrar o papel em duas partes, depois novamente em quatro partes e redobrá-las até obter um total de dezessete ou mais dobrões, conforme demonstrado na Figura 8.4.

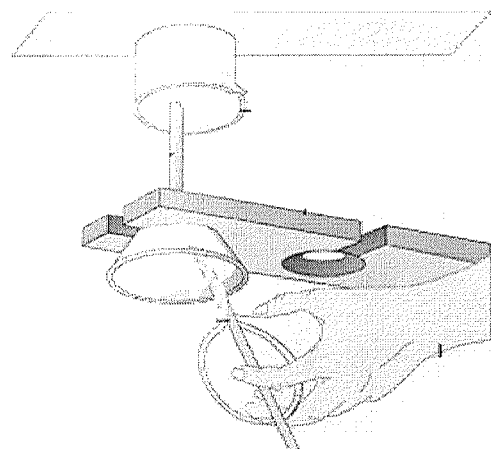
Dobra múltipla para papel pregeuado.

E P

- E**- Adicionar ao bêquer que contenham a mistura ($\text{sal} + \text{área}$), cerca de 50 mL de água destilada e agitar a solução resultante com auxílio de um bastão de vidro.
- C**- Fixar um arro metallico no suporte universal e adaptar o funil com o papel filtro preguulado.
- D**- Transferir aos poucos e cuidadosamente a amostra ($\text{sal} + \text{área} + \text{água}$) do bêquer para o funil recolhendo o filtrado em uma proveta de 100,0 mL. Observar a técnica de filtração.
- E**- Lavar o bêquer e o funil com água destilada. Repetir esta operação tantas vezes quantas forem necessárias até que toda amostra seja transferida para o funil. **Cuidado**, o volume de filtrado não deve ultrapassar a marca de aterragem da proveta.
- F**- Anotar o volume de filtrado obtido na proveta.
- G**- Retirar o papel filtro contendo a área e coloca-lo sobre o vidro de relogio. Deixar a amostra secar totalmente na capela.
- H**- Determinar a massa do papel + área + vidro de relogio.
- I**- Secar uma capsula de porcelana por 5 minutos. Transferir a capsula com auxílio de uma pinça metálica para uma tela de amianto em cima da bancada. Deixar esfriar.
- J- Montar um sistema de aquecimento com um tipo e uma tela de amianto.**
- K- Secar uma capsula de porcelana por 5 minutos. Transferir a capsula com auxílio de uma pinça metálica para uma tela de amianto em cima da bancada. Deixar esfriar.**
- L- Com um bastão de vidro homogeneizar o filtrado obtido no item F do Experimento 01.**
- M**- Transferir, com auxílio de uma pipeta volumétrica, 10,0 mL do filtrado para a capsula de porcelana previamente seca.
- N**- Colocar a capsula de porcelana sobre a tela de amianto apoiada em um tripé.
- O**- Cobrir a capsula de porcelana com o vidro de relogio e com auxílio de um bico de Bunsen, aquecer a solução ate a evaporação total a águia, procurando evitar perdas.
- P**- Deixar esfriar e determinar a massa da capsula de porcelana + vidro de relogio + resíduo.
- Q**- Calcular a massa de sal e área na mistura e o erro percentual utilizando os valores teóricos.

Experimento 02. Separação de uma mistura homogênea

Figura 8.5. Técnica de filtração e lavagem de precipitado ou partículas solidas em uma mistura.



- F**igura 8.5.
- A**- Adicionar ao bêquer que contenham a mistura ($\text{sal} + \text{área}$), cerca de 50 mL de água destilada e agitar a solução resultante com auxílio de um bastão de vidro.
- B**- Adicionar ao bêquer que contenham a mistura ($\text{sal} + \text{área}$), cerca de 50 mL de água destilada e agitar a solução resultante com auxílio de um bastão de vidro.
- C**- Fixar um arro metallico no suporte universal e adaptar o funil com o papel filtro preguulado.
- D**- Transferir aos poucos e cuidadosamente a amostra ($\text{sal} + \text{área} + \text{água}$) do bêquer para o funil recolhendo o filtrado em uma proveta de 100,0 mL. Observar a técnica de filtração.
- E**- Lavar o bêquer e o funil com água destilada. Repetir esta operação tantas vezes quantas forem necessárias até que toda amostra seja transferida para o funil. **Cuidado**, o volume de filtrado não deve ultrapassar a marca de aterragem da proveta.
- F**- Anotar o volume de filtrado obtido na proveta.
- G**- Retirar o papel filtro contendo a área e coloca-lo sobre o vidro de relogio. Deixar a amostra secar totalmente na capela.
- H**- Determinar a massa do papel + área + vidro de relogio.

E

Destilação fracionada: é utilizada para separação de dois ou mais componentes sendo que as suas diferenças de pontos de ebulição são relativamente pequenas. Necesita de uma coluna de fracionamento adequada (zona de refluxo), Figura 9.2. Ex.: separação de solventes orgânicos.

Figura 9.2. Equipamentos básicos para a destilação fracionada.

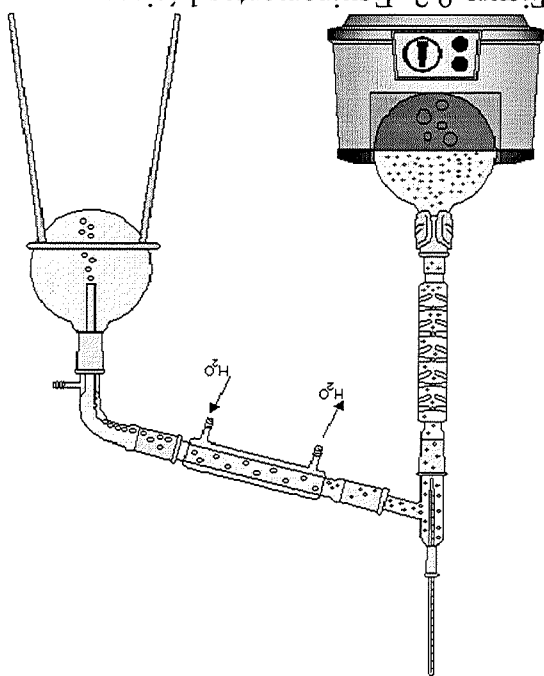
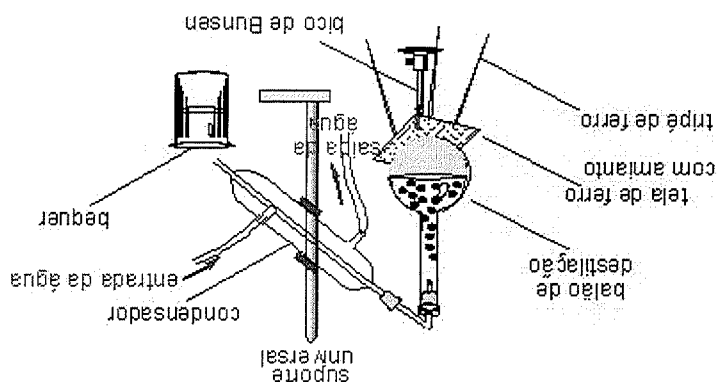


Figura 9.1. Equipamentos básicos para efectuar a destilação simples.

destilação simples



Destilação simples: é usado para separação de dois componentes de ponto de ebulição bem distintos. Trabalha-se em sistema aberto, pressão ambiente, Figura 9.1. Ex.: água destilada.

A técnica de destilação baseia-se nos diferentes pontos de ebulição (e pressão de vapor) de componentes de uma mistura, principalmemente as misturas homogêneas envolvendo líquidos miscíveis. Ao aquecer-se a mistura, o componente de menor ponto de ebulição volta a ser destilado. Ponto de ebulição maior que o primeiro, permanece onde é recolhido. A seguir, o segundo componente, condensado lateralmente e recolhido. Assim, o processo continua, de posse de ebulição a sua menor densidade (do vapor), sobe através da coluna de destilação sendo, primeiro e devindo a sua menor densidade (do vapor), sobe através da coluna de destilação e devolve a mistura, o componente de menor ponto de ebulição volta a ser destilado.

09.A.1. Introdução

09.A. Destilação simples, fracionada, por arraste a vapor e sob pressão reduzida

CF

Aula 09. Técnicas de separação de misturas

- Destilação a pressão reduzida** (eventualmente chamada de destilação a vácuo): o ponto de equilíbrio é dependente da pressão ambiental aplicada sobre a substância, sendo que quanto menor a pressão, maior facilmente atinge-se a equilíbrio, ou seja, menor é o ponto de equilíbrio de destilação, mas facilmente atinge-se a equilíbrio, ou seja, menor é o ponto de destilação a pressão reduzida.
- Separar componentes de uma mistura através de destilação: (i) destilação simples; (ii) destilação fracionada; (iii) destilação por arraste de vapor e (iv) destilação sob pressão reduzida.

9.A.2. Objetivos:

Obs.: nessa prática serão manipulados solvientes orgânicos inflamáveis, circuitos elétricos, etc. aparelhos; efetuar controle de pressão; etc.

chamas nas proximidades; preferência pela capela; verificar sempre a voltagem da rede e do deve estar em sentido contrário ao fluxo de vapor; controlar o fluxo de destilação; evitar o uso de porcelana - material poroso, para facilitar a formação de bolhas de vapor; a água do destilador equilíbrio tumultuado que pode ser resultada com a adição de pedaços/pelotas de vidro ou vidros especiais, citando-se alginus: nuna aduecer o balão com amosta ate a secura; evitar quebras especiais, citando-se alginus: nuna aduecer o balão com amosta ate a secura; evitar

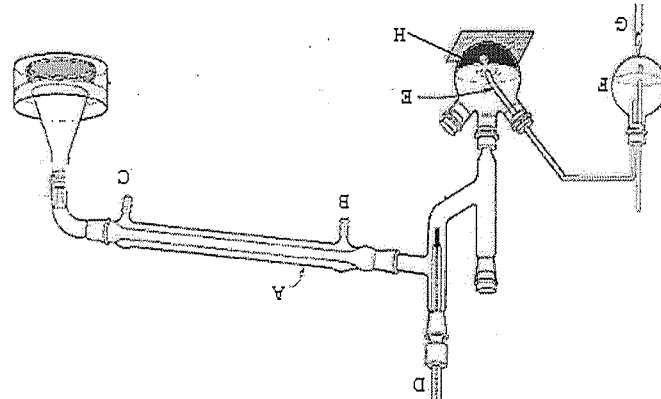


Figura 9.3. Equipamentos básicos para a destilação por arraste a vapor: (a) condensador; (b) saída da água de refrigeração; (c) entada da água de refrigeração; (d) terômetro; (e) tubo refrigerador; (f) sifão de vapor; (g) balão de vapor e (h) balão de fundo de Bunsen.

Destilação por arraste a vapor: é utilizada na extração de substâncias de muito baixa pressão de vapor (latas temperaturas de equilíbrio) e de baixas solubilidades no solvente empregado. No caso da água, utiliza-se de seu vapor (temperatura próximas a 100 °C) que arrasta a substância a ser extraída de uma amostra de qualidade. Após extração e condensação do vapor, a substância é decomposta (Figura 9.3. Ex.: extracção de essências).

Destilação a pressão reduzida (eventualmente chamada de destilação a vácuo): o ponto de equilíbrio é dependente da pressão ambiente aplicada sobre a substância, sendo que quanto menor a pressão, maior facilmente atinge-se a equilíbrio, ou seja, menor é o ponto de destilação a pressão reduzida.

E

- Experiemento 01. Destilágão simples**
- a- Montar a apparelhagem para destilágão simples: balão de destilágão, condensador e frasco para colher o destilado, Figura 9.1.
- b- Adicionar ao balão de destilágão perolas de vidro ou cacos de porcelana e cerca de 100 mL da amosta a ser destilada.
- c- Ligar corretamente a água no sistema refrigerador (condensador).
- d- Imiciar o aquecimento. Observar.
- e- Montar a temperatura no momento em que, as primeiras gotas do destilado alcangarem ao condensador e frasco para a coleta de destilado, Figura 9.3.
- f- Servir de gerador de vapor; balão de destilágão com a amosta para a extração.
- g- Montar a apparelhagem para destilágão por arraste de vapor: balão que contém água e servir de gerador de vapor; um volume de água correspondente a mais ou menos 60% da capacidade total com pedaços de vidro/porcelana e observando o tubo condensador e frasco para a coleta de destilado, Figura 9.3.
- h- Colocar no balão gerador de vapor, um volume de água correspondente a mais ou menos 60% da capacidade total com pedaços de vidro/porcelana e observando o tubo condensador com a água (controle de excesso de processo).
- i- Transférir certa quantidade de amosta, a ser trabalhada, para o balão de destilágão e a seguir adicionar pedaços de vidro/porcelana para evitar uma condensação excessiva do vapor ao entrar ao destilado para a quantidade de água nessa.
- j- Adicionar por alguns minutos o balão de destilágão para controlando o aquecimento de modo que a taxa de evaporação seja de aproximadamente 1 a 2 gotas por segundo.
- k- Recolher o destilado em uma proveta de 100 mL.
- l- Separar por alguns minutos para as duas fases se separarem. Observar que a fase inferior (mais densa) pode ser facilmente separar por algarismos finos de separação.
- m- Separar por alguns minutos para a separação da fase superior (mais densa) através da abertura da torneira do fundo de separação, Figura 9.4.
- n- Recolher o destilado em uma proveta de 100 mL.
- Experiemento 02. Destilágão por arraste a vapor**

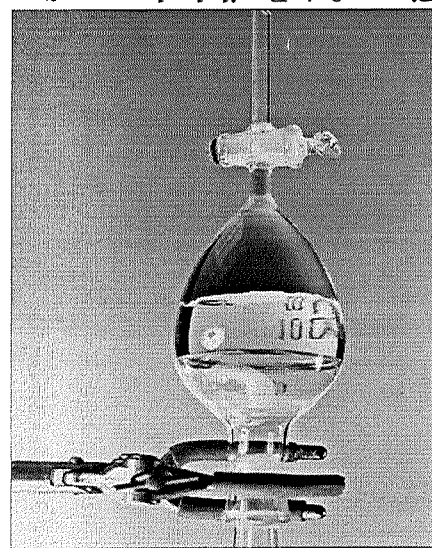


Figura 9.4. Fundil de decantação ou de separação.

- Experiemento 03. Procedimentos**
- a- Montar a apparelhagem para destilágão simples: balão de destilágão, condensador e frasco para colher o destilado, Figura 9.1.
- b- Adicionar ao balão de destilágão perolas de vidro ou cacos de porcelana e cerca de 100 mL da amosta a ser destilada.
- c- Ligar corretamente a água no sistema refrigerador (condensador).
- d- Imiciar o aquecimento. Observar.
- e- Montar a temperatura no momento em que, as primeiras gotas do destilado alcangarem ao condensador.
- f- Servir de gerador de vapor; balão de destilágão com a amosta para a extração.
- g- Montar a apparelhagem para destilágão por arraste de vapor: balão que contém água e servir de gerador de vapor; um volume de água correspondente a mais ou menos 60% da capacidade total com pedaços de vidro/porcelana e observando o tubo condensador com a água (controle de excesso de processo).
- h- Colocar no balão gerador de vapor, um volume de água correspondente a mais ou menos 60% da capacidade total com pedaços de vidro/porcelana e observando o tubo condensador com a água (controle de excesso de processo).
- i- Transférir certa quantidade de amosta, a ser trabalhada, para o balão de destilágão e a seguir adicionar pedaços de vidro/porcelana para evitar uma condensação excessiva do vapor ao entrar ao destilado para a quantidade de água nessa.
- j- Adicionar por alguns minutos o balão de destilágão para controlando o aquecimento de modo que a taxa de evaporação seja de aproximadamente 1 a 2 gotas por segundo.
- k- Recolher o destilado em uma proveta de 100 mL.
- l- Separar por alguns minutos para as duas fases se separarem. Observar que a fase inferior (mais densa) pode ser facilmente separar por algarismos finos de separação.
- m- Separar por alguns minutos para a separação da fase superior (mais densa) através da abertura da torneira do fundo de separação, Figura 9.4.
- n- Recolher o destilado em uma proveta de 100 mL.
- o- Separar por alguns minutos para a separação da fase superior (mais densa) através da abertura da torneira do fundo de separação, Figura 9.4.

CF

9.B.2. Objectivos

Os valores de R_f serão iguais para a mesma amostra se, o solvente e detmido, a temperatura é fixa e a natureza do papel a mesma. Desta forma se reconhece os componentes particulares simplamente pelo valor de seu R_f .

$$R_f = \frac{\text{distância percorrida pela amostra desse a origem}}{\text{distância percorrida pela frente do solvente}} \quad (9.1)$$

A distânciça da origem percorrida pela substância é a resultante destas forças. Na cromatografia, os componentes de uma mistura são identificados pela cor (às vezes há a necessidade do uso de reveladores). Colocando uma tira de papel pintada num frasco contendo álcool, é possível identificar os componentes da mistura. O álcool é absorvido gradualmente pela tira e, devido às diferenças solubilidade e tamanhos das moléculas, seus componentes "sobem", com diferentes velocidades, permitindo a identificação das substâncias.

Na cromatografia sobre papel utilizada para a marcação da origem do chromatograma. Esta linha, onde a amostra é aplicada deve ser um pouco acima da superfície do solvente. Mede-se o valor da relação abaixo, R_f (constante física) de cada composto, onde:

partígio: considera-se a existência de duas fases líquidas miscíveis ou uma só fase (se não forem imiscíveis), uma o solvente, movendo em fluxo sobre o H₂O ligado a celulose). A quantidade de soluto presente em cada solvente vai depender da solubilidade relativa do soluto em cada solvente. No equilíbrio o grau de partígio é chamado de coeficiente de partígio ou razão de distribuição.

adsorção: propriedade reversível e o adsorvente, (certo) libera, gradativamente parte da substância ao solvete; é uma força diferencial, algumas substâncias são mais adsorvidas que outras.

(forga adesiva) e depende da adsorção e partição:

- Força de retardamento: impede o movimento da substância pelo fluxo do solvente.
- e da solubilidade da substância no solvente.

deslocando-o do sentido do fluxo do solvente

► **Força de propulsão:** age no sentido de desviar as substâncias do seu ponto de origem.

Duas forças antagônicas agem assim que o solvente iniciar o fluxo sobre o papel: força de propulsão e força de retardamento.

Forjas que atuam na cromatografia sobre papel

the *Geotria* (exhibiting a complete absence of scales) and conodonts (which seemed suspended in a creamy, viscous mass).

hidrofilicas (aminoácidos, fenóis, aminas, carboidratos, ácidos carboxílicos) e iões inorgânicos em geral (exceto terrosas raras e aléguas doçuras iões) podem ser separados por cromatografia sobre

major. No método descendente, o solvente desce através da capilaridade e no método ascendente o solvente move para cima por capilaridade. Substâncias orgânicas

em contraste com os métodos clássicos de análise, que requerem uma quantidade muito separada, em soma e preparação, para obter resultados.

A simplicidade da operação e a sua sensibilidade são as grandes vantagens da *stomatotaxia sobre a padé*.

A combinação entre os dois tipos de estrutura pode ser desenhada como um "mícelo" ou separação dos componentes da mistura sobre um suporte estacionário, efetuando-se esta separação por meio de uma fase fluida móvel que transporta os componentes a velocidades diferentes ao longo do suporte".

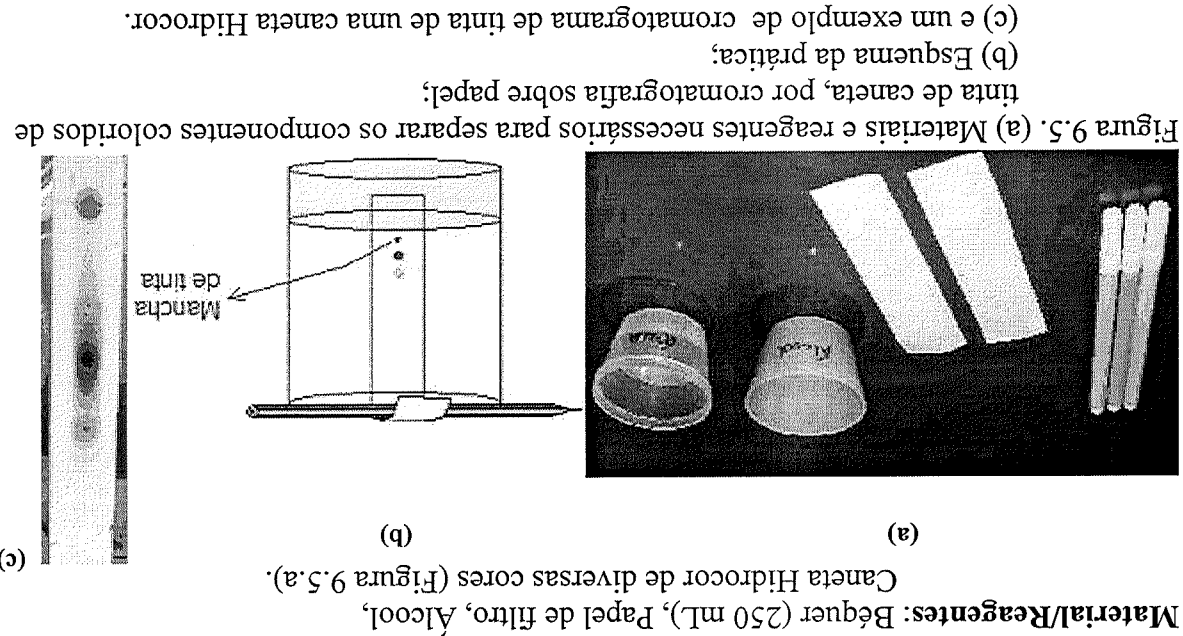
9.B.1. Introdução

13

9 B: Técnica de separação: Cromatografia sobre papel

- a- Separar os coloridos das tintas de canetas de diversas cores utilizando cromatografia sobre papel;
- b- Calcular valores de R_f para alguns componentes (cores) do cromatograma e comparar seus valores com os obtidos em chromatograms de tintas de cores diferentes, para os mesmos componentes (cores).
- c- Separar os componentes coloridos das tintas de canetas de diversas cores utilizando cromatografia sobre papel (Figura 9.5.a).
- d- Cortar o papel de filtro em tiras de aproximadamente 30×5 cm.
- e- Marca-se com lápis a linha base em toda largura do papel, a uns 5 cm de um extremo e, com uma caneta hidrocor de certa cor de tinta, pintar um ponto (uma alíquota da mistura a separar = tinta) no centro da linha base.
- f- Desenhe ou tire uma foto do cromatograma obtido (exemplo: Figura 9.5.b).
- g- Tira-se o papel do bêquer, marca-se a lápis a posição da tinta de solvente e deixa-se secar a tira.
- h- Calcule o R_f para a última cor do cromatograma da tinta dessta caneta hidrocor e compare seu valor com o obtido para esta mesma cor no chromatograma da tinta de outra caneta hidrocor de cor diferente.

Procedimento:



Material/Reagentes: Bêquer (250 mL), Papel de filtro, Álcool,

Caneta Hidrocor de diversas cores (Figura 9.5.a).

(a)

(b)

(c)

Experimento 1. Separação dos componentes coloridos de tintas por cromatografia sobre papel ascendente

9.3. Procedimento

- Separar os componentes coloridos das tintas de canetas de diversas cores utilizando cromatografia sobre papel;
- Calcular valores de R_f para alguns componentes (cores) do cromatograma e comparar seus valores com os obtidos em chromatograms de tintas de cores diferentes, para os mesmos componentes (cores).

E⁷

- E o método mais comum de purificação de substâncias sólidas, uma vez que tais substâncias raramente são puras quando obtidas a partir de uma reação ou encontadas na natureza. Baseia-se nas diferenças das solubilidades das substâncias sólidas em diferentes solventes e o fato de que a maioria das substâncias sólidas é mais solúvel em temperaturas mais altas. Assim o sucesso da recristalização depende muito da escolha do solvente. Um bom solvente deve apresentar as seguintes características:
- Dissolver impureza mesmo a frio, ou então não dissolvê-las mesmo a quente.
 - Ao ser esfriado, o solvente deve produzir cristais bem formados do sólido purificado, os quais devem ser facilmente removidos da solução por filtragem.
 - Outros fatores, tais como a facilidade na manipulação, a toxicidade, a volatilidade e o custo também devem ser considerados.
 - A escolha do melhor solvente a ser usado na recristalização é realizada através de tentativas experimentais sistemáticas. Os seguintes testes são utilizados:
 - Coloca-se cerca de 0,1g da substância pulverizada em um tubo de ensaio.
 - Se o composto se dissolve totalmente no solvente aquecido, esfriar o tubo para verificá-lo adequadamente.
 - Se o composto se dissolve totalmente no solvente frio ou não se dissolve após o aquecimento, o solvente não é adequado.
 - Se a cristalização não ocorre rapidamente pode ser derrido à ausência de germeias adequadamente.
 - Se a cristalização não ocorre a cristalização deve ser feita a frio.
 - Repetir o processo com outros solventes até encontrar o melhor deles.
 - A tecnica de purificação por recristalização depende de duas etapas: a primeira a quente rapidamente (de preferência papel de filtro preaquecido) e a segunda, a frio, separa os cristais de retira impurezas insolúveis (impureza insolúvel e composto solúvel à quente) e deve ser realizada imediatamente.
 - A qualidade dos cristais (reticulo e pureza) irá depender do processo de cristalização.
- Quanto mais lento for o processo, maiores e maiores serão os cristais formados.
- Efectuar a purificação de um composto sólido (ácido benzoíco) através da técnica de recristalização.
- Calcular a porcentagem de recuperação do sólido.
- c. Adicionar se necessário, mais água, em pedaços, mantendo a equilíbrio a agitação até da garra para segurar o erlenmeyer.
- b. Adicionar cerca de 80 mL de água (solvente apropriado) e aquecer até a equilíbrio. Utilize-se valor correto). Acrescentar uma pitada (ponta de espatula) de carvão ativo.
- a. Pesar cerca de 3 g da substância a ser purificada em um frasco erlenmeyer de 250 mL (registe o que a substância se dissolve completamente.

10.3. Procedimentos

- 10.2. Objetivos**
- Efectuar a purificação de um composto sólido (ácido benzoíco) através da técnica de recristalização.
- Calcular a porcentagem de recuperação do sólido.
- 10.1. Introdução**
- E o método mais comum de purificação de substâncias sólidas, uma vez que tais substâncias raramente são puras quando obtidas a partir de uma reação ou encontadas na natureza. Baseia-se nas diferenças das solubilidades das substâncias sólidas em diferentes solventes e o fato de que a maioria das substâncias sólidas é mais solúvel em temperaturas mais altas. Assim o sucesso da recristalização depende muito da escolha do solvente. Um bom solvente deve apresentar as seguintes características:
- Dissolver grande quantidade da substância em temperatura elevada e pedeena quantidade em temperaturas baixas.
 - Dissolver impureza mesmo a frio, ou então não dissolvê-las mesmo a quente.
 - Ao ser esfriado, o solvente deve produzir cristais bem formados do sólido purificado, os quais devem ser facilmente removidos da solução por filtragem.
 - Outros fatores, tais como a facilidade na manipulação, a toxicidade, a volatilidade e o custo também devem ser considerados.
 - A escolha do melhor solvente a ser usado na recristalização é realizada através de tentativas experimentais sistemáticas. Os seguintes testes são utilizados:
 - Coloca-se cerca de 0,1g da substância pulverizada em um tubo de ensaio.
 - Se o composto se dissolve totalmente no solvente frio ou não se dissolve após o aquecimento, o solvente não é adequado.
 - Se a cristalização não ocorre a quente, deve ser feita a frio.
 - Se a cristalização não ocorre rapidamente pode ser derrido à ausência de germeias adequadamente.
 - Se a cristalização não ocorre a cristalização deve ser feita a frio.
 - Repetir o processo com outros solventes até encontrar o melhor deles.
 - A tecnica de purificação por recristalização depende de duas etapas: a primeira a quente rapidamente (de preferência papel de filtro preaquecido) e a segunda, a frio, separa os cristais de retira impurezas insolúveis (impureza insolúvel e composto solúvel à quente) e deve ser realizada imediatamente.
 - A qualidade dos cristais (reticulo e pureza) irá depender do processo de cristalização.
- Quanto mais lento for o processo, maiores e maiores serão os cristais formados.
- A cristalização de um composto sólido (ácido benzoíco) através da técnica de recristalização.
- Efectuar a purificação de um composto sólido (ácido benzoíco) através da técnica de recristalização.
- Calcular a porcentagem de recuperação do sólido.
- c. Adicionar se necessário, mais água, em pedaços, mantendo a equilíbrio a agitação até da garra para segurar o erlenmeyer.
- b. Adicionar cerca de 80 mL de água (solvente apropriado) e aquecer até a equilíbrio. Utilize-se valor correto). Acrescentar uma pitada (ponta de espatula) de carvão ativo.
- a. Pesar cerca de 3 g da substância a ser purificada em um frasco erlenmeyer de 250 mL (registe o que a substância se dissolve completamente.

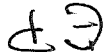
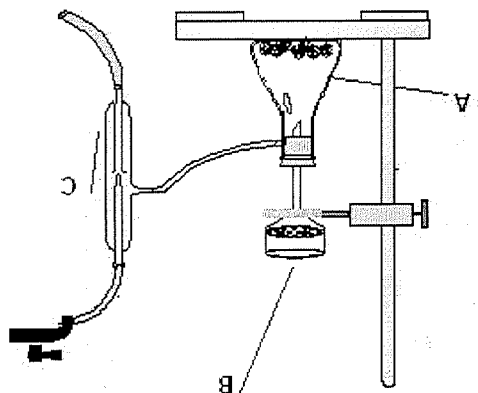


Figura 10.1. Montagem de um sistema para filtragão a vácuo: (a) kitassato; (b) funil de Büchner; (c) trompa d'água.

filtragão a vácuo



- d- Paralelamente, fixar um aro metálico no suporte universal e adaptar o funil contendo um papel de filtro preguenado. Antes da filtragão, aqueça o funil com o papel em estufa (ou passe a aguante, procure manter o máximo possível a amosta em equilíbrio), recolhendo o filtro a água fervente no fundo antes da filtragão).
- e- Após a dissolução completa da amostra, filtrar, em pedaços porções, rapidamente a água fervente no fundo.
- f- Cobrir o bequier com um vaso de relojão e deixar a solução em repouso até a mesma atingir a temperatura ambiente. Caso a recristallização tenha ocorrido de maneira brusca, aqueça novamente essa solução dissolvida os cristais, e deixe-a em repouso absoluto estufando no tipo.
- g- Colocar, quando frio, o bequier em banho de gelo até completar o processo de cristallização.
- h- Determinar a massa de um papel filtro (antes verifique o tamanho para o funil de Büchner) + vidro de relojão previamente etiquetado com o nome da equipa, turma e professor.
- i- Filtrar em funil de Büchner os cristais formados. Lavar os cristais com pedaços de água destilada gelada.
- j- Aguardar alguns minutos, retirar o papel de filtro e deixar sobre o vaso de relojão. Deixar secar e determinar a massa do filtro + vidro de relojão + produto cristallizado.
- k- Determinar a massa da substância cristallizada e calcular a percentagem de perda do ácido benzoíco no processo de purificação.

E P

Observação: Para ter certeza que toda água foi removida, aquecer novamente o cadinho ate o mesmo ficar vermelho. Deixar esfriar e determinar novamente sua massa.

- k- Segurar o cadinho frio na mão, colocar algumas gotas de água. Observar.
- j- Escravar a fórmula da hidrato.
- i- Calcular o número de mols de moléculas de água na amostra e o número de mols de moléculas de água presente em um mol de hidrato.
- h- Colocar sobre o cadinho o vidro de relógio deixar esfriar e determinar novamente a sua massa.
- g- Remover o cadinho do aquecimento, com auxílio de uma pinça metálica.
- f- Colocar o cadinho sobre o triângulo e aquecer suavemente até que a maior parte da água tenha sido eliminada. Manter este aquecimento por cerca de cinco minutos. Observar a mudança de cor do sal.
- e- Determinar novamente a massa do cadinho contendo o hidrato.
- (cerca de 3 g).
- d- Colocar no cadinho cristais do hidrato, $\text{CuSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$, ate um quarto de sua capacidade
- c- Determinar a massa do cadinho em uma balança semi-analítica.
- b- Aquecer o cadinho, com bico de Bunsen, em chama azul por três a cinco minutos. Com auxílio de uma pinça metálica remover o cadinho do aquecimento e deixar esfriar sobre uma tela de alumínio, na bancada.
- a- Colocar um cadinho limpo e seco, sobre um triângulo de porcelana apoiado num anel de ferro, fixado em um suporte universal (apenas usar o triângulo de porcelana se a chama do bico de Bunsen estiver preferencialmente azul, de outra forma usar a tela de alumínio).

11.3 Procedimentos

- Determinar a fórmula empírica de um sal hidratado (hidrato).

11.2. Objetivo

Quando uma solução aquosa de um sólido iônico é evaporada até que se cristalize, o sólido cristalino resultante parece preferencialmente seco; entretanto quando aquecido desprendendo grande quantidade de água. Um sal cristalino que contém uma quantidade definida e constante de água chama-se um hidrato, e a água presente no hidrato é chamada água de hidratação. Os hidratos têm uma composição constante, representada por suas fórmulas e, por isso são compostos químicos. Se uma solução aquosa de cloreto de cálcio é evaporada à secura, os cristais resultantes que se formam, contêm seis moléculas de água para cada CaCl_2 , e são compostos químicos. Se uma solução aquosa de cloreto de cálcio é evaporada à secura, os cristais resultantes que se formam, contêm seis moléculas de água para cada $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$. Quando a água de hidratação é removida, o resultado é a fórmula empírica CaCl_2 .

11.1. Fundamentação teórica

Prática 11: Determinação da fórmula de um hidrato

E P

f- Reservar o óxido para o Experimento 03

e- Descrever as evidências das reações ocorridas. Escrever as equações das reações.

Observação: evitar o contato do enxofre fundido com a solução.

ser mantido fechado para que o gás formado possa reagir com a água.

d- Deixar processar a queima no erlenmeyer até que a chama seja extinta. O sistema deve ser adequadamente com auxílio de uma rolha.

c- Introduzir o sistema em combustão no erlenmeyer que contém água destilada, vedando-o adequadamente com auxílio de uma rolha.

Observação: evitar a malária dos vapores de SO_2 produzidos (tóxico).

b- Colocar pedra queimaada de enxofre no dispositivo de combustão e inciar a queima no bico de Bunsen (o enxofre queima com chama azulada).

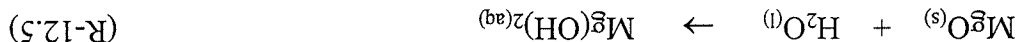
a- Adicionar cerca de 100 mL de água destilada em um erlenmeyer de 250 mL.

Experimento 01. Síntese de um óxido ácido

12.3. Procedimentos

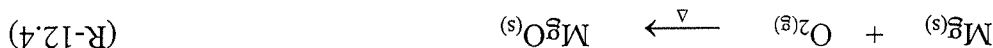
- Identificar o caráter ácido e básico destes óxidos quando os mesmos reagem com a água.
- Sintetizar um óxido ácido e um óxido básico.

12.2. Objetivo



(Mg(OH)_2) , por isso é classificado como um óxido básico.

O óxido de magnésio, reage com a água formando uma base hidroxídeo de magnésio



O magnésio reage com oxigênio do ar, formando óxido de magnésio (MgO).



sulfoso (H_2SO_3).

Este óxido é classificado como óxido ácido porque reageindo com água forma o ácido



Observar a Reação (R-12.2).

O enxofre queima de oxigênio do ar, formado o dióxido de enxofre (SO_2).

Estas formações são exemplos de reação de síntese.

Experimentalmente pode-se observar a formação de um óxido ácido e um óxido básico.

é sempre substancial composta.

Os reagentes A e B podem ser substâncias simples ou compostas, enquanto o produto AB



é sempre substancial composta. De forma geral podem representar a reação de síntese pela Reação (R-12.1):

12.1. Fundamentação teórica

E

Praça 12: Reações químicas: síntese de óxido ácido e óxido básico

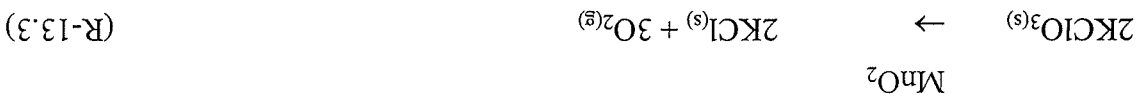
- Experimento 02. Sintese de um óxido básico**
- Fixar uma fita de mangueiro na pinga metálica, lava-la à chama do bico de Bunsen e deixar queimar totalmente. Evitar a perda da cinza formada.
 - Transferir cuidadosamente a cinza para o tubo de ensaio contendo cerca de $\frac{1}{4}$ de água destilada.
 - Agitar a solução com um bastão de vidro para dissolver o material sólido.
 - Descrever as evidências das reações ocorridas. Escrever as equações das reações.
 - Reservar o obtido para o Experimento 03.
- Experimento 03 Identificação do caráter ácido ou básico dos óxidos obtidos nos ítems anteriores**
- Dispor tubos de ensaio em duas séries (A e B) de cinco tubos cada e enumerá-los de 1A-5A e 1B-5B.
 - Adicionar aos tubos 1A e 1B, 3,00 mL de água destilada; aos tubos 2A e 2B, 3,00 mL de solução 0,1 mol/L de hidróxido de sódio (NaOH); aos tubos 3A e 3B, 3,00 mL de solução 0,1 mol/L de ácido clorídrico (HCl); aos tubos 4A e 4B, 3,00 mL de solução 0,1 mol/L de hidróxido de sódio (NaOH).
 - Adicionar aos tubos da série A, duas gotas de indicador fenolfiteína e observar a coloração da solução.
 - Adicionar aos tubos da série B, duas gotas de indicador vermelho e观察 a coloração da solução.
 - Identificar o caráter ácido ou básico das soluções preparadas, comparando-as com os tubos que contêm solução de ácido clorídrico e solução de hidróxido de sódio.

E

O gás oxigênio é utilizado na medicina, e largamente na indústria principalmente combinando com o acetileno, produzindo calor nas soldas e cortes de metais.



Δ



13.3) e (R-13.4).

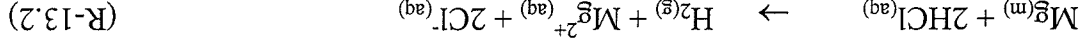
A maior fonte de oxigênio para uso industrial é a atmosfera. Em laboratório também pode ser obtido através da decomposição de compostos oxigenados como demonstra a Reação (R-13.3).

O gás oxigênio, em temperatura ordinária, é incolor, insípido e inodoro, um pouco mais denso que o ar. Forma aproximadamente 21% (v/v) do ar atmosférico seco. Devido a sua densidade a concentração diminui com a altitude.

O oxigênio foi descoberto independentemente por Scheele, em 1772, que o chamou de "ar de fogo" ou "ar vital" e por Priestley, em 1774, denominado de "ar desfogisticado". Foi novamente Lavoisier quem demonstrou que a combustão, a calcinação dos metais e a respieração são fenômenos relacionados, pois, todos se referem a reação com o oxigênio.

O oxigênio foi descoberto independentemente por Scheele, em 1772, que o chamou de futuro, substituindo os combustíveis fósseis e renováveis da biomassa.

O hidrogênio tem muitos usos industriais como matéria prima, tais como, a fabricação de amônio, hidrogênio de óleos e gorduras industriais. Espera-se que seja o combustível do futuro, substituindo os combustíveis fósseis e renováveis da biomassa.

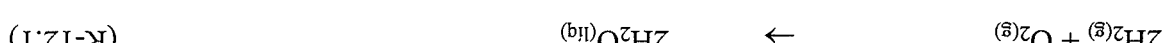


proposto.

Metal e um ácido como mostra a Reação (R-12.2). Método que será usado no experimento dos processos possíveis. Em quantidades menores pode ser obtido através de reação entre um ferro, subproduto de certas operações de refinação de petróleo, citando apenas alguns d'água e ferro. Posteriormente, Lavoisier, em 1781, demonstrou que a queima desse gás ao ar ardia ao ar. Posteriormente, Lavoisier, em 1781, demonstrou que a queima desse gás ao ar consegue. Foi caracetrizado por Cavendish, em 1766, que o chama de "ar inflamável". Porque O hidrogênio é um gás incolor, inodoro e insípido, é uma substância de menor densidade que formação, origem = "formador de água".

O hidrogênio é obtido industrialmente pela eletrólise da água, pelo processo do vapor d'água unicamente a água e deu-lhe o nome de hidrogênio do grego (hydrō = água) + (gēne = formar, origem) = "formador de água".

Em termos de volume, estando os gases na mesma temperatura e pressão, 2/3 do volume devem ser ocupados pelo gás hidrogênio e 1/3 de gás oxigênio, proporcionalmente usado no experimento proposto a seguir.



13.1).

Lavoisier, francês, que viveu no período de 1743 a 1794, foi quem primeiro compreendeu substância composta formada de 2 átomos de hidrogênio e 1 átomo de oxigênio, Reação (R-13.1). Ele também, pela simetria da água a partir dos gases hidrogênio e oxigênio. Portanto, a água é uma fase sólida passar vapores de água em um ferro ao rubro e obtendo gás hidrogênio e "cal de ferro". Esta descoberta foi um importante avanço, e, Lavoisier demonstrou-a pela decomposição, que a água se tratava de uma substância composta e não de uma substância elementar simples.

13.1 Aspectos térmicos

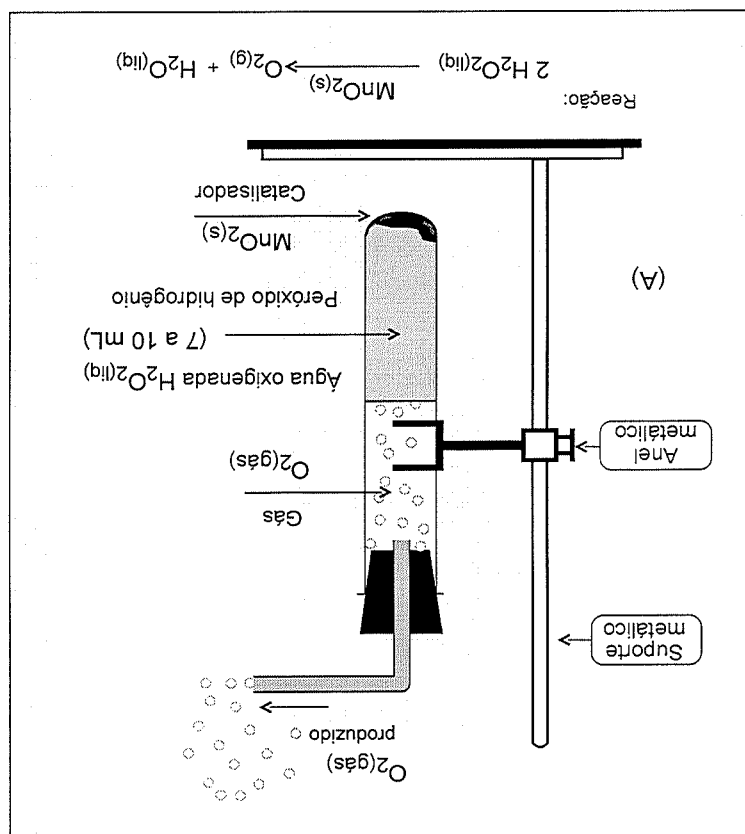
E

Pрактика 13: Реакции окислительные: симметрия воды

- a- Cortar um pedaço de fita de manganezito e colocar num tubo de ensaio contendo ácido clorídrico, HCl, 50% (v:v), conforme Figura 12.2. Observar.
- b- Antes de iniciar a colata do gás deixar fluir para eliminar o ar que a turbulaga guardava.
- c- Recolher o $H_2^{(g)}$ ate ocupar 2/3 do volume do copo erlenmeyer ou da proveta, Figura 12.2.
- d- Em um copo erlenmeyer de 250 mL, que é mais resistente, tambe m recolher ate encher 2/3 do seu volume previamente arredio. Pode ser recolhido no mesmo copo Se for, em um copo erlenmeyer de 250 mL, que é mais resistente, tambe m recolher ate encher 2/3 do seu volume previamente arredio.
- e- Tampar o recipiente, (ou, o copo erlenmeyer) com uma rolha de borracha de preferencia mantê-lo emborcado, isto é, de boca para baixo, com o auxilio de um suporte metálico.

Experimento 03. Obtenção do hidrogênio

Figura 13.1. Produção de oxigênio a partir do peróxido de hidrogênio, $H_2O_2^{(liq)}$ com catalisador $MnO_2^{(s)}$ (A) que deve ser acoplado a parte coletora do gás (B) da Figura 13.2.



- a- Seguir as informações dadas na Figura 13.1.
- b- Recolher o $O_2^{(g)}$ ate ocupar 1/3 do volume do copo erlenmeyer ou da proveta.

Experimento 02. Obtenção do oxigênio

- a- Sobre um vaso de reologia, cortar um pedaço pedaço de sódio metálico observando a superfície da cortada. Secar com papel de filtro;
- b- Colocar cerca de 60 mL de água em um bêquer;
- c- Adicionar o sódio metálico no bêquer, observar;
- d- Adicionar duas gotas de fenolfalteína na solução do bêquer.

Experimento 01: Reação de deslocamento de sódio metálico com água.

13.2 Procedimentos

67

- b) Descrever as evidências de que houve reação.
- a) Balançar as equações pelo método do balanço de massa.

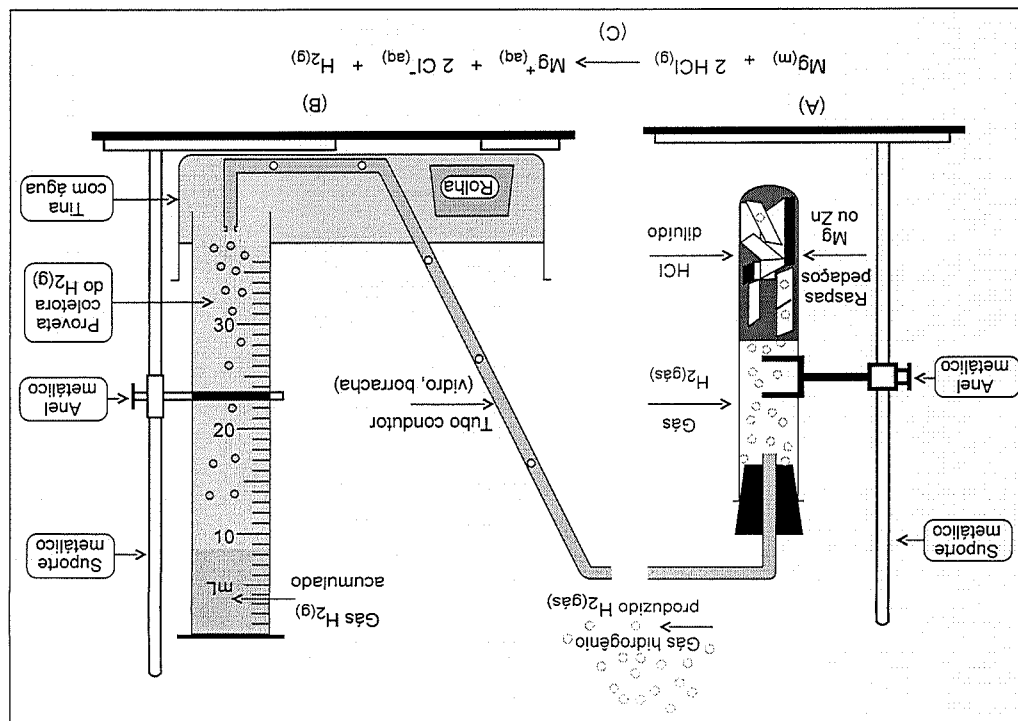
Procedimento	Reagentes	Produtos
c)	$H_2(g) + O_2(g)$	←
b)	$Mg(m) + 2HCl(aq)$	←
a)	$H_2O_2(líq)$	$MnO_2(s)$ ← Δ

Table 13.1 Quadro-resumo de todas as reações químicas平衡adas da prática.

13.4. Resumo das reações do experimento

- a- Envolver com uma toalha o copo erlenmeyer contendo os gases misturados (na proporção de 2 partes de $H_2(g)$ para 1 parte de $O_2(g)$, em volumes), para proteger-se da explosão.
- Atenção: A mistura é explosiva e pode quebrar o vidro do copo erlenmeyer e espalhar estilhaços.
- b- Destampar o mesmo cuidadosamente diante da chama do bico de Bunsen.
- c- Observar

Figura 13.2. Produção de hidrogênio: (A) unidade produtora (raspas de Zn, ou Mg, reagindo com ácido clorídrico diluído); (B) unidade coletora do gás hidrogênio; (C) reação química da produção.



CF

Tubo 1	Hidróxido de amônio	+	Nitrato de ferro (III)	Fe(NO ₃) ₃	NH ₄ OH	Nitrato de chumbo	+	Iodeto de potássio	Pb(NO ₃) ₂	KI	Sulfato de cobre (II)	Cloreto de bário	+ Hidróxido de sódio	Tubo 5
Tubo 2	Nitrato de chumbo	+	Iodeto de potássio	Pb(NO ₃) ₂	KI	Sulfato de cobre (II)	+	Cloreto de bário	BaCl ₂	CaSO ₄	BaCl ₂	Hidróxido de amônio	+ FeCl ₃	Tubo 6
Tubo 3	Nitrato de chumbo	+	Iodeto de potássio	Pb(NO ₃) ₂	KI	Sulfato de cobre (II)	+	Cloreto de bário	BaCl ₂	CaSO ₄	BaCl ₂	Hidróxido de amônio	+ NaOH	Tubo 7
Tubo 4	Nitrato de chumbo	+	Iodeto de potássio	Pb(NO ₃) ₂	KI	Sulfato de cobre (II)	+	Cloreto de bário	BaCl ₂	CaSO ₄	BaCl ₂	Hidróxido de amônio	+ NaOH	Tubo 6
Tubo 5	Nitrato de chumbo	+	Iodeto de potássio	Pb(NO ₃) ₂	KI	Sulfato de cobre (II)	+	Cloreto de bário	BaCl ₂	CaSO ₄	BaCl ₂	Hidróxido de amônio	+ NaOH	Tubo 7

- a- Numerar 7 tubos de ensaio de 1 a 7.
- b- Transferir, com auxílio de uma pipeta graduada, 3,00 mL de cada solução para um tubo de ensaio limpo e seco, como indicado abaixo. Observar
- c- Para cada reagão anotar as evidências observadas de que houve reação (mudança de cor, formação de gases e precipitados, mudança de temperatura, etc.).

Experimento 01. Reações de dupla troca

14.3 Procedimento.

- Prever, com auxílio da tabela de solubilidade, as reações que ocorrem com formação de precipitado.
- Identificar o ligante na reação de complexação.

14.2 Objetivos

- a- A de atrágo entre as moléculas da água e os íons do sólido, a qual tende a trazer o sólido para a solução. Se este fator predomina, espera-se que este composto seja muito soluble em água.
- b- A força de atrágo entre íons de cargas opostas que tende a manter-las no estado sólido. Se este é o fator principal, espera-se que a solubilidade em água seja baixa.
- Além dos compostos normais iônicos, outra função química relevante é a dos compostos de coordenação metálicos, ramo inserido na química de complexos inorgânicos. Estes se caracterizam por um íon metálico central ligado covalentemente a vários ligantes. O número de coordenação define o número de ligantes ao redor do íon metálico central.
- Para a solução de sais iônicos se dissolvem em água e em solvatos orgânicos solvados em água. Se este fator predomina, espera-se que este composto seja muito soluble em água.
- Quando um sólido iônico se dissolve em água há uma forte interação entre as moléculas polares da água e os íons carregados que formam o sólido. O grau de solubilização depende de um balanço entre duas forças, ambas elétricas em natureza.
- Quando no mundo ao nosso redor, quando soluções aquosas de dois eletrólitos diferentes sao misturadas, é frequente a precipitação de um sólido insolúvel. Para identificar o sólido deve-se saber quais são os compostos iônicos solúveis em água e quais são insolúveis.
- Reações químicas que ocorrem em solução aquosa são comuns tanto em laboratório como no mundo ao nosso redor. Quando soluções aquosas de dois eletrólitos diferentes sao misturadas, é frequente a precipitação de um sólido insolúvel. Para identificar o sólido deve-se saber quais são os compostos iônicos solúveis em água e quais são insolúveis.

14.1. Fundamentação teórica

Prática 14: Reações químicas: dupla troca e complexação

E7

Tabla 14.1. Solubilidad de algunas sustancias químicas.

Substância	Regras gerais	Exceções	em água
Nitratos (NO_3^-)			Soluibilidae
Cloratos (ClO_3^-)			
Permananganatos (MnO_4^-)	Soluveis		Sais de metais alcalinos, sais de Amônia (NH_4^+)
Aacetatos ($\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$)	Soluvel	$\text{Ag}^{+}(*)$	Fluoreto (F^-)
Chloreto (Cl^-)	Soluvel	$\text{Ag}^{+}, \text{NH}_4^+$, alcalinos ($\text{Li}^+, \text{Na}^+, \text{K}^+, \text{Rb}^+, \text{Cs}^+$)	Clorato (ClO_3^-)
Brometo (Br^-)	Soluvel	$\text{Ag}^{+}, \text{Pb}^{2+}, \text{Hg}^{2+}(*)$	Iodeto (I^-)
Óxido de enxofre (SO_4^{2-})	Soluvel	$\text{Ag}^{+}, \text{Pb}^{2+}, \text{Hg}^{2+}(*), \text{Ca}^{2+}, \text{Ba}^{2+}, \text{Ra}^{2+}$	Hidroxído (OH^-)
Sulfato (SO_4^{2-})	Soluvel	$\text{NH}_4^+, \text{Alcalinos}, \text{Ba}^{2+}, \text{Ca}^{2+}, \text{Pb}^{2+}, \text{Ba}^{2+}, \text{Sr}^{2+}(*), \text{Ca}^{2+}(*), \text{Be}^{2+}, \text{Mg}^{2+}, \text{Ca}^{2+}, \text{Cu}^+, \text{Mm}^{2+}$	Cromato (CrO_4^{2-})
Carbonato (CO_3^{2-})	Soluvel	$\text{NH}_4^+, \text{Cu}^+, \text{Mm}^{2+}$, alcalinos	Arseniatos (AsO_4^{2-})
Borato (BO_3^{2-})	Soluvel		Sulfato (SO_3^{2-})
Fosfato (PO_4^{3-})	Soluvel		Óxalato ($\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$)
Carboanionto (CO_3^{2-})	Soluvel		Ferricianetos [$\text{Fe}(\text{CN})_6^{3-}$]
			Ferrocianetos [$\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$]

Experiemento 02. Reação de Complexação

- a- Enumerar três tubos de ensaio de 1 a 3.
- b- Adicionar 5,00 mL de solução 0,1 mol/L de sulfato de cobre ($CuSO_4$) aos tubos 1, 2 e 3.
- c- Acrescentar a gota a gota, 0,25 mL (5 gotas) de solução 0,7 mol/L de hidroxídeo de amônio (NH_4OH). Agitar e observar.
- d- Acrescentar a gota a gota, 0,25 mL (5 gotas) de solução 0,1 mol/L de hidroxído de sódio ($NaOH$). Observar e comparar com o tubo 1.
- e- Acrescentar ao tubo 1, mais solução de NH_4OH , gota a gota, (cerca de 10 mL). Observar.
- f- Acrescentar ao tubo 2, cerca de 10 mL de solução de $NaOH$. Acrescentar, gota a gota, aproximadamente 5 mL de solução 0,1 mol/L de cloreto de amônio (NH_4Cl).
- g- Acrescentar ao tubo 3, 0,25 mL (5 gotas) de solução de $NaOH$. Agitar. Acrescentar, gota a gota, aproximadamente 5 mL de solução 0,1 mol/L de cloreto de amônio (NH_4Cl). Observar.
- h- Escrever equações químicas balanceadas para as reações e explicar o que ocorre em cada tubo após a adição de cada reagente.

Experimento 02. Reação de Complexação

a- Para cada reagão química treinada, escrever a equação molecular, equação química completa e a equação iônica líquida, todas equilibradas e identificar, qual o composto que precipita.

- h- Transferir a solução do balão para um frasco estóquico de polietileno limpo e seco.
- g- Tampar o balão e inverter o mesmo, de modo a homogeneizar a solução.
- f- Adicionar água destilada ao balão volumétrico até que o menisco inferior do líquido tangencie a marca de aferição da mesma.
- e- Lavav repetidas vezes, com água destilada, o bêquer, o funil e o báculo de vidro, verificando as aguas de lavagem para o balão volumétrico.
- d- Transferir a solução, com auxílio de um funil e um báculo de vidro, para um balão volumétrico de 250,0 mL.
- c- Adicionar ao bêquer cerca de 50 mL de água destilada e com auxílio de um báculo de vidro solubilizar o sóluto. Esperar o estabelecimento do equilíbrio termico com o ambiente.
- b- Pesar a quantidade necessária de reagente em um bêquer de 100,0 mL.
- a- Calcular a massa de reagente necessária para preparar a solução, a partir das informações disponíveis no rótulo do frasco de hidróxido de sódio.

(NaOH)

Experimento 01. Preparação de 250,0 mL de solução 0,10 mol/L de Hidróxido de sódio

15.3 Procedimentos

- Preparar soluções ácidas e básicas de concentração aproximadamente 0,10 mol/L.

15.2 Objetivo:

$$M = \frac{m_{\text{sólido}}}{n_{\text{sólido}}} = \frac{MM_{\text{sólido}} \times m_{\text{sólvente}} (\text{kilos})}{m_{\text{sólido}}} \quad (15.4)$$

mol/kg):

- relâgio quantidade de matéria (mol)/massa do solvente. Relâgio denominação MOLALIDADE. Pelo fato de não aparecer o termo de volume, é uma relação que não depende da temperatura (usada em determinações termodinâmicas). (unidade,

$$C_{(\text{mol/L})} = \frac{V_{\text{sólido}} (\text{litros})}{n_{\text{sólido}}} = \frac{MM_{\text{sólido}} \times V_{\text{sólido}} (\text{litros})}{m_{\text{sólido}}} \quad (15.3)$$

simplesmente CONCENTRAÇÃO (unidade, mol/L):

- relâgio quantidade de matéria (mol)/volume de solução. Relâgio muito usada pelos químicos, chamada de CONCENTRAÇÃO EM QUANTIDADE DE MATERIA ou

$$C_{(\% \text{volume/volume})} = \frac{V_{\text{sólido}}}{V_{\text{líq2}}} \times 100 \quad (15.2)$$

- relâgio volume/volume em porcentagem %, entre dois líquidos. (unidade, %):

$$C_{(\% \text{volume})} = \frac{V_{\text{sólido}}}{m_{\text{sólido}}} \times 100 \quad (15.1)$$

- relâgio massa do sólido/volume de solução em porcentagem m/v. (unidade, %):

solvente (ou a solução). Essas relações podem ser expressas de diferentes maneiras: estão aleatoriamente distribuídas (uniformidade). Concentração é a relação entre sólido e o tamancos moleculares com diâmetros inferiores a 50 Å (preferência geralmente empregada) e substâncias. Ser homogênea significa que as partículas das diferentes espécies apresentam

Uma solução pode ser definida como uma mistura homogênea de duas ou mais

15.1. Fundamentação teórica

Prática 15: Preparação de soluções ácidas e alcalinas

P

3º BIMESTRE

- Experimento 02. Preparação de 250,0 mL de solução 0,10 mol/L de Ácido clorídrico (HCl)**
- a- Calcular o volume de solução de ácido clorídico concentrado necessário para preparar a solução a partir das informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido concentrado.
 - b- Adicionar cerca de 50 mL de água destilada em um bequero, agitando a solução com auxílio de um graduador de 5,00 mL e um pipetador.
 - c- Medir o volume necessário de ácido concentrado, na garrafa, utilizando uma pipeta graduada de 5,00 mL.
 - d- Transferir lentamente o ácido para o bequero, agitando a solução com auxílio de um bastão de vidro. Esperar o estabelecimento do equilíbrio térmico com o ambiente.
 - e- Transferir a solução, com auxílio de um funil e um bastão de vidro, para um balão volumétrico de 250,0 mL.
 - f- Lavar repetidas vezes, com água destilada, o bequero, o funil e o bastão de vidro, verendo as aguas de lavagem para o balão volumétrico.
 - g- Adicionar as informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - a- Calcular a massa de ácido oxálico necessário para preparar a solução, a partir das informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - b- Pesar a quantidade necessária de reagente em um bequero de 100,0 mL.
 - c- Adicionar ao bequero cerca de 50 mL de água destilada e com auxílio de um bastão de vidro solubilizar o soluto.
 - d- Transferir a solução, com auxílio de um funil e um bastão de vidro, para um balão volumétrico de 100,0 mL.
 - e- Lavar repetidas vezes, com água destilada, o bequero, o funil e o bastão de vidro, verendo as aguas de lavagem para o balão volumétrico.
 - f- Adicionar as informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - g- Transferir a solução a solução de ácido oxálico, a partir das informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - h- Tampear o balão e inverter o mesmo de modo a homogeneizar a solução.
 - i- Rotular o frasco.

- Experimento 03. Preparação de 100,0 mL de solução 0,10 mol/L de Ácido oxálico ($\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$)**
- a- Calcular a massa de ácido oxálico necessário para preparar a solução, a partir das informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - b- Pesar a quantidade necessária de reagente em um bequero de 100,0 mL.
 - c- Adicionar ao bequero cerca de 50 mL de água destilada e com auxílio de um bastão de vidro solubilizar o soluto.
 - d- Transferir a solução, com auxílio de um funil e um bastão de vidro, para um balão volumétrico de 100,0 mL.
 - e- Lavar repetidas vezes, com água destilada, o bequero, o funil e o bastão de vidro, verendo as aguas de lavagem para o balão volumétrico.
 - f- Adicionar as informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - g- Transferir a solução a solução de ácido oxálico, a partir das informações disponíveis no rotulo do frasco de ácido oxálico.
 - h- Tampear o balão e inverter o mesmo de modo a homogeneizar a solução.
 - i- Rotular o frasco.

Padrонизаçao de uma solução de ácido clorídrico (HCl) contra um certo peso de carbonato de sódio (Na_2CO_3).
 • Titulágao de um certo peso de padrão primário adequado com a solução preparada. Ex.: Padrонизаçao de uma solução de ácido clorídico (HCl) contra um certo peso de carbonato de sódio (Na_2CO_3).

No entanto este procedimento, muitas vezes, não pode ser seguido porque casos devem-se preparar uma solução destas substâncias com uma concentração proxima da subsistâncias com a qual se pretende preparar a solução padrão não é um padrão primário. Nestes casos deve-se preparar a solução padrão com a solução padrão.

comuns são: ácido oxálico dihidratado, $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$; faltato ácido de potássio, $\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4$. Os padrões primários alcalinos mais comuns são: carbonato de sódio, Na_2CO_3 , tetraborato de sódio decahidratado (borax), $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$; e os padrões primários ácidos mais desejada é, em seguida, padroniza-la contra um padrão. Esta padronização pode ser feita por vários métodos:

• Possuir grande massa molar, pois desta forma o erro relativo na pesagem seria pequeno e desprecível.
 • Ser estavel ao ar sob condições ordinárias, sendo por longos períodos, pelo menos durante a pesagem.

- Ser facil de testar e eliminar eventuals impurezas.
- Ser facil de obter, purificá-lo e secá-lo.

características:

A solução padrão a ser usada em uma análise volumétrica deve ser cuidadosamente preparada, pois caso contrário, a determinação resultará errada. Pode-se em alguns casos soluções de concentração exatamente conhecidas pesando-se com precisão, algumas substâncias muito puras e estáveis dissolvendo-as, com um solvente adequado, por exemplo, água, em balões volumétricos afteridos. As substâncias que são utilizadas para preparar uma solução padrão são chamadas padrões primários e, devem apresentar as seguintes características:

Muitos sistemas permitem o uso de indicadores visuais para tal fim.
 • Permitir o uso de meios satisfatórios para a detecção do ponto final do processo. São totalmente indesejáveis e constituem-se em grave causa de erro.
 • Reações paralelas entre o titulante e o titulado e/ou outras espécies químicas presentes no meio que possuem reatividade com o titulado ou titulado que descreve bem o fenômeno ocorrido.

• Possuir uma equação química bem definida que descreve bem o fenômeno ocorrido. Localizá-lo satisfatoriamente no ponto final do processo.
 • Ser completa no ponto de equivalência do sistema químico. Este critério permite uma rápida.

inconveniente leento e a detecção do seu ponto final seria extremamente difícil e não muito apropriado rapidamente, pois em caso contrário o processo de titulação seria arrastada devem preencher certos requisitos:
 para padronização a reação química que ocorre entre a solução padrão e a amostra que sendo padronizada é introduzida no meio reagente é conhecido como titulação. Em uma solução padrão é calculada a concentração de outra substância analisada (amostra). O processo pelo qual a totalmente conhecida. Sabendo-se qual a quantidade da solução padrão necessária para reagir completamente conhecida. Com a amostra e a reação química que ocorre entre as duas espécies, tem-se condições de um constante de interessa (amostra) é determinada a quantidade da solução padrão, cuja concentração é espécie química com outra substância em solução, através da reação de titulação.

Em química, padronizar uma solução significa torná-la solução padrão. A análise da

16.1.1. Padrонизаçao

16.1. Fundamentação teórica

E.P

Prática 16: Padrонизаçao de soluções ácida e alcalina

- f- Colocar o erlenmeyer sob a bureta e escorrer a solução titulante, gota a gota, até a mudança de coloração; durante a titulação controlar a torneira com a mão esquerda e agitar o erlenmeyer continuamente com a mão direita (Figura 16.1 (a) e (b)). E recomendação especialmente a parte superior onde podem ter restado pedaços de titulante.

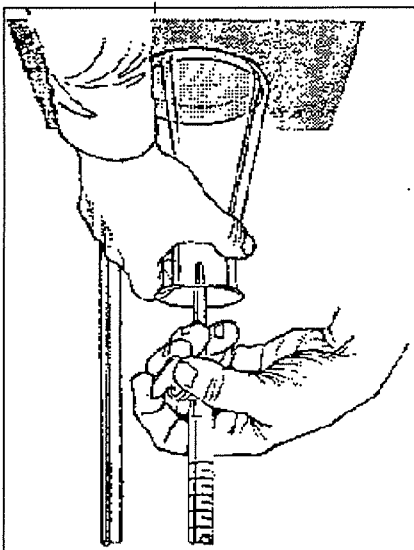
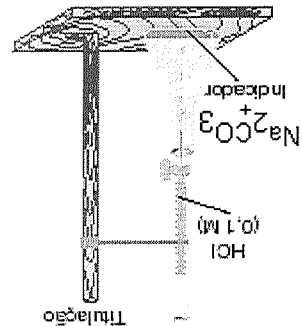


Figura 16.1. (a) Montagem do sistema para realizar uma titulação; (b) posição das mãos durante a titulação.



- g- Acrescentar ao erlenmeyer cerca de 50 mL de água destilada e duas gotas de indicador carbonato de sódio.
- d- Transferir para um erlenmeyer de 250,0 mL a massa de carbonato de sódio, Na_2CO_3 , (padrão primário) contida em um envelope de papel alumínio. Anotar a massa do houve formação de bolhas sabáxio da torneira. Se houver bolha elimina-la.
- c- Abrir a torneira para preencher a extremidade inferior da bureta;zerar de modo que a base do menisco do líquido na bureta tangencie a marca zero da escala. Observar se não (solução problema), Figura 15.1 (a).
- b- Fixar a bureta de 25,00 mL, com auxílio de uma garra metálica, a um suporte universal, escorrendo todo líquido das vezes com pedaços de sódio do novo volume.
- a- Lavrar a bureta duas ou três vezes com água destilada e ácido clorídrico, HCl .
- Experimento 01. Padronização de solução de ácido clorídico (HCl)**

16.3. Procedimento

- Determinar a concentração real (corrigida) das soluções de ácido clorídico (HCl) e hidróxido de sódio (NaOH).
- 16.2. Objetivo:
- Indicadores coloridos que mudam de cor com o pH. mudanças físicas, ou químicas. Em geral para estudos analíticos de ácidos e bases usam-se os equivalentes físicos. O meio mais simples que permite identificar o ponto final é uma equivalência foi alcançado. O ponto final da titulação corresponde ao momento físico e químico em que o ponto de equivalência foi alcançado. Ex.: Titulação de uma solução de HCl contra uma solução de NaOH concentração conhecida. O ponto final da titulação correspondente ao momento físico e químico é o ponto de padronizada (padrão secundário).
- Titular-se um certo volume de uma solução de um padrão secundário de concentração conhecida. Ex.: Titulação de uma solução de HCl contra uma solução de NaOH com a mesma concentração conhecida.

EP

- Experimento 02 Padronização da solução de hidróxido de sódio (NaOH).**
- a- Lavar a bureta duas ou três vezes com peduncais quantidades de ácido clorídrico, HCl (*padrão secundário*), escanando todo líquido antes da adição do novo volume. (No caso de nossa aula a bureta já contém HCl, portanto basta completar com a solução até a marca inicial).
- b- Fixar a bureta de 25,00 mL, com auxílio de uma garra metálica, a um suporte universal, enche-la até um pouco acima do zero da escala, com a solução titulante (*padrão secundário*).
- c- Abrir a torneira para preencher a extremidade inferior da bureta, zerar de modo que a base do menisco do líquido na bureta tangencie a marca zero da escala.
- d- Transferrir, com auxílio de uma pipeta volumétrica, 10,0 mL da solução de hidróxido de sódio (NaOH) de concentração aproximadamente 0,10 mol/L para um erlenmeyer de 250,0 mL.
- e- Acrescentar ao erlenmeyer cerca de 50 mL de água destilada e três gotas de indicador fenolfitalina. Homogeneizar a solução.
- f- Colocar o erlenmeyer sob a bureta e escorrer a solução titulante, gota a gota, até a mudança fenolfitalina. Homogeneizar a solução.
- g- Ler com exatidão o volume de titulante gasto na neutralização.
- h- Repetir duas vezes o processo, a fim de obter o volume médio gasto na neutralização.
- i- Calcular a concentração real, em mol/L, da solução de hidróxido de sódio (NaOH).

- Caso haja dúvida quanto a ter sido ou não atingido o ponto final, fazer a leitura do volume de titulante contido na bureta, adicionar mais uma gota e observar o resultado.
- Leer com exatidão o volume de titulante gasto na neutralização (Lembre-se que a bureta de 25 mL exige 2 casas após a vírgula).
- Repetir duas vezes o processo, a fim de obter o volume médio gasto na neutralização.
- Calcular a concentração real, em mol/L, da solução de ácido clorídico (HCl).

E.P

- Prática 18.A: Determinação do teor de NaOH na soda cáustica**
- 18.1.A. Objetivo**
- Determinar o teor de hidroxídeo sódico na soda cáustica.
- 18.2.A. Procedimento**
- Lavar a bureta duas ou três vezes com peduncais quantidades de solução ácida oxálico ($\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$), para o primário, escocando todo líquido antes da adição de novo volume.
 - Fixar a bureta de 25,00 mL, com auxílio de uma garra metálica, a um suporte universal, enche-la até um pouco acima do zero da escala.
 - Abrir a torneira para preencher a extremidade inferior da bureta; zear de modo que a base do menisco do líquido na bureta tangencie a marca zero da escala.
 - Transferrir, com auxílio de uma pipeta volumétrica, 10,0 mL da solução de soda cáustica previamente preparada para um erlenmeyer com auxílio de uma pipeta volumétrica, 10,0 mL. Anotar a massa de soda cáustica e o volume total da solução de sódio.
 - Acrescentar ao erlenmeyer cerca de 50 mL de água destilada e três gotas de indicador fenolfitalina. Homogeneizar a solução.
 - Colocar o erlenmeyer sob a bureta a escorrer a solução titulante, gota a gota, até a mudança de coloração; durante a titulação controlar a torneira com a mão esquerda e agitar o erlenmeyer continuamente com a mão direita. E recomedavel lavar as paredes do erlenmeyer com peduncais quantidades de água destilada, especialmente a parte superior ou não atingido o ponto final, fazer a leitura do volume de titulante contido na bureta, onde podem ter restado peduncais quantidades de água destilada, especialmente a parte superior ou não atingido o ponto final, fazer a leitura do volume de titulante contido na bureta, onde podem ter restado peduncais quantidades de água destilada. Caso haja dúvida quanto a ter sido ou não atingido o ponto final, fazer a leitura a título de segurança.
 - Ler com exatidão o volume de titulante gasto na neutralização. Lembrar-se que a bureta adicionará mais uma gota e observar o resultado.
 - Calcular a percentagem (m:m) de hidroxídeo de sódio na amostra de soda cáustica.
 - Repetir duas vezes o processo, a fim de obter o volume médio gasto na neutralização de 25,00 mL exigé 2 casas após a vírgula.

CF

18.B: Determinação do teor de Mg(OH)₂ no leite de magnésia

E P

18.1.B Aspecto Teórico

18.1.1. Antiácidos

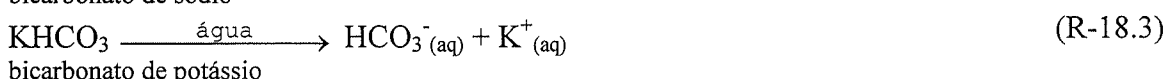
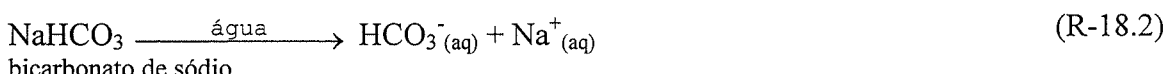
Algumas perturbações gástricas causadas por uma produção excessiva de ácido estomacal (HCl), são muito comuns. Por isso, existem à venda, nas farmácias e drogarias, inúmeros antiácidos, embora suas composições pouco variem. Os antiácidos mais comuns contêm pelo menos uma das seguintes substâncias: monohidrogenocarbonato de sódio (NaHCO₃); carbonato de cálcio (CaCO₃); carbonato de magnésio (MgCO₃); hidróxido de alumínio (Al(OH)₃); hidróxido de magnésio (Mg(OH)₂) e trissilicato de magnésio (Mg₂Si₃O₈).

As reações que conferem ação antiácida a cada uma destas substâncias e a alguns outros menos comuns são mostrados através das reações químicas abaixo, nas quais o ácido clorídrico do estômago é consumido.

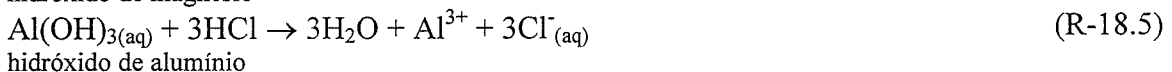
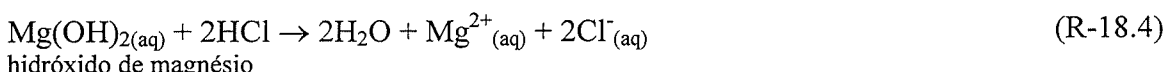
A Equação (R-18.1) mostra a reação do íon bicarbonato com o ácido clorídrico.



O áion bicarbonato pode ser obtido pela dissolução do bicarbonato de sódio ou de potássio em água, Reações (R-18.2) e (R-18.3).



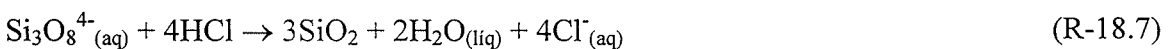
O próprio íon hidróxido, HO⁻, pode ser usado para neutralizar o HCl, desde que seja proveniente de uma base que não agrida as paredes do sistema digestivo. Neste caso podem ser usado os hidróxidos de magnésio, (Mg(OH)₂) ou de alumínio (Al(OH)₃). Estes hidróxidos são pouco solúveis em água (Mg(OH)₂, Kps = 8,9·10⁻¹²; Al(OH)₃, Kps = 5·10⁻³³), portanto o paciente ingere uma suspensão de hidróxido dos referidos metais. Estes hidróxidos em contato com o HCl do estômago reagem segundo as Reações (R-18.4) e (R-18.5) neutralizando-o.



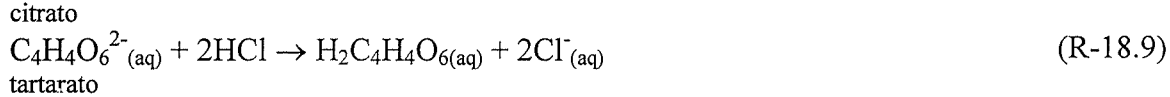
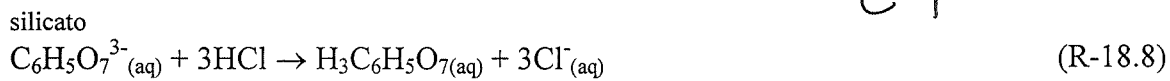
O íon carbonato, CO₃²⁻, que também apresenta reação básica, neutraliza o HCl, Reação (R-18.6). O íon carbonato pode ser obtido a partir do carbonato de cálcio (CaCO₃) ou do carbonato de magnésio (MgCO₃), ou do diidroxcarbonato de sódio e alumínio (NaAl(OH)₂CO₃).



As Reações (R-18.7), (R-18.8) e (R-18.9) mostram outras possibilidades de neutralização do HCl estomacal. Onde: o íon silicato pode ser proveniente do silicato de magnésio (Mg₂Si₃O₈); o íon citrato do citrato de sódio, Na₃C₆H₅O₇; o íon tartarato do tartarato de sódio (Na₂C₄H₄O₆).



EP



18.1.2. Leite de magnésia

O leite de magnésia é uma suspensão de hidróxido de magnésio usado como anti-ácido e laxante suave.

Como muitos remédios a dose a ser ministrada é muito pequena, na ordem de mg ou µg, a este é adicionado outras substâncias inertes, isto é, que não exerce atividade curativa no organismo, mas aumenta o volume ou a massa do medicamento ao ser adicionado. Portanto um medicamento é composto de:

- princípio ativo – substância que vai agir no organismo, curando a doença, sanando ou diminuindo os sintomas;
- q.s.p. (quantidade suficiente para) – substância inerte do ponto de vista fisiológico, que é adicionado ao princípio ativo, em quantidade suficiente para completar a dose que deve ser ingerida pelo paciente.

Por exemplo: O leite de magnésia possui 8% de hidróxido de magnésio, ou aproximadamente 1200 mg de hidróxido de magnésio em 15 mL de suspensão. Os 1200 mg de Mg(OH)_2 é o princípio ativo. A água é adicionada para completar os 15 mL (1 colher de sopa) que é a dose recomendada, a água neste caso é o q.s.p.

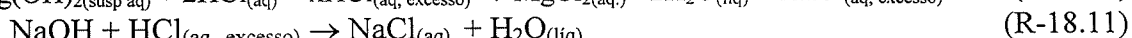
Eventualmente são também adicionados substâncias para dar cor e sabor, para tornar o remédio mais atrativo, principalmente para as crianças.

18.1.3. Retrotitulação

Uma titulação consiste na determinação da quantidade de uma espécie química, substância ou íon em solução (solução problema), medindo-se a quantidade de um reagente de concentração conhecida (titulante) necessária para reagir completamente com toda a espécie. Entretanto, algumas vezes, a espécie química em solução ou a reação utilizada tem características que não recomendam a sua titulação direta desse modo. É o que ocorre com substâncias que são pouco solúveis, que se degradam com a luz ou temperatura, que reagem com componentes do ar ou se volatilizam (como é o caso do I_2), isto tudo faz com que a determinação do ponto de equivalência seja de visualização difícil, ou que ocorram perdas durante a titulação.

O hidróxido de magnésio é uma substância pouco solúvel em água. Sua solubilidade é da ordem de 9 mg/litro de água. Portanto, o leite de magnésia é uma suspensão de hidróxido de magnésio em água, por isso é que o frasco sempre deve ser agitado antes de ser utilizado. Portanto, o procedimento adotado é fazer com que a reação de neutralização do hidróxido de magnésio ocorra totalmente através da adição de uma quantidade excessiva (perfeitamente conhecida) da solução ácida padronizada (padrão secundário). Em seguida, o excesso de ácido (o que não reagiu com o hidróxido de magnésio) é titulado com uma solução básica padronizada (padrão secundário). Esse procedimento de determinação da quantidade do excesso adicionado é conhecido como retrotitulação ou titulação indireta.

As equações químicas equilibradas para as reações envolvidas nesse procedimento de retrotitulação são as Reações (R-18.10) e (R-18.11).



O indicador usado nesta titulação é a fenolftaleína. A mudança de cor é do incolor para o rosa, o intervalo de pH de viragem é de 8,3 (incolor) - 9,8 (vermelha). A Figura 18.1 traz as

EP

fórmulas estruturais da fenolftaleína, $C_6H_4COO \cdot C(C_6H_4OH)_2$, em meio ácido e meio básico.

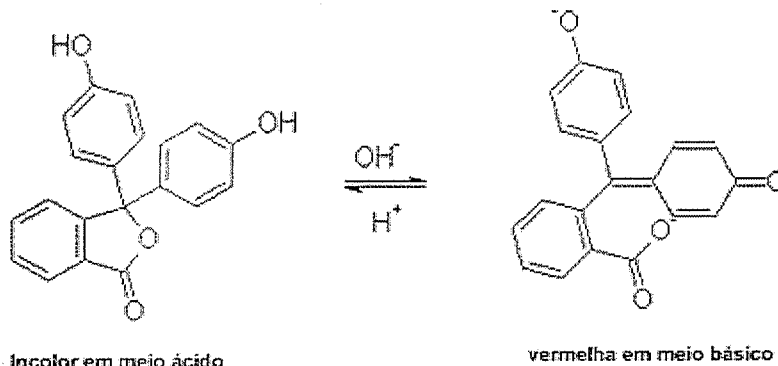


Figura 18.1. Estruturas da fenolftaleína em meio ácido e meio básico.

18.2. B.Objetivo:

- Determinar o teor de hidróxido de magnésio, $\text{Mg}(\text{OH})_2$, no leite de magnésia.

18.3. B.Procedimento:

- Agitar vigorosamente o frasco que contém o leite de magnésia para homogeneizar.
- Pesar, em um erlenmeyer de 250 mL limpo e seco, cerca de 0,3 g de leite de magnésia (aproximadamente quatro gotas). Anotar a massa exata de leite de magnésia adicionada.
- Adicionar ao erlenmeyer cerca de 20 mL de água destilada.
- Adicionar ao erlenmeyer, com auxilio de uma bureta, cerca de 15 mL de solução 0,10 mol/L de ácido clorídrico (HCl). Anotar o volume exato de HCl adicionado.
- Homogeneizar a solução e adicionar três gotas de indicador fenolftaleína.
- Titular o excesso de HCl com solução 0,10 mol/L de hidróxido de sódio, NaOH, (*padrão secundário*).
- Repetir o experimento pelo menos por mais uma vez.
- Calcular a percentagem de hidróxido de magnésio, $\text{Mg}(\text{OH})_2$, no leite de magnésia e comparar com o valor do frasco.

Prática 19: Determinação da Vitamina C em sucos de frutas

EP

19.1. Introdução

As vitaminas são substâncias essenciais, possuem as mais variadas estruturas químicas e não são sintetizadas pelo organismo humano. Pouco se conhece a respeito do que acontece com esses compostos durante o processamento e armazenamento dos alimentos. Sabe-se que as vitaminas podem ser parcial ou totalmente destruídas, não só quimicamente, por ações de compostos oxidantes e redutoras, mas também por contaminação enzimática, com inevitável perda do valor nutritivo.

A *Vitamina C (Ácido L – ascórbico)* é encontrada em concentrações variáveis em todas as plantas superiores. Fontes ricas dessa vitamina são os vegetais verdes frescos e frutas cítricas.

Tabela 19.1. Teor de vitamina C em alguns alimentos

Alimentos	Vit. C(mg/100g)
Brócolos	150
Repolho roxo	60
Repolho branco	40
Couve flor	60
Limão	80
Goiaba	200
Laranja	50
Tangerina	30
Acerola	Pesquisar
Camu-camu	Pesquisar

Fonte: *Introdução à Química de Alimentos*

Quimicamente, a vitamina C é a lactona do ácido derivado de um monossacarídeo, e na realidade essa vitamina pertence à classe dos carboidratos. Possui fórmula empírica $C_6H_8O_6$ e a seguintes estrutura química:

19.2 Objetivo

- Determinar o teor de vitamina C em diferentes frutos

19.3. Procedimento

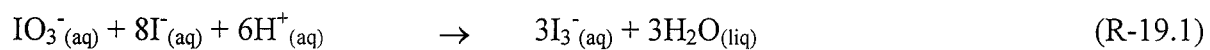
- a- Espremer uma fruta (laranja, limão tangerina) em um béquer. Filtrar o suco, se necessário.
- b- Pesar em um erlenmeyer de 250 mL, limpo e seco, cerca de 10 g da amostra. Anotar o valor da massa corretamente.
- c- Adicionar ao erlenmeyer 1,00 mL de solução 10% de iodeto de potássio (KI) e 1,00 mL de solução 1% de amido. Homogeneizar.
- d- Titular com solução 0,01 mol/L de iodato de potássio (KIO_3) até a solução ficar azul. Anotar o volume de titulante utilizado.
- e- Aguardar alguns minutos para verificar se a cor azul se mantém. Caso a coloração desapareça continuar a titulação até que a coloração permaneça.
- f- Calcular o teor de vitamina C em mg/100 g de amostra e comparar com o valor da literatura.

19.4. Cálculos

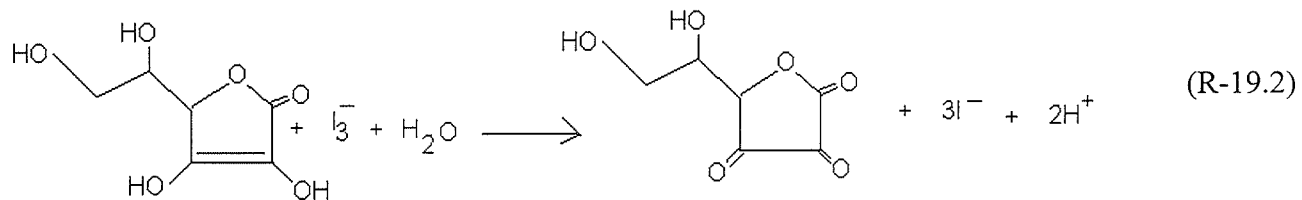
Considerando a reação de formação do iodo na solução, (R-19.1), mais a Reação (R-

E P

19.2), que são as reações necessárias para se efetuar os cálculos.



O íon I_3^- é o titulante gerado na solução ao adicionar-se iodato de potássio (KIO_3) em uma solução de I^- , conforme mostra a Reação (R-19.1). O íon I_3^- reage com o ácido ascórbico segundo a Reação (R-19.2), aqui transcrita.



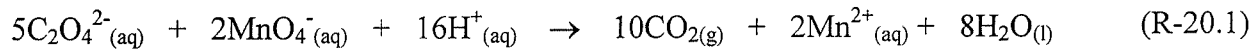
Com os dados obtido no experimento e as Reações (R-19.1) e (R-19.2) é possível calcular o teor de vitamina C no suco analisado.

Prática 20: Determinação da velocidade de reação

EP

20.1. Introdução

Nesta unidade serão analisados fatores que alteram a velocidade da reação do íon permanganato (MnO_4^-) em meio ácido com o íon oxalato ($C_2O_4^{2-}$), Reação (R-20.1).



Das espécies envolvidas na reação, apenas a solução de íons MnO_4^- apresenta coloração violeta, que lhe é característica, as demais soluções são incolores. Desta maneira, a velocidade da reação pode ser observada em função do tempo necessário para que se de o tempo de descoloramento da solução MnO_4^- .

20.2. Objetivo

- Verificar a influência da concentração dos reagentes, temperatura e catalisador na velocidade de uma reação química de oxidação-redução.

20.3 Procedimentos

Experimento 01 Influência da concentração dos reagentes

- Adicionar em um erlenmeyer de 250,0 mL, limpo e seco, 4,00 mL de solução 0,04 mol/L de permanganato de potássio ($KMnO_4$), com uma pipeta graduada. Numerar este erlenmeyer como erlenmeyer 1.
- Adicionar a outro erlenmeyer de 250,0 mL, limpo e seco, com pipeta graduada, 10,0 mL de solução 2,5 mol/L de ácido sulfúrico (H_2SO_4) e 5,00 mL de solução 0,50 mol/L de ácido oxálico ($H_2C_2O_4$).
- Transferir o conteúdo do erlenmeyer que contém a mistura ($H_2SO_4 + H_2C_2O_4$) para o erlenmeyer 1, que contém, a solução de $KMnO_4$. Agitar e deixar em repouso. **Começar a marcar o tempo imediatamente após a mistura das soluções até o instante que a mistura se tornar incolor.**
- Anotar o tempo de descoloramento na Tabela 20.1 abaixo.
- Repetir os procedimentos acima para as erlenmeyers 2, 3, 4 e 5 adicionando água (verificar o volume de água a ser adicionado na Tabela 20.1 e medir a água com uma proveta) ao erlenmeyer que contém $KMnO_4$ antes de transferir conteúdo do erlenmeyer que contém a mistura $H_2SO_4 + H_2C_2O_4$, como indicado na **Tabela 20.1**.
- Guardar o erlenmeyer 4 para utilizar no Experimento 03 deste experimento.**
- Calcular a concentração, em mol/L, do íon permanganato, MnO_4^- , nos erlenmeyers e anotar os resultados na Tabela 20.4.
- Calcular a velocidade média de reação para cada erlenmeyer e anotar os resultados na Tabela 20.4.
- Traçar um gráfico $[MnO_4^-]$ versus tempo de descoloramento.
- Calcular a velocidade média para a reação em um dado intervalo de tempo.
- Calcular a velocidade instantânea para o instante determinado pelo professor.

Tabela 20.1. Resultados do experimento demonstrando a influência da concentração do MnO_4^- na velocidade de reação (R-20.1).

Erlenmeyer	H_2SO_4 (2,5 mol/L) mL	$H_2C_2O_4$ (0,50 mol/L) mL	H_2O mL	$KMnO_4$ (0,04 mol/mL) mL	t(s)
1	10,0	5,00	-	4,00	
2	10,0	5,00	10,0	4,00	
3	10,0	5,00	20,0	4,00	
4	10,0	5,00	35,0	4,00	
5	10,0	5,00	50,0	4,00	

E P

Experimento 02. Influência da temperatura

- Anotar na Tabela 20.2, o resultado do tempo de descoramento da solução do erlenmeyer 4 realizado no Experimento 01 desta aula, para o erlenmeyer 1.
- Determinar a temperatura da mistura contida no erlenmeyer 4. Anotar na Tabela 20.2 para o erlenmeyer 1.
- Adicionar a um erlenmeyer de 250,0 mL limpo e seco, 4,00 mL de solução 0,04 mol/L de permanganato de potássio ($KMnO_4$). Numerar este erlenmeyer como 2.
- Adicionar a outro erlenmeyer de 250,0 mL limpo e seco, com pipeta graduada 10,0 mL de solução 2,5 mol/L de ácido sulfúrico (H_2SO_4) e 5,00 mL de solução 0,50 mol/L de ácido oxálico ($H_2C_2O_4$) e 35 mL de água. Aquecer está mistura até aproximadamente 20 °C acima da temperatura determinada no erlenmeyer 4. Anotar a temperatura correta na Tabela 20.2, erlenmeyer 2.
- Transferir o volume de solução do erlenmeyer que contém a mistura ($H_2SO_4 + H_2C_2O_4 + \text{água}$) para o erlenmeyer 2 (que contém a solução de $KMnO_4$), agitar e deixar em repouso. Marcar o tempo de descoramento da solução imediatamente após a mistura.
- Repetir os procedimentos acima para a erlenmeyer 3 (como indicado na Tabela 20.2), aquecendo a mistura ($H_2SO_4 + H_2C_2O_4 + \text{água}$) aproximadamente 30 °C acima das temperatura determinada no erlenmeyer 4. Anotar a temperatura correta na Tabela 20.2, erlenmeyer 3.
- Calcular a concentração do íon permanganato e velocidade média de reação para os três erlenmeyer, e registrar os resultados na Tabela 20.5.

Tabela 20.2. Resultados do experimento demonstrando a influência da temperatura na velocidade de reação.

Erlenmeyer	H_2SO_4 (2,5mol/L) mL	$H_2C_2O_4$ (0,50 mol/L) mL	H_2O mL	T °C	$KMnO_4$ (0,04 mol/mL) mL	t(s)
1	10,0	5,00	35	Ambiente	4,00	
2	10,0	5,00	35	+ 20 °C	4,00	
3	10,0	5,00	35	+ 30 °C	4,00	

Experimento 03. Efeito do catalisador

- Anotar o resultado do tempo de descoramento da solução do erlenmeyer 4 realizado no Experimento 01, no erlenmeyer 1 da Tabela 20.3.
- Adicionar a um erlenmeyer de 250,0 mL limpo e seco, 4,00 mL de solução 0,04 mol/L de permanganato de potássio ($KMnO_4$), com a uma pipeta graduada, 35,0 mL de água destilada medido na proveta e 5 gotas de sulfato de manganês ($MnSO_4$), numerar como erlenmeyer 2, como indicado na Tabela 20.3.
- Adicionar a outro erlenmeyer de 250,0 mL limpo e seco, com uma pipeta graduada, 10,0 mL de solução 2,5 mol/L de ácido sulfúrico (H_2SO_4) e 5,00 mL de solução 0,50 mol/L de ácido oxálico ($H_2C_2O_4$) com uma pipeta graduada.
- Transferir o volume de solução do erlenmeyer que contém a mistura ($H_2SO_4 + H_2C_2O_4 + MnSO_4$) para o erlenmeyer 2 que contém, a solução de $KMnO_4$ e água, agitar e deixar em repouso. Marcar o tempo de descoramento da solução imediatamente após a mistura. Anotar o resultado do tempo na Tabela 20.3.
- Adicionar a um erlenmeyer de 250,0 mL limpo e seco, 4,00 mL de solução 0,04 mol/L de permanganato de potássio ($KMnO_4$), com a uma pipeta graduada, numerar como erlenmeyer 3. Adicionar a este erlenmeyer o conteúdo erlenmeyer 4, que foi guardado do Experimento 01, agitar e deixar em repouso. Marcar o tempo de descoramento da solução imediatamente após a mistura. Anotar o resultado do tempo na Tabela 20.3.
- Calcular a concentração do íon permanganato e velocidade média de reação para o três erlenmeyer e registrar na Tabela 20.6.

GP

Tabela 20.3. Resultados do experimento 03 demonstrando a influência do catalisador na velocidade de reação.

Erlenmeyer	H ₂ SO ₄ (2,5mol/L) mL	H ₂ C ₂ O ₄ (0,50 mol/L) mL	H ₂ O mL	MnSO ₄	KMnO ₄ (0,04 mol/mL) mL	t(s)
1(*)	10,0	5,00	35		4,00	
2	10,0	5,00	35	5 gotas	4,00	
3			Conteúdo do erlenmeyer 4		4,00	

20.4. Resultados

Tabela 20.4. Resultados dos cálculos do experimento demonstrando a influência da concentração do MnO₄⁻ na velocidade de reação.

Erlenmeyer	[MnO ₄ ⁻] mol/L	t(s)	v mol/Ls
1			
2			
3			
4			
5			

Tabela 20.5. Resultados dos cálculos do experimento demonstrando a influência da temperatura na velocidade de reação.

Erlenmeyer	[MnO ₄ ⁻] mol/L	t(s)	v mol/Ls
1			
2			
3			

Tabela 20.6. Resultados do experimento 03 demonstrando a influência do catalisador na velocidade de reação.

Erlenmeyer	[MnO ₄ ⁻] mol/L	t(s)	V mol/Ls
1(*)			
2			
3			

Prática 21: Influência da temperatura e concentração no deslocamento do equilíbrio

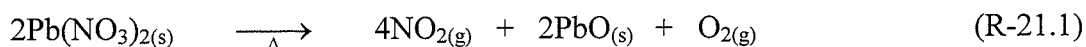
21.1. Introdução

Uma das características importantes das reações químicas é a sua extensão. É freqüente uma reação iniciar-se e, em seguida seus produtos reagirem, recuperando os reagentes. Há condições para se detectar, mesmo macroscopicamente, a presença dos reagentes e produtos, em um sistema em que os processos direto e inverso parecem ter cessado. Tais condições podem favorecer a formação dos produtos ou dos reagentes. Um dos fatores que determinam este comportamento é a tendência dos sistemas se estabilizarem no estado de menor energia possível. Outro fator é a tendência à máxima desordem, pois esta é mais natural que a ordem. O primeiro fato denomina-se entalpia e o segundo, entropia. A combinação de ambas as tendências da origem, nos sistemas químicos, há uma situação que se denomina Equilíbrio Químico.

Os equilíbrios químicos são dinâmicos e sensíveis às mudanças ou às perturbações. Esta perturbação pode ser o aumento ou diminuição da concentração dos reagentes ou produtos, aumento ou diminuição do volume do frasco que contém que contém as substâncias em equilíbrio (apenas para substâncias gasosas), o aumento ou diminuição da temperatura, entre outros. Existe uma regra geral conhecida como **princípio de Le Châtelier** que é utilizada para analisar qualitativamente os efeitos da perturbação sobre o equilíbrio químico.

“Se sobre um sistema em equilíbrio é imposta uma perturbação (ação qualquer) externa, o sistema reagirá no sentido de neutralizar esta perturbação” (Le Châtelier).

A reação reversível envolvendo os gases NO_2 e N_2O_4 é muito utilizada para mostrar o deslocamento do equilíbrio químico proposto por Le Châtelier. O dióxido de nitrogênio (NO_2), um gás poluente de coloração marrom avermelhado pode ser obtido pela reação de decomposição de nitrato de chumbo ($\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$) quando aquecido; Reação (R-21.1). Esta reação quando realizada em um sistema fechado, o NO_2 produzido reage para formar tetróxido de dinitrogênio (N_2O_4) e estabelecer o equilíbrio mostrado na Reação (R-21.2)



O estudo do deslocamento do equilíbrio pela variação da concentração também pode ser feito através da alteração da cor de uma solução. Por exemplo, quando envolve a formação de complexos, a reação entre cloreto de ferro (III) (FeCl_3) e tiocianato de amônio (NH_4SCN) que pode ser representada pela Reação (R-24.3).



21.2. Objetivos

- Verificar a influência da temperatura no equilíbrio químico
- Verificar a influência da concentração no equilíbrio químico

21.3. Procedimentos

EP

Experimento 01. Influência da temperatura no equilíbrio químico

- a- Colocar cerca de 0,5 g (não é necessário pesar) de nitrato de chumbo ($Pb(NO_3)_2$) em dois tubos de ensaio limpo e seco.
- b- Segurar um dos tubos com uma pinça de madeira e aquecer na chama do bico de Bunsen. Manter o tubo inclinado e movimenta-lo para que o aquecimento seja uniforme.
- c- Observar, dentro do tubo, a formação de um gás marrom-avermelhado, o dióxido de nitrogênio (NO_2). Evite cheira-lo, pois é altamente tóxico.
- d- Apagar a chama do bico de Bunsen quando o tubo estiver cheio de gás, tampar o tubo com uma rolha e coloca-lo na estante para esfriar.
- e- Repetir os procedimentos acima para o outro tubo de ensaio.
- f- Colocar água em um bêquer de 250 mL até 2/3 da sua capacidade e aquecer até a ebulição.
- g- Colocar água em outro bêquer de 250 mL até a metade de sua capacidade e acrescentar algumas pedras de gelo.
- h- Mergulhar um dos tubos no bêquer com água quente e o outro no bêquer com água gelada. Observar a coloração de cada tubo.
- i- Inverter a posição dos tubos, colocando o que estava na água quente na água fria e vice-versa. Observar a coloração de cada tubo.

Experimento 02. Influência da concentração no equilíbrio químico

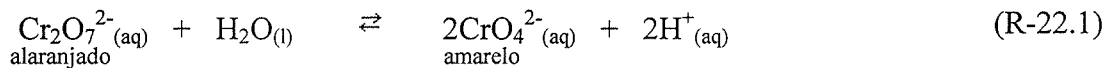
- a- Adicionar em um bêquer de 250,0 mL, 20,0 mL de solução 0,010 mol/L de tiocianato de amônio (NH_4SCN), e 10,0 mL de solução de cloreto de ferro (III) ($FeCl_3$) e 100,0 mL de água destilada. (Observação: Para a realização desta experiência todas as equipes utilizarão esta mesma solução, já que se encontra preparada).
- b- Enumerar três tubos de ensaio de 1 a 3.
- c- Adicionar a cada um dos tubos, 5,00 mL da solução preparada no ítem a. O tubo 1 será usado como referência (padrão).
- d- Adicionar ao tubo 2, com um conta-gotas, 15 gotas de solução saturada de cloreto de amônio (NH_4Cl). Observar a alteração da coloração comparando com a coloração do tubo 1.
- e- Adicionar ao tubo 3, um cristal de tiocianato de amônio (NH_4SCN). Observar a alteração da coloração comparando com a coloração do tubo 1.

Prática 22: Influência da concentração de íons H⁺ no equilíbrio químico

E P

22.1. Introdução

O equilíbrio entre os íons Cr₂O₇²⁻ e CrO₄²⁻ será usado para estudar a influência do pH em determinados equilíbrios químicos.



É importante considerar que na presença de íons Bário (Ba²⁺_(aq)) os íons dicromato (Cr₂O₇²⁻) foram dicromato de bário, bastante solúvel; na presença de íons cromato (CrO₄²⁻) formam cromato de bário, pouco solúvel.

22.2. Objetivo

- Influência da concentração de íon hidrogênio (H⁺) no equilíbrio

22.3 Procedimento

- Preparar seis tubos de ensaio e numerá-los de 1 a 6
- Adicionar 2,00 mL de solução de cromato de potássio (K₂CrO₄) aos tubos 1, 2 e 3. Aos tubos 4, 5 e 6, adicionar 2,00 mL de dicromato de potássio (K₂Cr₂O₇). Observar suas cores.
- Adicionar ao tubo 1, 2,00 mL de solução de ácido clorídrico (HCl). Observar e anotar qualquer indício de reação como mudança de cor, formação de ppt, etc.
- Adicionar ao tubo 4, 2,00 mL de solução de hidróxido de sódio (NaOH). Idem
- Adicionar aos tubos 2, 3, 5 e 6, 2,00 mL de solução de cloreto de bário (BaCl₂).
- Adicionar ao tubo 2, mais 2,00 mL de solução de ácido clorídrico (HCl).
- Adicionar ao tubo 3, mais 2,00 mL de solução de hidróxido de sódio (NaOH).
- Adicionar ao tubo 5, mais 2,00 mL de solução de ácido clorídrico (HCl).
- Adicionar ao tubo 6, mais 2,00 mL de solução de hidróxido de sódio (NaOH).
- Deixar o tubo de ensaio em repouso e observar o que ocorre após a adição de cada reagente.
- Escrever equações químicas balanceadas para a reação que ocorre em cada tubo após a adição de cada reagente.

Prática 23: Determinação da concentração de íons H⁺ com indicadores

EP

23.1. Introdução

Tratando-se de soluções aquosas de ácidos e bases, exprimimos freqüentemente a concentração de íons hidrogênio (H⁺) e do íon hidroxila (OH⁻), em termos do logaritmo negativo da concentração. Por definição, o logaritmo negativo de íons H⁺ é o pH:

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+]$$

A expressão equivalente para a concentração de íons hidroxila é:

Uma vez que o produto iônico da água, a temperatura ambiente é $1,0 \times 10^{-14}$, o pH da água pura é 7, pois:

$$[\text{H}^+] = 1,0 \times 10^{-7} \text{ mol/L} \quad \therefore \quad -\log 1,0 \times 10^{-7} = 7$$

Segue-se que,

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14$$

Quando o pH é menor que 7, a solução é acida, e quando pH é maior que 7, a solução é básica.

23.2. Objetivos

- Determinar a faixa de viragem dos indicadores: alaranjado de metila, alaranjado IV, carmim índigo e amarelo de alizarina R.
- Determinar a concentração de íons hidrogênio (H⁺) de uma solução.
- Calcular a constante de ionização, Ka, do ácido acético (HC₂H₃O₂).

23.3 Procedimento

Experimento 01. Preparação de soluções padrão ácida e básica

- Dispor dez tubos de ensaio limpo e seco em duas séries (A e A') de cinco tubos cada e numerá-los de **1A-5A** e **1A'-5A'**.
- Adicionar ao tubo 1A, com uma pipeta graduada, 10,00 mL de solução 1,0 mol/L de ácido clorídrico (HCl).
- Transferir 1,00 mL da solução do tubo 1A para o tubo 2A e adicionar 9,00 mL de água destilada. **Homogeneizar a solução**.
- Transferir 1,00 mL da solução do tubo 2A para o tubo 3A e adicionar 9,00 mL de água destilada. **Homogeneizar a solução**.
- Transferir 1,00 mL da solução do tubo 3A para o tubo 4A e adicionar 9,00 mL de água destilada. **Homogeneizar a solução**.
- Transferir 1,00 mL da solução do tubo 4A para o tubo 5A e adicionar 9,00 mL de água destilada. **Homogeneizar a solução**.
- Transferir metade da solução contida no tubo **1A** para o tubo **1A'**. Repetir o mesmo procedimento com os tubos **2A**, **3A**, **4A** e **5A** perfazendo, assim, duas séries com cinco tubos cada. (Obs.: Não é necessário usar pipeta.)
- Dispor dez tubos de ensaio limpo e seco em duas séries (B e B') de cinco tubos cada e numerá-los de **1B-5B** e **1B'-5B'**.
- Preparar soluções padrão básica, partindo de uma solução 1,0 mol/L de hidróxido de sódio (NaOH), repetindo cada um dos **ítems** acima.
- Adicionar à cada tubo da série **A** da solução de ácido clorídrico, duas gotas de indicador alaranjado IV, e adicionar a cada tubo da série **A'** da solução de ácido clorídrico, duas gotas do indicador alaranjado de metila. Agitar e observar a coloração da solução de cada tubo e cada série.
- Adicionar a cada tubo da série **B** da solução de hidróxido de sódio, duas gotas de indicador índigo carmin, e adicionar a cada tubo da série **B'** da solução de hidróxido de

EP

sódio, duas gotas de indicador amarelo de alizarina R. Agitar e observar a coloração da solução de cada tubo em cada série.

- l- Construir uma tabela para anotar as cores observadas em cada uma das séries das soluções padrão.
- m- Calcular o pH da solução inicial, a concentração, em mol/L, e o pH da solução de ácido clorídrico (HCl) após cada diluição.
- n- Calcular o pH da solução inicial, a concentração, em mol/L, e o pH da solução de hidróxido de sódio (NaOH) após cada diluição.
- o- Determinar a faixa de viragem de cada indicador utilizado.

Experimento 02. Determinação da concentração de íons hidrogênio, (H^+), em uma solução

- a- Adicionar em um tubo de ensaio limpo e seco, cerca de 4 mL de solução da amostra desconhecida (solução problema).
- b- Acrescentar ao tubo duas gotas de indicador fenolftaleína para verificar se a solução problema é ácida ou básica.
- a- Tomar dois tubos de ensaio limpo e seco e numerá-los de 1 e 2.
- b- Adicionar aos tubos 1 e 2 cerca de 4 mL da solução problema.
- c- Adicionar duas gotas de um dos indicadores ao tubo 1 e duas gotas do outro indicador ao tubo 2 (se a amostra for ácida utilizar os indicadores adicionados às soluções de HCl, e a amostra for básica utilizar os indicadores às soluções de NaOH).
- d- Determinar o pH e a concentração de íons H^+ na solução problema comparando sua coloração com a coloração das soluções padrões dos tubos 1A e 1A' (se a solução problema ácida) ou 1B e 1B' (se a solução problema for básica).

Experimento 03. Determinação da constante de ionização, K_a , do ácido acético

- a- Adicionar em dois tubos de ensaio limpo e seco cerca de 4 mL de solução 0,10 mol/L de ácido acético ($HC_2H_3O_2$).
- b- Adicionar a um dos tubos duas gotas de indicador alaranjado IV e ao outro tubo, duas gotas de alaranjado de metila.
- c- Comparar a coloração da solução dos dois tubos com as das soluções padrão ácida (séries A e A').
- d- Anotar o valor da concentração de íons hidrogênio (H^+) comparando as cores dos tubos que contêm as amostras com os tubos das séries A e A'.
- e- Calcular a constante de ionização, K_a , do ácido acético ($HC_2H_3O_3$).

Prática 24: Determinação da constante do produto de solubilidade

EP

24.1. Introdução

Quando se adiciona um sal pouco solúvel em água suficiente para produzir uma solução saturada, estabelece-se um equilíbrio entre a fase sólida e os íons presentes na solução.



Esse equilíbrio é heterogêneo, de modo que quando se escreve a expressão da constante de equilíbrio, é necessário incluir apenas aquelas substâncias com concentrações molares variáveis. A constante para este tipo de equilíbrio denomina-se *constante do produto de solubilidade*, K_{ps}, sendo expresso por:

$$K_{ps} = [M^+] [X^-]$$

Podemos enunciar o princípio do produto de solubilidade do seguinte modo: “Em qualquer solução aquosa de um composto iônico pouco solúvel, o produto das concentrações dos íons em solução, cada um, elevado a um expoente igual ao coeficiente estequiométrico da equação química equilibrada é uma constante, K_{ps}, tem um valor fixo a uma dada temperatura, independentemente das concentrações dos íons individuais”.

24.2. Objetivos

- Determinar a solubilidade, em mol/L, do cloreto de chumbo (PbCl₂).
- Determinar a constante do produto de solubilidade do cloreto de chumbo (PbCl₂)

24.3 Procedimentos

Experimento 01. Determinação da solubilidade molar do PbCl₂ a temperatura ambiente

- Aquecer com bico de Bunsen a cápsula de porcelana por cerca de cinco minutos. Após, remover a cápsula do aquecimento e deixar esfriar (sobre uma tela de amianto na bancada) até a temperatura ambiente.
- Colocar cerca de 40 mL de solução saturada de cloreto de chumbo (PbCl₂) em um bêqueres de 50 mL.
- Registrar a temperatura da solução, que deve ser igual à temperatura ambiente.
- Adicionar pequena quantidade de PbCl_{2(s)} no bêquer para se certificar que a solução está saturada.
- Pesar a cápsula de porcelana fria juntamente com o vidro de relógio.
- Transferir com uma pipeta volumétrica, 10,00 mL da parte sobrenadante da solução de PbCl₂ do bêquer para a cápsula de porcelana.
- Cobrir a cápsula com o vidro de relógio e sobre uma tela de amianto no tripé, com auxílio do bico de Bunsen, evaporar cuidadosamente a água da solução até a secura.
- Deixar a cápsula com o vidro de relógio e o resíduo esfriar até a temperatura ambiente.
- Determinar a massa da cápsula de porcelana juntamente com um vidro de relógio e o resíduo, em uma balança semi-analítica. Anotar a massa.
- Calcular a solubilidade molar (solubilidade em mol/L) do cloreto de chumbo (PbCl₂) à temperatura ambiente.
- Calcular a constante do produto de solubilidade, K_{ps}, do cloreto de chumbo (PbCl₂), à temperatura ambiente.

E P

Experimento 02. Determinação da solubilidade molar do PbCl₂, 40,0 °C acima da temperatura ambiente.

- a- Aquecer com bico de Bunsen outra cápsula de porcelana por cerca de cinco minutos. Após, remover a cápsula do aquecimento e deixar esfriar até à temperatura ambiente.
- b- Pesar a cápsula de porcelana fria juntamente com o vidro de relógio.
- c- Colocar cerca de 40 mL de solução saturada de cloreto de chumbo (PbCl₂) em um béquer de 50,0 mL.
- d- Aquecer o béquer contendo a solução saturada a 40,0 °C acima da temperatura determinada no Experimento 01, item c.
- e- Certificar se a solução continua saturada, observando se há resíduo sólido no fundo do béquer.
- f- Transferir com uma pipeta volumétrica, 10,00 mL da parte sobrenadante da solução de PbCl₂ do béquer para a cápsula de porcelana.
- g- Cobrir a cápsula com o vidro de relógio e sobre uma tela de amianto no tripé, com auxílio do bico de Bünsen, evaporar cuidadosamente a água da solução até a secura.
- h- Deixar a cápsula com o vidro de relógio e o resíduo esfriarem até a temperatura ambiente.
- i- Determinar a massa da cápsula de porcelana juntamente com um vidro de relógio e o resíduo, em uma balança semi-analítica. Anotar a massa.
- j- Calcular a solubilidade molar (solubilidade em mol/L) do cloreto de chumbo (PbCl₂) à temperatura determinada.
- k- Calcular a constante do produto de solubilidade, K_{ps}, do cloreto de chumbo (PbCl₂), à temperatura determinada.

Prática 25: Espontaneidade de uma reação de óxido-redução

GP

25.1. Objetivos

- Verificar a espontaneidade de reações de deslocamento de metais.
- Montar a pilha de Daniel.

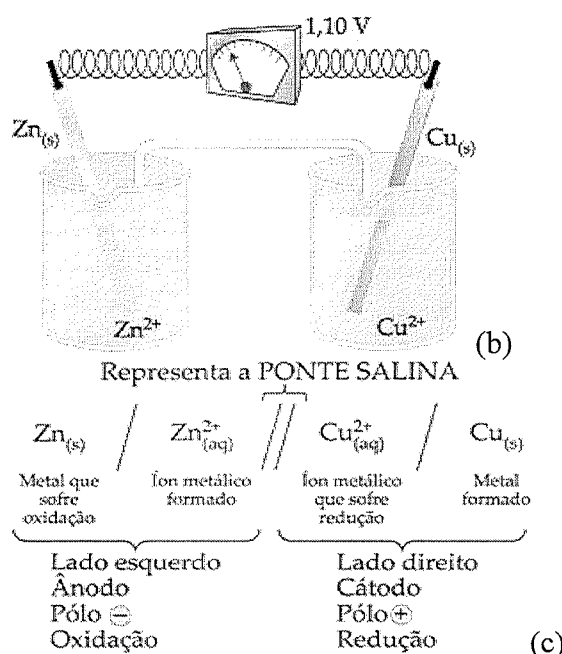
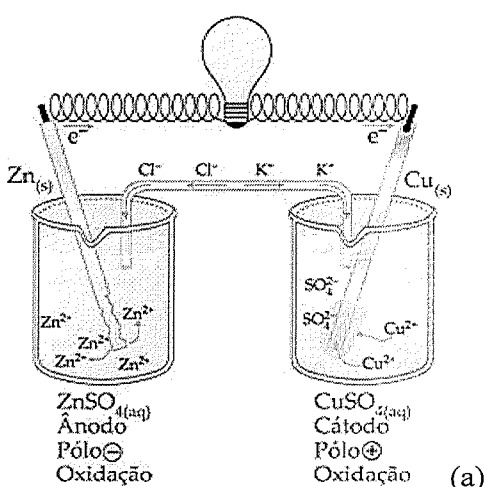
25.2. Procedimentos

Experimento 01. Espontaneidade de uma reação de oxirredução

- Limpar com palha de aço 3 pregos e três fios de cobre. Reservar um prego e um fio de cobre para comparação com os demais.
- Numerar 3 tubos de ensaio: 1, 2 e 3.
- Colocar cerca de 5 mL da solução de sulfato de cobre (II) no tubo 1 e mergulhar na solução um prego limpo.
- Colocar no tubo 2 cerca de 5 mL de solução de sulfato de ferro (esta solução deve ser preparada na hora, colocando uma ponta de espátula de FeSO_4 e 5 mL de água) e em seguida mergulhar um pedaço de fio de cobre previamente limpo.
- No tubo 3 colocar cerca de 5 mL de solução de nitrato de prata e mergulhar um pedaço de fio de cobre limpo.
- Observar as condições iniciais de reação. Anotar todas as evidências de transformação com o passar do tempo. Todos os registros devem ser feitos na Tabela 25.1, dando também as reações químicas.

Experimento 02. Pilha de Daniel

- Colocar em bêquer cerca de 25 mL de solução de sulfato de cobre (II) e num outro 25 mL de solução de sulfato de zinco.
- Preparar a ponte salina: encher um tubo em U com solução de KCl , 3 mol/L e em seguida colocar um chumaço de algodão nas extremidades do tubo em U, tomando cuidado para não deixar bolhas de ar no tubo (interrompe o circuito feito pelos íons da solução).
- Montar o sistema conforme Figura 25.1.
- Fechar o circuito interligando entre os eletrodos o voltímetro. Observar.



E P

Figura 25.1. (a) Montagem da pilha de Daniel, (b) medida da diferença do potencial ou da fem da pilha e (c) representação do diagrama da pilha.

25.3 Resultados

Tabela 25.1. Registro das evidencias de reação ocorridas no Procedimento 25.2.1.

Reação (completar a reação)	Observação	
	Início	Final
Tubo 1: Sulfato de cobre + ferro		
Tubo 2: Sulfato de ferro + cobre		
Tubo 3: Nitrato de prata + cobre		

Prática 26: A corrosão do ferro

EP

26.1 Introdução

A corrosão do aço, por si só, ocasiona anualmente enormes prejuízos financeiros para todos os países. Quais os fatores responsáveis por essa perda? O que se pode fazer para reduzi-la?

“Corrosão” é um termo genérico aplicado aos processos pelos quais os metais não combinados são transformados em óxidos ou outros compostos. Isto provoca a deterioração gradativa dos metais. Embora a química da corrosão do ferro não esteja ainda completamente esclarecida, é certo que, envolve uma oxidação por meio de algum agente oxidante. Nesta experiência, investigaremos alguns fatores envolvidos na corrosão e tentaremos correlacioná-la por meio de algumas generalizações.

26.2 Objetivo

- Determinar o meio mais agressivo ao metal ferro.

26.3 Procedimentos

Experimento 01. Reações do ferro com vários reagentes aquosos

- a) Tome cinco tubos de ensaio e em cada um coloque um prego limpo e polido. Faça-os escorregarem cuidadosamente ao longo das paredes para evitar quebrar o fundo dos tubos.
- b) Em cada tubo coloque, até cobrir os pregos, soluções dos reagentes: NaOH, K₂Cr₂O₇, NaCl, HCl e água destilada. Todas as soluções têm concentração igual a 0,1 mol/L.
- c) Com auxílio de um potenciômetro (ou papel indicador universal), determine o pH de cada solução e anote em uma tabela.
- d) Deixe os pregos mergulhados nas soluções durante 1 hora. Observe e anote qualquer modificação que tenha ocorrido.
- e) Acrescente a cada solução 2 ou 3 gotas de ferricianeto de potássio (K₃Fe(CN)₆) 0,1 mol/L. Observe qualquer modificação.
- f) Em um tubo limpo e seco adicionar 1 pitada de FeSO₄ e aproximadamente 3 mL de água e acrescente 2 a 3 gotas de solução de ferricianeto de potássio 0,1 mol/L. Compare este resultado com o obtido quando o ferricianeto de potássio foi acrescentado às soluções que continham os pregos. Que conclusão podem ser tiradas dos resultados?

Experimento 02. Teste da proteção do ferro com graxa

- a) Repetir o procedimento do Experimento 01, envolvendo inicialmente os pregos com uma graxa lubrificante.

Experimento 03. Teste da capacidade de proteção do metal de sacrifício

- a) Repetir o procedimento do Experimento 01, enrolando uma fita de magnésio em cada prego.

Experimento 04. Reações que envolvem pares metálicos, dois metais em contato

Obs: Um experimento para a turma toda.

- a) Preparar cerca de 150 mL de solução agar-agar, procedendo da seguinte maneira: aqueça cerca de 150 mL de água destilada até começar a ferver. Retire o bico de Bunsem e acrescente, com agitação, 2 g de agar-agar pulverizados. Continue aquecendo e agitando até o agar se tenha dispersado.

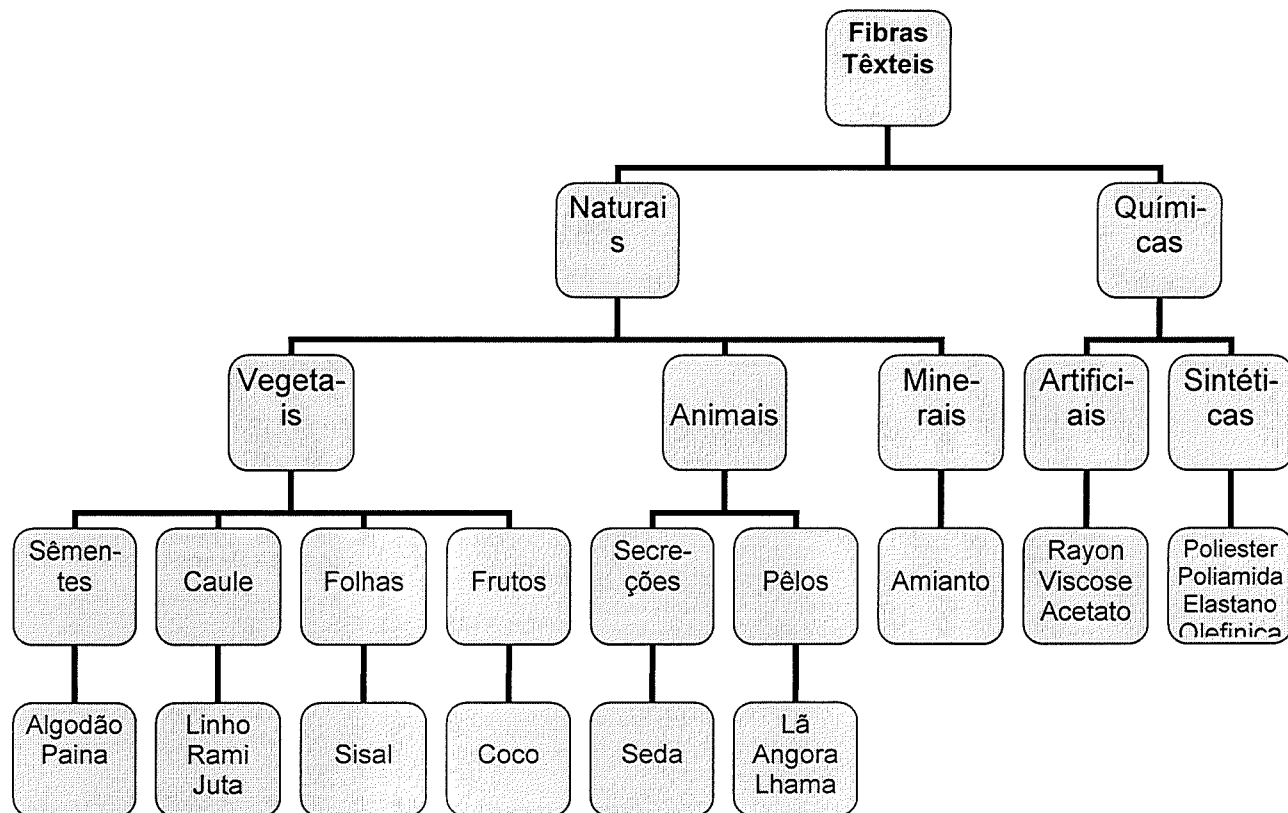
EP

- b) Acrescente a solução cerca de 10 gotas de ferricianeto de potássio 0,1 mol/L e 10 gotas de solução de fenolftaleína.
- c) Enquanto a solução estiver esfriando, prepare quatro pregos limpos e polidos.
- d) Coloque um deles em um lado de uma placa de petri. Com auxílio de alicates, sobre um segundo prego e coloque-o do outro lado da placa.
- e) Enrole um fio de cobre limpo em volta de um terceiro prego, de forma que haja contato íntimo entre o fio e o prego. Coloque este prego em outra placa de petri.
- f) Repita o mesmo processo usando uma fita de magnésio enrolada em outro prego. Coloque-o na segunda placa de petri. Cuidado para que os pregos não se toquem.
- g) Quando a solução de agar-agar estiver morna, mas ainda fluida, derrame-a cuidadosamente nas placas de petri até que os pregos estejam cobertos por uma camada de cerca de 0,5 cm de espessura.
- h) Faça observações durante o tempo restante da aula.

Prática 27: Solubilidade de fibras têxteis / Reconhecimento das fibras têxteis pela combustão

27.1. Introdução

Principais tipos de fibras



Processos de identificação qualitativa de uma fibra.

Combustão: - analisar a combustão, seu tipo de chama, cinza e odor. Cada fibra tem um comportamento específico frente a combustão.

Processos químicos: - reações com ácidos inorgânicos e orgânicos; álcalis, solventes, e alguns reagentes especiais que colorem as fibras.

Microscopia óptica: - analisar a vista longitudinal e seção transversal; e comparar com os quadros de identificação na literatura.

27.2. Objetivo

- Identificar os solventes que solubilizam as diversas fibras testeis.
- Identificar o tipo de fibra através da chama, velocidade de queima, características do resíduo e odor liberado durante a combustão.

27.3 . Procedimento

Experimento 01. Solubilidade de fibras têxteis

- Cortar 5 quadrados de 1 cm x 1 cm de lado, da amostras do tecido de fibra de algodão.
- Tomar 5 tubos de ensaio limpo e seco e numera-los de 1 a 5.
- Introduzir as amostras de tecidos, uma em cada tubo de ensaio.
- Colocar no tubo 1, 5,0 mL de ácido sulfúrico (H_2SO_4) à 70 %; no tubo 2, 5 mL de ácido acético (H_3CCOOH) a 98 %; no tubo 3, 5 mL de soda cáustica ($NaOH$) a 5 %; no tubo 4,

EP

5 mL de acetona (CH_3COCH_3); no tubo 5, 5 mL de hipoclorito de sódio (NaClO) 5 %. Tomar o devido cuidado para que o tecido fique imerso no solvente.

- e) Repetir o mesmo procedimento para as demais amostras de lã, algodão, acetato, poliéster, poliamidas
- f) Aguardar 30 minutos.
- g) Verificar e anotar as transformações ocorridas.

Experimento 02. Reconhecimento das fibras têxteis pela combustão

- a) Cortar uma amostra de tecido de aproximadamente 1 cm x 3 cm.
- b) Segurar a amostra com uma pinça metálica e aproximar a chama do bico de Bunsen até que se inicie a combustão.
- c) Observar e anotar as características selecionadas na tabela 05.

27.4. Resultados

Tabela 27.1 – Solubilidade das fibras têxteis.

Tecido\Solvente	H_2SO_4 70 %	H_3CCOOH 98%	NaOH 5 %	Acetona	NaClO 5 %
Temp. °C	ambiente	ambiente	ambiente	Ambiente	Ambiente
Algodão					
Lã					
Acetato					
Poliéster					
Poliamidas					

Tabela 27.2. Característica das diversas fibras frente à combustão.

	Algodão	Lã	Acetato	Poliamida	Poliéster
Combustão					
Queima rapidamente sem fundir					
Queima rapidamente e funde					
Inicialmente funde e depois queima					
Queima sem fundir					
Chama					
Difícil de apagar					
Luminosa e fuliginosa					
Fumaça branca sem fuligem					
Fumaça preta com fuligem					
Lenta, morre logo que retirada do fogo					
Cinza					
Cinza fina sem carvão					
Carvão escuro e fácil de esmagar					
Cinza escura e poarenta					
Carvão redondo muito duro					
Carvão redondo e duro					
Cinza esburacada, quebrada e arenosa					
Odor					
Papel queimado					
Cheiro de vinagre					
Peixe podre					
Leite queimado					
Odor de aipo/salsa					
Cabelo ou pena queimada					
Tecido					
Chamuscas mas não funde ou endurece					
Enrola e endurece					
Funde, enrola e endurece					
Chamusca e encrespa na parte chamuscada					