

Министерство науки и высшего образования Российской Федерации
НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ
ТОМСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ (НИ ТГУ)

Химический факультет

УТВЕРЖДЕНО:

И.о. декана

А. С. Князев

Оценочные материалы по дисциплине

Общепрофессиональный модуль Аналитическая химия

по направлению подготовки

04.03.01 Химия

Направленность (профиль) подготовки:

Химия

Форма обучения

Очная

Квалификация

Бакалавр

Год приема

2023

СОГЛАСОВАНО:

Руководитель ОП

В.В. Шелковников

Председатель УМК

Л.Н. Мишенина

Томск – 2023

1. Компетенции и индикаторы их достижения, проверяемые данными оценочными материалами

Целью освоения дисциплины является формирование следующих компетенций:

ОПК-1 Способен анализировать и интерпретировать результаты химических экспериментов, наблюдений и измерений.

ОПК-2 Способен проводить с соблюдением норм техники безопасности химический эксперимент, включая синтез, анализ, изучение структуры и свойств веществ и материалов, исследование процессов с их участием.

ОПК-4 Способен планировать работы химической направленности, обрабатывать и интерпретировать полученные результаты с использованием теоретических знаний и практических навыков решения математических и физических задач.

ОПК-6 Способен представлять результаты своей работы в устной и письменной форме в соответствии с нормами и правилами, принятыми в профессиональном сообществе.

ПК-1 Способен выбирать и использовать технические средства и методы испытаний для решения исследовательских задач химической направленности, поставленных специалистом более высокой квалификации.

ПК-2 Способен оказывать информационную поддержку специалистам, осуществляющим научно-исследовательские работы.

ПК-3 Способен проводить анализ химического состава природных и технологических объектов.

Результатами освоения дисциплины являются следующие индикаторы достижения компетенций:

ИОПК 1.1 Систематизирует и анализирует результаты химических экспериментов, наблюдений, измерений, а также результаты расчетов свойств веществ и материалов.

ИОПК 1.2 Предлагает интерпретацию результатов собственных экспериментов и расчетно-теоретических работ с использованием теоретических основ традиционных и новых разделов химии.

ИОПК 1.3 Формулирует заключения и выводы по результатам анализа литературных данных, собственных экспериментальных и расчетно-теоретических работ химической направленности.

ИОПК 2.1 Работает с химическими веществами с соблюдением норм техники безопасности.

ИОПК 2.3 Проводит стандартные операции для определения химического и фазового состава веществ и материалов на их основе.

ИОПК 2.4 Проводит исследования свойств веществ и материалов с использованием серийного научного оборудования.

ИОПК 4.1 Использует базовые знания в области математики и физики при планировании работ химической направленности.

ИОПК 4.2 Обрабатывает данные с использованием стандартных способов аппроксимации численных характеристик.

ИОПК 4.3 Интерпретирует результаты химических наблюдений с использованием физических законов и представлений.

ИОПК 6.1 Представляет результаты работы в виде отчета по стандартной форме на русском языке.

ИОПК 6.2 Представляет информацию химического содержания с учетом требований библиографической культуры.

ИОПК 6.4 Готовит презентацию по теме работы и представляет ее на русском и английском языках.

ИПК 1.4 Готовит объекты исследования.

ИПК 2.1 Проводит первичный поиск информации по заданной тематике (в т.ч., с использованием патентных баз данных).

ИПК 2.2 Составляет обзор литературных источников по заданной теме, оформляет отчеты о выполненной работе по заданной форме.

ИПК 3.1 Выполнять стандартные операции пробоотбора, пробоподготовки, химического и физико-химического анализа различных объектов

2. Оценочные материалы текущего контроля и критерии оценивания

Элементы текущего контроля:

- устный опрос;
- отчет по лабораторной работе;
- индивидуальное задание;
- реферат;
- доклад по теме реферата;
- сдача модуля;
- тестирование.

1) *Примеры вопросов для устного опроса* (ИОПК 1.1)

Семинар (Гравиметрический метод анализа. Расчёты)

1. Какие стандартные операции выполняют в ходе гравиметрического анализа? Охарактеризуйте кратко цель каждой из них.
2. Какими свойствами осадка должна обладать осаждаемая форма?
3. Какими способами можно получать гравиметрическую форму?
4. Какую цель преследуют, употребляя при осаждении избыток осадителя? Почему нельзя брать слишком большой избыток?
5. Рассчитайте значение гравиметрического фактора для следующих случаев:
Определяемое вещество Гравиметрическая форма



Лабораторная работа (Дихроматометрия. Определение Fe(II) с визуальной и потенциометрической индикацией) (ИОПК 2.2)

1. Для чего при титровании Fe(II) раствором $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ в присутствии индикатора дифениламина добавляют H_3PO_4 ? Нужно ли добавлять H_3PO_4 в случае дихроматометрического определения Fe(II) с фенилантрахиновой кислотой ($E_{\text{Ind}} = 1,08 \text{ В}$)?
2. Где будет расположена точка эквивалентности на кривой титрования раствора Fe(II) раствором $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ относительно точки симметричности?
3. Сравните нахождение КТТ с использованием индикатора дифениламина и из данных потенциометрического титрования. Какие существуют способы определения КТТ при потенциометрическом титровании? Какой способ более точный?
4. Обсудите результаты статистической обработки (воспроизводимость, правильность, экспрессность). Укажите на наличие или отсутствие систематической погрешности при титровании с визуальной и потенциометрической индикацией.
5. Каковы преимущества потенциометрического титрования?

Лабораторная работа (Кондуктометрическое титрование. Определение хлороводородной кислоты) (ИОПК 2.2)

1. На основании уравнения реакции и данных о подвижности ионов нарисуйте предполагаемый вид кривой титрования в координатах $W - V(\text{NaOH})$.
2. Какие факторы должны поддерживаться в процессе кондуктометрического титрования на постоянном уровне?
3. На что влияет изменение объема раствора в процессе титрования?

4. Проведите обоснование выбора кислотно-основного индикатора при определении конечной точки титрования с визуальной индикацией.

2) **Примеры теоретических индивидуальных заданий (для реферата и доклада) (ИОПК 1.1):**

Задание к модулю 4. Практическое применение гравиметрического метода. Определение элементов в природных объектах, металлах и сплавах.

В работе представьте: сущность методики, условия осаждения, уравнения реакций, гравиметрическую и осаждаемую формы, структуру осадка, промывную жидкость, мешающие ионы и способы их устранения, используемую литературу; проведите необходимые расчёты навески для анализа, объёма осадителя, гравиметрического фактора.

- | | |
|---|----------------------|
| 1. S (SO ₄ ²⁻) | 8. Cu ²⁺ |
| 2. Mg ²⁺ | 9. Pb ²⁺ |
| 3. P (PO ₄ ³⁻) | 10. Co ²⁺ |
| 4. ΣR ₂ O ₃ (F ₂ O ₃ , Al ₂ O ₃ , MnO ₂ , TiO ₂) | 11. Cl ⁻ |
| 5. SiO ₂ | 12. Al ³⁺ |
| 6. Ca ²⁺ | 13. CO ₂ |
| 7. Ni ²⁺ | |

Информацию обобщите в форме таблицы:

Определяемый элемент	Осадитель, условия осаждения	Уравнения реакций, лежащих в основе определения	Структура осадка	Осаждаемая форма	Гравиметрическая форма	Промывная жидкость	Мешающие ионы, их устранение	Анализируемые объекты	Литература

3) **Примеры расчётных индивидуальных заданий (ИОПК 3.2):**

Задание к модулю 5.

Постройте кривую титрования указанного протолита сильным протолитом (HCl или NaOH). Предложите подходящие индикаторы и для одного из них оцените индикаторную погрешность.

№	Протолит	Ka (Kb)	c _o , моль/л	V _o , мл	c(HCl/NaOH), моль/л
1	CH ₃ CH(OH)COOH (молочная)	Ka = 1,5 · 10 ⁻⁴	0,05	20	0,025
2	NaCN	Ka = 6,2 · 10 ⁻¹⁰	0,025	50	0,05
3	C ₆ H ₅ COOH (бензойная)	Ka = 6,3 · 10 ⁻⁵	0,1	25	0,05
4	Na ₃ PO ₄	Ka ₁ = 7,1 · 10 ⁻³	0,02	20	0,02
5	H ₃ PO ₄	Ka ₂ = 6,2 · 10 ⁻⁸ Ka ₃ = 5 · 10 ⁻¹³	0,05	100	0,1
6	H ₂ CO ₃	Ka ₁ = 4,5 · 10 ⁻⁷ Ka ₂ = 4,8 · 10 ⁻¹¹	0,1	50	0,025
7	H ₃ AsO ₄	Ka ₁ = 5,7 · 10 ⁻³ Ka ₂ = 1,1 · 10 ⁻⁷ Ka ₃ = 3,2 · 10 ⁻¹²	0,025	20	0,05
8	(CH ₃) ₂ NH + H ₂ O (диметиламин)	Kb = 5,4 · 10 ⁻⁴	0,01	100	0,02
9	HNO ₂	Ka = 6,9 · 10 ⁻⁴	0,05	50	0,025
10	HO-NH ₂ + H ₂ O (гидроксиламин)	Kb = 9,1 · 10 ⁻⁹	0,1	25	0,05

11	H ₃ BO ₃	$Ka_1=7,1 \cdot 10^{-10}$ $Ka_2=1,8 \cdot 10^{-13}$ $Ka_3=1,6 \cdot 10^{-14}$	0,02	50	0,04
12	(C ₂ H ₅) ₃ N + H ₂ O (триэтиламин)	$Kb=5,1 \cdot 10^{-4}$	0,05	20	0,02
13	H ₂ S	$Ka_1=9,5 \cdot 10^{-8}$ $Ka_2=1,3 \cdot 10^{-14}$	0,025	25	0,025

4) **Примеры расчётных задач** (образцы заданий для экспресс-контроля на семинарском занятии в виде небольшой СРС по решению задач на заданную тему):

Семинар (Влияние сильных электролитов на степень диссоциации слабых кислот и оснований. Расчет pH в растворах смеси кислот и оснований)

- Сравните pH 0,1 М водных растворов NH₄OH ($K_b=1,76 \cdot 10^{-5}$; $pK_b=4,76$) и NaOH. Объясните их различие.
- Бензойную кислоту HC₇H₅O₂ используют для консервирования некоторых пищевых продуктов, чтобы предотвратить их заплесневение и бактериальное разложение. Сколько граммов бензойной кислоты содержится в 3,00 л раствора этой кислоты с pH = 2,80?
- Определите степень диссоциации HCN ($K_a=5,0 \cdot 10^{-10}$; $pK_a=9,30$) в растворе, состоящем из смеси 0,1 М HCN и 0,1 М NaCl.

Семинар (Буферные растворы)

- Один из компонентов буферного раствора N₂H₅OH. Укажите второй компонент буферной пары ($pK_b=6,01$).
- Укажите pH данного буферного раствора и интервал, в котором он меняется.
- Изменится ли pH этого буферного раствора, если его разбавить в 10 раз водой?

Семинар (Расчёт кривых титрования и индикаторных погрешностей в редоксиметрии)

Рассчитайте: 1) E при титровании 10 мл раствора H₂C₂O₄ раствором Ce(SO₄)₂ при pH=1, если степень оттитрованности f: 0,25; 1,0; 1,1 ($E^0(\text{CO}_2/\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4) = -0,49 \text{ В}$, $E^0(\text{Ce}(\text{SO}_4)_3^{2-}/\text{Ce}^{3+}) = 1,44 \text{ В}$); 2) величину скачка (ΔE) на кривой титрования, чтобы погрешность титрования не превышала $\pm 0,2 \%$; 3) индикаторную погрешность титрования в присутствии индикатора с $E^0_{\text{Ind}} = 0,5 \text{ В}$.

5) **Примеры заданий к модулям:**

Модуль 1 (теоретические вопросы)

- Выведите формулу для расчета pH растворов слабых кислот на примере HCOOH. Какие приближения возможны при выводе упрощенной формулы? Укажите в каждой из перечисленных ниже пар ионов более сильную кислоту Бренстеда в воде: а) NH₄⁺ или CH₃NH₃⁺; б) Fe³⁺ или Cr³⁺? Ответ подкрепите расчётом.
- Составьте уравнения: материального баланса, электронейтральности, ЗДМ для водного раствора H₃PO₄.
- Напишите реакции автопротолиза, выражения констант автопротолиза для воды, жидкого аммиака ($pK_{\text{SH}}=33$), безводной серной кислоты ($pK_{\text{SH}}=4$), этанола ($pK_{\text{SH}}=19$). Каков pH нейтрального раствора данных растворителей? В каком из водных растворов (0,003 М CH₃COOH, $1 \cdot 10^{-7}$ М H₂SO₄ или $1 \cdot 10^{-4}$ М HCl) следует учитывать автопротолиз растворителя при расчете концентрации H⁺-ионов? Ответ обоснуйте.

Модуль 1 (расчётные задания)

- Рассчитайте концентрацию ионов пиридиния (C₅H₅NH⁺) при растворении пиридина (C=0,1 моль/л) в муравьиной кислоте ($pK_b=0,27$). Сравните с концентрацией этих ионов в водном растворе ($pK_b=8,85$). Объясните различие.
- Как изменится pH 0,20 М раствора H₂CO₃ при добавлении к 250 мл его 50 ммоль NaOH?
- Рассчитайте pH водного раствора $5 \cdot 10^{-5}$ М хлорида триметиламмония. Для (CH₃)₃N $pK_b=4,09$.

Модуль 4 (теоретические вопросы)

1. Какие осадки (кристаллические или аморфные) адсорбируют растворённые вещества в большей степени? Почему? Как влияют на процесс адсорбции: а) температура; б) величина удельной поверхности осадка; г) концентрация адсорбирующегося вещества в растворе? Ответ аргументируйте.
2. Что такое относительное пересыщение? Какие индивидуальные свойства осаждаемого соединения и каким образом влияют на структуру осадка? Какова роль разбавления, перемешивания, регулирования температуры, скорости добавления осадителя при выделении CaC_2O_4 ? Сформулируйте условия аналитического выделения подобных осадков.
3. Определение никеля в виде диметилглиоксимата. Какова структура осадка? Какова техника осаждения для получения чистой осаждаемой формы? Чем промывают осадок и какие фильтры используют?

Модуль 4 (расчётные задания)

1. Для определения массовой доли (%) $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ в соли Мора навеску препарата массой 1,126 г прокалили и получили 0,2108 г Fe_2O_3 . Определите степень чистоты препарата (%).
2. Сколько мл 9,13%-ной серной кислоты (плотность 1,060 г/мл) требуется для осаждения всего бария в виде сульфата из раствора, содержащего 0,55 г чистого $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$?
3. При определении алюминия в сплаве его осадили в виде AlPO_4 . Какова максимальная относительная погрешность (%) определения Al в образце, если навеска массой 3,6500 г взята на весах с погрешностью $\varepsilon_g = \pm 0,1$ мг; осаждение провели из 20 мл раствора, создав избыточную концентрацию $[\text{PO}_4^{3-}] = 0,25$ моль/л; осадок промыли 50 мл воды? Примерное содержание Al в сплаве 30%.

Модуль 6 (теоретические вопросы)

1. На примере окисления AsO_4^{3-} -ионами I^- ионов: $\text{AsO}_4^{3-} + 2\text{I}^- + 2\text{H}^+ \leftrightarrow \text{AsO}_3^{3-} + \text{I}_2 + \text{H}_2\text{O}$ обсудите возможность обратимости редокс-реакций. Назовите условия, когда указанная реакция будет протекать вправо, и условия, когда реакция будет протекать влево практически до конца.
2. Железо (II) титруют раствором $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ при различных значениях pH: 0, 1, 3. Как учесть влияние pH при построении кривой титрования? Как это отразится на величине скачка титрования на кривой? Проиллюстрируйте рисунком.
3. Объясните принцип действия индикаторов (метиловый оранжевый, метиловый красный) в броматометрии при определении восстановителей. Почему при титровании добавляют KBr ?
4. В каких условиях (pH) проводят определение NO_2^- -иона методом перманганатометрии? Запишите реакцию, укажите факторы эквивалентности. Почему возможны потери нитрит-ионов? Какие приемы используют для их уменьшения?

Модуль 6 (расчётные задания)

1. Образец, содержащий $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ растворили и к раствору добавили избыток K_2CrO_4 . После выделения осадка BaCrO_4 его отфильтровали и растворили для превращения CrO_4^{2-} в $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$. К полученному раствору добавили избыток KJ и на титрование выделившегося иода израсходовали 48,7 мл раствора тиосульфата с концентрацией 0,1370 моль/л. Рассчитайте массовую долю (%) $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ в образце, если для анализа взяли навеску 0,6460 г.
2. Вычислите индикаторную погрешность титрования раствора ванадия (III) раствором $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ в сернокислой среде (pH=0) в присутствии индикатора ферроина ($E_{md}^o = 1,06\text{В}$).

3. Рассчитайте потенциал при титровании FeSO_4 раствором KMnO_4 в кислой среде ($\text{pH}=1$), если к 100 мл FeSO_4 с $c(\text{FeSO}_4) = 0,1$ моль/л прибавлено: а) 99,50 мл б) 101,25 мл KMnO_4 с $c(1/5 \text{KMnO}_4) = 0,1$ моль/л.

5) *Примеры тестовых заданий* (ИОПК 2.2, ИОПК 1.2):

1. Влияние ионной силы раствора нужно учитывать при расчете равновесий в водном растворе...

- а) 0,1 М КОН
- б) 0,5 М NH_4OH
- в) 0,001 М LiOH
- г) 0,1 М $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$

2. Реакцию автопротолиза растворителя следует учитывать при расчете равновесных концентраций ионов в водных растворах ...

- а) $2 \cdot 10^{-4}$ М КОН
- б) 0,1 М HCl
- в) $5 \cdot 10^{-7}$ М КОН
- г) 0,05 М NH_4OH

3. Гравиметрический множитель при определении $\text{Mg}(\text{II})$ в виде $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$:

- а) $\frac{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}{2M(\text{Mg}^{2+})}$; б) $\frac{M(\text{Mg})}{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}$;
- в) $\frac{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}{M(\text{Mg}^{2+})}$; г) $\frac{2M(\text{Mg})}{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}$.

4. Молярная масса эквивалента H_3PO_4 при титровании её стандартным раствором NaOH с индикатором фенолфталеином:

- а) $\frac{M(\text{H}_3\text{PO}_4)}{3}$, б) $M(\text{H}_3\text{PO}_4)$, в) $\frac{M(\text{H}_3\text{PO}_4)}{2}$.

5. Гравиметрическая форма должна:

- а) не подвергаться воздействию окружающей среды;
- б) иметь интенсивную окраску;
- в) иметь точный постоянный стехиометрический состав;
- г) иметь минимально возможную молекулярную массу;
- д) быть устойчивой к прокаливанию;
- е) иметь максимально возможную молекулярную массу.

6. Для получения крупнокристаллических осадков осаждение проводят:

- а) из концентрированных растворов;
- б) из горячих растворов;
- в) на холоду;
- г) при медленном прибавлении осадителя и непрерывном перемешивании;
- д) из разбавленных растворов;
- е) в присутствии веществ, повышающих растворимость осадка.

7. Гравиметрический множитель при определении $\text{Mg}(\text{II})$ в виде $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7$:

- а) $\frac{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}{2M(\text{Mg}^{2+})}$; б) $\frac{M(\text{Mg})}{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}$;
- в) $\frac{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}{M(\text{Mg}^{2+})}$; г) $\frac{2M(\text{Mg})}{M(\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7)}$.

8. Фактор эквивалентности $\text{Al}(\text{III})$ в реакции с ЭДТА:

- а) 1/6; б) 1; в) 1/2; г) 1/3; д) 1/4; е) 1/5.

9. Соответствие между кислотностью среды и состоянием ЭДТА:

- | | |
|--------------|--------------------------------|
| а) pH 2-3; | а) HY^{3-} ; |
| б) pH 7-9; | б) Y^{4-} ; |
| в) pH 4-5; | в) H_4Y ; |
| г) pH 10-12; | г) H_2Y^{2-} . |

10. Расположите вещества в порядке увеличения их растворимости в воде без учета протолиза аниона

- | | |
|-----------------------------|----------------|
| а) Ag_3PO_4 | $pK_s = 19,89$ |
| б) AgBr | $pK_s = 12,28$ |
| в) AgCl | $pK_s = 9,75$ |
| г) Ag_2SO_4 | $pK_s = 4,80$ |

Оценочные материалы в полном объеме содержатся в архивных материалах кафедры аналитической химии и в электронной образовательной среде.

Текущий контроль осуществляется на протяжении всего периода обучения по дисциплине в рамках организации и проведения практических занятий, лабораторных работ, самостоятельной работы студентов, сдачи модулей и оценивается баллах. Максимальный рейтинг по дисциплине «Аналитическая химия» составляет 4000 баллов: 2000 баллов приходится на 1-ю часть дисциплины – «Типы химических реакций и процессов. Методы обнаружения и идентификации, разделения и концентрирования» и 2000 баллов приходится на 2-ю часть – «Количественный анализ. Химические методы».

Рейтинг распределен по всем видам текущего контроля (текущий контроль – 1360 баллов) и промежуточную аттестацию (экзамен) – 640 баллов.

В таблице приведён пример распределения рейтинга по всем видам оценочных средств для 2-й части дисциплины.

Таблица. Рейтинг по курсу «Аналитическая химия. Часть II. Количественный анализ»

Контроль	Вид задания	Оценка задания балл	Кол-во заданий	Сумм. кол-во баллов
Текущий контроль	Лабораторные работы		8	240
	1. Гравиметрия. Определение Fe	25		
	2. Приготовление раствора HCl	20		
	3. Определение Na_2CO_3	30		
	4. Перманганатометрия	20		
	5. Бихроматометрия	30		
	6. Йодометрия (учеб. работа)	20		
	7. Комплексонометрия	15		
	8. Анализ реального объекта	80		
	Семинары	20	10	200
	Индивидуальные задания		5	120
	Инд. задание 1.1.	30		
Инд. задания 2.1., 2.2.	30			
Инд. задания 3.1., 3.2	20			
Инд. задания 4.1., 4.2.	20			
Инд. задания 5.1., 5.2.	20			

	Модули		4	800
	1. Модуль1. (коллоквиум + контрольная работа)	100+100		
	2. Модуль2. (коллоквиум + контрольная работа)	100+100		
	3. Модуль3. (коллоквиум + контрольная работа)	100+100		
	4. Модуль 4. (коллоквиум + контрольная работа)	100+100		
Текущий контроль				1360
Промежуточная аттестация (экзамен)				640
Итого				2000

По всем видам оценочных средств работа считается принятой, если она выполнена не менее, чем на 60%.

Количество набранных баллов за каждый вид текущего контроля соответствует оценке с учетом следующих требований: оценка «5» – 90–100 % баллов; оценка «4» – 75–90 % баллов; оценка «3» – 60–75 % баллов от максимального числа баллов по данному виду работ.

Текущий контроль части III «Количественный анализ. Физико-химические методы» осуществляется в форме зачёта при выполнении всех элементов текущего контроля (выполнение лабораторных работ, сдача коллоквиумов).

4. Оценочные материалы итогового контроля (промежуточной аттестации) и критерии оценивания

Промежуточная аттестация проводится в формах: зачёт (2), курсовая работа и экзамен (2).

Текущий контроль влияет на промежуточную аттестацию. Студенты, набравшие от общего числа баллов за текущий контроль (1360 баллов) не менее 90% (1224 балла) и не менее 80% баллов за тестирование, получают зачёт и оценку «отлично» без экзамена.

Студенты, набравшие в условиях модульной балльно-рейтинговой системы менее 90% (<1224 балла), получают зачёт и сдают экзамен. Экзамен проводится в устной форме по билетам. Билет включает теоретические вопросы (2-4) и две задачи. Время для подготовки: 1,5 часа.

Структура экзаменационного билета соответствует компетентностной структуре дисциплины. Теоретические задания проверяют ИОПК 1.1, ИОПК 1.2, ИОПК 1.3, ИОПК 2.2. Расчётные задания направлены на проверку компетенций ИОПК 2.3, ИОПК 3.2 и ИОПК 1.2. Ответы предполагают решение задач и краткую интерпретацию полученных результатов.

Пример образца экзаменационного билета (3 семестр)

1. Классификация растворителей. Константа автопротолиза.
2. Закон действия масс, границы его применимости. Константа равновесия, равновесные концентрации.
3. Реакции комплексообразования в аналитической химии. Комплексы катионного и анионного типа. Номенклатура.
4. Напишите реакции группового реагента с ионами Al^{3+} , Zn^{2+} , Cr^{3+} .
5. Вычислите значение реального (формального) потенциала E^0 в случае редокс-перехода $MnO_4^- + 5e + 8H^+ = Mn^{2+} + 4H_2O$ в растворе с pH 1 при ионной силе $I = 0,1$ ($E^0_{MnO_4^- / Mn^{2+}} = 1,51$ В).

6. Чему равны рН и емкость буферного раствора - л, состоящего из 0,1 М раствора фталевой кислоты $C_6H_4(COOH)_2$ и 0,05 М бифталата калия $C_6H_4(COOH)(COOK)$? ($K_{1,C_6H_4(COOH)_2}=1,2 \cdot 10^{-3}$; $K_{2,C_6H_4(COOH)_2}=3,9 \cdot 10^{-6}$).

Пример образца экзаменационного билета (4 семестр)

1. Почему комплексометрическое определение ионов Co^{2+} , Zn^{2+} , Ni^{2+} , Cu^{2+} , Cd^{2+} проводят в среде аммиачного буфера? Напишите химическую реакцию титрования катиона раствором ЭДТА в данных условиях (для любого катиона). Как влияет эта среда на величину скачка на кривой комплексометрического титрования? Ответ обоснуйте и проиллюстрируйте графическим рисунком.

2. Дана окислительно-восстановительная реакция:
 $NO_3^- + J^- + H^+ \Leftrightarrow NO + J_2 + H_2O$. Напишите полуреакции и расставьте коэффициенты в общей реакции. Определите $f_{экв}$ и эквиваленты участников реакции. Дайте название методу, в основе которого лежит данная реакция. Какой способ титрования при этом используется? Приведите формулу, по которой можно рассчитать содержание определяемого иона (г/л). Рассчитайте потенциал в точке эквивалентности.

3. Можно ли использовать индикатор 2-нитрофенол ($pT=4$) при титровании 0,05 М раствора NH_4OH 0,05 М раствором HCl , чтобы погрешность титрования не превышала $\pm 0,2\%$?

4. Во сколько раз растворимость $BaSO_4$ в дистиллированной воде больше, чем в промывной жидкости, приготовленной смешиванием 200 мл воды и 2 мл 1 М раствора H_2SO_4 ?

Балл, полученный за экзамен (максимально 640 баллов), складывается с суммой баллов, набранных за текущий контроль в семестре, и за результат тестирования, затем выставляется оценка в соответствии со шкалой (таблица) от максимального балла 2000 по всем видам контроля.

Итоговая шкала оценивания

Количество баллов	Оценка	Вывод о сформированных компетенциях
1800–2000	Отлично	Компетенции сформированы полностью
1500–1799	Хорошо	Компетенции сформированы частично
1200–1499	Удовлетворительно	Компетенции сформированы фрагментарно
<1200	Неудовлетворительно	Компетенции не сформированы

Курсовая работа связана с выполнением итоговой практической работы, посвящённой анализу реального объекта и направлена на формирование компетенций: ИОПК 1.3, ИОПК 2.2, ИОПК 2.3, ИОПК 3.2, ИОПК 1.2 ИОПК 2.1, ИОПК 6.1.

Каждый студент получает/выбирает реальный объект (сплавы, минералы, почва, воды, пищевые продукты, фармацевтические препараты). При выполнении работы осуществляется деятельность, называемая методологической (упорядоченная в целостную систему с четко определенными характеристиками, логической структурой и процессом ее осуществления). Она включает в себя следующие операции: постановка цели, изучение литературы, формулировка задач исследования, выдвижение гипотез, моделирование ситуации (составление уравнений и проведение расчетов по ним), планирование экспериментальной работы, оценки полученных результатов с применением метода математической статистики и их обсуждение. Со многими из перечисленных стадий второкурсник встречается впервые (пробоотбор и пробоподготовка, выбор метода и методики, составление схемы анализа, оценка полученного результата).

Курсовая работа представляется в виде отчёта и доклада с презентацией, оценивается в форме зачёта.

4. Оценочные материалы для проверки остаточных знаний (сформированности компетенций)

Тестовые задания

- Для растворения 1,16 г иодида свинца PbI_2 потребовалось 2 л воды. Произведение растворимости данной соли равно (ИОПК 1.1, ИОПК 3.2):
А) $4 \cdot 10^{-11}$;
Б) $8 \cdot 10^{-9}$;
В) $4 \cdot 10^{-6}$;
Г) $5 \cdot 10^{-10}$.
- Приготовили 0,02 М раствор $KMnO_4$. Какую молярную концентрацию эквивалента будет иметь этот раствор в приведенной реакции (ИОПК 1.1, ИОПК 3.2):
 $5Fe^{2+} + MnO_4^- + 8H^+ = 5Fe^{3+} + Mn^{2+} + 4H_2O$
А) 0,02;
Б) 0,1;
В) 0,2;
Г) 1,0?
- Какой объем $KMnO_4$ с $c(1/5 KMnO_4) = 0,25$ моль/л потребуется для окисления в кислой среде 50 мл 0,2 М $NaNO_2$ по реакции (ИОПК 1.1, ИОПК 3.2):
 $NaNO_2 + KMnO_4 + H_2SO_4 \rightarrow NaNO_3 + MnSO_4 + K_2SO_4 + H_2O$
А) 40 мл;
Б) 80 мл;
В) 120 мл;
Г) 29 мл?
- Какие соединения можно количественно определять методом кислотно-основного титрования (ИОПК 1.2):
А) натрия сульфид;
Б) натрия йодид;
В) калия хлорид;
Г) натрия гидрокарбонат?
- В 1 л раствора содержится 0,001 моль CH_3COOH и 0,01 моль HCl . Величина pH данного раствора (ИОПК 1.1, ИОПК 3.2):
А) 3;
Б) 7;
В) 2;
Г) 5.
- На устойчивость комплексного соединения $Hg(NH_3)_4^{2+}$ влияет (ИОПК 2.2):
А) pH;
Б) концентрация Hg^{2+} ;
В) концентрация NH_3 ;
Г) все перечисленные факторы.
- Смесь Na_2CO_3 и $NaOH$ титруют HCl с индикатором фенолфталеином. Что при этом оттитровывают (ИОПК 2.2):
А) $NaOH$;
Б) Na_2CO_3 до H_2CO_3 ;
В) $NaOH$ и до H_2CO_3 ;
Г) $NaOH$ и Na_2CO_3 до $NaHCO_3$.
Д) нет верного ответа.
- Как определяют количество электричества в кулонометрическом титровании (ИОПК 1.1)
А) определяют произведение силы тока на время электрогенерации титранта до точки эквивалентности;

- Б) определяют силу тока в ходе титрования;
 В) определяют время к моменту скачка потенциала;
 Г) определяют разность потенциалов в ходе электролиза;
 Д) нет верного ответа.
9. Какая соль находилась в пробирке, если с NaOH образуется белый осадок, растворимый в избытке NaOH, с $K_4[Fe(CN)_6]$ – белый осадок, а с $BaCl_2$ – белый осадок, нерастворимый в кислотах и щелочах (ИОПК 1.3):
 А) Na_3PO_4 ;
 Б) $ZnSO_4$;
 В) $AgNO_3$?
10. Определите значение pH раствора, содержащего 0,300 моль фосфорной кислоты и 0,200 моль дигидрофосфата натрия в 1,0 л ($K_{a1}(H_3PO_4) = 7,08 \cdot 10^{-3}$, $K_{a2}(H_3PO_4) = 6,17 \cdot 10^{-8}$, $K_{a3}(H_3PO_4) = 4,68 \cdot 10^{-13}$) (ИОПК 1.3):
 А) 1,97;
 Б) 7,03;
 В) 7,39;
 Г) 2,33.
11. Величина pH в точке эквивалентности меньше 7 при титровании (ИОПК 1.3):
 А) сильной кислоты сильным основанием;
 Б) слабого основания сильной кислотой;
 В) сильного основания сильной кислотой;
 Г) слабой кислоты сильным основанием.
12. Растворимость в воде (моль/л) какого из перечисленных ниже сульфидов будет максимальна (ИОПК 1.1, ИОПК 3.2):
 А) HgS ($K_S^0 = 1,4 \cdot 10^{-45}$);
 Б) Ag_2S ($K_S^0 = 7,2 \cdot 10^{-50}$);
 В) Sb_2S_3 ($K_S^0 = 2,2 \cdot 10^{-90}$);
 Г) Bi_2S_3 ($K_S^0 = 8,9 \cdot 10^{-105}$)?
13. Какая полуреакция соответствует процессу перманганатометрического определения в нейтральной или слабощелочной среде (ИОПК 1.3):
 А) $MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- = Mn^{2+} + 4H_2O$;
 Б) $MnO_4^- + 4H^+ + 3e^- = MnO_2 \downarrow + 2H_2O$;
 В) $MnO_4^- + 2H_2O + 3e^- = MnO_2 \downarrow + 4OH^-$;
 Г) $MnO_4^- + e^- = MnO_4^{2-}$?
14. Раствор H_2SO_4 приготовили разбавлением 8,5 мл концентрированного раствора серной кислоты с плотностью $\rho = 1,640$ г/мл ($C(H_2SO_4) = 12,13$ М) до 500 мл водой. Какова молярная концентрация полученного раствора (ИОПК 1.1, ИОПК 3.2):
 А) 0,1031 М;
 Б) 0,21 М;
 В) 0,2062 М;
 Г) 0,206 М?
15. Молярная масса эквивалента фосфорной кислоты при титровании ее стандартным раствором NaOH с индикатором фенолфталеином (pT = 9) (ИОПК 2.2):
 А) $\frac{M(H_3PO_4)}{3}$;
 Б) $M(H_3PO_4)$;
 В) $\frac{M(H_3PO_4)}{2}$;

Г) 2М (Н₃РO₄).

Информация о разработчиках

Скворцова Лидия Николаевна, канд. хим. наук, доцент, кафедра аналитической химии, доцент

Шелковников Владимир Витальевич, канд. хим. наук, доцент, кафедра аналитической химии, доцент