

## Cálculos gráficos. Titulaciones ácido-base

Dr. Alejandro Baeza

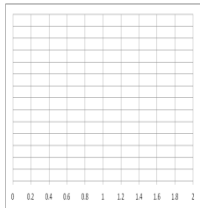
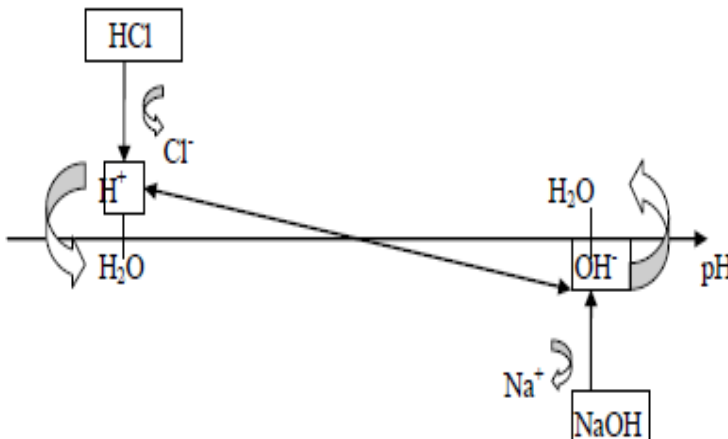
FQ UNAM 2012-II

---

- Titulaciones volumétricas de:
- HCl con NaOH
- Clorhidrato de hidroxilamina, BHCl, con NaOH
- Biftalato de potasio con NaOH

## Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con NaOH $f_{Co}$ .

- a) Predicción de la reacción operativa con una escala de reactividad de pH:



- b) Cálculo de la K<sub>eq</sub> de la reacción operativa aplicando la K<sub>w</sub>:



- c) Elaboración de la tabla de variación de especies en función de Co y  $f$  para el inicio, antes del punto de equivalencia, *a.p.e.*, al punto de equivalencia *p.e.* y después del punto de equivalencia, *d.p.e.*:

	H <sup>+</sup>	+	OH <sup>-</sup>	=	H <sub>2</sub> O
Inicio Co					55.5 M
Agreg			$f_{Co}$		
a.p.e.	$Co(1-f)$		$\approx 0 = \varepsilon$		$\approx 55.5 M$
p.e.	$\varepsilon_1$		$\varepsilon_1$		$\approx 55.5 M$
d.p.e...	$\varepsilon_2$		$Co(f-1)$		$\approx 55.5 M$

**Se trazan las rectas de las especies:**

$$\log [H^+] = -pH$$

$$\log [OH^-] = -14 + pH$$

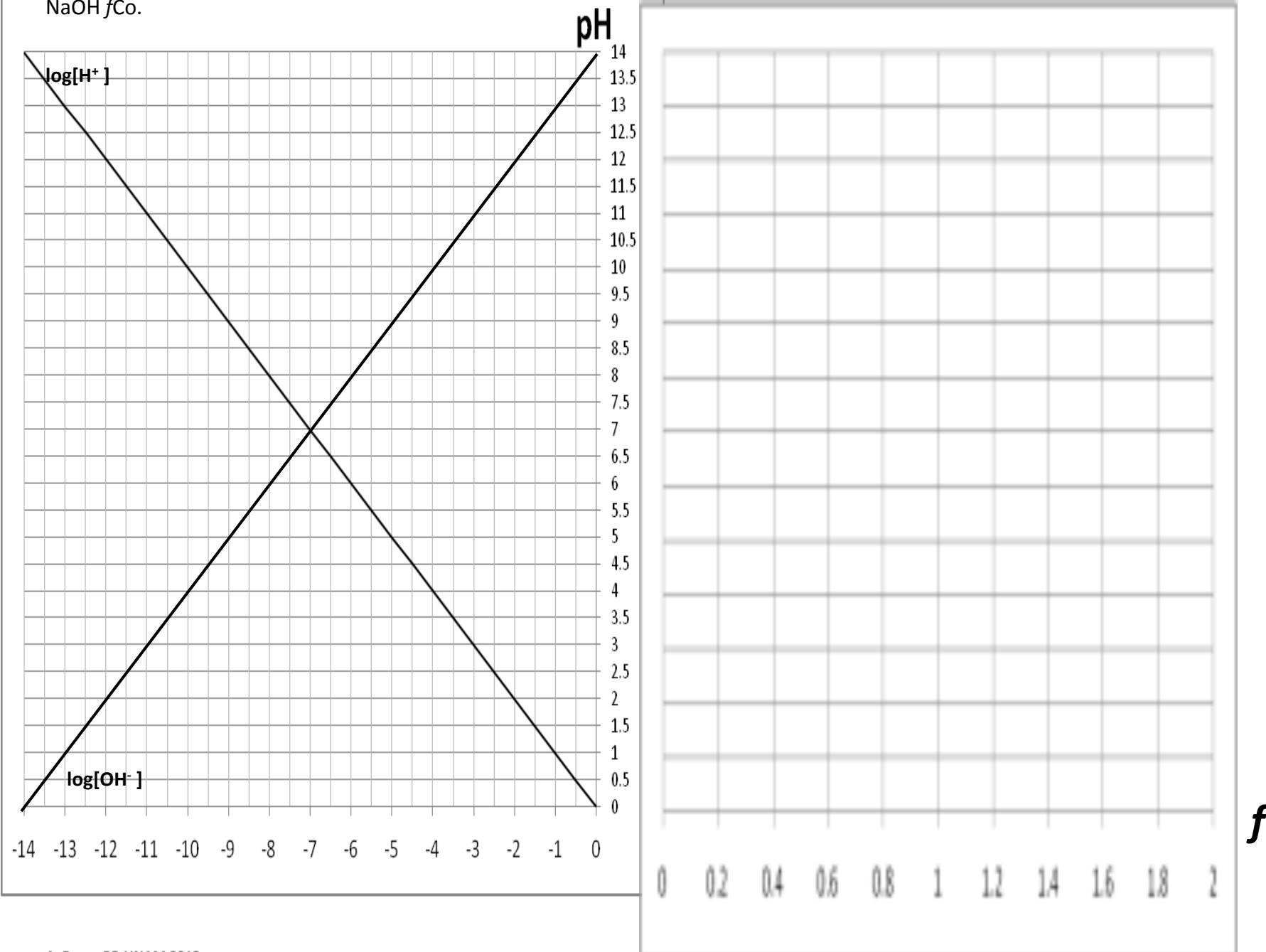
**y las líneas:**

$$\log C_o$$

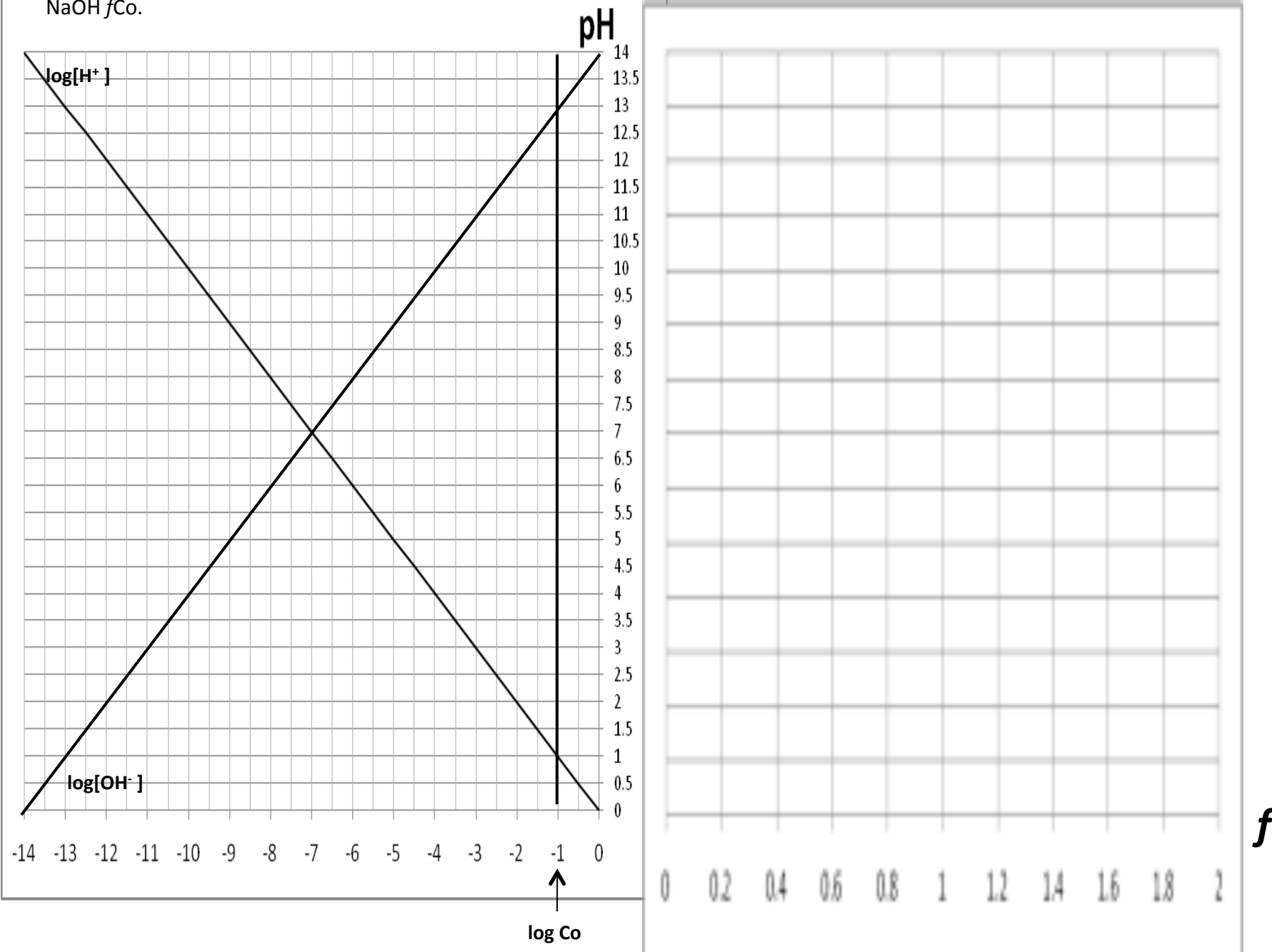
$$\log C_o - 0.3$$

$$\log C_o - 1$$

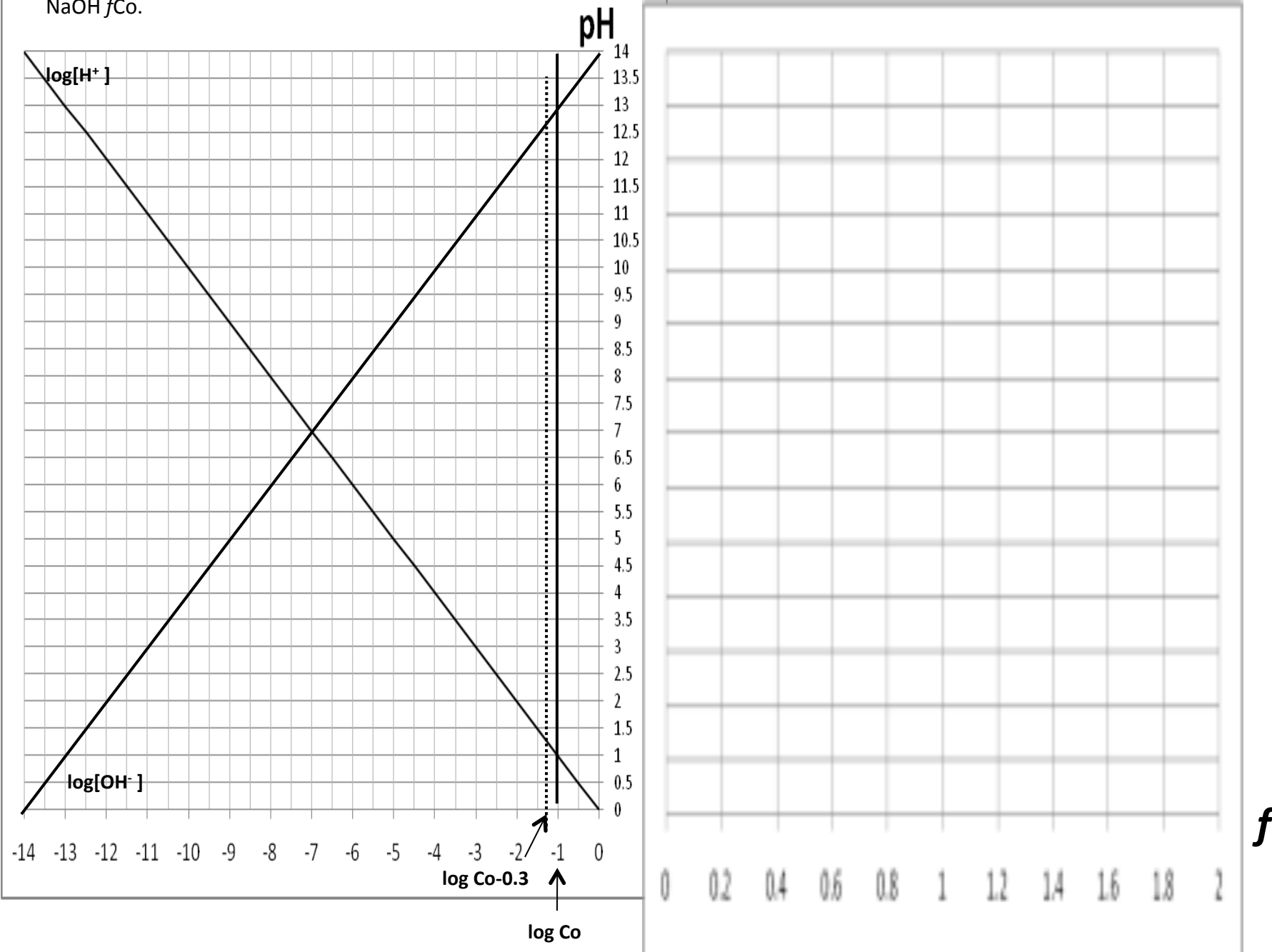
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



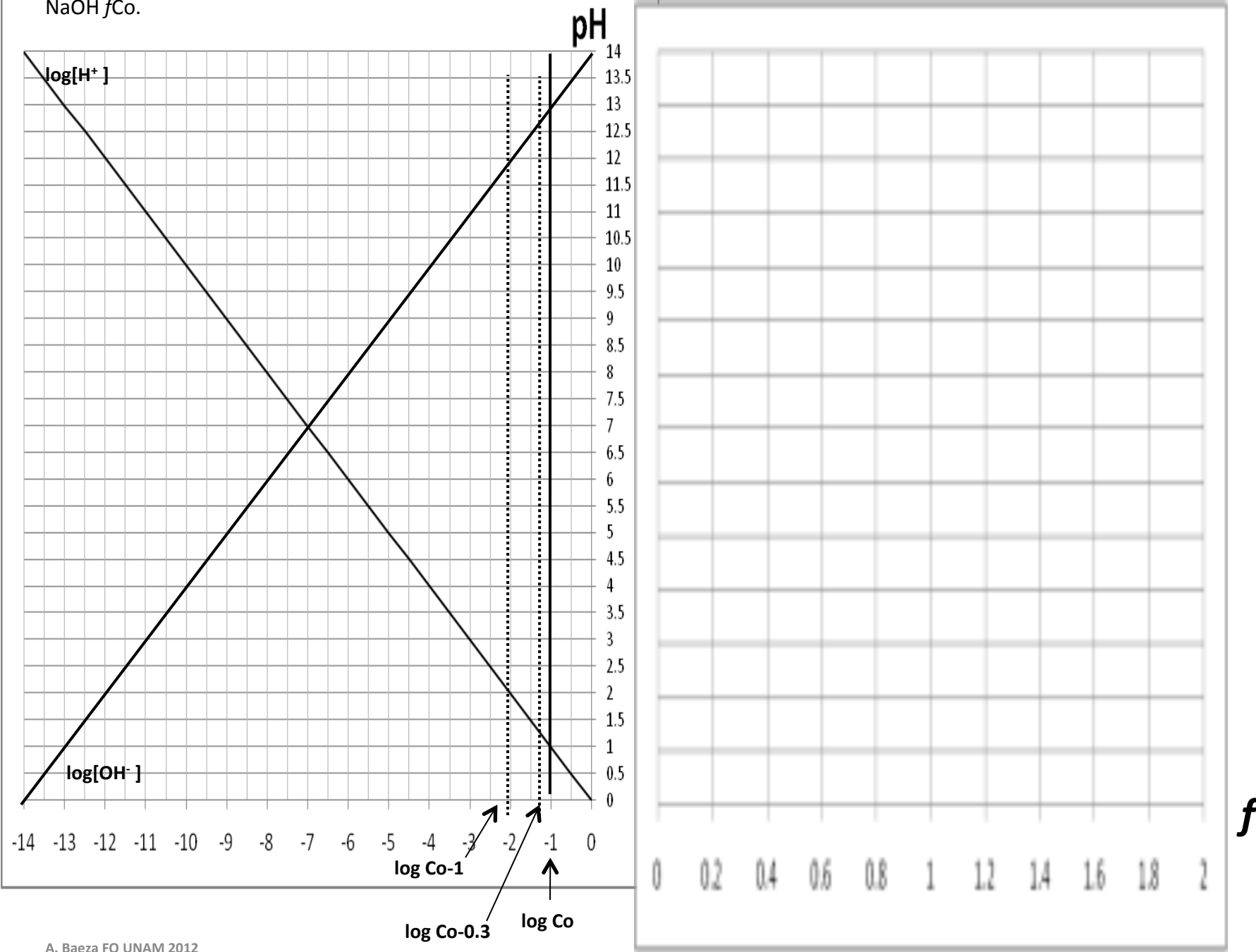
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.

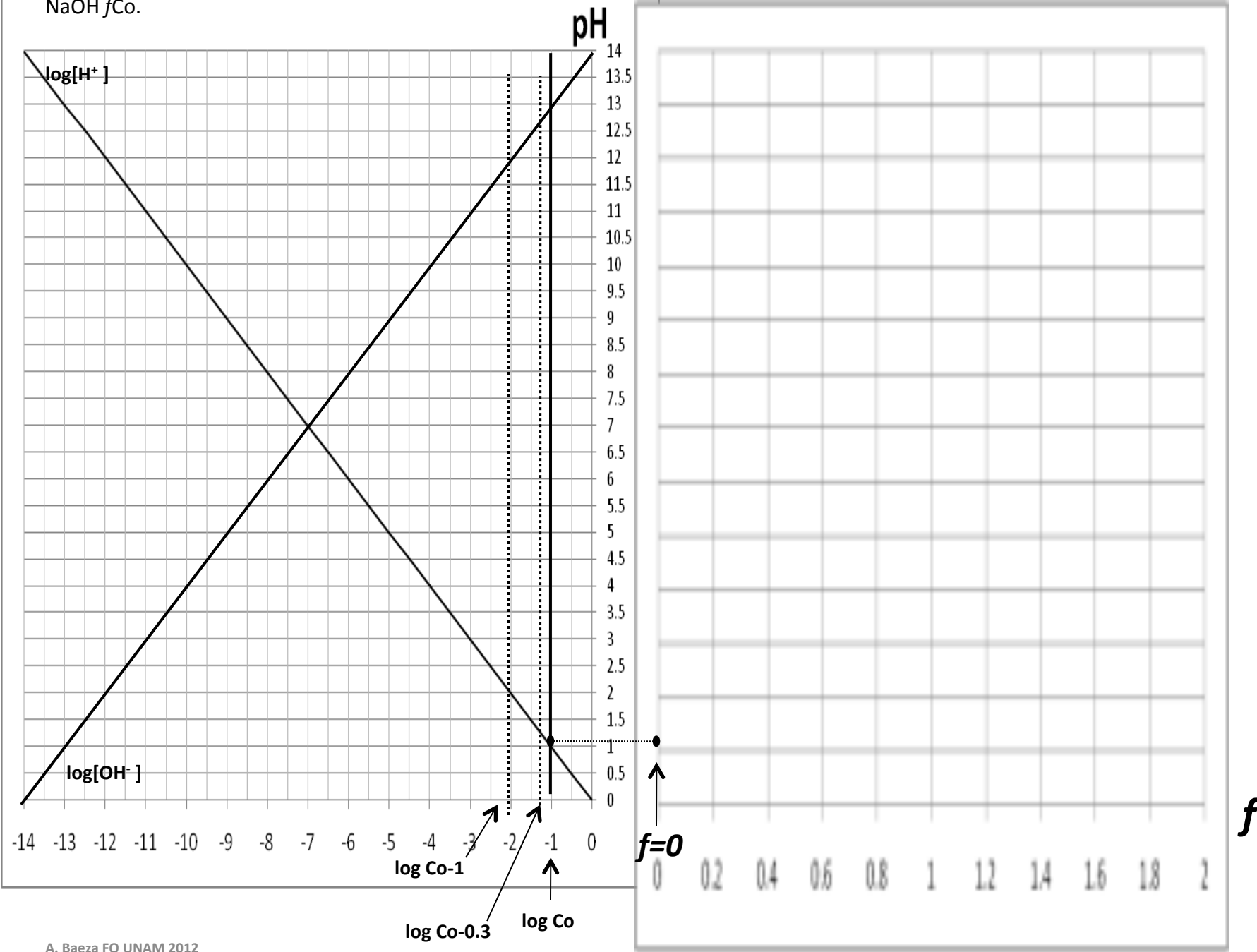


**Para  $f = 0$ :**

Antes de adicionar NaOH, la concentración de  $\text{H}^+$  provenientes de la disociación total del HCl de formalidad  $F_{\text{HCl}} = \text{Co}$  es igual a  $[\text{H}^+] = \text{Co}$ .

El valor de pH correspondiente al inicio de la curva de monitoreo se encuentra en la coordenada que corresponde a la intersección de la recta de  $\log [\text{H}^+]$  con el valor de  $\log \text{Co}$  ya que  $\log [\text{H}^+] = \log \text{Co}$ :

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



**Para  $f = 0.5$ :**

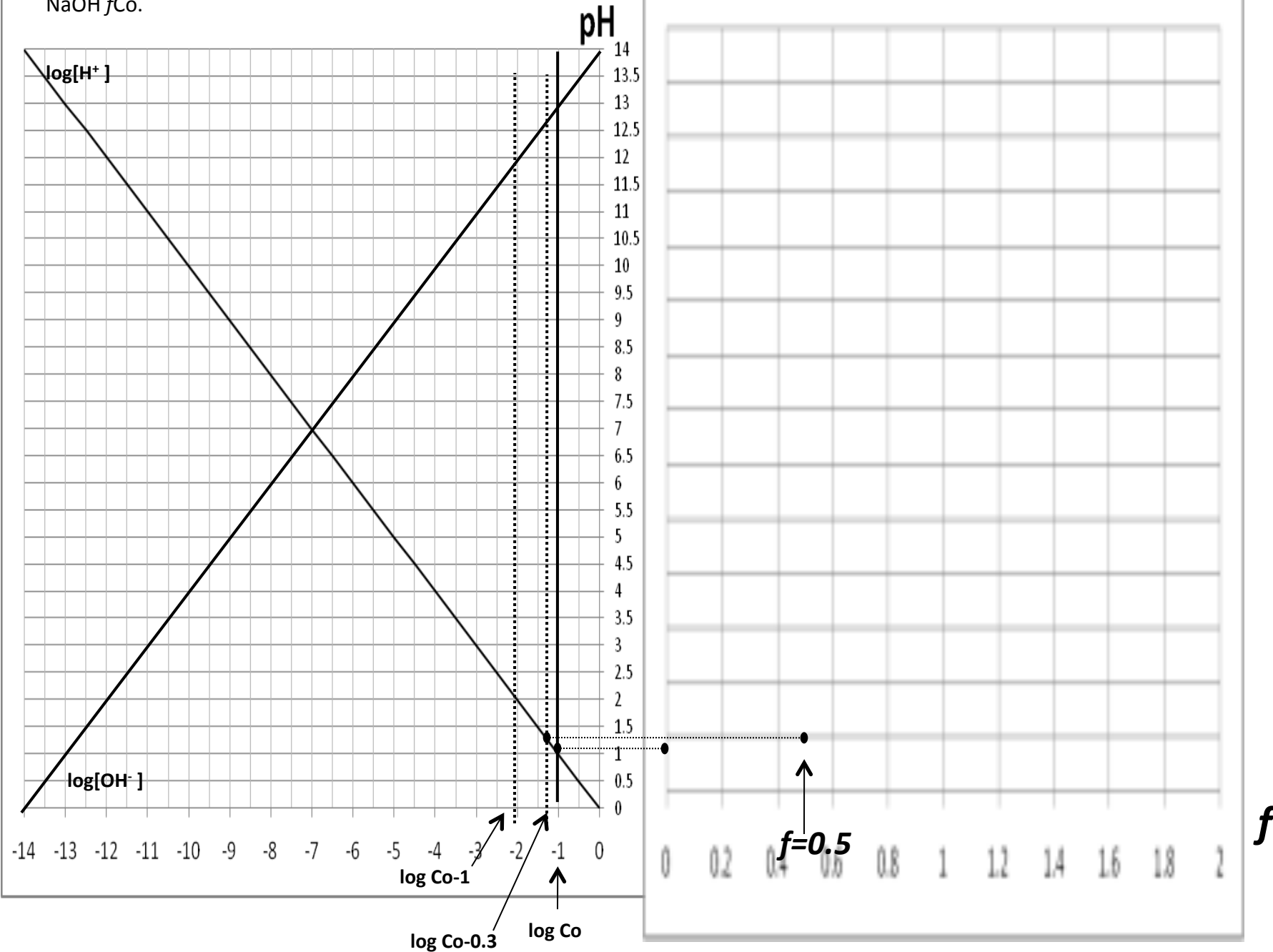
Después de adicionar NaOH equivalente al 50% de HCl inicial, se ha neutralizado la mitad del ácido, la concentración de  $H^+$  esta dada por:

$$\begin{aligned}[H^+] &= Co(1-f) \\ [H^+]_{50\%} &= Co(1-0.5) = 0.5 Co = Co/2\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}\log [H^+] &= \log (Co/2) \\ \log [H^+] &= \log Co - \log 2 \\ \log [H^+] &= \log Co - 0.3\end{aligned}$$

por lo tanto el pH al 50% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log Co - 0.3$  sobre la recta de  $\log [H^+]$ :

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



**Para  $f = 0.9$ :**

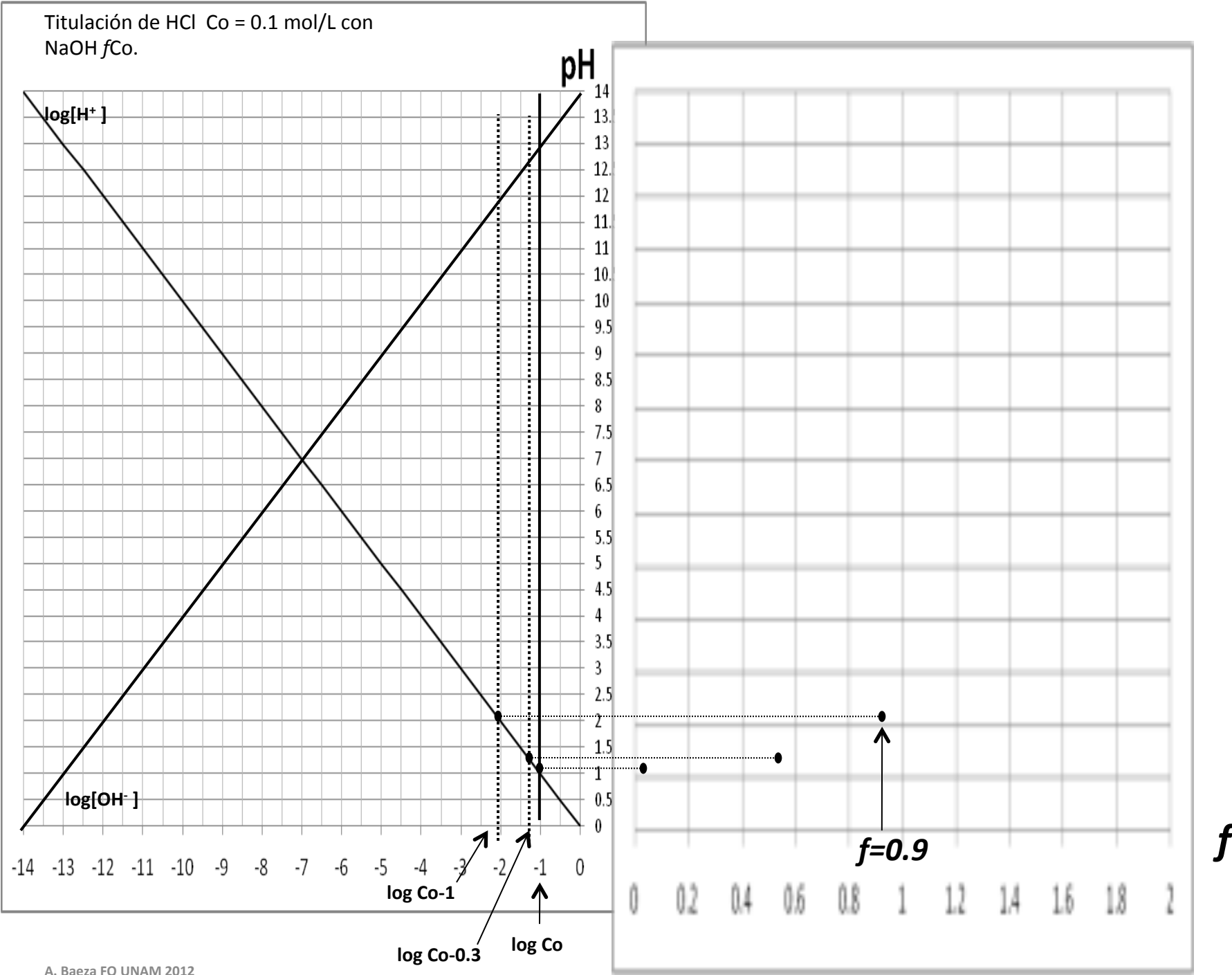
Después de adicionar NaOH equivalente al 90% de HCl inicial, queda en solución el 10% del ácido, la concentración de  $\text{H}^+$  esta dada por:

$$[\text{H}^+] = \text{Co}(1-f)$$
$$[\text{H}^+]_{50\%} = \text{Co}(1-0.9) = 0.1\text{Co} = \text{Co}/10$$

$$\log [\text{H}^+] = \log (\text{Co}/10)$$
$$\log [\text{H}^+] = \log \text{Co} - \log 10$$
$$\log [\text{H}^+] = \log \text{Co} - 1$$

por lo tanto el pH al 90% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 1$  sobre la recta de  $\log [\text{H}^+]$ :

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



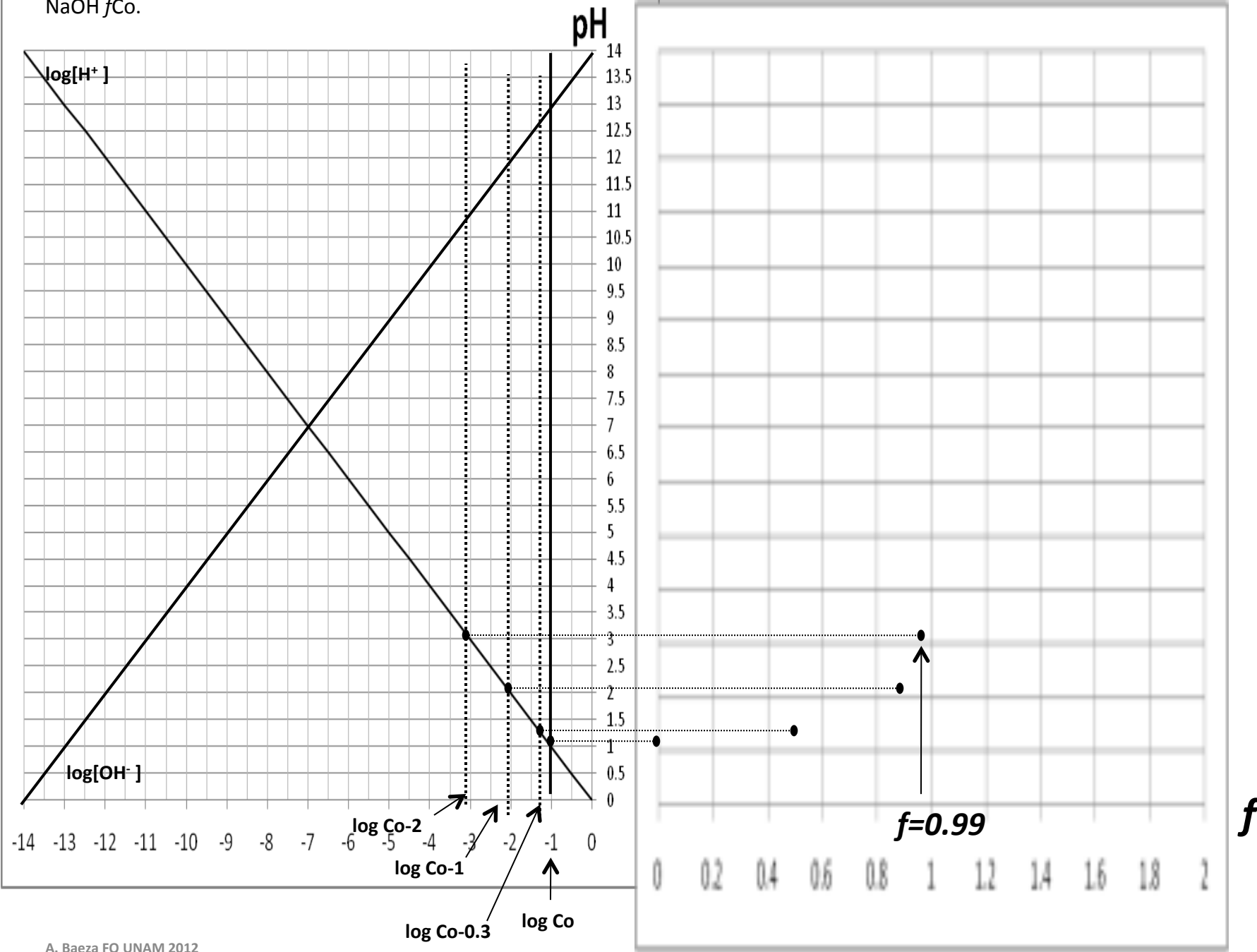
Para  $f = 0.99$

$$\log [H^+] = 0.01 C_0$$

$$\log [H^+] = 0.01 C_0 = \log (Co/100)$$

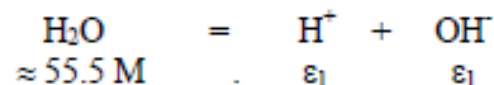
$$\log [H^+] = \log (Co/100) = \log C_0 - 2$$

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.

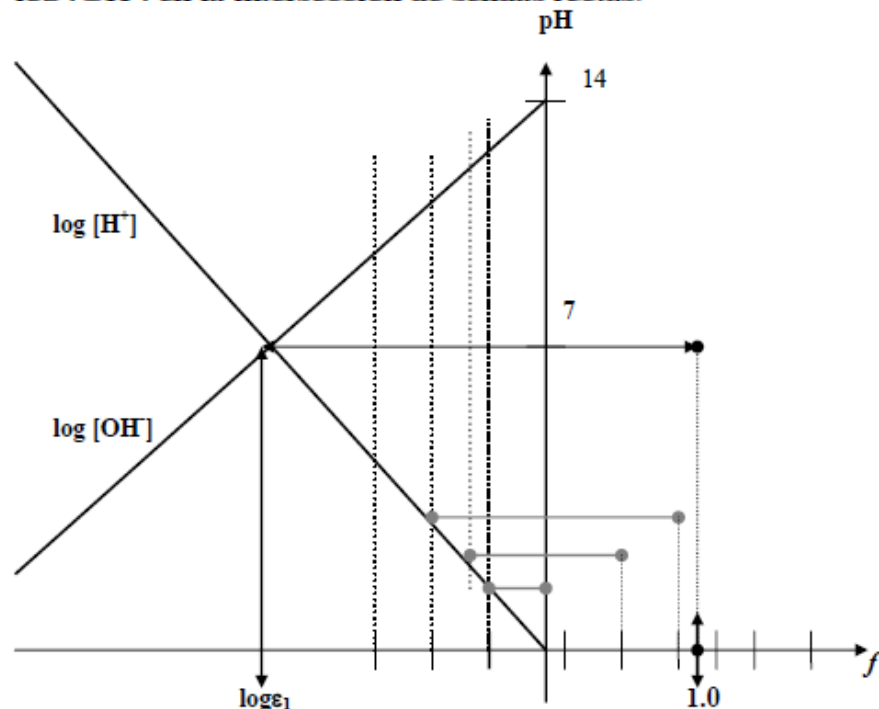


Para  $f = 1.0$ :

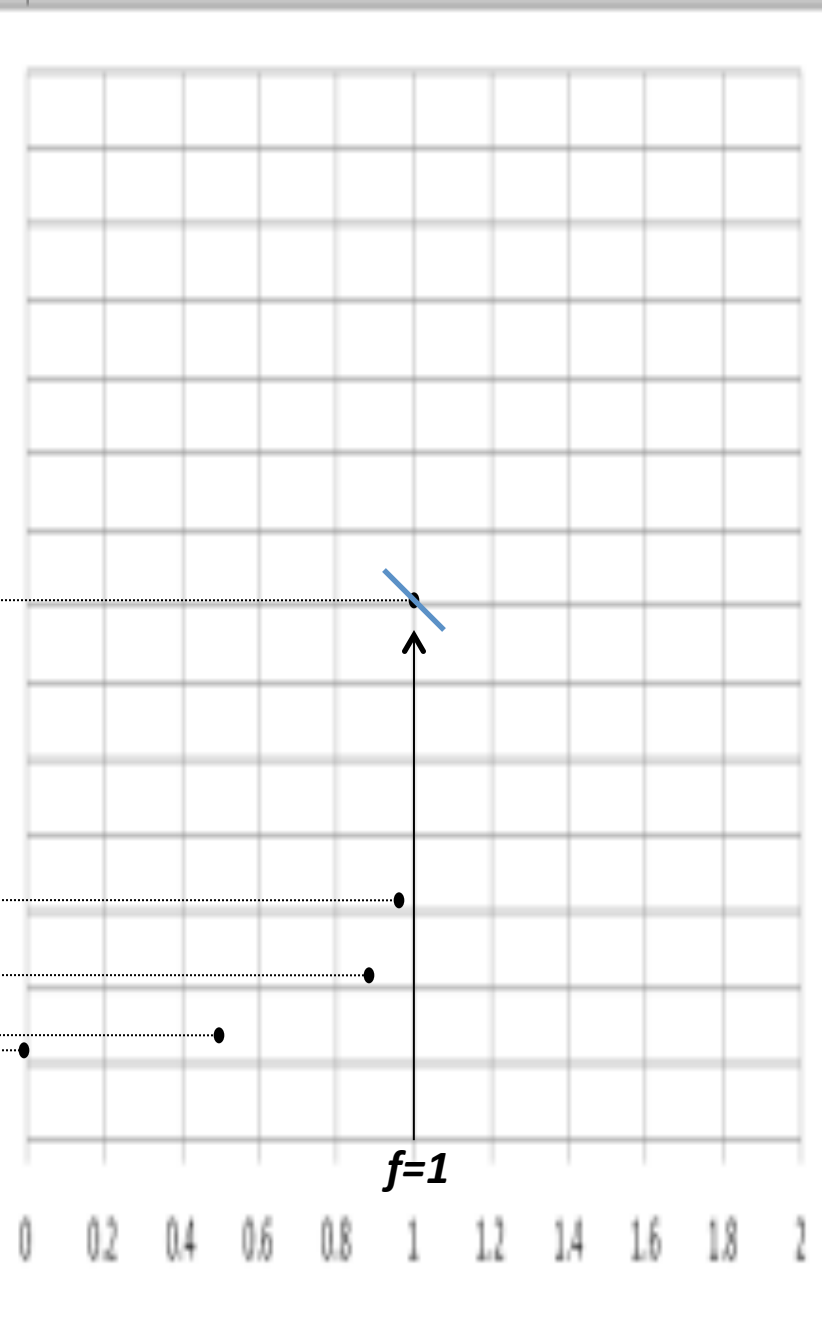
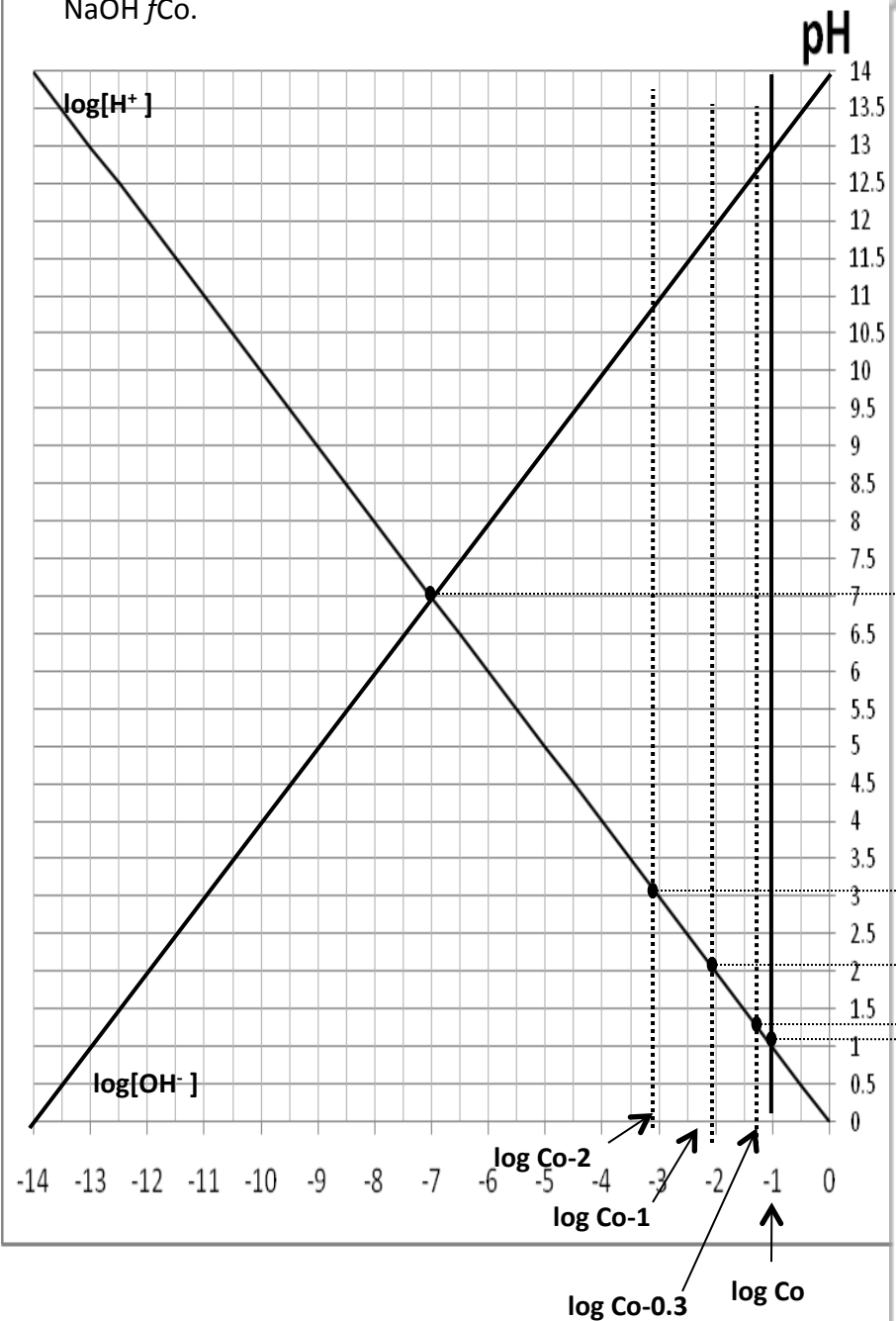
Al punto de equivalencia la reacción al equilibrio que impone el pH es la reacción de autoprotónación del agua en presencia de  $[Na^+] = [Cl^-] = C_0$  (esta sal prácticamente no altera el pH del medio):



de la  $K_w$ :  $K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14} = (\varepsilon_1)^2$ , se demuestra que  $\varepsilon_1 = 10^{-7} \text{ M}$ , por lo tanto el pH al 100% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log [H^+] = \log [OH^-]$  en la intersección de sendas rectas.



Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Después del punto de equivalencia  $[\text{OH}^-] = \text{Co } (f-1)$ .

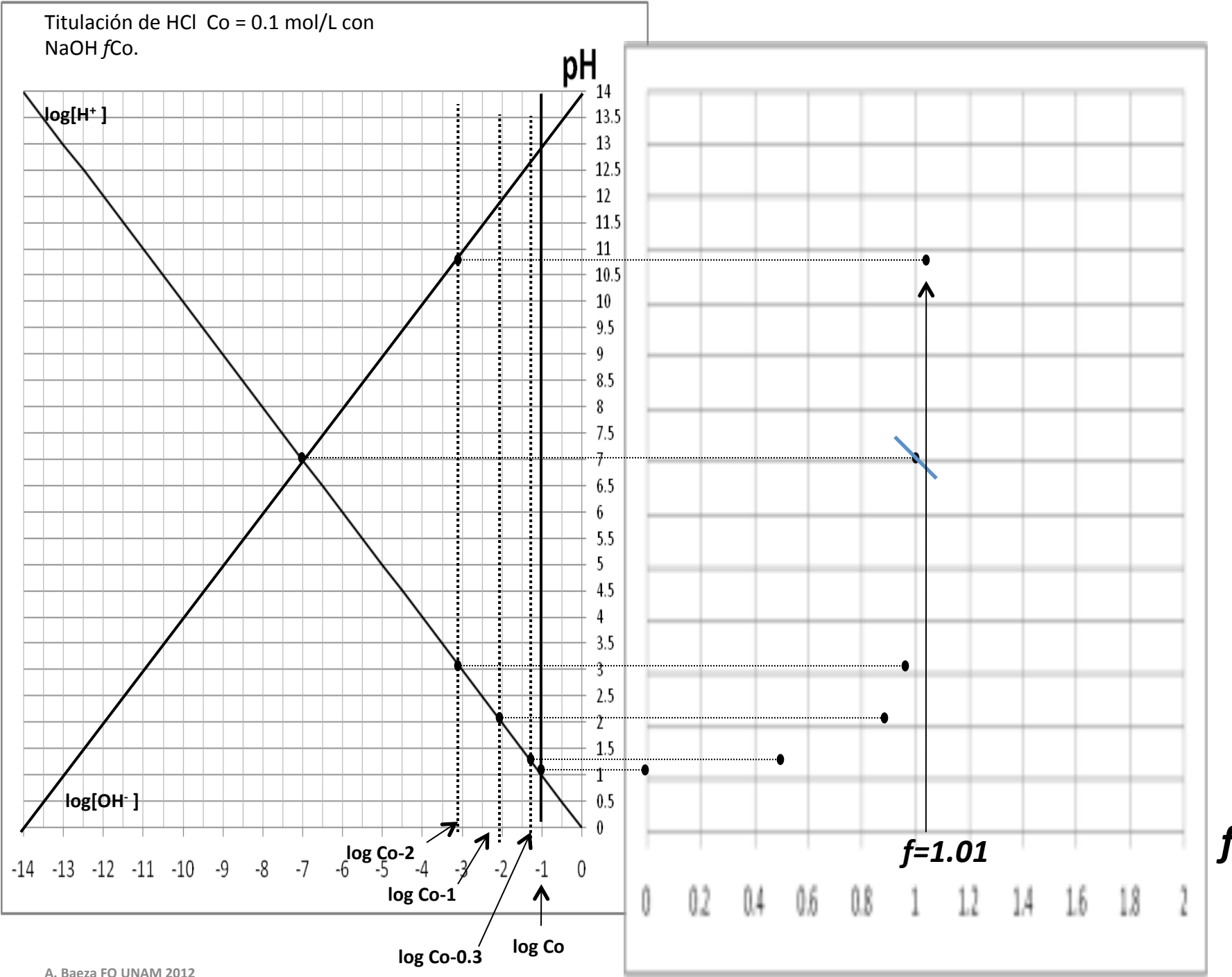
Para  $f = 1.01$

$$\log [\text{OH}^-] = 0.01 C_0$$

$$\log [\text{OH}^-] = 0.01 C_0 = \log (\text{Co}/100)$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log (\text{Co}/100) = \log C_0 - 2$$

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Para  $f=1.1$ :

Al 110% del proceso se ha adicionado NaOH equivalente al 100% del ácido inicial y un 10% de exceso. Ahora el ión OH<sup>-</sup> impone el pH del medio. Su concentración esta dada por:

$$[\text{OH}^-] = \text{Co}(f-1)$$
$$[\text{OH}^-]_{110\%} = \text{Co}(1.1-1) = 0.1\text{Co} = \text{Co}/10$$

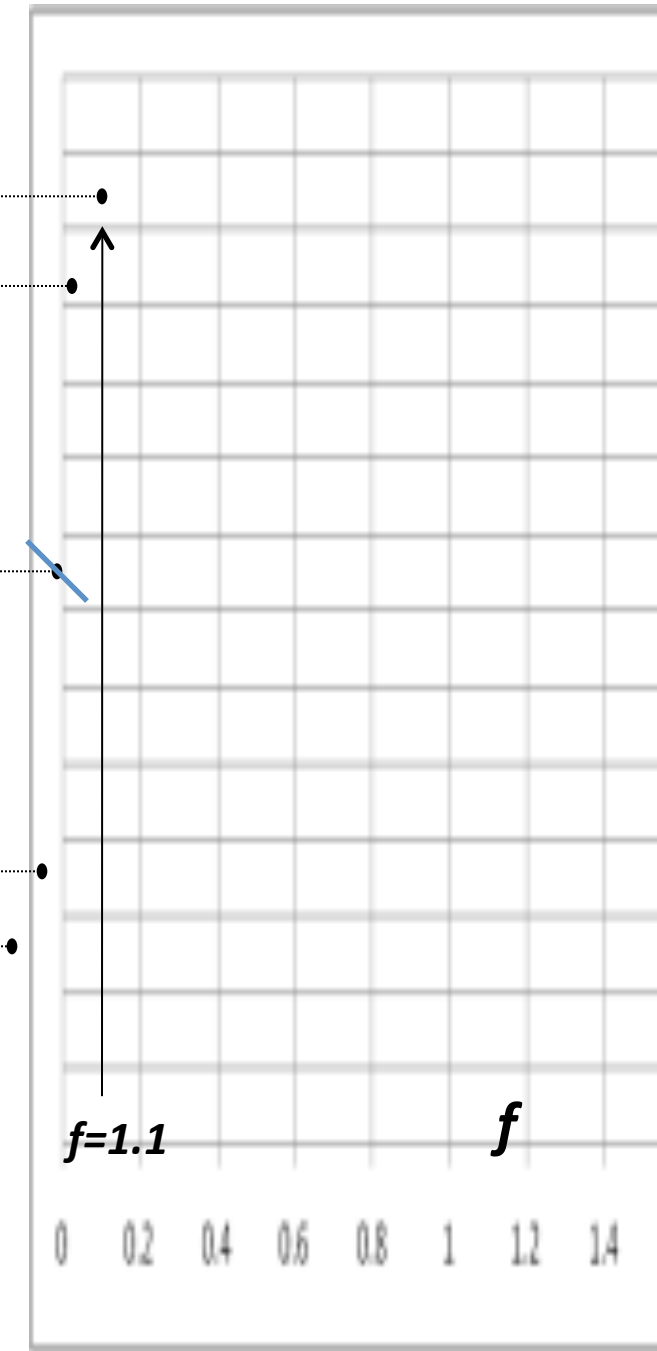
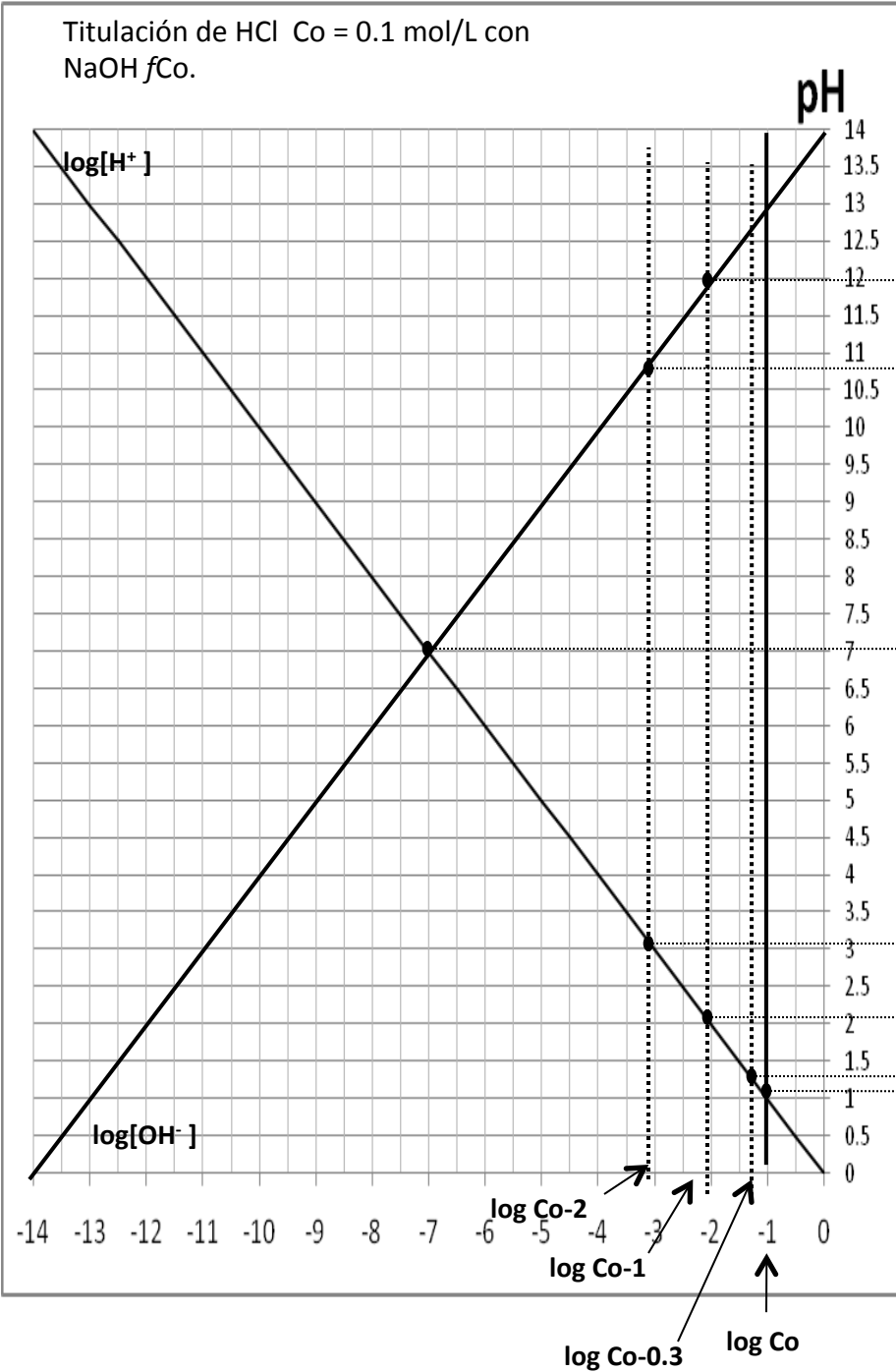
$$\log [\text{OH}^-] = \log (\text{Co}/10)$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - \log 10$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - 1$$

por lo tanto el pH al 110% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a log Co – 1 sobre la recta de log [OH<sup>-</sup>]:

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



**Para  $f = 1.5$ :**

Al 150% del proceso se ha adicionado NaOH equivalente al 100% del ácido inicial y un 50% de exceso. El ión OH<sup>-</sup> continúa imponiendo el pH del medio. Ahora su concentración esta dada por:

$$[\text{OH}^-] = \text{Co}(f-1)$$
$$[\text{OH}^-]_{150\%} = \text{Co}(1.5-1) = 0.5\text{Co} = \text{Co}/2$$

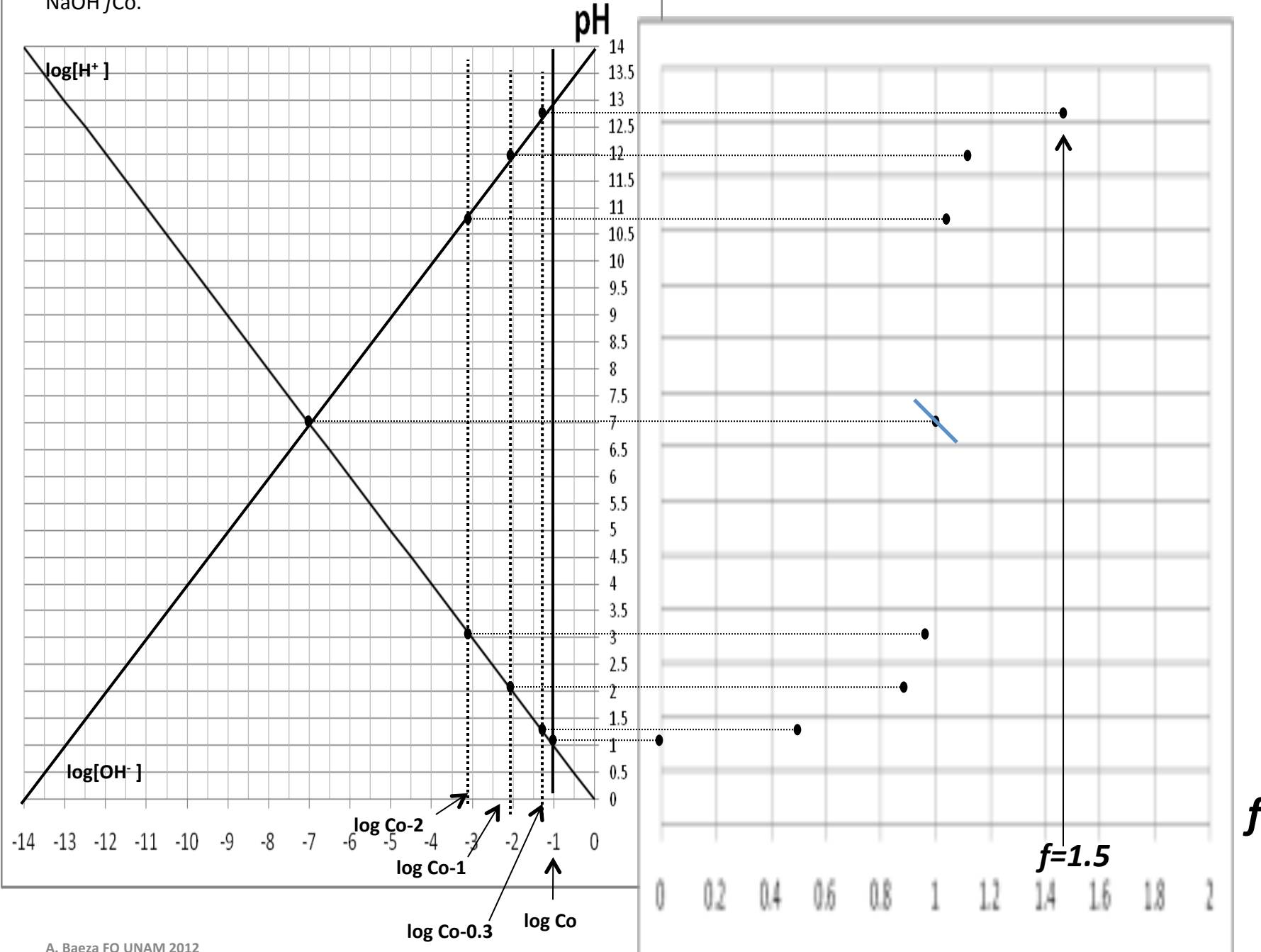
$$\log [\text{OH}^-] = \log (\text{Co}/2)$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - \log 2$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - 0.3$$

por lo tanto el pH al 150% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 0.3$  sobre la recta de  $\log [\text{OH}^-]$ :

Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



**Para  $f = 2.0$ :**

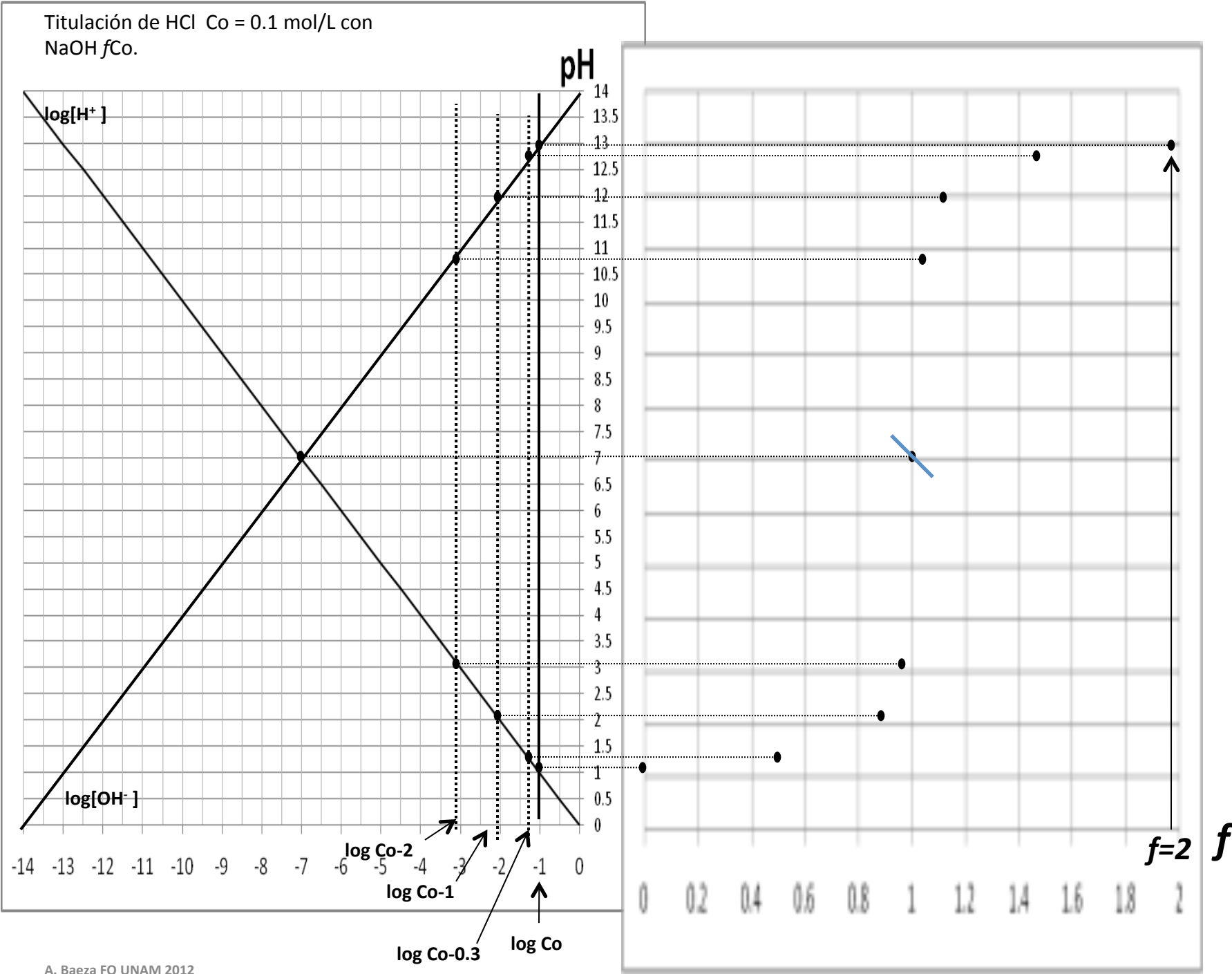
Al 200% del proceso se ha adicionado NaOH equivalente al 100% del ácido inicial y un 100% de exceso. El ión OH<sup>-</sup> continúa imponiendo el pH del medio. Ahora su concentración esta dada por:

$$[\text{OH}^-] = \text{Co}(f-1)$$
$$[\text{OH}^-]_{200\%} = \text{Co}(2 - 1) = \text{Co}$$

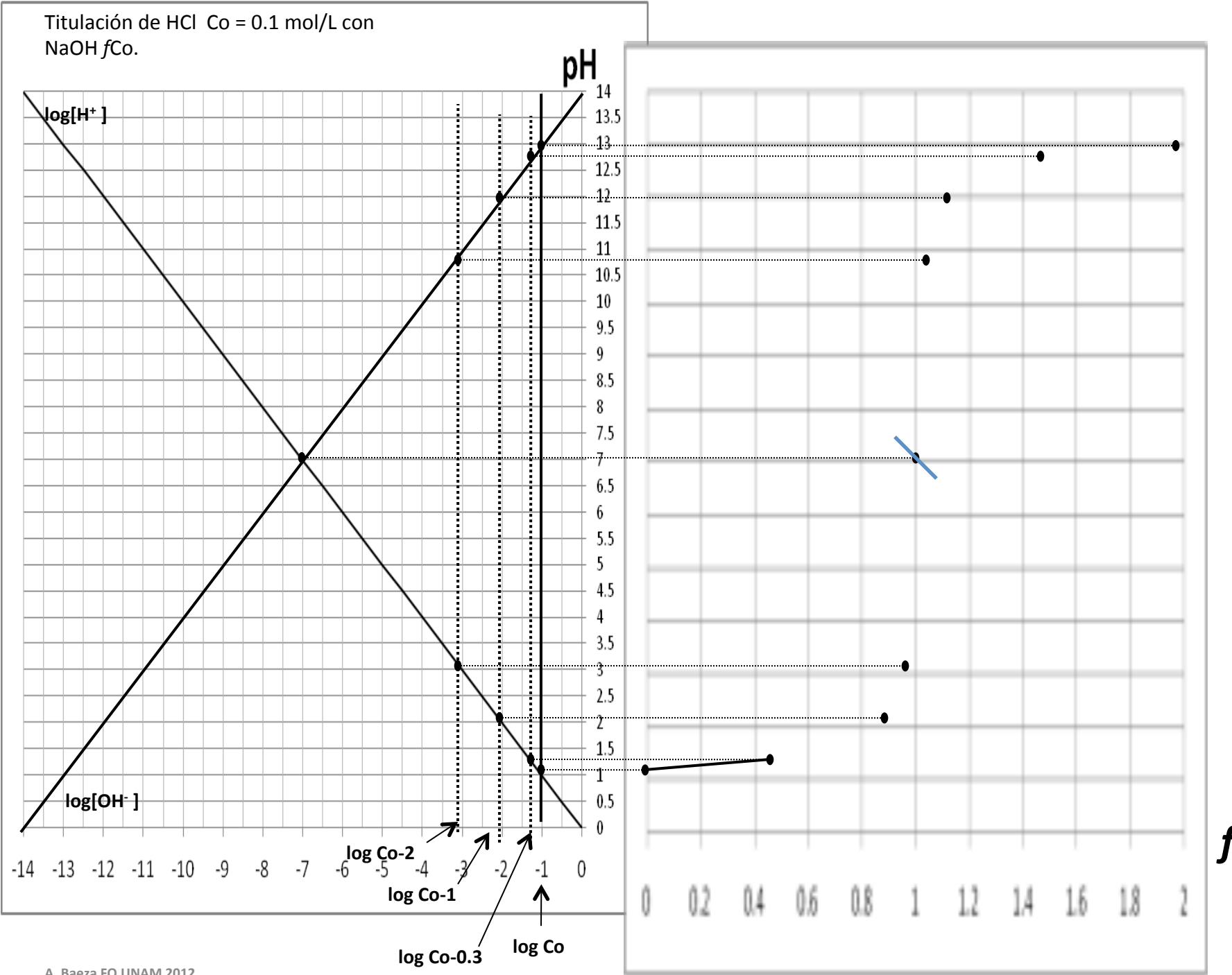
$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co}$$

por lo tanto el pH al 200% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co}$  sobre la recta de  $\log [\text{OH}^-]$ :

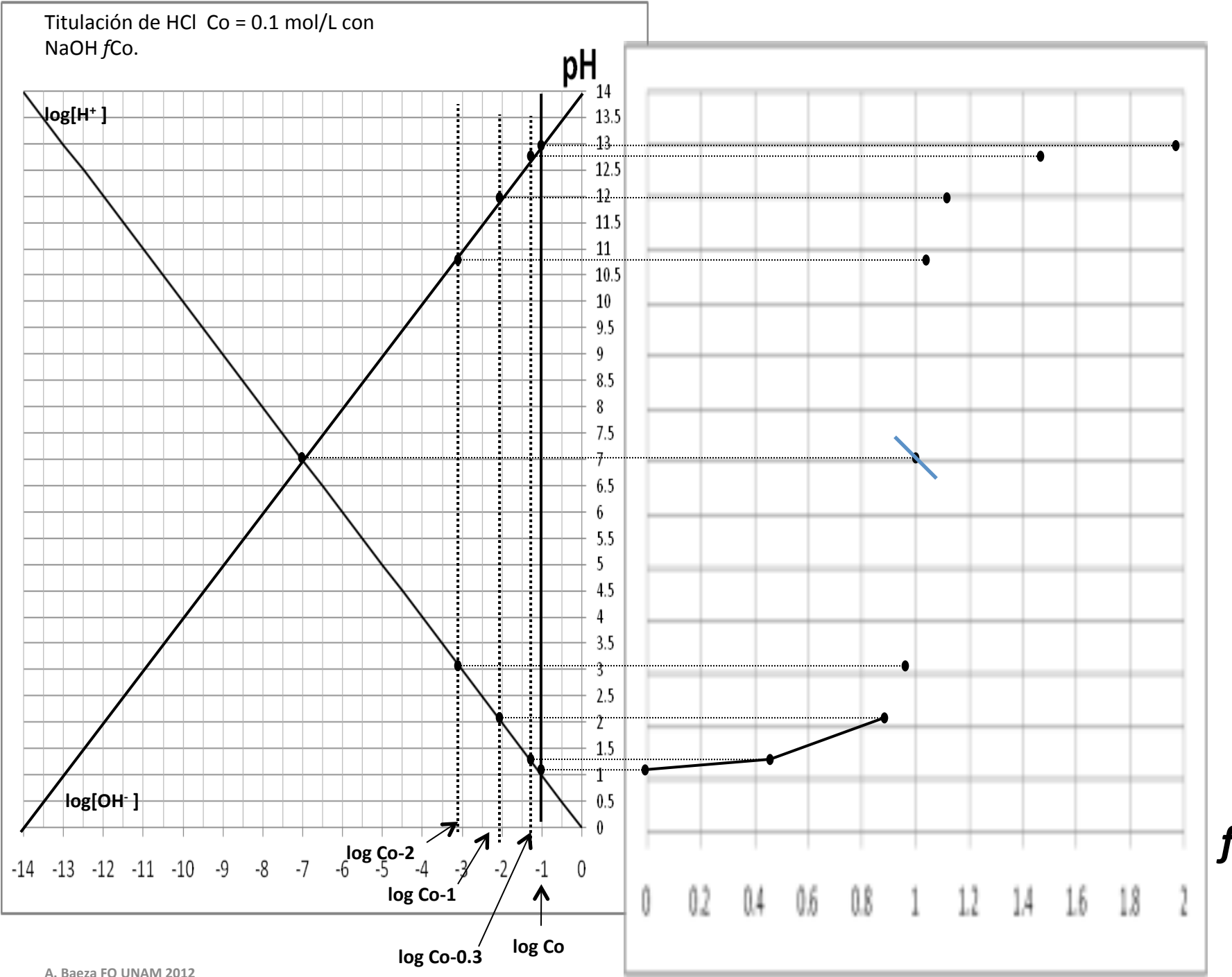
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



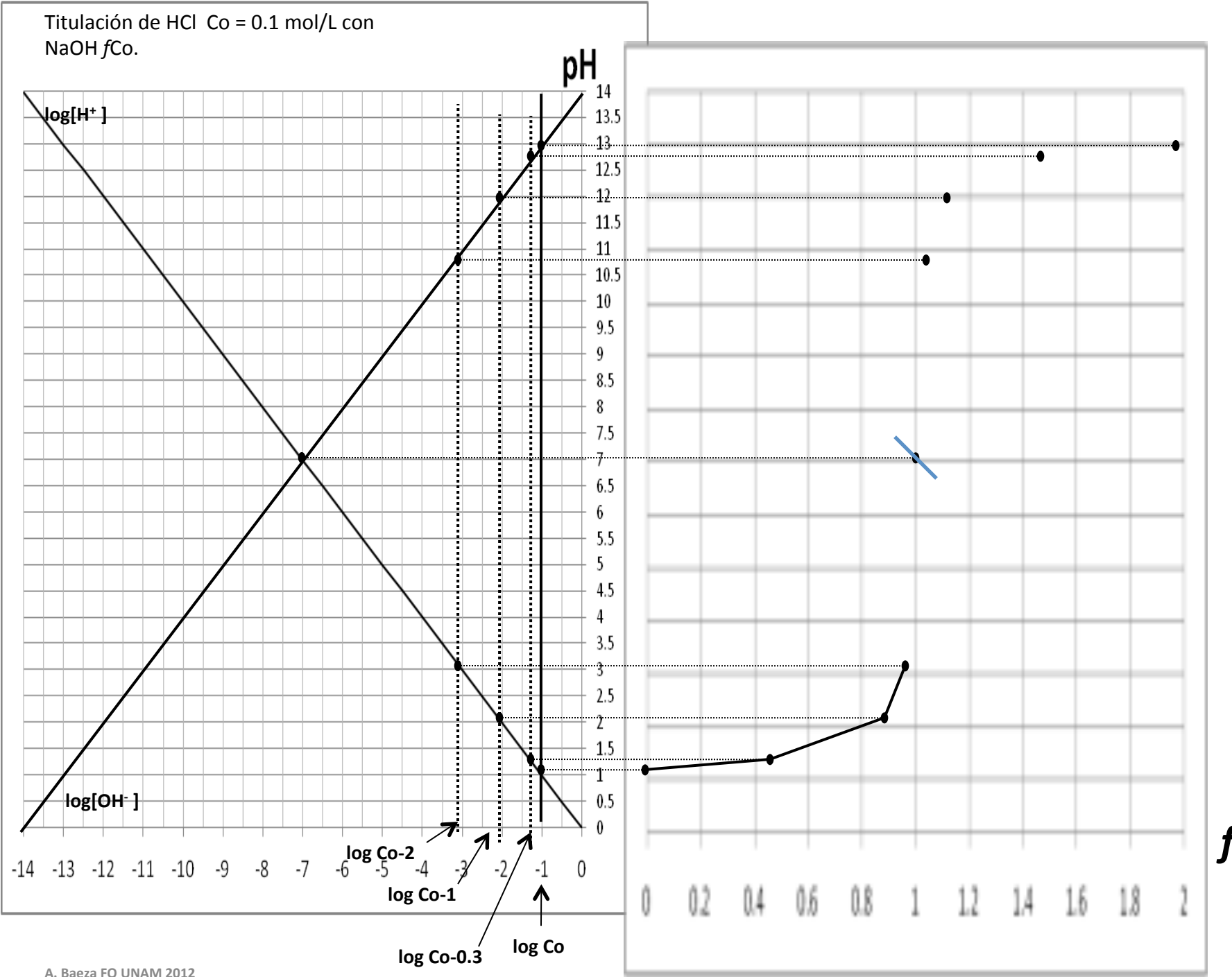
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



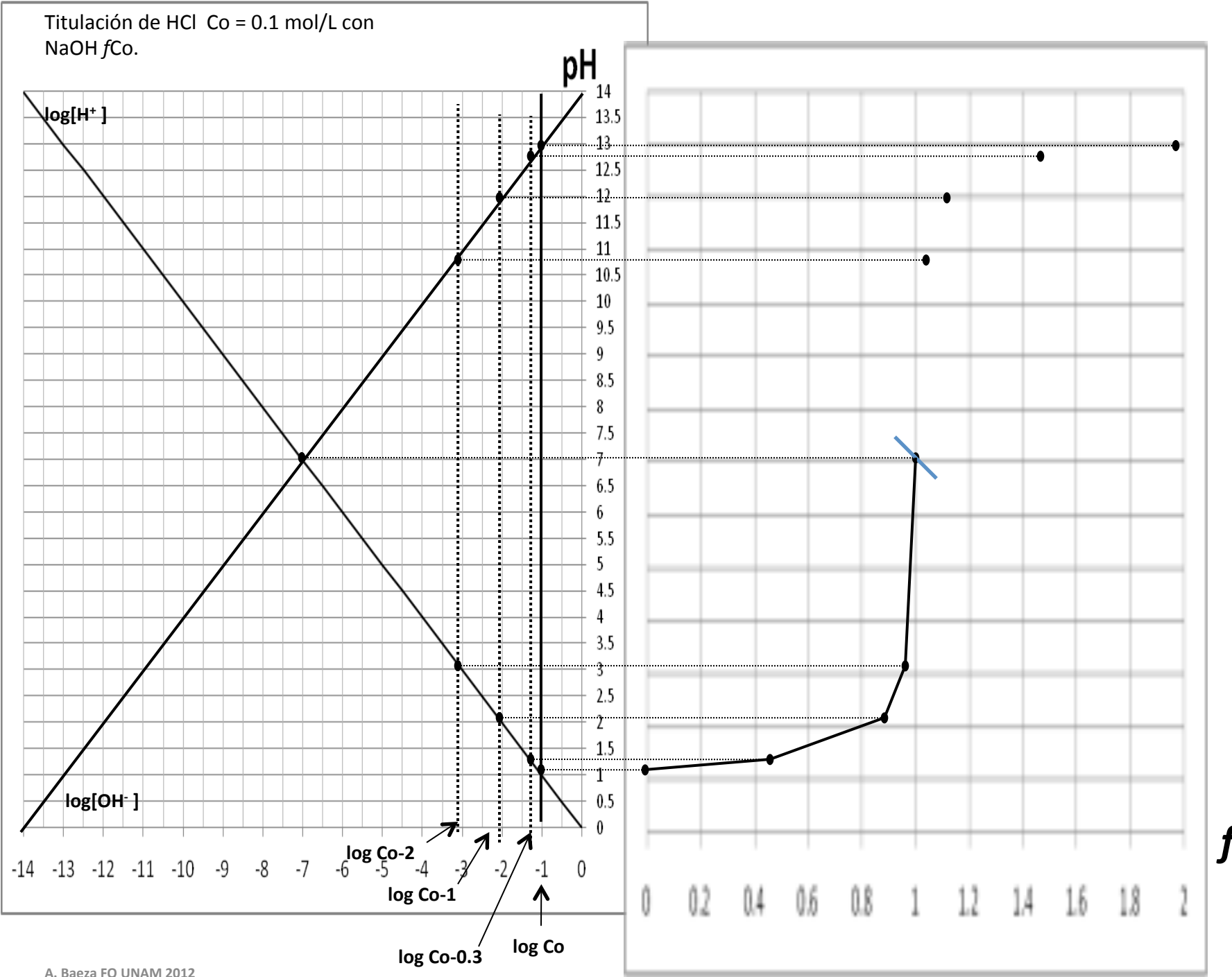
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



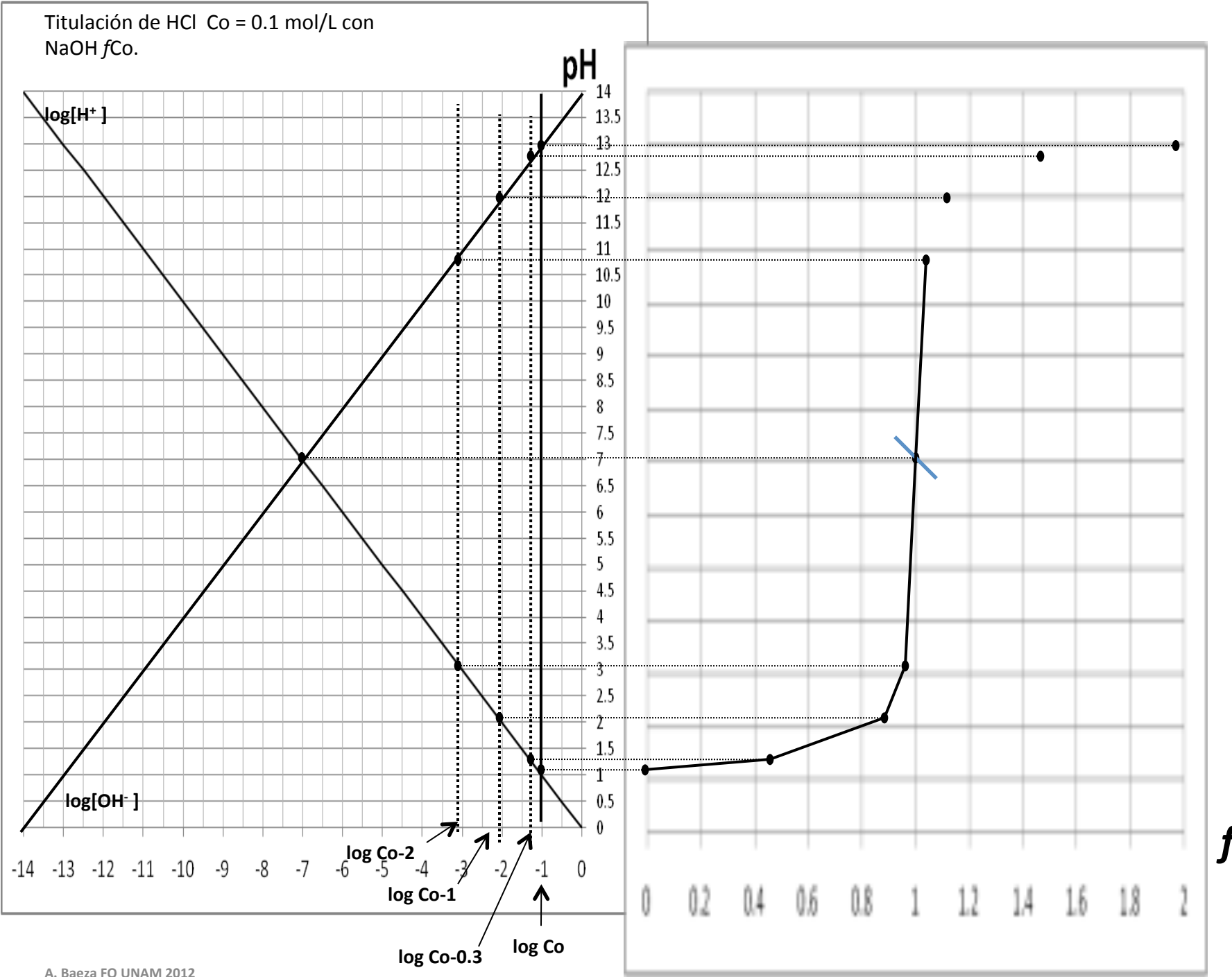
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



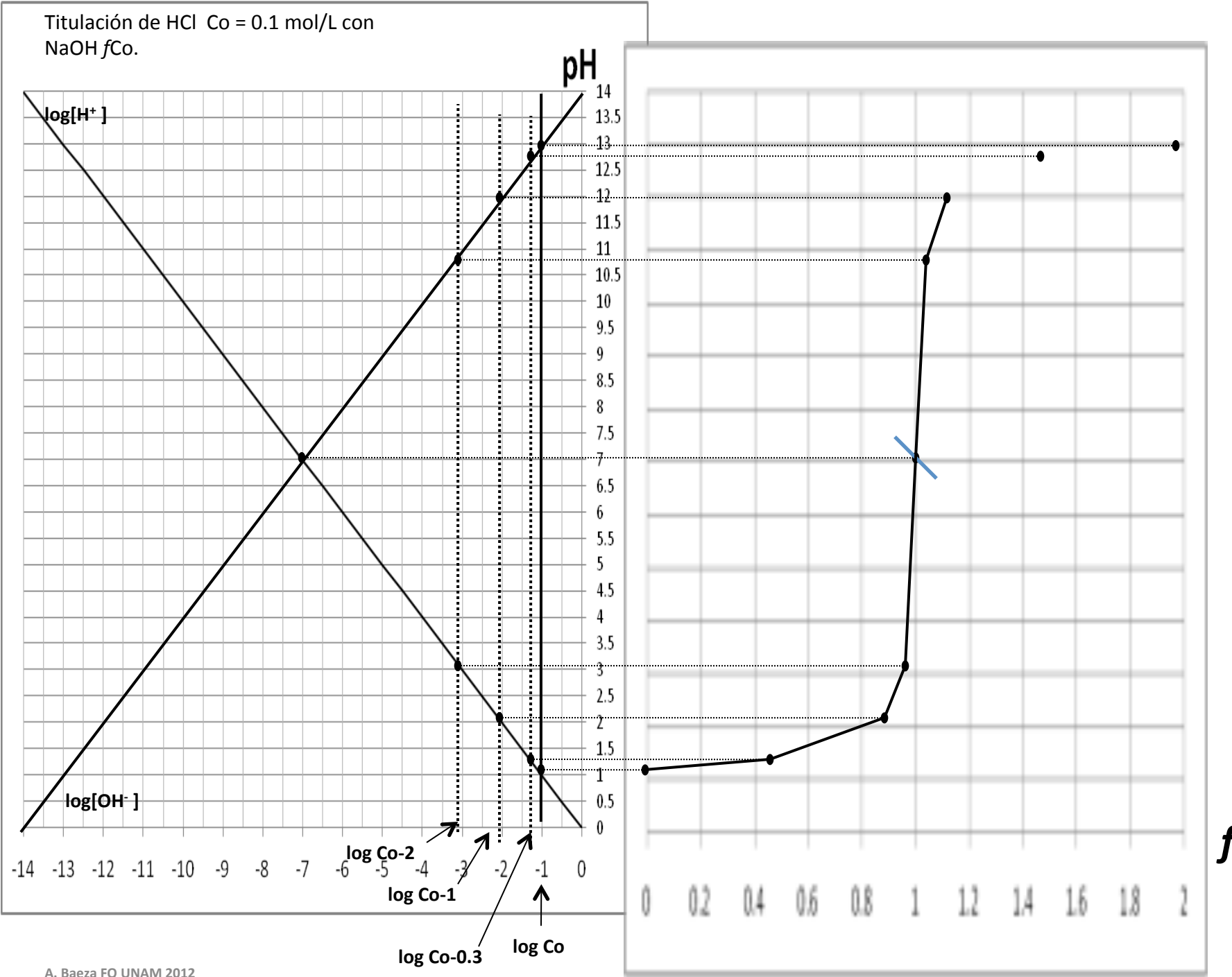
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



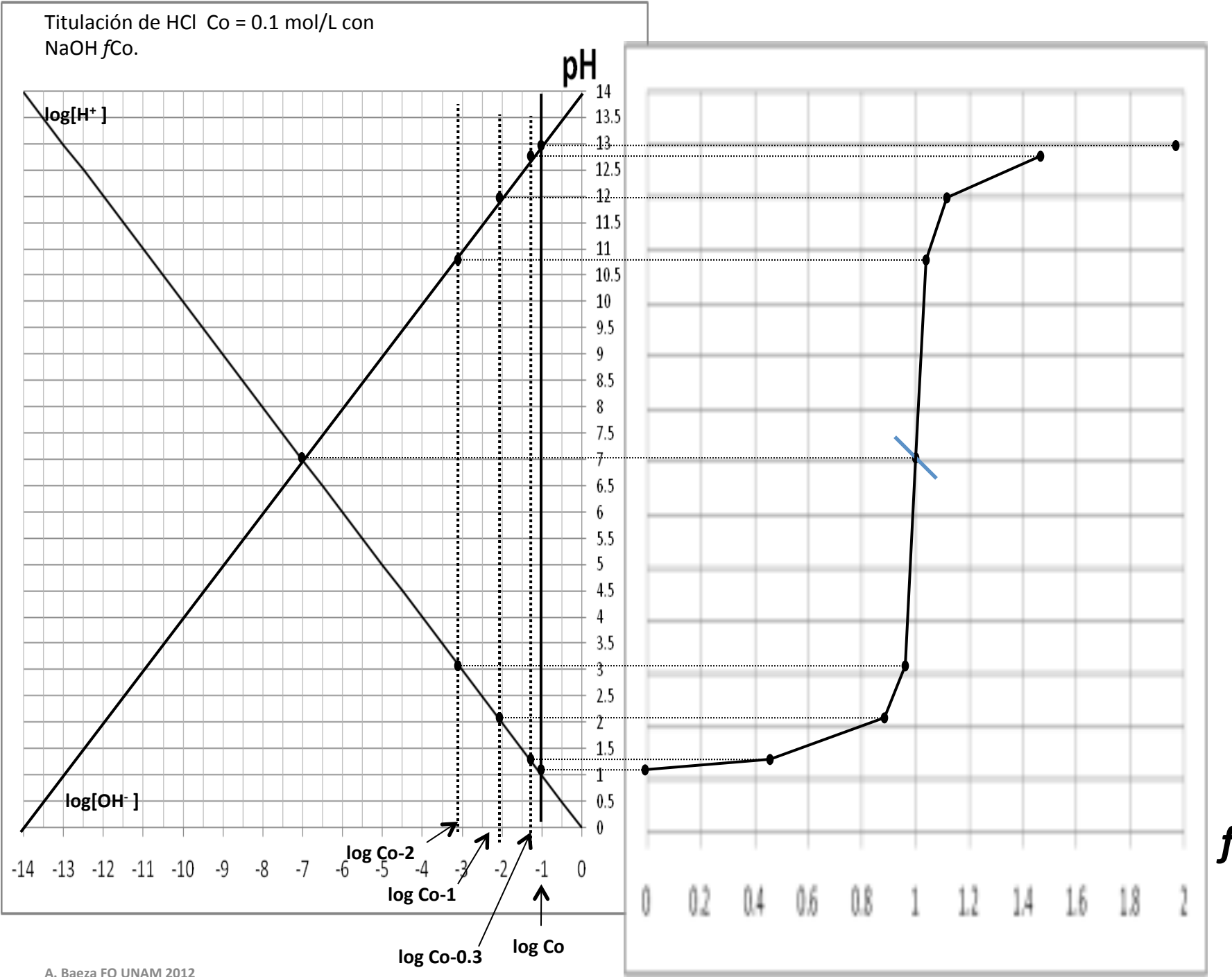
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



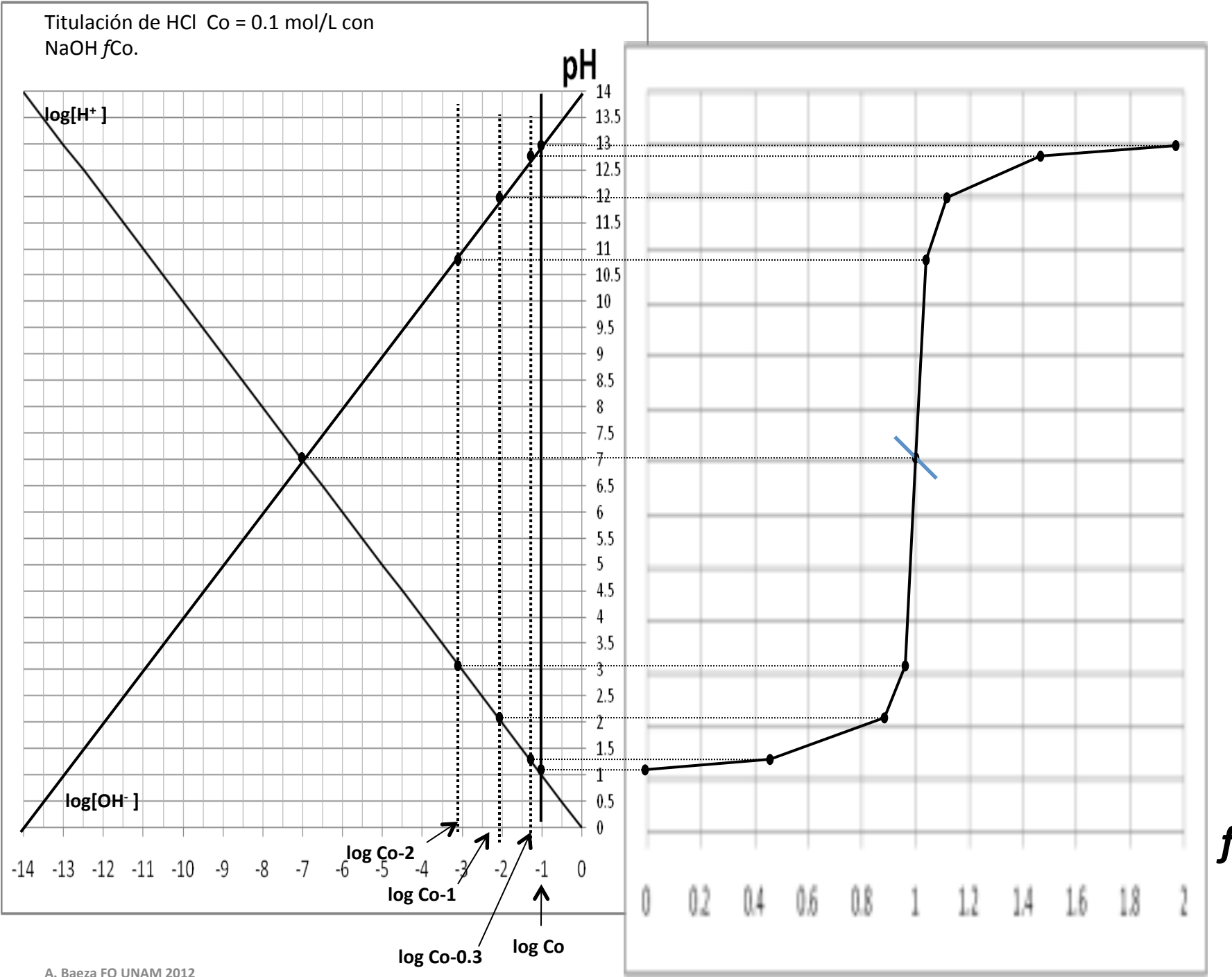
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



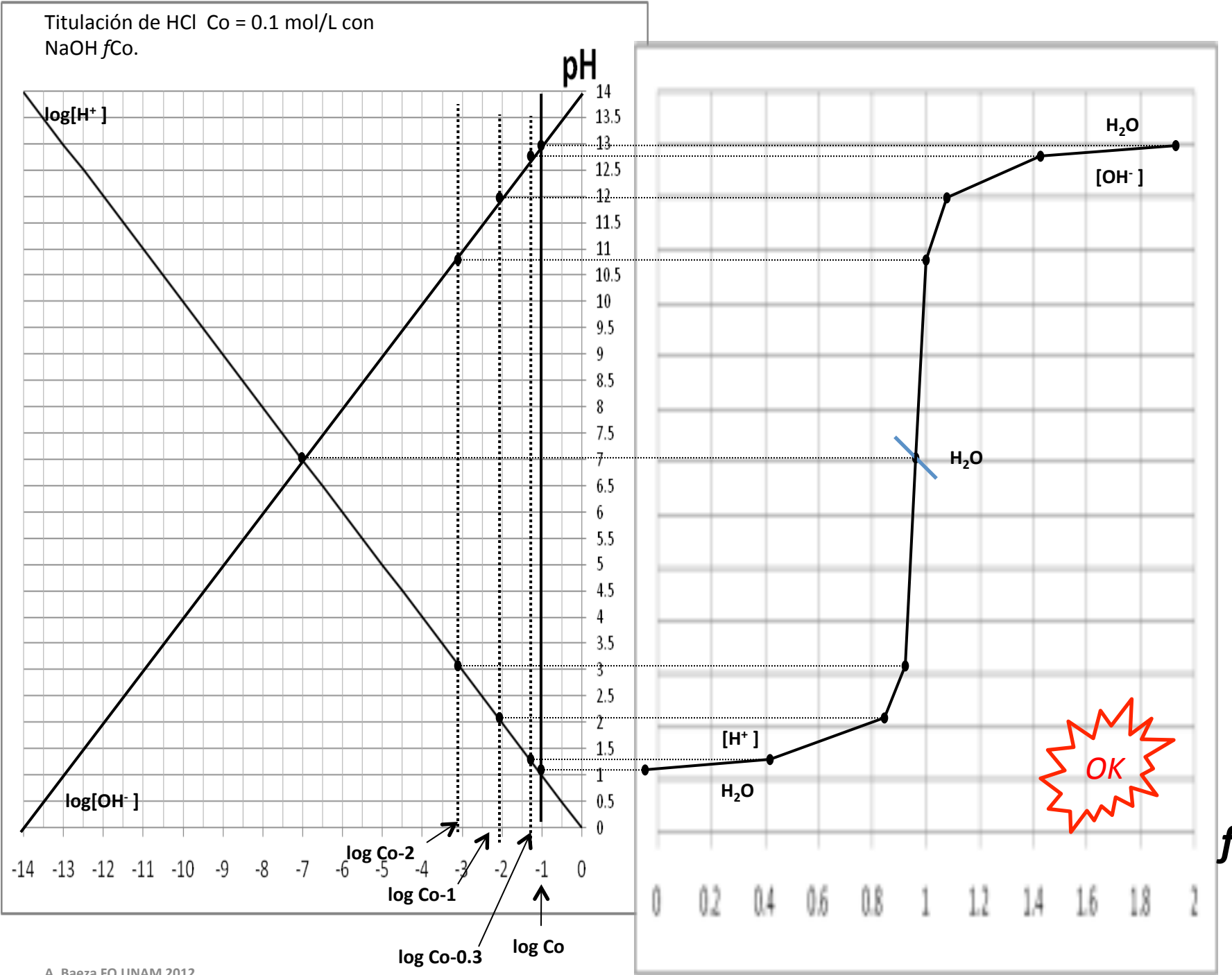
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



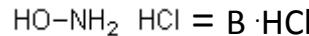
Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de HCl Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.

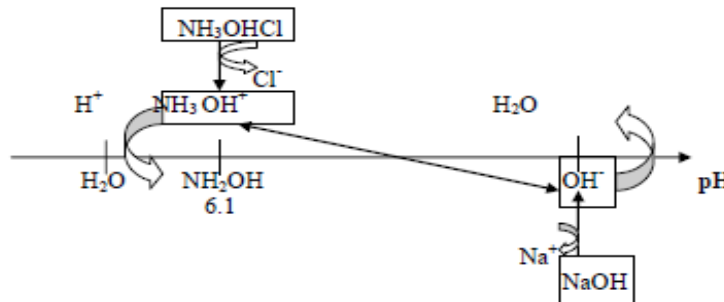


# Titulación de clorhidrato de hidroxilamina, $\text{BHCl}$ , $\text{pKa} \approx 6$ , $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$ con $\text{NaOH}$ $f\text{Co}$ .

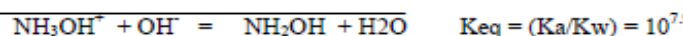
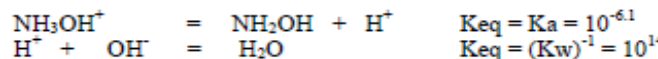


**Ejemplo 2.** Evolución del pH durante la adición de una base nivelada (es decir totalmente *fuerte*, por ejemplo el  $\text{NaOH}$ ) a un ácido no-nivelado, es decir parcialmente disociado, por ejemplo el ión hidroxilamonio,  $\text{NH}_3\text{OH}^+$ , de  $\text{pKa} = 6.1$  que está débilmente disociado,  $(\log \text{Ka}/\text{Co}) = -5.1$ .

a) predicción de la reacción operativa con una escala de reactividad de pH:



b) Calculo de la  $K_{\text{eq}}$  de la reacción operativa aplicando la Ley de Hess:



c) Elaboración de la tabla de variación de especies en función de  $\text{Co}$  y  $f$  para el inicio, antes del punto de equivalencia, *a.p.e.*, al punto de equivalencia *p.e.* y después del punto de equivalencia, *d.p.e.*:

	$\text{NH}_3\text{OH}^+$	$+$	$\text{OH}^-$	$=$	$\text{NH}_2\text{OH}$	$+$	$\text{H}_2\text{O}$	
Inicio	$\text{Co}$							$55.5 \text{ M}$
Agreg			$f\text{Co}$					
a.p.e.	$\text{Co}(1-f)$		$\approx 0 = \varepsilon$		$f\text{Co}$		$\approx 55.5 \text{ M}$	
p.e.	$\varepsilon_1$		$\varepsilon_1$		$\text{Co}$		$\approx 55.5 \text{ M}$	
d.p.e...	$\varepsilon_2$		$\text{Co}(f-1)$		$\text{Co}$		$\approx 55.5 \text{ M}$	

**Se trazan las rectas de las especies:**

$$\log [H^+] = -pH$$

$$\log [OH^-] = -14 + pH$$

**las líneas:**

$$\log Co$$

$$\log Co -0.3$$

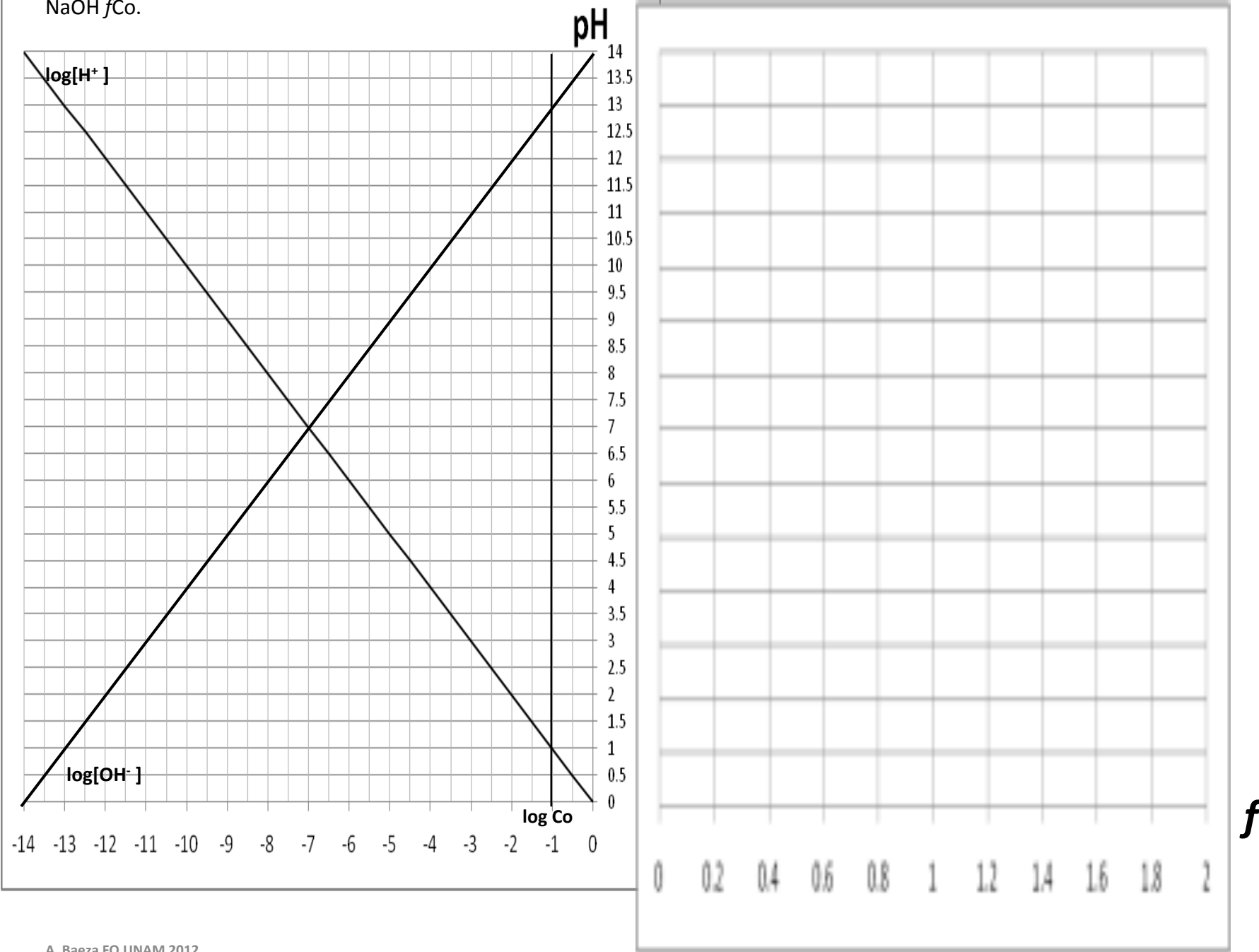
$$\log Co - 1$$

**Y la coordenada,  $(x,y)$ :**

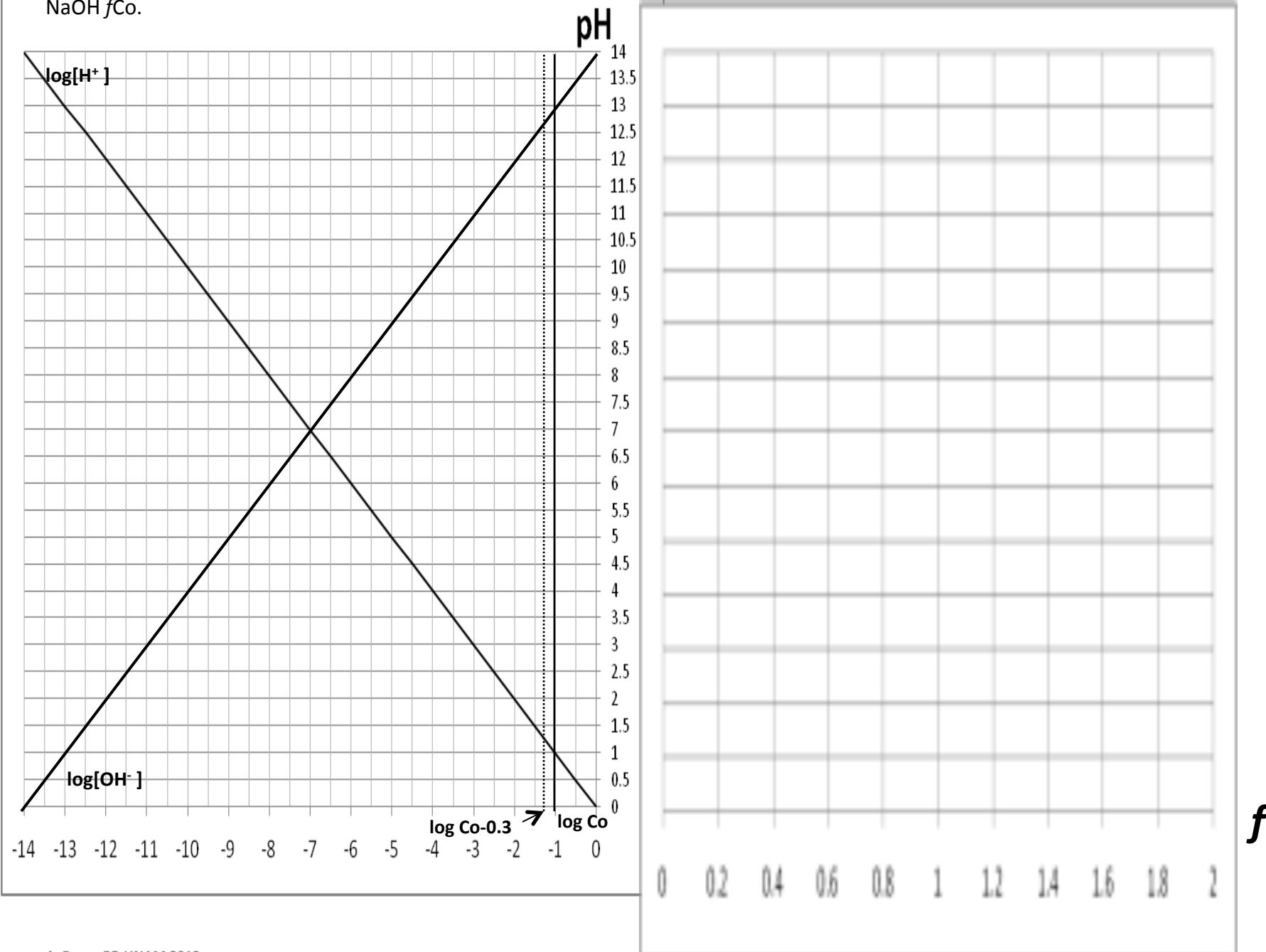
$$(pKa, \log Co)$$

*i punto del sistema!*

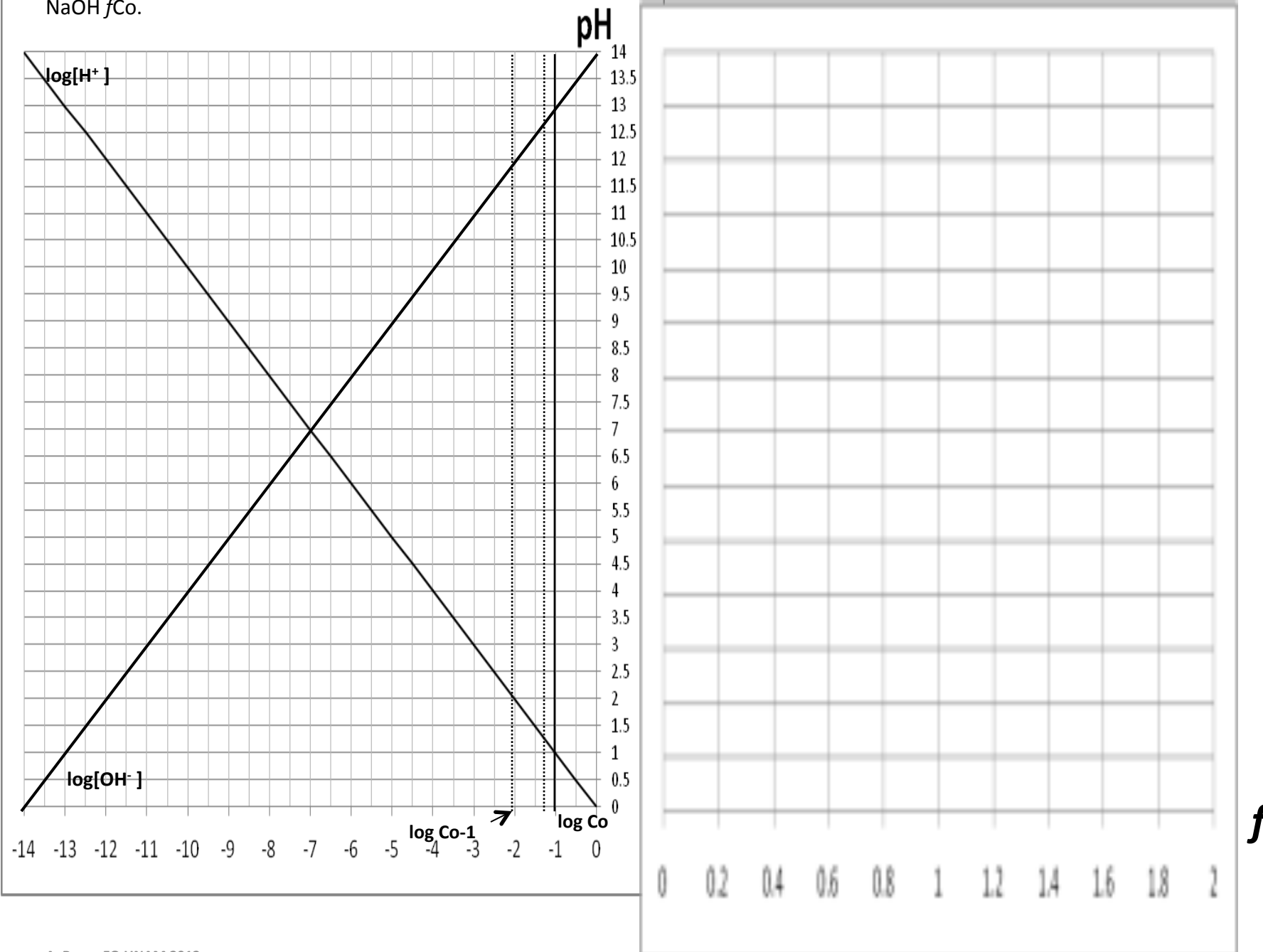
Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



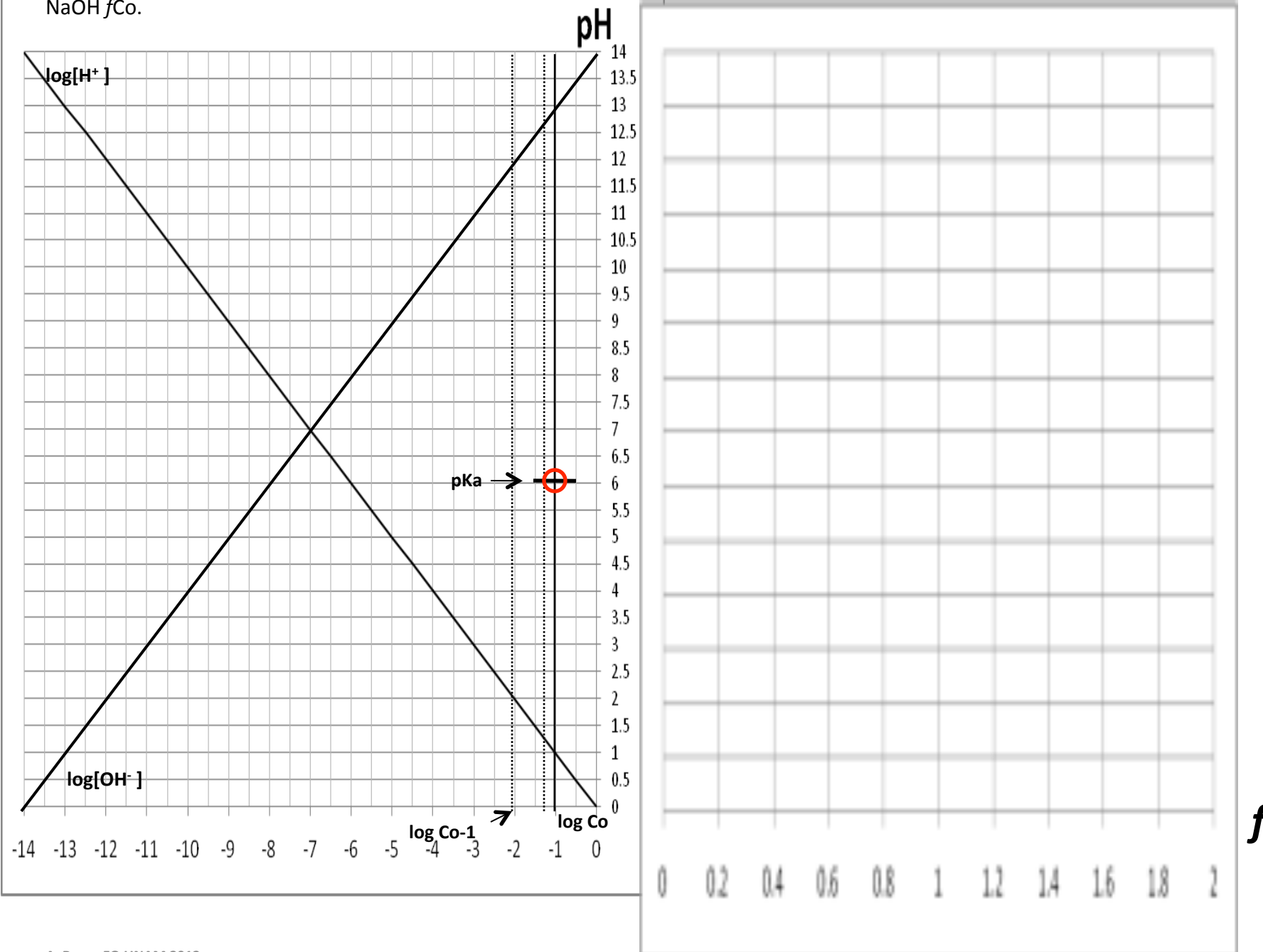
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$   $f_{\text{Co}}$ .



Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



**Se trazan las rectas de las especies:**

$$\log [BH^+] = \log C_o + \log \Phi_{BH}$$

$$\log [BH^+] \cong \log C_o + pK_a - pH$$

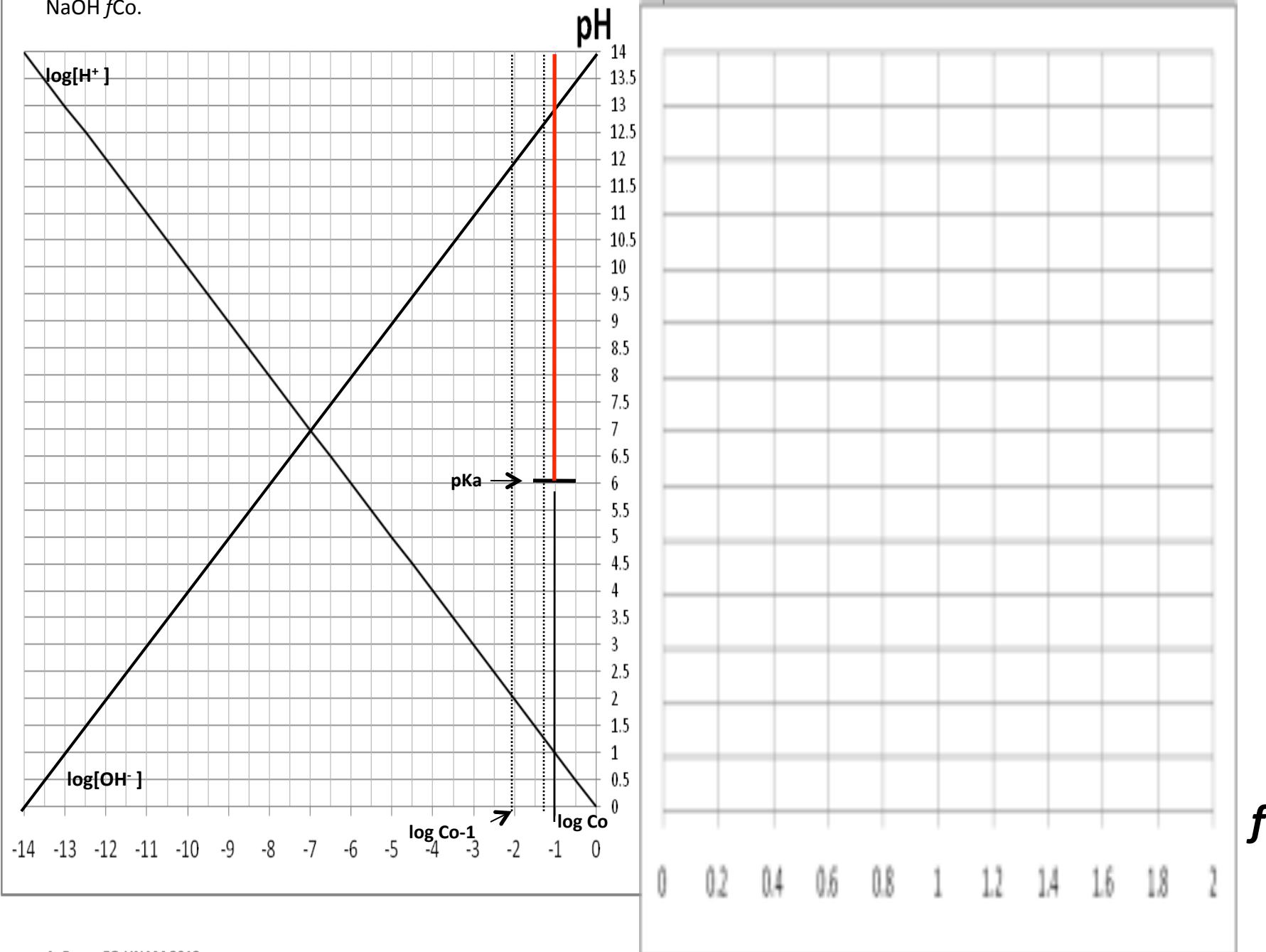
Y

$$\log [B] = \log C_o + \log \Phi_B$$

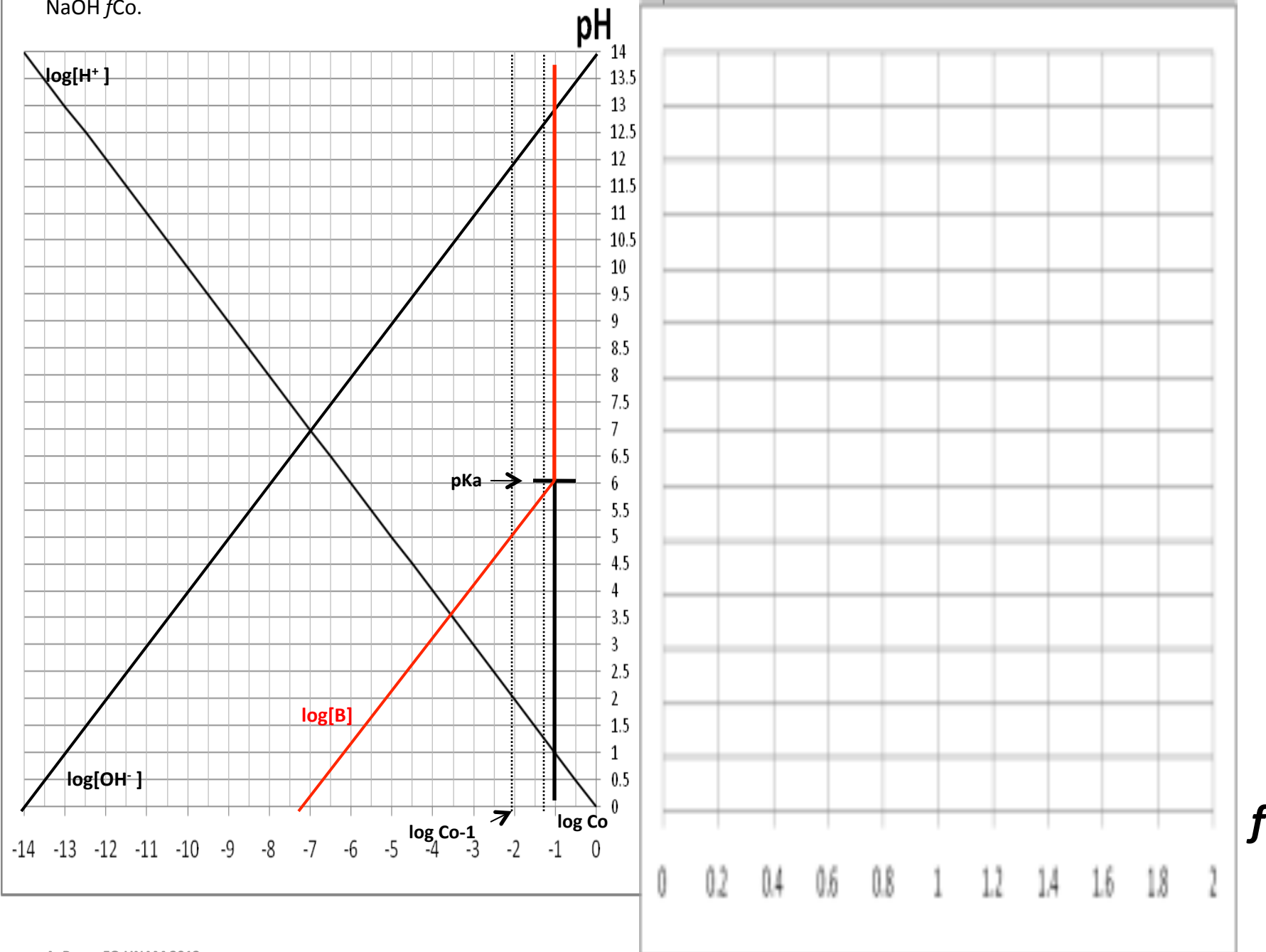
$$\log [B] \cong \log C_o - pK_a + pH$$

**(lineas rectas de pendientes +1 y -1 que pasan  
por el punto del sistema)**

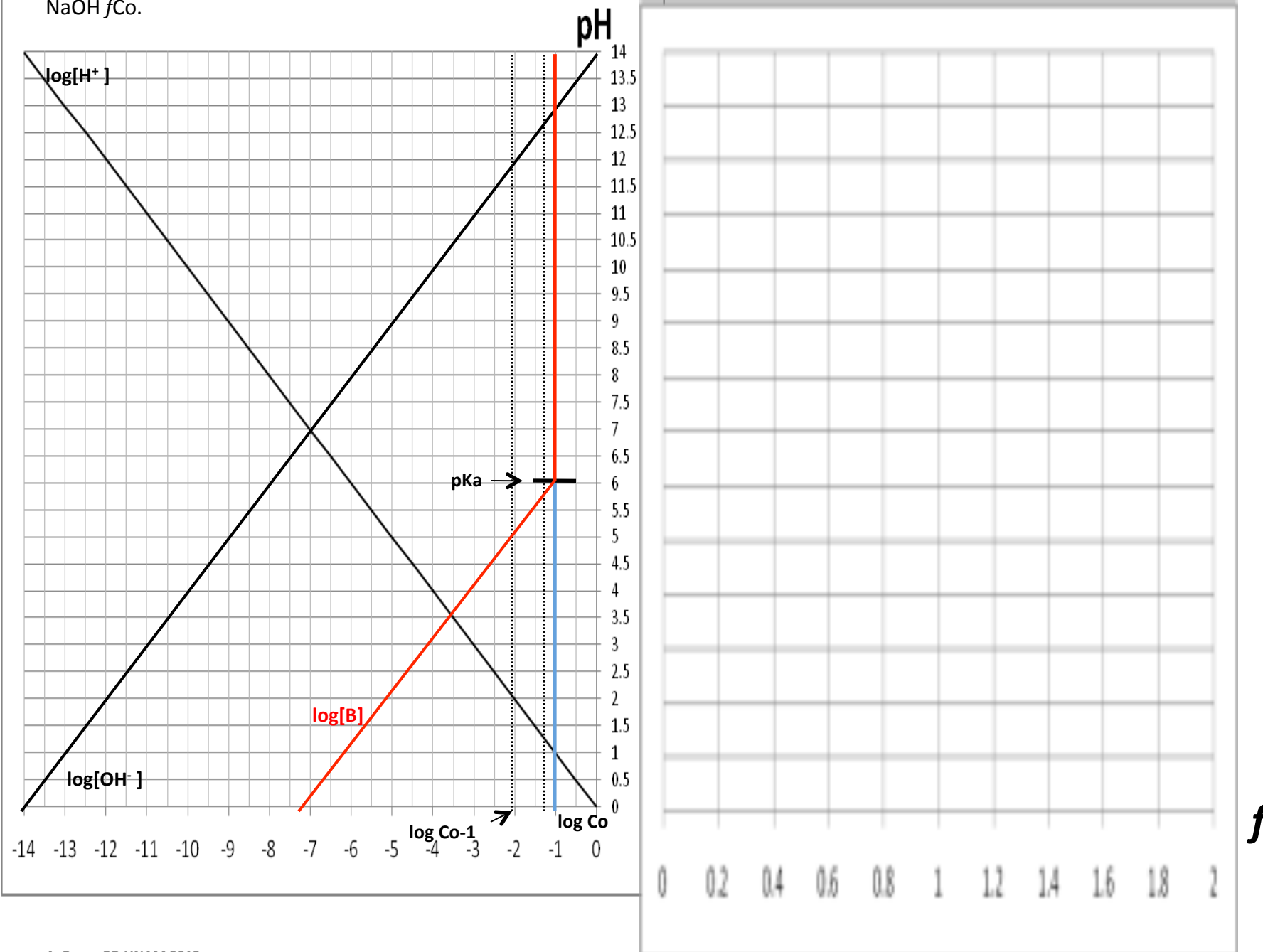
Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



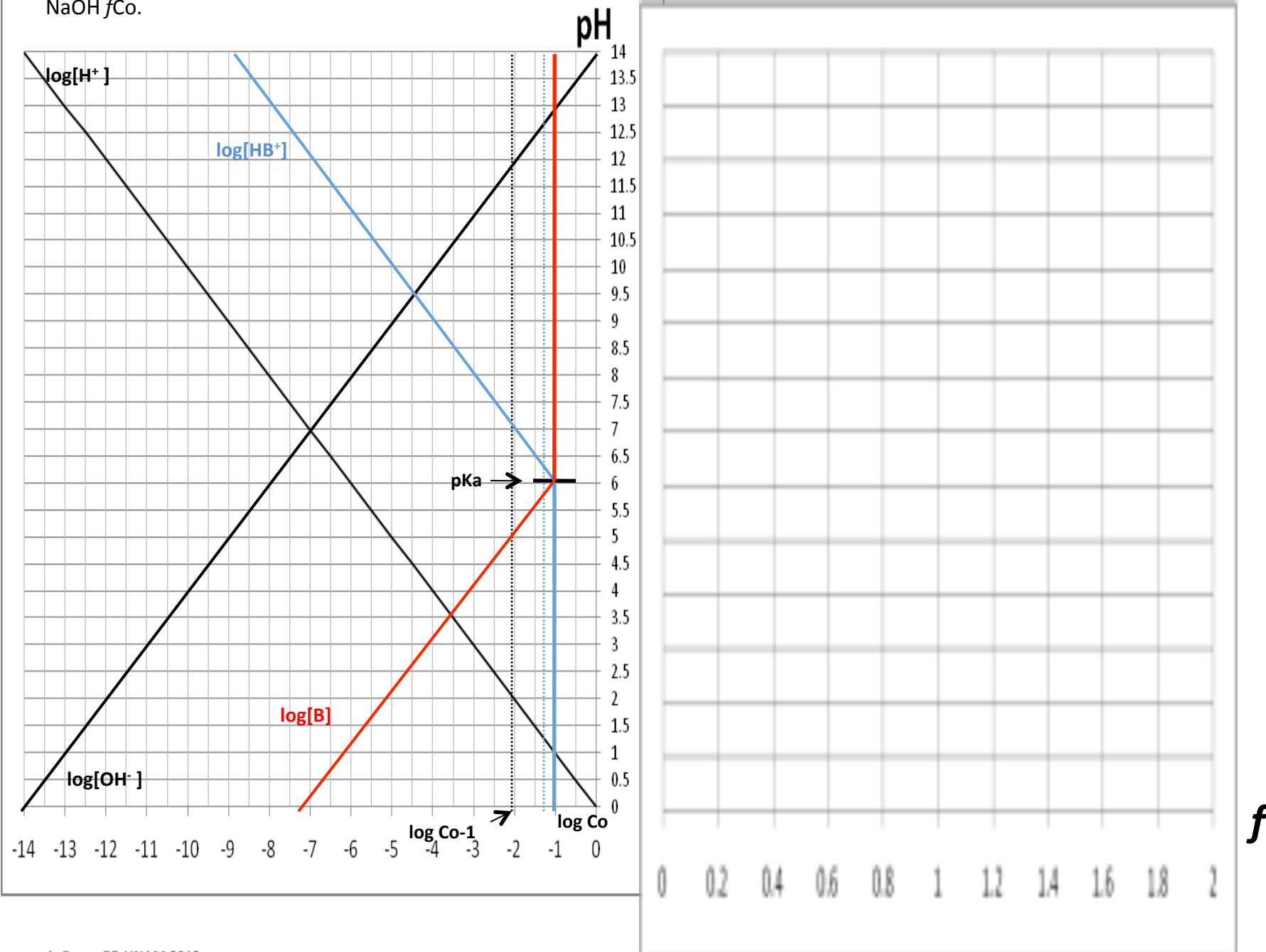
Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.

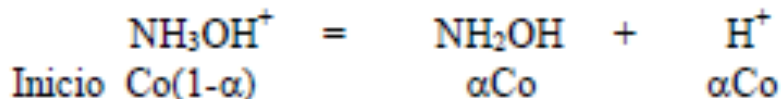


Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



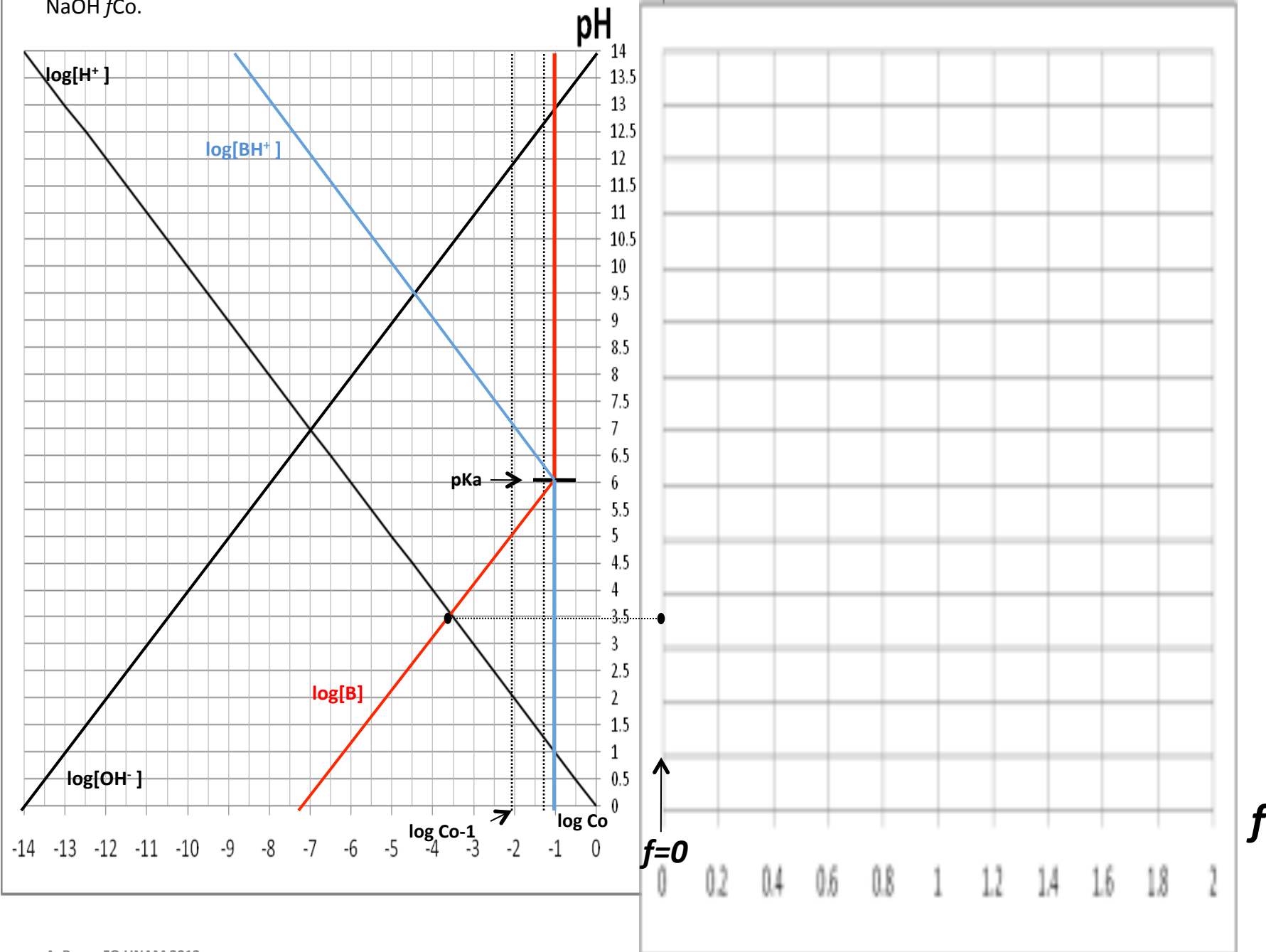
Para  $f = 0$ :

Antes de adicionar NaOH, la concentración de  $H^+$  provenientes de la disociación parcial del  $NH_3OH^+$  de formalidad  $F_{NH_3OHCl} = Co$  es igual a  $[H^+] = \alpha Co$ .



El valor de pH correspondiente al inicio de la curva de monitoreo se encuentra en la coordenada que corresponde a la intersección de la recta de  $\log [H^+]$  con la recta de  $\log [NH_2OH]$  ya que se cumple la condición  $\log [H^+] = \log [NH_2OH] = \log (\alpha Co)$ :

Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



Para  $f = 0.1$ :

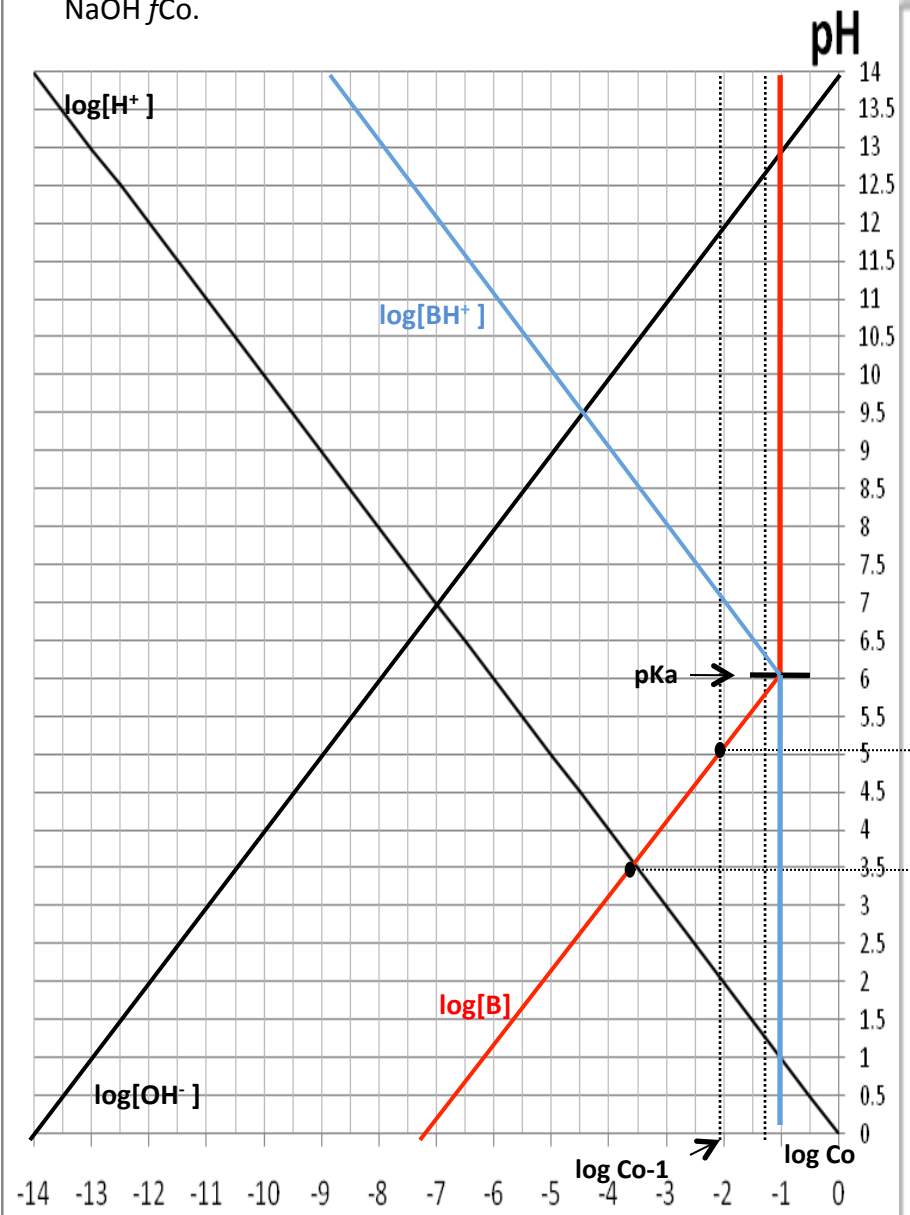
Después de adicionar NaOH equivalente al 10% de  $\text{NH}_3\text{OH}^+$  inicial, se ha neutralizado la décima parte del ácido, se ha producido el 10% de base, se cumple que

$$\begin{aligned} [\text{NH}_2\text{OH}] &= f\text{Co} \\ [\text{NH}_2\text{OH}]_{10\%} &= 0.1\text{Co} = \text{Co}/10 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \log [\text{NH}_2\text{OH}] &= \log (\text{Co}/10) \\ \log [\text{NH}_2\text{OH}] &= \log \text{Co} - \log 10 \\ \log [\text{NH}_2\text{OH}] &= \log \text{Co} - 1 \end{aligned}$$

por lo tanto el pH al 10% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 1$  sobre la recta de  $\log [\text{NH}_2\text{OH}]$ :

Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



$f=0.1$

$f$

Para  $f = 0.5$ :

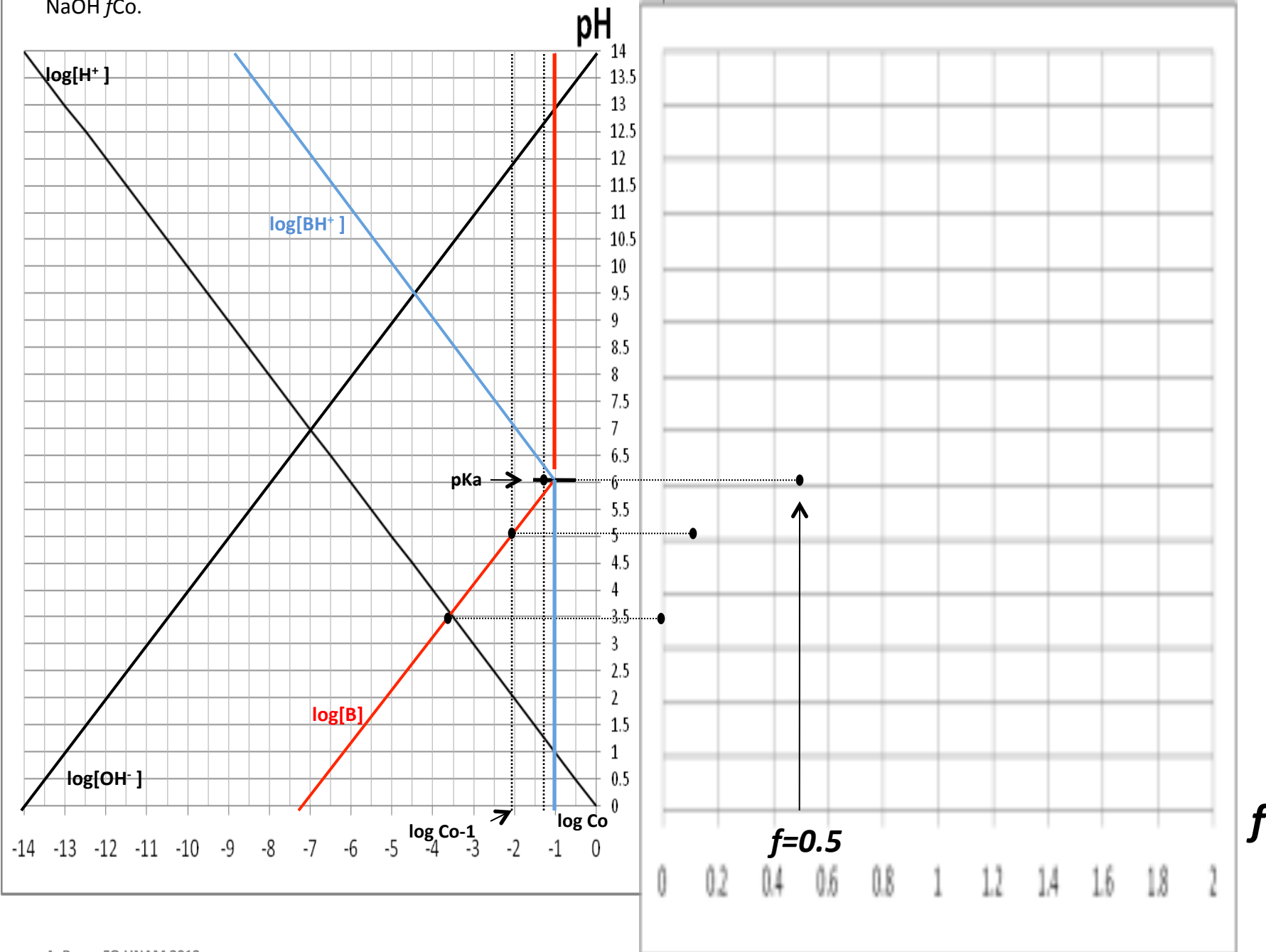
Después de adicionar NaOH equivalente al 50% de  $\text{NH}_3\text{OH}^+$  inicial, se ha neutralizado la mitad del ácido y se ha producido la mitad de base, el par conjugado ácido-base impone el pH. Se cumple entonces:

$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \text{Co}(1-f) \text{ y } \log [\text{NH}_2\text{OH}] = f\text{Co}$$
$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \text{Co}(1-0.5) \text{ y } \log [\text{NH}_2\text{OH}] = 0.5\text{Co}$$

$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \log [\text{NH}_2\text{OH}] = \log(0.5\text{Co}) = \log(\text{Co}/2)$$
$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \log [\text{NH}_2\text{OH}] = \log \text{Co} - 0.3$$

por lo tanto el pH al 50% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 0.3$  cuando se intersectan las rectas  $\log [\text{NH}_3\text{OH}^+]$  y  $\log [\text{NH}_2\text{OH}]$ , es decir en el valor del  $\text{pKa}$ :

Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Para  $f = 0.9$ :

Después de adicionar NaOH equivalente al 90% de  $\text{NH}_3\text{OH}^+$  inicial, queda la décima parte de ácido sin neutralizar, se cumple entonces que

$$[\text{NH}_3\text{OH}^+] = \text{Co}(1-f)$$

$$[\text{NH}_3\text{OH}^+]_{90\%} = \text{Co}(1-0.9) = 0.1\text{Co} = \text{Co}/10$$

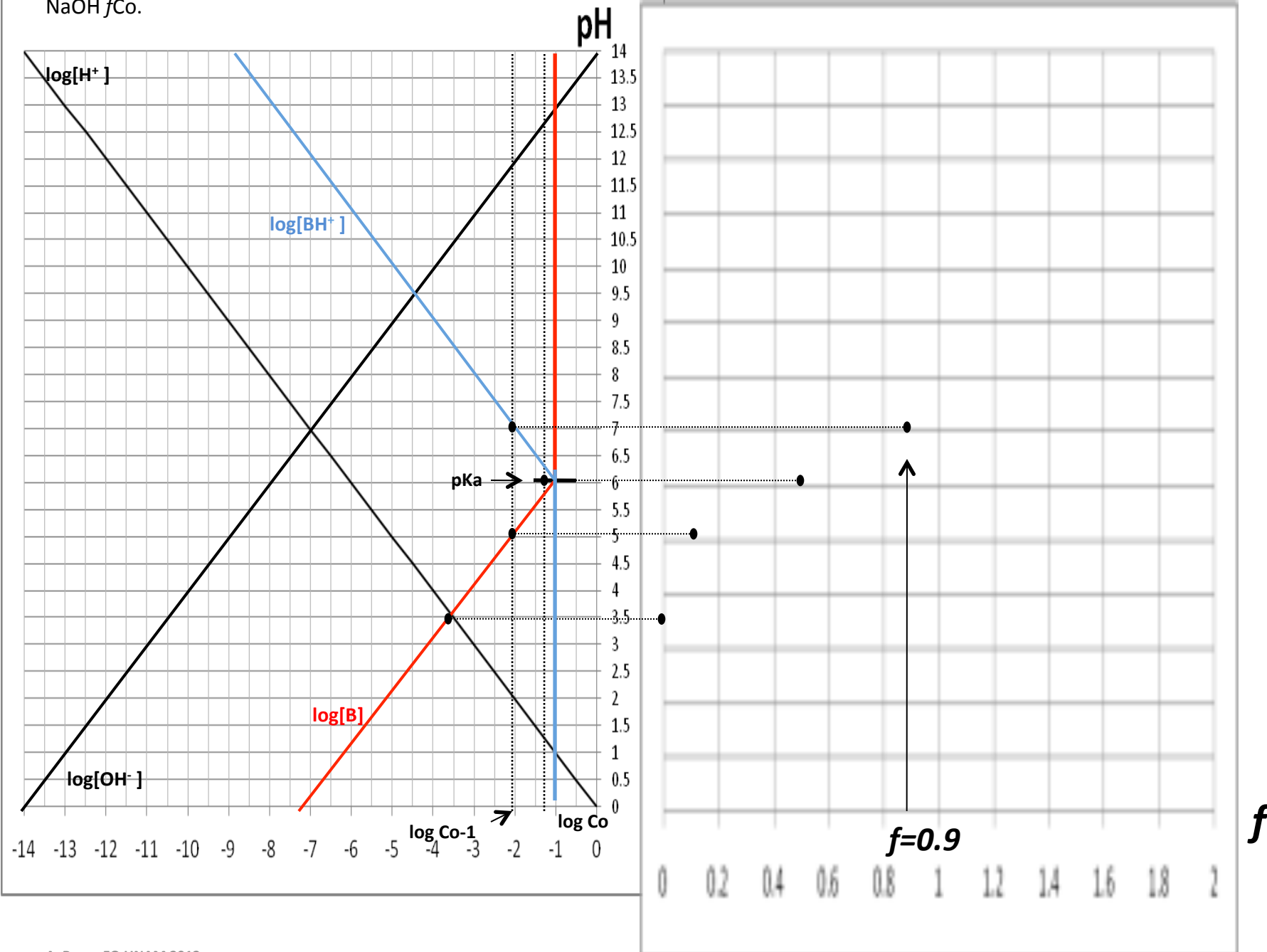
$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \log (\text{Co}/10)$$

$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \log \text{Co} - \log 10$$

$$\log [\text{NH}_3\text{OH}^+] = \log \text{Co} - 1$$

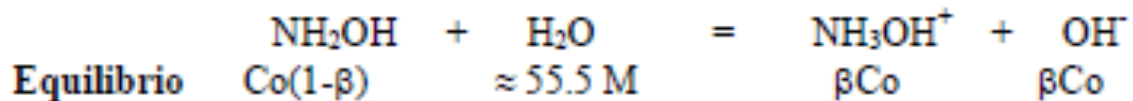
por lo tanto el pH al 90% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 1$  sobre la recta de  $\log [\text{NH}_3\text{OH}^+]$ :

Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



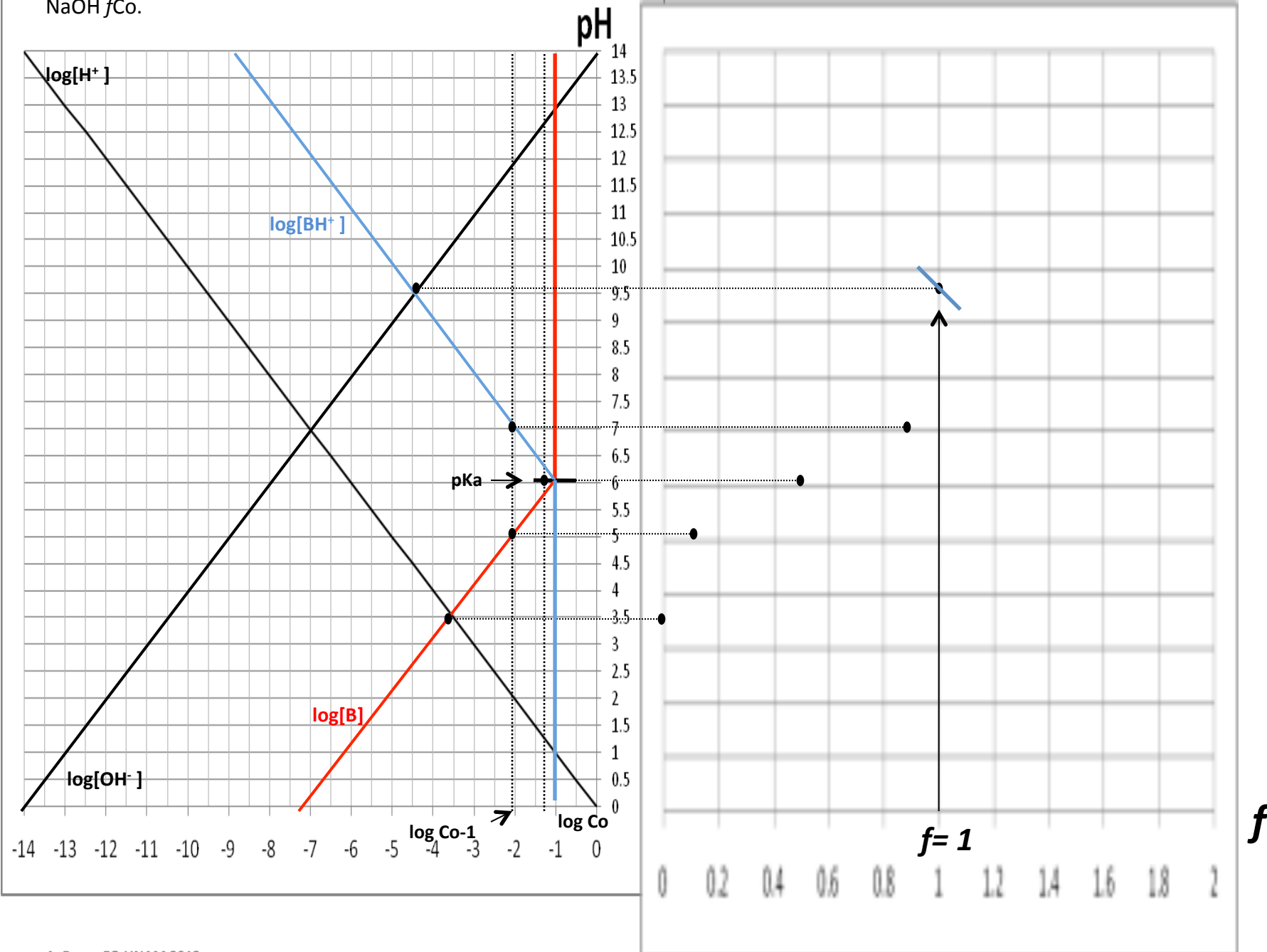
Para  $f = 1.0$ :

Se ha añadido un 100% de NaOH con respecto al hidroxialmonio inicial. Al punto de equivalencia la reacción al equilibrio que impone el pH es la reacción de hidrólisis de la base  $\text{NH}_2\text{OH}$  producida en presencia de  $[\text{Na}^+] = [\text{Cl}^-] = \text{Co}$  (esta sal no altera el pH del medio):



por lo tanto el pH al 100% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a la intersección de  $\log [\text{OH}^-]$  y  $\log [\text{NH}_3\text{OH}^+]$ .

Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



Para  $f = 1.1$ :

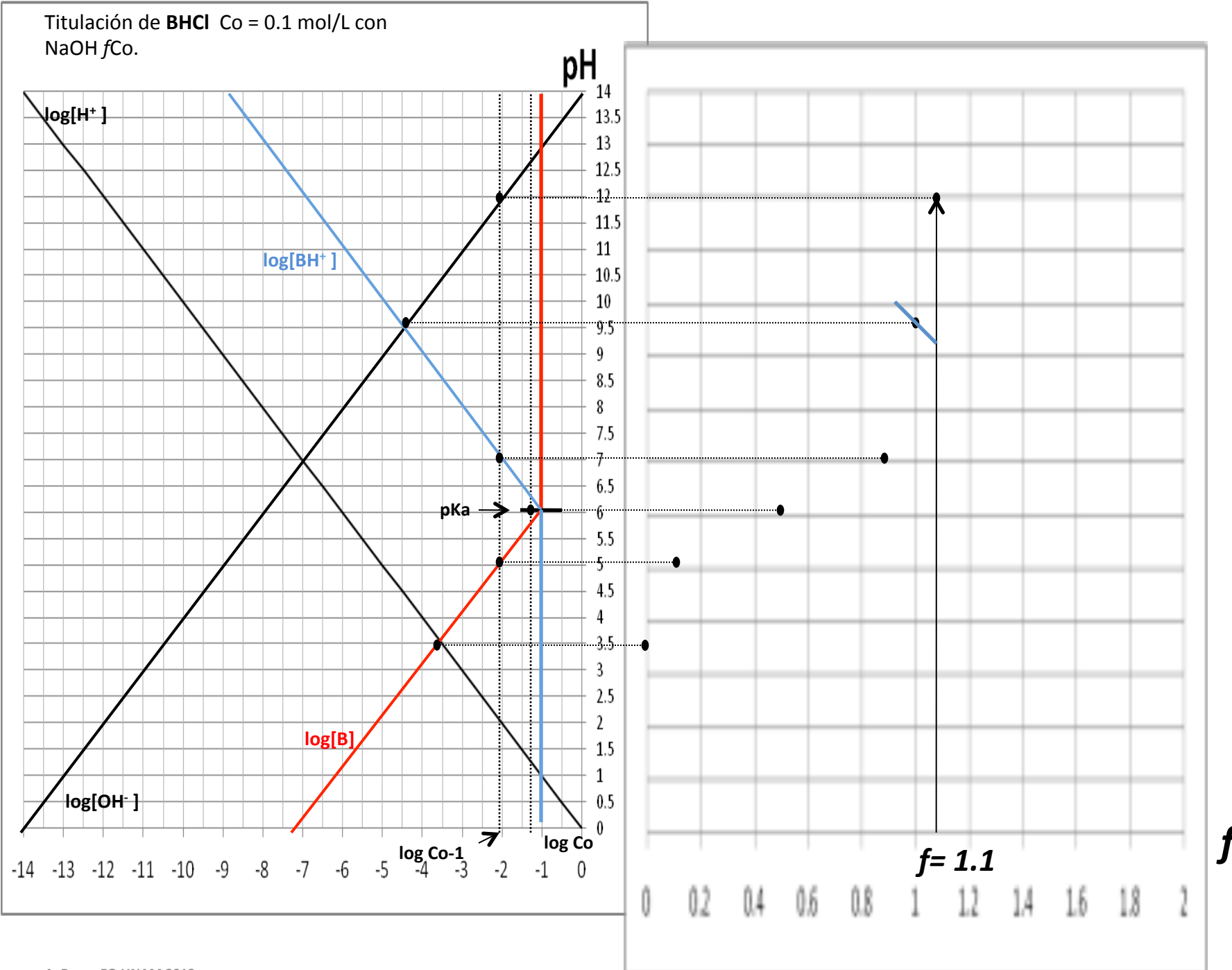
Al 110% del proceso se ha adicionado NaOH equivalente al 100% del ácido inicial y un 10% de exceso. Ahora el ión OH<sup>-</sup> impone el pH del medio. Su concentración está dada por:

$$[\text{OH}^-] = \text{Co}(f-1)$$
$$[\text{OH}^-]_{110\%} = \text{Co}(1.1-1) = 0.1\text{Co} = \text{Co}/10$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log (\text{Co}/10)$$
$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - \log 10$$
$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - 1$$

por lo tanto el pH al 110% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 1$  sobre la recta de  $\log [\text{OH}^-]$ :

Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



Para  $f = 1.5$ :

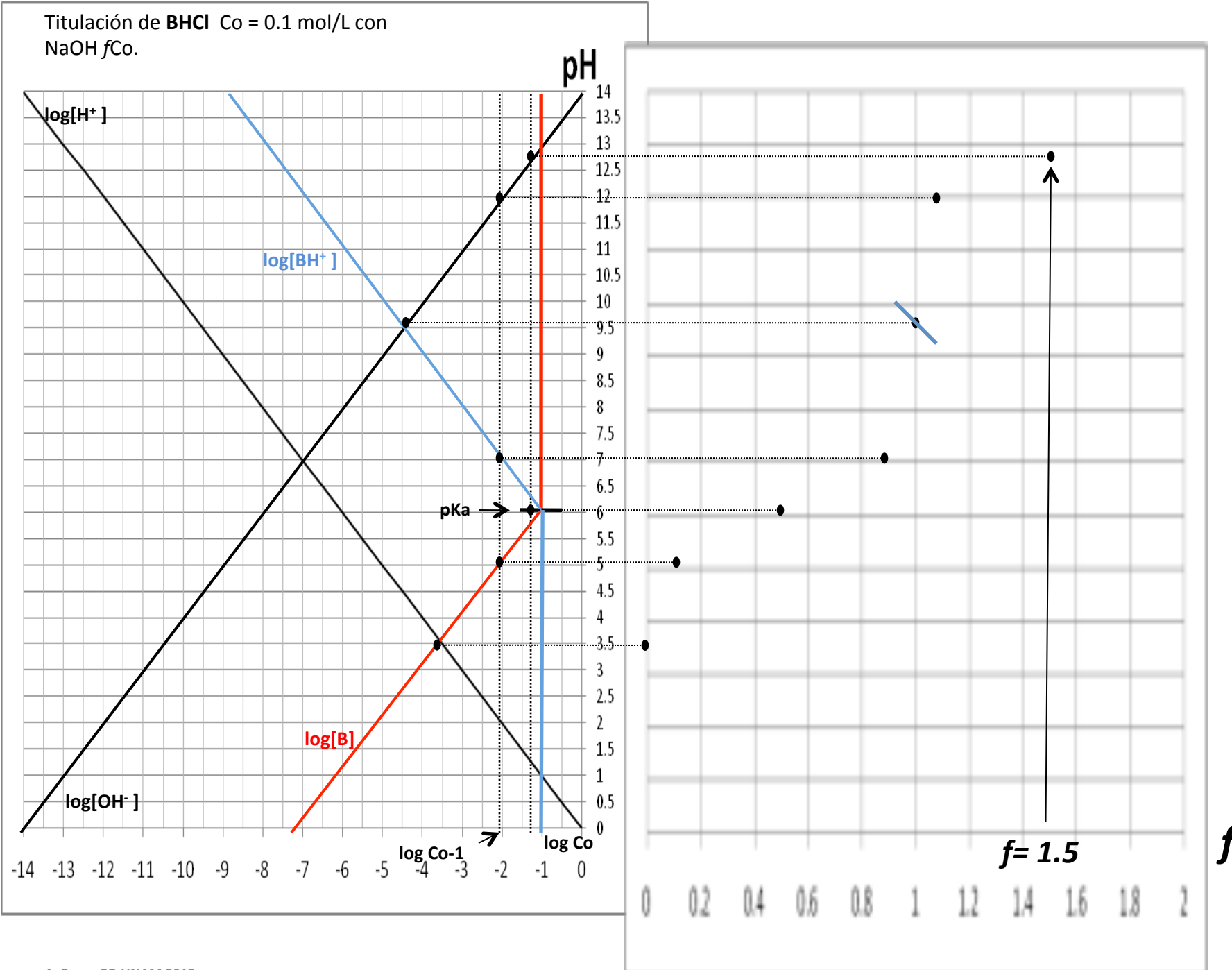
Al 150% del proceso se ha adicionado NaOH equivalente al 100% del ácido inicial y un 50% de exceso. El ión OH<sup>-</sup> continúa imponiendo el pH del medio. Ahora su concentración esta dada por:

$$[\text{OH}^-] = \text{Co}(f-1)$$
$$[\text{OH}^-]_{150\%} = \text{Co}(1.5-1) = 0.5\text{Co} = \text{Co}/2$$

$$\log [\text{OH}^-] = \log (\text{Co}/2)$$
$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - \log 2$$
$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co} - 0.3$$

por lo tanto el pH al 150% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co} - 0.3$  sobre la recta de  $\log [\text{OH}^-]$ :

Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Para  $f = 2.0$ :

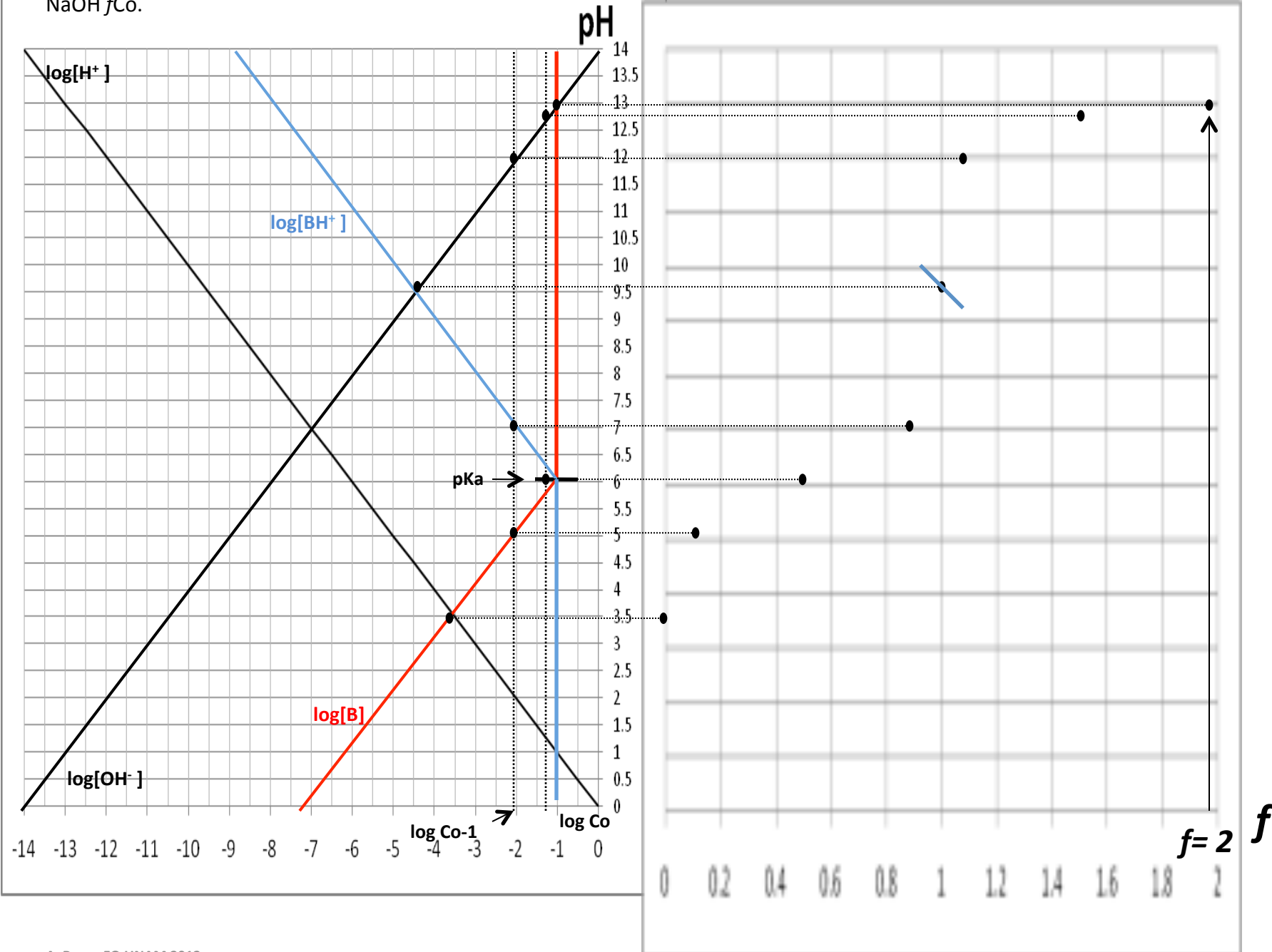
Al 200% del proceso se ha adicionado NaOH equivalente al 100% del ácido inicial y un 100% de exceso. El ión  $\text{OH}^-$  continúa imponiendo el pH del medio. Ahora su concentración esta dada por:

$$[\text{OH}^-] = \text{Co}(f-1)$$
$$[\text{OH}^-]_{200\%} = \text{Co}(2 - 1) = \text{Co}$$

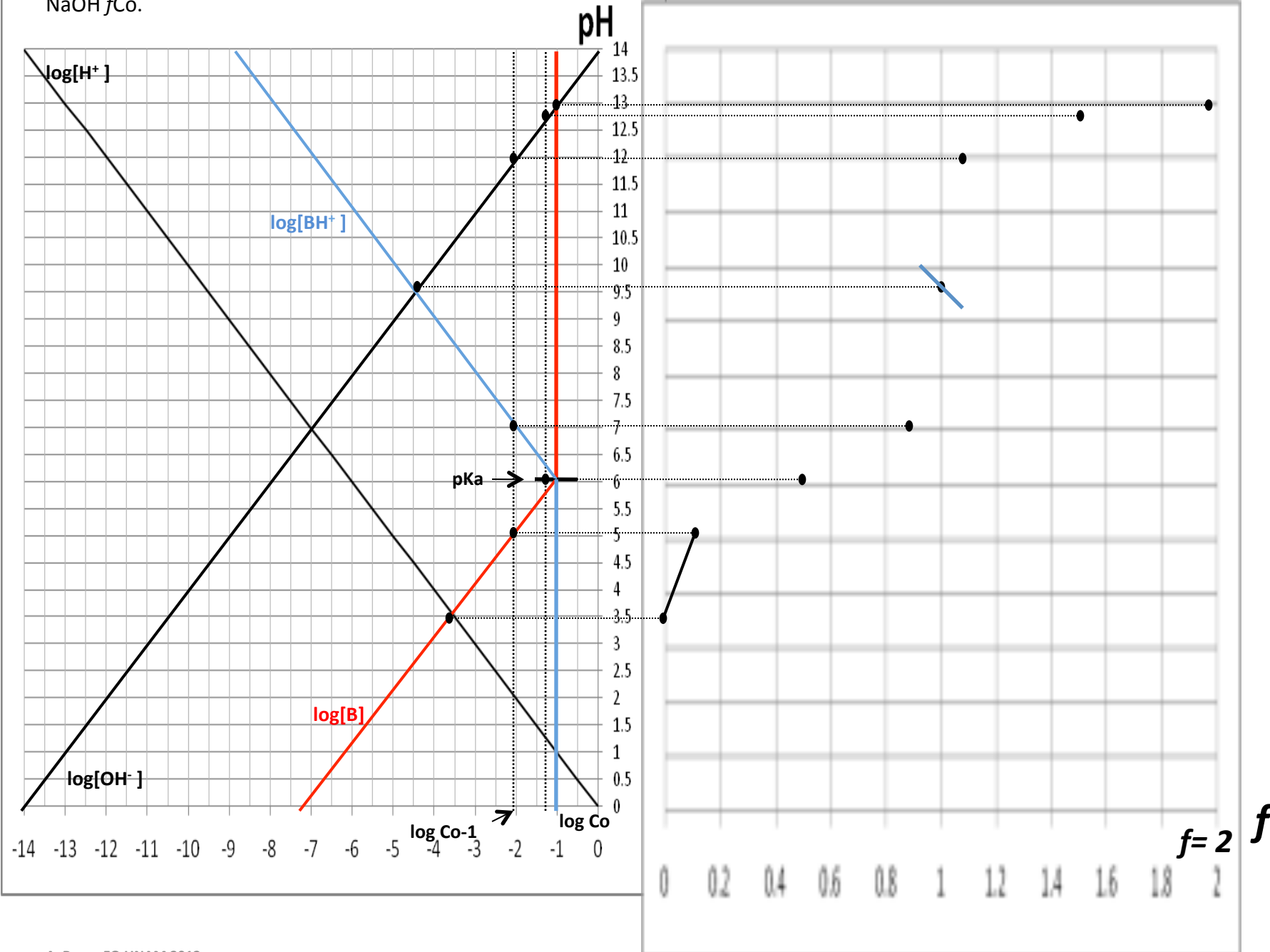
$$\log [\text{OH}^-] = \log \text{Co}$$

por lo tanto el pH al 200% del proceso se determina en la coordenada correspondiente a  $\log \text{Co}$  sobre la recta de  $\log [\text{OH}^-]$ :

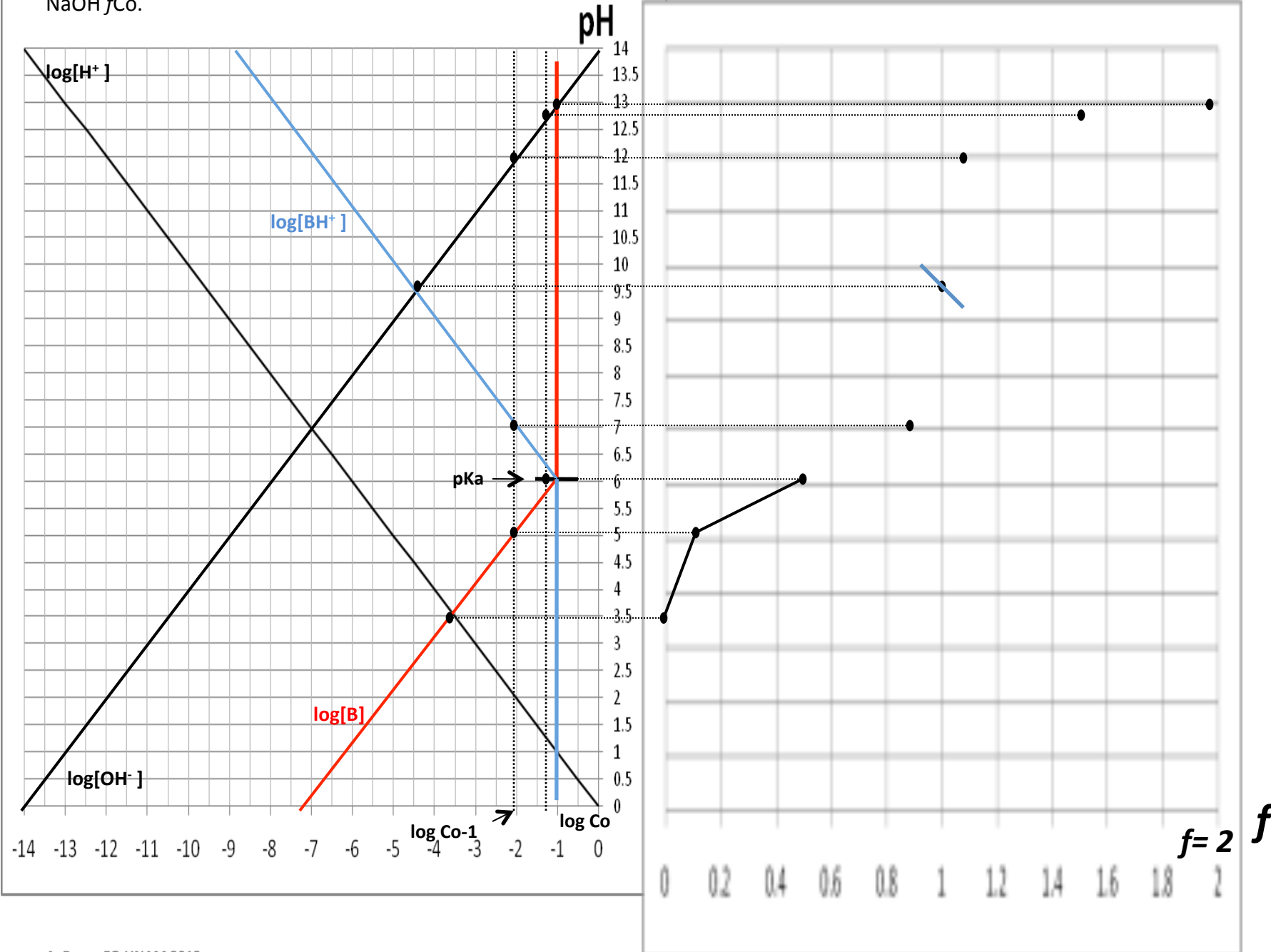
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



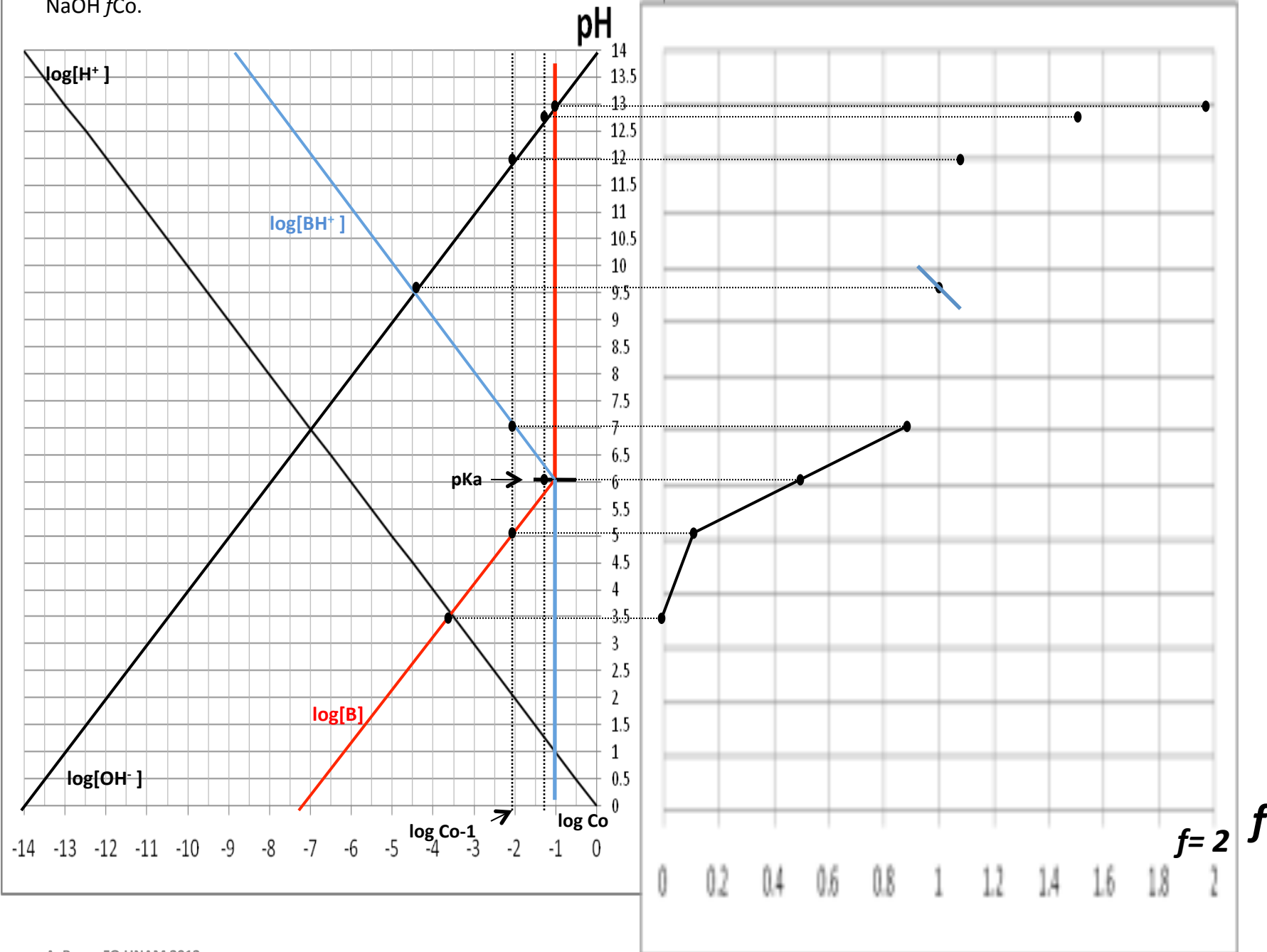
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



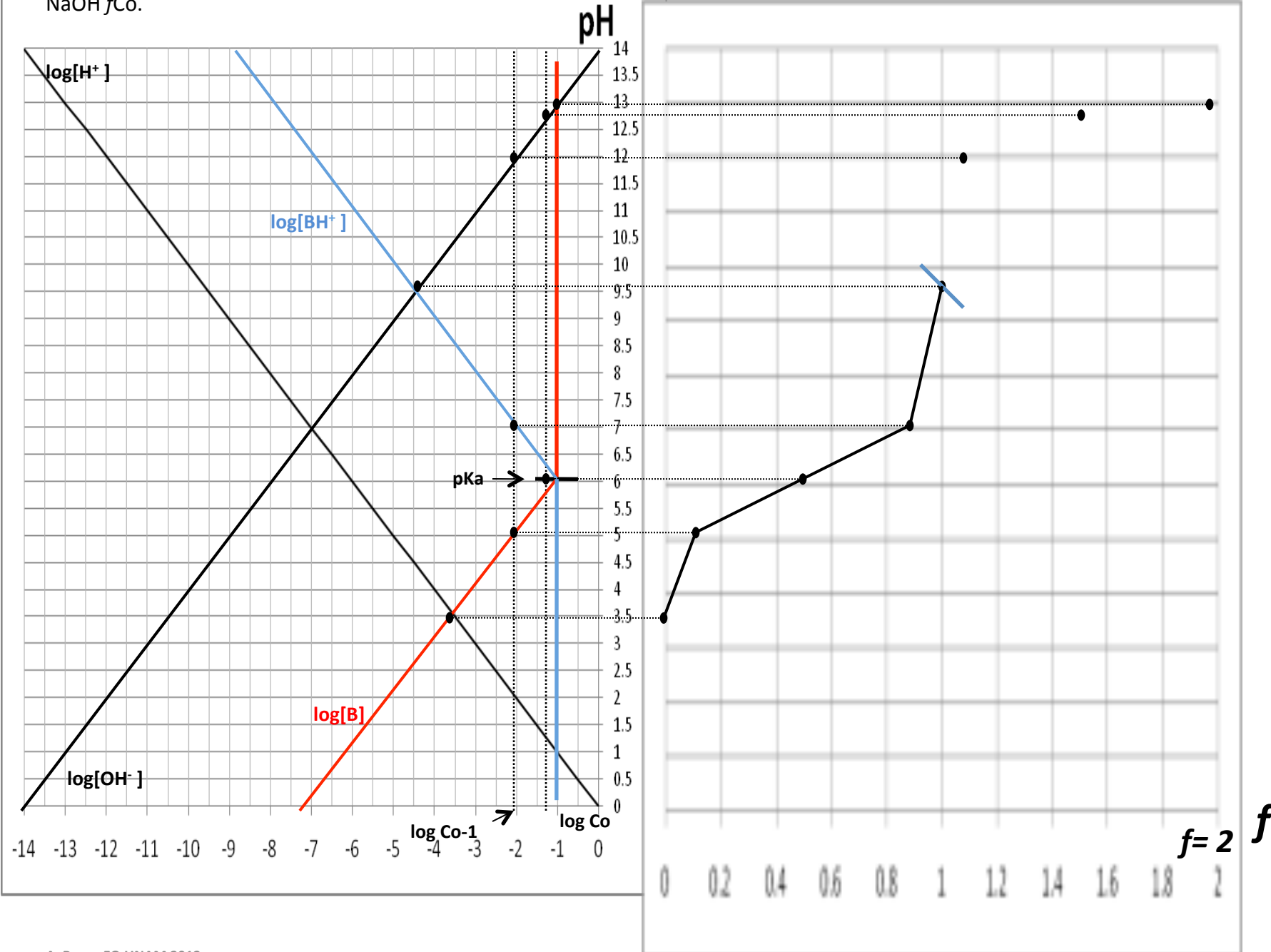
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



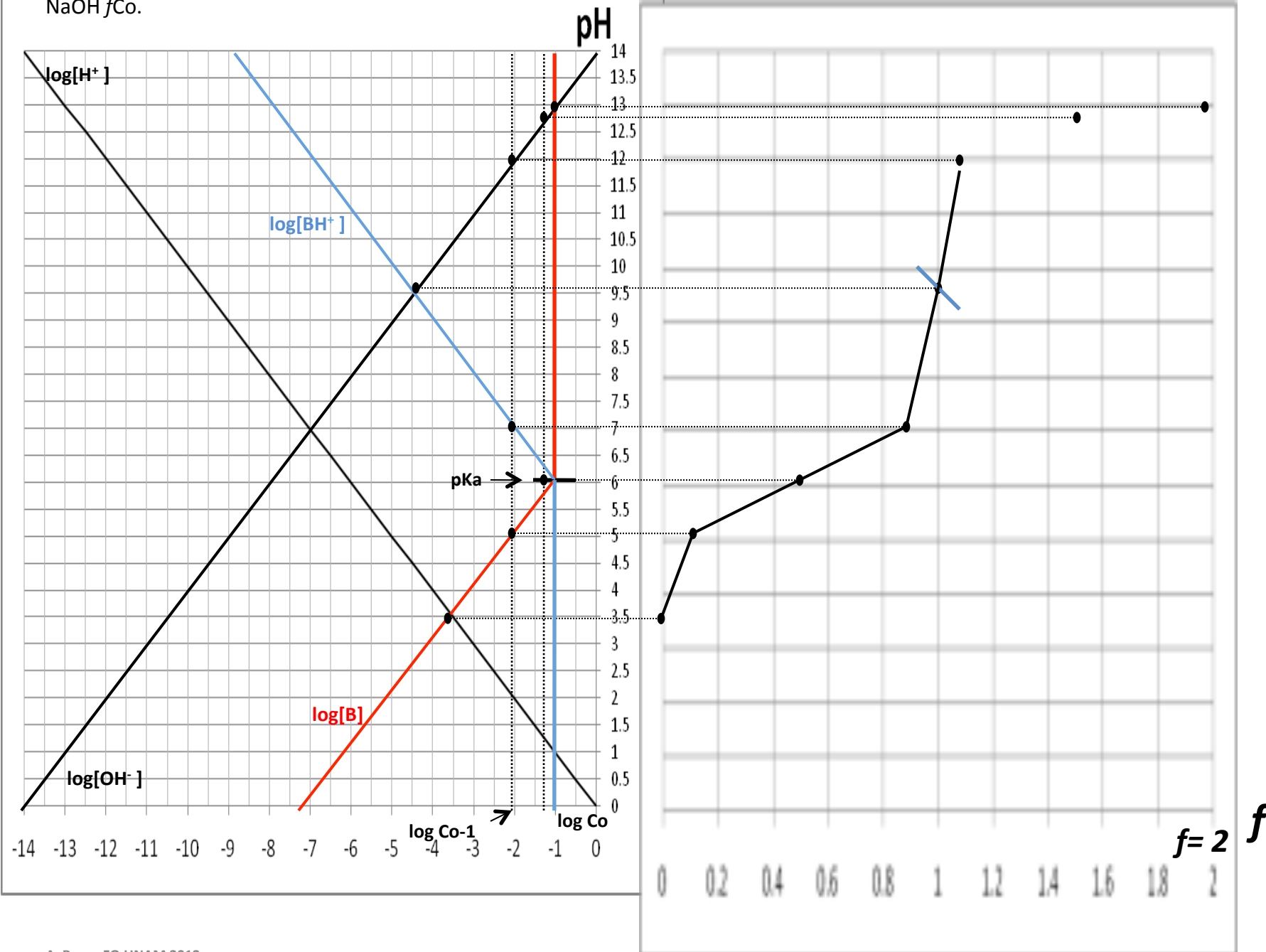
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



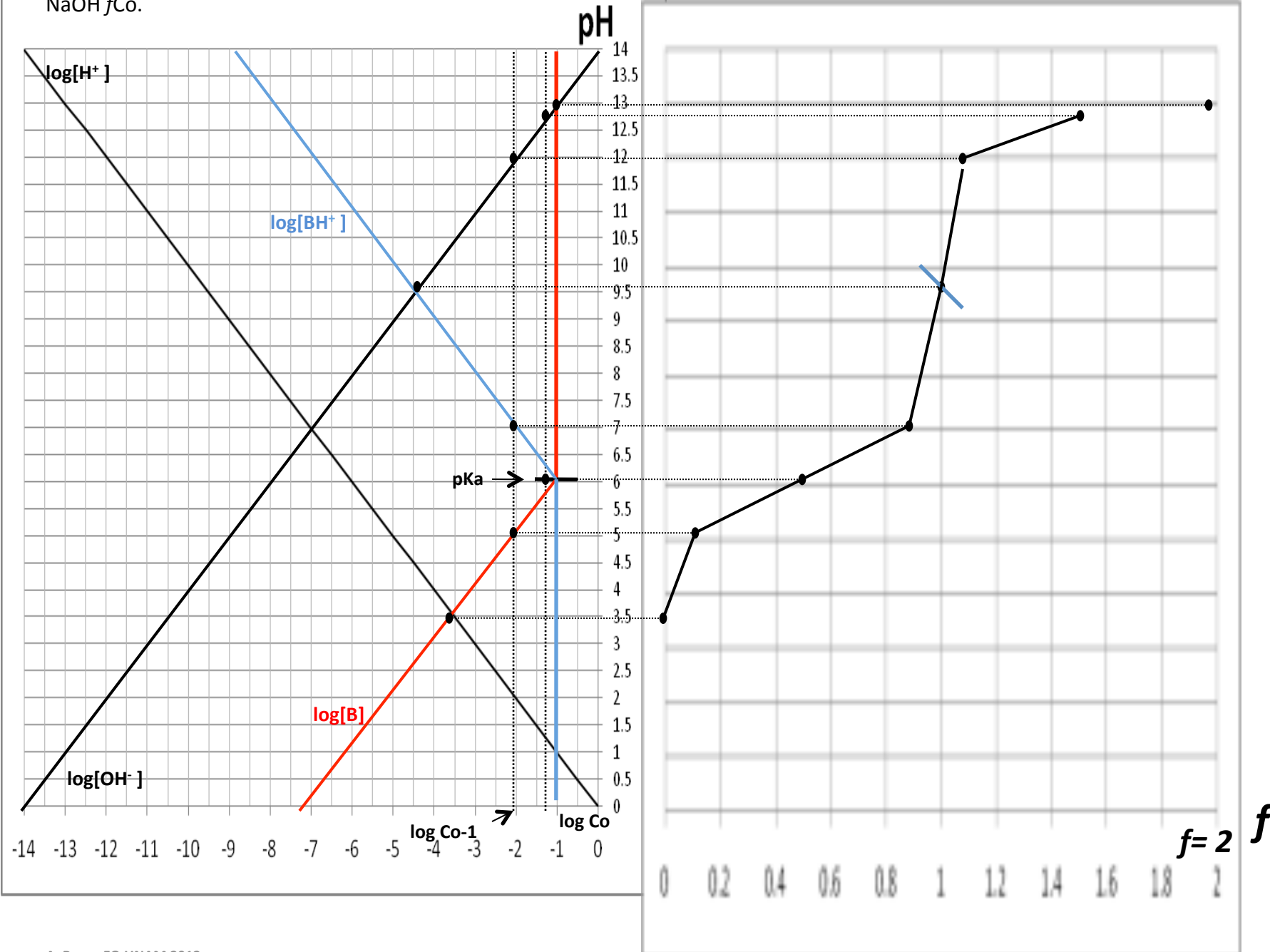
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



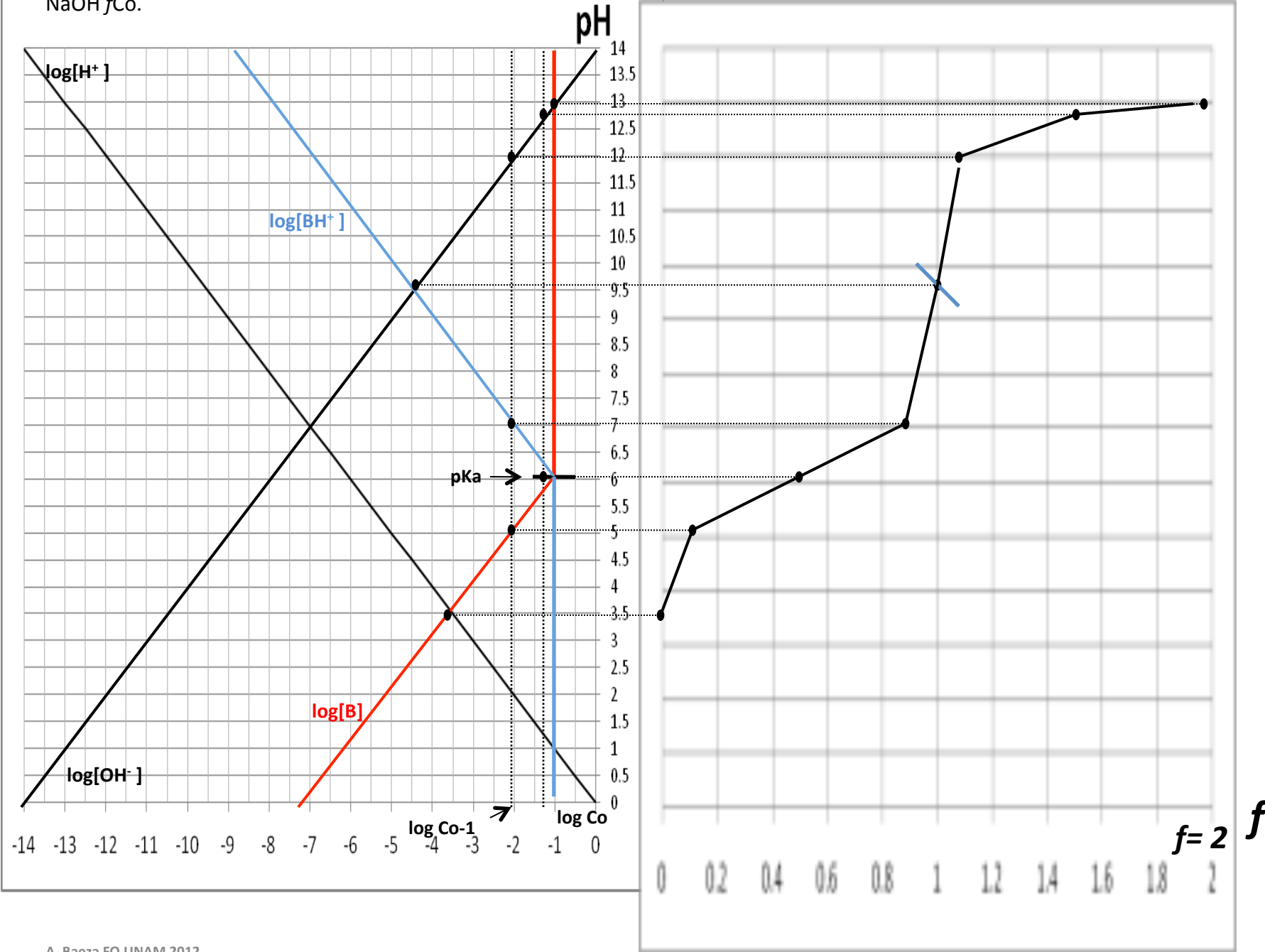
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



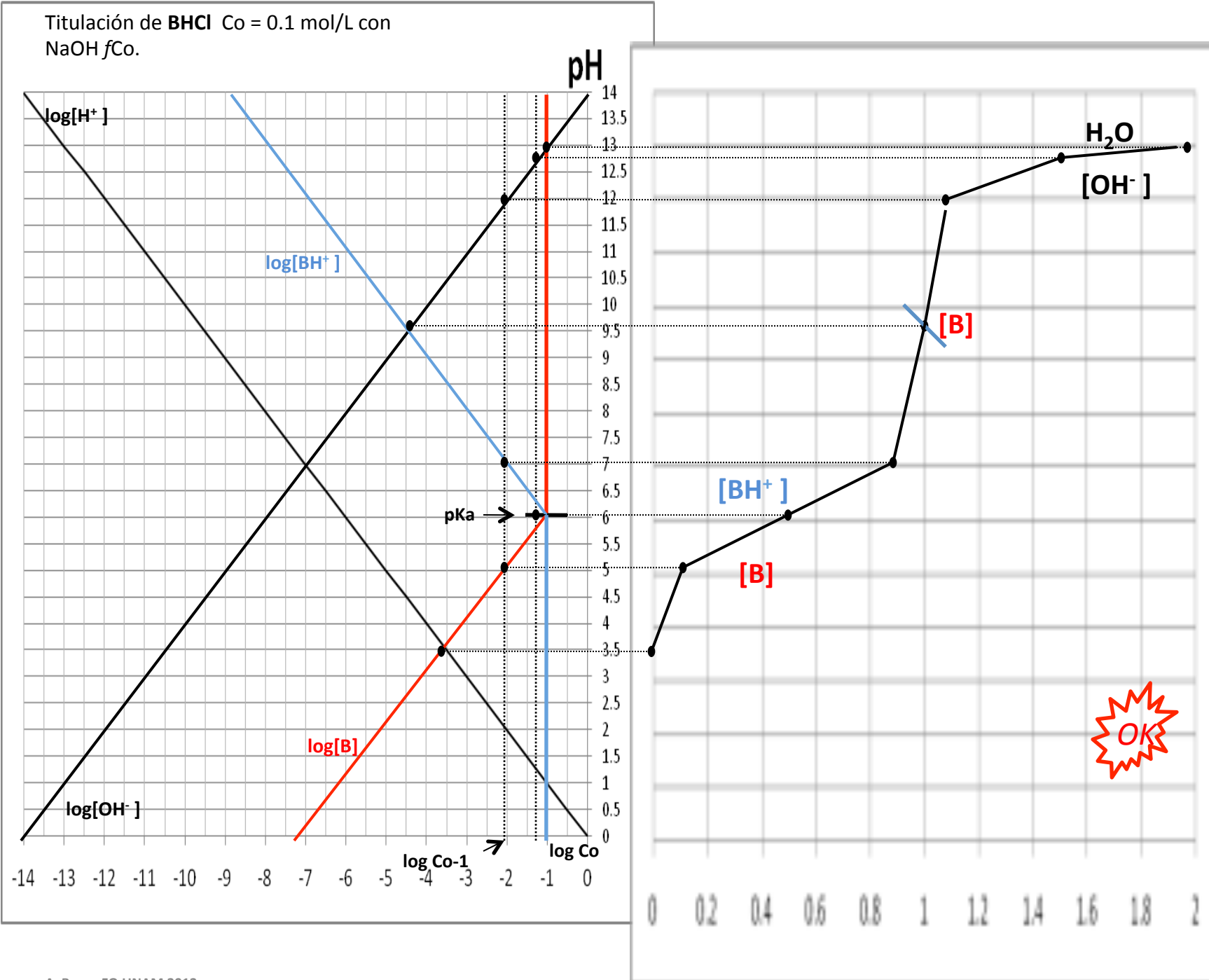
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



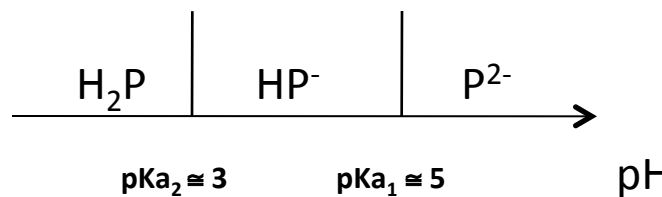
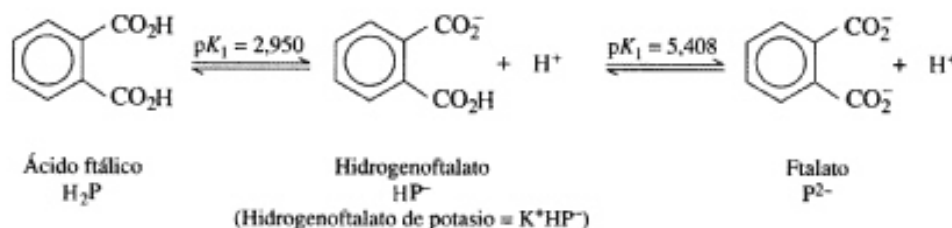
Titulación de **BHCl**  $C_o = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
NaOH  $f_{Co}$ .



Titulación de **BHCl** Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de biftalato de K Co = 0.1 mol/L con NaOH  $f_{Co}$ .



**Se trazan las rectas de las especies:**

$$\log [H^+] = f(pH)$$

$$\log [OH^-] = f(pH)$$

$$\log [H_2P] = f(pH)$$

$$\log [HP^-] = f(pH)$$

$$\log [P^{2-}] = f(pH)$$

**y las líneas:**

$$\log Co$$

$$\log Co -0.3$$

$$\log Co - 1$$

**y sendos puntos del sistema:**

$$(-1, 3), (-1, 5)$$



A. Baeza  
“Química Analítica.  
Expresión gráfica de las Reacciones Químicas”  
“2<sup>a</sup> Edición.  
S. Y G. Editores  
2010

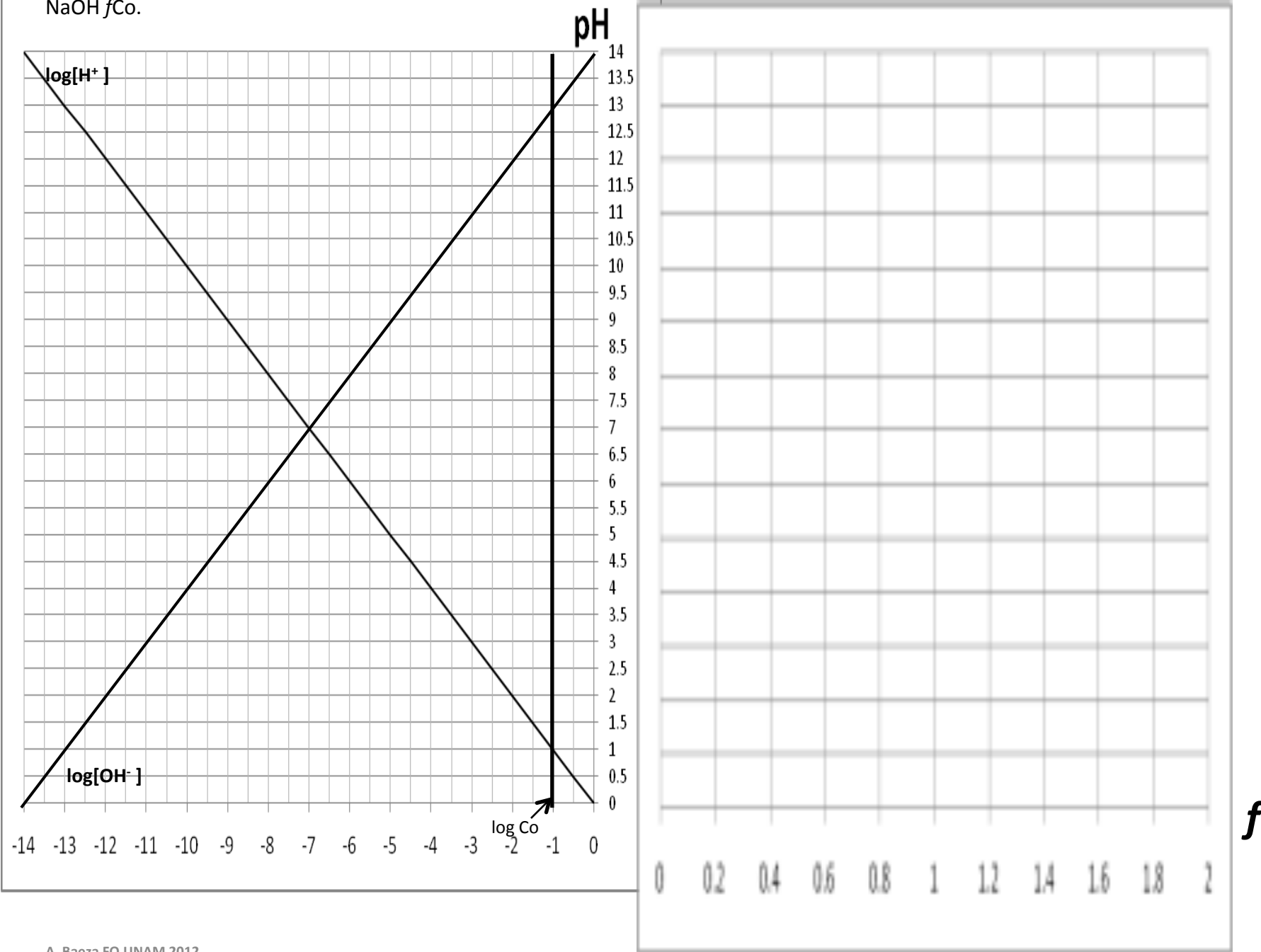


<http://depa.fquim.unam.mx/amyd>

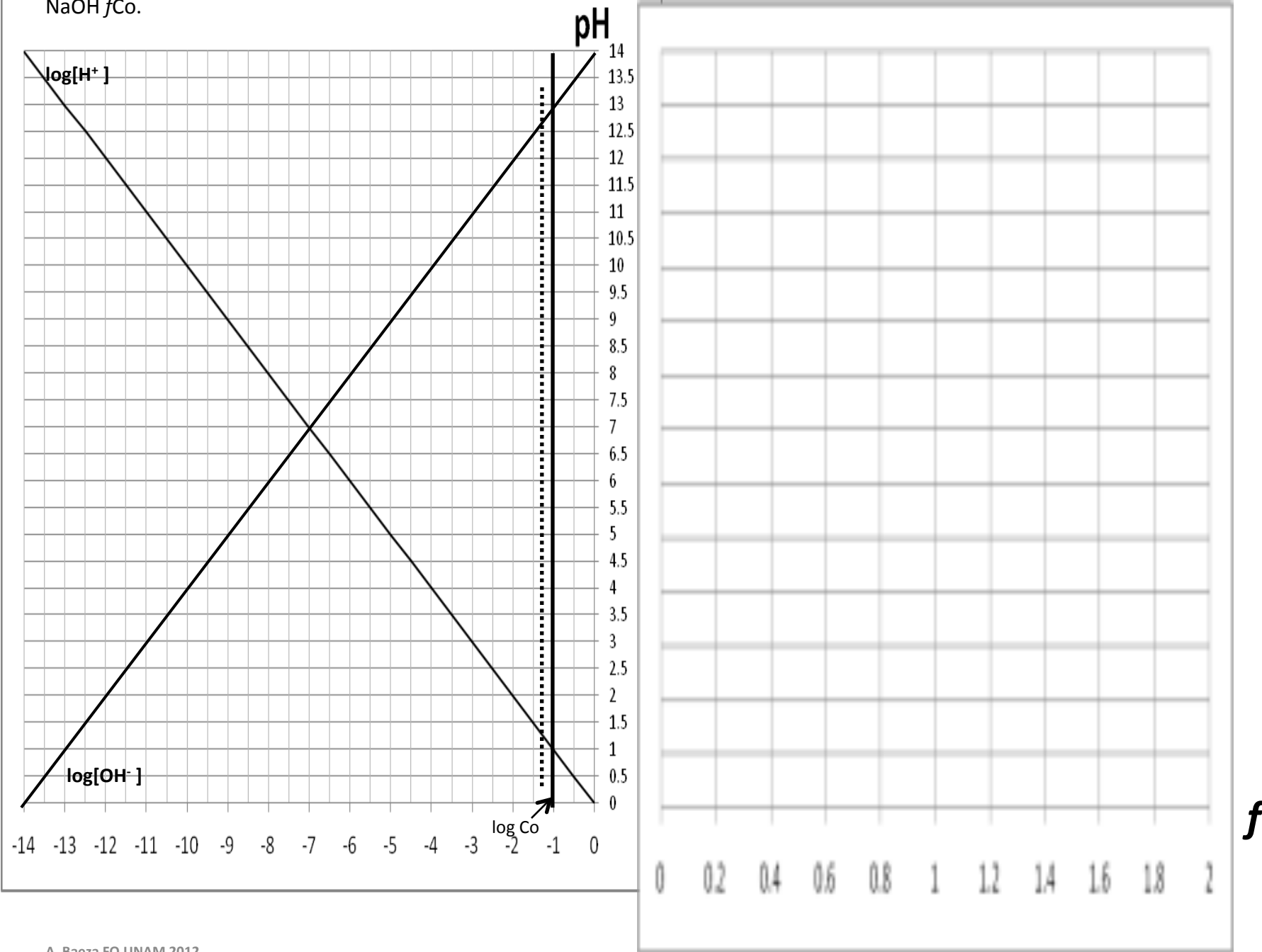


**QA I**

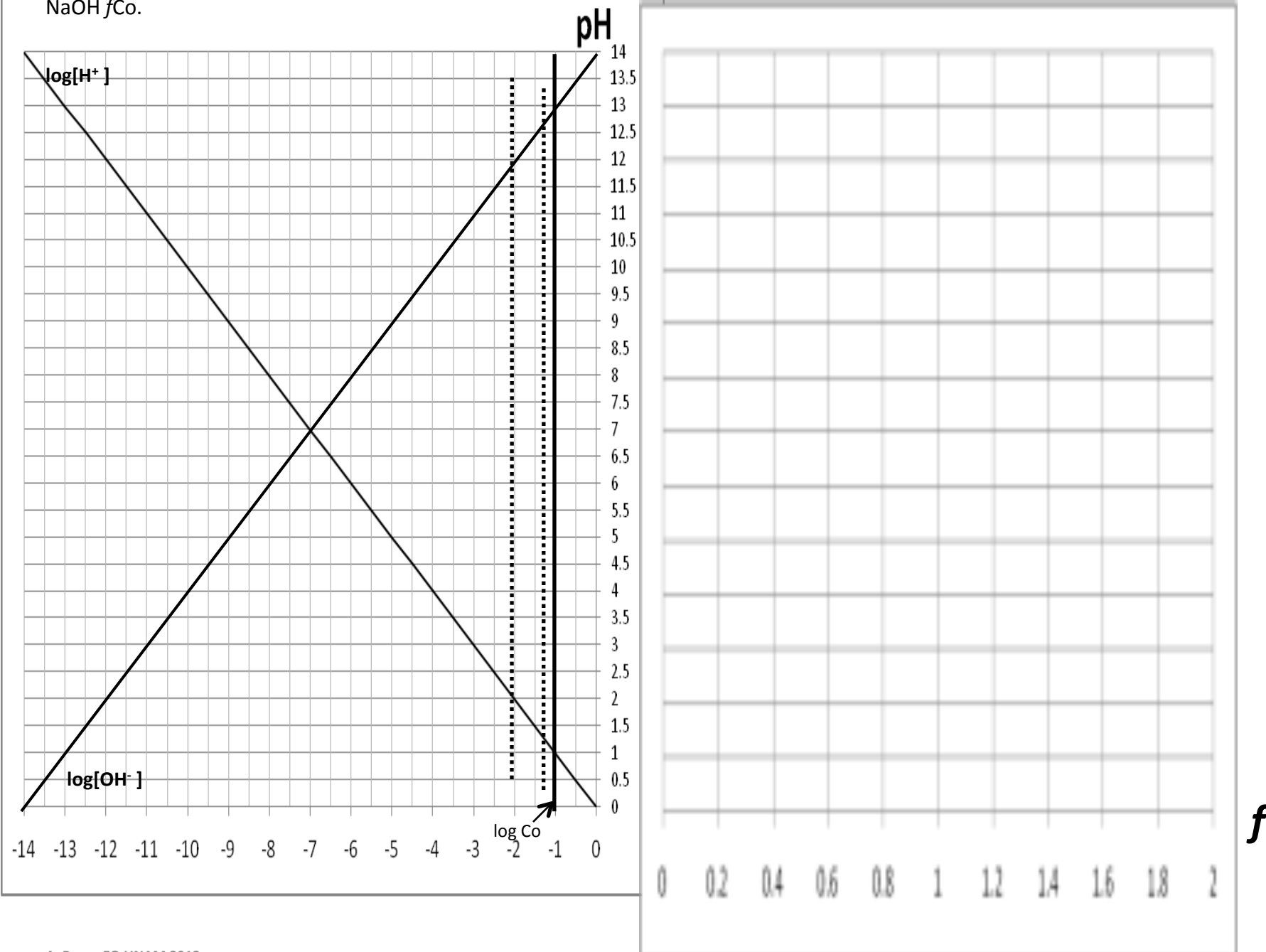
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



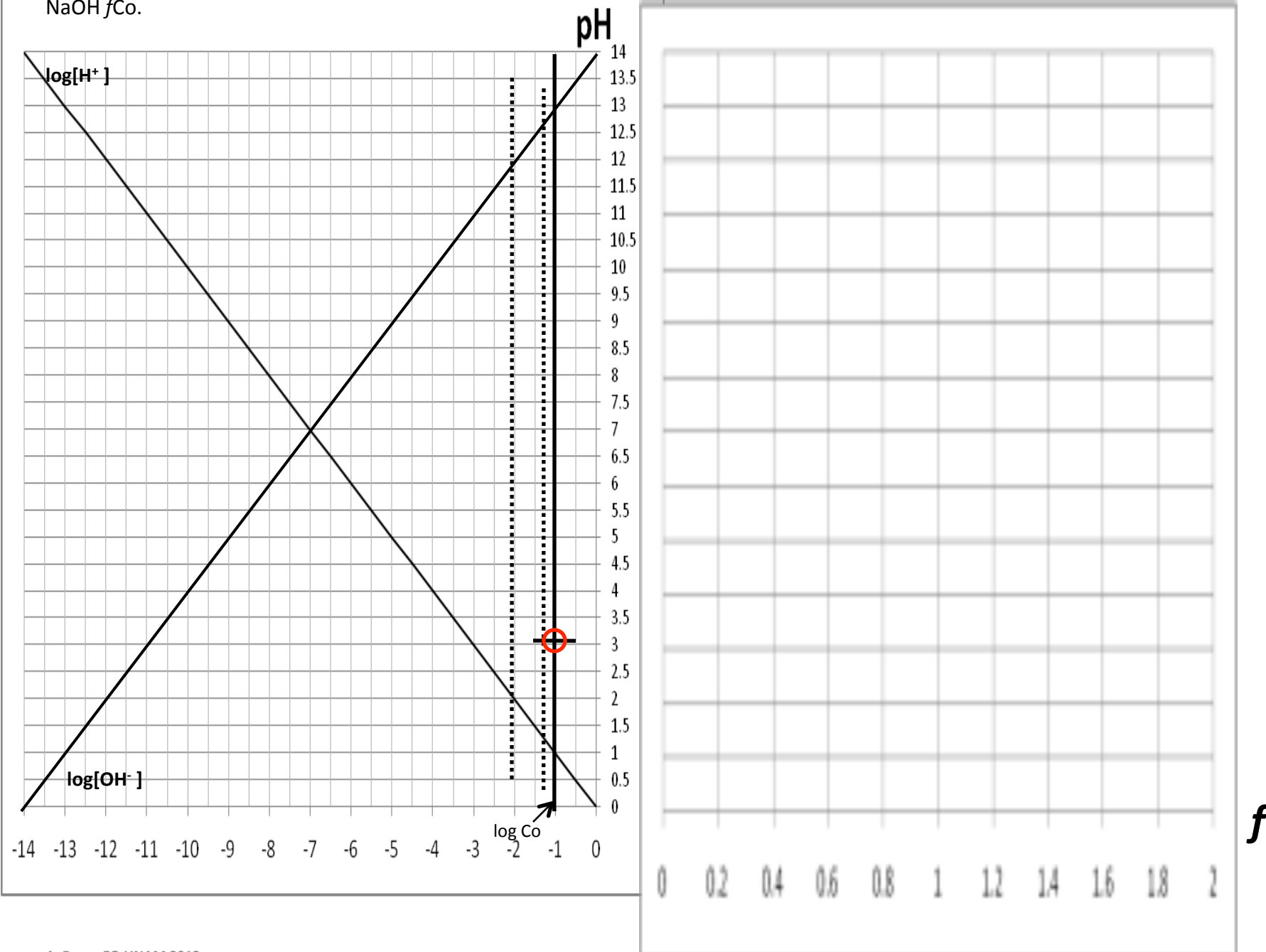
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



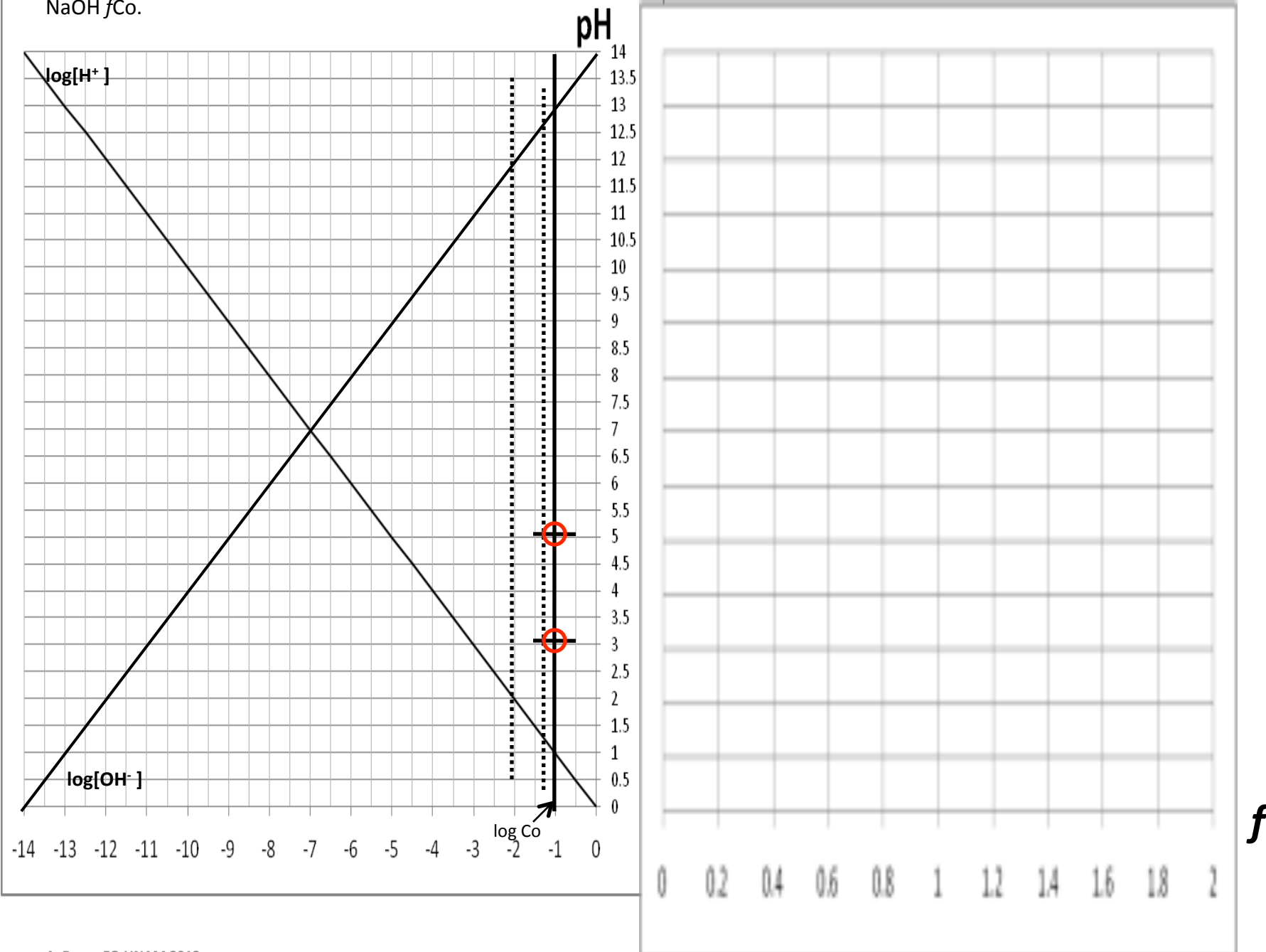
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



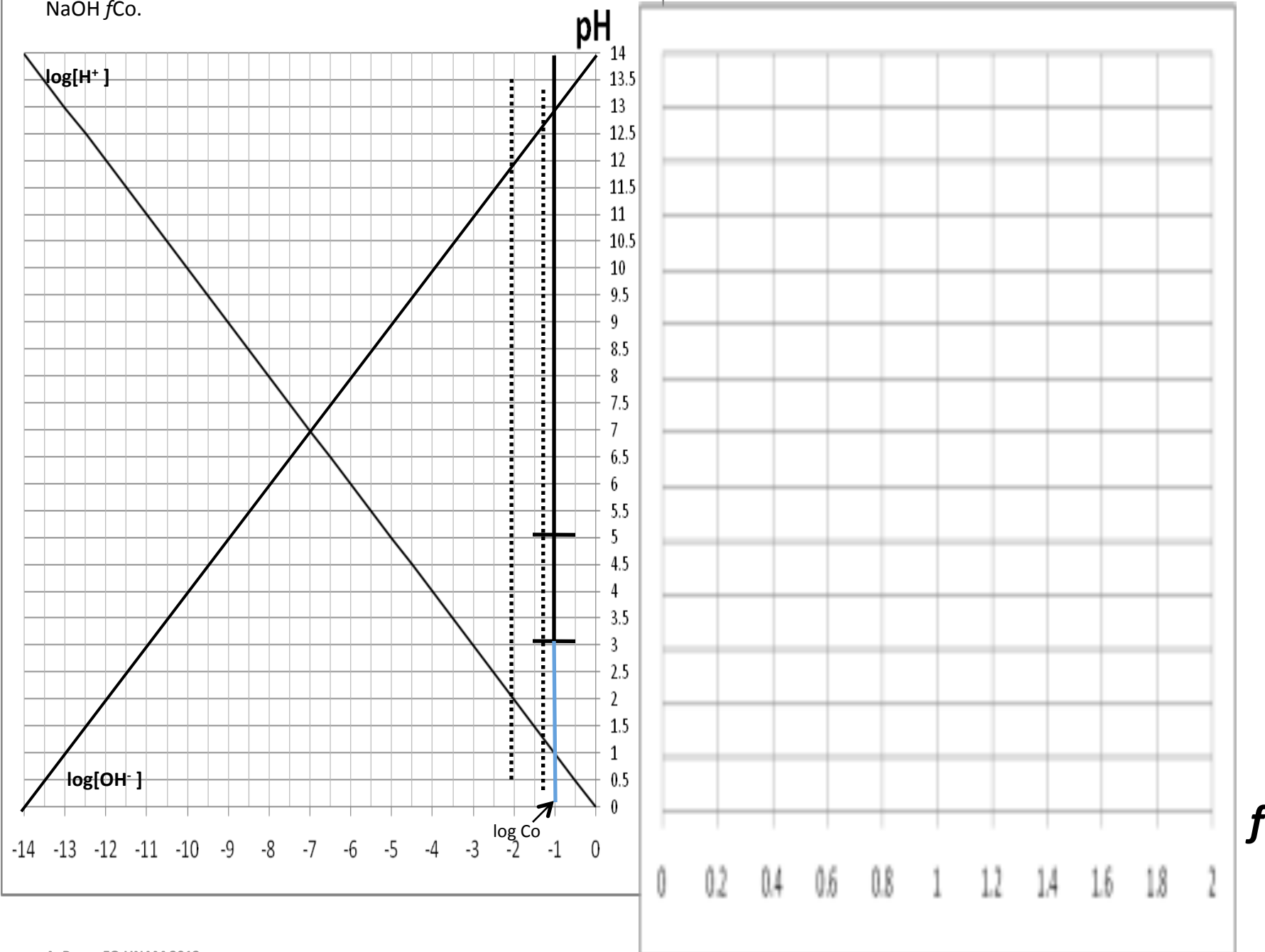
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



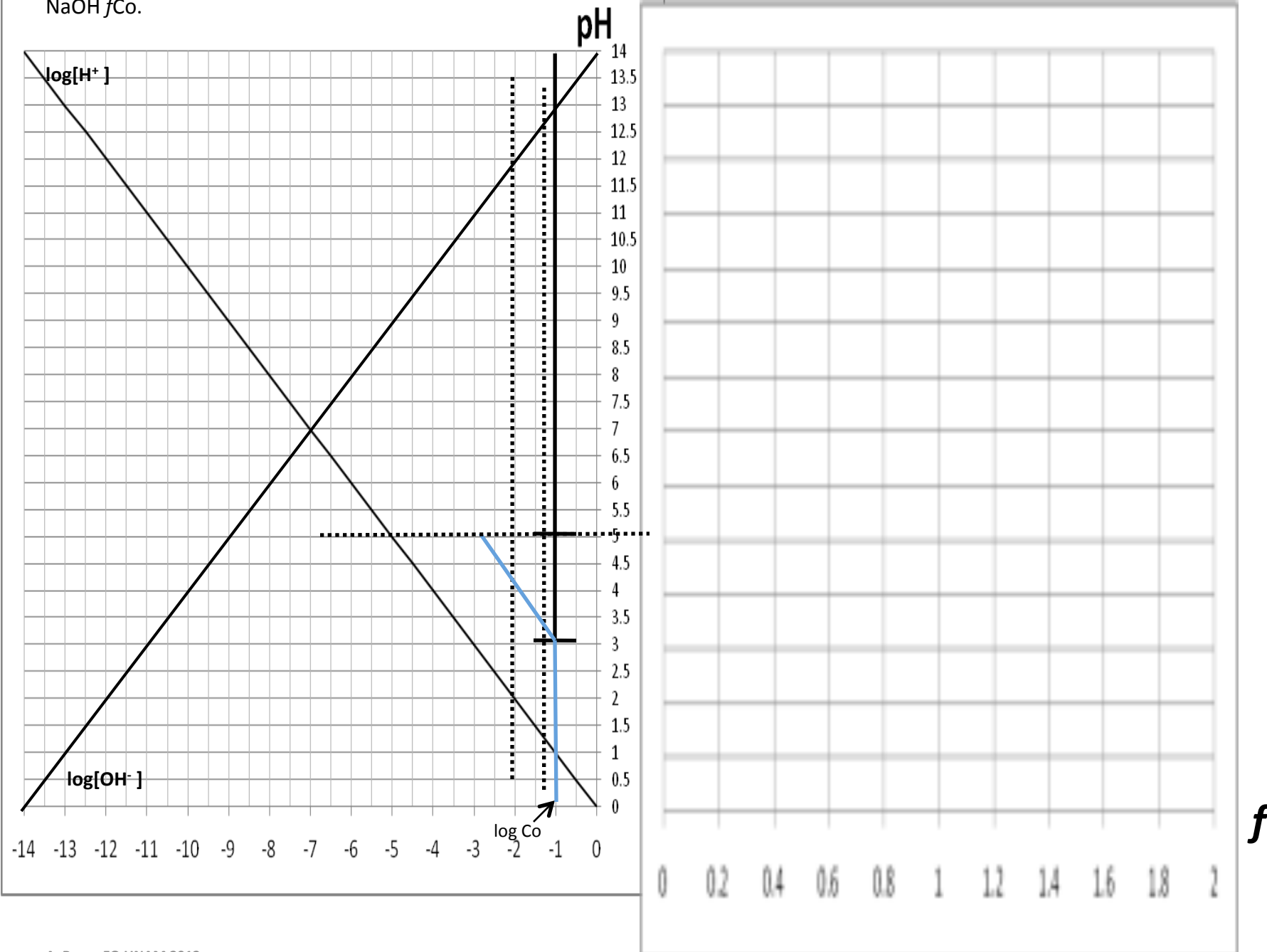
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



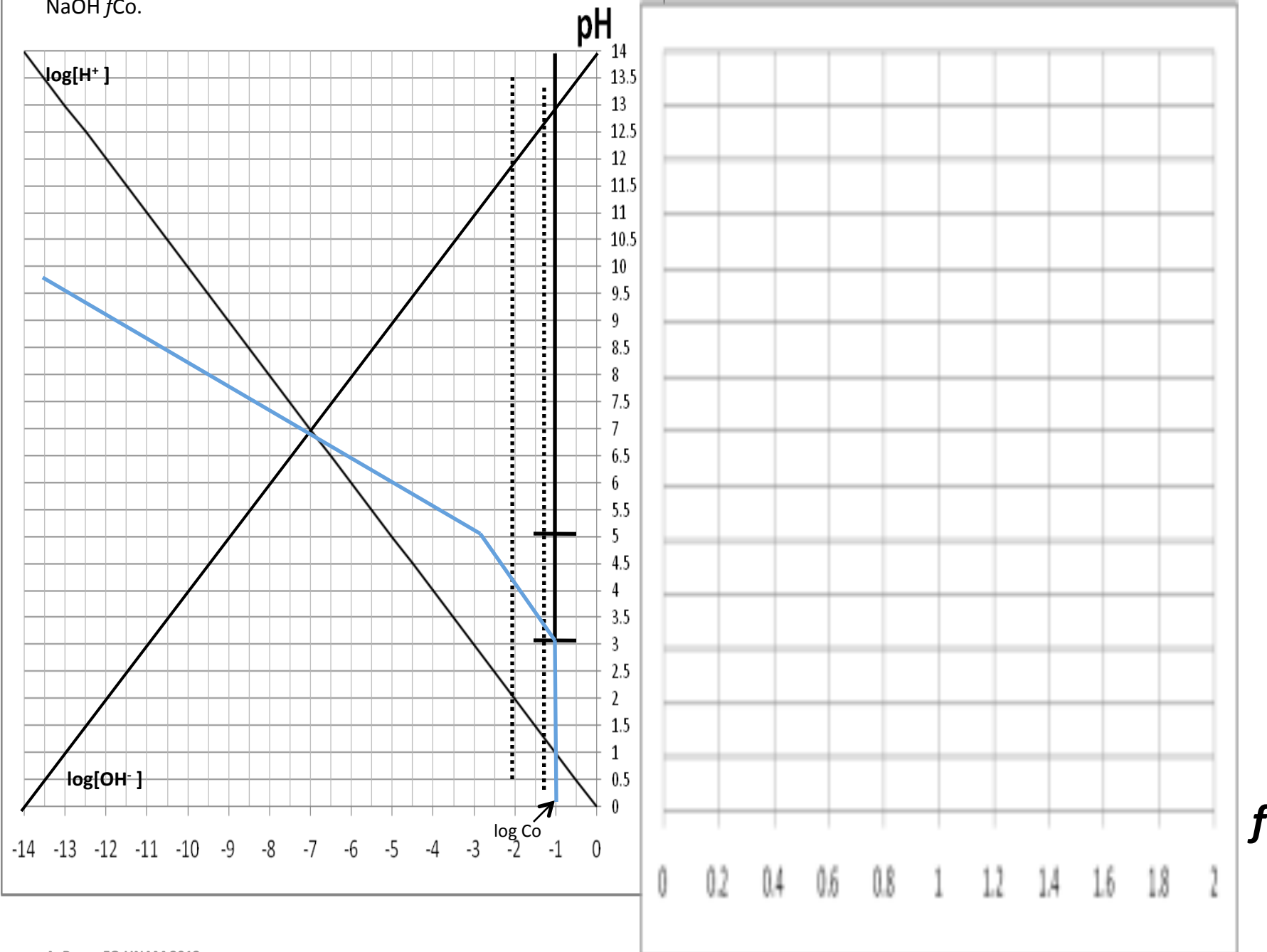
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



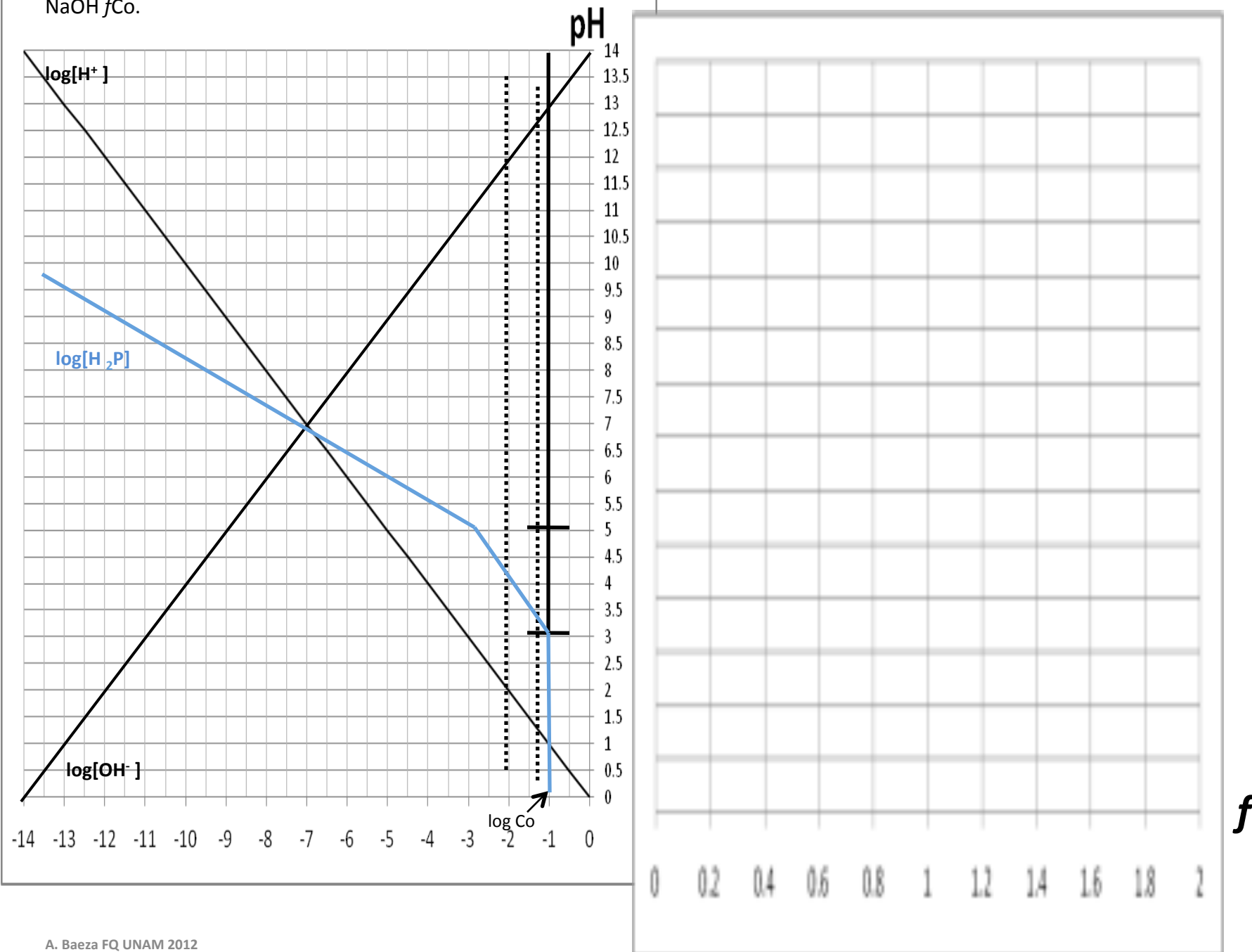
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



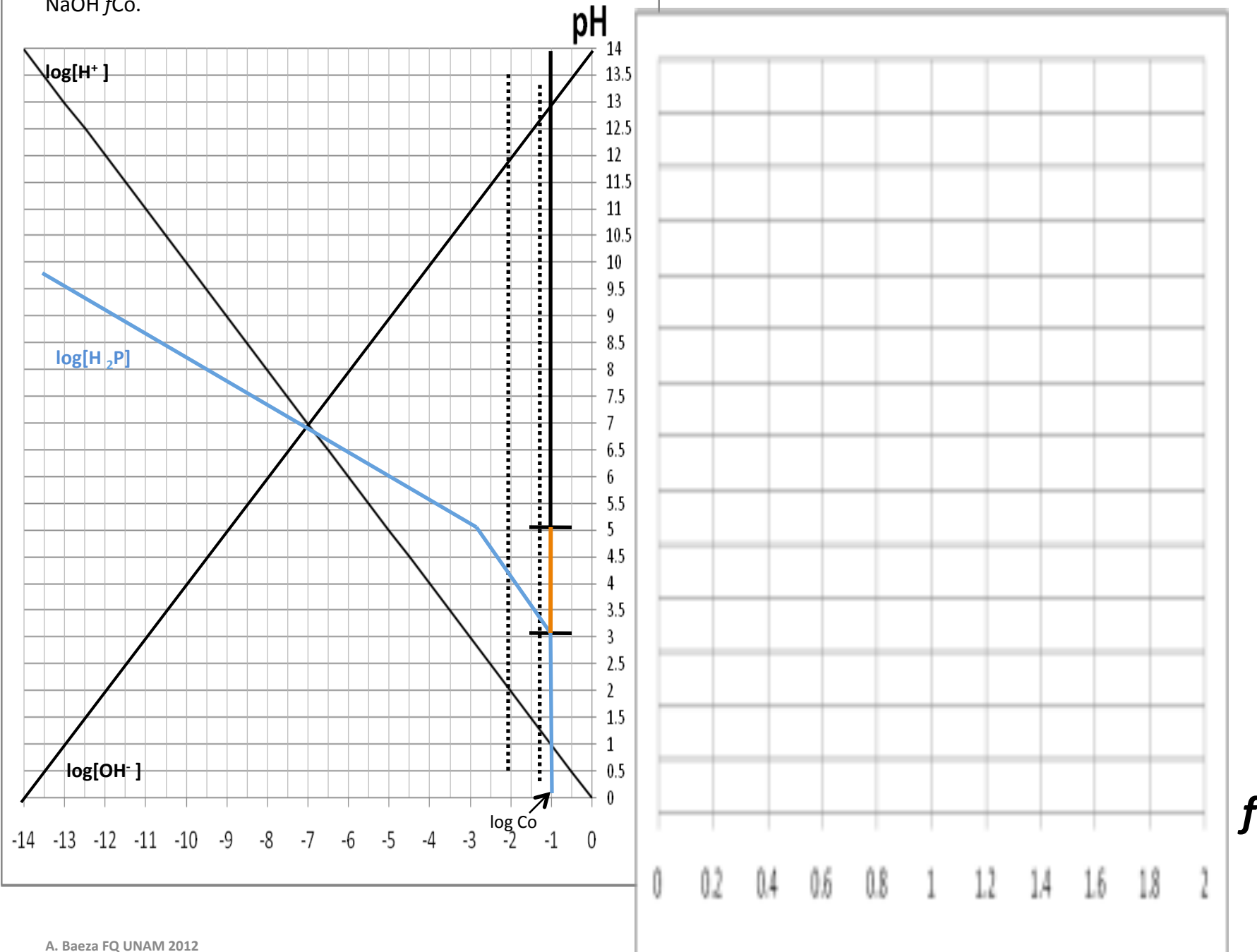
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$   $f_{\text{Co}}$ .



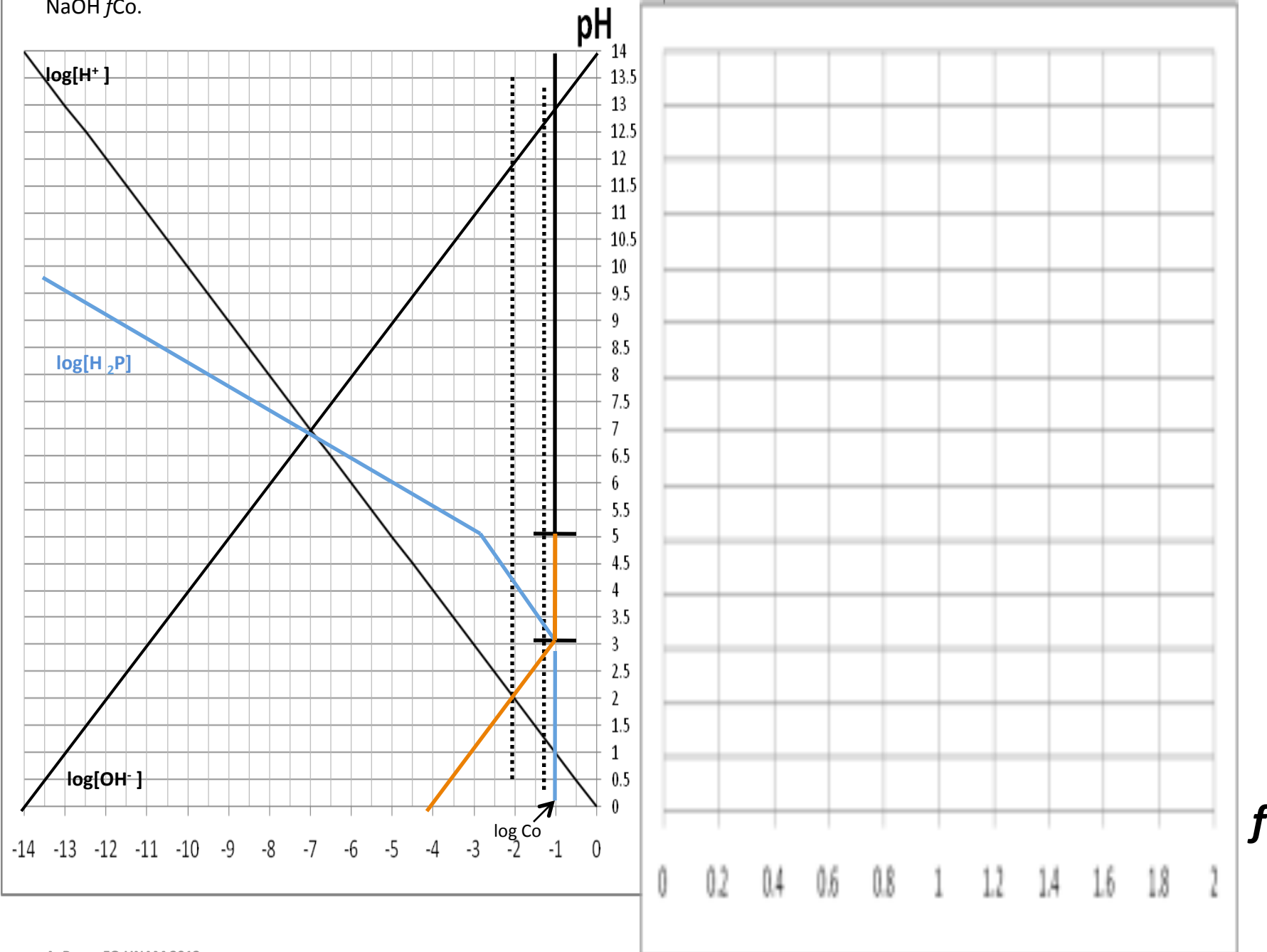
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



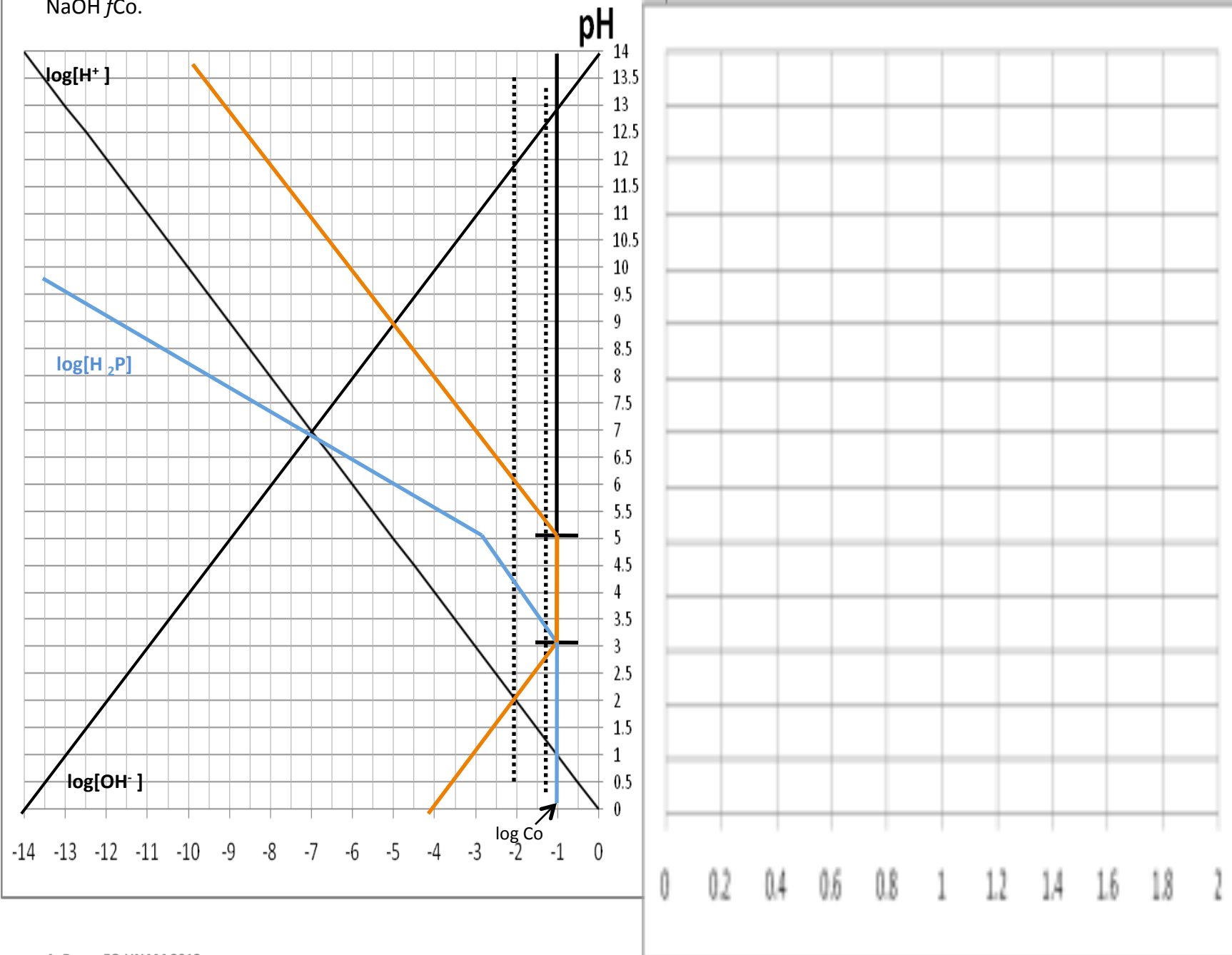
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



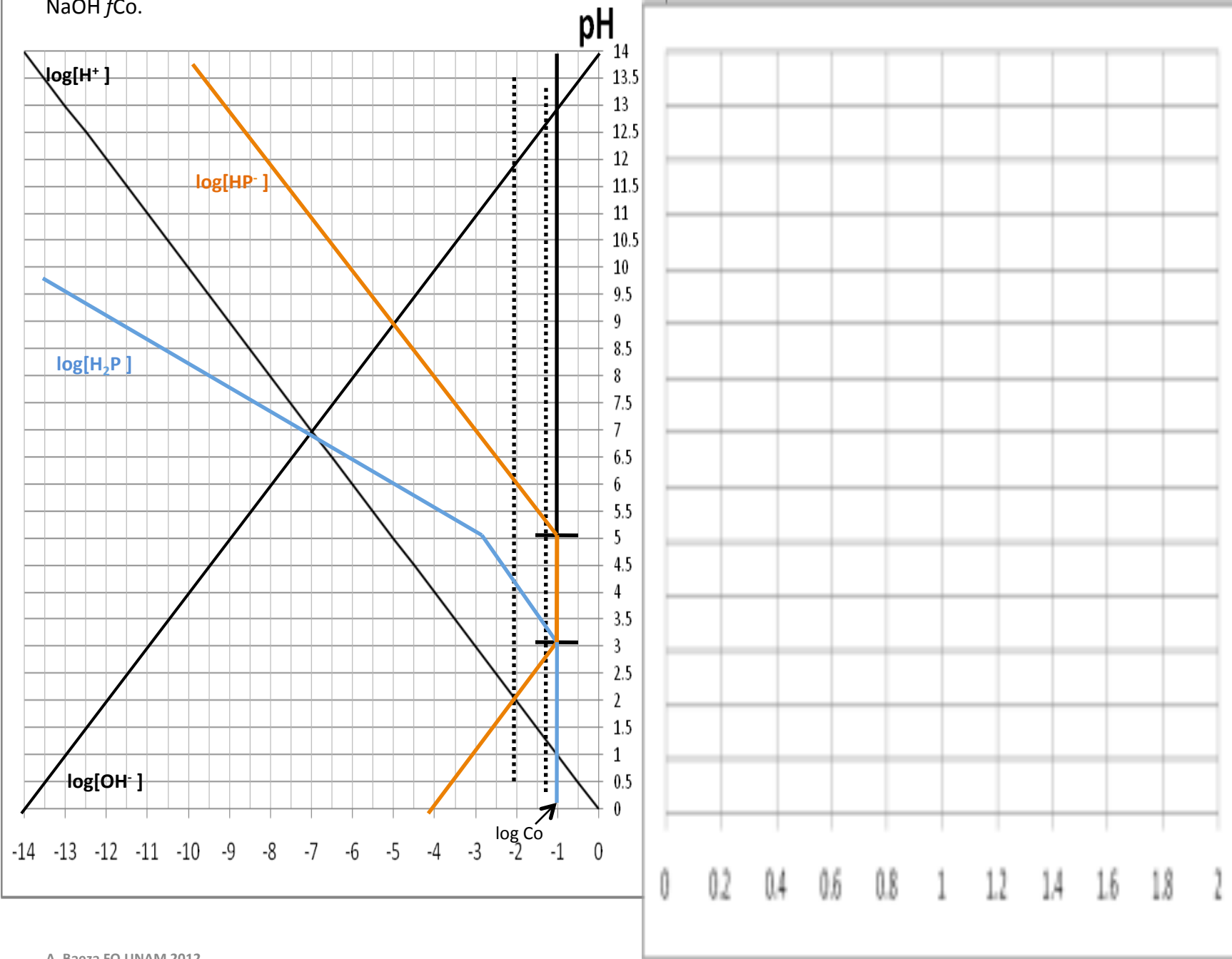
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



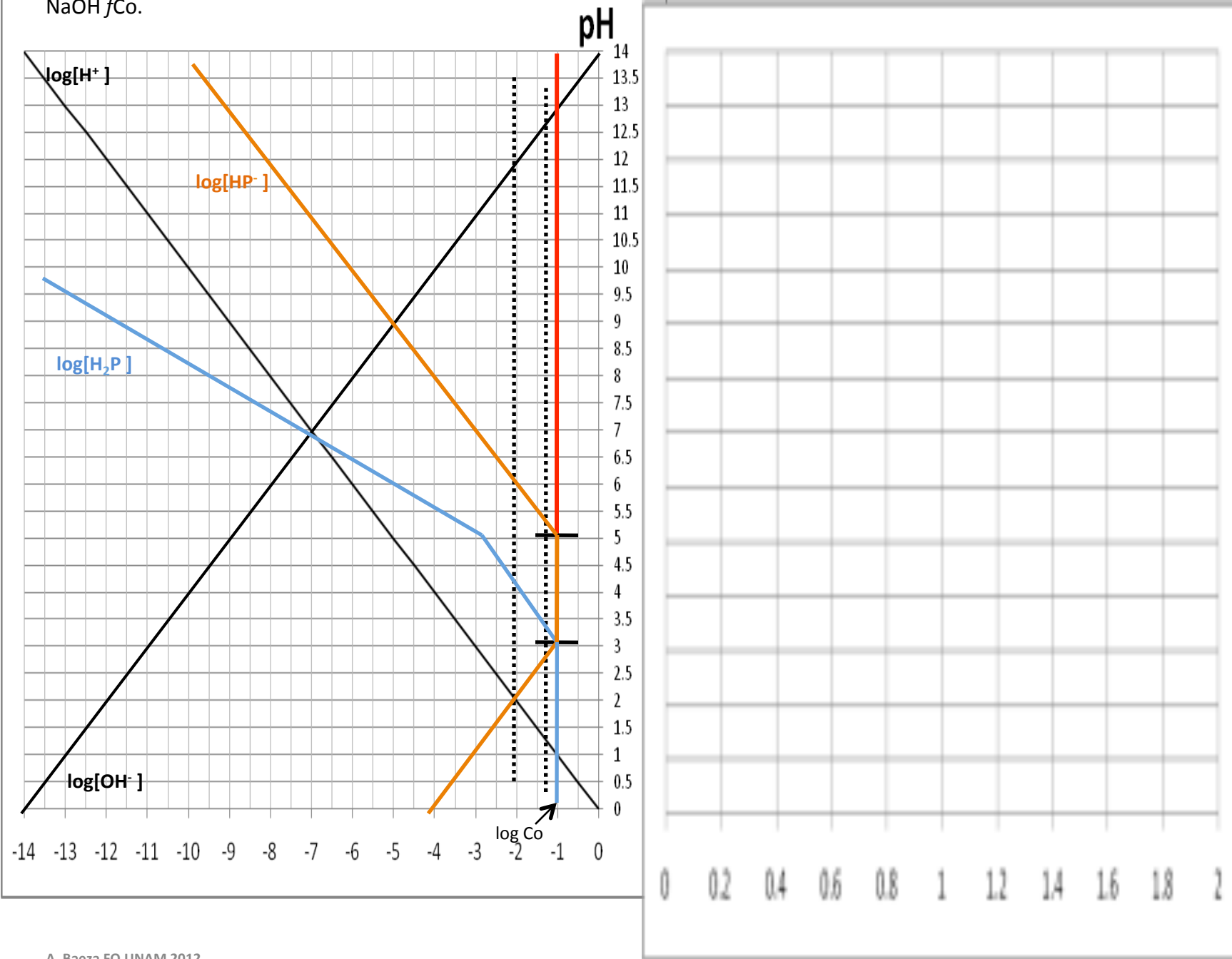
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



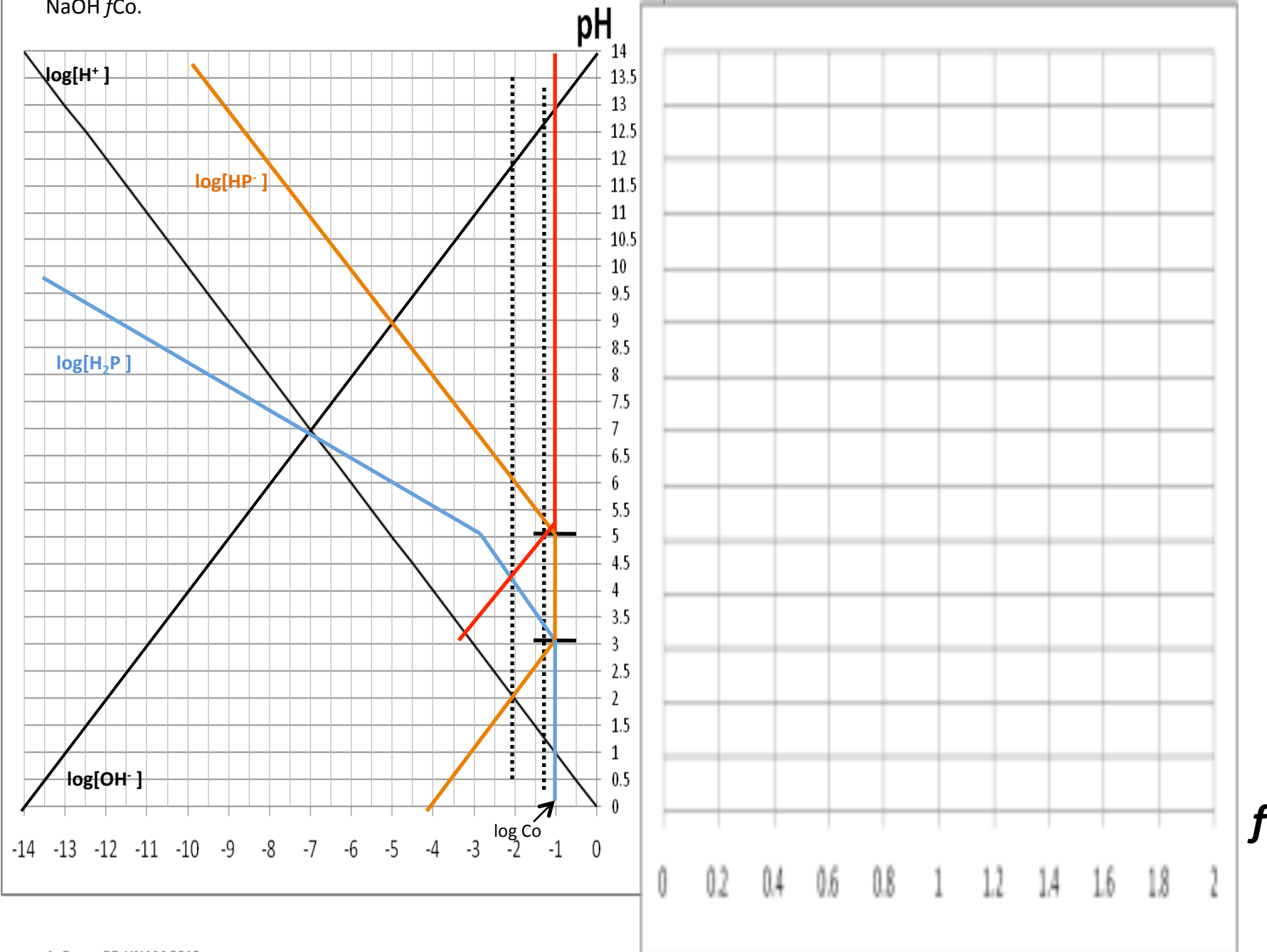
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.



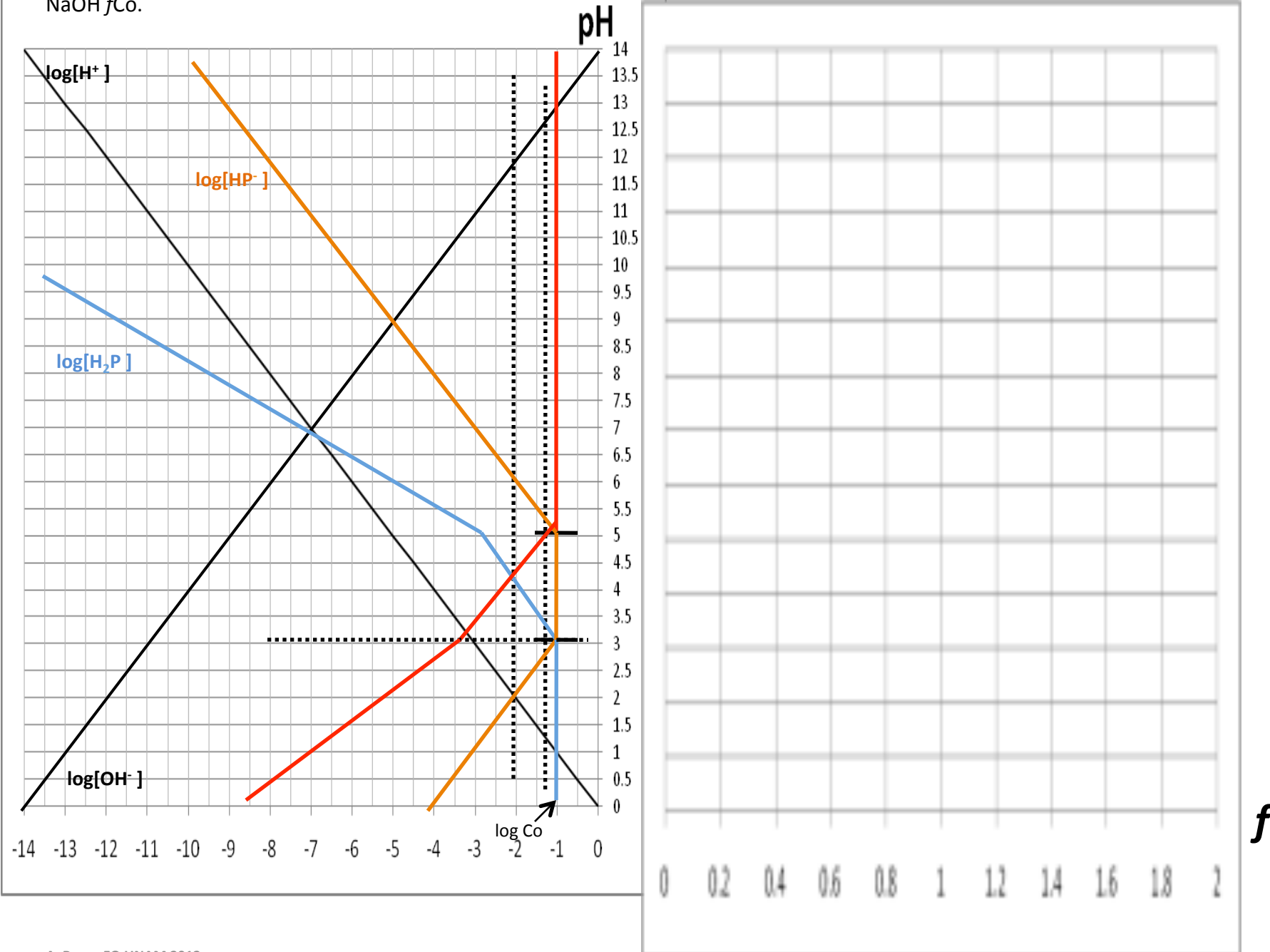
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



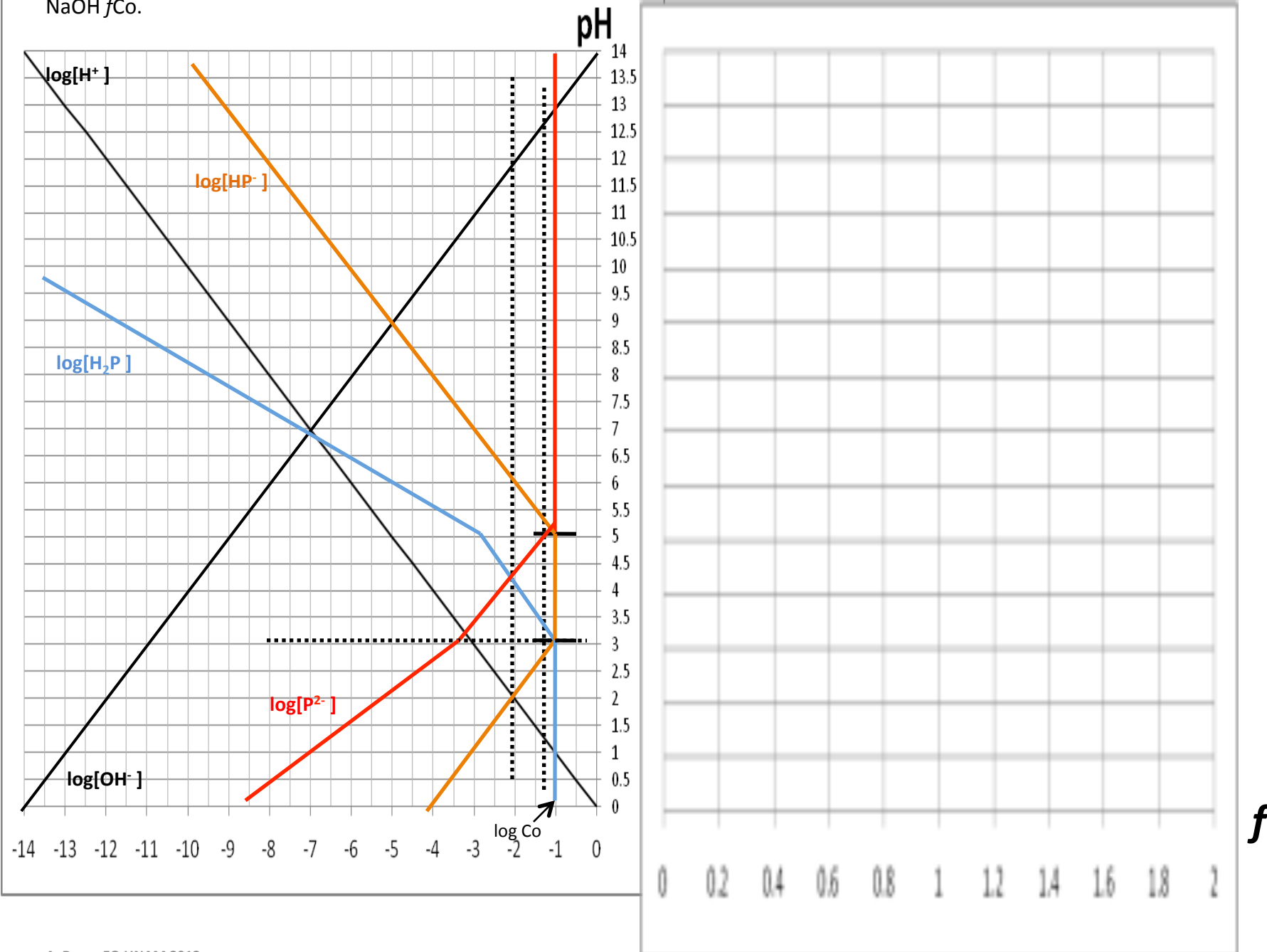
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$  fCo.

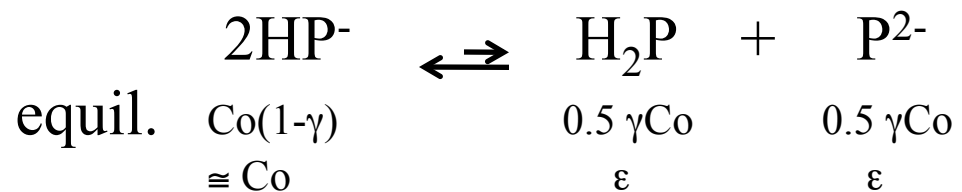


Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Para  $f = 0$ , el pH lo impone el anfolito en solución,  $\text{HP}^-$ .

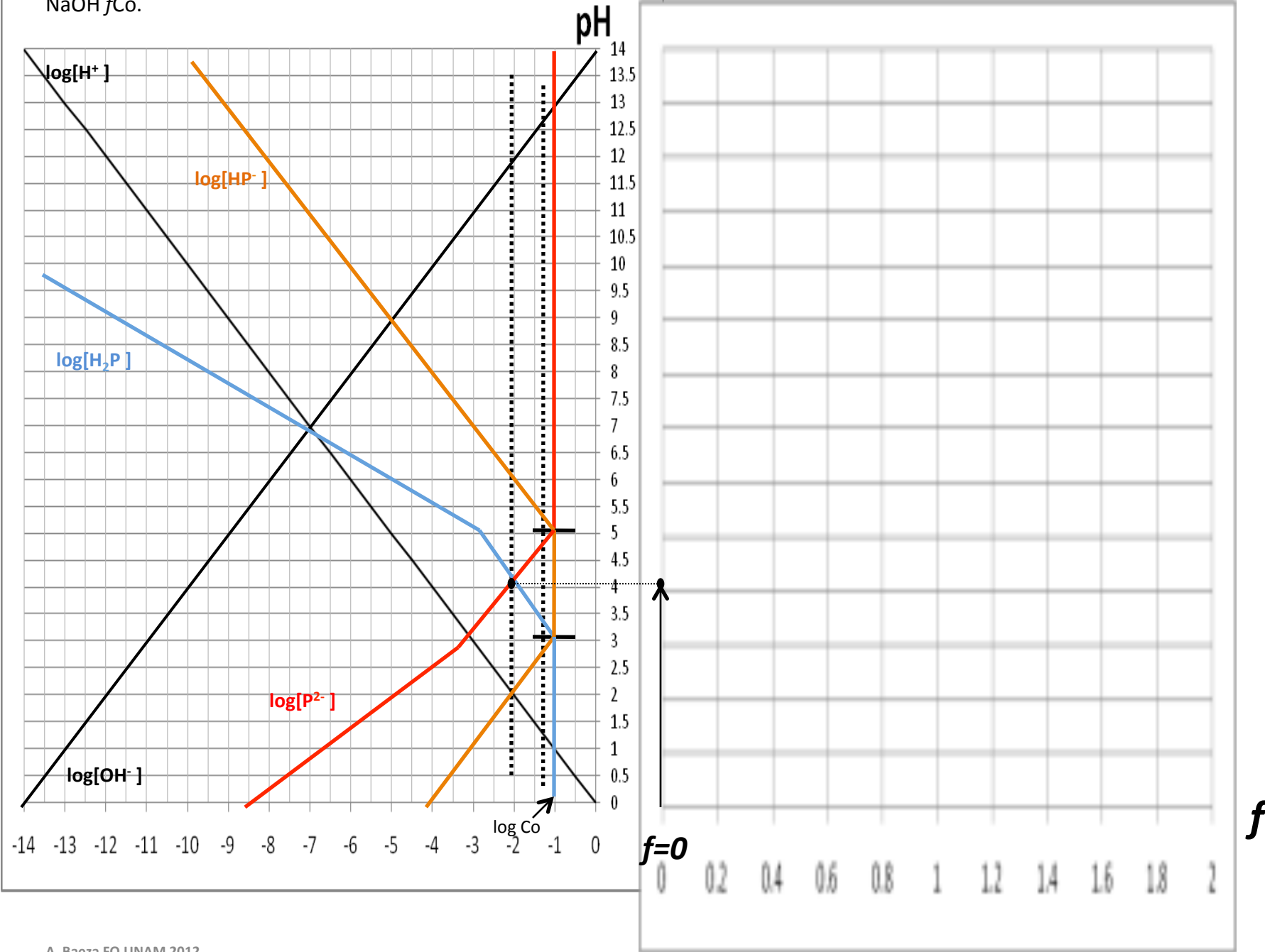
Se establece un equilibrio de dismutación poco cuantitativa:



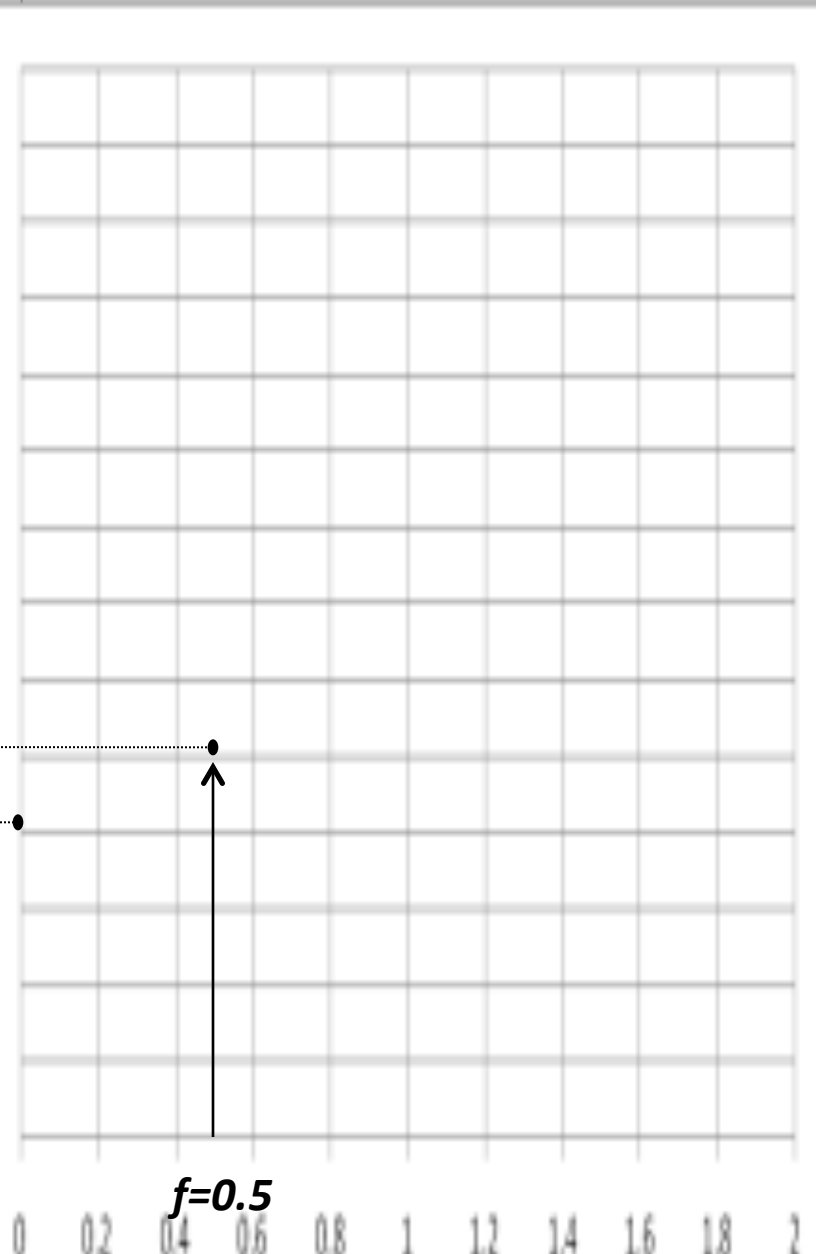
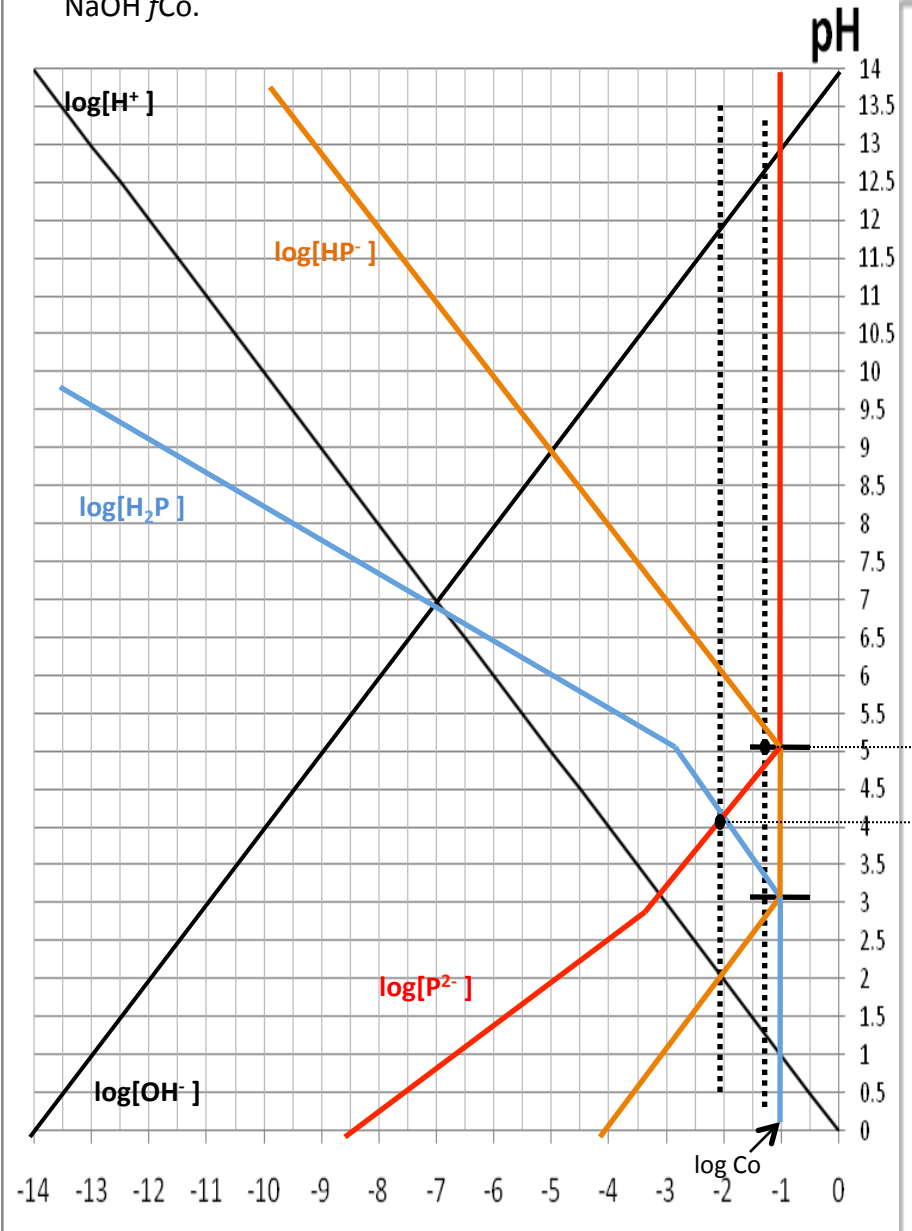
Por tanto el pH esta determinado por la intersección de las rectas

$$\log [\text{H}_2\text{P}^-] = \log [\text{P}^{2-}]$$

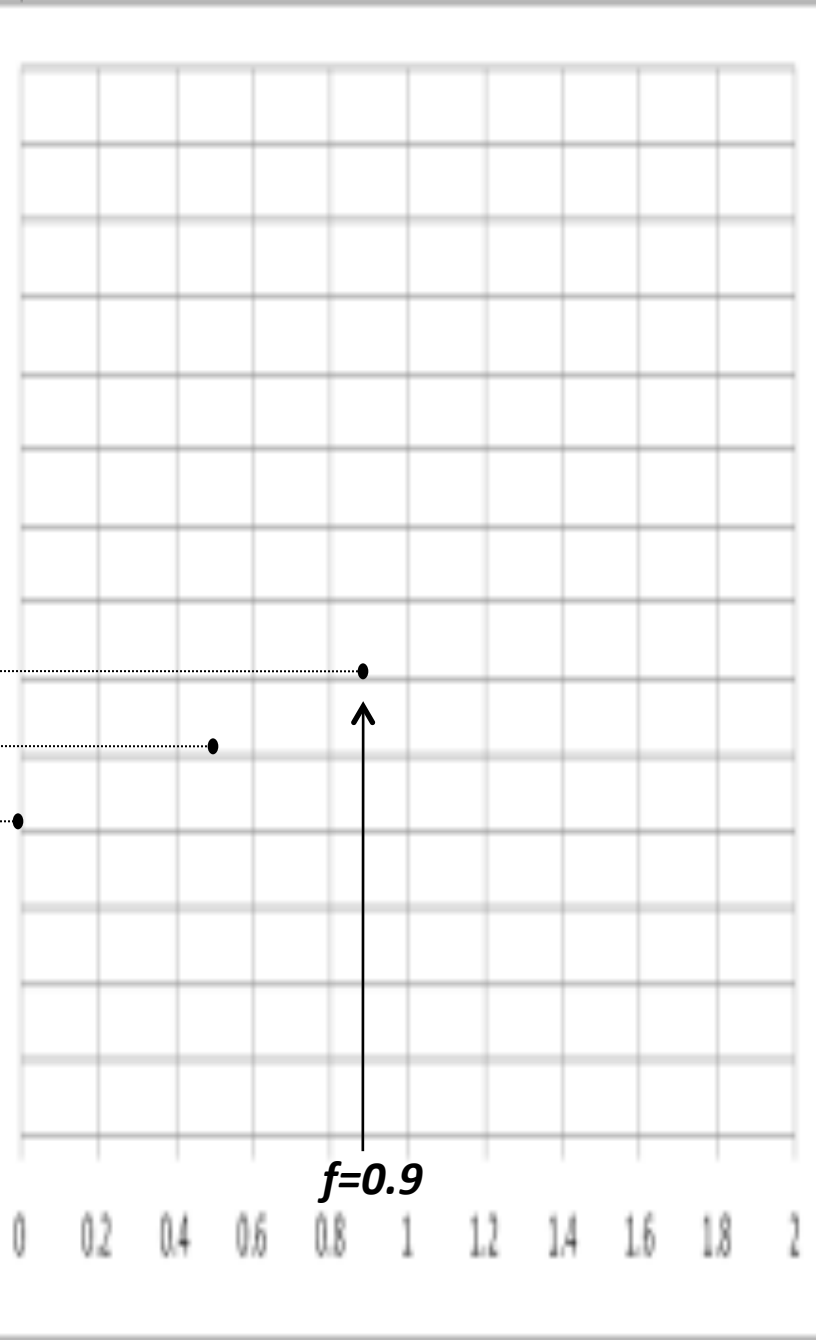
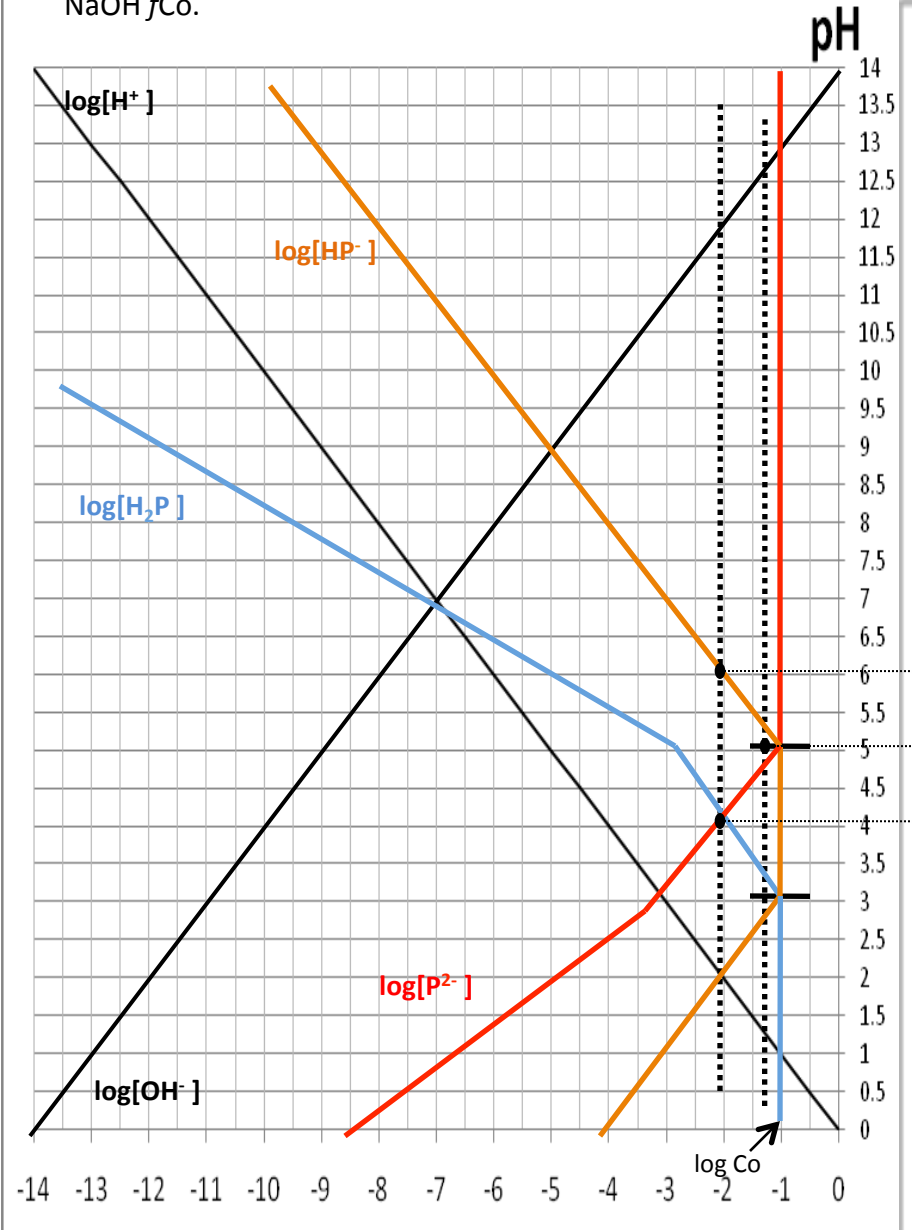
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$   $f_{\text{Co}}$ .



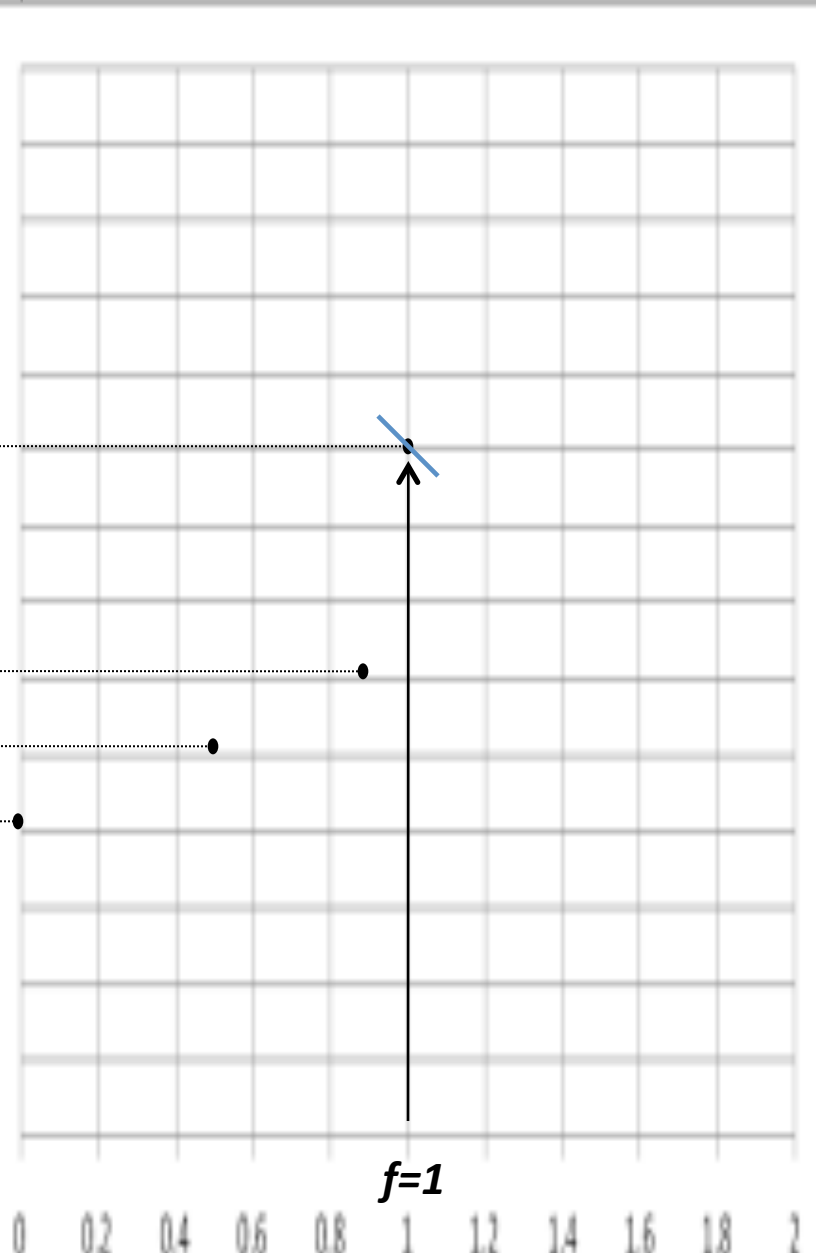
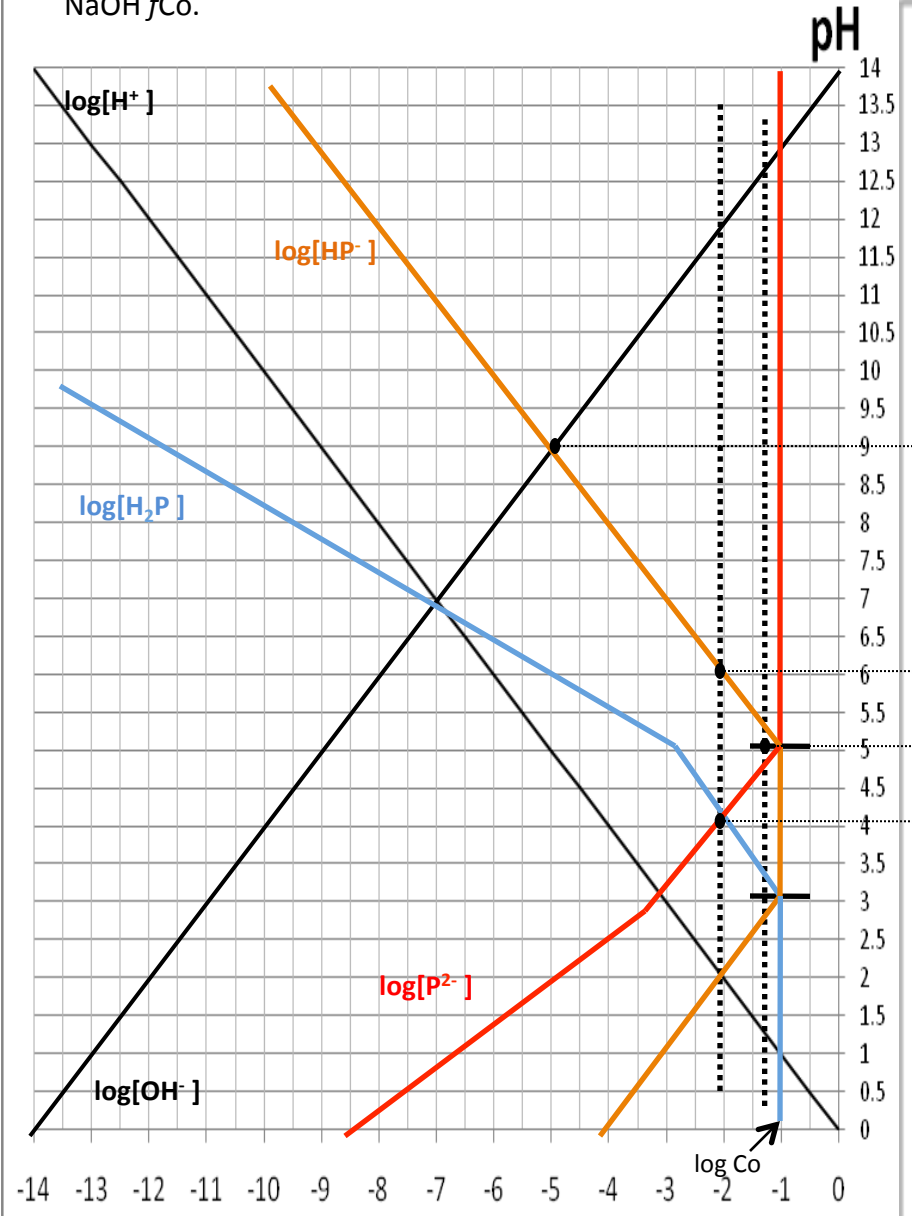
Titulación de HPK  $\text{Co} = 0.1 \text{ mol/L}$  con  
 $\text{NaOH}$   $f_{\text{Co}}$ .



Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .

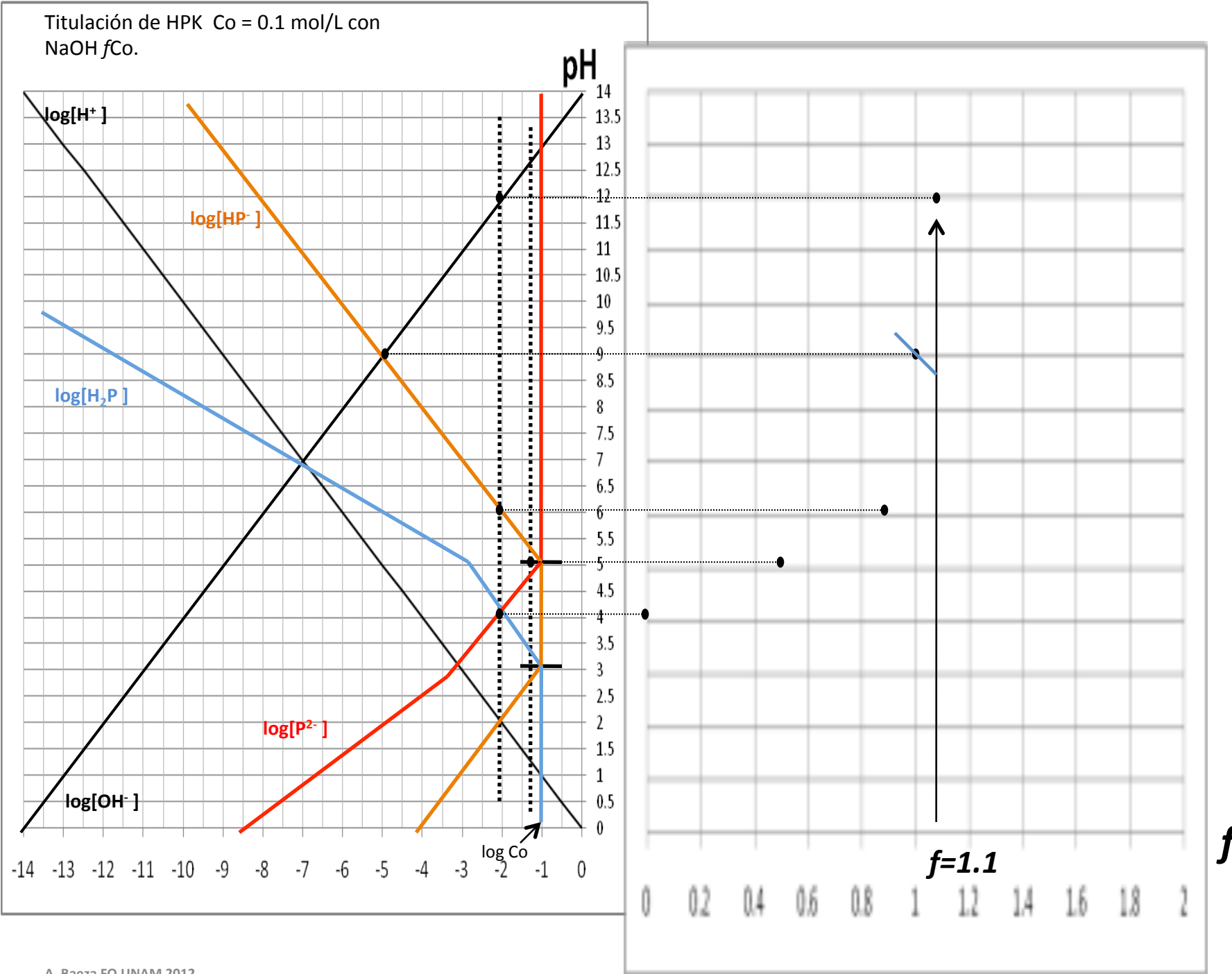


Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .

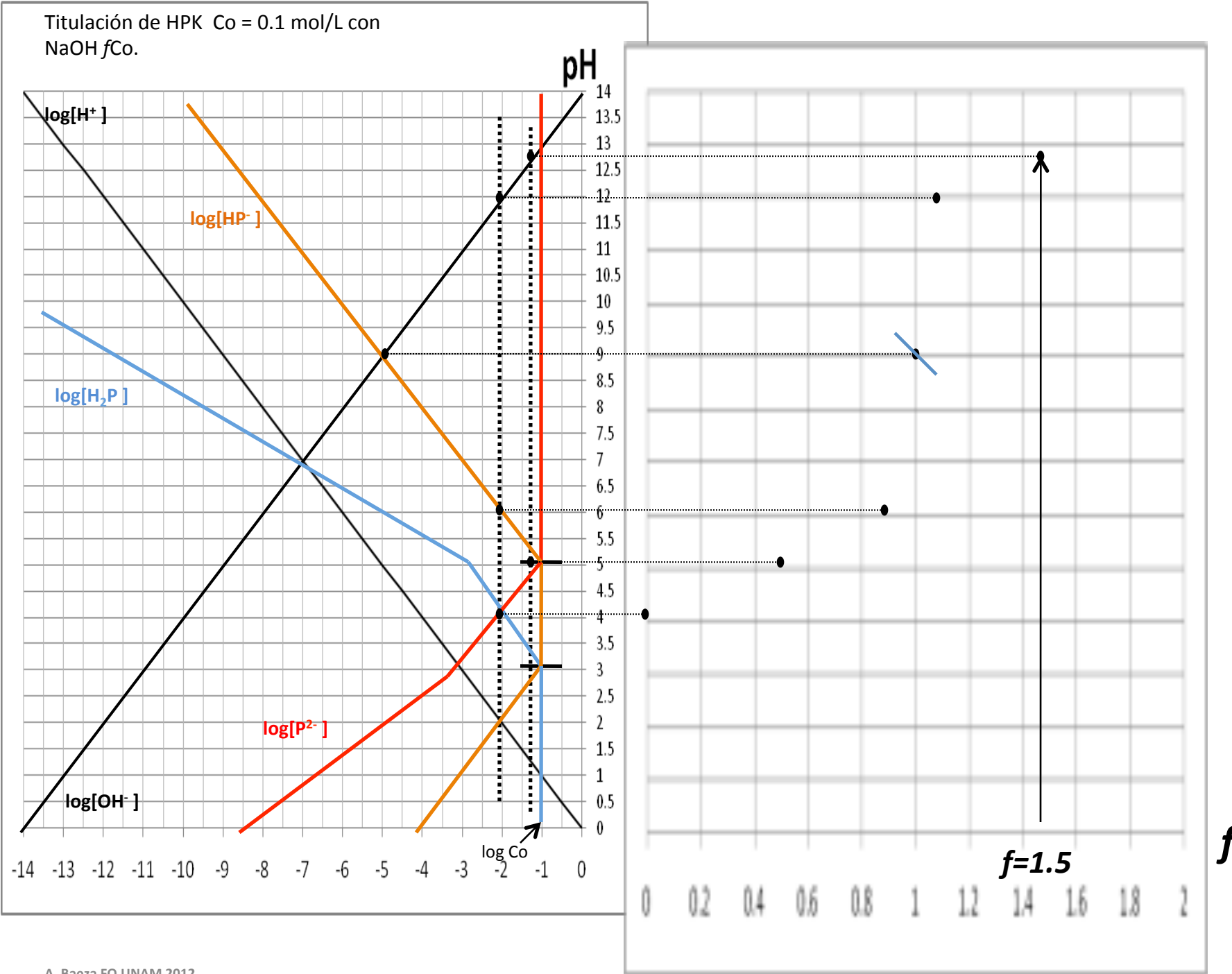


$f$

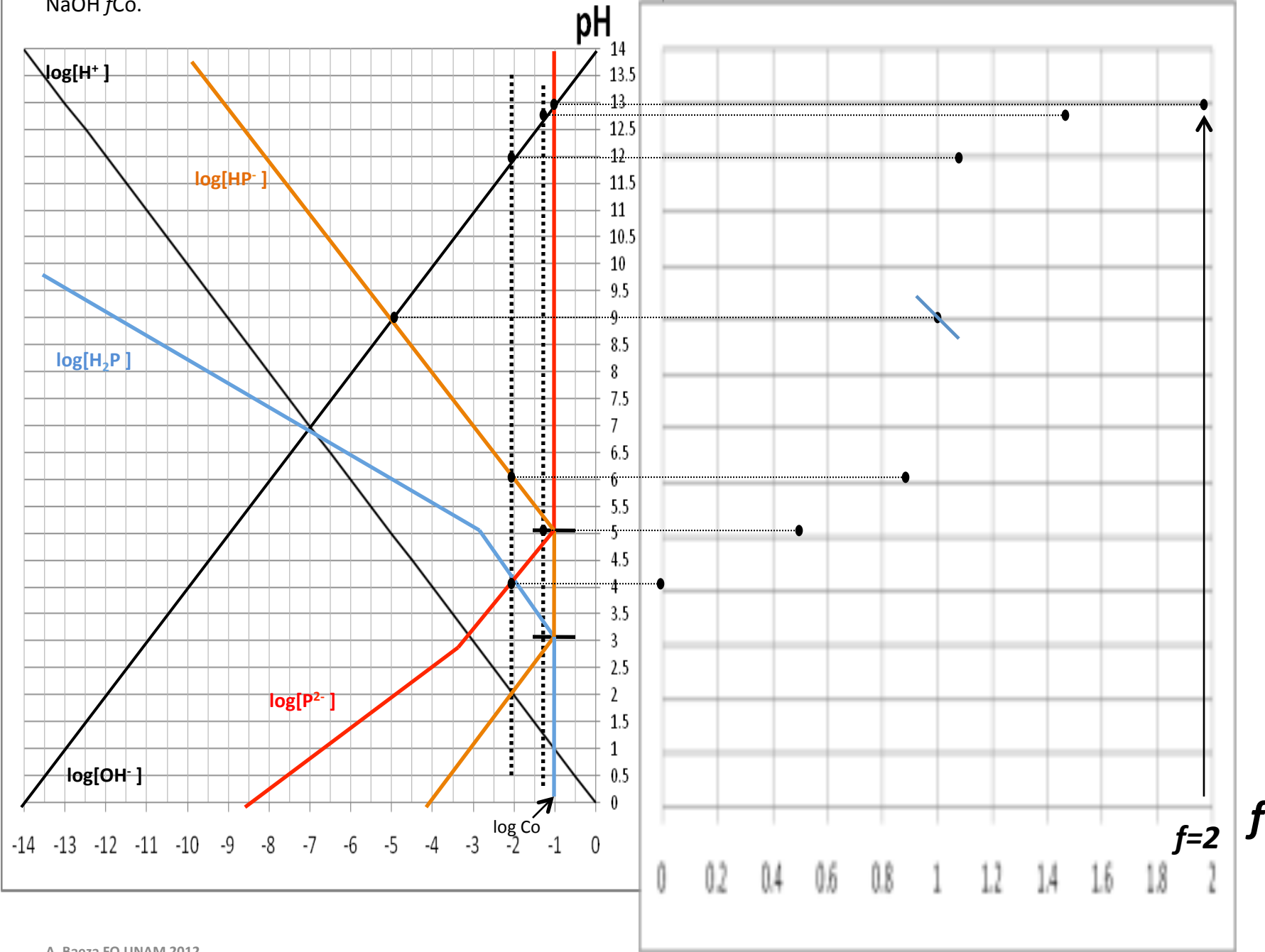
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



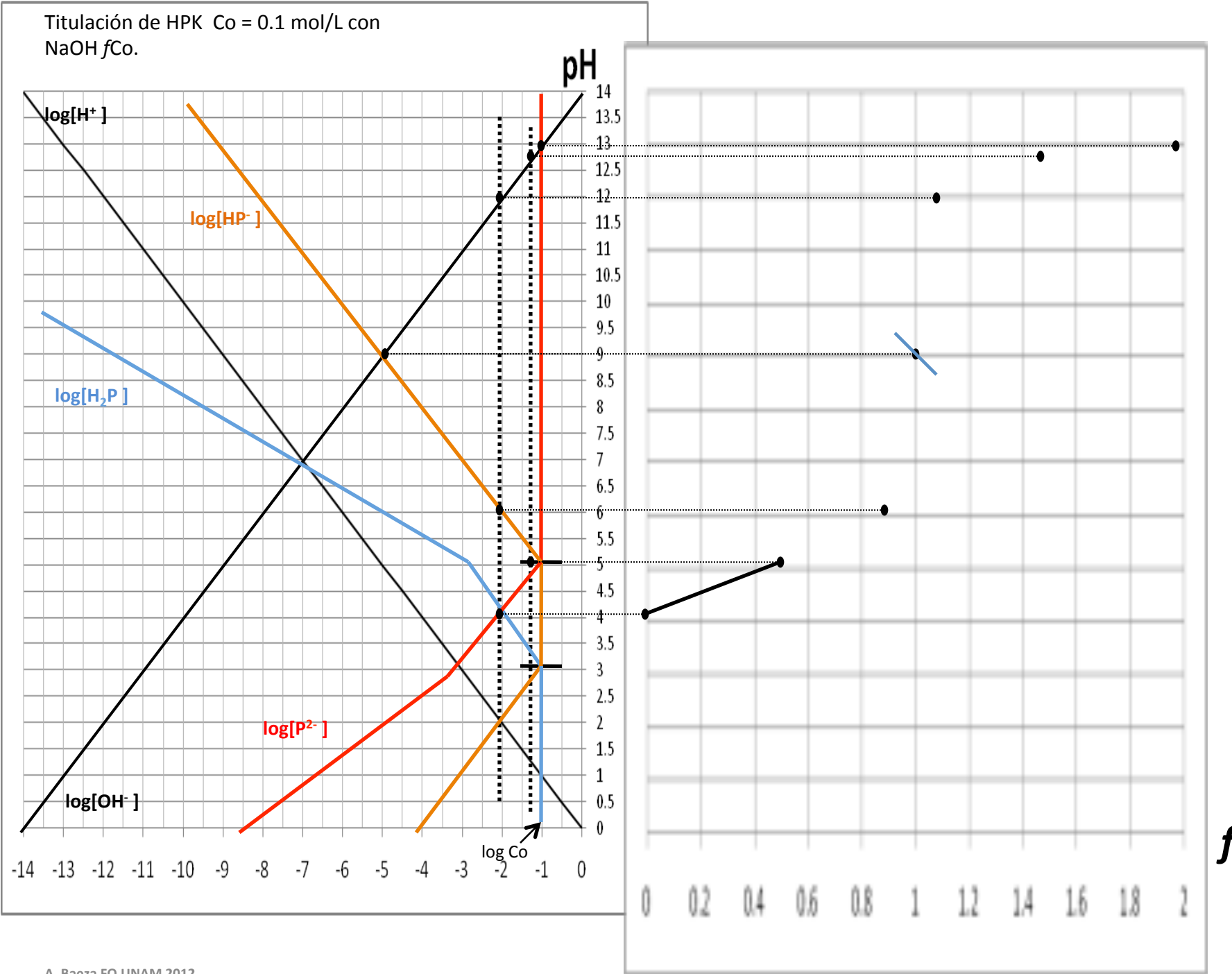
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



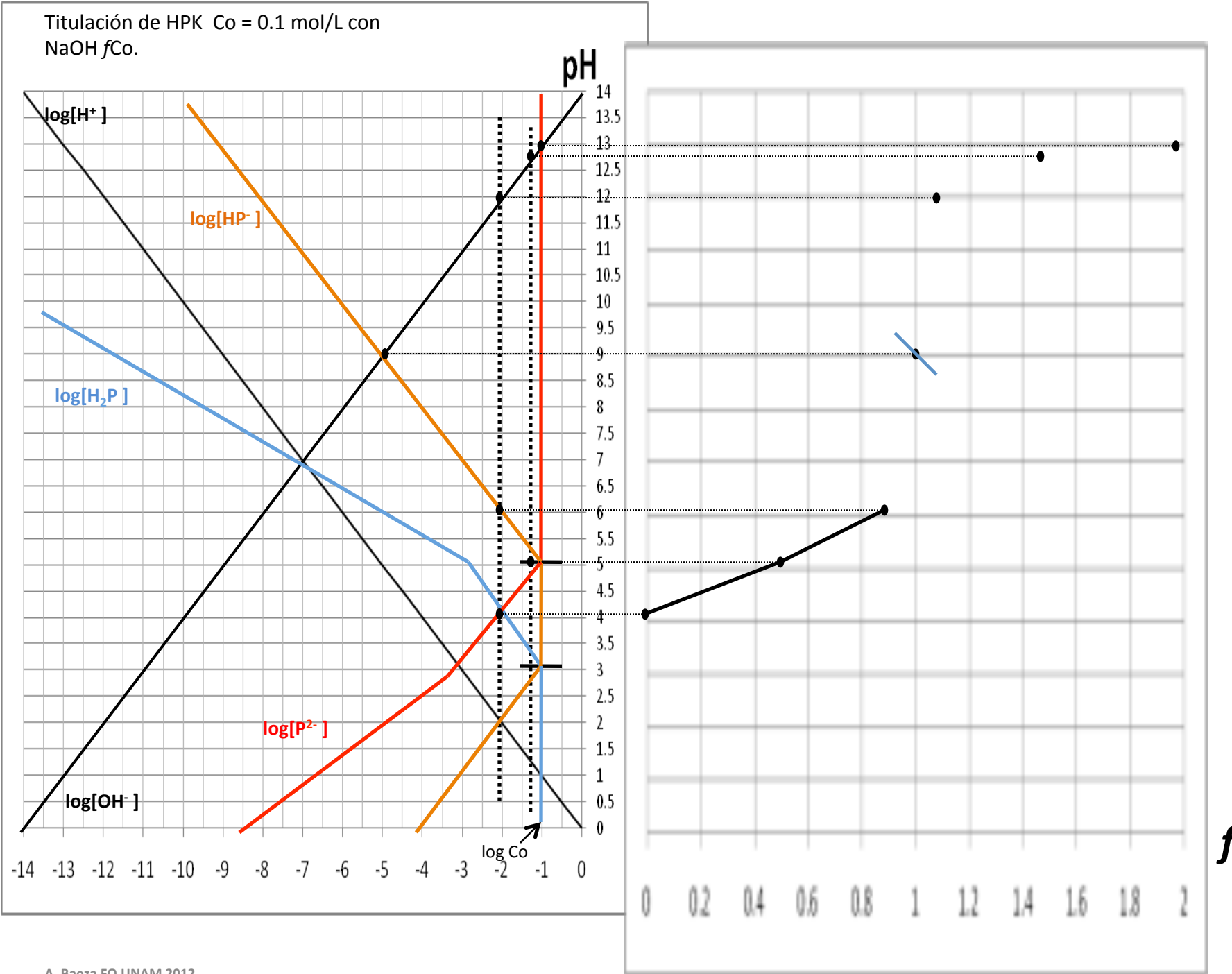
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



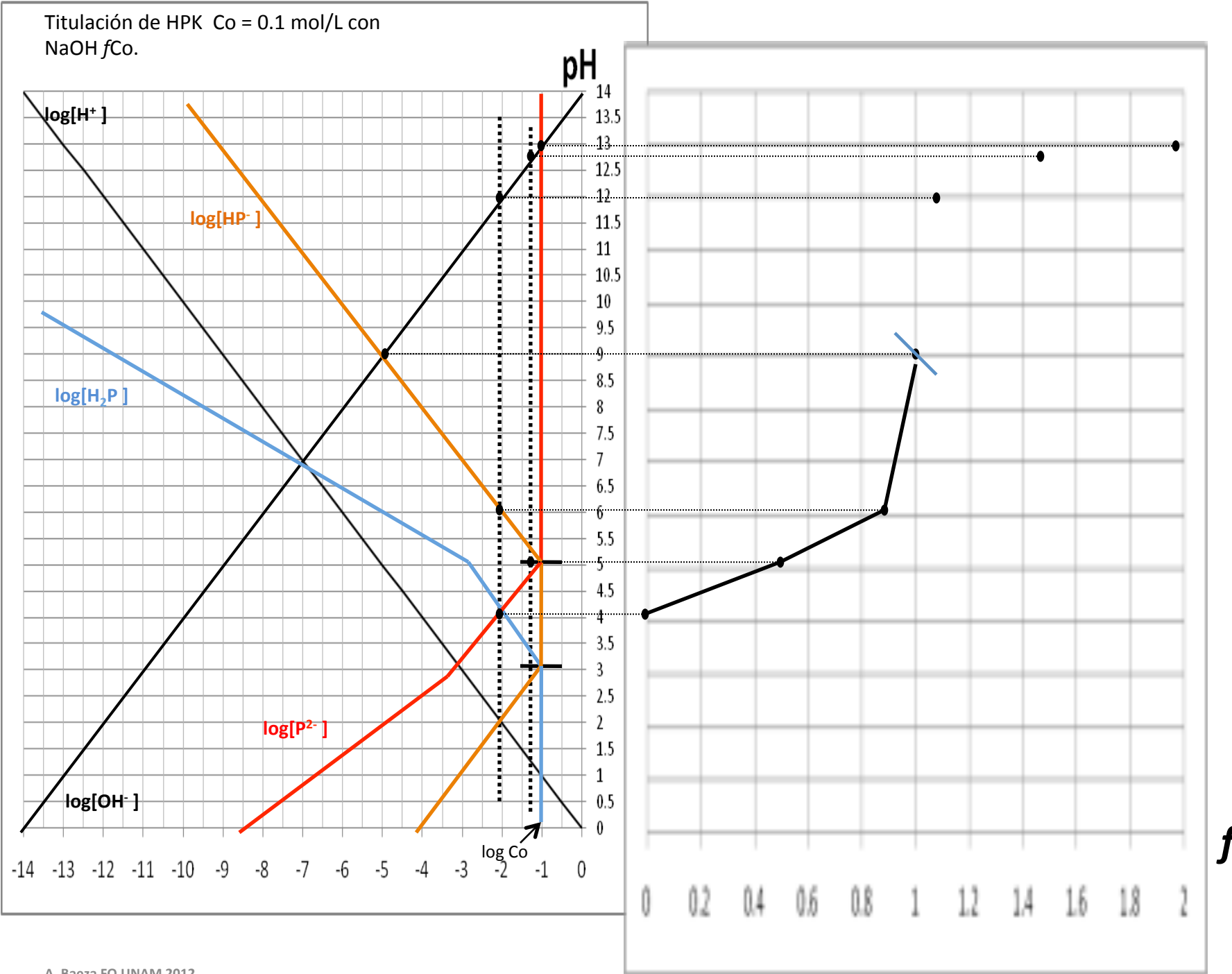
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



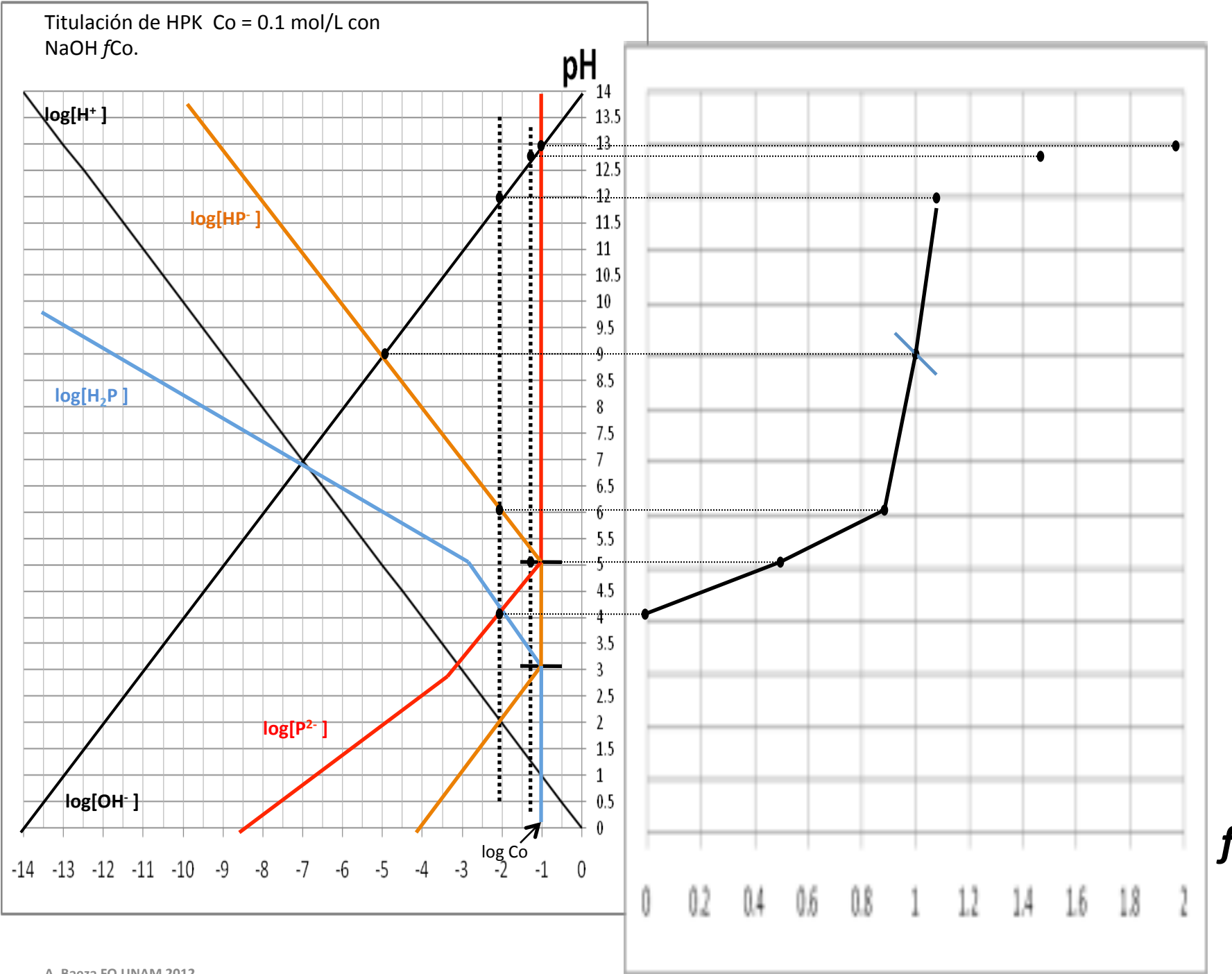
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



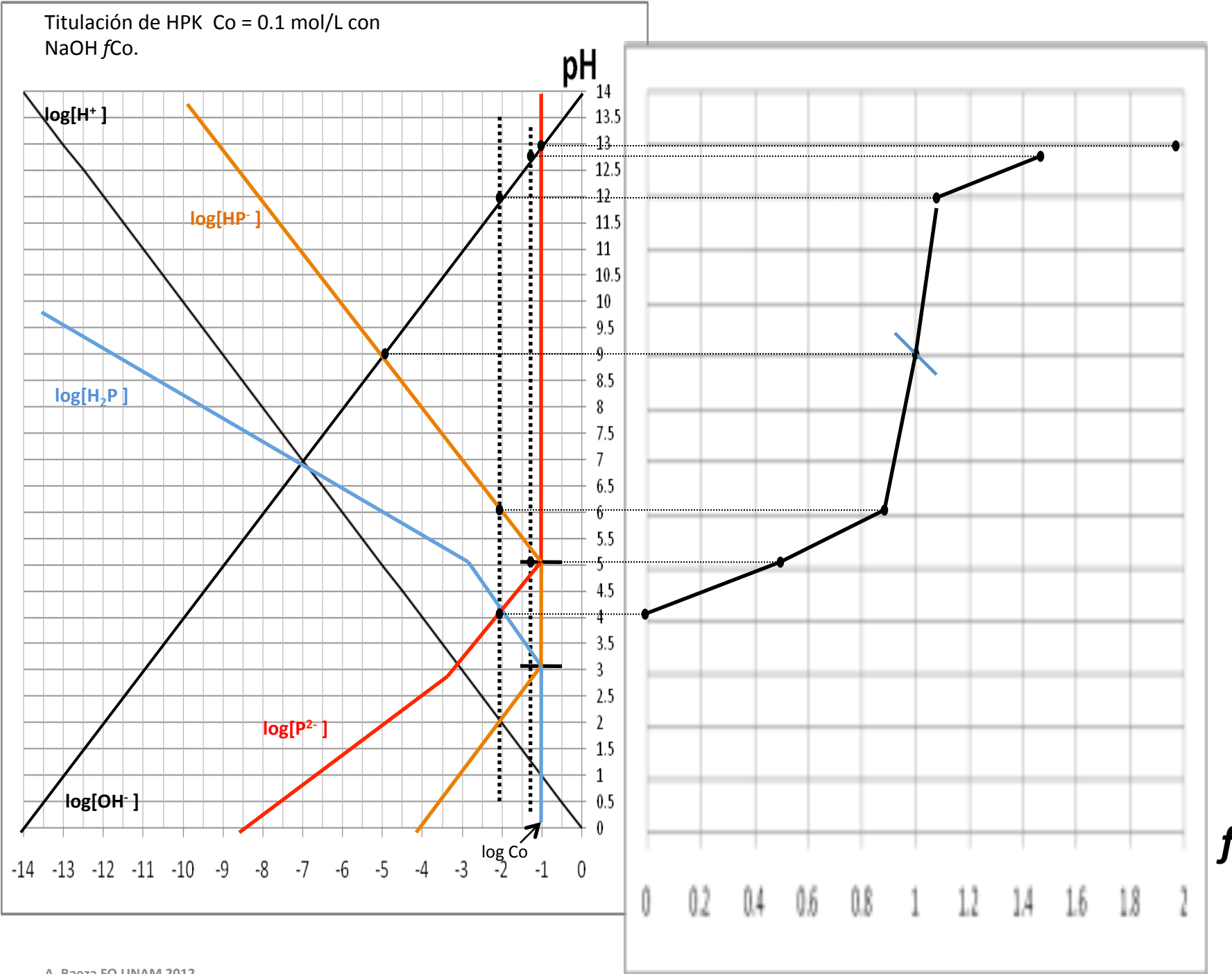
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



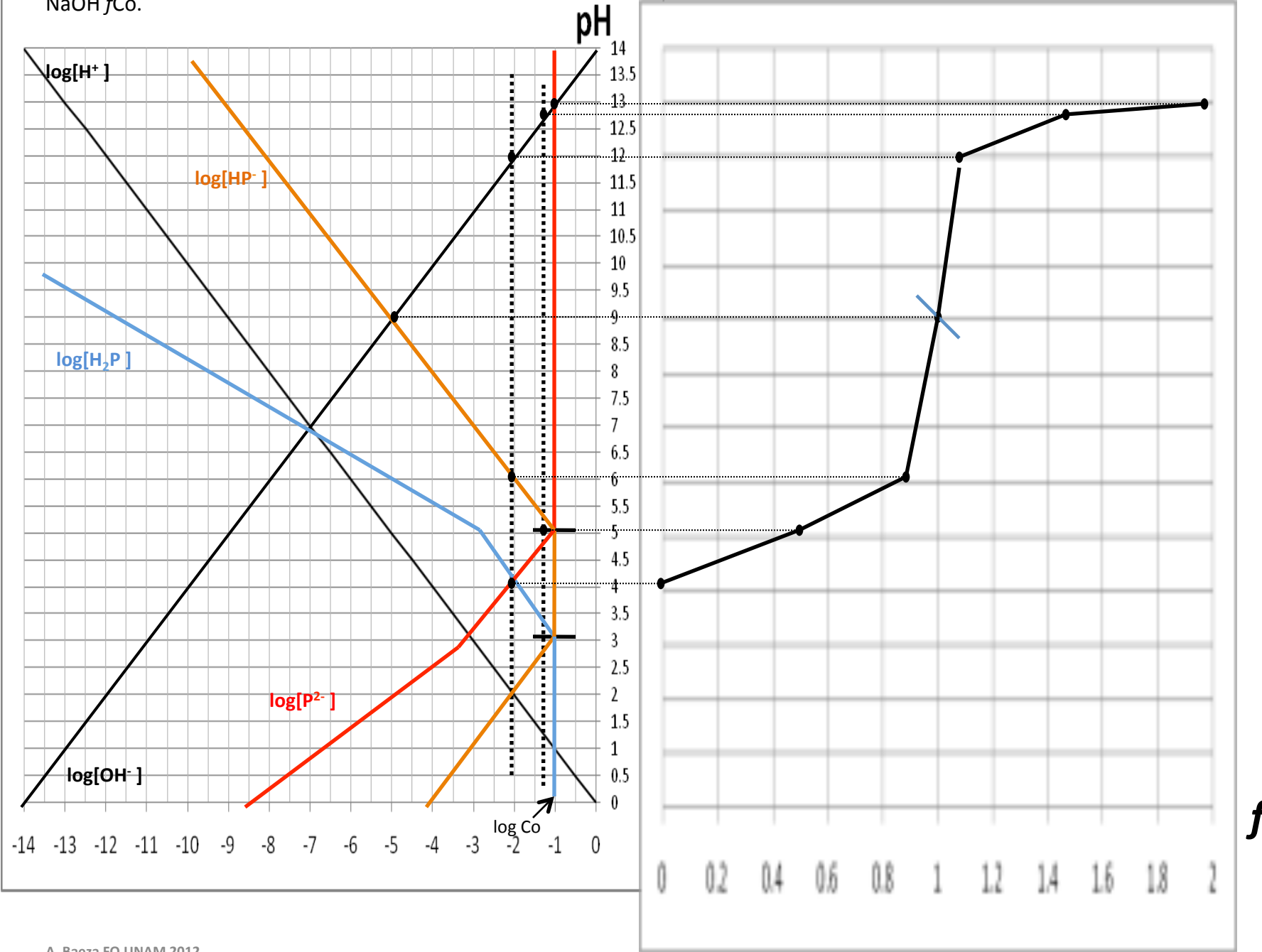
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



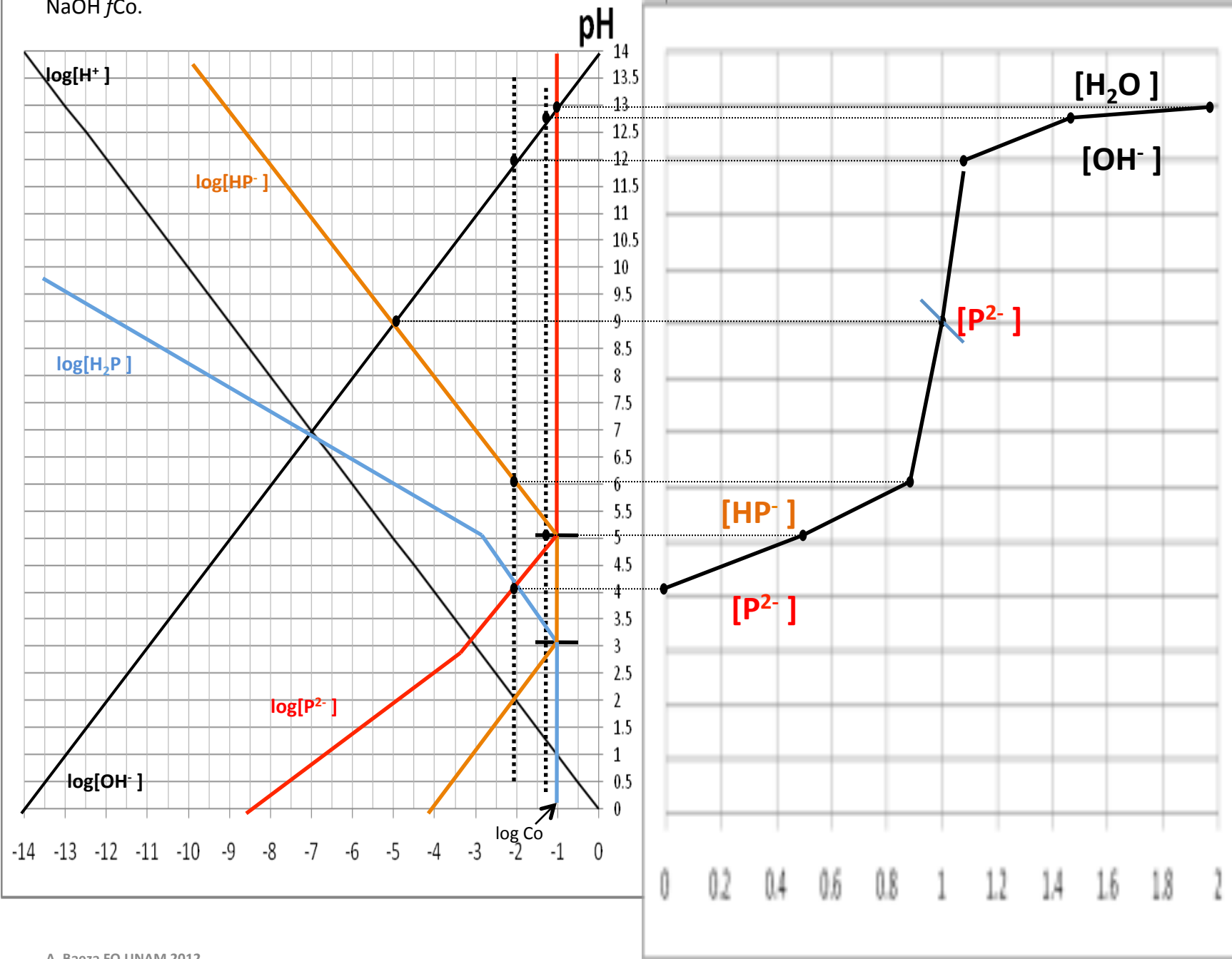
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH fCo.



Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



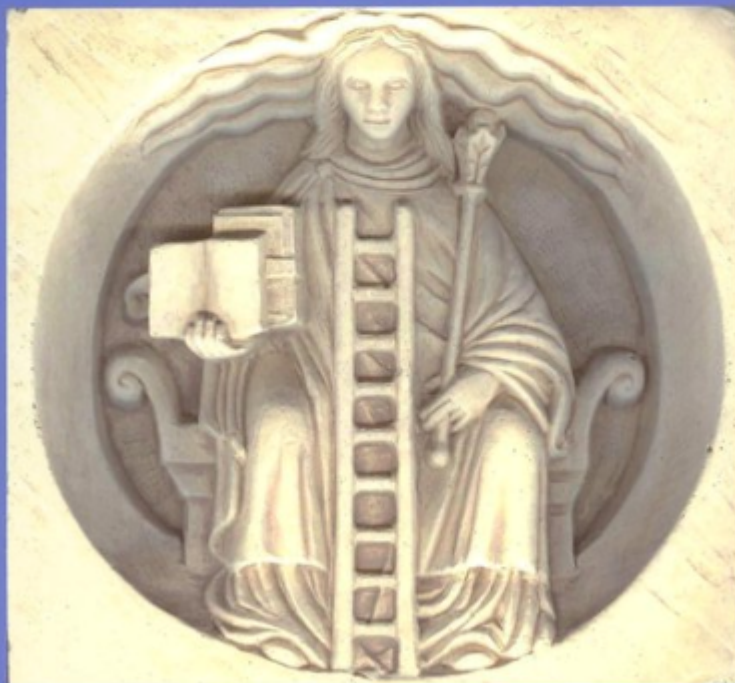
Titulación de HPK Co = 0.1 mol/L con  
NaOH  $f_{Co}$ .



# QUÍMICA ANALÍTICA

EXPRESIÓN GRÁFICA DE LAS REACCIONES QUÍMICAS

Reacciones en Disolución y en las Interfases  
en Condiciones de Amortiguamiento Simple



ALEJANDRO BAEZA

<http://depa.fquim.unam.mx/amyd>

↓  
QA I

S. y G. Editores 2da. Ed.  
2010