

Theory of neutralization titrations in complex system

الجانب النظري لتسحيحات التعادل في الانظمة المعقدة

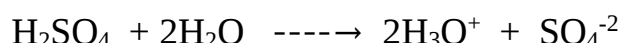
Poly equivalent acids-poly basic poly protonic acids

الحوامض متعددة التكافؤ او متعددة القاعدية او متعدد البروتون

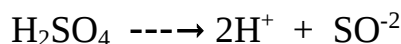
Acids that react with aqueous solvent giving more than one hydrogen ion or hydronium ion for one molecule are called the poly basic or poly protonic acids. Except sulfuric acid all of these acids are weak acids including phosphoric acid.

ان الحوامض التي تتفاعل مع المذيب المائي معطية اكثر من ايون هيدروجين او ايون هيدرونيوم واحد في الجزيئة الواحدة منها تدعى بالحوامض متعددة القاعدية او متعددة البروتون وباستثناء حامض الكبريتيك (حامض قوي) ، فإن هذه الحوامض على العموم ضعيفة ومنها حامض الفسفوريك .

يعد حامض الكبريتيك حامض متعدد البروتون او متعدد القاعدية قوي . ويكتب تفاعله مع المذيب المائي كما يلي :

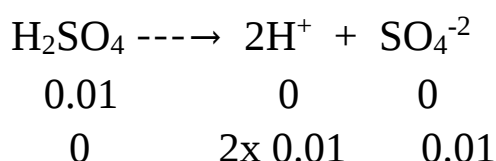


Or:



مثلا عند حساب الدالة الحامضية لحامض الكبريتيك (نعتبر تأينه تأين تام) لأنه حامض قوي وكما في السؤال التالي :

Ex. Calculate pH of 0.01M H₂SO₄ solution.



$$[\text{H}^+] = 0.02 \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+] = -\log 0.02 = 1.699$$

لكن هذه الصيغة تتجاهل الخطوة الوسطية (Intermediate step) وهذا يعني ان حامض الكبريتيك يتفكك

بخطوتين وليس بخطوة واحدة وكما في المعادلات التالية :



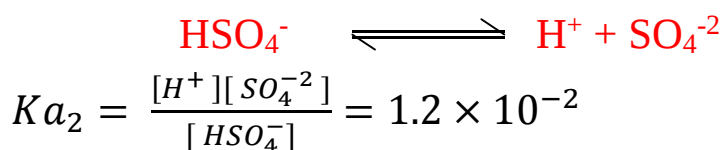
K_{a1} infinity (complete ionization)



K_{a2} partial ionization

The ionization in the first reaction is complete just like the case for the strong HCl acid while the second reaction is non complete since the acid H_2SO_4 is weak acid compared with HSO_4^- . Therefore the second reaction will be in equilibrium and having equilibrium constant Ka_2 .

يعد التأين في التفاعل الاول لحامض H_2SO_4 تاما كونه حامض قوي . اما التفاعل الثاني فأن تأين الحامض غير تام لان حامض HSO_4^- ضعيف ويمر هذا التفاعل بحالة التوازن الايوني .

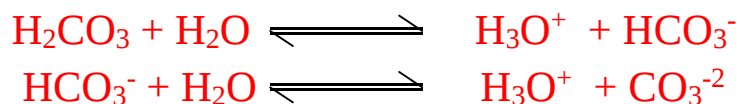


Polybasic weak acids الحوامض الضعيفة متعددة القاعدية

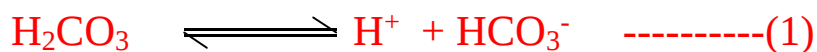
Ex:- H_2CO_3 , H_3PO_4 , H_2S , H_2CO_3 , H_2SO_3 , Oxalic acid

In spite that poly basic weak acids reacts by steps just like H_2SO_4 but it differ in that reaction steps are not complete in all the steps.

على الرغم من ان الحوامض متعددة القاعدية او متعددة البروتون الضعيفة تتفاعل بخطوات الا انها تختلف عن H_2SO_4 لأنها تتفاعل بصورة غير تامة في كل خطوات التفكك .



وبمعنى آخر :-



$$Ka_1 = \frac{[H^+][HCO_3^-]}{[H_2CO_3]} = 4.5 \times 10^{-7}$$

$$Ka_2 = \frac{[H^+][CO_3^{2-}]}{[HCO_3^-]} = 4.7 \times 10^{-11}$$

Ka_1 and Ka_2 are called successive equilibrium constants .

Ka_1 , Ka_2 تسمى بثوابت التوازن التسلسلي او التعاقبي .

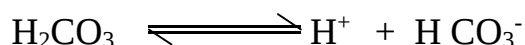
Calculation of pH of the poly basic or poly protonic acids

حساب الدالة الحامضية للحوامض متعددة القاعدة او متعددة البروتون

If K_{a1} value is hundred times bigger than K_{a2} value for a weak poly basic acid, then pH value will depend only on the concentration of the solution of the acid and K_{a1} value. We can neglect the second and third ionization reactions; hence the calculation will be the same as it is for the weak mono basic acid.

إذا كانت قيمة K_{a1} لحامض متعدد القاعدة أكبر بمائة مرة من قيمة K_{a2} فإن تركيز ايون الهيدروجين لمحلول الحامض يعتمد فقط على قيمة تركيز المحلول وقيمة K_{a1} ويمكن اهمال تفاعلات التأيين الثانية والثالثة ان وجدت وبالتالي فإن الحسابات تكون متشابهة بالضبط بحسابات الدالة الحامضية لمحلول حامض ضعيف احادي القاعدية .

Ex:- Calculate the pH of 0.03 M H_2CO_3 ($K_{a1} = 4.5 \times 10^{-7}$, $K_{a2} = 4.7 \times 10^{-11}$)



$$K_{a1} \frac{[H^+][HCO_3^-]}{[H_2CO_3]} = 4.5 \times 10^{-7}$$

	H_2CO_3	$\rightleftharpoons$	H^+	$+ HCO_3^-$
Before ionization	0.03		0	0
After ionization	0.03-x		x	x

$$K_{a1} = \frac{[H^+][HCO_3^-]}{[H_2CO_3]}$$

$$= 4.5 \times 10^{-7} = \frac{X \cdot X}{0.03 - X \text{ (تُهمل)}}$$

$$X^2 = 1.35 \times 10^{-8} = \sqrt{1.35 \times 10^{-8}}$$

$$X = [H^+] = 1.162 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

$$\text{pH} = -\log[H^+] = -\log 1.162 \times 10^{-4} = 3.935$$

بما : $K_{a1} \gg K_{a2}$

يعتمد الحل على قيمة تركيز المحلول وقيمة K_{a1} ويمكن اهمال تفاعلات التأيين الثانية .

ويمكن تطبيق نفس القاعدة لحساب الدالة الحامضية للحوامض ثلاثية القاعدة (tri basic acid) مثل

مثل حامض الفسفوريك (H_3PO_4) .

$$K_{a1} = 7.1 \times 10^{-3}$$

$$K_{a2} = 6.3 \times 10^{-8}$$

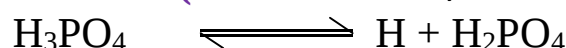
$$K_{a3} = 4.5 \times 10^{-13}$$

As it can be seen K_{a1} is 100 times bigger than that of K_{a2} , therefore the second and third ionization reactions are not complete and contribute with small amounts of H^+ ions and hence can be neglected.

من الارقام اعلاه نلاحظ ان قيمة K_{a1} اكبر بأكثر من مئة مرة من K_{a2} ، K_{a3} وهذا يعني ان تفاعلات التأين الثانية والثالثة لا تساهم الا بقليل الى تركيز ايون الهيدروجين ولهذا يمكن اهمالها .

Ex:- Calculate the pH of 0.1 M H_3PO_4

$$(K_{a1} = 7.1 \times 10^{-3})$$



$$K_{a1} = \frac{[H^+][H_2PO_4^-]}{[H_3PO_4]}$$

	H_3PO_4	$\rightleftharpoons$	H^+	$H_2PO_4^-$
Before ionization	0.1		0	0
After ionization	0.1-x		x	x

$$7.1 \times 10^{-3} = \frac{x^2}{0.1}$$

$$x^2 = 7.1 \times 10^{-4}$$

$$x = [H^+] = 0.027 \text{ mol/L}$$

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

$$pH = -\log 0.027 = 1.569$$

بما ان : $K_{a1} \gg K_{a2} \gg K_{a3}$

يعتمد الحل على قيمة تركيز المحلول وقيمة K_{a1} ويمكن اهمال تفاعلات التأين الثانية والثالثة .

Titration of poly basic acids with bases

تسحيح الحوامض متعددة القواعد مع القواعد

1 - Di basic acids H₂A

الحوامض ثنائية التكافؤ او ثنائية القاعدة

عند تسحيح الحوامض ثنائية التكافؤ او البروتون مثل حامض الكربونيك (H₂CO₃) مع هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) وعلى الرغم من ان التحليل يهتم بمعرفة قيمة الدالة الحامضية عند كل نقطة من نقاط التسحيح الا انه يهتم اكثر بمعرفة قيمة الدالة الحامضية عند نقطة التكافؤ وذلك من اجل ان يكون اختيار الدليل صحيحا ومناسبا .



1. First equivalent point:

There is an equivalent point for each of the two reactions called the first equivalent point and the second equivalent point. pH value at the first equivalent point can be determined if we know the values of K_{a1} and K_{a2}.

لكل من هذين التفاعلين اعلاه نقطة تكافؤ اي ان هناك نقطتي تكافؤهما الاولى والثانية . ويمكن حساب

قيمة الدالة الحامضية عند نقطة التكافؤ الاولى من معرفة قيم K_{a1} , K_{a2}

$$[\text{H}^+]^2 = K_{a1} \cdot K_{a2}$$

$$[\text{H}^+] = \sqrt{K_{a1} \cdot K_{a2}}$$

القانون اعلاه يستخدم لإيجاد تركيز الهيدروجين عند نقطة التكافؤ الاولى

$$[\text{H}^+] = \sqrt{4.5 \times 10^{-7} \times 4.7 \times 10^{-11}}$$

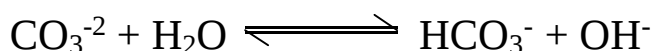
$$[\text{H}^+] = 4.599 \times 10^{-9} \text{ mole/L}$$

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

$$\text{pH} = -\log 4.599 \times 10^{-9} = 8.337$$

2. Second equivalent point.

وهو تفاعل تحلل مائي hydrolysis reaction ويحسب ثابت التحلل المائي من المعادلة التالية :



$$K_h = \frac{[\text{OH}^-][\text{HCO}_3^-]}{[\text{CO}_3^{2-}]} = 1.67 \times 10^{-4} \quad , \quad \text{if} \quad K_h = \frac{K_w}{K_{a2}}$$

$$\frac{K_w}{K_{a2}} = \frac{[\text{OH}^-][\text{HCO}_3^-]}{[\text{CO}_3^{2-}]}$$

$$\text{But } [\text{HCO}_3^-] = [\text{OH}^-]$$

$$\frac{K_w}{K_{a2}} = \frac{[\text{OH}^-]^2}{[\text{CO}_3^{2-}]}$$

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{a2}} \cdot [\text{CO}_3^{2-}]}$$

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-14}}{4.7 \times 10^{-11}} \cdot [\text{CO}_3^{2-}]}$$

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{2.128 \times 10^{-4} [\text{CO}_3^{2-}]}$$

The general equation for hydroxide ion to solution salt of two equivalent acid :-

ان المعادلة العامة لحساب تركيز أيون الهيدروكسيد لمحلول ملح ناتج من حامض ثنائي التكافؤ هي :

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{a2}} \cdot C_s} = \sqrt{K_{hyd} \cdot C_s}$$

K_w = water hydrolysis constant = 1.0×10^{-14}

K_{a2} = second dissociation constant of acid

C_s = is formal concentration

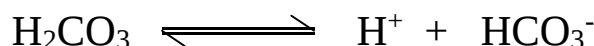
Ex:- Calculate the pH of the solution result from titration of 50 mL of 0.1M carbonic acid (H_2CO_3) with 0.1M NaOH at:

$$(K_{a1} = 4.5 \times 10^{-7}, K_{a2} = 4.7 \times 10^{-11})$$

- 1- Initial point (befor addition of NaOH)
- 2- At first Equivalent Point
- 3- At second Equivalent Point. if you know that the concentration of $Na_2CO_3 = 0.05M$.

1- Initial point (befor addition of NaOH)

في هذه المرحلة قبل اضافة القاعدة نحسب الدالة الحامضية لحامض الكربونيك



Before ionization	0.1	0	0
After ionization	0.1-x	x	x

$$K_{a1} = \frac{[H^+][HCO_3^-]}{[H_2CO_3]}$$

$$4.5 \times 10^{-7} = \frac{X \cdot X}{0.01 - X} \quad (\text{تُهمل})$$

$$X^2 = 4.5 \times 10^{-8}$$

$$X = [H^+] = 2.121 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

$$pH = -\log [H^+] = -\log 2.121 \times 10^{-4} = 3.673$$

$$K_{a1} \gg K_{a2}$$

يعتمد الحل على قيمة تركيز المحلول وقيمة K_{a1} ويمكن اهمال تفاعلات التأين الثانية .

2- At first Equivalent Point

$$[H^+]^2 = K_{a1} \cdot K_{a2} \rightarrow [H^+] = \sqrt{K_{a1} \cdot K_{a2}}$$
$$= \sqrt{4.5 \times 10^{-7} \times 4.7 \times 10^{-11}}$$
$$[H^+] = 4.599 \times 10^{-9} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log [H^+] \rightarrow \text{pH} = -\log 4.599 \times 10^{-9} = 8.337$$

3- At second Equivalent Point

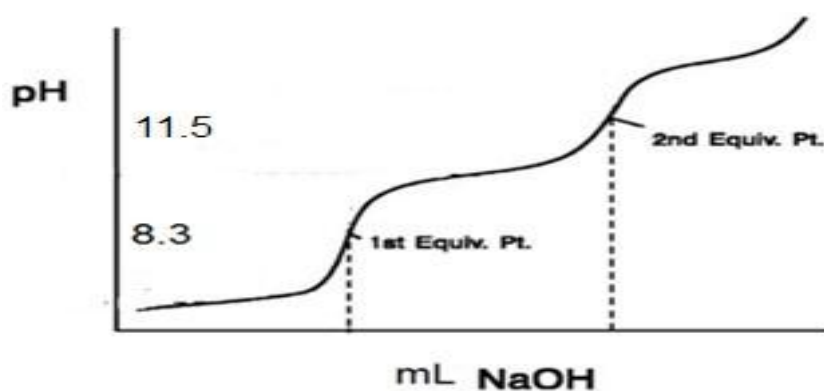
$$[OH^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{a2}} \cdot C_s} = \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-14}}{4.7 \times 10^{-11}} \times 0.05}$$

$$= \sqrt{2.128 \times 10^{-4} \times 0.05}$$
$$= 3.262 \times 10^{-3} \text{ mole/L}$$

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

$$= -\log 3.262 \times 10^{-3} = 2.487$$

$$\text{pH} = 14 - 2.487 = 11.513$$



Ex: Calculate pH value of 0.2M solution of NaHCO_3

$$(K_{a1} = 4.5 \times 10^{-7}, K_{a2} = 4.7 \times 10^{-11})$$

ملاحظة : لم يعطى اي نقطة تكافؤ لذلك نستخدم قانون نقطة التكافؤ الاولى

$$[H^+]^2 = K_{a1} \cdot K_{a2}$$

$$[H^+] = \sqrt{K_{a1} \cdot K_{a2}}$$

$$= \sqrt{4.5 \times 10^{-7} \times 4.7 \times 10^{-11}}$$

$$[H^+] = 4.599 \times 10^{-9} \text{ mole/L}$$

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

$$\text{pH} = -\log 4.599 \times 10^{-9} = 8.337$$

Ex: Calculate pH value of $1.5 \times 10^{-3}\text{M}$ solution of Na_2CO_3

$$(K_{a1} = 4.5 \times 10^{-7}, K_{a2} = 4.7 \times 10^{-11})$$

Na_2CO_3 (ملح مشتق من حامض ضعيف ثنائي البروتون هو حامض الكربونيك وقاعدة قوية وهي هيدروكسيد الصوديوم).

$$[OH^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{a2}}} \times C_s$$

$$= \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-14}}{4.7 \times 10^{-11}}} \times 1.5 \times 10^{-3}$$

$$= \sqrt{2.128 \times 10^{-4} \times 1.5 \times 10^{-3}}$$

$$= 5.65 \times 10^{-4} \text{ mole/L}$$

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

$$= -\log 5.65 \times 10^{-4} = 3.248$$

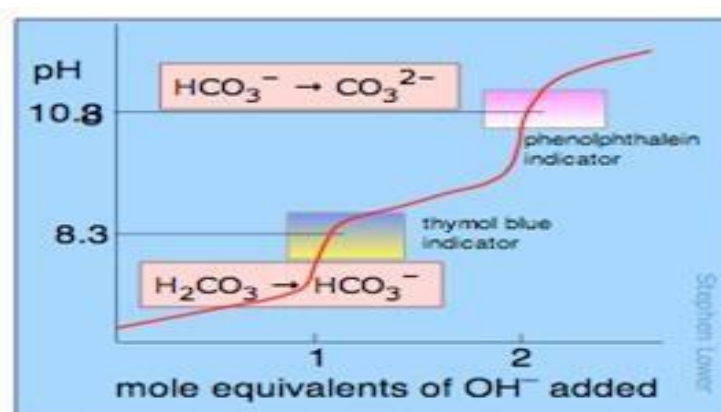
$$\text{pH} = 14 - 3.248 = 10.752$$

Indicator selection

اختيار الدليل

Thymole blue is the suitable indicator for the first end point while Phenolphthalein is the suitable indicator for the second end point.

ان الثايمول الازرق هو الدليل المناسب لنقطة النهاية الاولى بينما الفينونفثالين هو الدليل المناسب لنقطة النهاية الثانية وكما موضح من الشكل التالي الذي يوضح تسحيح حامض الكربونيك مع هيدروكسيد الصوديوم .

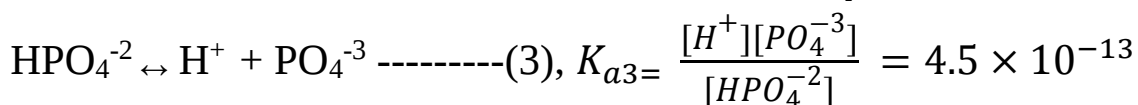
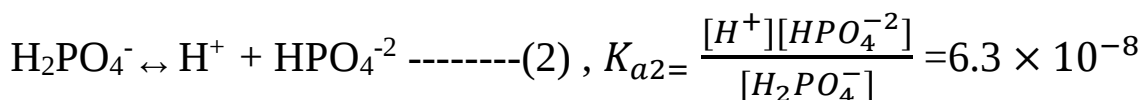
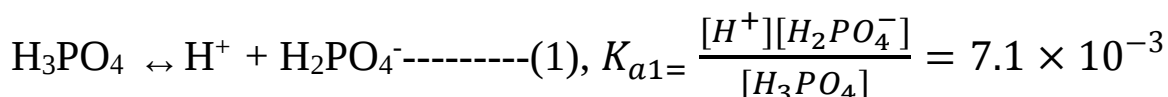


2 -Tri basic acids H₃A

H₃PO₄ is the only inorganic tri basic acid that chemist use. The calculate pH method that has been used for dibasic acids can be employed to values at different equivalent points.

الحوامض ثلاثية التكافؤ او ثلاثية القاعدة :

حامض الفسفوريك هو الحامض الثلاثي القاعدة الوحيد الذي يتعامل به الكيميائيين مختبريا . لتعيين قيمة الدالة الحامضية عند نقاط التكافؤ المختلفة يمكن استخدام نفس الخطوات التي استعملت مع الحوامض ثنائية القاعدية .



1- First equivalent point:**نقطة التكافؤ الاولى**

$$[H^+] = \sqrt{K_{a1} \cdot K_{a2}} = \sqrt{7.1 \times 10^{-3} \times 6.3 \times 10^{-8}}$$

$$[H^+] = 2.115 \times 10^{-5} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log[H^+] \quad \text{pH} = -\log 2.115 \times 10^{-5} = 4.675$$

2- Second equivalent point:**نقطة التكافؤ الثانية**

When H_3PO_4 is titrated against NaOH , the end point can be reached at the same pH value by dissolving Na_2HPO_4 in water and the calculation of hydrogen ion carried in the same way by ignoring the effect of the first and the second ionization effects.

عند تسحيح حامض الفسفوريك مقابل هيدروكسيد الصوديوم يمكن الوصول الى نقطة الانتهاء بإذابة Na_2HPO_4 في الماء وان حساب تركيز ايون الهيدروجين يتم بصورة مشابهة وذلك بغض النظر عن تأثير التأيين الاول والثالث لحامض الفسفوريك .

$$[H^+] = \sqrt{K_{a2} \cdot K_{a3}} = \sqrt{6.3 \times 10^{-38} \times 4.5 \times 10^{-13}}$$

$$[H^+] = 1.684 \times 10^{-10} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log[H^+] = -\log 1.684 \times 10^{-10} = 9.774$$

3- Third Equivalent Point:

$$[OH^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{a2}} \times C_s} = \sqrt{K_{hyd} \cdot C_s}$$

$$[OH^-] = \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-14}}{4.7 \times 10^{-11}} \cdot [PO_4^{-2}]}$$

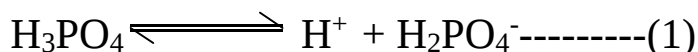
Ex:- Calculate the pH of the solution result from titration of 0.1M phosphoric acid (H_3PO_4) with 0.1M NaOH at:

$$(K_{a1} = 7.1 \times 10^{-3}, K_{a2} = 6.3 \times 10^{-8}, K_{a3} = 4.5 \times 10^{-13})$$

- 1- Zero addition of NaOH (Initial point)
- 2- First Equivalent Point
- 3- At second Equivalent Point
- 4- At third Equivalent Point ($Na_3PO_4 = 0.001M$)
- 5- Draw the approximate titration curve.

1 -At zero addition of NaOH

في هذه الحالة لا يوجد سوى حامض الفسفوريك وتحسب الدالة الحامضية له



$$K_{a1} = \frac{[H^+][H_2PO_4^-]}{[H_3PO_4]} = 7.1 \times 10^{-3}$$

	H_3PO_4	$\rightleftharpoons$	H^+	$H_2PO_4^-$
Before ionization	0.1		0	0
After ionization	0.1-x		x	x

$$\frac{x \cdot x}{0.1} = 7.1 \times 10^{-3} \rightarrow x^2 = 7.1 \times 10^{-3}$$

$$x = [H^+] = 0.027 \text{ mole/L}$$

$$pH = -\log 0.027 = 1.569$$

$$K_{a1} \gg K_{a2} \gg K_{a3}$$

يعتمد الحل على قيمة تركيز المحلول وقيمة K_{a1} ويمكن اهمال تفاعلات التأين الثانية والثالثة.

2- First Equivalent Point

$$[H^+] = \sqrt{K_{a1} \cdot K_{a2}} = \sqrt{7.1 \times 10^{-3} \times 6.3 \times 10^{-8}}$$

$$[H^+] = 2.115 \times 10^{-5} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log[H^+] \quad \text{pH} = -\log 2.115 \times 10^{-5} = 4.675$$

3- At second Equivalent Point

$$[H^+] = \sqrt{K_{a2} \cdot K_{a3}} = \sqrt{6.3 \times 10^{-38} \times 4.5 \times 10^{-13}}$$

$$[H^+] = 1.684 \times 10^{-10} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log[H^+] = -\log 1.684 \times 10^{-10} = 9.774$$

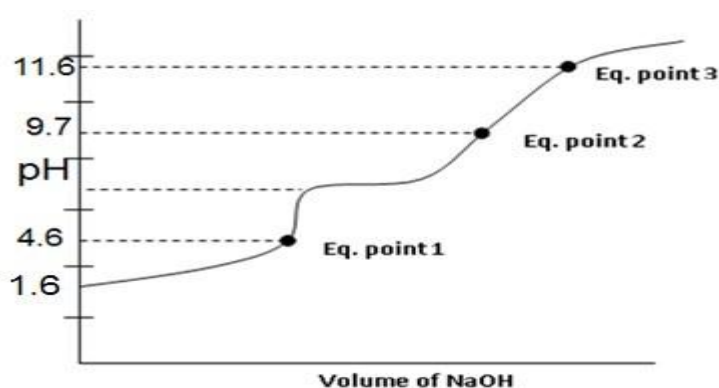
4- At third Equivalent Point

$$[OH^-] = \sqrt{\frac{K_w}{K_{a2}} \cdot C_s} = \sqrt{\frac{1.0 \times 10^{-14}}{4.5 \times 10^{-13}} \times 0.001}$$

$$[OH^-] = 4.69 \times 10^{-3} \text{ mole/L}$$

$$\text{pOH} = -\log [OH] = -\log 4.69 \times 10^{-3} = 2.329$$

$$\text{pH} = 14 - 2.329 = 11.671$$

5- Draw the approximate titration curve.

Buffer solutions containing poly basic acids and their derived salts.

المحاليل المنظمة الحاوية على حوامض متعددة التكافؤ والأملاح المشتقة منها

It is possible to prepare buffer solutions from poly basic acids and their derived salts.

يمكن تحضير محاليل منظمة من حوامض متعددة أو مشتقاتها من الأملاح فالأيونات هي:-

H_2PO_4^- HPO_4^{2-} PO_4^{3-} يمكن اعتبارها مشتقات لحامض الفسفوريك .

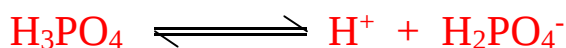
Calculation of pH values

Ex:- Calculate pH value of a buffer solution containing 0.06N H_3PO_4 and 0.04N H_2PO_4^- .

($K_{a1} = 7.1 \times 10^{-3}$, $K_{a2} = 6.3 \times 10^{-8}$, $K_{a3} = 4.5 \times 10^{-13}$)

من مراجعة معادلات K_{a1} K_{a2} لحامض الفسفوريك يتبين لنا ان :

يتبين لنا ان K_{a1} يتضمن $[\text{H}_2\text{PO}_4^-]$ $[\text{H}_3\text{PO}_4]$



$$K_{a1} = \frac{[\text{H}^+][\text{H}_2\text{PO}_4^-]}{[\text{H}_3\text{PO}_4]} = 7.1 \times 10^{-3}$$

$$\frac{[\text{H}^+] \times 0.04}{0.06} = 7.1 \times 10^{-3}$$

$$[\text{H}^+] = \frac{7.1 \times 10^{-3} \times 0.06}{0.04}$$

$$[\text{H}^+] = 1.065 \times 10^{-2} \text{ mole/L}$$

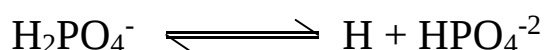
$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+]$$

$$\text{pH} = -\log 1.065 \times 10^{-2} \rightarrow \text{pH} = 1.973$$

Ex:- Calculate pH value of buffer solution containing 0.3M $[H_2PO_4^-]$ and 0.1M $[HPO_4^{2-}]$.

$$(K_{a1} = 7.1 \times 10^{-3}, K_{a2} = 6.3 \times 10^{-8}, K_{a3} = 4.5 \times 10^{-13})$$

بالرجوع الى معادلات ثابت التآين لحامض الفسفوريك نلاحظ ان معادلة K_{a2} هي المعادلة الوحيدة التي تحتوي على الايونين $[H_2PO_4^-]$ $[HPO_4^{2-}]$



$$K_{a2} = \frac{[H^+][HPO_4^{2-}]}{[H_2PO_4^-]} \rightarrow 6.3 \times 10^{-8} = \frac{[H^+] \times 0.1}{0.3}$$

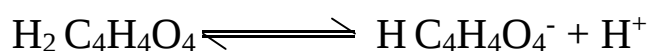
$$[H^+] = \frac{6.3 \times 10^{-8} \times 0.3}{0.1} = 1.89 \times 10^{-7} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log [H^+] = -\log 1.89 \times 10^{-7} = 6.724$$

Ex: Calculate Ph value of buffer solution containing 0.2M succinic acid $H_2C_4H_4O_4$ and 0.15M $NaHC_4H_4O_4$

$$(K_{a1} = 6.21 \times 10^{-5}, K_{a2} = 2.31 \times 10^{-6})$$

بالرجوع الى معادلات ثابت التآين لحامض السوكسينيك نلاحظ ان معادلة K_{a1} هي المعادلة الوحيدة التي تحتوي على $H_2C_4H_4O_4$, $HC_4H_4O_4^-$



$$K_{a1} = \frac{[H^+][HC_4H_4O_4^-]}{[H_2C_4H_4O_4]} = 6.21 \times 10^{-5} \frac{[H^+] \times 0.15}{0.2}$$

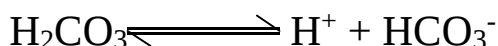
$$[H^+] = \frac{6.21 \times 10^{-5} \times 0.2}{0.15} = 8.28 \times 10^{-5} \text{ mole/L}$$

$$\text{pH} = -\log [H^+] \rightarrow \text{pH} = -\log 8.28 \times 10^{-5} = 4.082$$

Ex: Calculate pH value of buffer solution containing 0.3M $[H_2CO_3]$ and 0.2M $[KHCO_3^-]$. ($K_{a1} = 4.5 \times 10^{-7}$, $K_{a2} = 4.7 \times 10^{-11}$)

بالرجوع الى معادلات ثابت التأين لحامض الكربونيك نلاحظ ان معادلة K_{a1} هي المعادلة الوحيدة التي

تحتوي على H_2CO_3 , HCO_3^-



$$K_{a1} = \frac{[H^+][HCO_3^-]}{[H_2CO_3]}, \quad 4.5 \times 10^{-7} = \frac{[H^+] \times 0.2}{0.3}$$

$$[H^+] = \frac{4.5 \times 10^{-7} \times 0.3}{0.2} = 6.75 \times 10^{-7} \text{ mole/L}$$

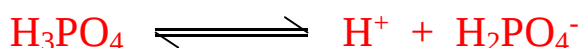
$$\text{pH} = -\log [H^+] \rightarrow \text{pH} = -\log 6.75 \times 10^{-7} = 6.171$$

Ex:- Calculate pH value of buffer solution containing 2M $[H_3PO_4]$ and 1.5 M $[NaH_2PO_4^{-2}]$.

$$K_{a1} = 7.1 \times 10^{-3}, K_{a2} = 6.3 \times 10^{-8}, K_{a3} = 4.5 \times 10^{-13}$$

بالرجوع الى معادلات ثابت التأين لحامض الفسفوريك نلاحظ ان معادلة K_{a1} هي الوحيدة التي تحتوي

على الايونين $H_2PO_4^-$, H_3PO_4 .



$$K_{a1} = \frac{[H^+][H_2PO_4^-]}{[H_3PO_4]} = 7.1 \times 10^{-3}$$

$$\frac{[H^+] \times 1.5}{2} = 7.1 \times 10^{-3} \rightarrow [H^+] = \frac{7.1 \times 10^{-3} \times 2}{1.5}$$

$$[H^+] = 9.467 \times 10^{-3} \text{ mole/L} \rightarrow \text{pH} = -\log [H^+]$$

$$\text{pH} = -\log 9.467 \times 10^{-3} \rightarrow \text{pH} = 2.024$$