



reservado

**INSTITUTO POLITÉCNICO DE TOMAR  
Escola Superior de Tecnologia de Tomar**

**Departamento de Engenharia Química e do Ambiente  
Licenciatura Bi-etápica em Engenharia do Ambiente**

**PROGRAMA DA DISCIPLINA DE QUÍMICA ANALÍTICA**

**2º Ano / 1º semestre  
Ano Lectivo: 2005/2006**

**Regime: Semestral  
Carga Horária: 2T+3P**

**Docente responsável:** Maria Teresa da Luz Silveira, Professora Adjunta

---

**OBJECTIVOS DA DISCIPLINA**

Com esta disciplina pretende-se estudar a condutividade de electrólitos fortes e fracos, aprofundar o estudo de reacções de oxidação – redução, de precipitação e de complexação e aplicar os conhecimentos adquiridos à análise quantitativa

**CAPITULO I**

**CONDUCTIMETRIA**

**1.1-Generalidades sobre soluções**

- Formação de soluções líquidas
- Electrólitos

**1.2-Condutividade e condutividade molar**

**1.3-Medição de conductividade**

**1.4-Variação de condutividade com a concentração**

- Dissociação parcial do electrólito
- Interacções iónicas
- Formação de associações iónicas

**1.5-Conditividades molares a diluição infinita. Lei das condutividades iónicas independentes (Kohlrausch)**

**1.6-Introdução ao conceito de coeficiente de actividade e métodos simples de cálculo.**



Técnica

**INSTITUTO POLITÉCNICO DE TOMAR  
Escola Superior de Tecnologia de Tomar**

**Departamento de Engenharia Química e do Ambiente  
Licenciatura Bi-etápica em Engenharia do Ambiente**

## CAPITULO II

### **REACÇÕES REDOX**

#### **2.1-Noção de reacção redox**

- 2.1.2-Conceito de oxidante e redutor
- 2.1.3-Método do número de oxidação e métodos do ião-electrão para acertar as reacções redox
- 2.1.4-Pilhas electroquímicas
- 2.1.5-Notação das pilhas electroquímicas
- 2.1.6-Determinação do sentido de reacção, de polaridade da pilha e da sua força electromotriz

#### **2.2-A equação de NERNST**

- 2.2.1-Dedução e consequências
- 2.2.2-Combinação de elementos de pilha
- 2.2.3-Aplicações de equação de NERNST
- 2.2.4-Factores que afectam o potencial redox
- 2.2.5-Comportamento redox de água

#### **2.3-O conceito de pH**

- 2.3.1-Significado físico do pH
- 2.3.2-Determinação do pH

#### **2.4-Titulações Redox**

- 2.4.1-Curvas de titulação
- 2.4.2-Métodos de detecção do ponto de equivalência

#### **2.5-Principais oxidantes e redutores usados em Química Analítica**

## CAPITULO III

### **REACÇÕES DE PRECIPITAÇÃO**

#### **3.1-Generalidades sobre reacções de precipitação**

- 3.1.1-Produto de solubilidade. Solubilidade de um precipitado
- 3.1.2-Factores que afectam a solubilidade dos precipitados
  - 3.1.2.1-Factores que dependem das condições da solução
  - 3.1.2.2.-Factores que dependem das condições do precipitado
- 3.1.3-Mecanismo de formação de precipitados. Tipos de precipitado
- 3.1.4-Contaminação dos precipitados



FSC/Química

**INSTITUTO POLITÉCNICO DE TOMAR**  
**Escola Superior de Tecnologia de Tomar**

**Departamento de Engenharia Química e do Ambiente**  
**Licenciatura Bi-etápica em Engenharia do Ambiente**

**3.2-Aplicações analíticas das reacções de precipitação**

- 3.2.1-Separação e identificação de catiões em análise qualitativa
- 3.2.2-Gravimetria por precipitação
- 3.2.3-Volumetria por precipitação. Curvas de titulação. Detecção do ponto de equivalência
- 3.2.4-Outras técnicas e aplicações

## CAPITULO IV

### **COMPLEXOS E REACÇÕES DE COMPLEXOMETRIA**

**4.1-Química dos compostos de coordenação**

- 4.1.1-Definições
- 4.1.2-Ligandos mais vulgares
- 4.1.3-Tipo de elemento central
- 4.1.4-Nomenclatura dos compostos de coordenação
- 4.1.5-Números de coordenação e estruturas mais correntes de complexos
- 4.1.6-Isomerismo nos compostos de coordenação
- 4.1.7-Regra dos 18 electrões: Aplicabilidade, excepções e regras de contagem dos electrões
- 4.1.8-Teorias da ligação química em compostos de coordenação
  - A-Teoria do enlace de valência
  - B-Teorias electrostáticas. Teoria do campo cristalino

**4.2-Estabilidade dos compostos de coordenação e aplicações à Química Analítica**

- 4.2.1-A estabilidade dos compostos de coordenação
  - 4.2.1.1-Generalidades
  - 4.2.1.2-Factores que influenciam a estabilidade dos postos de coordenação

**4.3-Complexometria**

- 4.3.1-Introdução
- 4.3.2-A utilização de complexantes em métodos titulométricos
- 4.3.3-Curvas de titulação e sua determinação experimental. Eléctrodos de mercúrio e de prata
  - 4.3.4-Cálculo teórico das curvas de titulação. Definição de constante de estabilidade condicional. Expressões para cálculo da curva de titulação. Influência das condições experimentais.
  - 4.3.5-Métodos de detecção do ponto de equivalência. Indicadores metalocrómicos
  - 4.3.6-Titulações de misturas: simultânea e consecutiva
  - 4.3.7-Interferências e sequestração
  - 4.3.8-Aspectos práticos nas titulações quelatométricas



## PRÁTICAS DE QUÍMICA ANALÍTICA

- Conductividade de soluções de electrólitos fortes
- Conductividade de soluções de electrólitos fracos
- Doseamento potenciométrico do ferro
- Determinação dos cloretos numa água
- Determinação das durezas de uma água

## BIBLIOGRAFIA

- Gonçalves, M.L.S.S., Métodos Instrumentais para Análise de Soluções, Fundação Calouste Gulbenkian, 3<sup>a</sup> Ed., Lisboa, 1996.
- Pessoa, J. C., Vilas Boas, L., Química Analítica II, AEIST, Lisboa, 1997.
- Vogel, A., Química Analítica Qualitativa, 5<sup>a</sup> ed., Mestre Jou, São Paulo, 1979.
- Christian, D.G., "Analytical Chemistry", 4<sup>a</sup> ed., John Wiley & Sons, New York, 1986
- Segal, B.G., "Chemistry Experiment and Theory", John Wiley & Sons, New York,

## MÉTODO DE AVALIAÇÃO:

Realização de um teste escrito e/ou exame final sobre a matéria teórica (T). Elaboração de um relatório referente a cada trabalho prático efectuado (P).  
A admissão à avaliação correspondente à parte teórica depende da execução experimental de todos os trabalhos práticos e da elaboração dos respectivos relatórios.  
A nota final será a média ponderada das duas partes segundo a fórmula:  $0.8T+0.2P$ , tendo como nota mínima em cada conjunto de avaliação 10 valores.

Hávez Teresa de Almeida Silveira