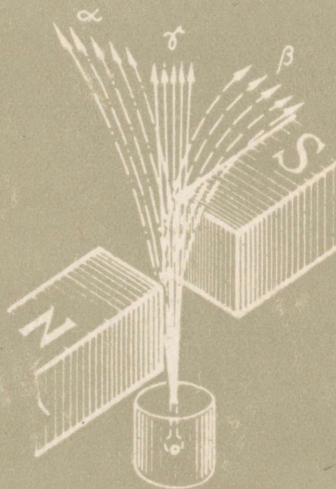


K. PRINKMAN

KEEMIA

IX
KLASSILE



EESTI RIIKLIK KIRJASTUS

Perioodid	Read	K e e m i l i s t e e l e					
		I	II	III	IV	V	
I	1	¹ 1,0080 H Vesinik					
II	2	³ 6,940 Li Lühtium	⁴ 9,013 Be Berüllium	⁵ 10,82 B Boor	⁶ 12,011 C Süsinik	⁷ 14,008 N Lämmastik	
III	3	¹¹ 22,991 Na Naatrium	¹² 24,32 Mg Magneesium	¹³ 26,98 Al Alumiinium	¹⁴ 28,09 Si Räni	¹⁵ 30,975 P Fosfor	
IV	4	¹⁹ 39,100 K Kaaliium	²⁰ 40,08 Ca Kaltsium	²¹ 44,96 Sc Skandium	Ti ²² 47,90 Titaan	V ²³ 50,95 Vanaadium	
	5	Cu ²⁹ 63,54 Vask	Zn ³⁰ 65,38 Tsink	Ga ³¹ 69,72 Gallium	Ge ³² 72,60 Germaanium	As ³³ 74,91 Arseen	
V	6	³⁷ 85,48 Rb Rubiidium	³⁸ 87,63 Sr Strontsium	³⁹ 88,92 Y Ütrium	Zr ⁴⁰ 91,22 Tsirkeonium	Nb ⁴¹ 92,91 Niobium	
	7	Ag ⁴⁷ 107,880 Hõbe	Cd ⁴⁸ 112,41 Kadmium	In ⁴⁹ 114,76 Indium	⁵⁰ 118,70 Sn Tina	⁵¹ 121,76 Sb Antimon	
VI	8	⁵⁵ 132,91 Cs Tseesium	⁵⁶ 137,36 Ba Baarium	⁵⁷ 138,92 La* Lantaan	⁵⁸⁻⁷¹ Lantaniidid	⁷² 178,6 Hf Hafnium	⁷³ 180,95 Ta Tantaal
	9	Au ⁷⁹ 197,0 Kuld	Hg ⁸⁰ 200,61 Elavhõbe	Tl ⁸¹ 204,39 Tallium	⁸² 207,21 Pb Seatina	⁸³ 209,00 Bi Vismut	
VII	10	⁸⁷ (223) Fr Frantsium	⁸⁸ 226,05 Ra Raadium	⁸⁹ (227) Ac Aktiinium	⁹⁰⁻¹⁰³ Aktiiniidid	104	105
Kõrgeimad soolafekitavad oksüüdid		R ₂ O	RO	R ₂ O ₃		RO ₂	R ₂ O ₅
Kõrgeimad gaasilised vesinikuühendid						RH ₄	RH ₃

* L a n t a

⁵⁸ 140,13 Ce Tseerium	⁵⁹ 140,92 Pr Praseodüüm	⁶⁰ 144,22 Nd Neodüüm	⁶¹ (145) Pm Promeetium	⁶² 150,43 Sm Samaarium	⁶³ 152,0 Eu Euroopium	⁶⁴ 158,9 Gd Gadolinium
--	--	---------------------------------------	---	---	--	---

** A k t i n

⁹⁰ 232,05 Th Toorium	⁹¹ 231 Pa Profaktiinium	⁹² 238,07 U Uraan	⁹³ (237) Np Neptuunium	⁹⁴ (242) Pu Plutoonium	⁹⁵ (243) Am Ameriitsium	⁹⁶ (245) Cm Küürium
---------------------------------------	--	------------------------------------	---	---	--	--------------------------------------

e n t i d e r ü h m a d						
VI	VII	VIII			0	
	(H)				² _{4,003} He Heelium	
⁸ _{16,0000} O Hapnik	⁹ _{19,00} F Fluur				¹⁰ _{20,183} Ne Neoon	
¹⁶ _{32,066} S Väävel	¹⁷ _{35,457} Cl Kloor				¹⁸ _{39,944} Ar Argaan	
²⁴ _{52,01} Cr Kroom	²⁵ _{54,94} Mn Mangaan	²⁶ _{55,85} Fe Raud	²⁷ _{58,94} Co Koobalt	²⁸ _{58,69} Ni Nikkel		
³⁴ _{78,96} Se Seleen	³⁵ _{79,916} Br Broom				³⁶ _{83,80} Kr Kruptoon	
⁴² _{95,95} Mo Molibdeen	⁴³ ₍₉₉₎ Tc Tehneetsium	⁴⁴ _{101,1} Ru Ruteenium	⁴⁵ _{102,91} Rh Roodium	⁴⁶ _{106,7} Pd Pallaadium		
⁵² _{127,61} Te Telluur	⁵³ _{126,91} J Jood				⁵⁴ _{131,3} Xe Ksenoon	
⁷⁴ _{183,92} W Volfram	⁷⁵ _{186,31} Re Reenium	⁷⁶ _{190,2} Os Osmium	⁷⁷ _{192,2} Ir Iridium	⁷⁸ _{195,23} Pt Plaatina		
⁸⁴ ₍₂₁₀₎ Po Palaonium	⁸⁵ ₍₂₁₀₎ At Astatiin				⁸⁶ ₍₂₂₂₎ Rn Radoon	
RO ₃	R ₂ O ₇	RO ₄				
RH ₂	RH					

i i d i d						
⁶⁵ _{158,93} Tb Terbium	⁶⁶ _{162,46} Dy Düsproosium	⁶⁷ _{164,94} Ho Holmium	⁶⁸ _{167,2} Er Erbium	⁶⁹ _{168,94} Tu Tuulium	⁷⁰ _{173,04} Yb Üterbium	⁷¹ _{174,99} Lu Luteetsium

i d i d						
⁹⁷ ₍₂₄₅₎ Bk Berkelium	⁹⁸ ₍₂₄₈₎ Cf Kalifornium	⁹⁹ E Einsteinium	¹⁰⁰ Fm Fermium	¹⁰¹ Mv Mendelevium	102	103

A-21923

KARL PRINKMAN

KEEMIA

IX KLASSILE

EESTI RIIKLIK KIRJASTUS
TALLINN 1958

Lubatud
Besti NSV Haridusministeeriumi poolt.

ARHIIVKOGU

2

Tartu Riikliku Oikeoal
Raamatukogu

42941

I peatükk.

D. I. MENDELEJEVI KEEMILISTE ELEMENTIDE PERIOODILISUSE SEADUS JA PERIOODILINE SUSTEEM.

§ 1. Sissejuhatus.

Kujutlused keemilistest elementidest tekkisid juba kauges minevikus, kuid ligikaudu sada aastat tagasi muutusid nad selleks harmooniliseks süsteemiks, mis tänapäeval moodustab keemia-alaste teaduste aluse. Selle suure teadusliku tähtsusega süsteemi loomine on tihedalt seotud kahe ülemaailmse kuulsusega teadlase — M. V. Lomonossovi ja D. I. Mendelejevi nimega.

M. V. Lomonossov omistas suurt tähtsust keemiliste elementide uurimisele. Tema arvates oli võimatu uurida põhjalikult ainete omadusi, tundmata nende koostisse kuuluvate keemiliste elementide omadusi, samuti nagu kirjatähti tundmata on võimatu õppida lugema. Lomonossov oli see, kes pani aluse tänapäeva arusaamadele keemilistest elementidest.

Lomonossovi ideid jätkas ja arendas edasi teine vene suur teadlane — D. I. Mendelejev, kelle arvates õpetus keemilistest elementidest moodustab keemia aluse. Mendelejev avastas keemiliste elementide perioodilisuse seaduse ning arendas lõplikult välja õpetuse keemilistest elementidest. Ta rajas keemiale uue, teadusliku aluse ning määras ette keemia edasise arengusuuna.

Igivanast ajast tuntakse juba niisuguseid lihtaineid nagu kuld, vask, raud ja tina. Hiljem õpiti tundma ka selliseid lihtaineid nagu hõbe, seatina, elavhõbe, väävel, süsinik jt.

XVI sajandi lõpuks tundsid teadlased ligi 15 ainet, mida lihtainetena arvati keemiliselt lagundamatuteks.

XVIII sajandi lõpuks oli avastatud veel rida uusi keemilisi elemente, mistõttu nende üldarv ulatus juba 31-ni.

XIX sajandi algul avastati leelismetallid. Uute looduses esinevate lihtainete otsingul avastati järjest uusi keemilisi elemente.

Uute keemiliste elementide avastamisega käis kaasas ka nende omaduste uurimine. Määrati kindlaks keemiliste elementide aatomkaalud ning kehtestati nende tähistamiseks kõikidele maa-tele kohustuslikud tähised, nn. keemiliste elementide sümbolid.

Möödunud sajandi 50-ndates aastates kirjeldati keemia käsi-raamatutes juba üle 50 keemiliselt lagundamata aine, kuna Mendelejevi teadusliku tegevuse algaastail ulatus tuntud keemiliste elementide arv 63-ni.

XIX sajandi teisel poolel kogunes keemia alal väga rikkalik katseline materjal. Selleks ajaks oli uuritud kõikide tol ajal tuntud keemiliste elementide kui ka nende rohkearvuliste, mitmesse tuhandesse ulatuvate ühendite omadusi. Tekkis keemiliste elementide ja nende ühendite klassifitseerimise vajadus. Enamik selle aja teadlasi arvas, et keemilised elemendid on üksteisest täiesti sõltumatud ning et nendel pole midagi ühist üksteisega.

Keemiliste elementide klassifitseerimise vajadust suurendas uute keemiliste elementide pidev avastamine. Seejuures oli nende avastamine täiesti juhuslik ning sellel polnud näha mingit lõppu, sest teadlased töötasid pimesi. „Puudus teaduse latern,“ kirjutab Mendelejev. Keegi ei teadnud, kus kohas ja missuguses aines on võimalik avastada mingit uut keemilist elementi, missugused on selle veel avastamata keemilise elemendi omadused ja ühendid. Teadlastel tuli lahendada küsimus, kas üldse on võimalik ennustada uute keemiliste elementide avastamist. Selle küsimuse lahendamiseks tuli kõigepealt leida süsteem, mis oleks hõlmanud kõiki keemilisi elemente.

Hiilgavalt lahendas kõik need põhiküsimused vene suur teadlane D. I. Mendelejev, kes avastas süsteemi keemiliste elementide klassifitseerimiseks ja samaaegselt avastas keemia tähtsaima seaduse — perioodilisuse seaduse.

§ 2. Keemiliste elementide klassifikatsioon.

Juba möödunud sajandi algul jaotati kõik keemilised elemendid kahte suurde rühma: metallideks ja mittemetallideks (metalloidid). Selle põhjuseks oli asjaolu, et keemilised elemendid erinevad lihtainete kujul üksteisest niihästi oma füüsikaliste kui ka keemiliste omaduste poolest.

Tuletame meelde, et keemilise elemendi tähtsamateks omadusteks on tema aatomkaal ja valents ning keemilise elemendi tekitatud hapnikuühendi aluseline või happeline iseloom.

Metallide tähtsamaid füüsikalisi ja keemilisi omadusi võib iseloomustada järgmiselt.

Füüsikalised omadused. Metallid on tavalisel temperatuuril peamiselt tahked ained, neil on metalne läige ning nad juhivad hästi elektrit ja soojust. Peale selle on enamik metalle hästi sepiatavad ja venitatavad.

Keemilised omadused. Metallide hulka kuuluvatel keemilistel elementidel on püsiv valents hapniku suhtes; nende oksüüdide hüdraadid kuuluvad aluste klassi; nende aatomid võivad asendada hapete molekulide koostisse kuuluvaid vesiniku aatomeid, moodustades seejuures soolasid; nad ei ühine vahetult vesinikuga.

Mittemetallide (metalloidide) tähtsamaid füüsikalisi ja keemilisi omadusi iseloomustab järgmine kokkuvõte.

Füüsikalised omadused. Mittemetallid esinevad tavalisel temperatuuril nii tahkes, vedelas kui ka gaasilises olekus; enamikul nendest puudub metalliläige; nad juhivad halvasti elektrit ja soojust. Tahked mittemetallid on haprad ning purunevad seetõttu kergesti.

Keemilised omadused. Mittemetallide hulka kuuluvatel keemilistel elementidel on püsiv valents vesiniku suhtes, kuid muutuval valents hapniku suhtes; nende oksüüdide hüdraadid on hapeliste omadustega ning kuuluvad hapete klassi; nad moodustavad vesinikuga püsivaid gaasilisi ühendeid.

Metalliliste keemiliste elementide tüüpiliseks esindajaks on näiteks naatrium. Naatriumi aatomkaal on 23 h.-ü., tema valents hapniku suhtes on üks (Na_2O) ja tema oksüüdi hüdraat naatriumhüdroksüüd (NaOH) kuulub aluste klassi. Naatrium annab hapete rea soolasid, näiteks NaCl , Na_2SO_4 , Na_2CO_3 jt.

Mittemetalliliste keemiliste elementide tüüpiliseks esindajaks on näiteks väävel. Väävli aatomkaal on 32 h.-ü., tema valents vesiniku suhtes on kaks (H_2S) ning muutuv valents hapniku suhtes on neli ja kuus (SO_2 ja SO_3). Väävli oksüüdide hüdraadid — väävlishape (H_2SO_3) ja väävelhape (H_2SO_4) — kuuluvad hapete klassi.

Tuleb aga tähendada, et puudub terav piir metalliliste ja mittemetalliliste keemiliste elementide vahel, sest on olemas rida keemilisi elemente, mis lihtainetena on metallid, keemilistes ühendites aga avaldavad mittemetallide omadusi. Selliste keemiliste elementide näiteks on alumiinium. Sarnaselt metallidega on alumiiniumil püsiv valents hapniku suhtes, kuid tema oksüüdi hüdraadil on aluseliste omaduste kõrval ka happelised omadused, sest alumiiniumhüdroksüüd [$\text{Al}(\text{OH})_3$] annab soolasid nii hapete (näiteks AlCl_3 , AlPO_4 jt.) kui ka tugevate leelistega reageerimisel (näiteks NaAlO_2 , mis on alumiiniumhappe sool). Seega on alumiinium amfoteerne keemiline element. Samasuguste amfoteersete omadustega on tsink, kroom, mangaan ja mõned teised keemilised elemendid, mis annavad nii hapete kui ka leelistega ühinemisel soolasid. Seevastu võivad mõned mittemetallilised keemilised elemendid, näiteks jood ja boor, avaldada ka mõningaid metallidele iseloomulikke omadusi, moodustades hapetega järgmisi soolatüüpi ühendeid: $\text{J}_2(\text{SO}_4)_3$, BPO_4 .

Tuntakse keemilisi elemente, mis omaduste poolest ei sarnane metallide ega mitmet metallidega. Niisugusteks keemilisteks elementideks on näiteks inertsed gaasid heelium, neon, argoon jt., millele aatomid ei ühine keemiliselt teiste keemiliste elementide aatomitega. Järelikult ei ole keemiliste elementide klassifitseerimine metallideks ja mitmet metallideks täiesti täpne.

Peale keemiliste elementide klassifitseerimise metallideks ja mitmet metallideks hakati XIX sajandi keskel keemilisi elemente klassifitseerima ka nende põhiliste keemiliste omaduste järgi sarnaste keemiliste elementide rühmadeks ehk nn. loomulikeks rühmadeks. Niisugused meile juba tuntud keemiliste elementide loomulikud rühmad on näiteks leelismetallide rühm, halogeenide rühm ja hapnikurühm, milledesse kuuluvate keemiliste elementide sarnasust või erinevust aitavad selgitada tabelid 1, 2 ja 3.

Tabel 1

1. Leelismetallide rühm.

	Liitium Li	Naatrium Na	Kaalium K	Rubiidium Rb	Tseesium Cs
Aatomkaal	6,94	22,997	39,096	85,48	132,9
Oksüüdid	Li ₂ O	Na ₂ O	K ₂ O	Rb ₂ O	Cs ₂ O
Hüdroksüüdid	LiOH	NaOH	KOH	RbOH	CsOH
Aluste iseloom	tugevad alused				
Aluseliste omaduste tugevus	➡ kaswab ➡				
Tüüpilised soolad	LiCl	NaCl	KCl	RbCl	CsCl
Valents hapniku suhtes	1	1	1	1	1
Keemiline aktiivsus	➡ kaswab ➡				

Tabel 2

2. Halogeenide rühm.

	Fluor F	Kloor Cl	Broom Br	Jood J
Aatomkaal	19	35,45	79,9	126,9
Vesinikuühendid	HF	HCl	HBr	HJ
Valents vesiniku suhtes	1	1	1	1
Keemiline aktiivsus	➡ nõrgeneb ➡			
Tüüpilised soolad	NaF	NaCl	NaBr	NaJ

Loomulike rühmade tundmaõppimisel käsitlesime antud rühma kuuluvate keemiliste elementide sarnasust ja erinevust ning keemiliste elementide rühmade erinevusi. Me pöörasime tähelepanu antud rühma keemiliste elementide aatomkaalude ning nende omaduste vastastikusele sõltuvusele. Seejuures jõudsime järele-

3. Hapnikurühm.

	Hapnik O	Väävel S	Seleen Se	Telluur Te
Aatomkaal	16	32	78,9	127,6
Vesinikuühendid	H ₂ O	H ₂ S	H ₂ Se	H ₂ Te
Oksüüdid	—	SO ₂	SeO ₂	TeO ₂
		SO ₃ *	SeO ₃	TeO ₃
Happed	—	H ₂ SO ₃	H ₂ SeO ₃	H ₂ TeO ₃
		H ₂ SO ₄	H ₂ SeO ₄	H ₂ TeO ₄
Valents vesiniku suhtes	2	2	2	2
Valents hapniku suhtes	—	4 ja 6	4 ja 6	4 ja 6

dusele, et keemiliste elementide omadused muutuvad kindlas korras aatomkaalu suurenemisega.

Keemiliste elementide jaotamine „loomulikeks rühmadeks“ oli esimeseks ajalooliseks etapiks keemiliste elementide klassifitseerimise alal. Need rühmad olid aga lahus, üksteisest eraldatud ning nende seos polnud veel kindlaks tehtud, milline asjaolu tugevasti pidurdas keemia arenemist.

Oli vaja leida õige keemiliste elementide klassifitseerimise põhimõtte. Selle põhimõtte avastajaks oli geniaalne vene teadlane D. I. Mendelejev.

D. I. MENDELEJEV.

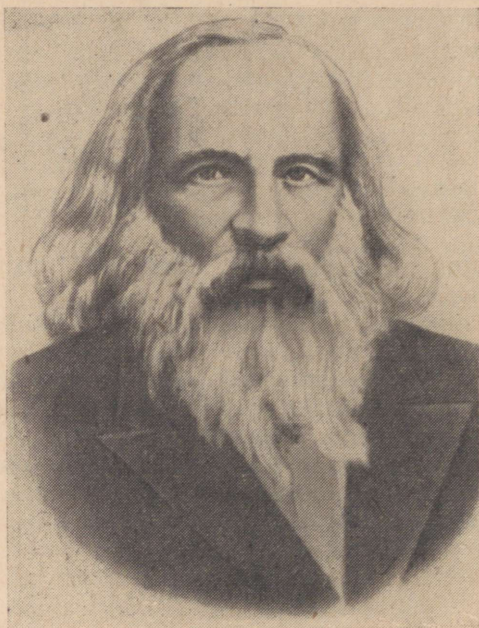
Dmitri Ivanovitš Mendelejev sündis aastal 1834 Tobolski linnas — tsaari terrori ohvrite väljasaatmise kohas. Siia olid välja saadetud dekabristid ja Venemaa teised silmapaistvad inimesed, kes linna ühiskondlikule elule avaldasid oma progressiivset-demokraatlikku mõju. Tobolskisse oli „vabamõtlemise ja kiritegeliku alistumatuse“ pärast Nikolai-aegsele režiimile saadetud ka Mendelejevi isa. Viimane töötas selles linnas algul õpetajana, seejärel aga kohaliku gümnaasiumi direktorina.

Juba noores eas paistis Mendelejev välja oma erakordsete annete ja suurepärase mälu poolest. Seitsmeaastaselt astus ta Tobolski gümnaasiumi, kus avaldas suurt huvi füüsika ja matemaatika vastu. Pärast gümnaasiumi lõpetamist aastal 1850 astus Mendelejev 17-aastase noorukina Peterburi Pedagoogilise Instituudi füüsika-matemaatika fakulteeti, kus temaga koos õppis ka tulevane revolutsionäär-demokraat N. A. Dobroljubov.

Iseloomustades Mendelejevi üliõpilasaastaid, tuleb tähendada, et juba sel perioodil oli ta vene revolutsionääride-demokraatide N. A. Dobroljubovi ja N. G. Tšernõševski ideede mõju all. Tänu sellele suutis Mendelejev välja kannatada instituudis valitsevat rõhumissüsteemi ja anduda edukalt teadusele. Eriti huvitus ta keemiast, füüsikast ja matemaatikast. Mendelejev õppis silmapaistvate vene teadlaste juhtimisel: keemiat kuulas ta A. A. Voskressenski, füüsikat E. M. Lentsi ja matemaatikat M. V. Ostrogradski juures. Instituudis hämmastas Mendelejev kõiki oma suure töövõime ja andekusega. Juba üliõpilasena kirjutas ta kaks teaduslikku tööd mineraloogia alal.

Aastal 1855 lõpetas ta instituudi esimesena kuldmedaliga ja ta jäeti instituudi juurde end teaduslikule tööle ette valmistama. Nõrga tervise pärast aga sõitis ta arstide soovitusel lõunasse, kus töötas gümnaasiumiõpetajana esmalt Simferopolis ja hiljem Odessas. Aasta pärast, tulnud tagasi Peterburisse, kaitstes ta magistri-väitekirja ja määrati Peterburi ülikooli dotsendiks.

Aastal 1865 kaitses ta keemiadoktori väitekirja ja valiti aastal 1867 Peterburi ülikooli professoriks, kus ta 23 aastat järgemööda, s. t. aastani 1890, oli keemia kateedri juhatajaks. See periood oli Mendelejevi pedagoogilise tegevuse ja loomingu õitseajaks.



D. I. Mendelejev (1834—1907).

Iseloomustades Mendelejevi teaduslikku tegevust tuleb rõhutada tema teaduslike tööde ja huvide originaalsust, ulatust ja mitmekülgust. Mendelejevi peamiseks teeneks aga on perioodilisuse seaduse avastamine ja keemiliste elementide perioodilise süsteemi loomine (1869), mis tegi tema nime surematuks ülemaailmses teaduses. Perioodilisuse seadus ja elementide perioodiline süsteem on aluseks õpetusele aatomitest ja keemilistest elementidest.

Aastail 1869 kuni 1871 ilmus Mendelejevi klassikaline teos „Keemia alused“, mis on koostatud Mendelejevi poolt Peterburi ülikoolis peetud loengute põhjal. Nimetatud teos on seni ilmunud kolmeteistkümnes väljaandes ja on tõlgitud paljudesse keeltesse. See raamat on ka praegu iga keemiku käsiraamatuks.

D. I. Mendelejevi huvide ring oli väga suur: oma töödes püstitas ja lahendas ta küsimusi, millel oli suur teaduslik, rahvamajanduslik ja poliitiline tähtsus Venemaa jaoks.

Vesilahuste uurimise tulemusena esitas Mendelejev oma kuulsat hüdratatsiooniteooriat, mis käsitleb tahkete ainete lahustumisprotsessi vees ja mille põhjal lahustatav aine moodustab veega erilisi keemilisi ühendeid. Temale kuulub ka gaaside kriitilise keemistemperatuuri avastamine. Mendelejev töötas palju Venemaa loodusvarade tundmaõppimise alal; temale kuulub kivisöe maa-aluse gaasistamise idee. Tegeldes naftaleiukohtade uurimisega, püstitas Mendelejev oma teooria nafta tekkimise kohta, esitas Bakuu—Batumi naftajuhtme projekti, soovitas nafta ja selle töötlemissaaduste ratsionaalsemat

kasutamist tööstuses. Mendelejevit huvitas ka tärkav õhuasjandus, mis andis võimaluse uurida atmosfääri ülemisi kihte. Aastal 1887 sooritas Mendelejev teaduslikul eesmärgil üksi lennu õhupallil, millist lendu tuleb lugeda tol ajal ohtlikuks ja väljapaistvaks teoks 53-aastase teadlase poolt.

Mendelejev tegeles ka sõjakeemia küsimustega ja avastas suitsuta püssirohu uue liigi. Huvitutes Põhja-Jäämere mereteedest ja Põhjanabast, töötas ta koos admiral Makaroviga välja jäälõhkujate projekti. Temale kuulub ka Mõõttude ja Kaalude Palati kui teadusliku asutuse loomise au Venemaal.

Suures vene geniuses D. I. Mendelejevis on teoreetilise mõtlemise sügavus ja vägevus liitunud praktilise tegevuse laiaulatuslikkusega. Õigusega nimetatakse Mendelejevit XIX sajandi Lomonossoviks. Tema teaduslik tegevus haarab teaduse paljusid alasid. Mendelejevi trükis avaldatud 431-st tööst on 40 pühendatud keemiale, 106 füüsikalisele keemiale, 99 füüsikale, 22 geofüüsikale, 99 tehnikale ja tööstusele, 36 majanduslikele ja ühiskondlikele küsimustele ning ülejäänud 29 muudele teemadele.

Paljudele D. I. Mendelejevi teaduslikele töödele, eriti aga ta geniaalse perioodilisuse seaduse avastamisele, sai osaks sügav tunnustus teadlaste poolt. Tema nimi seisab ülemaailmse teaduse kõige tuntumate korüfeeide reas. Mendelejev oli viie välismaise akadeemia liikmeks, Euroopa mitme akadeemia tegevliikmeks, maailma paljude suurte ülikoolide ning mitmekümne välismaise teadusliku seltsi auliikmeks. Ainult Vene Teaduste Akadeemia ei pidanud teda vene akadeemiku nimetuse vääriliseks. Aastal 1880 kukutati ta kandidatuur Vene Teaduste Akadeemiasse valimisel läbi: Mendelejevi läbikukutamise põhjuseks oli ta progressiivne teaduslik-ühiskondlik tegevus. Tema mõtted, ideed ja töekspidamised olid vaenulikud sellele kodanlikule ja bürokraatlikule teadusele, mis Vene Teaduste Akadeemias õitses. Mendelejevi läbikukutamine tekitas Venemaa teaduslikes ringides ja ühingutes üldist meelepaha ning rahulolematust, kuid välismaalaste vägivalda tõttu Teaduste Akadeemias ja valitsevate ringkondade heakskiitmisel jäi see kisendav ülekohtus parandamata.

Mendelejev oli revolutsionääriks teaduses. Ta astus ägedalt välja aegunud vaadete vastu teaduses. Ta rajas uut ja lõi suurt. Ta jättis vene ja ülemaailmsele teadusele tähelepanuväärse pärandi. Tema nimega on seotud uue ajastu avamine keemia ajaloos.

Mendelejev töötas kõrge vanuseni. Palju sellest, millest ta unistas, täitus alles pärast Suure Sotsialistliku Oktoobrirevolutsiooni võitu. Sotsialismimaal hindab nõukogude rahvas väarikalt D. I. Mendelejevit kui suurimat teadlast ja silmapaistvat patriooti. Tema tegevus sisendab usku töörahva teenistuses oleva autentse teaduse suurde tulevikku.

§ 3. Perioodilisuse seadus.

Aastal 1868 alustas D. I. Mendelejev Peterburi ülikoolis üldise ja anorgaanilise keemia loengute pidamist. Seoses sellega otsustas Mendelejev kirjutada keemia õpiku, mida ta nimetas „Keemia alused“. Selleks uuris ta igakülgset keemiliste elementide omadusi ning selgitas nende sarnasusi ja erinevusi. Keemiliste elementide uurimisel eraldas Mendelejev keemiliste elementide omaduste mitmekesisusest nende põhiomadused, mis tema arvates pidid olema mõõdetavad suurused. Võtame näiteks valentsi. Mendelejevi järgi aga valents ei saa olla põhiomaduseks, kuigi ta on mõõdetav, sest on olemas palju muutuva valentsiga keemilisi elemente. Metallilised ja mittemetallilised omadused on küll keemiliste elementide põhiomadusteks, kuid neid pole võimalik mõõta.

Seetõttu pidas Mendelejev keemiliste elementide klassifitseerimise sobivaks aluseks nende aatomkaalu. Mendelejevi arvates oli aatomkaal selleks mõõdetavaks omaduseks, millest sõltuvad keemiliste elementide kõik teised omadused. Lähtudes sellest, hakkas ta otsima keemiliste elementide omaduste sõltuvust nende aatomkaalust, kuid seejuures ei omistanud Mendelejev aatomkaalule sugugi otsustavat tähtsust. Seose leidmiseks kirjutas Mendelejev välja keemilised elemendid nende aatomkaalu suurenemise järjekorras ja hakkas uurima keemiliste elementide valentsi ning hapnikuühendite aluseliste ja happeliste omaduste muutumist aatomkaalu suurenemisel.

Matkides Mendelejevit, paigutame keemilised elemendid, alates liitiumist (Li) ja lõpetades argooniga (Ar), aatomkaalu suurenemise järjekorras ritta ning kirjutame iga keemilise elemendi sümboli alla tema aatomkaalu, valentsi ja hapnikuühendi valemi:

Liitium	Berüllium	Boor	Süsinik	Lämmastik	Hapnik	Fluor	Neon
7	9	10	12	14	16	19	20
I	II	III	IV	V			
LiO	BeO	B ₂ O ₃	CO ₂	N ₂ O ₅	—	—	—

Naatrium	Magneesium	Alumiinium	Räni	Fosfor	Väävel	Kloor	Argoon
23	24	27	28	31	32	35,5	39
I	II	III	IV	V	VI	VII	
Na ₂ O	MgO	Al ₂ O ₃	SiO ₂	P ₂ O ₅	SO ₃	Cl ₂ O ₇	—

Vaatame nüüd, kuidas muutub reas toodud keemiliste elementide valents hapniku suhtes aatomkaalu suurenemisel.

Liitium on ühevalentne keemiline element, berüllium — kahevalentne, boor — kolmevalentne, süsinik — neljavalentne, lämmastik — viievalentne; hapnikul ja fluoriga kui tüüpilistel mittemetallilistel keemilistel elementidel esineb valents ainult vesiniku suhtes, neon aga on inertne keemiline element, mille valents võrdub nulliga.

Naatrium on ühevalentne keemiline element, magneesium — kahevalentne, alumiinium — kolmevalentne, räni — neljavalentne, fosfor — viievalentne, väävel — kuuevalentne, kloor — seitsmevalentne, kuna argooni valents on jälle null.

Me näeme, et keemiliste elementide valents hapniku suhtes alguses suureneb, et siis järsult langeda nullini. Seejärel korduvad jälle samad valentsi suurused kindlate vahemike järel.

Sellest nähtub, et on olemas kindel sõltuvus keemilise elemendi sellise tähtsa omaduse nagu valentsi ja ta aatomkaalu suuruse vahel.

Nüüd teeme kindlaks keemiliste elementide hapnikuühendite (oksüüdide ja viimaste hüdraatide) happeliste omaduste sõltuvuse keemilise elemendi aatomkaalust.

Vaatleme selleks tabelit 4, milles on näitlikult kujutatud keemiliste elementide ja nende ühendite omaduste muutumine seoses aatomkaalu suurenemisega.

Tabelist 4 nähtub, et keemilistel elementidel liitiumist kuni argoonini, mis on reastatud aatomkaalu suurenemise järjekorras, muutuvad nende hapnikuühendite valemid ehk „vormid“ (Mendelejevi väljendi järgi), et kindlate vahemike järel jälle korduda.

Hapnikuühendite vormide muutumisel täheldatakse samaaegselt ka nende omaduste seaduspärasest muutumist aatomkaalu suurenemise määral.

Vaatleme nüüd, kuidas muutuvad tabelis toodud keemiliste elementide omadused aatomkaalu suurenemisel.

1. Vesinik (H-1) on oma ühendites teiste keemiliste elementidega alati ühevalentne.

2. Heelium (He-4) on inertne gaas, mis teiste keemiliste elementidega ei anna ühendeid. Tema valents on alati null.

3. Liitium (Li-7) on tüüpiline metalliline keemiline element (leelismetall). Liitium reageerib energiliselt veega ning hapniku ja teiste mittemetalliliste keemiliste elementidega. Liitiumoksüüd (Li_2O) on aluseliste omadustega. Liitiumhüdrosüüd (LiOH) on tugev alus (leelis). Liitium on kõikides ühendites ühevalentne.

4. Berüllium (Be-9) on tavalisel temperatuuril võrdlemisi passiivne metalliline keemiline element. Berülliumoksüüd (BeO) on aluseline oksüüd. Berülliumhüdrosüüd [$\text{Be}(\text{OH})_2$] on võrdlemisi nõrk alus. Berüllium on kõikides ühendites kahevalentne.

5. Boor (B-11) on mittemetalliline keemiline element. Booroksüüd (B_2O_3) on happe anhüdriid, sest temale vastab boorhape (H_3BO_3), mis on aga suhteliselt nõrk hape. Kuid boor avaldab ka metallilisi omadusi, sest ta on võimeline asendama hapetes vesiniku aatomeid, moodustades seejuures soolasid; nii tuntakse näiteks boorfosfaati (BPO_4). Boor on kõikides ühendites kolmevalentne.

6. Süsinik (C-12) on mittemetalliline keemiline element. Süsinikdioksüüd (CO_2) on süsihappe anhüdriid. Süsihape (H_2CO_3) on nõrkade happeliste omadustega ja ebapüsiv hape. Süsiniku valents tema kõrgemates hapnikuühendites on neli. Vesinikuga ühinedes annab süsinik gaasilise aine — metaani (CH_4), milles ta on samuti neljavalentne.

7. Lämmastik (N-14) on mittemetalliline keemiline element. Tema kõrgeim oksüüd — dilämmastikpentoksüüd (N_2O_5) on happe anhüdriid. Lämmastikhape (HNO_3) on tugevate happeliste omadustega ning keemiliselt väga aktiivne hape. Lämmastiku kõrgeim valents tema hapnikuühendites on viis. Vesinikuga ühinedes annab ta gaasilise aine — ammoniaagi (NH_3), milles ta on kolmevalentne.

8. Hapnik (O-16) on mittemetalliline keemiline element.

Keemilise elemendi järjekorranumber . . .	1	2	3	4	5	6	7
Keemiline sümbol . . .	H	He	Li	Be	B	C	N
aatomkaal	1	4	7	9	11	12	14
oksüüdi valem	H ₂ O	—	Li ₂ O	BeO	B ₂ O ₃	CO ₂	N ₂ O
oksüüdi hüdraadi valem	—	—	LiOH	Be(OH) ₂	H ₃ BO ₃	H ₂ CO ₃	HNO ₃
valents hapniku suhtes	1	0	1	2	3	4	5
vesinikuühendi valem .	—	—	—	—	—	CH ₄	NH ₃
valents vesiniku suhtes	—	0	—	—	—	4	3
tüüpilised omadused .		inertne gaas	leelis- metall	metall		mitmetallid	
			pidev üleminek metallidelt mitmetallidele				
tüüpiliste omaduste muutumine			metallilised omadused nõrgenevad				
						mitmetalliilised omadused tugevnevad	
periodilisus	I periood		II periood				

Hapnik on keemiliselt aktiivsem kui lämmastik. Oma vesinikuühendis (H₂O) ja teistes ühendites on hapnik kahevalentne.

9. Fluor (F-19) on halogeenina tüüpiline mitmetalliline keemiline element. Fluor on keemiliselt väga aktiivne, mistõttu ta energiliselt ühineb metallide, vesiniku ja mitmetallidega. Fluorvesiniku (HF) vesilahus on happeliste omadustega. Fluor on kõikides ühendites ühevalentne.

10. Neon (Ne-20) on inertne gaas, mis sarnaneb heeliumiga. Ta ei moodusta ühendeid ühegi keemilise elemendiga. Neonil on alati null.

11. Naatrium (Na-23) on tüüpiline metalliline keemiline element (leelismetall). Naatrium reageerib energiliselt veega ning hapniku ja teiste mitmetalliliste keemiliste elementidega. Naatriumoksüüd (Na₂O) on aluslike omadustega oksüüd; naatriumhüdroksüüd (NaOH) on tugev alus (leelis). Naatrium on kõikides oma ühendites ühevalentne. Naatrium ja tema ühendid sarnanevad omaduste poolest väga liitiumi ja selle ühenditega (vt. tabelit 1).

12. Magneesium (Mg-24) on metalliline keemiline element. Tavalisel temperatuuril õhu käes seistes kattub magneesium õhukese oksüüdikihi, kõrgemal temperatuuril lagundab ta vett ning põleb heleda leegiga. Magneesiumoksüüd (MgO) on aluseline oksüüd; magneesiumhüdroksüüd [Mg(OH)₂] on nõrk alus. Magneesium on kõikides ühendites kahevalentne. Omaduste poolest sarnaneb ta osaliselt berülliumiga (vt. tabelit 4).

omaduste muutumine seoses aatomkaalu kasvuga.

8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	
O	F	Ne	Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar	K	
16	19	20	23	24	27	28	31	32	35	40	39	
—	—	—	Na ₂ O	MgO	Al ₂ O ₃	SiO ₂	P ₂ O ₅	SO ₃	Cl ₂ O ₇	—	K ₂ O	
—	—	—	NaOH	Mg(OH) ₂	Al(OH) ₃	H ₂ SiO ₃	HPO ₃	H ₂ SO ₄	HClO ₄	—	KOH	
H ₂ O	HF	0	1	2	3	4	5	6	7	0	1	
2	1	0	—	—	—	SiH ₄	PH ₃	H ₂ S	HCl	—	—	
	halo- geen	inert- ne gaas	leelis- metall	metallid			mitmetallid			halo- geen	inert- ne gaas	leelis- metall
			<p>→ pidev üleminek metallidelt mitmetallidele</p> <p>→ metallilised omadused nõrgenevad</p> <p>→ mitmetallilised omadused tugevnevad</p>									
										III periood		IV pe- riood
omaduste kordumine												

13. Alumiinium (Al-27) on amfoteersete omadustega metalliline keemiline element. Alumiiniumoksüüd (Al₂O₃) ja alumiiniumhüdroksüüd [Al(OH)₃] on samuti amfoteersete omadustega, sest hapete ja leelistega reageerides annavad nad soolasisid. Alumiinium on kõikides ühendites kolmevalentne.

14. R ä n i (Si-28) on mitmetalliline keemiline element. Ränidioksüüd (SiO₂) on happe anhüdriid. Ränihape (H₂SiO₃) on nõrk hape. Räni annab vesinikuga ühinemisel gaasilise aine — ränivesiniku ehk silaani (SiH₄). Räni kõrgeim valents tema ühendites on neli. Omaduste poolest räni väga sarnaneb süsinikuga.

15. Fosfor (P-31) on ränist aktiivsem mitmetalliline keemiline element. Fosfori kõrgeim oksüüd — difosforpentoksüüd (P₂O₅) on happeliste omadustega. Nimetatud oksüüd on metafosforhappe (HPO₃) anhüdriid. Metafosforhape on keskmise tugevusega hape. Fosfori vesinikuühend on fosfiin (PH₃). Fosfor on oma hapnikuühendites peamiselt viievalentne, vesinikuühendites aga ainult kolmevalentne. Keemiliste omaduste poolest fosfor sarnaneb lämmastikuga.

16. V ä ä v e l (S-32) on fosforist aktiivsem mitmetalliline keemiline element. Tema kõrgeim oksüüd — vääveltrioksüüd (SO₃) on happe anhüdriid. Viimasele vastav väävelhape (H₂SO₄) on tugev hape. Väävli vesinikuühend on üldtuntud väävelvesinik (H₂S). Väävli kõrgeim valents tema hapnikuühendites on kuus, vesinikuühendites on ta aga kahevalentne. Väävel meenutab oma keemiliste omaduste poolest hapnikku.

17. Kloor (Cl-35) on halogeenina tüüpiline mittemetalliline keemiline element. Ta on keemiliselt väga aktiivne; ühineb energiliselt vesiniku, metallide ja paljude mittemetallidega. Tema kõrgeim oksüüd Cl_2O_7 on perkloorhappe anhüdriid. Perkloorhape (HClO_4) on tugev hape. Kloori gaasilise vesinikuühendi — kloorvesiniku (HCl) vesilahus, mida tuntakse soolhappe nime all, on samuti tugev hape. Kloori valents tema kõrgeimates hapnikuühendites on seitse, vesinikuühendites aga üks. Oma keemiliste omaduste poolest kloor väga sarnaneb fluoriga.

18. Argoon (Ar-40) on inertne gaas, mis ei moodusta ühendeid ühegi keemilise elemendiga. Argooni valents on alati null. Ta on keemiliselt väga sarnane heeliumi ja neoniga.

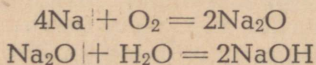
19. Kaalium (K-39) on tüüpiline metalliline keemiline element (leelismetall), mis oma keemiliste omaduste poolest meenutab liitiumi ja naatriumi.

Keemiliste elementide reas liitiumist kuni fluorini, mis on paigutatud nende aatomkaalu suurenemise korras, näeme, et metallilistele keemilistele elementidele vastavad keemilised omadused (näiteks omadus moodustada aluselisi oksüüde ja aluseid) avalduvad eriti teravalt selle rea esimesel liikmel — liitiumil, et seejärel ühelt keemiliselt elemendilt teisele järk-järgult nõrgeneda, kusjuures hakkavad ilmneka mittemetallidele vastavad omadused (näiteks omadus moodustada happelisi oksüüde ja happeid), mis järk-järgult kasvades saavutavad oma maksimumi fluuril.

Seega näeme, et keemiliste elementide reas liitiumist kuni fluorini esineb pidev üleminek tüüpilisest metallist tüüpilisele mittemetallile. Rea äärmised liikmed liitium ja fluor kujutavad endast vastandeid: liitium on keemiliselt aktiivne metall, fluor aga kõige energilisem mittemetall. Oleks võinud arvata, et fluurile järgnevatel suurema aatomkaaluga keemilistel elementidel mittemetallilised omadused tugevnevad, tegelikult aga seda ei esine. Fluurile järgnev neon on inertne gaas, s. t. keemiline element, mille valents on null ja mis ei moodusta mingeid keemilisi ühendeid. Neonile järgnev keemiline element naatrium on jälle leelismetall, mis omaduste poolest sarnaneb liitiumiga.

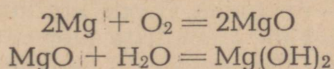
Keemiliste elementide reas naatriumist kuni kloorini esineb aatomkaalu suurenemise määral samasugune pidev üleminek metallilistelt omadustelt mittemetallilistele. Selles võib veenduda järgmiste katsete abil.

1. Põletades õhus tükikest naatriumi ja lahustades saadud naatriumoksüüdi vees, saame tugeva aluse — naatriumhüdrosüüdi (NaOH):

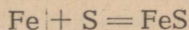


2. Põletades õhus magneesiumilinti või -pulbrit, saame vees vähe lahustuva magneesiumoksüüdi (MgO). Nimetatud oksüüdi

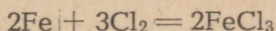
loksutamisel veega saame magneesiumhüdroksüüdi $[Mg(OH)_2]$ vesilahuse, millel on juba nõrgad aluselised omadused:



3. Rauapuru ja väävlipulbri segamisel saadud segus ei esine tavalisel temperatuuril nimetatud ainete vahel mingit keemilist reaktsiooni, sest alles kõrgemal temperatuuril (segu kuumutamisel) ühineb raud väävliga, moodustades seejuures raudsulfüüdi:



4. Puistates kloori sisaldavasse purki eelnevalt soojendatud rauapuru, näeme, et rauapuru, ühinedes klooriga, põleb pimestavalt valgete sädemetena, moodustades seejuures raud(III)kloriidi ($FeCl_3$):



Katsetest selgub, et naatrium on keemiliselt aktiivsem metall kui magneesium, ja kloor keemiliselt aktiivsem mittemetall kui väävel.

Tabel 5

Valents hapniku suhtes	I	II	III	IV	V	VI	VII	0	
I periood . . .	H 1							He 4	
II periood . . .	Li 7	Be 9	B 11	C 12	N 14	O 16	F 19	Ne 20	
III periood . . .	Na 23	Mg 24	Al 27	Si 28	P 31	S 32	Cl 35,5	Ar 40	
IV periood . . .	K 39	Ca 40	jne.						
Oksüüdide üldvalemid	R_2O	RO	R_2O_3	RO_2	R_2O_5	RO_3	R_2O_7	—	
Vesinikuühendite üldvalemid . .	—	—	—	RH_4	RH_3	RH_2	RH	—	

Märkus. Tähega R on siin tähistatud teatud keemilise elemendi aatom tema hapniku- või vesinikuühendis.

Kui võrrelda reas naatriumist kuni argoonini asetsevate keemiliste elementide omadusi reas liitiumist kuni neonini asetsevate keemiliste elementide omadustega, siis näeme, et naatrium

sarnaneb väga liitumiga, magneesium — berülliumiga, räni — süsinikuga, fosfor — lämmastikuga, väävel — hapnikuga, kloor — fluoriga ja argoon — neoniga. Seega korduvad reas naatriumist kuni argoonini asetsevate keemiliste elementide omadused justkui perioodiliselt reast liitumist kuni neonini asetsevate keemiliste elementide juures.

Selle omaduste kordumise põhjal võime paigutada reasse naatriumist kuni argoonini kuuluvaid keemilisi elemente reas liitumist kuni neonini asetsevate vastavate keemiliste elementide alla. Seejuures saame järgmise tabeli (vt. tabelit 5).

Kui nüüd reastada ka teisi kaaliumile järgnevaid keemilisi elemente nende aatomkaalu kasvu järjekorras, siis ilmneb sama tähelepanuväärne seaduspärasus ka nendel keemilistel elementidel: keemiliste elementide omadused korduvad kindlate perioodide järel, kindla arvu keemiliste elementide järel.

Selles järjekindluses, millega aatomkaalu suurenemise korras järjestatud keemiliste elementide omadused reeglipäraselt ehk perioodiliselt korduvad, seisabki õieti Mendelejevi avastuse lihtne, kuid ühtlasi ka sügav mõte.

Seda omaduste reeglipärasest kordumist nimetataksegi keemiliste elementide perioodilisuse seaduseks ehk Mendelejevi seaduseks. Mendelejev sõnastas selle seaduse järgmiselt:

Keemiliste elementide omadused ja seepärast ka nende tekitatud liht- ja liitainete omadused on perioodilises sõltuvuses keemiliste elementide aatomkaalust.

Avastanud keemiliste elementide omaduste perioodilise sõltuvuse nende aatomkaalust, koostas Mendelejev keemiliste elementide perioodilise süsteemi, mille esimene variant avaldati trükis aastal 1869.

Avastatud perioodilisuse seaduse põhjal avaldas Mendelejev keemiliste elementide perioodilisele süsteemile lisandatud seletuskirjas järgmisi tema poolt sõnastatud juhtlauseid:

1. "...aatomkaalu kasvu järjekorras paigutatud keemilistel elementidel ilmneb selgelt nende omaduste perioodilisus."
2. "Aatomkaalu suurus määrab keemilise elemendi iseloomu, nagu osakeste suurus määrab liitainete omadused."
3. "On oodata veel paljude tundmatute liitainete avastamist..."
4. "Tundes keemilise elemendi analooge, on võimalik korrigeerida tema aatomkaalu õigsust."
5. "Mõned keemiliste elementide analoogid avastatakse viimaste aatomkaalude kaudu."

Nende juhtlauseste alusel areneski keemiliste elementide perioodiline süsteem Mendelejevi teaduslike ideede suunas.

§ 4. Keemiliste elementide perioodiline süsteem.

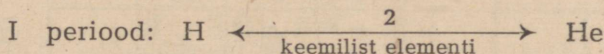
Aatomkaalu tõusu järjekorras paigutatud keemiliste elementide üleskirjutuse jagas Mendelejev üksikuteks lõikudeks ehk jadadeks, millede piirides võis täheldada keemiliste elementide omaduste järjekindlat perioodilist muutumist. Neid jadasid nimetas ta perioodideks.

Perioodiks nimetatakse aatomkaalu tõusu järjekorras paigutatud keemiliste elementide jada, mis algab leelismetalliga ning lõpeb inertse gaasiga.

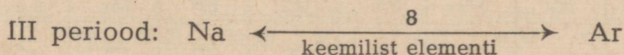
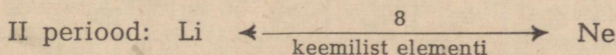
Erandi moodustavad esimene periood, mis koosneb ainult kahest keemilisest elemendist — vesinikust (H) ja heeliumist (He), ning viimane, veel lõpetamata periood.

Tutvume keemiliste elementide perioodidega tabeli 6 põhjal.

Tabeli esimeses jadas seisavad ainult kaks keemilist elementi — vesinik ja heelium, mis moodustavad keemiliste elementide perioodilise süsteemi esimese perioodi.



Tabeli teine ja kolmas jada koosnevad eespool käsitletud keemilistest elementidest, mis moodustavad kaks 8 keemilise elemendiga perioodi. Mõlemad perioodid algavad leelismetalliga ning lõpevad inertse gaasiga.



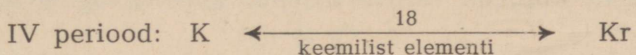
Kolme esimest perioodi nimetatakse väikesteks perioodideks. Mendelejev nimetas väikesi perioode tüüpilisteks perioodideks, sest nad koosnevad tüüpilistest keemilistest elementidest, s. t. niisugustest, millede omadused korduvad väikestele perioodidele järgnevates suurtes perioodides asetsevatel keemilistel elementidel.

Tabeli neljas jada algab leelismetalli kaaliumiga (K), mis on sarnane naatriumiga. Selle jada teine keemiline element kaltsium (Ca) sarnaneb magneesiumi (Mg) ja berülliumiga (Be), kuna jada kolmandal keemilisel elemendil skandiumil (Sc) on juba väiksem sarnasus vastava II ja III perioodi keemilise elemendiga. Sama on kehtiv ka neljanda, viienda ja teiste järgnevate keemiliste elementide kohta; alles neljanda jada viieteistkümnes keemiline element arseen (As) sarnaneb väga fosfori (P) ja lämmastikuga (N) ning kuueteistkümnes keemiline element broom (Br) —

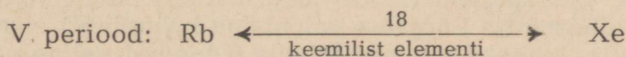
kloori (Cl) ja fluoriga (F), kuna jada lõpus seisev inertne gaas krüpton (Kr) sarnaneb jälle argooni (Ar), neoni (Ne) ja heeliumiga (He).

Seega on ainult neljanda jada kaks esimest ja neli viimast keemilist elementi väga sarnased neile vastavate väikeste perioodide keemiliste elementidega. Ülejäänud üheteistkümmel keemilisel elemendil pole sellist lähedast sarnasust väikeste perioodide vastavate keemiliste elementidega.

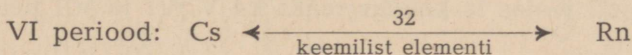
Nimetatud neljas jada koosneb 18-st keemilisest elemendist, mis moodustavad keemiliste elementide perioodilise süsteemi neljanda perioodi; viimast nimetatakse aga juba suureks perioodiks.



Viiendas jadas toodud viienda perioodi 18 keemilist elementi moodustavad samuti suure perioodi. See periood algab leelismetalli rubiidiumiga (Rb) ja lõpeb inertse gaasi ksenooniga (Xe).



Tabeli kuuendas jadas on VI perioodi keemilised elemendid. Selles jadas järgnevad baariumile (Ba), mis sarnaneb kaltsiumi (Ca) ja strontsiumiga (Sr), 15 keemilist elementi, mida nimetatakse lantaniidideks ehk haruldasteks muldelementideks ja mis üksteisega on väga sarnased (kõik lantaniidid on kolmevalentsed metallid). Selles perioodis on üleminek leelismetallilt tseesiumilt (Cs) kuni inertse gaasi radoonini (Rn) veel pikem, sest kuuendas perioodis on juba 32 keemilist elementi.



Tabeli seitsmendasse jadasse on paigutatud lõpetamata VII perioodi keemilised elemendid (frantsium, radium jt.).

Igas käsitletud perioodis, nii väikeses kui ka suures, võib täheldada, et koos keemiliste elementide aatomkaalu suurenemisega toimub suunas vasakult paremale pidev üleminek metalliliste omadustega keemilistelt elementidelt mittemetallilistele ning et keemiliste elementide omaduste muutumine üleminekul ühelt perioodilt teisele ei teostu pidevalt, vaid teostub järsult.

Suured perioodid erinevad seega oluliselt väikestest perioodidest. Nad erinevad mitte ainult selle poolest, et neis on rohkem keemilisi elemente, vaid ka selle poolest, et neis olevatest keemilistest elementidest on enamik metallid; alles perioodi lõpus ilmuvad mittemetallid. Seega toimub keemiliste elementide metalliliste omaduste nõrgenemine suurtes perioodides väga aeglaselt.

Vaatleme nüüd suurte perioodide keemiliste elementide omadusi üksikasjalisemalt, ja nimelt nende hapniku suhtes avalduva valentsi põhjal.

III, IV ja V perioodi keemiliste elementide valentsi muutumine on skemaatiliselt kujutatud joonisel 1.

Tabelist nähtub, et suurtesse perioodidesse kuuluvate keemiliste elementide valents hapniku suhtes tõuseb algul ühest kuni kaheksani, langeb seejärel järsult üheni, et siis uuesti pidevalt tõusta seitsmeni, mille järel ta muutub nulliks. Seega muutub keemiliste elementide valents hapniku suhtes perioodiliselt ka suurtes perioodides. Näiteks, kui kirjutada välja IV perioodi kõik keemilised elemendid ning märkida nende keemiliste sümbolite alla nende kõrgeim valents hapniku suhtes, siis saame järgmise rea:

K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
1	2	3	4	5	6	7	8			1	2	3	4	5	6	7	0

Mainitud kõrgema valentsi perioodilisuse põhjal jaotas Mendelejev iga suure perioodi (jada) kaheks reaks, paigutades seejuures ühesuguse kõrgema valentsiga keemilised elemendid üksteise alla. Näiteks jagunes tabelis 6 toodud neljas periood järgmiselt kaheks reaks — neljandaks ja viiendaks reaks¹:

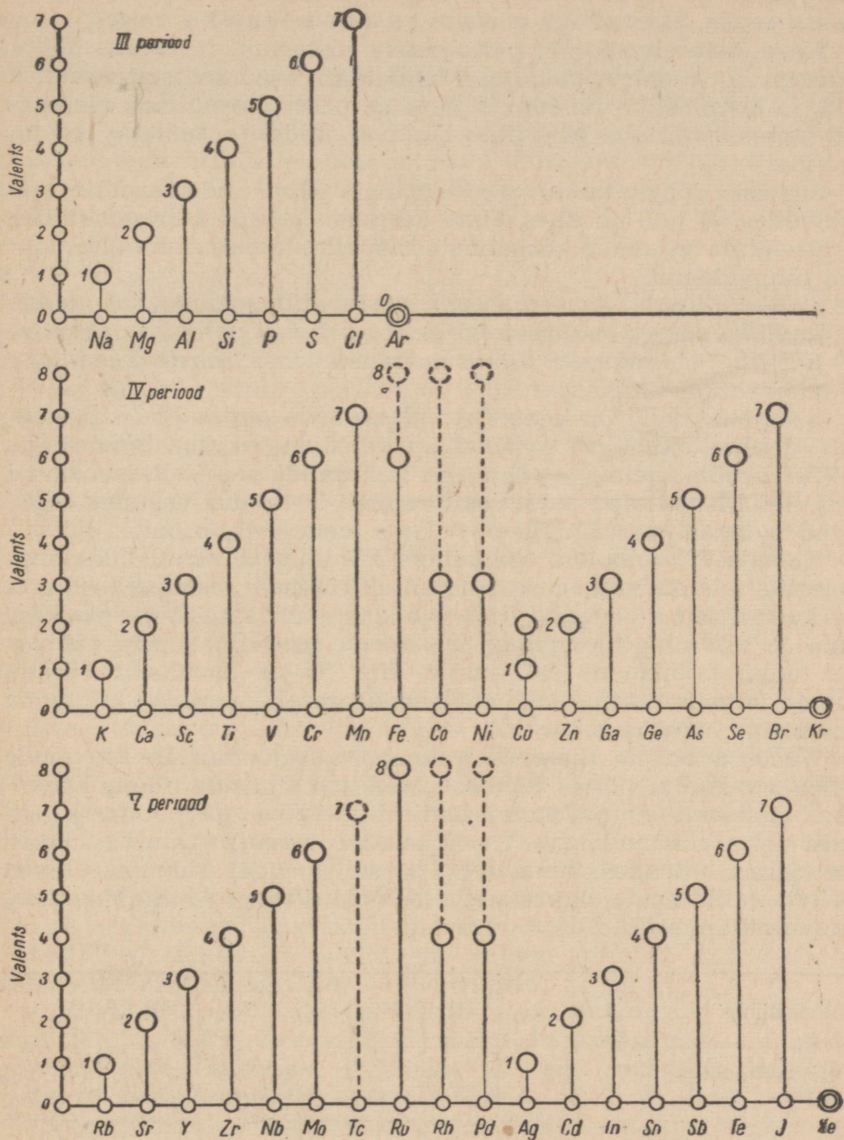
IV periood	4. rida	K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	—
		1	2	3	4	5	6	7	8			
5. rida	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	_____			Kr	
	1	2	3	4	5	6	7				0	

Samuti jaotas ta kaheks reaks ka V, VI ja VII perioodi. Näiteks:

V periood	6. rida	Rb kuni Pd (10 keemilist elementi)
	7. rida	Ag kuni Xe (8 keemilist elementi)
VI periood	8. rida	Cs kuni Pt (24 keemilist elementi)
	9. rida	Au kuni Rn (8 keemilist elementi)
VII periood	10. rida	Fr kuni ? (lõpetamata periood)

Seega koosneb keemiliste elementide perioodiline süsteem üldse seitsmest perioodist ja kümnest reast, kusjuures iga väike periood moodustab ainult ühe rea, iga suur periood aga kaks

¹ I, II ja III periood moodustavad 1., 2. ja 3. rea.



Joonis 1. III, IV ja V perioodi keemiliste elementide valentsi muutumine. Täisjoonega on tähistatud vastavate keemiliste elementide kõrgeim valents hapniku suhtes ühendites, mida seni on saadud. Kriipsjoonega on aga tähistatud vastavate keemiliste elementide teoreetiline kõrgeim valents hapniku suhtes ühendites, mida pole seni korda läinud saada.

rida. Suure perioodi ülemist rida nimetatakse paarisarvuliseks reaks, alumist aga paarituarvuliseks reaks.

Keemiliste elementide perioodilise süsteemi (vt tabelit õpiku alguses) koostamisel paigutas Mendelejev read selliselt üksteise alla, et sugulaslike omaduste järgi sarnased keemilised elemendid sattusid üksteise alla ühte tulp, mida ta nimetas rühmaks.

Samasse rühma kuuluvate keemiliste elementide sarnasus seisab selles, et neil on ühesugune kõrgeim valents hapniku suhtes ja järelikult on nende kõrgeimatel hapnikuühenditel ka ühesugused tüüpvalemid.

Keemilised elemendid, mis perioodilises süsteemis nende hapniku suhtes avalduva kõrgeima valentsi põhjal on paigutatud ühte ja samasse tulp, moodustavad sarnaste keemiliste elementide rühma.

Selliseid rühmi on keemiliste elementide perioodilises süsteemis üheksa. Kaheksa nendest on tähistatud rooma numbritega (I—VIII rühm), viimane rühm aga nulliga (0), sest sellesse rühma paigutas Mendelejev möödunud sajandi 90-ndates aastates avastatud inertsed gaasid, millede valents teatavasti on null.

Tabelis 7 on toodud iga rühma kõrgeimate oksüüdide tüüpvalemid, mis on iseloomustavad antud rühmale. Esimeses rühmas on keemilised elemendid, mis moodustavad R_2O -tüüpi oksüüde (kus R on mingi keemilise elemendi sümbol), teises rühmas RO tüüpi, kolmandas R_2O_3 -tüüpi jne. Seega arvuliselt võrdub rühma number antud rühma keemiliste elementide kõrgeima valentsiga hapniku suhtes.

Vastava rühma keemilisi elemente iseloomustab ka nende valents vesiniku suhtes. Esimese, teise ja kolmanda rühma keemilised elemendid on peaaegu eranditult metallid ega moodusta gaasilisi vesinikuühendeid, s. t. neil puudub valents vesiniku suhtes. Neljandas, viiendas, kuuendas ja seitsmendas rühmas olevad mittemetallid aga annavad neile iseloomulikke vesinikuühendeid, millede tüüpvalemid on toodud tabelis 7.

Tabel 7

Rühm	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	0
Valents hapniku suhtes	1	2	3	4	5	6	7	8	0
Kõrgeimate oksüüdide tüüpvalemid	R_2O	RO	R_2O_3	RO_2	R_2O_5	RO_3	R_2O_7	RO_4	—
Valents vesiniku suhtes	—	—	—	4	3	2	1	—	0
Vesinikuühendite tüüpvalemid				RH_4	RH_3	RH_2	RH		

Edasi nähtub tabelist 7, et keemilise elemendi valents hapniku suhtes pidevalt kasvab, valents vesiniku suhtes aga, mis neljandas rühmas on neli, väheneb, kusjuures mõlema valentsi summa võrdub alati kaheksaga. See asjaolu võimaldab määrata keemilise elemendi valentsi kas hapniku või vesiniku suhtes, kui üks nendest on teada. Näiteks teades, et väävel on vesiniku suhtes kahevalentne (H_2S), leiame, et tema kõrgeim valents hapniku suhtes (ühendis SO_3) on kuus, sest $6+2=8$; teades, et lämmastiku kõrgeim valents hapniku suhtes (ühendis N_2O_5) on viis, leiame, et tema valents vesiniku suhtes (ühendis NH_3) on kolm, sest $5+3=8$.

Keemiliste elementide perioodilise süsteemi üheksast rühmast jagunevad kõik peale VIII ja 0 rühma omakorda veel kaheks allrühmaks: pea-allrühmaks ja kõrval-allrühmaks. See on tingitud suurte perioodide ehitusest ja nendes olevate keemiliste elementide omadustest.

Pea-allrühmad koosnevad väikeste ehk nn. tüüpiliste perioodide keemilistest elementidest ning suurte perioodide nendega kõige enam sarnanevatest keemilistest elementidest. Kõrval-allrühmad koosnevad seevastu ainult suurte perioodide keemilistest elementidest. Et tähistada sellist keemiliste elementide erinevust, on pea-allrühma kuuluvad keemilised elemendid nihutatud perioodilise süsteemi tabelis (vt. tabelit õpiku alguses) paremale, kõrval-allrühma kuuluvad keemilised elemendid aga vasakule.

Kõige teravamalt avaldub allrühmadeks jaotumine I ja VII rühmas, s. t. perioodilise süsteemi tabeli äärmistes rühmades (mitte arvestades kaheksandat ja nullrühma). Nii moodustavad I rühma pea-allrühma keemilised elemendid liitium (Li), naatrium (Na), kaalium (K), rubiidium (Rb), tseesium (Cs) ja frantsium (Fr). Kõigil neil keemilistel elementidel on teravalt avalduvad metallilised omadused ning nad lagundavad energiliselt vett, moodustades seejuures leelisi. Kõrval-allrühma moodustavad I rühma keemilised elemendid vask (Cu), hõbe (Ag) ja kuld (Au), millele metallilised omadused avalduvad vähem teravalt kui pea-allrühma kuuluvatel keemilistel elementidel.

VII rühmas moodustavad pea-allrühma keemilised elemendid fluor (F), kloor (Cl), broom (Br), jood (J) ja astatiin (At), s. t. halogeenid; kõrval-allrühma moodustavad aga metallid mangaan (Mn), tehneetsium (Te) ja reenium (Re).

Seega näeme, et kuigi ühte rühma kuuluvatel keemilistel elementidel on küll ühesugune kõrgeim valents hapniku suhtes ning nende kõrgeimatel oksüüdidel on ühte tüüpi valemid, erinevad nad siiski üksteisest muude omaduste poolest. Sel põhjusel on nad paigutatud eri allrühmadesse: pea- ja kõrval-allrühma.

Vaatame nüüd keemiliste elementide metalliliste ja mitte-metalliliste omaduste muutumist rühmas. Aatomkaalu suurenemisega rühmas, s. t. ülalt alla, suurenevad antud rühma keemiliste

elementide metallilised omadused ning vähenevad nende mitte-metallilised omadused. Nii näiteks aatomkaalu suurenemisega esimese (leelismetallide) rühma keemilistel elementidel tugevnevad metallilised omadused, kuna seitsmenda (halogeenide) rühma keemilistel elementidel nõrgenevad mittemetallilised omadused.

Eriline asend perioodilises süsteemis on kaheksandal rühmal, mis sisaldab ainult üheksa keemilist elementi. Need keemilised elemendid moodustavad kolm triaadi, kusjuures

esimesse triaadi kuuluvad keemilised elemendid Fe, Co ja Ni; teise triaadi kuuluvad keemilised elemendid Ru, Rh ja Pd ja kolmandasse triaadi kuuluvad keemilised elemendid Os, Ir ja Pt.

Triaadisse kuuluvad keemilised elemendid kujutavad igas suures perioodis justkui ülemineku ühe rea lõpust teise rea alguseni. VIII rühma keemiliste elementide kõrgeim valents hapniku suhtes peaks olema kaheksa, seni on aga vähestel nendest saadud RO_4 -tüüpi oksüüde. Kaheksanda rühma keemilistel elementidel on enamikus ühendites sama valents nagu neljanda, kolmanda ja teise rühma keemilistel elementidel.

Vaadeldes metalliliste ja mittemetalliliste keemiliste elementide asetust perioodilises süsteemis, leiame esiteks, et I, II, III ja VIII rühmas on metallilised, IV, V, VI ja VII rühmas aga peamiselt mittemetallilised keemilised elemendid; teiseks, et metallilised keemilised elemendid asetsevad peamiselt perioodilise süsteemi vasakpoolses alumises osas, mittemetallilised aga parempoolses ja ülemises osas.

Seega, kui jätta välja nullrühm ja ainult metallidest koosnev kaheksas rühm ning tõmmata diagonaal tabeli ülemisest vasakust nurgast parempoolsesse alumisse nurka, siis jäävad ülemisse parempoolsesse kolmnurka kõik mittemetallid ja mõned vähemtüüpilised, ülemineku omadustega metallid, vasakpoolsesse kolmnurka aga ainult metallid.

Jaotanud klassifitseeritavad keemilised elemendid perioodide, ridade ja rühmade järgi ühtseks süsteemiks, nägi Mendelejev igale keemilisele elemendile ette eraldi ruudu perioodilises süsteemis, või (nagu ta ise ütles) keemilise elemendi omadustele vastava kindla koha keemiliste elementide perioodilises süsteemis. Igasse keemilisele elemendile ettenähtud ruutu kirjutas ta vastava keemilise elemendi sümboli, tema aatomkaalu ning järjekorranumbri. Järjekorranumbri puhul mõistis Mendelejev numbrit, mille all keemiline element esines kõikide keemiliste elementide paigutamisel aatomkaalu tõusu järjekorras saadud reas.

§ 5. Aatomkaalude parandamine ja uute keemiliste elementide ennustamine D. I. Mendelejevi poolt.

XIX sajandi teisel poolel kogunes keemias suur hulk katselisi andmeid tol ajal tuntud keemiliste elementide ja nende ühendite omaduste kohta. Kuid keemia teoreetiline osa jäi tunduvalt maha: paljud tähtsad teooriad ja seadused polnud veel avastatud või lõplikult välja töötatud. Seetõttu esines Mendelejevil keemiliste elementide klassifitseerimisel suuri raskusi.

Näiteks, reastanud keemilisi elemente nende aatomkaalu kasvu järjekorras, avastas Mendelejev, et mõnede keemiliste elementide asukoht reas ei vasta nende omadustele; seetõttu tekkis Mendelejevil kahtlus mõne keemilise elemendi tol ajal kehtiva aatomkaalu õigsuses.

Edasi, jaotanud keemilisi elemente perioodide, ridade ja rühmade järgi, leidis Mendelejev, et keemiliste elementide perioodilise süsteemi tabelis mõned ruudud jäid tühjaks. See viis teda mõttele, et looduses peavad esinema veel tundmatud keemilised elemendid.

Avastanud keemiliste elementide omaduste perioodilise sõltuvuse nende aatomkaalust ning seega ka asukohast perioodilises süsteemis, avanes tal võimalus kontrollida paljude keemiliste elementide aatomkaalu õigsust. Vähe sellest, Mendelejev sai aru, et keemiliste elementide omaduste perioodilisuse tundmine võimaldab keemikule teaduslikul alusel ennustada looduses esinevaid, kuid seni veel tundmatuid keemilisi elemente ning ühtlasi kirjeldada ka nende veel avastamata keemiliste elementide omadusi.

„Iga loodusseadus,“ kirjutab Mendelejev, „omandab aga erilise teadusliku tähenduse ainult siis... kui ta annab võimaluse teha niisuguseid ennustusi, mida saab tõestada katsetega. Siis... avaneb võimalus kontrollida tema tõepärasust.“

Veendunud perioodilisuse seadusest tulenevate järelduste õigsuses, asus Mendelejev julgelt oma tabelit parandama ja täiendama.

Et selgitada, missuguseid raskusi põhjustas Mendelejevile aatomkaalude ebatäpsus, on küllalt peatuda ainult ühe näite juures.

Berülliumi (Be) aatomkaaluks arvati tol ajal 13,5 ning tema oksüüdile omistati valem Be_2O_3 . Kui Mendelejev oleks jäänud peatuma eespool nimetatud berülliumi aatomkaalu juures, siis oleks see juba alguses kogu klassifikatsiooni süsteemi segi paisanud, sest berüllium oleks tulnud asetada süsiniku järel ning keemiliste elementide rida liitiumist alates oleks kujunenud järgmiseks: liitium, boor, süsinik, berüllium, lämmastik, hapnik jne. Mendelejev aga tegi kindlaks, et berülliumoksüüdi valem on BeO ja berülliumi aatomkaal 9, ning alles pärast neid parandusi leidis berüllium oma õige koha keemiliste elementide perioodili-

ses süsteemis. Mendelejevi poolt tehtud paranduse täpsust iseloomustab asjaolu, et tänapäeva teaduse andmeil on berülliumi aatomkaaluks 9,013.

Selliste raskustega kohtus Mendelejev oma tabeli mitmetes kohtades ning tal tuli parandada veel paljude keemiliste elementide aatomkaalu. Need parandused olid kaunis suured, nagu nähtub tabelist 8.

Tabel 8

Keemiline element	Aatomkaalud		tänapäeval kehtivad
	enne	pärast	
	parandamist poolt	Mendelejevi	
Indium (In)	75,4	114	114,76
Uraan (U)	120	240	238,07
Toorium (Th)	118	236	232,12
Titaan (Ti)	52	48	47,90

Nagu eespool juba öeldud, tunti aastal 1869 kõigest 63 keemilist elementi. Mendelejevi-aegsetest teadlastest ei võinud ükski öelda, kas need on kõik looduses esinevatest keemilistest elementidest või täieneb nende loetelu aja jooksul uute keemiliste elementide nimetustega. Ainult Mendelejev väitis, et looduses esineb veel 25 keemilist elementi. Juhindudes perioodilisuse seadusest, jättis Mendelejev oma perioodilise süsteemi tabelisse tühje ruute, mis hiljem täideti avastatud keemiliste elementidega. Mendelejevi poolt ennustatud keemilistest elementidest nimetame ainult galliumi (Ga), germaaniumi (Ge), skandiumi (Sc), radiumi (Ra), polooniumi (Po). Peale selle kirjeldas Mendelejev üheteistkümmet tol ajal veel avastamata keemilise elemendi (nende hulgas galliumi, skandiumi, germaaniumi) omadusi.

Mendelejevi poolt ennustatud ja kirjeldatud keemilistest elementidest avastati esimesena aastal 1875 gallium (mida Mendelejev oli nimetanud eka-alumiiniumiks). Selle keemilise elemendi avastajaks oli prantsuse keemik Lecoq de Boisbaudran (loe: lõkók dö buabodrán), kes nimetas avastatud keemilise elemendi oma kodumaa auks galliumiks (Gallia on Prantsusmaa vana nimetus). Luges avastatud keemilise elemendi omaduste kirjeldust, tundis Mendelejev galliumis ära tema poolt ennustatud keemilise elemendi eka-alumiiniumi, mis ta ennustuse kohaselt avastatigi spektraalanalüüsi abil. Laboratoorsete uurimiste põhjal koostatud galliumi omaduste kirjelduses ühtis kõik perioodilisuse seaduse alusel tehtud ennustustega, välja arvatud erikaal. Mendelejevi arvutuse järgi pidi eka-alumiiniumi erikaal olema 6,0, Lecoq de Boisbaudran aga leidis katseliselt galliumi erikaaluks 4,7. Mendelejev, sügavalt veendunud perioodilisuse seaduse õigsuses, tea-

tas Pariisi, et Lecoq de Boisbaudran on erikaalu määramisel eksinud. Lecoq de Boisbaudran, avastanud erikaalu määramisel tehtud vea, tunnistas Mendelejevi arvu õigsust, sest galliumi erikaaluks oli seekord 5,9.

Teise ennustatud keemilise elemendina avastati skandium. Selle avastas aastal 1880 rootsi teadlane Nilson. Nilson, olles veendunud, et temal on tegemist Mendelejevi poolt ennustatud keemilise elemendi ekabooriga, lõpetas oma artikli skandiumi kohta järgmiselt: „Ei ole mingit kahtlust, skandium on ennustatud ekaboor . . .“.

Aastal 1886 avastas saksa keemik Winkler uue keemilise elemendi, mille ta nimetas germaaniumiks. Winkler arvas, et ta on avastanud V rühma keemilise elemendi antimoni analoogi. Mendelejev aga teatas Winklerile tema eksitusest ning ka sellest, et germaaniumi jaoks on varutud juba 15 aastat koht IV rühma viiendas reas titaani ja tsirkooniumi vahel, mille järel Winkler tunnistas oma eksitust. Nii leidis kõige näitlikumal viisil kinnitust vene keemiku mõtte, mis võimaldas mitte ainult ennustada nimeetatud keemilise elemendi olemasolu, vaid ka määrata selle tähtsamad omadused.

Kuivõrd täpselt ennustas Mendelejev ekasiliitsiumi (s. t. germaaniumi) omadusi, selgub tabelist 9.

Tabel 9

Omadused	Ekasiliitsium (Es) (Mendelejev 1871. a.)	Germaanium (Ge) (Winkler 1886. a.)
1. Sulamistemperatuur	Ekasiliitsium on kõrgel temperatuuril sulav metall. Sulamistemperatuurist kõrgemal temperatuuril ta lendub.	Germaanium on metall, mis sulab temperatuuril 960° C; sellest kõrgemal temperatuuril ta lendub.
2. Aatomkaal	72	72,6
3. Erjkaal	5,5	5,36
4. Oksüüdi valem	EsO ₂	GeO ₂
5. Oksüüdi erikaal	4,7	4,703
6. Kloriidi valem	EcCl ₄	GeCl ₄
7. Kloriidi erikaal	1,9	1,887

Nii avastati juba Mendelejevi eluajal kolm tema poolt ennustatud ja kirjeldatud keemilist elementi. Mendelejev ise nimetas Lecoq de Boisbaudran'i, Nilsonit ja Winklerit keemiliste elementide perioodilisuse seaduse kinnitajateks, sest nendeta poleks seda seadust sel määral tunnustatud kui nüüd. Antud juhtum on eridaks näiteks selle kohta, kuidas teooria valgustab teed praktilikale, praktika aga kinnitab ja rikastab teooriat.

Suur tähtsus Mendelejevi idee õigsuse kinnitamiseks oli ka sel asjaolul, et 90-ndates aastates avastatud inertsed gaasid leid-

sid oma õige koha keemiliste elementide perioodilises süsteemis. Aastal 1894 nimelt avastati õhus uus keemiline element argoon (Ar) ning aasta hiljem eraldati õhust heelium (He). Need avastused olid keemiliste elementide perioodilisele süsteemile suureks prooviks, sest nad oleksid võinud põhjustada kogu tema ümberkorraldust. Seda siiski ei juhtunud. Heelium leidis endale koha vesiniku ja liitiumi vahel, argoon aga kloori ja kaaliumi vahel. Keemiliste elementide perioodilisuse seaduse põhjal järeldas Mendelejev, et peab esinema eriline rühm keemilisi elemente, millede valents on null. Üks nendest veel avastamata keemilistest elementidest pidi asetsema perioodilises süsteemis fluori ja naatriumi, teine broomi ja rubiidiumi, kolmas joodi ja tseesiumi vahel ning neljas VI perioodi lõpus. Kõik need keemilised elemendid avastati üksteise järel hiljem.

Väga tabavalt iseloomustas K. A. Timirjazev Mendelejevi teadusliku ettenägelikkuse võimet, „Mendelejev,“ kirjutas ta, „kuulutab kogu maailmale, et kusagil . . . peab leiduma keemiline element, mida pole veel näinud ühegi inimese silm; ja see keemiline element leitakse, ning too, kes selle avastas, määrab uue lihtaine ühe tähtsa omaduse . . . mitte nii täpselt, kui seda oma teadusliku pilguga ette nägi Mendelejev.“

§ 6. Kuidas kasutada keemiliste elementide perioodilist süsteemi.

Keemiliste elementide perioodilise süsteemi tundmine võimaldab keemiliste elementide mitmekesisuses kergesti orienteeruda. On soovitatav, et iga õppiija kõigepealt jäädvustaks mällu Mendelejevi tabeli teise rea. Tundes teise rea keemilisi elemente tabelis toodud järjekorras, on kerge teada saada, missugusesse rühma üks või teine selle rea keemiline element kuulub.

Näiteks soovides tuletada meelde, missuguses perioodilise süsteemi rühmas on lämmastik, on küllalt loetleda: liitium — esimene, berüllium — teine, boor — kolmas, süsinik — neljas, lämmastik — viies. Tähendab, lämmastik on viiendas rühmas. Seda teades teame ühtlasi, et lämmastiku kõrgeim valents hapniku suhtes on viis, tema valents vesiniku suhtes aga kolm, tema kõrgeima hapnikuühendi valem on seega N_2O_5 ja vesinikuühendi valem NH_3 ; et lämmastik asub mittemetallide süsiniku ja hapniku vahel, siis peab ta ka ise olema mittemetalliline keemiline element.

Peale selle tuleb meeles pidada veel igast rühmast neid keemilisi elemente, mida käsitleme keemia kursuses. I rühmas on need liitium, naatrium ja kaalium pea-allrühmast ning vask ja hõbe kõrval-allrühmast, II rühmas — magneesium ja kaltsium pea-allrühmast ning tsink ja elavhõbe kõrval-allrühmast, III rühmas — boor ja alumiinium, IV rühmas — süsinik ja räni, V

rühmas — lämmastik, fosfor ja arseen, VI rühmas — hapnik ja väävel pea-allrühmast ning kroom kõrval-allrühmast, VII rühmas — fluor, kloor, broom ja jood pea-allrühmast ning mangaan kõrval-allrühmast.

Tundes rühma moodustavaist keemilistest elementidest ühte, on kerge kindlaks teha ka iga sellesse rühma kuuluva keemilise elemendi ühendi koostist. Näiteks arseeni kõrgeima oksüüdi valemi teadasaamiseks tuletame meelde, et arseen asub lämmastikurühmas, lämmastik on aga teise rea viies keemiline element. Järelikult on arseen hapniku suhtes viievalentne keemiline element ja tema kõrgeima oksüüdi valem on As_2O_5 . Seejärel soovime kindlaks teha As_2O_5 omadusi. Analoogia põhjal N_2O_5 -ga peab As_2O_5 olema happe anhüdriid. Selgub, et As_2O_5 ongi arseenhappe anhüdriid ja et temale vastab arseenhape (H_3AsO_4).

Eespoolsest selgub, et keemilise elemendi asend Mendelejevi keemiliste elementide perioodilise süsteemi tabelis määrab küllaldase täpsusega ta olulised omadused, milles seisabki selle tabeli sügav mõte.

Mendelejevi tabeli põhjal saab kindlaks teha keemilise elemendi järgmisi omadusi:

- 1) kõrgeim valents hapniku suhtes;
- 2) kõrgeima oksüüdi valem;
- 3) kõrgeima oksüüdi keemilised omadused;
- 4) oksüüdi hüdraadi valem ja omadused;
- 5) keemilise elemendi võime ühineda vesinikuga;
- 6) valents vesiniku suhtes;
- 7) vesinikuühendi valem;
- 8) vesinikuühendi püsivus.

§ 7. D. I. Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seaduse tähtsus.

Kaasaja teaduse suurte saavutuste hulka kuulub ka Mendelejevi poolt avastatud keemiliste elementide perioodilisuse seadus. Nimetatud seadus ja sellest tulenev keemiliste elementide perioodiline süsteem määrab kindlaks keemiliste elementide vahel valitseva seose. Viimane võimaldab täielikult iseloomustada iga keemilist elementi tema asukoha järgi perioodilises süsteemis.

Keemiliste elementide perioodiline süsteem aitab määrata ka keemilise ühendi koostist ja valemit ning võimaldas täpsustada terve rea keemiliste elementide aatomkaalusid ja valentse.

Keemiliste elementide perioodilisuse seadus ja perioodiline süsteem on kaasaja keemia ja füüsika põhialuseks. Nende põhjal on võimalik avastada uusi, seni veel tundmatuid keemilisi elemente. Ilma perioodilisuse seaduseta ning perioodilise süsteemita ei oleks olnud tänapäeva saavutusi aatomi sisemise ehituse

tundmaõppimise, uute keemiliste elementide kunstliku valmistamise ning aatomi sisese energia rakendamise alal.

Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seadus on veel üldisema looduseaduse — anorgaanilise maailma arengu seaduse avalduseks. See seadus näitab veenvalt, et kõikidel keemilistel elementidel — metallidel ja mittemetallidel, nende teravale erinevusele vaatamata, on ühine päritolu, s. t. struktuurselt koosnevad nad ühtedest ja samadest koostisosadest, milliseid käsitleme juba järgmises paragrahvis.

Kordamisküsimusi.

1. Mispärast valis D. I. Mendelejev keemiliste elementide klassifitseerimise aluseks nende aatomkaalu?
2. Sõnastada Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seadus.
3. Mida nimetatakse perioodiks?
4. Mitu perioodi üldse ning mitu väikest ja mitu suurt perioodi on perioodilises süsteemis?
5. Missuguseid perioode nimetatakse a) väikesteks, b) suurteks?
6. Loetleda teise ja kolmanda perioodi keemiliste elementide omadusi.
7. Mille poolest erinevad suured perioodid väikestest?
8. Kuidas muutub keemiliste elementide kõrgeim valents hapniku suhtes väikestes ja suurtes perioodides?
9. Mitu rühma on keemiliste elementide perioodilises süsteemis?
10. Mida nimetatakse a) rühmaks, b) allrühmaks?
11. Kuidas muutuvad keemiliste elementide omadused rühmades aatomkaalu suurenemisega?
12. Missugused ühised omadused on keemilistel elementidel, mis asetsevad samas rühmas ja samas allrühmas?
13. Missugused ühised omadused on keemilistel elementidel, mis asetsevad samas rühmas, kuid erinevates allrühmades?
14. Missugused Mendelejevi poolt ennustatud keemilised elemendid avastati juba tema ajal?
15. Seletada D. I. Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seaduse ja perioodilise süsteemi tähtsus.

II peatükk.

AATOMI EHITUS.

§ 1. Sissejuhatus.

D. I. Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seadus põhjustas keemia ja füüsika edasist ja kiiret arengut. Nimetatud seadus muutus teadlastele võimsaks ja asendamatuks abiliseks aine ehituse uurimise alal. Mendelejevi avastus sünnitas uusi ja julgeid mõtteid.

Perioodilisuse seadus ja perioodiline süsteem tõestasid keemiliste elementide vahelist sugulust. Mendelejev kõneles sellest, et isesuguste keemiliste elementide aatomite omadused sõltuvad nii nende massist kui ka koostisest. Keemiliste elementide sugulus peitub tema arvates aatomite sisemises ehituses. Kuid XIX sajandi teadlased olid harjunud mõttega, et aatom on tõeliselt „aatom“, s. t. midagi jaotamatut (tähendab ju aatom kreeka keeles *jaotamatu*).

Aatomi ehituse keerukusest kõneleb ka keemiliste elementide omaduste muutumise seaduspärasus perioodilises süsteemis. Aatomite omadused korduvad nende aatomkaalude suurenemisel perioodiliselt, nagu korduksid aatomite ehituses mingisugused sarnased jooned.

Mendelejev kirjutas varsti pärast keemiliste elementide perioodilisuse seaduse avastamist, et perioodilisuse seaduses ilmnevaid seaduspärasusi on võimalik seletada ainult oletusega, et keemiliste elementide aatomid on keeruka ehitusega. Seejuures pidas Mendelejev täiesti võimalikuks, et aatomid koosnevad veel väiksematest osakestest. Ta ütles aga, et seda võib ainult oletada, sest selle tõestamiseks polnud tema-egne teadus võimaline.

Samale mõttele tulid ka teised kõige ettenägelikumad XIX sajandi teadlased, näiteks inglise arst Prout (loe: praut) (1815), kelle arvates kõikide keemiliste elementide aatomid pidid koosnema vesiniku aatomitest, ja vene füüsik Pavlov (1819). Viimane kirjutas, et keemilise elemendi aatomil on päikesesüsteemile sarnanev planetaarne ehitus ning et aatom koosneb positiivse ja negatiivse elektriga laetud liikuvatest osakestest.

Oletuse aatomi ehituse keerukusest ja jagatavusest avaldas ka kuulus vene teadlane A. M. Butlerov aastal 1886. Ta kirjutas: „... aatomid on jaotamatud mitte oma olemuselt, vaid jaotamatud ainult meil selleks vajalike vahendite puudumise tõttu... kuid nad võivad jaguneda uutes protsessides, milliseid avastatakse tulevikus.“

Oletust aatomi ehituse keerukusest pooldasid ka Tšitšerin (1888), Morozov (1890) ja teised teadlased. See kõik löi eeldusi teooria loomiseks aatomi ehitusest.

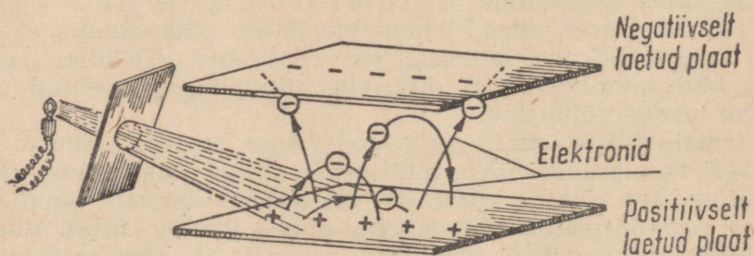
Katselised tõestused aatomi ehituse keerukuse kohta saadi aga alles XIX sajandi lõpul ja XX sajandi algul füüsika valdkonnast. Niisugusteks avastusteks, mis kinnitasid aatomi ehituse keerukust ning panid aluse aatomi ehituse teooriale, olid elektronide avastamine ja mõnede keemiliste elementide juures täheldatav radioaktiivne lagunemine.

§ 2. Elektronide avastamine.

Juba sajandeid oli teadlastel teada, et klaaspulga hõõrumisel siidiga või vaigust pulga hõõrumisel karusnahaga tekib pulkade pinnal elektrilaeng, esimesel juhul positiivne, teisel — negatiivne elektrilaeng.

XIX sajandi algul avastati keemilise energia muundumine elektriliseks (Volta, Danielli galvaani elemendid) ning elektrienergia muundumine keemiliseks (elektrolüüs). See tekitas teadlastes ettekujutuse elektri atomaarsest struktuurist ning nad jõudsid järelduseni, et hüpotees aine atomaarsest ehitusest toob paratamatult kaasa ka hüpoteesi elektri atomaarsest ehitusest. Katsete abil tõestati, et elekter koosneb elementaarsetest elektriliselt laetud osakestest. Elementaarset negatiivselt laetud osakest, nn. elektri „aatomit“ nimetati kui jaotamatut osakest **e l e k t r o n i k s**.

Elektroni olemuse selgitamisel etendasid tähtsat osa vene teadlase M. G. Stoletovi ja inglise teadlase Crookes'i (loe: kruuks) tööd.



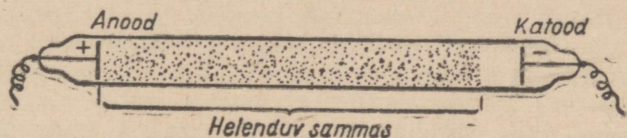
Joonis 2. Katse, mille abil saab kindlaks teha fotoelektrilist efekti.

Aastal 1887 avastas Stoletov fotoelektrilise efekti ehk nn. fotoefekti, s. t. elektrivoolu tekkimise valguse toimel.

Stoletov tegi kindlaks, et kui kahest paralleelselt teineteise kohale asetatud metallplaadist valgustada ühte ultraviolettkiirtega, siis see plaat omandab positiivse elektrilaengu, temale vastasolev plaat aga negatiivse elektrilaengu (joonis 2).

Selle nähtuse uurimisel ilmnes, et valguse toimel eralduvad metallplaadist negatiivselt laetud osakesed, s. t. elektronid, mis, sattudes teisele plaadile, laevad selle elektriliselt negatiivselt.

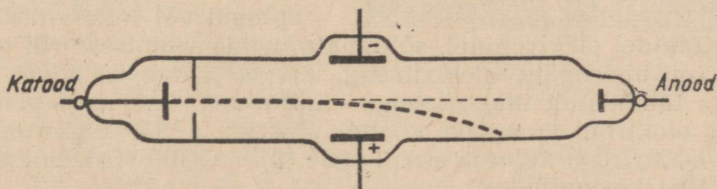
Seega tehti kindlaks, et metallide aatomid on keeruka ehitusega osakesed ning et nende koostisse kuuluvad elektronid.



Joonis 3. Gaasi helendumine katoodtorus.

Aastal 1879 avastas Crookes katoodkiired. Viimased tekkisid kõrgepingelise elektrivoolu juhtimisel läbi hõrendatud gaasiga täidetud klaastoru. Seejuures täheldati järgmist:

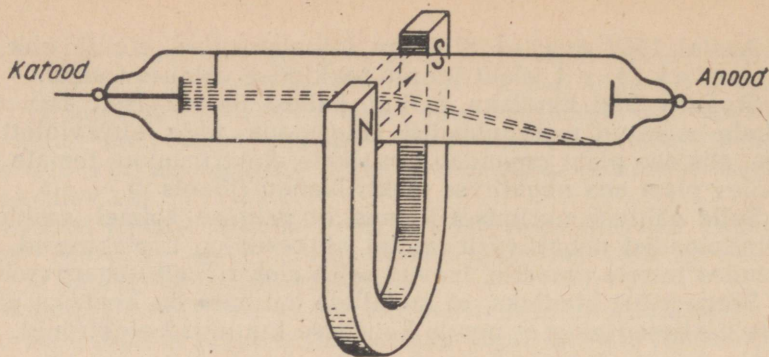
1. Kõrge pingega elektrivoolu juhtimisel läbi hõrendatud gaasiga täidetud klaastoru (nn. katoodtoru) pandi tähele nii gaasi kui ka klaastoru seinte helendumist (joonis 3). Selgus, et katoodist väljuvad nähtamatud kiired, mis levivad suure kiirusega; neid kiiri nimetatakse katoodkiirteks. Edasised uurimised näitasid, et katoodkiired pole midagi muud kui elektronide voog. Samuti selgus, et elektronide olemus ei sõltu katoodi materjalist ega katoodtoru oleva hõrendatud gaasi loomusest.



Joonis 4. Katoodkiirte hälbimine elektriväljas.

2. Paigutanud katoodtoru elektrivälja, selgus, et katoodkiirte kimp hälbis positiivselt laetud plaadi poole (joonis 4). Seega kujutavad katoodkiired endast metallilisest katoodist väljalendavate elektronide voogu.

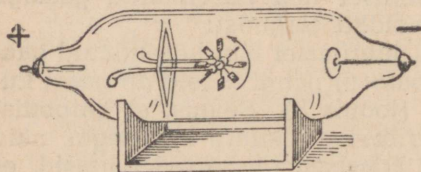
3. Katoodtorule lähendatud magneti toimel hälvib katoodkiirte kimp (joonis 5). Seega hälvivad katoodkiired magnetiväljas



Joonis 5. Katoodkiirte hälbimine magnetiväljas.

samuti, nagu magnetiväljas liikuvalt asetatud juht, mida läbib elektrivool.

4. Katoodkiirte teele paigutatud tiivik hakkab pöörlema (joonis 6). Täheandab, katoodkiired on materiaalsed osakesed, millel on teatud mass ja kineetiline energia.



Joonis 6. Tiiviku pöörlemine katoodkiirte toimel.

Kõikidel elektronidel, sõltumata nende saamisest või tekkimisest, on ühesugune elektrilaeng, mis seejuures on kõige väiksemaks täheldatud elektrilaengu suuruseks. See ongi põhjuseks, miks elektroni laeng on võetud ühikuks (-1). Elektroni laeng $e = -1,6 \cdot 10^{-20}$ kulonit ehk $-4,8 \cdot 10^{-10}$ CGSE-süsteemi elektrostaatilist laenguühikut.

Kõikidel elektronidel on (ükskõik kuidas nad on saadud) ühesugune mass. Elektroni mass $m = 9,1 \cdot 10^{-28}$ g ehk 0,00055 h.-ü. (s. t. $\frac{1}{1840}$ vesiniku aatomi massiga).

Kui keemilise elemendi aatom, mis tervikuna on elektriliselt neutraalne, sisaldab negatiivselt laetud osakesi, s. t. elektrone, siis peavad temas leiduma ka positiivselt laetud osakesed, mis tasakaalustavad elektronide laengu. Need faktid veensid teadlasi

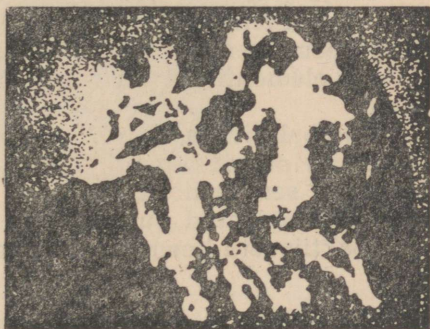
selles, et aatom on keeruka ehitusega ning jaotatav veel väiksemateks osakesteks. Seega lakkas aatom olemast jaotamatu.

Kordamisküsimusi.

1. Seletada lühidalt, kuidas kujutasid endile aatomit D. I. Mendelejev, A. M. Butlerov ja M. G. Pavlov ning kuidas kujutasid teda teised teadlased.
2. Missugused teaduslikud faktid kõnelevad aatomi ehituse keerukusest?
3. Kuidas avastati elektron?
4. Mis on elektron? Kui suur on elektroni laeng ja mass?

§ 3. Looduslik radioaktiivsus.

Kuulsat prantsuse füüsikut Becquerel'i (loe: bekrel), kes teges aastal 1896 luminesentsi uurimisega, huvitas eriti küsimus, kas luminesentskiirgus suudab läbida musta paberit nagu röntgenikiiredki. Selleks asetas ta mitmesuguseid fluorestseerivaid aineid musta paberisse mähitud fotoplaadile ning paigutas neid seejärel päikesepaistele. Katsete ajal märkas Becquerel, et fotoplaat tumenes ainult uraani sisaldavate ühendite puhul. Ukskord tuli tal halbade ilmastikutingimuste tõttu katse korraldamine edasi lükata. Becquerel paigutas uraanimaagi tüki koos mustas paberis oleva fotoplaadiga kinnisesse kasti. Võtnud fotoplaadi mõne päeva pärast kastist, otsustas ta seekord ilmutada plaadi ilma seda päikesepaistele asetamata. Suur oli teadlase imetus, kui ta avastas sellel maagitüki täpse jäljendi (joonis 7).



Joonis 7. Uraanimaagi tüki jäljend fotoplaadil.

Korraldanud veel uusi katseid mitmesuguste uraaniühenditega, veendus Becquerel, et kõikidest uraani sisaldavatest ainetest kiirgub mingisuguseid nähtamatuid kiiri, mis nagu röntgenikiiredki toimivad fotoplaadisse. Neid kiiri nimetas ta „uraanikiirteks“.

Edasi selgus, et need kiired on omased ainult uraanile ning ei sõltu mingisugustest teistest tingimustest. Uhtlasi tegi ta kindlaks et „uraanikiired“ võivad läbida mitmesugustest ainetest, sealhulgas ka metallist valmistatud plaadikesi, kutsuda esile mõnede ainete helendumist ja teisi nähtusi.

Becquereli avastusest huvitus eriti Marie Curie-Sklodowska (loe: kürii). Aastal 1898 tegi M. Curie-Sklodowska kindlaks, et ka metall tooriumist (Th) ja tema ühenditest kiirgub samuti näh-

tamatuid kiiri. Uhtlasi selgus, et uraani või tooriumi kiirgumisvõime sõltub ainult võetud aine kogusest. Seda nähtust nimetas M. Curie-Sklodowska radioaktiivsuseks (sõnast „radix” — kiir). Veel samal aastal märkas M. Curie-Sklodowska, et uraani-pigimaak on suurema radioaktiivsusega kui puhas uraan. Ta järeldas sellest, et uraanipigimaagis on mingi uraanist palju radioaktiivsem keemiline element, kusjuures seda keemilist elementi leidub uraanipigimaagis aga tähtsusetus koguses, sest vastasel korral oleks ta juba ammu avastatud. Uraanipigimaagi uurimine M. Curie-Sklodowska ja tema abikaasa Pierre Curie (loe: pjäär kürii) poolt viis kahe uue radioaktiivse keemilise elemendi avastamisele. Nimelt teatasid nad 1898. aasta juulis Pariisi Teaduste Akadeemiale esimese radioaktiivse keemilise elemendi polooniumi (Po) (M. Curie-Sklodowska nimetas seda keemilist elementi oma kodumaa Poola auks polooniumiks) ja sama aasta detsembris teise radioaktiivse keemilise elemendi raadiumi (Ra) avastamisest.

Alles aastal 1910 sai M. Curie-Sklodowska raadiumi puhtal kujul. Uraanipigimaagis on väga vähe raadiumi; selleks, et saada 1 mg raadiumi, tuli töödelda mitu tonni uraanipigimaaki. Veel vähem sisaldub selles maagis polooniumi.

Peale uraani, tooriumi, polooniumi ja raadiumi on radioaktiivsed veel Mendelejevi perioodilise süsteemi viimase rea ülejäänud keemilised elemendid. Hästi uuritud radioaktiivsetest keemilistest elementidest on raadium kõige tugevama radioaktiivsusega.

Radioaktiivsus ei ole radioaktiivsete keemiliste elementide ühendite omadus, vaid nende keemiliste elementide aatomite omadus, sest radioaktiivsus ei sõltu sellest, kas meil keemiline element on antud puhtal kujul või ühendina. Radioaktiivsus on radioaktiivsete keemiliste elementide aatomites toimuv protsess.

MARIE CURIE-SKLODOWSKA.

Marie Curie-Sklodowska sündis aastal 1867 Varssavis, kus ta isa töötas kõrgemas õppeasutuses matemaatika ja füüsika professorina. Ema varajase surma tõttu oli ta täiesti isa kasvatada. Tsaari-režiimi tingimused ei võimaldanud noorele tütarlapsel hariduse saamist, sest naissoost isikuid ei võetud tol ajal kõrgematesse õppeasutustesse vastu. 17-aastaselt oli ta kodustel põhjustel sunnitud minema kasvatajaks mõisniku perekonda. Seejärel töötas ta teenijana oma onupoja laboratooriumis. D. I. Mendelejev, kes oli Marie Sklodowska isaga tuttav ja nägi teda laboratooriumis töötamas, ennustas temale suurt tulevikku, kui ta pühendab end keemiale.

Juba noore neiuna võttis Marie Sklodowska ühes oma isa õpilastega agaralt osa revolutsioonilise ringi pörandaalusest tööst. Pärast mõne sellesse ringi kuuluva noore revolutsionääri areteerimist tsaaripolitsei poolt oli Marie Sklodowska sunnitud põgenema välismaale.

Aastal 1891 saabus Marie Sklodowska Pariisi ning asus elama väikesesse katusekambrisse, kus talvel oli külm, suvel aga kuum. Ta elatus eratundide andmisest. Edasi õnnestus tal saada koristajakoht Pariisi ülikoolis, kus ta

peagi oma teadmiste tõttu füüsika alal tõusis preparaatorikohale. M. Sklodowska teaduslikku tööd ülikoolis hakkas juhendama samas assistendina töötav füüsik Pierre Curie, kellega ta abiellus aastal 1895.

Aastal 1898 lõpetas M. Curie-Sklodowska ülikooli hiilgavalt.



Marie Curie-Sklodowska (1867—1934).

Huvituses uraanimaagist kiirgavatest erilistest kiirtest, mida oli avastanud A. Becquerel, hakkas M. Curie-Sklodowska uurima selle nähtuse põhjust. Pingsa töö tulemusena avastas abielupaar Curie aastal 1898 kaks uut radioaktiivset keemilist elementi: polooniumi ja raadiumi. Aastal 1903 kaitses M. Curie-Sklodowska doktori väitekirja.

M. Curie-Sklodowska edasine tegevus oli täielikult pühendatud radioaktiivsuse ja radioaktiivsete keemiliste elementide uurimisele.

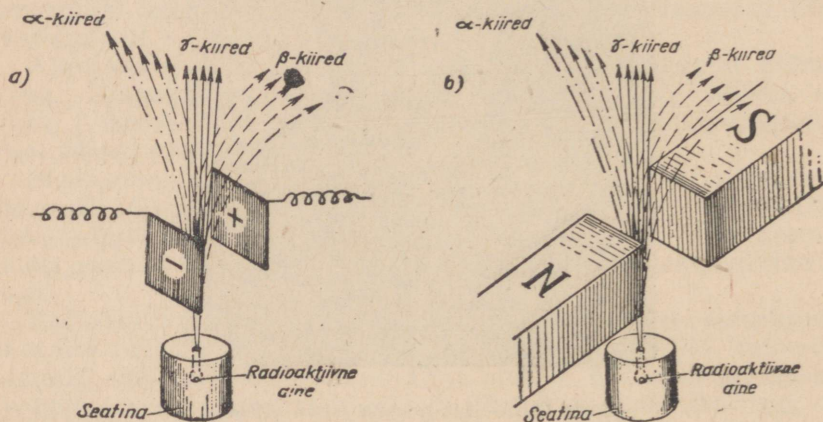
Oma teaduslike teenete eest valiti ta paljude teaduslike asutuste, ülikoolide ja akadeemiate auliikmeks.

Keemiline element raadium (Ra-226) asetseb Mendelejevi perioodilise süsteemi II rühmas ja VII perioodis. Lihtainena on raadium hõbevalge metall. Keemiliste omaduste poolest sarnaneb raadium sama rühma keemilise elemendi baariumiga (Ba). Raadium on looduses väga levinud keemiline element. Tema ühendeid leidub paljudes mineraalides ja mineraalvete allikates, kuigi raadiumiühendite-sisaldus neis on väga väike.

Raadiumikiired toimivad igasse organismi; nad hävitavad elavat kudet ja surmavad baktereid. Raadium on leidnud kasutamist

arstiteaduses; temaga ravitakse vähki ja teisi pahaloomulisi kasvavaid.

Radioaktiivse kiirguse uurimisel selgus, et radioaktiivne aine kiirgab kolme liiki kiiri, mis erinevad üksteisest mõnede omaduste poolest. Kui asetada mõne radioaktiivse aine, näiteks raadiumisoola väike kogus peene õõnega seatinakarpi ja paigutada viimane kahe elektriseeritud metallplaadi vahele (joonis 8, a), milledest üks on laetud positiivselt, teine negatiivselt, siis täheldatakse kiirtevoogu jagunemist kolmeks eri liiki kiirguseks. Üks liik radioaktiivse aine kiirgust hälvib võrdlemisi vähe elektriliselt negatiivse plaadi suunas: neid kiiri nimetatakse alfakiirteks (α -kiired). Teine liik kiirgust hälvib tunduvalt rohkem elektriliselt positiivse plaadi suunas, need on nn. beetakiired (β -kiired).



Joonis 8. Radioaktiivse aine kiirguse hälbimine: a — elektriväljas; b — magnetiväljas.

Kolmas liik kiirgust ei hälvi üldse, vaid levib vertikaalselt; need on nn. gammakiired (γ -kiired). Samasugust kiirtevoogu jagunemist komponentideks täheldatakse ka magnetivälja mõjul (joon. 8, b).

Edasi selgus, et α -kiired kujutavad endast kiiresti liikuvate α -osakeste voogu. Nende osakeste mass on 4 hapnikuühikut ja laeng $+2$ ning algkiirus 14 000—20 000 km/sek., kusjuures nende teekonna pikkus õhus on kõigest 2,5—8,2 sentimeetrit. α -osake, liites endaga kaks elektroni, muutub heeliumi aatomiks.

β -kiired kujutavad endast elektronide voogu, mille kiirus on kuni 290 000 km/sek.

γ -kiired on väga lühilaineline elektromagnetiline kiirgus, mis sarnaneb oma olemuselt röntgenikiirtega.

Raadiumi aatom, paisunud radioaktiivsel lagunemisel välja α -osakese, muundub uueks keemiliseks elemendiks radooniks;

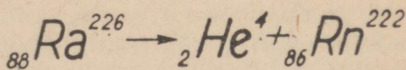
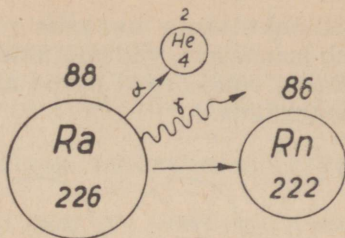
radiooni aatomkaal on 222 h.-ü. (joonis 9).

Tekkinud radoon on samuti radioaktiivne keemiline element. Heites nagu radiumgi välja α -osakesi, muundub ta omakorda uueks radioaktiivseks keemiliseks elemendiks, mida nimetatakse radium A (RaA). Radium A muundub jälle radioaktiivse lagunemise tagajärjel järk-järgult reaks teisteks radioaktiivseteks keemilisteks elementideks, kuni lagunemise lõpptulemusena tekib püsiv mitteradioaktiivne keemiline element, milleks on seatina, aatomkaaluga 206 h.-ü. Viimast nimetatakse ka radium G (RaG) (joonis 10).

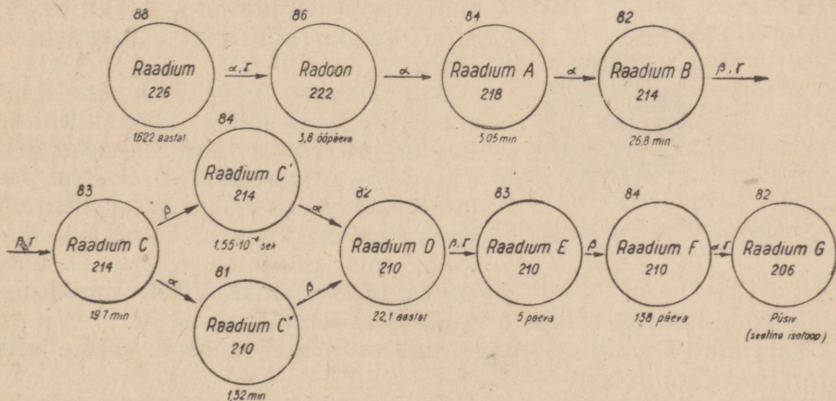
Radium omakorda on uraani radioaktiivse lagunemise saadus (joonis 11).

Radioaktiivsete keemiliste elementide aatomite lagunemiskiirus on erinev. Ühed lagunevad väga kiiresti, teised väga aeglaselt. Tavaliselt määratakse radioaktiivsete keemiliste elementide lagunemiskiirust aja kaudu, mille jooksul antud radioaktiivse aine kogus kahaneb poolele oma esialgsest suurusest. Seda aega nimetatakse selle aine „poolestusaajaks“. Poolestusaeg on igal radioaktiivsel keemilisel elemendil isesugune jääv suurus ega sõltu võetud aatomite kogusest.

Näiteks uraani poolestusaeg on 4,5 miljardit aastat, radiumi poolestusaeg — 1622 aastat, radooni poolestusaeg — 3,8 päeva, radium C poolestusaeg — 13,2 minutit jne.

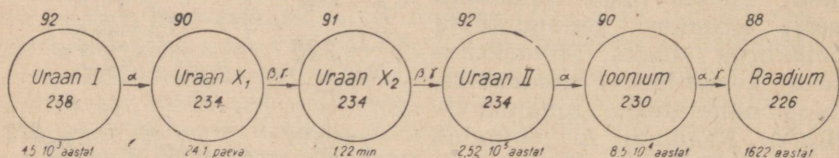


Joonis 9. Radiumi muundumine radooniks.



Joonis 10. Radiumi radioaktiivse muundumise skeem.

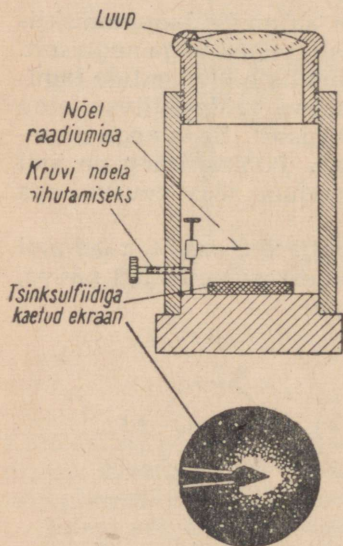
Radioaktiivsete keemiliste elementide aatomite lagunemine toimub iseenesest, välismõjudused nagu, kõrged ega madalad temperatuurid ega kõrged rõhud ei saa nende lagunemist kiirendada või aeglustada.



Joonis 11. Uraani radioaktiivse muundumise skeem.

Radioaktiivsel lagunemisel eraldub soojust. Näiteks eraldab 1 g raadiumi tunnis 0,137 kcal soojust. Kogu soojus, mis eraldub 1 g raadiumi täielikul lagunemisel, on 3 700 000 kcal; 1 g söe põlemisel saadav soojus on kõigest 8 kcal. Need arvud võimaldavad saada kujutluse energiavarudest, mis aatomites peituvad.

Keemiliste elementide radioaktiivset lagunemist on võimalik kindlaks teha spintariskoobi (joonis 12) abil. Spintariskoop on väga lihtsa ehitusega; ta koosneb metallist või plastmassist valmistatud silindrist, mille alumiseks põhjaks on õhukese tsinksulfiidikihi kaetud ekraan. Ekraani ees asetseb nõel ehk varras, millele on paigutatud tühiselt väike kogus radioaktiivset ainet. Silindri ülemises otsas on tellitav luup. Spintariskoobis toimuvaid nähtusi tuleb jälgida pimedas toas, et silm omaks suurimat nägemisteravust.



Joonis 12. Spintariskoop.

Kui pimedas toas tähelepanelikult vaadata läbi luubi tsinksulfiidiga kaetud ekraanile, siis näeme sellel sagedasi valgussähytusi. See on tingitud sellest, et nõela otsas olevast radioaktiivsest ainet kiirgub α-osakesi, mis põrgates vastu ekraani ergastavad tsinksulfiidi molekule,

mida täheldamegi väikeste eredate sädemetena.

Tutvunud keemiliste elementide radioaktiivsusega, võime teha järgmised järeldused:

1. Radioaktiivsus on ühtede keemiliste elementide teiseks muundumise pidev ja katkematu protsess.

2. Radioaktiivsus on isetekkeline nähtus, mis ei sõltu välisingimustest (temperatuurist, katalüsaatorist, rõhust jne.).

3. Radioaktiivsus on radioaktiivsete ainete omadus, mis ei sõltu sellest, kas antud radioaktiivne keemiline element esineb lihtainena või ühendina.

4. Keemilise elemendi radioaktiivsel muundumisel vabaneb suur hulk energiat.

5. Radioaktiivsuse avastamine kinnitas teaduses lõplikult kujutluse aatomi keerukast ehitusest. Radioaktiivsuse abil tehti kindlaks, et aatomis sisalduvad erineva massiga materiaalsed osakesed, mis on positiivse ja negatiivse elektrilaengu kandjateks.

Radioaktiivsus on tõestuseks, et anorgaanilises maailmas nagu kogu looduses toimuvad pidevad muutused, et looduses ei ole midagi igavest ja muutumatut peale materia ja selle liikumise.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas avastati radioaktiivsus? Mida nimetatakse radioaktiivsuseks?
2. Nimetada tähtsamad radioaktiivsed keemilised elemendid.
3. Nimetada radioaktiivsete keemiliste elementide erisusi.
4. Missugused omadused on α -, β - ja γ -kiirtel?
5. Missugused omadused on raadiumil?
6. Missugused ained tekivad raadiumi radioaktiivsel lagunemisel?
7. Missuguseid järeldusi võib teha aatomi ehituse kohta elektroni ja radioaktiivsuse avastamise põhjal?
8. Kui suur kogus sütt tuleb põletada, et saada niisama palju soojust, kui eraldub 1 g raadiumi täielikul lagunemisel?
9. Anumas on 0,1 g radooni. Radooni poolestusaeg on ligikaudu 4 päeva. Kui suur radooni kogus on anumas 20 päeva pärast?
10. Mitu grammi radooni tekib 0,56 g raadiumi lagunemisel ning mitu kcal soojust vabaneb seejuures?

§ 4. Aatomituuma avastamine.

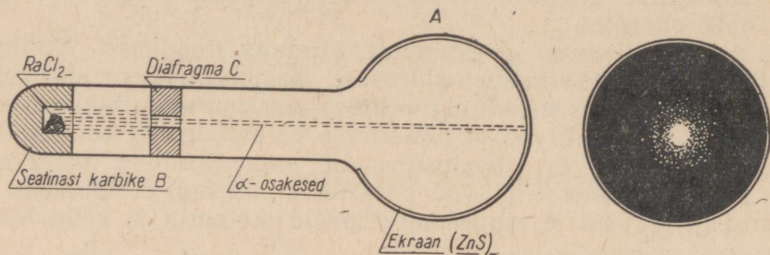
Möödunud sajandivahetuse paiku tehtud suured avastused, nagu radioaktiivne kiirgus, elektronide eraldumine metallide kiiritamisel ultraviolettkiirtega, elektronide tekkimine katoodtorudes jt. juhtisid teadlasi aatomi sisemise ehituse uurimise mõttele.

Aastal 1910 uuris inglise füüsik Rutherford (loe: razefod) koos oma õpilastega α -osakeste läbitungimist õhukestest metallplaatidest, mis olid valmistatud vasest, hõbedast, platinast. Need katsed tõestasid, et metallide aatomite koostisse kuuluvad peale elektronide veel teised positiivse laenguga elementaarsed osakesed.

Nimetatud katse teostamiseks kasutatud seadise skeem oli järgmine. Spetsiaalse klaastoru ühe otsa moodustas kerakujuline laiend A, mille tsinksulfiidiga kaetud sisepind oli ekraaniks. Toru teise otsa oli sulatatud seatinast karbide B, mille sisemuses asetses α -kiiri kiirgav raadiumisool (RaCl_2). Seatinast karbi ette oli paigutatud massiivne seatinast diafragma C, mille keskel oli

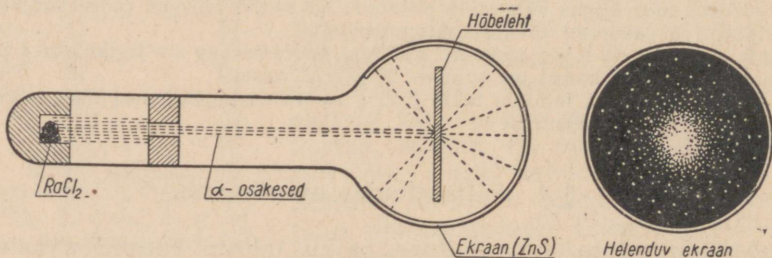
väike ava. Avale langevad α -osakesed läbisid seda kitsa kiirtekimbuna (joonis 13).

Rohkearvuliste katsete tulemusena leidis Rutherford, et radiumi aatomitest kiirguvad α -osakesed levivad tugevasti hõren-datud toru sisemuses sirgjooneliselt väga suure kiirusega ning,



Joonis 13. α -osakeste hajutamiseks kasutatava seadise skeem.

sattudes tsinksulfiidiga kaetud ekraanile tekitavad sellele helen-duva laigu. Mikroskoopilisel uurimisel selgus, et helenduv laik koosneb üksikute α -osakeste löökide läbi tekitatud sähvatuste kogust, sest valgussähvatuste suure arvu tõttu ajaühikus ja nende suure läheduse tõttu üksteisele liituvad need sähvatused üheks heledaks laiguks (joonis 13, a).



Joonis 14. α -osakeste hajutamine metall-lehe toimel.

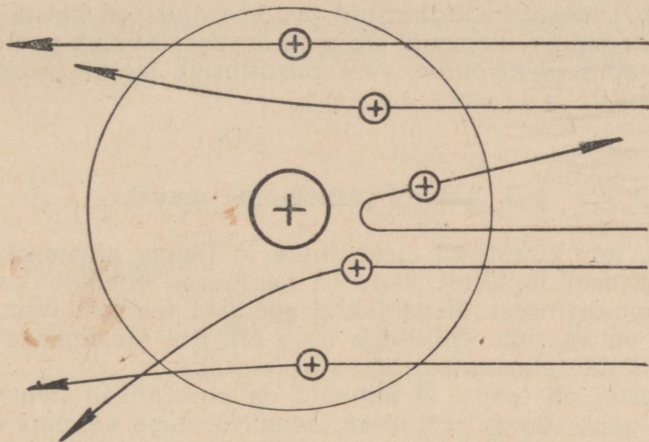
Kui α -osakeste teele asetada väga õhuke metall-leht, siis sel-gus, et väike arv α -osakesi hälvib metall-lehe läbimisel oma esi-algsest sirgjoonelisest teest ning üksikud α -osakesed paiskuvad isegi tagasi. Sellest järgneb, et α -osakesed kohtasid oma teel läbis-tamatuid tõkkeid, mille tõttu ekraanil tekkinud sähvatused ei asetsenud enam nii lähedal üksteisele, vaid hajusid. Seejuures tegi Rutherford kindlaks, et hõbeleht hajutab α -osakesi rohkem kui vaskleht, platinaleht aga veel enam. α -osakeste hajutamist aitab selgitada joonis 14.

Teadlaste ette kerkis küsimus: millega seletada mõnede α -osakeste ootamatut hälbimist nende esialgselt sirgjoonelisest teest ainet läbides?

Paljude katsete tulemuste põhjal võisid teadlased teha järgmisi järeldusi:

1. Kuna suurem osa α -osakesi läbib metall-lehte oma sirgjoonelisel teel muutmata, siis järeldub sellest, et keemilise elemendi aatom pole tihedalt ja ühtlaselt massiga täidetud osake, vaid koosneb omakorda üksikutest osakestest, mis üksteisest on eraldatud suurte vahekaugustega, milledest α -osakesed võivad vabalt läbi lennata. Siit järeldub, et

suurem osa aatomi siseruumist peab olema tühi ja seetõttu läbitav.



Joonis 15. Enamik α -osakesi ei hälvi lennul läbi aatomi oma sirgjoonelisel teel. Sellised α -osakesed möödavad aatomituumast suuremal kaugusel.

Väike arv α -osakesi hälbib lennul läbi aatomi oma esialgsest liikumissuunast. Niisugused α -osakesed lendavad aatomist läbi tuuma lähedalt, mis oma suurema positiivse laengu ja massiga tõukab α -osakese oma sirgjoonelisel teel kõrvale ja põhjustab seega α -osakeste hajumist.

Veelgi väiksem arv α -osakesi paisatakse lennul läbi aatomi tagasi. Sellised α -osakesed lendavad täpselt aatomituumas sihis ning paisatakse viimase suure positiivse laengu mõjul tagasi.

2. Kuna metall-leht koosneb elektriliselt neutraalsetest aatomitest, siis ei saa ka aatomid iseenesest hälvitada sirgjoonelisel liikuvaid α -osakesi. Täpselt samuti pole ka aatomis olevad elektronid suutelised muutma α -osakeste liikumissuunda metall-lehe läbimisel, sest elektroni mass on α -osakeste massist 7500 korda väiksem. Et α -osakesed on positiivselt laetud, siis võivad nad oma sirgjoonelisest teest hälvida ainult mõne suurema positiivse laenguga osakese toimel. Sellest järeldub, et

teatud osa keemilise elemendi aatomi sisemusest peab olema täidetud osakestega, millel on tunduvalt suurem positiivne laeng kui α -osakesel.

3. Kuna mõned vähesed α -osakesed metall-lehe läbimisel paisatakse sellelt tagasi, siis tuleb oletada, et aatomi sisemuses peab olema mõni suure positiivse laenguga osake, millele pörgates α -osake paisatakse vastassuunas tagasi. Seega

aatomi keskmes peab olema suure massi ja suure positiivse laenguga materiaalne osake. Seda osakest nimetatakse aatomi tuumaks.

Sirgjooneliselt lendavate α -osakeste hajumist metall-lehe toimel aitab selgitada skemaatiline joonis 15.

Sel viisil tõestasiid Rutherford ja tema õpilased katseliselt, et mistahes keemilise elemendi aatomi koostisse kuulub peale negatiivselt laetud elektronide veel positiivselt laetud osake, mis kujutab endast a a t o m i t u u m a.

§ 5. Aatomi planetaarne mudel.

Faktid, mis kinnitasid elektronide ja tuuma olemasolu aatomis, purustasid lõplikult vana ja seejuures ebaõige kujutluse aatomi jaotamatusest. Need faktid sundisid teadlasi tunnistama, et aatom on keeruka ehitusega ning erilistel füüsikalistel tingimustel jaotatav elementaarseteks osakesteks.

Teadlastel oli teada, et aatomid on elektriliselt neutraalsed, järelikult peab tuuma positiivne laeng võrduma aatomis olevate elektronide negatiivsete laengute summaga. Kuna elektronidel ja aatomituumal on isenimelised elektrilaengud ning nad esinevad aatomis iseseisvate osakestena, siis oletasid teadlased, et elektronid ei saa asuda otsekohe tuumal, vaid ainult teatud kaugusel sellest.

Rutherfordi katsetega tõestati, et aatomi sisemuses on tühi ruum, seega võivad elektronid asetseda suhteliselt suurel kaugusel tuumast. Ainult selle asjaolu mõõnmisel on seletatav α -osakeste vaba, peaaegu hälbimata läbimine aatomi tuumast.

Edasi tõestati, et elektronid on aatomis pidevas ja katkestamatus liikumises. Nad ringlevad ümber aatomi tuuma, iga elektron oma kindlal teekonnal, mida nimetatakse orbiidiks. Kõik elektronid kokku moodustavad aatomi e l e k t r o n k a t t e. Oma liikumisel elektronid ei kaugene tuumast, sest nad tõmbuvad selle poole elektriliste jõududega, mis mõjuvad positiivselt laetud tuuma ja negatiivse laenguga elektronide vahel. Samal ajal ei saa elektronid ringlemise tõttu langeda tuumale, sest liikumisjõud kannavad neid tuumast kõrvale. Järelikult tasakaalustuvad elektronidele mõjuvad tsentrifugaal- ja tsentripetaaljõud, mille tõttu nad hoiduvad kindlal kaugusel tuumast.

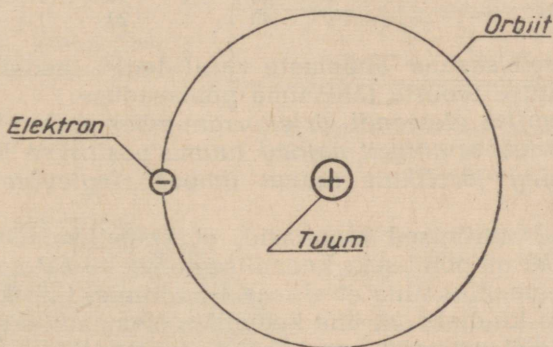
Toodud kujutluste ja rohkearvuliste katsete põhjal esitas Rutherford aastal 1911 aatomist esimese mudeli (joonis 16), mida

nimetati „planetaarseks“, sest ta meenutab meie päikesesüsteemi ehitust.

Rutherfordi mudelit aatomist täiustati hiljem teiste teadlaste poolt ning ühtlasi loodi aatomi planetaarse ehituse teooria, mille põhilauseid võib sõnastada järgmiselt:

aatomi keskmes on võrreldes aatomi kogu ruumalaga väga väike, kuid suure tihedusega, positiivselt laetud aatomituum, mille ümber eri orbiitidel ringlevad elektronid. Elektronide arv võrdub arvuliselt tuuma positiivse laengu suurusega. Aatom on elektriliselt neutraalne.

Nii purustati vana kujutus aatomist kui tihedast, läbitungi-matust kerakesest, milline kujutus valitses teaduses enam kui kaks ja pool tuhat aastat.



Joonis 16. Vesiniku aatomi mudel Rutherfordi järgi.

§ 6. Keemilise elemendi järjekorranumber ja tuuma laeng.

Kindlaks teinud positiivse laenguga tuuma olemasolu aatomis, tuli teadlastel lahendada küsimus tuuma laengu suurusest.

Rutherfordi katsetega oli tõestatud, et aatomituuma laeng on erisuguste keemiliste elementide aatomitel erinev. Jätkates katseid α -osakeste hajumise kohta nende läbimisel metall-lehest, leidsid teadlased, et mida suurem on metall-lehe koostisse kuuluva keemilise elemendi aatomkaal, seda suurema jõuga paisatakse ka α -osakesed tagasi.

Teostatud katsete tulemuste põhjal arvatud kergekeemiliste elementide aatomituumade laengute suurused võrdusid ligikaudu nende poole aatomkaaluga ning ühtisid keemiliste elementide järjekorranumbriga Mendelejevi perioodilises süsteemis. Sel-

lest järeldub, et iga keemilise elemendi aatomi koostisse kuuluvate elektronide üldarv võrdub samuti keemilise elemendi järjekorranumbriga. Käsitletut aitab illustreerida tabel 10.

Tabel 10

Keemilise elemendi nimetus	Keemilise elemendi aatomkaal	Keemilise elemendi järjekorranumber	Aatomi tuuma laeng	Elektronide arv aatomis
Vesinik (H)	1	1	+1	1
Heelium (He)	4	2	+2	2
Süsinik (C)	12	6	+6	6
Lämmastik (N)	14	7	+7	7
Hapnik (O)	16	8	+8	8
Magneesium (Mg)	24	12	+12	12
Räni (Si)	28	14	+14	14
Kaltsium (Ca)	40	20	+20	20

Katseliselt saadud andemete varal tegid teadlased kindlaks aatomi ehituse teooria tähtsaima põhiseaduse:

keemilise elemendi järjekorranumber perioodilises süsteemis võrdub arvuliselt aatomi tuuma positiivse laengu suurusga ning järelikult tuuma ümber ringlevate elektronide arvuga.

Arvukad uurimised kinnitasid, et keemilise elemendi järjekorranumber on põhiliseks keemilise elemendi aatomit iseloomustavaks konstandiks ning et viimasel on kindel füüsikaline mõiste.

Nii tehti kindlaks, et ühe keemilise elemendi aatomi erinevus teise elemendi aatomist seisab nende tuumade laengute suuruses (järjekorranumbris). Sellega tõestasid teadlased, et Mendelejev paigutas kõik keemilised elemendid oma perioodilises süsteemis õigesti ja eksimatult. Selline keemiliste elementide paigutus vastab täielikult nende aatomituumade laengule. Seetõttu nimetatakse nüüd arvu, mis väljendab aatomi tuuma laengu suurust ja järelikult ka keemilise elemendi järjekorranumbrit perioodilises süsteemis, **Mendelejevi arvuk**s.

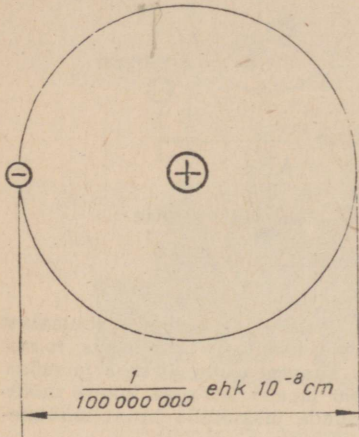
Nimetatud seaduspärasuse kindlakstegemine kinnitas Mendelejevi keemiliste elementide perioodilise süsteemi sügavat teaduslikku mõtet.

§ 7. Aatomi, elektroni ja tuuma mõõtmed.

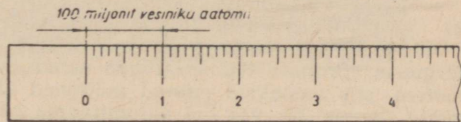
Teadlastel õnnestus täpsete katseliste määramiste ja matemaatiliste arvutuste varal kindlaks teha aatomite ja nende koostisosade mõõtmed.

1. A a t o m. Aatomite mõõtmed on väga väikesed. Vesiniku aatomi läbimõõt on näiteks kõigest üks sajamiljonidik sentimeetrit, s. o. $\frac{1}{100\,000\,000}$ ehk 10^{-8} sentimeetrit (joonisel 17 ja 18).

Teiste keemiliste elementide aatomite läbimõõdud on vesiniku aatomi läbimõõdust ainult kaks kuni kolm korda suuremad. Näitliku kujutluse saamiseks aatomite suurusest kasutame järgmist võrdlust. Kui võrdleksime aatomi suuruslast mängupalli suurusega, siis on aatom niimitu korda mängupallist väik-



Joonis 17. Vesiniku aatomi ehituse skeem



Joonis 18. Ühe sentimeetri pikkusele lõigule mahuks 100 000 000 vesiniku aatomit.



• Aatom

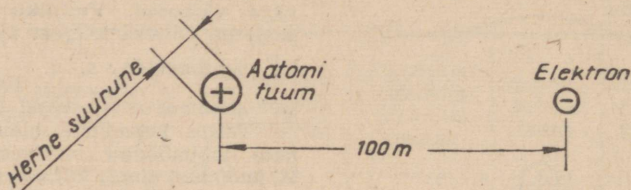
Joonis 19. Aatomi, mängupalli ja maakera suuruste võrdlus.

sem, kuimitu korda mängupall on väiksem maakerast. (joonis 19).

2. Elektron. Elektroni mõõtmed on samuti väga väikesed. Tema läbimõõt on kõigest 10^{-13} sentimeetrit, seejuures asetseb elektron aatomi tuumast väga suurel kaugusel. Võrdkujutluse saamiseks elektroni ja aatomituuma vahelisest kaugusest nimetame, et kui vesiniku aatomi tuuma kujutada herne suurusena, siis oleks elektron tuuma keskmeest 100 meetri kaugusel (joonis 20).

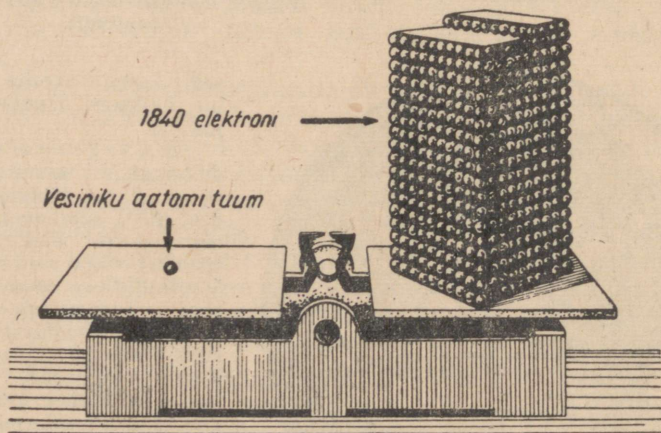
Elektroni mass on võrreldes aatomituuma massiga väga väike. Kui võrrelda elektroni massi vesiniku aatomi tuuma massiga, siis selgub, et elektron on sellest ligikaudu 1840 korda kergem. Seega on elektroni mass 0,00055 h.-ü. Sellest kujutluse saamiseks oletame, et kaalu ühele kausile on paigutatud vesiniku aatomi tuum; siis tuleb selle tasakaalustamiseks teisele kaalukaussile asetada 1840 elektroni (joonis 21).

3. Aatomituum. Aatomituuma läbimõõt on suurusjärgus 10^{-13} kuni 10^{-12} sentimeetrit, seega on vesiniku aatomi tuuma läbimõõt ($\approx 10^{-13}$ cm) vesiniku aatomi läbimõõdust ($\approx 10^{-8}$ cm) 10 000 korda väiksem. Samuti järeldub,



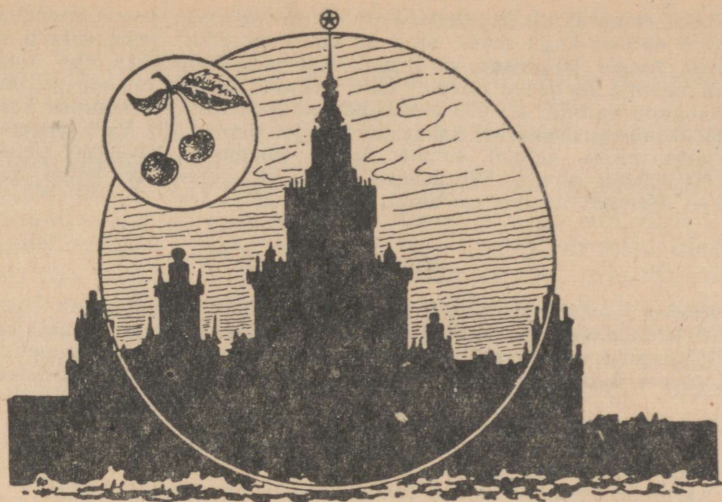
Joonis 20. Vesiniku aatomi tuuma ja elektroni vahelise kauguse võrdlus.

et vesiniku aatomi tuuma ruumala on vesiniku aatomi ruumalast 1 000 000 000 000 korda väiksem. Sellest parema kujutluse saamiseks toome järgmise võrdluse. Kui kujutleda aatomituuma suurendatuna kirsimarja mõõtmeteni, siis vastaksid aatomi mõõtmed üle 200 meetri kõrguse hoone mõõtmeile (joonis 22), või kui aatomituuma suurendada taskukella kruvi mõõtmeteni, siis oleks aatom okeaniauriku suurus.



Joonis 21. Vesiniku aatomi tuuma ja elektroni kaalu võrdlus.

Teadlastel õnnestus lahendada ka küsimus aatomi massi asukohast. Tulemaste meelde, et aatomis olevate elektronide üldarv võrdub keemilise elemendi järjekorranumbriga perioodilises süsteemis, ning et elektroni mass on 0,00055 h.-ü. Selle põhjal võime öelda, et elektroni mass (0,00055 h.-ü.) moodustab ainult väga väikese osa vesiniku aatomi massist (1,008 h.-ü.), millest järeldub, et vesiniku aatomi mass praktiliselt on koondatud aatomituuma. Ligikaudu samasugune masside suhe esineb ka raskete keemiliste elementide aatomites, suuremale elektronide arvule vaatamata. Näiteks on uraani mass

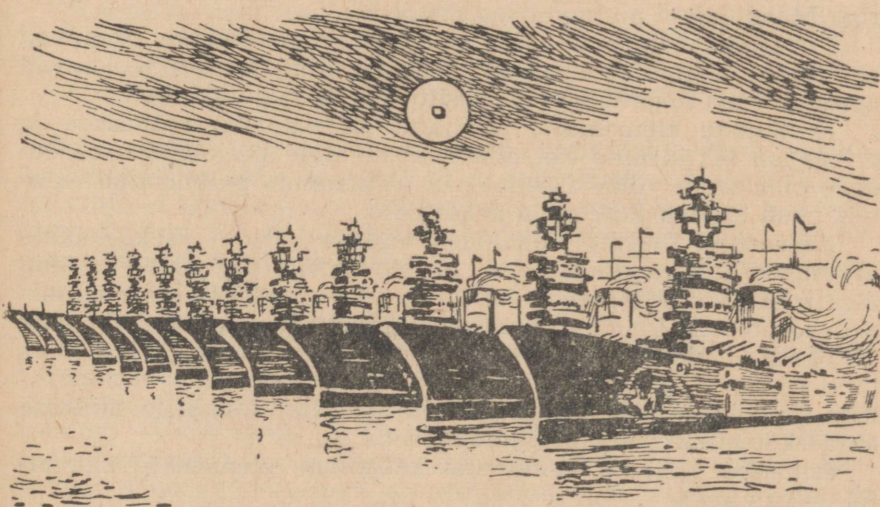


Joonis 22. Aatomi ja selle tuuma mõõtmete võrdlus.

238 h.-ü., tema 92 elektroni mass on aga kõigest $0,00055 \cdot 92 = 0,0506$ h.-ü., mis moodustab seega ainult $\frac{0,0506 \cdot 100}{238} = 0,02\%$ uraani aatomi massist.

Käsitletust tuleneb üks tähtsamaid aatomi ehituse teooria põhiseadusi:

*aatomi mass praktiliselt on koondatud tema tuuma väikesesse ruum-
alasse.*



Joonis 23. Aatomituuma massi tiheduse võrdlus.

Selleks, et näitlikult kujutada, kui võrd tühiselt väikesesse ruumalasse on koondatud aatomi kogu mass, ning et saada kujutlust tema tohutu suurest tihedusest, toome järgmised võrdlused. Kui meil õnnestuks ühe kuupmillimeetrise mahuga karbikest tihedalt täita vesiniku aatomi tuumadega, siis kaaluks niisugune karbik 120 000 tonni. Sellise nõõpnõelapea suuruse karbikese kaalu tasakaalustamiseks vajaksime 12 ristlejat (joonis 23). Ligikaudsete arvutuste järgi oleks aatomi tuuma massi tihedus 120·000 000 t/cm³ ehk 120 000 000 000 000 g/cm³. Võrdluseks olgu nimetatud, et kõige raskema metalli — osmiumi tihedus on ainult 22,6 g/cm³.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas tõestati positiivselt laetud aatomituuma olemasolu?
2. Kirjeldada vesiniku aatomi planetaarset mudelit ja joonestada see.
3. Missugune seos valitseb keemilise elemendi järjekorranumbri ning aatomi tuuma laengu arvulise suuruse ja aatomis olevate elektronide arvu vahel?
4. Kuidas jaotub mass aatomis? Tuua näiteid.
5. Kuidas seletada, et aatomid on elektriliselt neutraalsed?
6. Mida nimetatakse orbiidiks?
7. Arvutada vesiniku aatomi tuuma moodustava massi tihedus.

§ 8. Aatomi elektronkate ehitus.

Nagu teada, on keemilise elemendi aatomi tuum positiivse elektrilaengu kandjaks, kusjuures laengu suurus võrdub arvuliselt selle keemilise elemendi järjekorranumbriga. Et keemilise elemendi aatom tervikuna on elektriliselt neutraalne, siis peab elektronide negatiivsete laengute summa võrduma tuuma positiivse laenguga. Seega võrdub aatomi tuuma ümber ringlevate elektronide arv samuti selle keemilise elemendi järjekorranumbriga Mendelejevi perioodilises süsteemis.

Teadlastel tuli nüüd lähendada küsimus, kuidas ringlevad elektronid keemilise elemendi aatomis ning kuidas paiknevad aatomis tema negatiivselt ja positiivselt laetud osakesed.

Keemiliste elementide, järelikult ka aatomite sarnasuse ja erinevuse faktid ning keemiliste elementide perioodilisuse seaduse olemasolu viitasid sellele, et elektronide paiknemine aatomis peab alluma kindlatele seadustele.

Kaasaegne füüsika võimaldas täpsete katsete ja keerukate arvutuste abil kindlaks teha, et elektronid paiknevad aatomi elektronkattes kihtidena, nn. elektronkestadena, mis asuvad tuumast kindlatel kaugustel. Edasi õnnestus kindlaks teha elektronkestade arv keemilise elemendi aatomi elektronkattes ning elektronide arv igas kestas. Selgus, et aatomi elektronkestade arv vastab perioodilise süsteemi perioodi numbrile, millesse antud keemiline element kuulub, seega on

esimesse perioodi kuuluvatel keemiliste elementide aatomitel — üks kest,

teise perioodi kuuluvatel keemiliste elementide aatomitel — kaks kesta,

kolmandasse perioodi kuuluvatel keemiliste elementide aatomitel — kolm kesta jne.

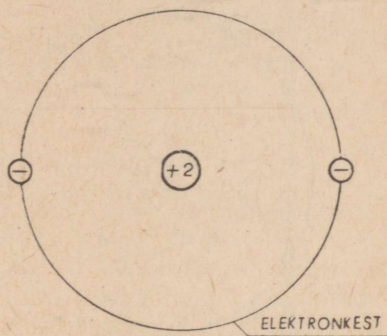
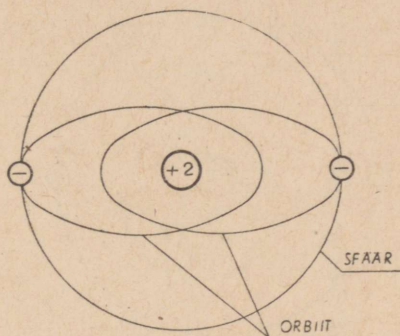
Järgnevalt selgus, et igas elektronkestas võib leiduda ainult teatav kindel arv elektrone, kusjuures

esimeses kestas ei või olla kunagi rohkem kui 2 elektroni, teises kestas kuni 8 elektroni,

kolmandas kestas pole kunagi rohkem kui 18 elektroni,

neljandas kestas pole kunagi rohkem kui 32 elektroni jne.

Tuleb aga tähendada, et kuigi igas kestas on mitu elektroni, ringleb iga elektron tuuma ümber oma kindlal orbiidil. Näiteks heeliumi aatomi kaks elektroni ringlevad tuuma ümber kahel iseisoval orbiidil (joonis 24). Need orbiidid asetseksid nagu ühisel aatomituuma ümbritseval sfääril, mistõttu elektronid oma äärmistes asendites orbiitidel osutuvad justkui ühel kestal olevateks.



Joonis 24. Heeliumi aatomi ehituse skeem ühes mõlema elektroni orbiidi näitamiseks.

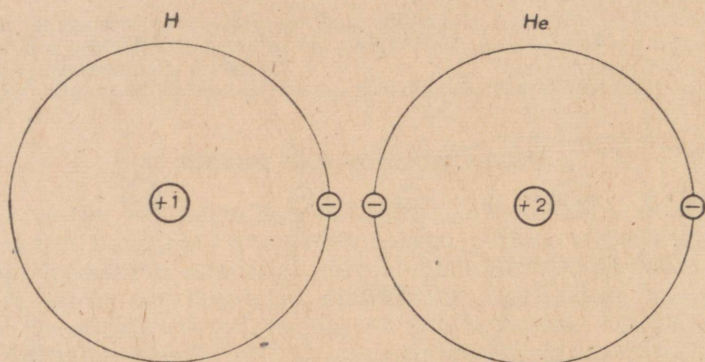
Joonis 25. Heeliumi aatomi ehituse lihtsustatud skeem. Mõlemad elektronid näidatakse ühisel elektronkestal asetsevatena.

Aatomi ehituse lihtsustatud skeemidel kujutatakse ühele kestale kuuluvaid elektrone tinglikult ühel ringjoonel asetsevatena, mis sel juhul ei tähista enam elektroni orbiiti, vaid kindlat elektronkesta (joonis 25). Aatomi tuuma tähistatakse skeemidel ringikesega. Numbri ja plussmärgiga on tähistatud aatomituuma laeng. Elektrone tähistatakse aga miinusemärgiga varustatud ringikesetega.

Vaatleme nüüd lähemalt väikestes perioodidesse kuuluvate keemiliste elementide aatomi ehitust.

Esimene periood (joonis 26) koosneb kahest keemilisest elemendist — vesinikust ja heeliumist. Vesiniku aatomi elektronkestas on ainult üks elektron, sest vesinik on ühevalentne keemiline element. Heeliumi aatomi samal elektronkestal aga on kaks elektroni. Et heelium on inertne gaas, siis on tal püsiva ehitusega elektronkest.

Teine periood koosneb kaheksast keemilisest elemendist: liitiumist, berülliumist, boorist, süsinikust, lämmastikust, hapnikust, fluurist ja neonist (joonis 27) ning algab ühevalentse metalli liitiumiga. Liitiumi aatomil säilib heeliumi aatomile omane püsiv, kahest elektronist koosnev kest; sellele lisaks tekib aga veel uus elektronkest, kus liitiumil ringleb üks elektron. Berülliumi aatomil on selles uues elektronkestas kaks elektroni, boori aatomil kolm elektroni, süsiniku aatomil neli elektroni, lämmastiku aatomil viis elektroni, hapniku aatomil kuus elektroni, fluori aatomil seitse elektroni ja neooni aatomil kaheksa elektroni. Et neon on inertne gaas, siis järeldub sellest, et $2+8$ -st elektronist koosnev süsteem on niisama püsiva ehitusega nagu heeliumi aatomi kahest elektronist koosnev süsteem.

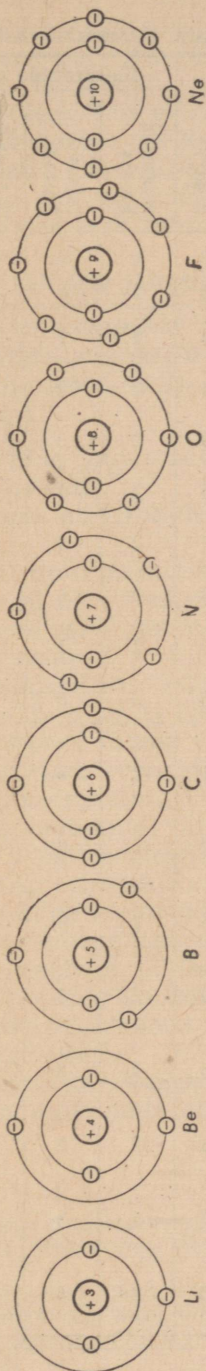


Joonis 26. Esimese perioodi keemiliste elementide aatomi ehituse skeemid.

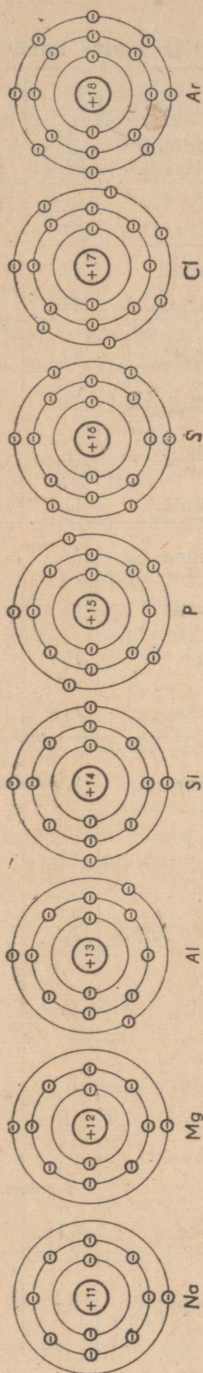
Kolmas periood koosneb jälle kaheksast keemilisest elemendist: naatriumist, magneesiumist, alumiiniumist, ränist, fosforist, väävlis, kloorist ja argoonist (joonis 28). Neonile järgneval keemilisel elemendil naatriumil, millega algab kolmas periood, tekib jälle uus elektronkest ühe elektroniga, millele kuni inertse gaasi argoonini lisandub elektrone ühekaupa. Argooni püsiv süsteem koosneb $2+8+8$ -st elektronist.

Väikestes perioodides vastab seega aatomi välises elektronkestas olevate elektronide arv keemilise elemendi kõrgemale valentsile hapniku suhtes. Erandi moodustavad vaid inertsed gaasid, millede valents võrdub nulliga.

Tuleb tähendada, et käsitletud aatomite skeemid peegeldavad aatomite tegelikku ehitust vaid üldjoontes ja ligikaudselt. Tõepoolest on aatomite elektronkatete ehitus hoopis keerukam, sest elektronid liiguvad aatomites mitmesugustel elliptilistel ja ringjoonelistel orbiitidel, kusjuures need orbiidid omakorda muudavad oma asukohta ruumis.



Joonis 27. Teise perioodi kuuluvate keemiliste elementide aatomi ehituse skeemid.



Joonis 28. Kolmandasse perioodi kuuluvate keemiliste elementide aatomi ehituse skeemid.

Elektronide jaotus mitmesuguste keemiliste elementide aatomites.

Periood	Järjekorra nr.	Keemiline element	Keemiline sümbol	Aatomkaal (ligikaudu)	Tuuma laeng	Elektronide üldarv	Elektronide arv			Elektronkesk- tade tähistamine	
							esimeses kestas	teises kestas	kolmandas kestas		
I	1.	Vesinik	H	1	+1	1	1	—	—	H_1	
	2.	Heelium	He	1	+2	2	2	—	—	He_2	
II	3.	Liitium	Li	7	+3	3	2	1	—	Li_2^1	
	4.	Berüllium	Be	9	+4	4	2	2	—	Be_2^2	
	5.	Boor	B	11	+5	5	2	3	—	B_2^3	
	6.	Süsinik	C	12	+6	6	2	4	—	C_2^4	
	7.	Lämmastik	N	14	+7	7	2	5	—	N_2^5	
	8.	Hapnik	O	16	+8	8	2	6	—	O_2^6	
	9.	Fluor	F	19	+9	9	2	7	—	F_2^7	
	10.	Neon	Ne	20	+10	10	2	8	—	Ne_2^8	
	III	11.	Naatrium	Na	23	+11	11	2	8	1	Na_2^1
		12.	Magneesium	Mg	24	+12	12	2	8	2	Mg_2^2
13.		Alumiinium	Al	27	+13	13	2	8	3	Al_2^3	
14.		Räni	Si	28	+14	14	2	8	4	Si_2^4	
15.		Fosfor	P	31	+15	15	2	8	5	P_2^5	
16.		Väävel	S	32	+16	16	2	8	6	S_2^6	
17.		Kloor	Cl	35	+17	17	2	8	7	Cl_2^7	
18.		Argoon	Ar	40	+18	18	2	8	8	Ar_2^8	

jne.

Elektronide jaotumist keemilise elemendi aatomi elektronkestades aitab selgitada tabel 11, mis on koostatud Mendelejevi perioodilisuse seaduse põhjal.

Tabelist 11 nähtub, et järjekorranumbri suurenemise järgi reastatud keemiliste elementide aatomite välises elektronkestas olevate elektronide arv kordub perioodiliselt. Nii näiteks on naatriumi aatomi välises elektronkestas ainult üks elektron, s. t. niisama palju kui liitiumi aatomi välises elektronkestas; kloori aatomi välises elektronkestas on neid samuti nagu fluori aatomilgi seitse jne.

Sellest tuleneb järgmine seaduspärasus:

järjekorranumbri suurenemise järgi reastatud keemiliste elementide omaduste perioodiline muutumine on seletatav nende aatomite välise elektronkesta ehituse perioodilise muutmisega.

Elektronide jaotus aatomites võimaldab teha mõningaid väga tähtsaid järeldusi:

- 1) aatomi elektronide kogumik moodustab aatomi elektronkatte;
- 2) elektronid paiknevad aatomi elektronkattes kestadena;
- 3) aatomi elektronkestade arv võrdub Mendelejevi perioodilise süsteemi selle perioodi numbriga, milles vaadeldav keemiline element asetseb;

4) pea-allrühmas asetsevate keemiliste elementide aatomite välises elektronkestas olevate elektronide arv võrdub antud keemilise elemendi rühma numbriga ning ühtib selle keemilise elemendi kõrgeima valentsiga hapniku suhtes;

5) järjekorranumbri suurenemise järgi reastatud keemiliste elementide aatomite välises elektronkestas olevate elektronide arv kordub perioodiliselt ühest kuni kaheksani;

6) kaheksast elektronist (või kahest elektronist — heeliumil) koosnev väline elektronkest teeb keemilise elemendi keemiliselt passiivseks (niisugused ained on näiteks neon, argoon, ksenoon, radoon ja heelium, millede valents on null);

7) kõik teised keemilised elemendid, millel pole kaheksast (või kahest) elektronist koosnevat välist elektronkesta, on keemiliselt aktiivsed;

8) keemiliste elementide füüsikalised-keemilised omadused sõltuvad nende aatomite elektronsest struktuurist.

Kordamisküsimusi.

1. Millega määratakse aatomi koostisse kuuluvate elektronide üldarv?
2. Mida nimetatakse elektronkatteks, elektronkestaks ja elektroni orbii-diks?
3. Missugused Mendelejevi perioodilises süsteemis toodud arvud viitavad aatomi elektronsele struktuurile?
4. Mis iseloomustab inertsete gaaside aatomite elektronkatet?

5. Millega on seletatav keemiliste elementide omaduste perioodiline muutumine?

6. Millega on seletatav keemiliste elementide keemiline aktiivsus ja passiivsus?

7. Koostada a) kaaliumi, b) kaltsiumi aatomite elektronse ehituse skeemid.

8. Mitu elektroni on järgmiste keemiliste elementide aatomite välises elektronkestas:

a) Li, Na, K, Rb, Cs;

b) O, S, Se, Te;

c) F, Cl, Br, J?

9. Mitu elektronkesta on eespool nimetatud keemiliste elementide aatomitel?

§ 9. Keemiliste elementide kunstlik muundumine. Prootonite ja neutronite avastamine.

Teadlastel oli teada, et kõikide keemiliste elementide aatomituumadel on positiivne laeng ja et järelikult kõikide aatomite tuumades leiduvad positiivselt laetud osakesed. Samuti oli teada, et kõikide keemiliste elementide aatomituumade positiivsed laengud erinevad üksteisest täisarvude võrra, vastavalt nende asetusele Mendelejevi keemiliste elementide perioodilises süsteemis.

Katseliselt tõestati, et kõige kergema keemilise elemendi — vesiniku aatomi tuumal on kõige lihtsam ehitus, sest vesiniku aatomi tuumal on ainult üks positiivne laeng ning tema mass on lähedane ühele ühikule. Seetõttu hakati vesiniku aatomi tuuma pidama lihtsaimaks osakeseks ja ta nimetati prootoniks (*protos* tähendab kreeka keeles *lihtsaim*). Prootonit tähistatakse tinglikult märgiga ${}_1\text{H}^1$ (ehk p).

Teadlaste ette kerkis küsimus, kas vesinikuaatomi tuum — prooton on ehk kõikide teiste keemiliste elementide aatomite koostisosaks, sest erinevad ju keemiliste elementide aatomituumade positiivsed laengud üksteisest täisarvude võrra.

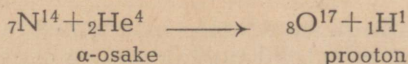
Seejärel, kui oli õpitud tundma radioaktiivsust ning kindlaks tehtud aatomite ehituse keerukus, tekkis teadlastel mõte keemiliste elementide kunstlikust muundumisest. Kuid aatomite tuumi polnud võimalik purustada ei kuumutamise ega kuni mitme tuhande kraadise temperatuurini ega jahutamise ega kuni kõige madalamate temperatuurideni ega ka väga kõrgete rõhkude abil. Aatomituumade purustamiseks oli tarvis väga suure kineetilise energiaga osakesi.

Aastal 1919 otsustas Rutherford aatomite purustamiseks kasutada radioaktiivsel lagunemisel vabanevate α -osakeste kineetilist energiat. Nagu teada, liiguvad α -osakesed väga suure kiirusega — 20 000 kuni 25 000 km/sek., mistõttu nad omavad väga suurt kineetilist energiat. Rutherfordi idee seisis aatomite „pommitamises“ α -osakestega, mis toimides „mürskudena“ pidid tungima aatomi tuuma ja selle purustama.

Katse teostamiseks suunas Rutherford α -osakeste voo lämmastiku aatomitele. Seejuures avastas ta, et lämmastiku aatomite

pommitamisel α -osakestega tungib mõni α -osake lämmastiku aatomi tuuma ning neelatakse viimase poolt, mille tagajärjel tekib uus ja keerukam, kuid ebapüsivam tuum, mis laguneb kaheks osakeseks, milledest üks osutub hapniku aatomi tuumaks (viimase mass on ühe ühiku võrra suurem kui tavalisel hapnikul) ja teine vesiniku aatomi tuumaks, s. t. prootoniks.

Nii teostati esimest korda ajaloos ühe keemilise elemendi kunstlik muundamine, s. t. teisekujuliseks muutmine. Seda protsessi võib avaldada järgmise võrrandi abil:



Märkus. Tuumafüüsikas on tavaks keemilise elemendi aatomituuma tähistada tema keemilise sümboli ja kahe indeksiga — alumise ja ülemisega, kusjuures alumine indeks tähistab laengut (järjekorranumbrit Mendelejevi perioodilises süsteemis) ja ülemine indeks tuuma massiarvu (aatomkaalu).

Aatomi tuuma muundumise protsessi nimetatakse tuumareaktsiooniks. Seega:

tuumareaktsiooniks nimetatakse aatomituumade lagunemise protsessi või aatomituumade omavahelist reageerimist, mille tagajärjel tekivad uute keemiliste elementide aatomite tuumad.

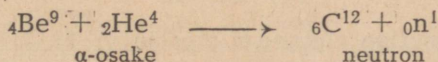
Pärast Rutherfordi korraldasid ka teised teadlased analoogilisi katseid, millede puhul neil õnnestus purustada veel paljude teiste keemiliste elementide aatomituumi. Kõikidel nendel katsetel avastati prootonite eraldumist. Sel viisil tõestati prootoni olemasolu paljude keemiliste elementide aatomituumades. Tehtud katsete põhjal võib öelda, et

kõikide keemiliste elementide aatomituumade koostises leiduvad prootonid, s. t. vesiniku aatomite tuumad.

Aastal 1930 märkasid teadlased, et „pommitades“ berülliumi (Be) α -osakestega muutub viimane suure läbitungimisvõimega kiirguse allikaks. Saadud uus aine oli radioaktiivne.

Rea katsete ja mõõtmiste põhjal jõudsid teadlased Rutherford ja Chadwick (loe: tšäduik) järeldusele, et avastatud kiired kujutavad endast elektriliselt neutraalsete osakeste voogu. Sellist elektriliselt neutraalset osakest, mille mass oli peaaegu võrdne prootoni massiga, nimetati neutroniks ning tähistati märgiga ${}_0\text{n}^1$ (ehk n).

Nimetatud protsessi võib avaldada järgmise tuumareaktsiooni võrrandi kaudu



Edasistel uurimistel tõestati, et neutronid tekivad paljude keemiliste elementide pommitamisel α -osakestega. Seega tõestati, et

kõikide keemiliste elementide aatomituumade koostises leiduvad neutronid.

Sel viisil tõestati prootonite ja neutronite olemasolu keemiliste elementide aatomituumades ning teostati keemiliste elementide esimene tõeline muundamine kunstliku radioaktiivse lagunemise abil.

§ 10. Aatomi tuuma koostis.

Pärast prootonite ja neutronite avastamist veendusid teadlased lõplikult selles, et aatomi tuum koosneb osakestest.

Aatomi koostisosade iseloomustamiseks on toodud tabel 12.

Tabel 12

Nimetus	Tähis	Laeng	Mass (h.-ü-tes)	
			ligikaudu	täpselt
Prooton	p	+1	1	1,00758
Neutron	n	0	1	1,00897
Elektron	e	-1	1	0,000548
			1840	

Aastal 1932 avaldas nõukogude füüsik D. D. Ivanenko esimesena oma teooria keemiliste elementide aatomituumade ehituse kohta. See teooria, mida arendasid paljud nõukogude ja välismaa teadlased, on käesoleval ajal leidnud üldist tunnustamist. Selle teooria põhiväited on järgmised:

1) kõikide keemiliste elementide aatomituumad (peale vesiniku aatomi tuuma) koosnevad prootonitest ja neutronitest;

2) keemilise elemendi aatomi tuumas olevate prootonite ja neutronite üldarvu nimetatakse tuuma massiarvuks. Viimane võrdub täisarvulise täpsusega väljendatud aatomkaalus;

3) keemilise elemendi aatomi tuumas olevate prootonite arv võrdub tuuma elementaarsete laengute summaga, s. t. keemilise elemendi järjekorranumbriga Mendelejevi perioodilises süsteemis;

4) keemilise elemendi aatomi tuumas olevate neutronite arv võrdub massiarvu ja järjekorranumbri (s. t. prootonite arvu) vahega. Öeldut võib kujutada järgmiste võrrandite abil:

$$M = Z + N$$

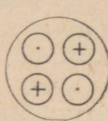
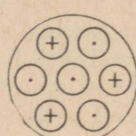
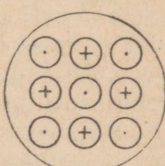

$$N = M - Z$$

kus M — on keemilise elemendi massiarv, N — neutronite arv tuumas ja Z — keemilise elemendi järjekorranumber (mis näitab ühtlasi prootonite arvu tuumas, tuuma positiivsete laengute arvu ning elektronide arvu aatomis).

Teades keemilise elemendi massiarvu (s. t. täisarvulise täpsusega väljendatud aatomkaalu) ja järjekorranumbrit Mendelejevi perioodilises süsteemis, on võimalik arvutada aatomi tuuma moodustavate prootonite ja neutronite arvu.

Eespool toodud põhiväidete alusel kujutame skemaatilisel mõnede keemiliste elementide aatomituumade ehitust (tabel 13).

Tabel 13

	Keemiline element			
	Vesinik (H)	Heelium (He)	Liitium (Li)	Berüllium (Be)
Aatomituumasümbol	${}_1\text{H}^1$	${}_2\text{He}^4$	${}_3\text{Li}^7$	${}_4\text{Be}^9$
Tuumalaeng (Z) .	+1	+2	+3	+4
Massiarv (M) . .	1	4	7	9
Tuumaehituse skeem				
⊕ — prooton				
⊙ — neutron				
Prootonite arv (P)	1	2	3	4
Neutronite arv (N) $N = M - Z$	(1-1=0) —	(4-2=2) 2	(7-3=4) 4	(9-4=5) 5

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas avastati aatomi tuuma koostisosad?
2. Iseloomustada prootonit ja neutronit.
3. Mida nimetatakse tuumareaktsiooniks ning milles seisab keemiliste elementide kunstliku muundamise olemus?
4. Teatavasti püüdsid alkeemikud keskajal kunstlikult muuta üht keemilist elementi teiseks, näiteks elavhõbedat kullaks. Mispärast see neil ei läinud korda?
5. Missugune on aatomi tuuma struktuur?
6. Loetleda aatomi tuuma ehituse teooria põhiväited.
7. Missugune on a) süsiniku, b) lämmastiku, c) hapniku, d) väävli, e) kaltsiumi ja f) raadiumi aatomi tuuma koostis?
8. Kuidas mõista lauset „Aatomi mass on põhiliselt koondatud tuuma“? Seletust kinnitada näidete ja arvutustega.

§ 11. Isotoobi mõiste.

Kuni aastani 1910 olid keemikud veendunud, et antud keemilise elemendi kõikidel aatomitel on üks ja seesama aatomkaal, s. t. püsiv aatomkaal. Sellele faktile omistasid teadlased väga suurt tähtsust, sest selle põhjal avastas Mendelejev perioodilisuse seaduse ning lõi keemiliste elementide perioodilise süsteemi.

Seoses radioaktiivsuse avastamisega selgus, et radioaktiivse lagunemise tulemusena saadud keemiliste elementide aatomkaalud väljenduvad isesugustes täisarvudes (nii saadi seatina aatomkaaluga 206, 207 ja 208), kuna samade looduses leiduvate keemiliste elementide aatomkaalud on murdarvud (seatina aatomkaal on 207,2). Ka aatomituuma täisarvuliste peakoostisosade — prootonite ja neutronite arvu järgi otsustades peavad keemiliste elementide aatomkaalud väljenduma täisarvudes (võrdub ju prootoni või neutroni mass ligikaudu ühe hapnikuühikuga). Seega tekkis täiesti õigustatult küsimus, mispärast väljenduvad enamiku keemiliste elementide aatomkaalud murdarvudes.

Mainitud vastuolule andis seletuse isotoopiaks nimetatud nähtuse avastamine.

Selgus nimelt, et rõhuv enamik keemilisi elemente ei koosne, nagu arvati varem, täiesti ühesugustest aatomitest, vaid kujutavad enesest antud keemilise elemendi kahe või enama erikuju segu. Niisugustel aatomite erikujudel on küll ühesugune tuuma positiivne laeng, kuid erinev massiarv. Järelikult leidub nendes aatomituumades küll võrdsel arvul prootoneid, kuid neutronite arv on erinev.

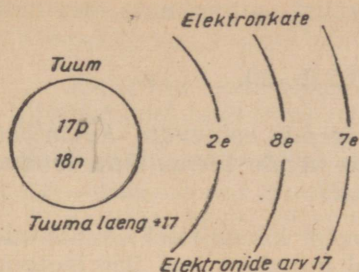
Nii koosneb näiteks kloor kahesuguste aatomite segust: ühel nendest on massiarv 35 h.-ü., teisel aga 37 h.-ü., kuna mõlemate laeng on +17.

Vaatleme, mille poolest erinevad teineteisest kloori aatomid massiarvuga 35 („kerge kloor“) ja massiarvuga 37 („raske kloor“).

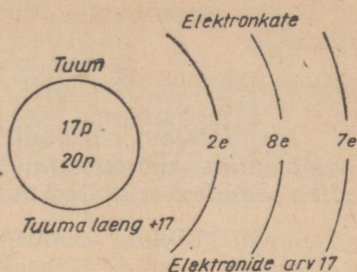
Et aru saada kloori „kergete“ ja „raskete“ aatomite struktuursetest erinevustest, koostame esmalt tabeli 14 ning viimase põhjal joonistel 29 ja 30 toodud skeemid.

Tabel 14

Keemilise elemendi erikuju	Järjekorranumber (Z)	Massiarv (M)	Aatomi tuumas olevate		Tuumalaeng (ühikut)	Elektroonide arv
			prootonite arv (P)	neutronite arv (N)		
Kloori „kerge“ aatom	17	35	17	18	+17	17 =(2+8+7)
Kloori „raske“ aatom	17	37	17	20	+17	17 =(2+8+7)



Joonis 29. Kloori „kerge“ aatomi tuuma ${}_{17}\text{Cl}^{35}$ skemaatiline struktuur.



Joonis 30. Kloori „raske“ aatomi tuuma ${}_{17}\text{Cl}^{37}$ skemaatiline struktuur.

Tabelist 10 ning skeemidest (joonised 29 ja 30) selgub, et kloori nii „kergete“ kui ka „rasketel“ aatomite tuumades sisaldub ühesugune arv prootoneid (17) ning et nendel on ühesugune tuumalaeng (+17). Kuna aatomid on elektriliselt neutraalsed, siis on nendel ka ühesugune elektronide arv (17). Seega on nii „kergetel“ kui ka „rasketel“ kloori aatomitel ühesugune elektronkestade struktuur. Järelikult erinevad mõlemate aatomite erikujud teineteisest ainult neutronite sisalduse poolest. Kloori „kergetel“ aatomitel on neutronite arv

$$N = M - Z = 35 - 17 = 18,$$

„rasketel“ aatomitel aga

$$N = M - Z = 37 - 17 = 20.$$

Kokku võttes võime öelda, et kloori aatomite mõlematel erikujudel on ühesugune prootonite arv, ühesugused keemilised omadused, ühesugune elektronide arv, mis asetsevad samal viisil elektronkestadel, sama järjekorranumber ja niisiis ka sama asukoht Mendelejevi keemiliste elementide perioodilises süsteemis, kuid erinevad massiarvud (aatomkaalud). Aatomite erikujusid, kus tuumad sisaldavad võrdse prootonite arvu puhul neutroneid ebavõrdselt, nimetatakse isotoopideks (kreeka sõnadest *isos* — sama ja *tropos* — koht).

Keemilise elemendi erikujusid, millel on ühesugune tuumalaeng, kuid erinevad massiarvud (aatomkaalud), nimetatakse isotoopideks.

Isotoopide suhteline sisaldus keemilises elemendis on püsiv suurus.

Nii näiteks sisaldub klooris, mis on saadud mistahes ühenditest, alati 75% tema isotoopi massiarvuga (aatomkaaluga) 35 ning 25% isotoopi massiarvuga (aatomkaaluga) 37.

Teades isotoopide suhtelist sisaldust segus, on kerge arvutada vastava keemilise elemendi keskmist aatomkaalu, mis esineb Mendelejevi perioodilises süsteemis.

Näiteks on võimalik kloori keskmist aatomkaalu arvutada järgmiselt:

$$\frac{35 \cdot 75 + 37 \cdot 25}{100} = 35,5 \text{ (h.-ü.)}$$

Mendelejevi perioodilises süsteemis esinevate keemiliste elementide aatomkaalud on seega nende elementide looduslike segude keskmised aatomkaalud.

Peaaegu kõikidel looduses esinevatel keemilistel elementidel on olemas isotoobid. Käesoleval ajal tuntakse ligi 250 isotoopi (keemiliste elementide radioaktiivsed isotoobid välja arvatud). Keemilisi elemente, millel on olemas isotoope, nimetatakse *segaelementideks* (enamik), neid keemilisi elemente, millel isotoope ei leidu, aga puhas *teks* elementideks (vähe-*mus*). Puhtad keemilised elemendid on näiteks fluor, naatrium, alumiinium ja mõned teised.

Isotoopide avastamine võimaldas mõista Mendelejevi perioodilises süsteemis keemiliste elementide reastamisel nende aatomkaalu suurenemise järjekorras esinevat kõrvalekaldumist; argoon (Ar — 39,944) enne kaaliumi (K — 39,100); telluur (Te — 127,61) enne joodi (J — 126,91) jt. See vastuolu on seletatav sellega, et argooni kolmest isotoobist $^{18}\text{Ar}^{36}$, $^{18}\text{Ar}^{38}$ ja $^{18}\text{Ar}^{40}$ on ülekaalus suurema (raskema) aatomkaaluga isotoop $^{18}\text{Ar}^{40}$, kuna kaaliumi kolmest isotoobist $^{39}\text{K}^{39}$, $^{39}\text{K}^{40}$ ja $^{39}\text{K}^{41}$ on ülekaalus jälle väiksema (kergema) aatomkaaluga isotoop $^{39}\text{K}^{39}$. Sellest tingituna ongi argooni keskmine aatomkaal (39,944) suurem kaaliumi keskmisest aatomkaalust (39,100). Sama kehtib ka telluuri ja joodi ning mõnede teiste keemiliste elementide kohta.

Isotoopide uurimisel avastati, et mõned erinevate keemiliste elementide isotoopide massiarvud (aatomkaalud) võivad omavahel ühtida. Niisuguseid ühesuguste massiarvudega (aatomkaaludega), kuid isesuguste tuumalaengutega aatomeid nimetati *isobaarideks* (kreeka sõnadest *isos* — sama ja *baros* — kaal). Näitena toome mõnede isobaaride struktuursed sümboolid: $^{18}\text{Ar}^{40}$, $^{39}\text{K}^{40}$ ja $^{20}\text{Ca}^{40}$.

Erinevate keemiliste elementide aatomeid, millel on üksteisest erinev aatomi tuumalaeng, elektronide arv ja elektronkestade struktuur, kuid sama massiarv (aatomkaal), nimetatakse isobaarideks.

Isobaaride olemasolu näitab veenvalt, et keemilise elemendi aatomi omadused määrab põhiliselt tuumalaengu suurus, mitte aga keemilise elemendi massiarv (aatomkaal).

Isotoopide avastamine võimaldas teadlastel täpsustada ka „keemilise elemendi“ mõistet. Nüüd on teada, et antud keemiline element oleleb nii kaua, kuni säilib tema aatomite tuumalaeng, ning et keemiline element muundub (kas loomulikult või kunstlikult) teiseks ainult siis, kui muutub aatomi tuumalaeng.

Et rõhuv enamik keemilisi elemente on isotoopide segu, siis võib keemilist elementi defineerida järgmiselt:

keemiline element on aatomite kogumik, millel on sama tuumalaeng, kuid erinevad massiarvud (aatomkaalud).

Tänapäeval tuntakse näiteks kolme vesiniku isotoopi:

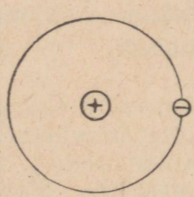
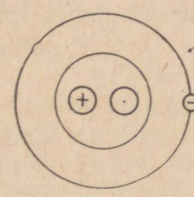
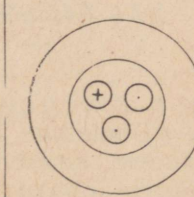
${}_1\text{H}^1$ — kerge vesinik (prootium — H — lihtne ehk esimene),

${}_1\text{H}^2$ — raske vesinik (deuteerium — D — teine) ja

${}_1\text{H}^3$ — üliraske vesinik (tritium — T — kolmas).

Vesiniku isotoobid on kõrvutatud tabelis 15.

Tabel 15

	Vesiniku isotoop		
	Prootium	Deuteerium	Tritium
Isotoobi sümbol . . .	${}_1\text{H}^1$	${}_1\text{H}^2$	${}_1\text{H}^3$
Isotoobi massiarv . . .	1	2	3
Prootonite arv tuumas (P)	1	1	1
Neutronite arv tuumas (N)	—	1	2
Isotoobi aatomi ehituse skeem			

Tabelist 15 selgub, et vesiniku isotoobid erinevad üksteisest massiarvu (aatomkaalu) poolest, viimane aga sõltub neutronite arvust tuumas.

Samuti tuntakse ka kuut hapniku isotoopi: ${}_8\text{O}^{16}$, ${}_8\text{O}^{17}$, ${}_8\text{O}^{18}$, ${}_8\text{O}^{14}$, ${}_8\text{O}^{15}$ ja ${}_8\text{O}^{19}$ (3 viimast on radioaktiivsed).

Loodusliku vee koostisse kuuluvad nii kerge vesinik kui ka raske vesinik. Rasket vesinikku sisaldavat vett nimetatakse raskeks veeks. Viimane erineb, nagu nähtub tabelist 16, tavalisest veest omaduste poolest.

Raske vesi reageerib keemiliselt märksa aeglasemalt kui tavaline (kerge) vesi. Samuti lahustuvad soolad rasches vees tunduvalt aeglasemalt ja raske-mini. Raske vesi avaldab tugevat, bioloogilist toimet mõningatele organismidele. Nõrkades kontsentratsioonides stimuleerib raske vesi organismide elutegevust, tugevates kontsentratsioonides seevastu toimib ta pidurdavalt, mille tagajärjel taimed ja loomad hukuvad.

Omadused	Tavaline vesi H ₂ O	Raske vesi D ₂ O
Molekulkaal	18	20
Hangumistemperatuur	0° C	3,82° C
Keemistemperatuur	100° C	101,4° C
Suurim tihedus temperatuuril	4° C	11,6° C
Tihedus temperatuuril 20° C	0,9982	1,1056

Märkus. Raske vesiniku keemiline sümbol on „D“.

Kordamisküsimusi.

1. Mida nimetatakse isotoopiaks ja isotoobiks?
2. Mida nimetatakse isobaariks?
3. Missugustest omadustest sõltuvad keemilise elemendi aatomi omadused? Mispärast?
4. Sõnastada keemilise elemendi kaasaegne definitsioon.
5. Anda aatomkaalu mõiste kaasaegsete kujutluste seisukohalt.
6. Missugused andmed kinnitavad selle õigsust, et Mendelejev paigutas perioodilises süsteemis argooni enne kaaliumi, ja telluuri enne joodi?
7. Nimetada vesiniku ja hapniku isotoope. Mitu iselliiki molekule on vees? Kirjutada nende valemid ja nimetada neid.
8. Mille poolest erinevad hapniku isotoobid üksteisest? Seletada nende aatomite ehituse erinevusi skeemide abil.
9. Mida nimetatakse „raskeks veeks“ ja missugused on tema omadused?

§ 12. Keemiliste ühendite tekkimine aatomi ehituse teooria seisukohalt.

1. Kovalentne seos. Aatomite ehituse elektroniteooria aitab seletada keemiliste ühendite tekkimise ning molekulides esineva aatomitevahelise keemilise seose olemust. Nimetatud teooria põhjal sõltub aatomitevaheline seos peamiselt aatomi välise elektronkesta struktuurist.

Viimaste aastakümnete uurimised on näidanud, et mehaaniliselt kõige püsivamad on inertsete gaaside (He, Ne, Ar, Kr, Xe, Rn) aatomid, mis ei moodusta keemilisi ühendeid teiste keemiliste elementide aatomitega. Et inertsete gaaside aatomite välises elektronkestas on kas kaks elektroni (heeliumil) või kaheksa elektroni (teistel inertsetel gaasidel), siis järeldasid teadlased sellest, et molekulid on kõige püsivamad sel juhul, kui nende koostisse kuuluvate aatomite välises elektronkestas on sama arv elektrone, mis inertsete gaaside aatomite väliskestas. Mõne teise elektronide arvu puhul on keemiliste elementide aatomid suutelised sealt elektrone kaotama või enesega elektrone liitma, püüdes seejuures oma välist elektronkesta täiendada kuni

püsiva kaheksa- (kahe-) elektronilise kestani, mis on iseloomustav inertsetel gaasidel.

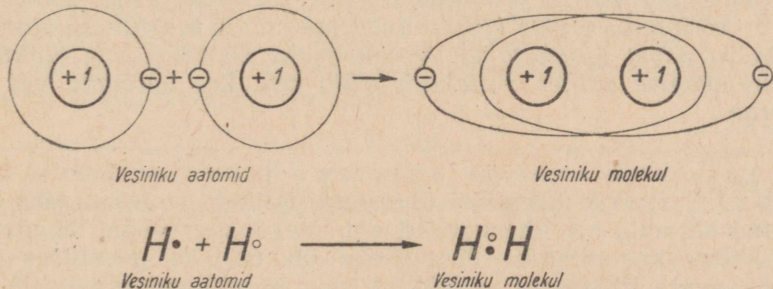
Edasi tõestasi teadlased, et elektron ringleb mitte üksnes aatomituuma ümber, vaid pöörleb ka oma telje ümber. Välises elektronkestas oma telje ümber pöörlevad elektronid ühinevad tekkivate elektromagnetiliste jõuväljade toimel paariviisi ning moodustavad nn. elektronpaare. Nii näiteks moodustavad heeliumi kaks elektroni ühe elektronpaari, neoni kaheksa elektroni aga neli elektronpaari.

Keemilisel reageerimisel püüavad aatomid omandada püsiva struktuuriga elektronkesta. See teostub kahe reageeriva aatomi elektronide kaudu, mis sel puhul ühinevad elektronpaarideks. Tekkinud elektronpaarid (üks või mitu), mis kuuluvad võrdselt mõlematele ühinenud aatomitele, täiendavad nende väliseid elektronkesti kuni püsiva kaheksa-elektronilise (või kahe-elektronilise) kestani ning seostavad aatomid nii viisi molekulideks.

Elektronpaaride kaudu teostatud aatomitevahelist seost nimetatakse kovalentseks. Kovalentne seos esineb lihtainete ja paljude lihtainete molekulidel.

Oeldut illustreerime vesiniku ja fluori molekuli tekkimise aruteluga.

Nagu teada, on vesiniku aatomil ainult üks elektron. Vesiniku molekuli tekib kahe aatomi ühinemisel. Vesiniku molekulis toimivad mõlema aatomi tuumad elektrone ühesuguse jõuga ligi,

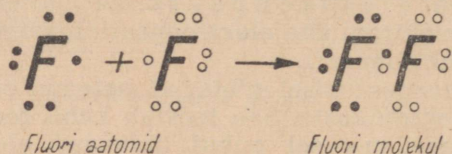


Joonis 31. Vesiniku molekuli tekkimise skeem. Alumises skeemis on elektronid tinglikult kujutatud punktadena, tuum aga keemilise sümboliga.

mille tagajärjel nende aatomite elektronid hakkavad elektronpaarina ringlema mõlema aatomi tuuma ümber, muutudes seega ühisteks kahele aatomile ning seostades neid sel viisil üheks teravikuks, s. t. molekuliks (joonis 31).

Toodud skeemist nähtub, et vesiniku molekuli tekkimise tagajärjel muutub iga vesiniku aatom, omandades kahe-elektronilise kesta, mehaaniliselt püsivaks. Seejuures sarnastub vesiniku aatom struktuurselt heeliumi aatomiga.

Fluori molekulis muutub üks fluori aatomi väliskesta seitsmest elektronist ühiseks mõlemale aatomile; tekib elektronpaar. Sel viisil muutub iga fluori aatom, omandades kaheksa-elektronilise struktuuri, mehaaniliselt püsivaks; seejuures sarnastub fluori aatom struktuurselt neoni aatomiga (joonis 32).



Joonis 32. Fluori molekuli tekkimise skeem. Sellel skeemil on tinglikult kujutatud ainult valents-elektronid.

Kokku võttes võime teha järgmised järeldused:

- 1) aatomitevaheline keemiline seos teostub peamiselt välise elektronkesta elektronide, nn. valents-elektronide kaudu;
- 2) vastupidises suunas telje ümber pöörlevad valents-elektronid liituvad paariviisi (paarduvad) elektronpaarideks;
- 3) aatomitevahelise keemilise seose tekkimise aluseks on mittepaardunud elektronide ühinemine elektronpaarideks;
- 4) tekkinud elektronpaar, mis on ühine mõlemale ühinenud aatomile, moodustab aatomitevahelise keemilise seose ühiku;
- 5) molekulis ühiste elektronpaaride kaudu teostuvat aatomitevahelist seost nimetatakse kovalentseks seoseks, mis elektronpaari asetuse suhtes molekulis võib olla kas aatomne või polaarne.

Aatomne seos ja aatomne (ehk mittepolaarne) molekul. Tuntakse keemilisi ühendeid, millede molekulideks ühinenud aatomid on ühesugused või omadustelt väga lähedased. Sellisteks keemilisteks ühenditeks on näiteks gaasilises olekus olevate lihtainete molekulid, mis koosnevad tavaliselt ühe või teise keemilise elemendi kahest aatomist. Niisuguste keemiliste elementide aatomite välistel elektronkestadel on ebapüsiv struktuur. Püsiva struktuuri omandamiseks ühinevad kahe aatomi mittepaardunud elektronid vastastikku üheks või mitmeks elektronpaariks. Tekkinud elektronpaarid on ühisteks mõlemal ühinenud aatomil ning täiendavad nende välist elektronkesta kuni püsiva kahe- või kaheksa-elektronilise kestani; tekib nn. kovalentne seos.

Elektronpaari asetusel molekulis on suur tähtsus. Kui aatomeid molekulideks seostavad elektronpaarid asetsevad sümmeetriliselt mõlemate aatomituumade suhtes, nimetatakse niisugust kovalentset seost aatomseks.

Aatomseks seoseks nimetatakse kovalentse seose teisen-
dit, mille puhul molekuliks ühinenud aatomitele ühiseks muu-
tunud elektronpaarid asetsevad sümmeetriliselt mõlemate
aatomituumade suhtes ning kuuluvad võrdsel määral mõle-
male molekuliks ühinenud aatomile.

Vaatleme nüüd tabelis 17 toodud lihtainete molekule, mille-
des esineb aatomne seos.

Tabel 17

Aine	Molekuli valem	Väline elektron-kest	Molekuli elektron- valem	Molekuli struktuur- valem	Aatomsete seoste arv
Vesinik	H ₂	H•	H:H	H—H	lihtseos
Hapnik	O ₂	:Ö:	:Ö::Ö:	O=O	kaksikseos
Lämmastik	N ₂	:N:	:N::N:	N≡N	kolmikseos
Kloor	Cl ₂	:Cl:	:Cl::Cl:	Cl—Cl	lihtseos

Tuntakse paljusid keemilisi ühendeid, millede molekulides esineb aatomne seos. Niisuguste lihtainete molekulid tekivad, nagu eespool öeldud, erinevate, kuid omadustelt lähedaste mitte- metalliliste keemiliste elementide aatomite ühinemisel.

Tabelis 18 on toodud mõnede aatomse seosega lihtainete struk-
tuuride skemaatilised kujutised.

Tabel 18

Aine	Molekuli valem	Molekuli elektron- valem	Molekuli struktuur- valem
Süsinikdioksüüd	CO ₂	:Ö::C::Ö:	O=C=O
Metaan	CH ₄	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \vdots \\ \text{H} : \text{C} : \text{H} \\ \vdots \\ \text{H} \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{H}-\text{C}-\text{H} \\ \\ \text{H} \end{array}$

Toodud elektronvalemite skeemidest nähtub, et nimetatud keemiliste ühendite molekulides on molekuliks ühinenud aatomid seostatud aatomse seosega, kusjuures igal ühinenud aatomil on

püsiv kahest elektronist (heeliumile iseloomulik) või kaheksast elektronist (teistele inertsetele gaasidele iseloomulik) koosnev väline elektronkest. Edasi nähtub, et tekkinud elektronpaarid kuuluvad võrdsel määral ühinenud aatomitele, sest nad asetsevad molekuliks ühinenud aatomite suhtes sümmeetriliselt.

Tuleb tähendada, et aatomse seosega molekulid on elektriliselt neutraalsed, sest seda liiki molekulides on positiivsed ja negatiivsed laengud paigutatud sümmeetriliselt ja ühtlaselt. Seetõttu ei saa niisuguse seosega molekulides tekkida elektrilisi pooluseid, mistõttu neid nimetatakse ka mittepolaarseteks molekulideks.

Polaarne seos ja polaarsed molekulid. Tunatakse keemilisi ühendeid, millede molekulideks ühinenud aatomid erinevad tunduvalt üksteisest keemilistelt omadustelt, kuid ometi mitte järsult. Niisugusteks keemilisteks ühenditeks on tunduvalt erinevate omadustega mittemetalliliste keemiliste elementide ühendid, näiteks fluorvesinik, kloorvesinik, väävelvesinik, vesi jt.

Nimetatud ainete molekulides on mõlema keemilise elemendi aatomeid seostavad elektronpaarid ühekülgsest tõmmatud aktiivsema keemilise elemendi aatomituuma poole. Sellisel juhtumil jaotuvad elektrilised laengud molekulis ebasümmeetriliselt ja mitteühtlaselt, mille tagajärjel molekuli ühel otsal tekib positiivsete laengute, teisel otsal aga negatiivsete laengute ülekaal, s. t. molekulil tekivad poolused.

Selliseid ühinenud aatomite tuumade suhtes ebasümmeetriliselt asetsevate elektronpaaridega molekule nimetatakse polaarseteks ning nendes esinevat kovalentset seost polaarseteks.

Polaarseks seoseks nimetatakse kovalentse seose teisendit, mille puhul molekuliks ühinenud aatomitele ühiseks muutunud elektronpaarid on enam või vähem ühekülgsest tõmmatud aktiivsema keemilise elemendi aatomituuma poole.

Vaatleme nüüd tabelis 19 toodud liitainete molekule, milledes esineb polaarne seos.

Tabelis 19 toodud skeemidest nähtub, et vesiniku aatomitel on püsiv kahe-elektroniline (heeliumile iseloomulik) elektronkest, kuna kloori, hapniku, väävli ja lämmastiku aatomitel on püsiv kaheksa-elektroniline (teistele inertsetele gaasidele iseloomulik) elektronkest. Edasi nähtub skeemidest, et elektronpaar on eemaldunud vesiniku aatomist ning nihkunud vastavalt kloori, hapniku, väävli või lämmastiku aatomi suunas, mille tagajärjel nimetatud molekulid muutuvad polaarseteks.

2. Iooniline seos ja iooniline molekul. Kui molekuliks ühinenud keemiliste elementide aatomid erinevad järsult üksteisest oma keemiliste omaduste poolest (näiteks metallilise keemilise elemendi aatomi ühinemisel mittemetallilise keemilise elemendi aatomiga), siis tõmbab aktiivsema keemilise

Keemiline ühend	Molekuli valem	Molekuli elektronvalem	Molekuli struktuurvalem	Polaarse molekuli kujutis
Kloorvesinik	HCl		H—Cl	
Vesi	H ₂ O			
Väävelvesinik	H ₂ S			
Ammoniaak . .	NH ₃			

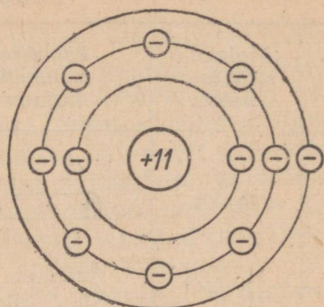
elemendi aatom teiselt vähemaktiivse keemilise elemendi aatomilt elektronid üle oma elektronkesta. Seejuures muutuvad mõlemate keemiliste elementide aatomid mehaaniliselt püsivateks (tekib inertsetele gaasidele iseloomulik püsiv elektronkest).

Aktiivsema keemilise elemendi aatomi elektronkesta siirdunud elektronid moodustavad selles olevate elektronidega elektronpaare, mis antud juhul tõmmatakse tervikuna aktiivsema keemilise elemendi aatomi mõjupiirkonda.

Niisuguste elektronpaaride tekkimise tõttu kaotavad mõlemad aatomid oma elektrilise neutraalsuse. Elektrone kaotanud aatom muutub positiivselt laetud osakeseks, kuna elektrone liitnud aatom muutub negatiivselt laetud osakeseks. Tekivad nn. i o o n i d.

Ioonideks nimetatakse elektroniteooria seisukohalt positiivselt või negatiivselt laetud osakesi, mis tekivad aatomitest (või aatomite rühmadest) elektronide kaotamise või elektronide enesega liitmise tagajärjel.

Elektrostaatilise külgetõmbejõu mõjul tõmbuvad vastupidiselt laetud ioonid üksteist ligi ja moodustavad molekule. Ioonidest koosnevat molekuli nimetatakse iooniliseks molekuliks. Elektronpaari täielikul ületõmbamisel ühelt aatomilt teisele ja tekkinud ionide järgneval liitumisel kujunevat seost nimetatakse i o o n i l i s e k s ehk elektrovalentseks seoseks.



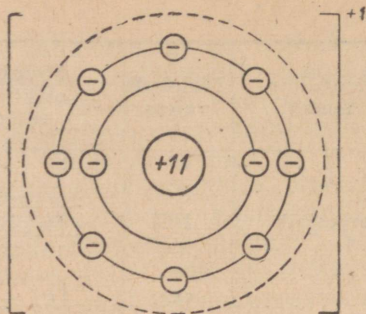
Naatriumi aatom

Tuumalaeng +11

Kõikide elektronide

laengute summa -11

Aatomi laeng 0



Naatrium-ioon

Tuumalaeng +11

Kõikide elektronide

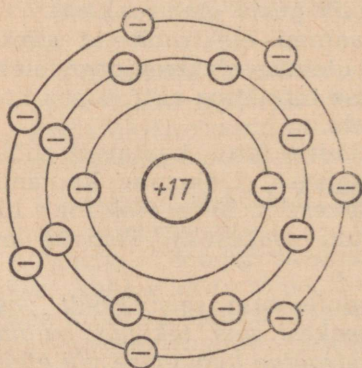
laengute summa -10

iooni laeng +1

Joonis 33. Naatriumi aatomi ja iooni ehituse skeem.

Vaatleme esmalt naatriumi aatomi ühinemist kloori aatomiga elektroniteooria seisukohalt.

Naatriumi aatom on mehaaniliselt ebapüsiv, sest keemilisel reageerimisel võib ta kaotada välisest elektronkestast ühe elektroni. Seejuures naatriumi aatom muutub mehaaniliselt püsivaks, sest tema väliseks elektronkestaks jääb sel juhul püsiv kaheksa-



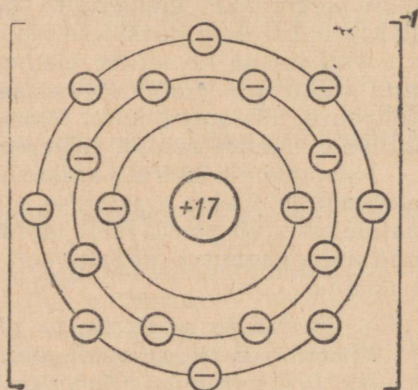
Kloori aatom

Tuumalaeng +17

Kõikide elektronide

laengute summa -17

Aatomi laeng 0



Kloor-iioon

Tuumalaeng +17

Kõikide elektronide

laengute summa -18

iooni laeng -1

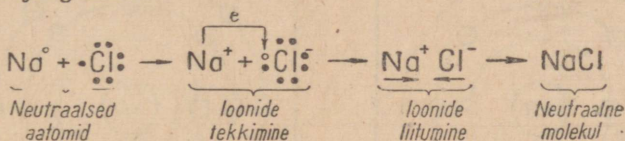
Joonis 34. Kloori aatomi ja iooni ehituse skeem.

elektroniline kest. Elektroni äraandmisega kaotab aga naatriumi aatom oma elektrilise neutraalsuse ja muutub positiivselt laetud naatrium-iooniks (joonis 33).

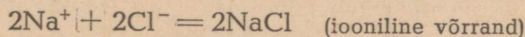
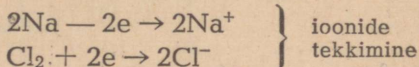
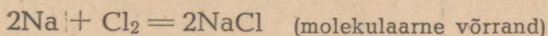
Kloori aatom, mille välises elektronkestas on seitse elektroni, on samuti mehaaniliselt ebapüsiv. Keemilisel reageerimisel võtab kloori aatom kergesti ühe elektroni oma väliskesta juurde, mis sel juhul muutub püsivaks kaheksa-elektroniliseks kestaks. Elektroni juurdevõtmisega muutub elektriliselt neutraalne kloori aatom negatiivselt laetud kloor-iooniks (joonis 34).

Positiivselt laetud naatrium-ioon ja negatiivselt laetud kloor-ioon lähenevad elektrostaatilise külgetõmbejõu mõjul teineteisele ja moodustavad elektriliselt neutraalse naatriumkloriidi molekuli (joonis 35).

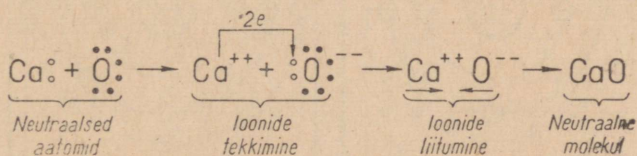
Naatriumkloriidi ioonilise seosega molekuli tekkimist võime kujutada järgmiselt:



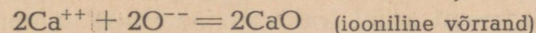
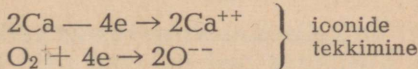
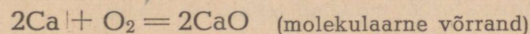
Tavaliselt avaldatakse seda protsessi järgmiselt:



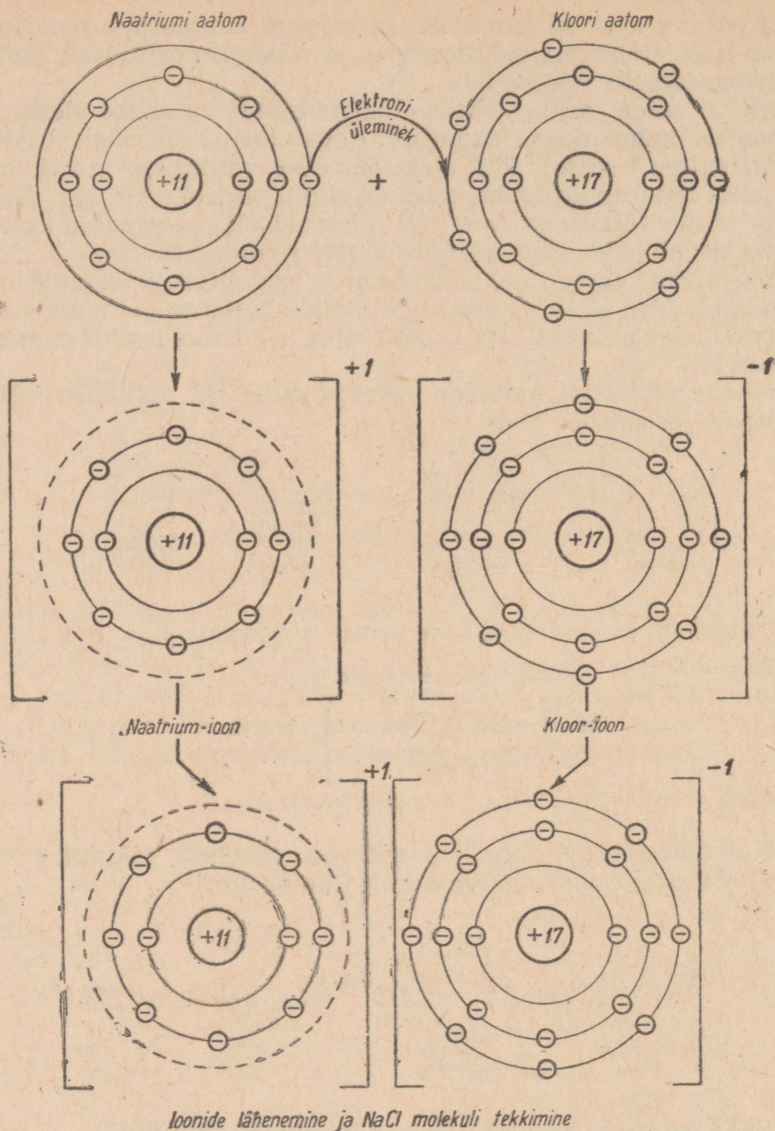
Kaltsiumoksüüdi ioonilise seosega molekuli tekkimist võib kujutada järgmise skeemi kohaselt (joonis 36):



Seda protsessi kujutatakse aga tavaliselt järgmiselt:

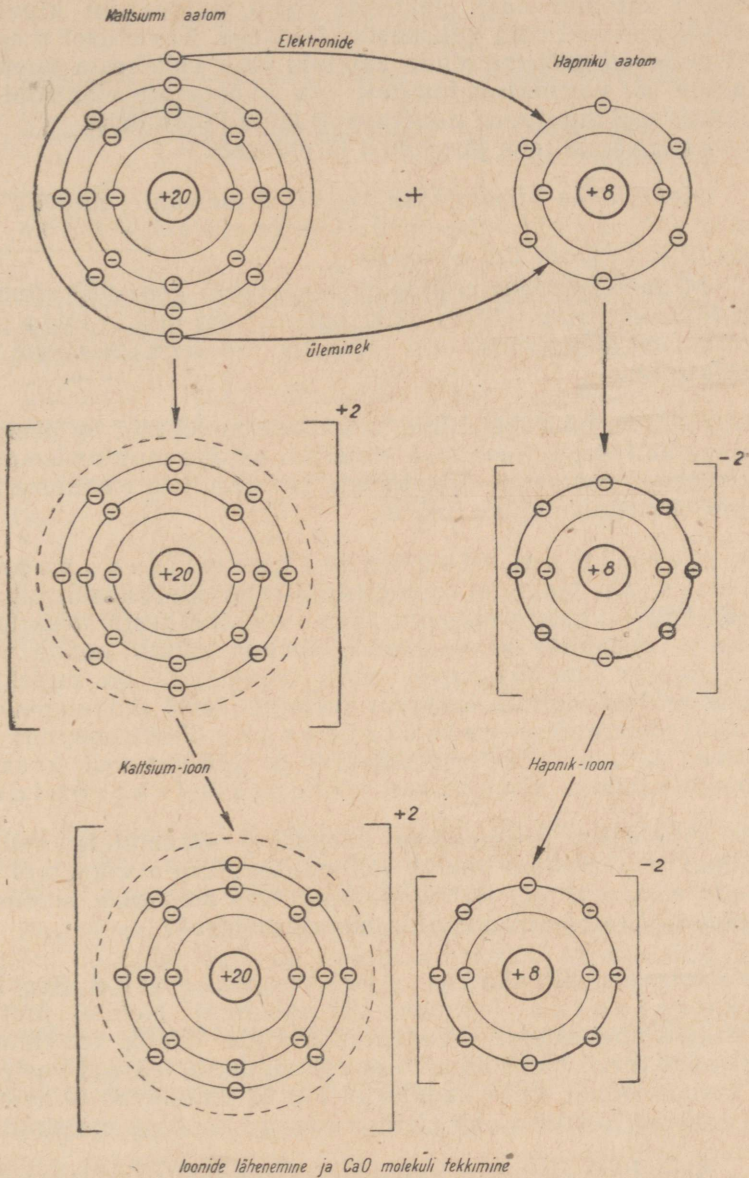


Ioonilise seosega molekulid tekivad peamiselt tüüpiliste metallide ja mittemetallide aatomite keemilisel reageerimisel.



Joonis 35. Naatriumkloriidi molekuli tekkimise skeem.

Metallide aatomitel on välises elektronkestas väike arv elektrone (1, 2, 3 elektroni), kusjuures nad hoivad neid keemilise reaktsiooni kestel palju nõrgemini kinni kui mitmetallide aatomid. Seetõttu annavad metallide aatomid võrdlemisi kergesti oma elektronid ära ja muutuvad positiivselt laetud ionideks. Tüüpiliste mitmetallide aatomite välises elektronkestas on seevastu



Joonis 36. Kaltsiumoksüüdi molekuli tekkimise skeem.

suurem arv elektrone (4, 5, 6, 7 elektroni), seejuures hoiavad mitte-metallide aatomid neid elektrone palju tugevamini kinni kui metallide aatomid oma väliskesta elektrone. Keemilisel reageerimisel püüavad mittemetallide aatomid oma väliskesta täiendada metallide või vesiniku aatomitelt juurdevõetavate elektronidega, kusjuures nad muutuvad negatiivselt laetud ionideks.

Oeldust võime teha järgmised järeldused.

Metallideks nimetatakse keemilisi elemente, millede aatomite välises elektronkestas on vähem kui neli elektroni, mida metallid kergesti ära annavad.

Mittemetallideks nimetatakse seevastu keemilisi elemente, millede aatomite välises elektronkestas on neli ja enam elektroni; mittemetallidel on omadus enesega kergesti liita elektrone.

Oksüüdide, hüdroksüüdide ja soolade molekulid on peamiselt ioonilise ehitusega. Keemilise elemendi aatomi muutumisega iooniks kaasneb rea nende füüsikaliste ja keemiliste omaduste muutamine, millega tutvume hiljem.

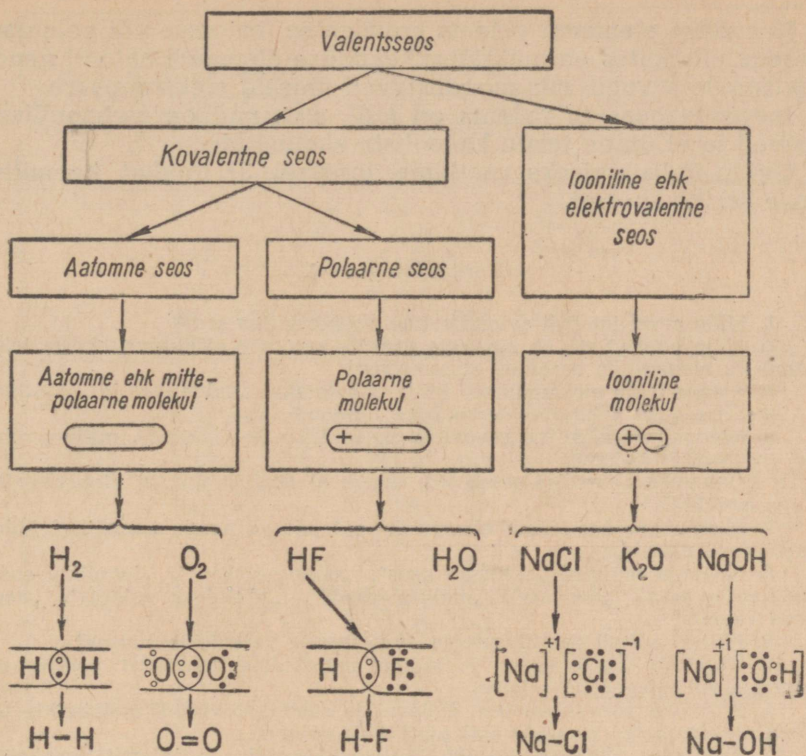
3. Keemilise elemendi keemiline seos ja valents. On teada, et keemiliste elementide keemilised omadused sõltuvad nende aatomite välise elektronkesta struktuurist. Aatomite keemilise reageerimise olemus seisab nende välise elektronkesta ümberehituses, mille tagajärjeks on molekulide tekkimine. Molekulides tekkivat keemilist seost (kovalentset või ioonilist) nimetatakse valentsseoseks. Elektrone, mis moodustavad aatomi välise elektronikihi ja põhjustavad keemilise elemendi valentsi, nimetatakse valents-elektronideks.

Valentsiks nimetatakse keemiliste elementide aatomite omadust keemilise ühendi tekitamisel juurde võtta või kaotada elektrone või loovutada elektrone mõlemale aatomituumale ühiste elektronpaaride moodustamiseks.

Valentsseos võib olla kas elektrovalentne (iooniline) või kovalentne (aatomne või polaarne). Nendel juhtudel, kus esineb ühe aatomi valents-elektronide täielik loovutamine ning nende terviklik liitmine teise aatomi poolt, tekivad vastupidiselt laetud ionid, mille tagajärjel ionid lähenevad teineteisele ning tekivad ioonilise ehk elektrovalentse seosega molekulid.

Keemilise elemendi valents elektrovalentse seosega ühendites on mõõdetav vastavate ionide positiivsete või negatiivsete laengute arvuga.

Metallid on positiivse valentsiga, mittemetallid seevastu negatiivse valentsiga.



Joonis 37. Keemilise seose liigid.

Keemilise elemendi positiivne valents võrdub arvuliselt positiivsete laengute arvuga, mis antud keemilise elemendi aatom omandab valents-elektronide kaotamisel.

Positiivseks valentsiks nimetatakse keemilise elemendi aatomi omadust kaotada valents-elektrone ja muutuda positiivselt laetud iooniks.

Keemilise elemendi negatiivne valents võrdub arvuliselt negatiivsete laengute arvuga, mis antud keemilise elemendi aatom omandab võõraste valents-elektronide juurdevõtmisel.

Negatiivseks valentsiks nimetatakse keemilise elemendi aatomi omadust juurde võtta võõraid valents-elektrone ja muutuda negatiivselt laetud iooniks.

Nendel juhtudel, kui varem kahele eri aatomile kuuluvatest valents-elektronidest moodustuvad elektronpaarid, mis haartakse mõlemate aatomituumade poolt, tekivad kovalentse seosega molekulid.

Keemilise elemendi valents kovalentse (aatomse või polaarse) seosega ühendites on määratav keemilise elemendi aatomi nende elektronide arvuga, mis moodustavad ühiseid elektronpaare.

Inertsete gaaside valents on null, s. t. nad on mehaaniliselt püsivad ja ei ühine teiste keemiliste elementidega.

Õeldu üldistamiseks vaatleme joonisel 37 toodud keemilise seose liikide skeemi.

Kordamisküsimusi.

1. Mille arvel teostub aatomitevaheline keemiline seos?
2. Mille poolest erineb inertsete gaaside aatomite struktuuri skeem teiste keemiliste elementide aatomite struktuurist?
3. Kuidas tekib elektronpaar? Mida nimetatakse „dubletiks“ ja „oktetiks“?
4. Missuguse keemilise seose liike tunnete?
5. Iseloomustada kõiki keemilise seose liike ja nimetada, mille poolest nad erinevad üksteisest.
6. Missuguse keemilise seose liik esineb a) lämmastiku, b) kloorvesiniku, c) vee molekulis?
7. Mis juhtub keemiliste elementide aatomitega nende keemilisel ühine-misel? Tuua näiteid.
8. Seletada mõisted „aatomne seos“, „polaarne seos“, „iooniline seos“, „kovalentne seos“, „valents“, „elektrovalents“, „positiivne valents“, „nega-tiivne valents“.
9. Millest sõltub positiivsete ja negatiivsete valentside suurus?
10. Kujutada fluori, kloori ja broomi molekulide tekkimist elektronsete skeemide abil ning anda seletus.
11. Kujutada väävelvesiniku, metaani ja süsinikdioksüüdi molekulide tek-kimist elektronsete skeemide abil ning anda seletus.
12. Kujutada naatriumoksüüdi, kaltsiumkloriidi ja alumiiniumoksüüdi molekulide struktuuri elektronsete skeemide abil ning anda seletus skeemide kohta.
13. Koostada elektronsete skeemid kolmanda perioodi keemiliste elemen-tide ionide struktuuri kohta ning võrrelda neid neooni aatomi elektronse skeemiga.
14. Nimetada magneesiumi, alumiiniumi, fosfori, väävli ja kloori kõrgeim valents nende hapnikuühendites. Kuidas seletada seda mainitud keemiliste ele-mentide aatomite ehituse teooria põhjal?

§ 13. Keemiliste elementide perioodilisuse seadus ja perioodiline süsteem aatomite ehituse õpetuse seisukohalt.

D. I. Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seadus ja perioodiline süsteem näitavad selgesti, et keemilised elemendid pole mingisugused juhuslikud nähtused, vaid et nende vahel valitseb kindel sõltuvus ja sugulus, mis seob neid ühtseks looduslikuks süsteemiks.

See on tingitud sellest, et kõikide keemiliste elementide aatomid on ehitatud ühtse süsteemi põhjal: massiivne, positiivselt laetud tuum, mis koosneb prootonitest ja neutronitest, ning negatiivselt laetud elektronid, mis ringlevad tuuma ümber.

Keemilise elemendi loomus on tingitud tuuma laengu suurus-
est. Ei tunta kahte keemilist elementi, millede aatomitel oleks
võrdne tuuma laeng. Ainult mõnedel perioodilises süsteemis
lähestikku asetsevatel keemiliste elementide aatomitel (isobaari-
del) võivad olla võrdsed massiarvud. Antud keemiline element
oleleb seni, kuni säilib tema aatomi tuumalaeng. Nii moodustab
teatud aatomite liik, millel on ühesugune tuuma laeng, keemi-
lise elemendi.

Keemilistel reaktsioonidel ei saa muutuda aatomi tuuma laeng.
Sellega on seletatav, et keemilistel reaktsioonidel ühe keemilise
elemendi aatom ei saa muutuda teise keemilise elemendi aato-
miks. Sel põhjusel võrdubki aatomite arv enne keemilist reakt-
siooni nende arvuga pärast reaktsiooni (aatomite säilimise
seadus).

Kui muutub aatomi tuuma laengu suurus, täheldatakse keemi-
lise elemendi omaduste muutumist. Seda seaduspärasust on kerge
avastada tabeli 20 vaatlemisel, milles keemilised elemendid on
reastatud nende tuuma laengute kasvu järgi.

Jälginud tähelepanelikult keemiliste elementide järjekorra-
numbri (tuuma laengu), elektronse struktuuri (elektronkestade
arvu ja nendes olevate elektronide arvu), omaduste ning ühendite
koostise muutumise iseloomu, näeme, et need muutused on oma-
vahel otseses ja perioodilises sõltuvuses.

Uurinud keemiliste elementide perioodilist süsteemi aatomi
ehituse seisukohalt võime öelda, et:

1) keemiliste elementide omaduste perioodilise muutumise
füüsikaliseks aluseks on aatomi välise elektronkesta elektronide
arvu perioodiline muutumine;

2) perioodis määravad keemiliste elementide metalliliste (alu-
seliste) omaduste nõrgenemist ja mittemetalliliste (happeliste)
omaduste tugevnemist aatomite tuumalaengute järk-järguline
suurenemine ning aatomite raadiuste vähenemine võrdse elekt-
ronkestade arvu puhul (tabelid 21 ja 22).

Tabelist 21 nähtub, et aatomi tuuma laengu suurenemisega
kasvab välises elektronkesta olevate elektronide arv. Seoses sel-
lega väheneb ka aatomite omadus loovutada elektrone ning aval-
dada positiivset valentsi.

Tabelist 22 nähtub, et aatomi tuuma laengu suurenemisega
väheneb aatomi raadius. Seetõttu väheneb aatomite omadus loo-
vutada elektrone. Mida lähemal asetsevad elektronid aatomi tuu-
male, seda tugevamini hoiab viimane neid kinni. Seoses sellega
suureneb aatomite omadus liita elektrone ning avaldada negatiiv-
set valentsi;

3) perioodilise süsteemi allrühmas määrab keemiliste ele-
mentide omaduste sarnasust välise elektronkesta võrdne elektro-
nide arv, metalliliste (aluseliste) omaduste tugevnemist või mitte-
metalliliste (happeliste) omaduste nõrgenemist aga aatomite
raadiuste suurenemine (tabelid 23 ja 24);

III perioodi keemiliste elementide omaduste muutumine seoses välise elektronkesta struktuuri muutusega.

	Keemiline element							
	Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar
Aatomkaal	23	24	27	28	31	32	35,5	40
Aatomi tuuma laengu suurus	+11	+12	+13	+14	+15	+16	+17	+18
Aatomi tuuma laengu suurenemine	➡							
Aatomi skeem (elektronidest on kujutatud ainult valents-elektronid)								
Valents-elektronide arv	1	2	3	4	5	6	7	8
Positiivse valentsi nõrgenemine	➡							

Tabel 22

III perioodi keemiliste elementide omaduste muutumine seoses aatomite raadiuste muutumisega.

	Keemiline element							
	Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar
Aatomkaal	23	24	27	28	31	32	35,5	40
Aatomi raadius (r) ongströimides (Å)	1,92	1,60	1,43	1,16	1,11	1,04	0,99	0,99
Aatomi skeem (on kujutatud ainult valents-elektronide kest)								
Aatomi raadiuse vähenemine	➡							
Aatomi tuuma laeng	+11	+12	+13	+14	+15	+16	+17	+18
Aatomi tuuma laengu suurenemine	➡							

4) keemiliste elementide aatomite valents-elektronide arv muutub perioodiliselt, seetõttu muutub ka valents ja keemiliste ühendite vorm perioodiliselt.

Seega tuleb Mendelejevi perioodilisuse seadust aatomite ehituse seisukohalt sõnastada järgmiselt:













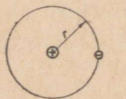


Keemiliste elementide omadused, samuti ka nende ühendite laad ja omadused on perioodilises sõltuvuses nende aatomite tuuma laengute suurenemisega.

Uuemad avastused aatomite ehituse alal ei õnnestanud Mendelejevi perioodilisuse seadust ja perioodilist süsteemi, vaid kinnitasid neid veel enam, rikastades ja süvendades nende sisu.



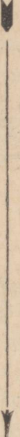
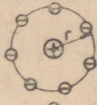

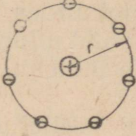
Seda nägi Mendelejev ette, kui ta kirjutas: „Tulevik ei ähvarda perioodilisuse seadust hävinguga“.

Tabel 23

Leelismetallide allrühma kuuluvate keemiliste elementide omaduste muutumine seoses aatomi raadiuse suurenemisega.

Keemiline element	Aatomi raadius (r) ongströmides (Å)	Aatomi skeem (valents-elektronide kest)	Aatomi raadiuse suurenemine	Metalliliste omaduste tugevnemine
Li	1,56			
Na	1,92			
K	2,36			
Rb	2,53			
Cs	2,74			

Halogeenide allrühma kuuluvate keemiliste elementide omaduste muutumine seoses nende aatomi raadiuse suurenemisega.

Keemiline element	Aatomi raadius (r) ongströmides (Å)	Aatomi skeem (valents-elektronide kest)	Aatomi raadiuse suurenemine	Mitte-metalliliste omaduste nõrgenemine
F	0,72			
Cl	0,99			
Br	1,14			
J	1,33			

III peatükk.

ELEKTROLUUTILISE DISSOTSIATSIiooni TEOORIA ALUSED.

§ 1. Hapete, aluste (leeliste) ja soolade vesilahuste iseärasused.

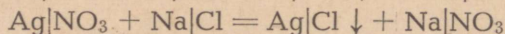
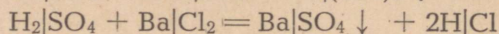
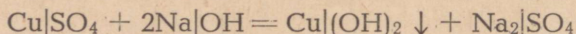
Hapete, aluste ja soolade molekulide käsitlesime kui kahest osast koosnevaid. Hapete molekulides eristasime vesiniku aatomeid ja happejääki, aluste molekulides — metalli aatomeid ja hüdroksüülrühma ning soolade molekulides — metalli aatomeid ja happejääke.

Hapete, aluste ja soolade vesilahustes toimivate vahetusreaktsioonide üheks iseärasuseks on see, et niisuguste reaktsioonide puhul happejäägid ja hüdroksüülrühmad ei lagune ega muutu, vaid lähevad reaktsiooni astuvate ainete molekulidest üle reaktsiooni tulemusena saadud ainete molekulide koostisse.

Toome mõned näited hapete, aluste ja soolade vesilahuste vaheliste reaktsioonide kohta, mis illustreerivad seda iseärasust.

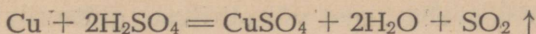
Lisame näiteks vasksulfaadi vesilahusele naatriumhüdroksüüdi vesilahust või lahjendatud väävelhappele baariumkloriidi vesilahust või naatriumkloriidi vesilahusele hõbenitraadi vesilahust jne. Toimuvatel reaktsioonidel ei täheldata happejääkide ($=\text{SO}_4$, $-\text{NO}_3$) ega hüdroksüülrühmade ($-\text{OH}$) lagunemist ega muutumist, esineb ainult molekuliosade üleminek ühelt ainelt teisele.

Reaktsioonide võrrandid:

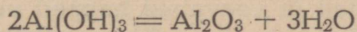


Väljaspool lahuseid kulgevad reaktsioonid pole tavaliselt vahetusreaktsioonid, sest niisuguste reaktsioonide puhul täheldatakse happejääkide ja hüdroksüülrühmade lagunemist.

Näiteks kontsentreeritud väävelhappe reageerimisel vasega paneme tähele happejäägi SO_4^{--} lagunemist:

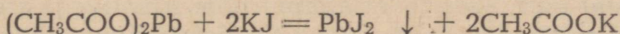


Aluste kuumutamisel täheldame hüdroksüülrühma lagunemist:



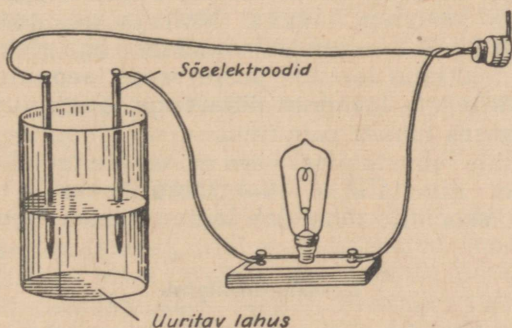
Hapete, aluste ja soolade vesilahustes toimuvate reaktsioonide teine iseärasus seisab selles, et need reaktsioonid kulgevad väga kiiresti, silmapilkselt, kuna kuivas olekus olevate samade ainete vahelised reaktsioonid kulgevad väga aeglaselt või ei kulge üldse mitte.

Näiteks, kui segada pulbrina võetud seatinaatsetaati $[(\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb}]$ ja kaaliumjodiidi (KJ), siis ei täheldata nendega mingeid nähtavaid muutusi. On ilmne, et nimetatud ained tahkes olekus praktiliselt ei reageeri. Lahustatuna vees reageerivad nimetatud soolad silmapilkselt, kusjuures reaktsiooni saadusena eraldub lahusest kollase värvusega seatinajodiid (PbJ_2):



Hapete, aluste ja soolade vesilahuste kolmas iseärasus seisab selles, et need lahused juhivad elektrivoolu. Selle omaduse tõttu nimetatakse aineid, millede vesilahused juhivad elektrivoolu, elektrolüütideks ehk teise liigi elektrijuhtideks.

Hapete, aluste ja soolade vesilahuste seda iseärasust võib demonstreerida järgmise katse varal.



Joonis 38. Seadis lahuse elektrijuhtivuse määramiseks.

Joonisel 38 kujutatud seadise purki valame naatriumkloriidi vesilahust, asetame sellesse elektroodid (vaskjuhtmed või sõepulgad) ning lülitame elektrivoolu sisse — elektrihõõglamp valgustab. Järelikult juhib naatriumkloriidi vesilahus elektrivoolu.

Valanud aga purki naatriumkloriidi vesilahuse asemel destilleeritud vett, selgub, et hõõglamp ei valgusta. Hõõglamp ei valgusta ka sel juhul, kui purki on puistatud kuiva keedusoola või

valatud sinna veevaba hapet või piirituse, glütseriini, suhkruga ja teiste selliste ainete vesilahused.

Ka kõige täpsemad uurimised elektrimõõteriistadega näitavad, et vesi, kuivad soolad ja veevabad happed ei juhi elektrivoolu. Samuti ei juhi elektrivoolu ka suhkruga, piirituse, glütseriini ja teiste selliste ainete vesilahused.

Nagu öeldud, nimetatakse happeid, aluseid ja soolasid, millede vesilahused juhivad elektrivoolu, elektrolüütideks; aineid, millede vesilahused ei juhi elektrivoolu, nimetatakse mitte-elektrolüütideks.

§ 2. Elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria.

Teooria, mis seletab hapete, aluste ja soolade vesilahuste kõiki iseärasusi, loodi rootsi teadlase Svante Arrheniuse (loe: arreenius) poolt aastal 1887. Seda teooriat kontrollis, kinnitas ja arendas rida teisi teadlasi, nende hulgas vene teadlased Konovalov ja Kablukov. Nimetatud teooriat tuntakse elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria nime all.

Elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooriale vastavalt lagunevad vees lahustumisel hapete, aluste ja soolade molekulid üksikuteks vastupidiselt laetud osakesteks, mida nimetatakse ioonideks (sõna *ioon* tähendab kreeka keeles *rändav*). Nii näiteks laguneb naatriumkloriidi molekul lahustumisel vees kaheks osaks: positiivse laenguga naatrium-iooniks (Na^+) ja negatiivse laenguga kloor-iooniks (Cl^-). Seejuures jääb vesilahus aga elektriliselt neutraalseks, sest tekkinud ionide positiivsete laengute üldarv võrdub alati negatiivsete laengute üldarvuga. Tekkinud ionid võivad vabalt lahuses ümber paigutada.

Elektrolüütide lahustumisel vees esinevate molekulide lagunemist ioonideks nimetatakse elektrolüütiliseks dissotsiatsiooniks (*dissociatio* tähendab ladina keeles *lagunemine*).

Kordamisküsimusi.

1. Nimetada hapete, aluste ja soolade vesilahuste vaheliste vahetusreaktsioonide iseärasusi. Tuua näiteid.
2. Mille poolest erinevad vahetusreaktsioonid, mis toimuvad tahkes ja lahustunud olekus olevate ainete vahel?
3. Missuguseid aineid nimetatakse elektrolüütideks ja missuguseid mitte-elektrolüütideks? Tuua näiteid.
4. Millega on seletatav elektrolüütide vesilahuste elektrijuhtivus?
5. Mida mõistetakse „elektrolüütilise dissotsiatsiooni“ all?
6. Millal tekivad ionid, kas elektrolüütide lahustumisel vedelikes või elektrivoolu läbimisel nende lahustest?
7. Millega on seletatav, et hapete, aluste ja soolade vesilahused on elektriliselt neutraalsed?
8. Kes töötas välja elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria?

§ 3. Dissotsiatsiooniprotsessi mehhanism.

Vaatleme nüüd, mis põhjustab elektrolüütide molekulide lagunemist ionideks.

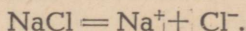
Ioone annavad peamiselt ioonilise ja polaarse seosega aine molekulid. Elektrolüütide lahustumisel vees vabanevad molekulideks seostatud ioonid ja liiguvad lahuses igaüks omaette. See, et ioonid jäävad dissotsieerunud olekusse, on tingitud vee toimest.

Füüsikast on teada, et kahe erinimelise elektriga laetud keha vaheline elektrostaatiline külgetõmbejõud sõltub mitte ainult nende laengute suuruselt ja nendevahelisest kaugusest, vaid ka selle keskkonna iseloomust, milles laetud kehad asuvad. Külgetõmbejõud on kõige suurem tühjuses, natuke nõrgem gaasides ja tunduvalt nõrgem vedelikes, kusjuures külgetõmbejõud sõltub vedeliku iseloomust. Nii näiteks on külgetõmbejõud petrooleumis 2 korda, piirituses 26 korda ja vees 81 korda väiksem kui tühjuses.

Elektrolüütide lahustumisel vees väheneb seega molekulide moodustavate ionide vaheline külgetõmbejõud 81 korda, mille tõttu ioonid lähevad lahku, kusjuures vabanenud ioonid omakorda reageerivad veega. Saadud ionide ühendeid vee molekulidega nimetatakse h ü d r a t i s e e r i t u d ionideks. Mõne teadlase andmetel võib üks elektrolüüdi ioon siduda kuni 150 vee-molekuli.

Elektrolüütide lahustumisel vees toimuvat nähtust võib tinglikult kujutada võrrandi abil, tähistades seejuures iooni positiivset laengut pluss- (+) märgiga ja negatiivset laengut miinus- (—) märgiga.

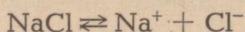
Näiteks keedusoola (NaCl) molekuli lagunemist ionideks kujutab järgmine võrrand:



Elektrolüütide lahustumisel vees tekkinud ioonid on alatises korrapäratus liikumises. Sellise korrapäratu liikumise puhul on kokkupõrked isenimeliselt laetud ionide vahel vältimatud. Kokkupõrganud ioonid võivad seetõttu ühineda jälle molekulideks, mis vee mõjul omakorda uuesti ionideks lagunevad. Nii on siis lahustumisprotsess p ö ö r d u v, s. t. kahes suunas toimuv.

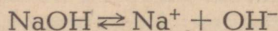
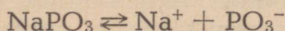
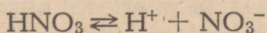
Elektrolüüdi lahustumisel laguneb see ionideks, kusjuures ioone tekib ikka rohkem ja rohkem, molekulide aga jääb lahusesse ikka vähem ja vähem. Uhtlasi väheneb seejuures ka dissotsiatsiooni kiirus. Ioonide arvu suurenemise määral kasvab uhtlasi nende kokkupõrgete arv ja järelikult ka ionide molekulideks koondumisprotsessi kiirus (molarisatsiooni kiirus). Lõpuks võib mõlema protsessi kiirus muutuda võrdseks, s. t. ajaühikus ionideks lagunevate molekulide arv võrdub samal ajal ionide ühinemisel tekkivate molekulide arvuga.

Dissotsiatsiooni- ja molarisatsiooniprotsessi vahel tekib sel viisil liikuv tasakaal. Neid protsesse võib kujutada järgmiselt:

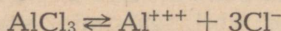
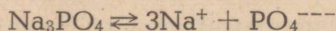
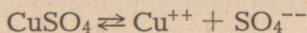


kus paremale suunatud nool (\rightarrow) tähistab dissotsiatsiooni, vasakule suunatud nool (\leftarrow) aga molarisatsiooni.

Hapetes ja soolades esinevad happejäägid, mis koosnevad aatomite rühmadest, ning alustes sisalduvad hüdroksüülrühmad moodustavad nimetatud ainete dissotsieerumisel liit-ioone, s. t. vastavalt happejääk-ioone ja hüdroksüül-ioone, näiteks:



Iooni laeng vastab tema valentsile. Näiteks vesinik-ioonil ning ühevalentsetel metall-ioonidel on laeng $+1$, kuna hüdroksüül-ioonil ning ühevalentsetel happejääk-ioonidel on laeng -1 . Kahe- ja kolmevalentsetel metall-ioonidel on laeng vastavalt $+2$ ja $+3$, kuna kahe- ja kolmevalentsetel mittemetall-ioonidel ja happejääk-ioonidel on laeng vastavalt -2 ja -3 . Näiteks:



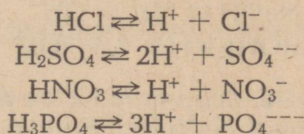
Dissotsiatsioonivõrrandite koostamisel tuleb meeles pidada, et kõik elektrolüütide lahused on elektriliselt neutraalsed, järelikult peab tekkivate ionide positiivsete ja negatiivsete laengute üldarv olema alati võrdne, sõltumatult positiivsete ja negatiivsete ionide arvust.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas seletada vees lahustatud hapete, aluste ja soolade molekulide lagunemist ionideks?
2. Kuidas on võimalik tõestada vabade ionide olemasolu elektrolüütide lahustes?
3. Mispärast on dissotsiatsiooniprotsess pöörduv?
4. Kas elektrolüüdi lahustumisel vees tekib liikuv tasakaal molekulide ja ionide vahel?
5. Kirjutada võrrand a) kaaliumkloriidi, b) naatriumsulfaadi, c) alumiiniumnitraadi dissotsieerumise kohta.
6. Mispärast asendatakse elektrolüütilise dissotsiatsiooni võrrandites võrdusmärk nooltega?
7. Mida nimetatakse molarisatsiooniks?

§ 4. Hapete, aluste ja soolade dissotsiatsioon.

1. Hapete dissotsiatsioon. Meil on teada, et hapete vesilahustel on rida ühiseid omadusi: hapu maitse, toime sinisesse lakmusesse, ühesugune reageerimine metallidega, alustega ja aluseliste oksüüdidega jne. On selge, et need ühised omadused peavad olema tingitud just ühesuguste ioonide olemasolust. Kas hapete vesilahustes leidub aga ühesuguseid ioone? Vastuse leidmiseks vaatleme mõnede hapete dissotsiatsioonivõrrandeid:



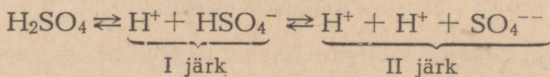
Võrrandite võrdlemisel selgub, et happed dissotsieeruvad vesilahustes ühesugusteks positiivseteks vesinik-ioonideks ja mitme-sugusteks negatiivseteks happejääk-ioonideks.

Kõikidele hapetele ühine omadus anda vesilahustes vesinik-ioone selgitab meile, mispärast kloorvesiniku, väävelhappe, fosforhappe ja teiste selliste ainete vesilahustel on hapu maitse, mispärast nad muudavad sinise lakmuse punaseks ja reageerivad ühesuguselt metallidega, alustega ja aluseliste oksüüdidega. Need hapete ühised omadused ei ole hapete keemiliselt erinevate molekulide omadused, vaid hapete lahustumisel vees tekkinud vesinik-ioonide (H^+) omadused. Seega võimaldab elektrolüütiline dissotsiatsiooniteooria anda happe täpse definitsiooni:

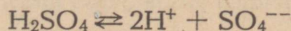
happed on ühendid, mis vesilahustes dissotsieerumisel annavad positiivselt laetud vesinik-ioone.

Tuleb tähendada, et kahe- ja kolmealuselised happed dissotsieeruvad järk-järgult. Esmalt eraldub ainult üks vesinik-ioon, järgmine aga alles vesilahuse tugeval lahjendamisel.

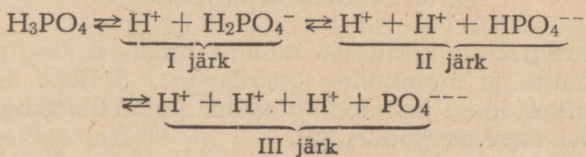
Näiteks:



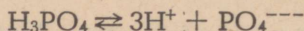
Väävelhappe molekuli täieliku dissotsiatsiooni võrrand on järgmine:



Ortofosforhappe dissotsieerub kolmes järgus:

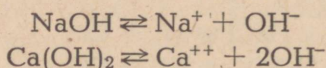


Ortofosforhappe molekuli täieliku dissotsiatsiooni võrrand on järgmine:



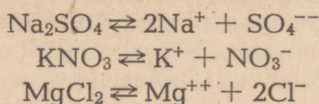
2. Aluste dissotsiatsioon. Rida aluste ühiseid omadusi (toime punasesse lakmusesse, „seebine“ maitse, omadus happeid neutraliseerida) on tingitud hüdroksüül-ioonide (OH^-) olemasolust vesilahustes.

Mõned näited aluste dissotsiatsiooni kohta:



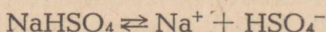
Alused on ühendid, mis vesilahustes dissotsieerudes annavad negatiivselt laetud hüdroksüül-ioone (OH^-).

3. Soolade dissotsiatsioon. Neutraalsete soolade dissotsieerumisel tekivad positiivselt laetud metall-ioonid ja negatiivselt laetud happejääk-ioonid:



Soolad on ühendid, mis vesilahustes dissotsieerumisel annavad positiivselt laetud metall-ioone ja negatiivselt laetud happejääk-ioone.

Tuleb tähendada, et hapud soolad dissotsieeruvad positiivselt laetud metall-ioonideks ja negatiivselt laetud happejääk-ioonideks, kusjuures ei eraldu vesinik-ioone; viimased jäävad happejäägi koostisse:

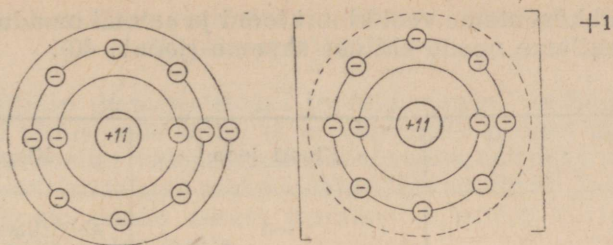


Kordamisküsimusi.

1. Missuguste ionide olemasolust on tingitud lahuse happelised või leelised omadused?
2. Kuidas määratleda hapet, alust ja soola elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria seisukohalt?
3. Tuua näiteid elektrolütide järkjärgulise dissotsieerumise kohta.

§ 5. Ioonide omadused.

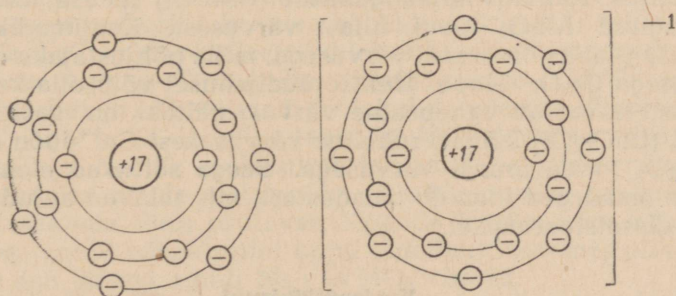
Selles paragrahvis käsitleme ionide omadusi ning nende erinevust aatomite ja molekulide omadustest. Selleks kõrvutame esmalt naatriumiiooni ja aatomi omadusi (tabel 25) ning vaatleme nende ehituse skeeme (joonis 39).



Joonis 39. Naatriumi aatomi jaiooni ehituse skeem.

Tabel 25

	Naatriumi ioon	Naatriumi aatom
1. Laeng	+1	elektriliselt neutraalne
2. Füüsilised omadused	värvuseta, lõhnata	tugeva läikega pehme metall
3. Keemilised omadused	mitteaktiivne, ei oksüdeeru, ei reageeri veega	aktiivne metall, oksüdeerub õhu käes, reageerib energiliselt veega



Joonis 40. Kloori aatomi jaiooni ehituse skeem.

Tabelist 25 ja skeemidest (joonis 39) nähtub, et naatriumi iooni omadused erinevad tunduvalt naatriumi aatomi omadustest.

Nüüd kõrvutame veel klooriiooni ja aatomi omadusi (tabel 26) ning vaatleme nende ehituse skeeme (joonis 40).

Tabel 26

	Klooriioon	Kloori aatom
1. Laeng	—1	elektriliselt neutraalne
2. Füüsikalised omadused	värvusetu, lõhnata	kollakas-rohelise värvusega, lämmatava lõhnaga
3. Keemilised omadused	puudub oksüdeerimisvõime, reageerib kiiresti hõbe-iooniga jne.; kahjuta (esineb toidus)	aktiivne mittemetall, tugeva oksüdeeriva toimega, ühineb energiliselt metalli aatomiga, annab soolasid jne.; mürgine

Tabelist 26 ja skeemidest (joonis 40) nähtub, et ka klooriiooni omadused erinevad tunduvalt kloori aatomi omadustest.

Seega erinevad ioonid omaduste poolest aatomitest ja molekulidest. See omaduste erinevus on seletatav sellega, et ioonid tekiavad aatomitest kas elektronide kaotamisel või võõraste elektronide juurdevõtmisel. Seega on ühtedel ioonidel elektrone rohkem (negatiivsed ioonid) ja teistel ioonidel elektrone jälle vähem kui neile vastavatel aatomitel (positiivsed ioonid). Elektronide arvu muutumine ongi uute omaduste ilmumise põhjuseks.

Ioonide omadustest sõltuvad ka elektrolüütilahuse omadused. On ioonid värvusetu, siis on ka lahus värvusetu. Nii näiteks on naatrium- ja kloorioonid värvusetud ning värvusetu on ka keedu-soolalahus. Kaaliumpermanganaadi (KMnO_4) lahuse lilla värvus on tingitud MnO_4^- -iooni lillast värvusest. Kaaliumdikromaadi ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) lahus on oranži värvusega, mille põhjustajaks on oranži värvusega $\text{Cr}_2\text{O}_7^{--}$ -ioon. Elektrolüütilahusel võib olla ka ionide värvustele vastav vahepealne värvus; näiteks on vask(II)dikromaadi (CuCr_2O_7) lahusel roheline värvus, sest Cu^{++} -ioon on sinise ja $\text{Cr}_2\text{O}_7^{--}$ -ioon oranži värvusega. Seega sõltuvad elektrolüütilahuse omadused ionide omadustest, mis tekiavad antud elektrolüüdi dissotsieerumisel.

Kordamisküsimusi.

1. Millega on seletatav ionide omaduste erinevus aatomite omadustest? Tuua näiteid.
2. Millest on tingitud a) kaaliumdikromaadilahuse, b) kaaliumpermanganaadilahuse, c) vasevitriolilahuse värvus?
3. Joonistada kaaliumiiooni ja aatomi ehituse skeem.

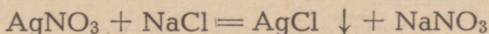
§ 6. Ioonilised reaktsioonid. Lõpuni minevad vahetusreaktsioonid.

Elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria aluste tundmine on keemias eriti tähtis selle tõttu, et ta võimaldab esiteks määrata elektrolüütidevahelise vahetusreaktsiooni suuna, teiseks avastada põhjused, mispärast mõned reaktsioonid lähevad lõpuni ja mõned mitte, ning lõpuks annab oskuse teadlikult koostada võrrandeid toimuvate reaktsioonide kohta.

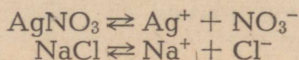
Tingimusi, mille puhul vahetusreaktsioonid lähevad lõpuni, käsitleti juba VIII klassi keemia kursuses. Vaatleme nüüd elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria seisukohalt lõpuni minevaid reaktsioone, s. t. reaktsioone, mille tagajärjel tekivad lahustamatud või lenduvad ained.

Näitena käsitleme jälle reaktsiooni, mis toimub naatriumkloriidi- ja hõbenitraadilahuse reageerimisel.

Kirjutame reaktsiooni võrrandi:



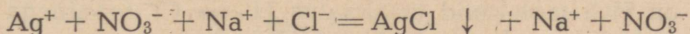
Me teame, et see reaktsioon läheb lõpuni, kuigi kõik neli ainet (soola) on tugevad elektrolüüdid. Nimetatud ainete lahuste kokkuvalamiseni on hõbenitraadilahuses AgNO_3 molekulid tasakaalus Ag^+ - ja NO_3^- -ioonidega ning naatriumkloriidilahuses NaCl molekulid Na^+ - ja Cl^- -ioonidega. Seda on võimalik avaldada järgmiselt:



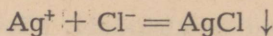
Kas tasakaal lahuste kokkuvalamisel muutub?

On selge, et nimetatud lahuste kokkuvalamisel võivad Ag^+ -ioonid kokku puutuda Cl^- -ioonidega ning Na^+ -ioonid omakorda NO_3^- -ioonidega. Ag^+ -ioonid moodustavad kohtumisel Cl^- -ioonidega vees väga raskesti lahustuva hõbekloriidi (AgCl), mille tagajärjel tekib AgCl suhtes küllastatud lahus ja toimub viimase väljasadestumine. Ag^+ - ja Cl^- -ioonide väljalangemise määral teostub naatriumkloriidi ja hõbenitraadi molekulide edasine dissotsieerumine, sest Ag^+ - ja Cl^- -ioonide lahusest kõrvaldamise tagajärjel ei ole NaCl ja AgNO_3 molekulide ionidest tekkimise protsess enam tasakaalus nende molekulide dissotsieerumise protsessiga. Rikutud tasakaalu tõttu osutuvad lõppude lõpuks kõik hõbe- ja kõik kloori-ioonid hõbekloriidi kujul tegelikult sademes olevaiks, lahusesse aga jäävad ainult Na^+ - ja NO_3^- -ioonid.

Reaktsiooni võrrandit on võimalik kirjutada ka järgmiselt:



Et NO_3^- - ja Na^+ -ioonid jäid reaktsioonil muutusetu (sest reageerisid ainult Ag^+ - ja Cl^- -ioonid), siis oleme õigustatud hõbekloriidi sadestamisreaktsiooni kirjutama taandatud kujul järgmiselt:

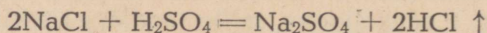


Reaktsiooni selline ülestähendus näitab, et mistahes lahustu-
vaid hõbeda ja soolhappe soolasid me ka võtaksime, nende rea-
geerimine avaldub alati ühesuguse ioonilise võrrandiga, sest
kõikidel juhtudel toimub üks ja sama keemiline protsess — hõbe-
ioonide ühinemine kloor-ioonidega.

Nüüd on ka selge, mispärast hõbe-ioonid on kloor-ioonide
reaktiiviks ja kloor-ioonid hõbe-ioonide reaktiiviks.

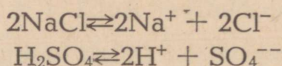
Teise näitena käsitleme kloorvesiniku tekkimist väävelhappe
ja naatriumkloriidi kontsenteeritud lahuste reageerimisel.

Reaktsiooni võrrand:



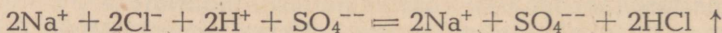
Me teame, et see reaktsioon läheb lõpuni.

Kuni nimetatud ainete lahuste kokkuvalamiseni valitseb võe-
tud ainete molekulide ja ionide vahel tasakaal, mida on võima-
lik avaldada järgmiselt:

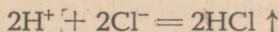


Lahuste kokkuvalamisel rikutakse aga olemasolevat tasakaalu,
sest H^+ -ioonid puutuvad kokku Cl^- -ioonidega ja moodustavad
kloorvesiniku (HCl) molekule, mis algul küll lahustuvad lahuses,
kuid selle küllastumisel hakkavad eralduma gaasina. Eraldunud
HCl molekulide asemele tekivad aga jälle uued jne., kuni reakt-
sioon on läinud lõpuni.

Kirjutame reaktsiooni võrrandi ioonilisel kujul:



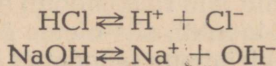
ja taandatud kujul:



On selge, et mida kontsenteeritumad on NaCl- ja H_2SO_4 -lahu-
sed, seda täielikumalt toimub gaasilise HCl eraldumine. Tööstu-
ses võetakse selleks tahket keedusoola ja kontsenteeritud vää-
velhapet.

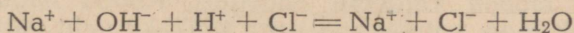
§ 7. Neutraliseerimisreaktsioonid.

Vaatleme nüüd neutraliseerimisreaktsiooni. Meil on teada, et
neutraliseerimisreaktsioonil tekivad sool ja vesi. Võtame näiteks
soolhappe (HCl) ja naatriumhüdrosüüdi (NaOH) vesilahuse.
Lahuses on HCl molekulid tasakaalus H^+ - ja Cl^- -ioonidega ning
NaOH molekulid omakorda Na^+ - ja OH^- -ioonidega:

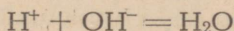


Soolhappe ja naatriumhüdroksüüdilahuse kokkuvalamisel kohtuvad vesinik-ioonid (H^+) hüdroksüül-ioonidega (OH^-) ja ühinevad praktiliselt mittedissotsieeruvateks vee (H_2O) molekulideks, mis põhjustabki happe ja leelise vahelise liikuva tasakaalu rikkumist. Et H^+ - ja OH^- -ioonid pidevalt ühinevad mittedissotsieeruvateks vee molekulideks, siis muutuvad ka kokkupõrked H^+ - ja Cl^- -ioonide ning Na^+ - ja OH^- -ioonide vahel tunduvalt harvemaks, mille tagajärjel $NaOH$ ja HCl dissotsieerumine ionideks ületab tunduvalt nende tekkimise ionidest, s. t. toimuv protsess muutub pöördumatuks. Selle tagajärjel lagunevad ülejäänud $NaOH$ ja HCl molekulid ionideks, H^+ - ja OH^- -ioonid aga, ikka uuesti ja uuesti ühinedes, moodustavad vee. See kestab seni, kuni kõik $NaOH$ ja HCl molekulid on lagunenuid ionideks ning kõik H^+ - ja OH^- -ioonid on ühinenud vee molekulideks, s. t. kuni on saabunud neutralisatsioon. Mittedissotsieeruvate molekulide tekkimine rikub sel viisil lahustes olevat liikuvat tasakaalu ja põhjustab reaktsiooni kulgemise lõpuni.

Reaktsiooni võrrand ioonilisel kujul:



ja taandatud kujul:



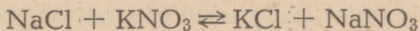
Järelikult seisab mistahes happe neutraliseerimisreaktsioon mistahes leeliseega tegelikult selles, et H^+ -ioonid ühinevad OH^- -ioonidega mittedissotsieeruvateks vee molekulideks.

Kokku võttes võime vaadeldud reaktsioonide põhjal teha järgmise järelduse:

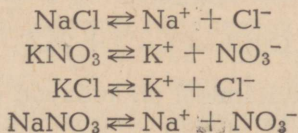
elektrolüütidevaheline reaktsioon läheb lõpuni, s. t. muutub pöördumatuks, kui reaktsioonil tekib: 1) lahustumatu aine (sade), 2) lenduv aine või 3) nõrgalt dissotsieeruv aine.

§ 8. Pöörduvad reaktsioonid.

Kui elektrolüütide reageerimisel ei täheldata ühtegi eespool nimetatud kolmest juhtumist, siis on tegemist pöörduva reaktsiooniga. Näiteks $NaCl$ - ja KNO_3 -lahuste kokkuvalamisel leiab aset pöörduv reaktsioon:



Kõik reaktsioonist osavõtvad ained (nii lähteained kui ka reaktsiooni saadused) on vees lahustuvad ja lagunevad järelikult ionideks:



Na⁺-ioonid pörkavad kokku NO₃⁻-ioonidega ja moodustavad NaNO₃ molekule, mis omakorda dissotsieeruvad tagasi Na⁺- ja NO₃⁻-ioonideks. Sama toimub ka K⁺- ja Cl⁻-ioonidega ning KCl molekulidega. Seetõttu jäävad kõik need ained lahusesse ja dissotsieeruvad tagasi samadeks ionideks. See viitab sellele, et NaCl- ja KNO₃-lahuste kokkuvalamisel, iooniliselt seisukohalt vaadatuna, reaktsiooni ei toimu.

Kui nimetatud reaktsiooni puhul oleks võimalik kõrvaldada lahusest kas tekkinud KCl või NaNO₃, siis läheks reaktsioon lõpuni.

§ 9. Elektrolüüs.

Füüsikast on meil teada, et metalljuhtmeid läbiv elektrivool on elektronide voog. Metallis sisemuses on vabad elektronid, mis võivad liikuda metalli neutraalsete aatomite ja molekulide vahel. Vooluallika pooluste ühendamisel traadiga voolavad elektronid seda traati mööda katoodilt anoodile. Anood nagu tõmbaks endasse elektrone, katood aga nagu tõukaks neid välja.

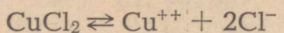
Kui elektrolüüdilahusesse asetatud elektroodid ühendada elektrivoolu allikaga, siis lahkub vooluallika anoodiga (+ poolusega) ühendatud plaadilt osa elektrone ja viimane omandab positiivse laengu sinna tekkinud positiivselt laetud metall-ioonide ülehulga tõttu. Seda elektroodi nimetatakse anoodiks.

Vooluallika katoodiga (—poolusega) ühendatud plaat, mida nimetatakse katoodiks, omandab negatiivse laengu temale kogunenud elektronide ülehulga tõttu. Elektrolüüdilahuses seni korrapäratult liikunud ioonid hakkavad elektrivoolu sisselülitamisel liikuma kindlates suundades. Negatiivselt laetud ioonid liiguvad anoodi (+) suunas, kus nad annavad oma laengu elektroodile ära ja muutuvad elektriliselt neutraalseteks aatomiteks või molekulideks. Samal ajal liiguvad positiivselt laetud ioonid katoodi (—) suunas, kus nad võtavad juurde puuduolevad elektronid ja muutuvad elektriliselt neutraalseteks aatomiteks või molekulideks.

Anoodi suunas liikuvaid negatiivselt laetud ioone nimetatakse anioonideks ja katoodi suunas liikuvaid positiivselt laetud ioone katioonideks.

Ainete eraldamist elektrolüütide vesilahustest või sulanud elektrolüüdist elektrivoolu toimele nimetatakse elektrolüüsiks.

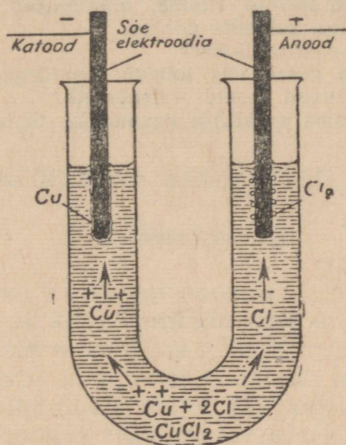
Vaatleme nüüd vase(II)kloriidi (CuCl₂) vesilahuse elektrolüüsi. Lahuses on Cu⁺⁺-ioonid ja Cl⁻-ioonid:



Elektrivoolu sisselülitamisel omandavad elektroodid vastavalt positiivse või negatiivse laengu ning seni korrapäratult liikunud

Cu^{++} - ja Cl^- -ioonid hakkavad elektrodide poolt külgetõmmatuna liikuma ühe või teise elektroodi suunas (joonis 41).

Anoodile lähenenud kloorioon annab oma liigse elektroni ära, mis juhtme kaudu siirdub vooluallika juurde. Liigse elektroni kaotanud kloorioon muutub aatomiks, mis kloori teise aatomiga



Joonis 41. Iooniline liikumine CuCl_2 elektrolüüsil.

ühinedes tekitab kloori molekuli (Cl_2). Katoodile lähenenud vaseioon saab sellelt puuduvaid elektrone juurde ja muutub vase aatomiks.

Elektrolüüsi mehhanismi võib üles tähendada järgmiselt:

1. Dissotsiatsioon: $\text{CuCl}_2 \rightleftharpoons \text{Cu}^{++} + 2\text{Cl}^-$
2. Elektrolüüs: katoodil (—): $\text{Cu}^{++} + 2e = \text{Cu} \downarrow$
 anoodil (+): $2\text{Cl}^- - 2e = 2\text{Cl}$
 $2\text{Cl} = \text{Cl}_2 \uparrow$
3. Summaarne reaktsioon: $\text{CuCl}_2 = \text{Cu} + \text{Cl}_2$

Seega eraldub vase(II)kloriidi elektrolüüsil katoodil metalliline vase, anoodil aga gaasiline kloor.

Elektrolüüs on suure praktilise tähtsusega. Tehnikas saadakse paljusid metalle (alumiinium, naatrium, vase, magneesium jt.) nende soolade, aluste või oksüüdide vesilahuste või sulatiste elektrolüüsil. Elektrolüüsi abil rafineeritakse (puhastatakse) näiteks vase ja kaetakse üht metalli teise metalliga (nikeldamine, kroomimine jne.). Selleks, et elektrolüüsi õigesti kasutada tööstuses, on tarvis elektrolüüsi protsessi põhjalikult tunda.

Kordamisküsimusi.

1. Missuguseid reaktsioone nimetatakse ioonilisteks? Tuua näiteid.
2. Nimetada ioonilise reaktsiooni juhtumeid, mille puhul saadakse sade, väga halvasti dissotsieeruvad molekulid või gaasina eralduvad molekulid.
3. Koostada ioonilised võrrandid järgnevalt nimetatud ainete vahel toimuvate reaktsioonide kohta: a) $\text{Ba}(\text{OH})_2$ ja HCl , b) KNO_3 ja NaCl , c) AgNO_3 ja MgCl_2 ning d) Na_2CO_3 ja H_2SO_4 . Ütelda, missugused reaktsioonid lähevad lõpuni ja missugused mitte; seletada põhjus.
4. Mida nimetatakse elektrolüüsiks?
5. Näidata soolhappe varal, mis toimub ioonidega, kui soolhapet läbib elektrivool. Milleks muutuvad ioonid? Mispärast?
6. Nimetada elektrolüüsi praktilise kasutamise tähtsamad alad.

IV peatükk.

LÄMMASTIKURUHMA KEEMILISED ELEMENDID.

§ 1. Sissejuhatus.

Lämmastikurühma kuuluvad keemilised elemendid lämmastik (N), fosfor (P), arseen (As), antimon (Sb) ja vismut (Bi).

Uurides keemiliste elementide omadusi, avastas D. I. Mendelejev, et nii lämmastikul, fosforil, arseenil, antimonil ja vismutil kui ka nende tekitatud ühenditel on rida sarnaseid omadusi. Selle sarnasuse põhjal koondas Mendelejev nimetatud keemilised elemendid ühte keemiliste elementide loomulikku rühma, mida ta nimetas lämmastikurühmaks. Keemiliste elementide perioodilises süsteemis moodustab lämmastikurühm viiendas rühmas peallühma.

Lämmastikurühma kuuluvatel keemilistel elementidel on välises elektronkestas viis elektroni (valents-elektroni), seetõttu võivad nad enesega liita veel kuni kolm elektroni ning kaotada kuni viis elektroni.

Sel põhjusel on lämmastikurühma keemiliste elementide vesinikuühendite üldvalem RH_3 ja kõrgeimate hapnikuühendite üldvalem R_2O_5 .

Keemia kursuses käsitleme lämmastikurühma keemilistest elementidest ainult lämmastikku ja fosforit, millel on rahvamajanduse seisukohalt kõige suurem tähtsus.

§ 2. Lämmastik.

1. Lämmastik — Nitrogenium.

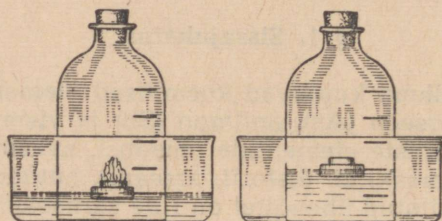
Keemiline sümbol N (loe: en); aatomkaal 14,008;
järjekorranumber 7.

Lämmastik avastati inglise keemiku D. Rutherfordi poolt aastal 1772.

Lämmastik looduses. Lämmastikku leidub looduses peamiselt vabas olekus. Nagu teada, sisaldub õhus lämmastikku ruumala

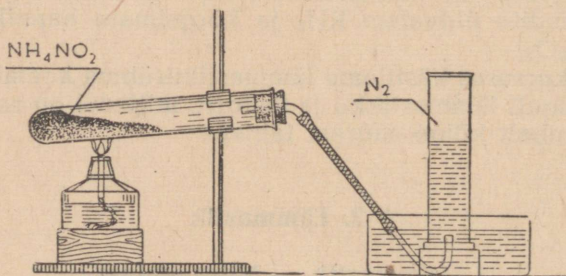
järgi 78% või kaalu järgi 75,5%. Atmosfääri ülemised kihid sisaldavad veel rohkem lämmastikku. Peale selle leidub lämmastikku looduses ka seotud kujul, s. t. keemiliste ühenditena, mis kohati moodustavad suuri lademeid lämmastikhappe soolade kujul. Suuri lämmastikukoguseid sisaldab muld, peamiselt nitraatide kujul. Peale selle kuulub lämmastik veel paljude taimsete ja loomsete organismide, peamiselt valkude koostisse.

Lämmastiku saamine. Kõige lihtsam on saada lämmastikku õhust. Selleks tuleb õhust eemaldada hapnik, sidudes teda mõne sobiva ainega. Õppeolukorras eemaldatakse hapnik õhust fosfori abil. Selleks paigutatakse fosfor kõrgist alusel kausikesse, mis ujub veepinnal kupli all (joonis 42). Fosfor süüdatakse ja kuppel



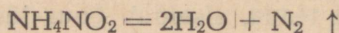
Joonis 42. Fosfori põletamine kupli all.

korgitakse kiiresti. Fosfor põleb, kuni kõik hapnik on ära tarvitatud. Põlemisel tekkinud valge suits — fosforhappe anhüdriid (P_2O_5) lahustub vees. Välisõhu rõhumisel tõuseb vesi kõrgemale ja täidab ligikaudu $\frac{1}{5}$ kuplimahust, millesse on jäänud lämmastik. Sel teel saadud lämmastik pole täiesti puhas, ta sisaldab lisandeid.



Joonis 43. Lämmastiku saamine NH_4NO_2 lagundamisel.

Laboratooriumides saadakse lämmastikku ammooniumnitritist (NH_4NO_2), mis soojendamisel laguneb lämmastikuks ja veeks (joonis 43):

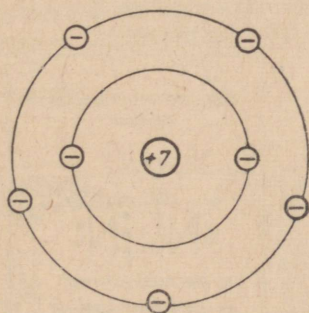
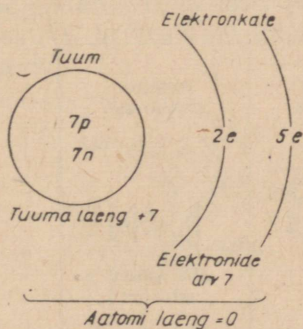


Keemiatööstuses saadakse lämmastikku õhust. Selleks otstarbeks veeldatakse õhk spetsiaalsetes seadmetes. Veeldatud õhu fraktsioneerimisel eraldub lämmastik gaasina, kuna hapnik jääb vedelikuna järele. Selline õhu peakoostisosade eraldumine põhineb lämmastiku ja hapniku erinevatel keemistemperatuuridel.

Peale selle saadakse lämmastikku veel õhu juhtimisel üle hõõguvate süte (koksi), mille puhul oksüdeeruv süsinik ühineb hapnikuga süsinikdioksüüdiks. Saadud gaasisegu, mis koosneb lämmastikust ja süsinikdioksüüdist, pestakse järgnevalt 25-atmosfäärilise rõhu all veega. Sellisel pesemisel lahustub süsinikdioksüüd vees, kuna veega mitteühinev lämmastik jääb järele puhalt kujul.

Füüsikalised omadused. Lämmastik on värvuseta, lõhnata ja maitseta gaas. Lämmastik on õhust veidi kergem; normaalseil tingimustel kaalub 1 liiter lämmastikku 1,25 g (1 liiter õhku kaalub seevastu 1,29 g). Tugeval jahutamisel ja kõrge rõhu all veeldub lämmastik värvuseta vedelikuks, mis keeb temperatuuril $-195,8^{\circ}$ ja tahkub temperatuuril -210° lumetaoliseks massiks. Lämmastiku lahustuvus vees on väike.

Keemilised omadused. Lämmastik on tüüpiline mittemetalliline keemiline element. Ta asetseb keemiliste elementide perioodilise süsteemi V rühma pea-allrühmas ja teises perioodis.



Lämmastiku aatom

Tuuma laeng	+7
Kõikide elektronide	
laengute summa	-7
Aatomi laeng	0

Joonis 44. Lämmastiku aatomi ehituse skeem.

Lämmastiku aatomkaal on 14,008 h.-ü., tema järjekorranumber on 7. Sellest lähtudes võib lämmastiku aatomi ehitust kujutada järgmiselt: lämmastiku aatomi tuum koosneb 7 prootonist ja 7 neutronist; tema elektronkate koosneb kahest kestast; sisemisel elektronkestal on kaks elektroni, välisel elektronkestal on viis valents-elektroni (joonis 44).

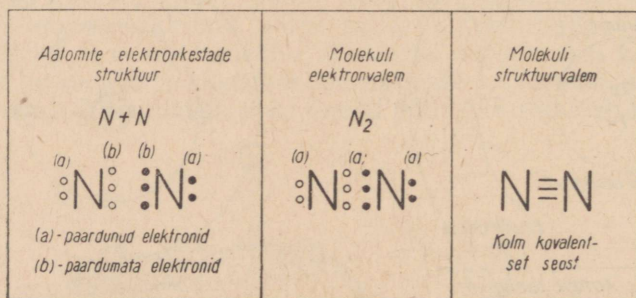
Nagu teada, on lämmastik tavalistes tingimustes kaunis passiivne keemiline element, mistõttu ta reageerib enamiku keemiliste elementidega raskesti. Lämmastiku selline omadus on tingitud tema molekuli suurest püsivusest.

Lämmastik ei põle ega võimalda põlemist ja hingamist. Lämmastiku keskkonda asetatud loomad surevad väga kiiresti, kuid mitte lämmastiku mürgisuse tõttu, vaid lihtsalt hapniku puudusel.

Sellega seletub ka lämmastiku venekeelne nimetus „азот“, mis on tuletatud kreeka keelsest sõnast *azotos*, mis tähendab *elutu*. Lämmastiku ladinakeelne nimetus *nitrogenium* tähendab *salpeetri tekitaja*.

Lämmastiku molekul koosneb kahest aatomist, seega ta molekuli valem on N_2 . Aatomitevahelised keemilised seosed lämmastiku molekulis on märksa tugevamad kui paljude teiste lihtainete molekulides. See on seletatav lämmastiku aatomi elektrone struktuuri iseärasusega.

Nagu teame, on lämmastiku aatomil viis valents-elektroni, milledest kaks on paardunud ja moodustavad ühe elektronpaari, kuna ülejäänud kolm elektroni on paardumata. Kahe lämmastiku-aatomi vastastikusel ühinemisel moodustavad need paardumatud elektronid kolm elektronpaari. Seega esineb molekulis ühinenud kahe lämmastiku-aatomi vahel kolmekordne kovalentne seos. Viimase tekkimist on võimalik kujutada joonisel 45 esitatud skeemi abil.

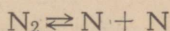


Joonis 45. Lämmastiku molekuli kolmekordse kovalentse seose tekkimise skeem.

Tekkinud elektronpaarid kuuluvad võrdselt mõlemale lämmastiku aatomile ning täiendavad sel viisil lämmastiku aatomi välise elektronkesta struktuuri püsivaks kaheksa-elektroniliseks, milline struktuur on iseloomulik inertsetele gaasidele:



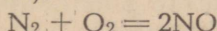
Kolmekordne kovalentne seos on väga püsiv ja vastupidav, mille tõttu lämmastiku molekul ongi keemiliselt väga passiivne. Kõrgematel temperatuuridel tugevneb aga aatomite liikumine lämmastiku molekulis, mille tagajärjel kovalentne seos nõrgeneb. Kõrgetel temperatuuridel võivad lämmastiku aatomitevahelised seosed isegi katkeda ning lämmastiku molekulid laguneda aatomiteks:



Lämmastiku molekuli lagunemine aatomiteks on seotud suure soojuskoguse neeldumisega, millist erisust tuleb praktikas arvestada.

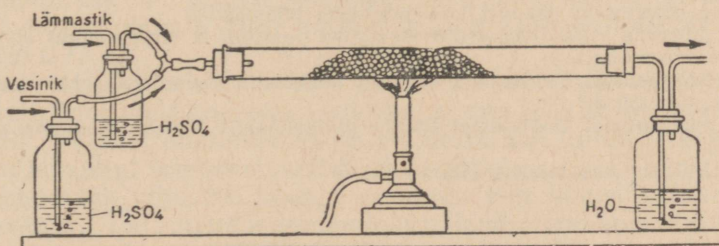
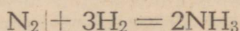
Atomaarne lämmastik on tekkimise momendil suure keemilise aktiivsusega, mistõttu ta reageerib vahetult teiste keemiliste elementidega. Näiteks:

1. Molekulaarne lämmastik tavalistes tingimustes ei reageeri hapnikuga, elektrihaarleegis ühineb ta hapnikuga lämmastik-oksüdiks (NO) (joonis 55):



Elektrivoolu väljalülitamisel kustub haarleek ning lõpeb lämmastiku põlemine, sest atomaarse lämmastiku tekke katkemise tõttu lakkab ka hapniku reageerimine lämmastikuga.

2. Molekulaarne lämmastik tavalistes tingimustes ei ühine vesinikuga, kuid lämmastiku ja vesiniku segu juhtimisel läbi soojendatud raualaastude või rauapulbri (katalüsaator) tekib lämmastiku ja vesiniku keemiline ühend — ammoniaak (NH₃) (joonis 46):



Joonis 46. Ammoniaagi sünteesimise seadis.

3. Molekulaarne lämmastik tavalisel temperatuuril ei reageeri metallidega, kuid kõrgel temperatuuril ühineb lämmastik suhteliselt kergesti aktiivsete metallidega. Nii näiteks magneesiumi põlemisel õhus ühineb osa magneesiumist hapnikuga, andes seejuures magneesiumoksüdi (MgO), kuna teine osa magneesiumist ühineb lämmastikuga, moodustades seejuures magneesiumnitriidi (Mg₃N₂).

Toodud näidetest selgub, et lämmastik on tavalistes tingimustes keemiliselt inertne aine, temperatuuri tõstmisel aga suureneb lämmastiku keemiline aktiivsus. Lämmastiku selline omadus on seletatav tema molekuli suure püsivusega madalail temperatuuridel, mis omakorda on tingitud lämmastiku molekuli ehitusest.

Atomaarne lämmastik on seevastu tekkimise momendil keemiliselt väga aktiivne.

Ühendites metallide ja vesinikuga on lämmastik kolmevalentne, ühendites hapnikuga aga ühe- kuni viievalentne.

Tuntakse väga paljusid lämmastikuühendeid, mida saadakse peamiselt kaudsel teel.

Lämmastiku kasutamine. Inertsetest gaasidest on lämmastik tavalistes tingimustes kõige odavamaks aineks. Lämmastikku kasutatakse keemiatööstuses laialdaselt mitmesuguste lämmastikku sisaldavate ainete saamiseks, näiteks ammoniaagi, lämmastikhappe ja viimase soolade saamiseks.

Lämmastikku kasutatakse elektriseadmete tööstuses elektri-hõõglampide täitmiseks, bensiini ja teiste tuleohtlike ainete pumpamisel, keemia- ja metallitööstuses oksüdeerimist takistava ainena jne.

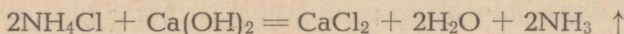
Kordamisküsimusi.

1. Missuguses olekus esineb lämmastiku peamine kogus looduses? Mitu protsenti sisaldub teda õhus?
2. Millest järeldame, et lämmastikul on suur tähtsus taimede ja loomade elus?
3. Kuidas teostub lämmastiku eraldumine õhust?
4. Kuidas saadakse puhast lämmastikku keemilistest ühenditest?
5. Nimetada lämmastiku füüsikalisi omadusi.
6. Missugustest osadest koosneb vaba lämmastik?
7. Seletada vaba lämmastiku keemilist passiivsust tema aatomi elektronse ehituse seisukohalt.
8. Missugustel tingimustel muutub lämmastik keemiliselt aktiivseks ning millest see sõltub?
9. Missugustel tingimustel reageerib lämmastik teiste keemiliste elementidega?
10. Milleks kasutatakse lämmastikku?

2. Ammoniaak.

Ammoniaak, tema saamine ja omadused. Lämmastik annab vesinikuga mitu ühendit. Tähtsaim neist on ammoniaak (NH_3).

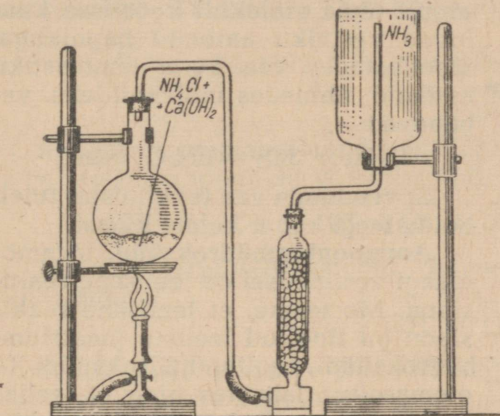
Laboratooriumides saadakse ammoniaaki ammooniumkloriidi (NH_4Cl) ja kustutatud lubja [$\text{Ca}(\text{OH})_2$] segu soojendamisel (joonis 47):



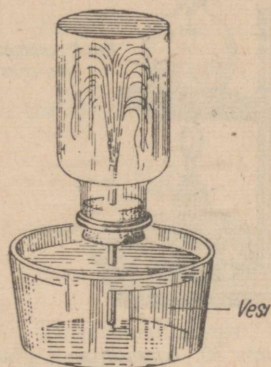
Ammooniumkloriidi ja kustutatud lubja segu asetatakse kolbi ja soojendatakse. Ammoniaagi kuivatamiseks juhitakse ta läbi

klaassilindri, mis on täidetud kustutamata lubjaga. Ammoniaak kogutakse klaaspudelisse.

Kuiva ammoniaagiga täidetud pudel suletakse korgiga, mida läbib klaastoru; pudelisse ulatuva toru ots on veega hästi märjaks tehtud. Nüüd asetatakse toru alumine ots lakmusega punaseks



Joonis 47. Seadis ammoniaagi saamiseks.



Joonis 48. Ammoniaagi lahustuvus vees.

värvitud vette. Vesi purskub pudelisse, täites teda peaaegu täielikult ja värvudes siniseks (joonis 48).

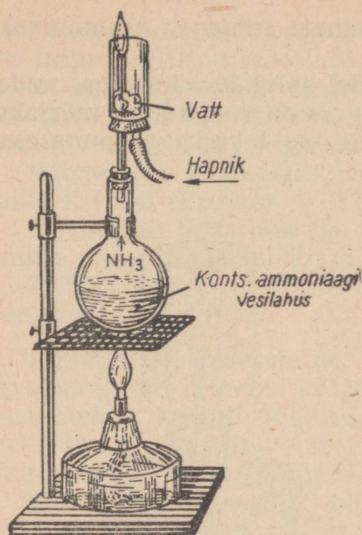
Ammoniaak on terava lõhnaga, värvusetu, ligi kaks korda õhust kergem gaas. 1 liiter ammoniaaki kaalub normaalseil tingimustel 0,77 g.

Kuni temperatuurini -33° jahutatult veeldub ammoniaak tavalisel rõhul läbipaistvaks vedelikuks, mis tahkub temperatuuril -78° . Vedelat ammoniaaki on võimalik alal hoida teraspudelites ka harilikul temperatuuril 6–7 at rõhul.

Ammoniaak lahustub vees. 1 ruumala vett lahustab tavalisel temperatuuril 750 ruumala ammoniaaki. Saadud ammoniaagi vesilahust nimetatakse igapäevases elus nuuskpiirituseks. Temperatuuri tõusuga väheneb ammoniaagi lahustuvus vees. Seetõttu eraldub ammoniaak tema vesilahuste soojendamisel. Nimetatud asjaolu kasutatakse mõnikord laboratooriumides väikeste ammoniaagikoguste saamiseks.

Õhus ammoniaak ei põle, kuid võib põleda hapnikus. Et jälgida ammoniaagi põlemist hapnikus, kasutatakse joonisel 49 kujutatud seadist.

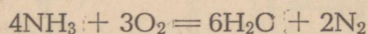
Valame kolvi kanget ammoniaagi vesilahust ja asetame kolvi suudmesse toru, millele kinnitame korgi abil klaassilindri. Gaasipudelist juhime alt silindrisse hapnikujoa ja soojendame kolbi.



Joonis 49. Ammoniaagi põlemine hapnikus.

Kui me tunneme lõhnast, et kolvist eraldub ammoniaak, lähendame süüdatud tuletiku toruotsale. Ammoniaak süttib ja põleb kahvatu roheka leegiga.

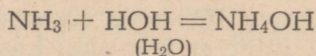
Ammoniaagi põlemisel ühinevad ainult tema molekuli koostisse kuuluvad vesiniku aatomid hapnikuga, moodustades vee, kuna lämmastiku aatomid, ühinedes molekulideks, vabanevad:



Et veenduda vee tekkimises, tuleb hoida leegi kohal külma klaasi.

Ammooniumhüdrosüüd. Ammoniaagi vesilahusel on leelisene reaktsioon. Me teame, et leelisene reaktsioon on tingitud leeliste (naatriumhüdrosüüdi, kaaliumhüdrosüüdi jt.) olemasolust lahustes ning et leelise molekul koosneb hüdrosüül-ioonist (OH^-) ja metall-ioonist. Sellest järeldub, et osa vees lahustunud ammoniaagist

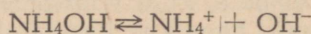
ühineb keemiliselt veega, mille puhul tekib leelistest omadustega aine ammooniumhüdrosüüd (NH_4OH). Nimetatud ühinemisreaktsiooni võrrandi kirjutame hüdrosüül-iooni esiletõstmiseks järgmisel kujul:



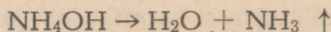
Ammooniumhüdrosüüdis etendab aatomiterühm NH_4^- ühevalentse metalli aatomi osa ja teda nimetatakse ammooniumi k s. Aatomiterühm NH_4^- ei esihe vabal kujul.

Ammooniumhüdrosüüd on, võrreldes selliste leelistega nagu naatriumhüdrosüüd või kaaliumhüdrosüüd, keemiliste omaduste poolest suhteliselt nõrk ja vähe sööbiv leelis. Ammooniumhüdrosüüdi molekulid dissotsieeruvad vesilahustes nagu tavaline leelis ionideks, moodustades seejuures ühevalentse ammoonium-iooni (NH_4^+) ja ühevalentse hüdrosüül-iooni (OH^-).

Ammooniumhüdrosüüdi molekuli dissotsieerumise protsessi on võimalik avaldada järgmise ioonilise võrrandi kaudu:

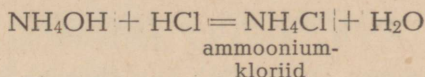


Ammooniumhüdrosüüd on oma olemuselt ebapüsiv ühend. Nõrgal soojendamisel laguneb ammooniumhüdrosüüd ammoniaagiks ja veeks:

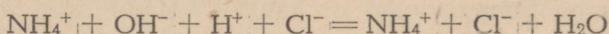


See ongi põhjuseks, mispärast ammooniumhüdrosüüdilahus eraldab juba tavalistes tingimustes ammoniaaki, mida on võimalik avastada lõhna järgi.

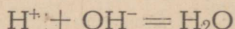
Ammooniumisoolasid võib saada ammooniumhüdrosüüdilahuse neutraliseerimisel hapetega. Näiteks saadakse soolhappega neutraliseeritud ammooniumhüdrosüüdilahuse kuivaksaurutamisel ammooniumkloriid, mis on ammooniumisool:



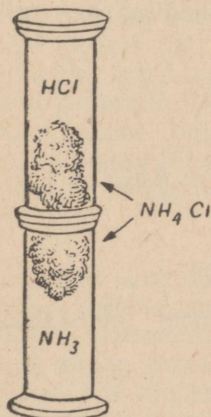
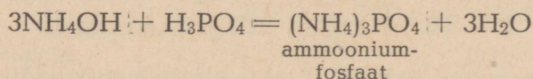
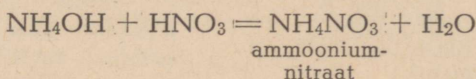
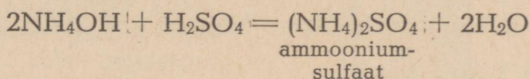
Avaldame ammooniumhüdrosüüdi neutraliseerimist soolhappega järgmise ioonilise võrrandi abil:



Neutraliseerimisreaktsiooni olemus avaldub järgmise võrrandi kaudu:

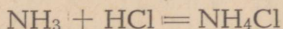


Samal viisil saadakse ka väävelhappe, lämmastikhappe, fosforhappe ja teiste hapete ammooniumisoolasid, näiteks:



Joonis 50. Ammooniumkloriidi tekkimine ammoniaagist ja kloorvesinikust.

Peale selle saadakse ammooniumisoolasid ammoniaagi toimel vastavatesse hapetesse, sest ammoniaak ühineb kergesti hapetega. Niisugusel ühinemisreaktsioonil tekib samuti ammooniumi (NH_4^-) rühm, mis ühinedes hapetääkidega annab soolasid. Näiteks ammoniaagi ühinemisel soolhappega tekib sool ammooniumkloriid (NH_4Cl):

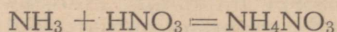


Ammooniumkloriid tekib ka ammoniaagi reageerimisel kloorvesinikuga. Ammooniumkloriidi tekkimist on võimalik jälgida järgmise katse juures.

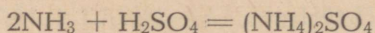
Täidame ühe klaasilindri gaasilise ammoniaagiga ja teise gaasilise kloorvesinikuga. Seejärel asetame kloorvesinikuga täide-

tud klaasilindri suudmega ammoniaaki sisaldava klaasilindri suudmele ning jälgime valge suitsutaolise ammooniumkloriidi (NH_4Cl) tekkimist (joonis 50).

Lämmastikhapega annab ammoniaak ammooniumnitraadi:



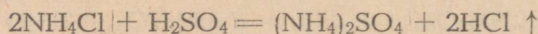
Väävelhappega annab ammoniaak ammooniumsulfaadi:



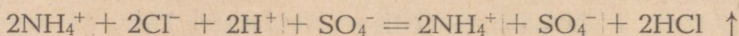
Ammooniumisoolad. Ammooniumisooladeks nimetatakse liit-aineid, mille molekulid koosnevad ühevalentsest ammoonium-ioonist ja happejääk-ioonist.

Kõik ammooniumisoolad on tahked kristallilised ained, mis vees hästi lahustuvad. Ammooniumisoolad reageerivad kergesti hapete, leeliste ja teiste sooladega, kusjuures ammoonium-ioon vahetab oma koha vesinik-iooniga või metall-ioonidega.

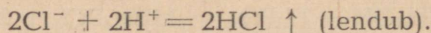
Näiteks, kui valada ammooniumkloriidile kontsentreeritud väävelhapet, siis eraldub ka sel puhul, nagu väävelhappe toimel keedusoolasse, kloorvesinik (HCl) ja tekib sool — ammooniumsulfaat:



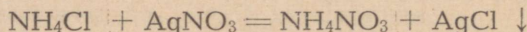
ehk ioonilisel kujul:



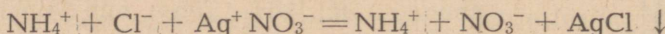
ehk taandatud kujul:



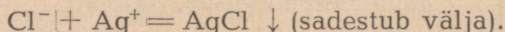
Lisades ammooniumkloriidilahusele hõbenitraadilahust, eraldub iseloomustav hõbekloriidi sade:



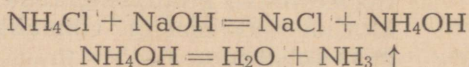
ehk ioonilisel kujul:



ehk taandatud kujul:

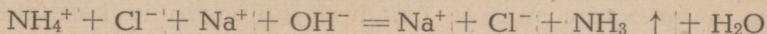


Ammooniumisoolade vesilahuste soojendamisel leelilahustega eraldub ammoniaak:

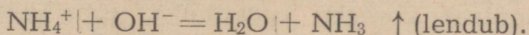


sest reaktsioonil tekkinud ammooniumhüdrosüüd on ebapüsiv ühend ning laguneb kohe ammoniaagiks ja veeks.

Sama reaktsioonivõrrand ioonilisel kujul:



ehk taandatud kujul:

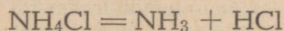


Ammooniumisoolade omadust laguneda, leeliste toimel ning seejuures eraldada ammoniaaki kasutatakse keemias ammoonium-iooni (NH_4^+) avastamiseks ühendites.

Paljud ammooniumisoolad sublimiiruvad soojendamisel, s. t. muutuvad auruks ilma vahepealse veeldumiseta. Näiteks, kui katseklaasis soojendada ammooniumkloriidi, siis lendub see, et uuesti koguneda peenikeste kristallidena katseklaasi ülemisele külmale osale. Ammooniumkloriidi sublimeerimise täpsemal uurimisel selgus, et ammooniumkloriid ei muutu lihtsalt auruks, vaid laguneb ammoniaagiks ja kloorvesinikuks. Kuna mõlemad gaasid lenduvad koos, siis ühinevad nad jahtumisel uuesti ja moodustavad jälle ammooniumkloriidi. Seega koosneb ammooniumkloriidi aur ammoniaagi ja kloorvesiniku molekulide segust.

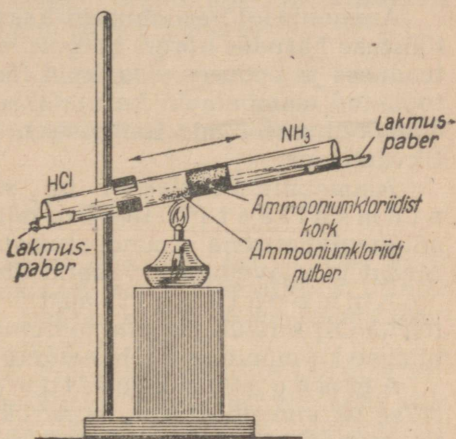
Et näidata ammooniumkloriidi lagunemist, teostame järgmise katse (joonis 51).

Kaldu kinnitatud klaastorru asetatakse sentimeetripikkune ammooniumkloriidist (NH_4Cl) kork (ammooniumkloriid pressitakse kokku pulgakesege). Veidi allapoole korki paigutatakse pisut ammooniumkloriidi pulbrit, mida seejärel soojendatakse. Ammooniumkloriid laguneb järgmiselt:



Ülespoole suunduv ammoniaak ja kloorvesinik on sunnitud läbima külma ammooniumkloriidi poorse massi. Ammoniaak, tungides kiiremini korgist läbi, värvib toru ülemisse ossa asetatud niiske punase lakmuspaberi siniseks. Toru alumises osas valitseb aga kloorvesiniku ülehulk, mistõttu sinna asetatud sinine lakmuspaber värvub punaseks.

Analoogiliselt lagunevad soojendamisel ka teised ammooniumisoolad. Juhul, kui soola moodustav hape on lenduv, eraldub ta koos ammoniaagiga ning ühineb temaga uuesti jahtumisel.



Joonis 51. Ammooniumkloriidi lagunemine.

Mittelenduvate hapete puhul eraldub soojendamisel ainult ammoniaak. Ammooniumsoolade omadust sublimeeruda kasutatakse nende puhastamisel ning eraldamisel teistest sooladest.

Ammoniaagi ja ammooniumisoolade kasutamine. Nagu öeldud, muutub ammoniaak kergesti vedelikuks, mille keemistemperatuur on -33° lähedal. Ammoniaagi veeldamiseks harilikul temperatuuril on küllalt 7—8 at rõhust. Vedela ammoniaagi aurustumisel neeldub rohkesti soojust. Seda ammoniaagi omadust kasutatakse külmutusseadmeis, millede abil jahutatakse ladusid ja aitu, kus säilitatakse kiirestiriknevaid toiduaineid, ning jää valmistamisel.

Ammoniaagi vesilahuseid kasutatakse mitmesugustes keemiatööstuse harudes nõrga, kergelt lenduva alusena, samuti ka arstiteaduses ja koduses elus, kuid tänapäeval väga suurtes kogustes toodetud ammoniaaki kasutatakse peamiselt lämmastikhappe ja ammooniumisoolade tootmiseks. Viimaseid kasutatakse lämmastikväetisena.

Ammooniumisooladest on suurima tähtsusega ammooniumsulfaat $[(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4]$, mida kasutatakse suurtes kogustes mineraalväetisena. Ammooniumsulfaati saadakse tavaliselt ammoniaagi ja väävelhappe vahetel ühinemisel.

Ammooniumnitraat ehk ammooniumsalpeeter (NH_4NO_3) kuulub paljude mineraalväetiste koostisse. Teda kasutatakse ka mõningate lõhkeainete valmistamisel.

Ammooniumkloriidi ehk salmiaaki (NH_4Cl) kasutatakse värvimistööstuses, sitsitrukkimisel, metallide jootmisel ja tinutamisel ning mineraalväetisena.

Ammooniumvesinikkarbonaat $(\text{NH}_4\text{HCO}_3)$ leiab kasutamist pärmi asendajana kondiitritööstuses. Soojendamisel laguneb ta veeks, ammoniaagiks ja süsihappegaasiks, mis eraldues kergitavad tainast.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas saadakse ammoniaaki laboratooriumis?
2. Loetleda ammoniaagi füüsikalisi ja keemilisi omadusi.
3. Missuguse ainenähtena esineb ammoniaak vesilahuses?
4. Kuidas tõestada, et ammoniaagi vesilahusel on leelised omadused?
5. Kirjutada võrrand ammooniumhüdrosüüdi molekuli elektrolüütilise dissotsiatsiooni kohta ning nimetada, missugusest ioonist sõltub lahuse leelise iseloom?
6. Kirjutada võrrandid ammoniaagi reageerimise kohta a) väävelhappega, b) süsihappega, c) väävelvesinikhappega, d) fosforhappega.
7. Kuidas saadakse ammooniumisoolasid?
8. Mis juhtub leelise reageerimisel ammooniumisooladega?
9. Kuidas tõestada, et ammooniumkloriidi aurud koosnevad ammoniaagi ja kloorvesiniku segust?

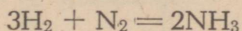
Ammooniaagi tööstuslik saamine. Tööstuses saadakse ammoniaaki lämmastikust ja vesinikust. Tavalistes tingimustes lämmastik ei ühine aga vahetult vesinikuga. Nii võib nimetatud gaasi-

dest koosnev segu tavalistes tingimustes seista väga kaua aega, ilma et selles oleks võimalik avastada lämmastiku ja vesiniku keemilise reageerimise tagajärjel tekkinud ammoniaagi jälgi. See asjaolu on seletatav lämmastiku inertsusega, mille põhjuseks on kahest aatomist koosneva gaasilise lämmastiku molekuli ($N \equiv N$) suur püsivus.

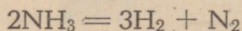
Lämmastik ühineb vesinikuga ainult eri tingimustel, s. t. kõrge temperatuuri, kõrge rõhu ja katalüsaatori ühisel toimel.

Esmalt tutvume temperatuuri mõjuga ammoniaagi tekkimise kiirusele.

Soojendamisel ühineb lämmastik vesinikuga katalüsaatori juuresolekul järgmise reaktsioonivõrrandi kohaselt:

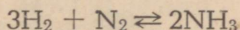


Reaktsioonil tekkinud ammoniaak laguneb aga jälle lämmastikuks ja vesinikuks:



Reaktsiooni algul on ammoniaagi tekkimise kiirus tema lagunemise kiirusest suurem. Ammoniaagi molekulide arvu, s. t. tema kontsentratsiooni suurenemise määral suureneb ka ammoniaagi lämmastikuks ja vesinikuks lagunemise kiirus.

Lõpuks tekib selline olukord, kus ammoniaagi tekkimise kiirus ja ammoniaagi lagunemise kiirus muutuvad võrdseks ehk nagu öeldakse, otsese reaktsiooni kiirus ja pöörduva reaktsiooni kiirus on omavahel võrdsed. See tähendab, et ajaühikus tekkinud ammoniaagi molekulide arv võrdub sama aja jooksul lagunenud ammoniaagi molekulide arvuga. Tekib nn. liikuv tasakaal:



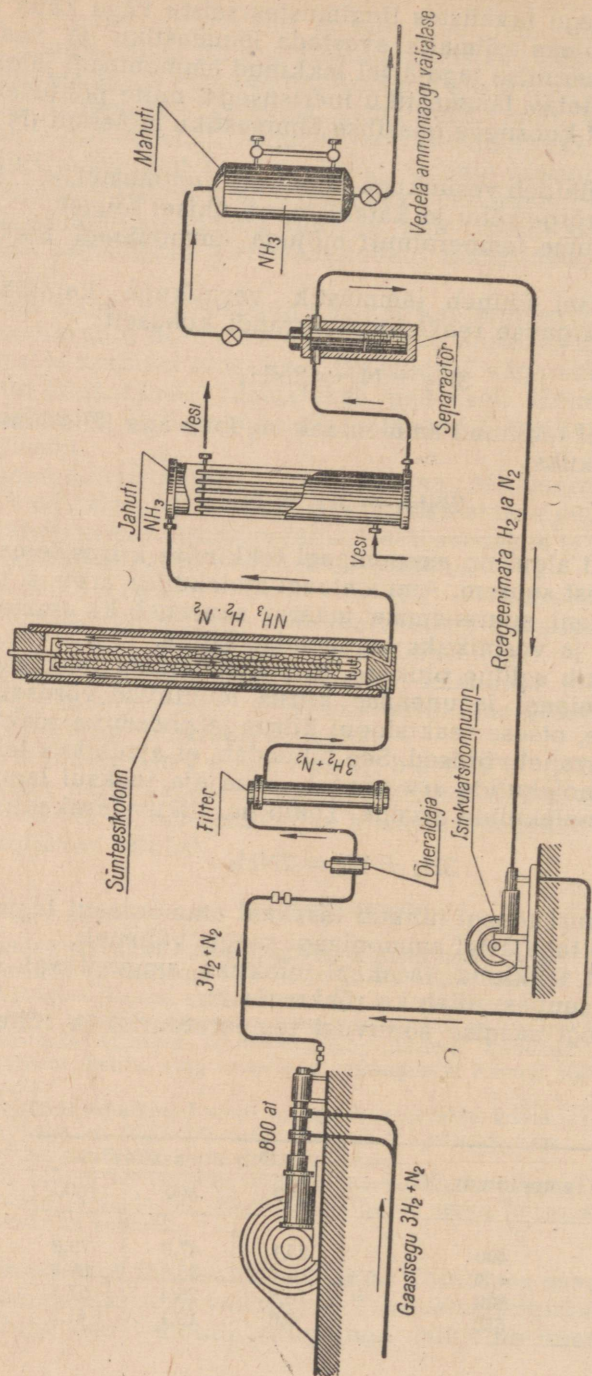
Temperatuuri tõusul nihkub tasakaal ammoniaagi lagunemise poolele, mille tagajärjel ammoniaagi saagis väheneb.

Selleks, et tekkinud tasakaal nihkuks ammoniaagi saagise suurenemise suunas, tuleb ka rõhku tõsta.

Ammoniaagi saagise sõltuvust temperatuurist ja rõhust näitab tabel 27.

Tabel 27

Temperatuur °C	Rõhk atmosfäärides		
	100	300	1000
400	25,1	47,0	79,8
450	16,4	35,8	69,8
500	10,6	26,4	57,5
550	6,8	19,1	41,2



Joonis 52. Ammoniaagi sünteesimise seadme skeem.

Tabelis 27 toodud andmeist nähtub, et 100⁰/₀-list ammoniaagi saagist pole võimalik saavutada isegi 1000 at rõhu puhul.

Tööstuslikes tingimustes saavutatakse ammoniaagi sünteesil suurim ammoniaagi saagis katalüsaatorite juuresolekul temperatuuril ligikaudu 400° ja rõhul 200—1000 at. Kasutatav katalüsaator koosneb redutseeritud rauapulbrist teiste lisanditega.

Temperatuuril 400° on võimalik protsessi juhtida küllaldase kiirusega; kiirus suureneb veelgi katalüsaatori juuresolekul, kõrge rõhk aga takistab ammoniaagi lagunemist koostisosadeks ja tõstab tema saagist.

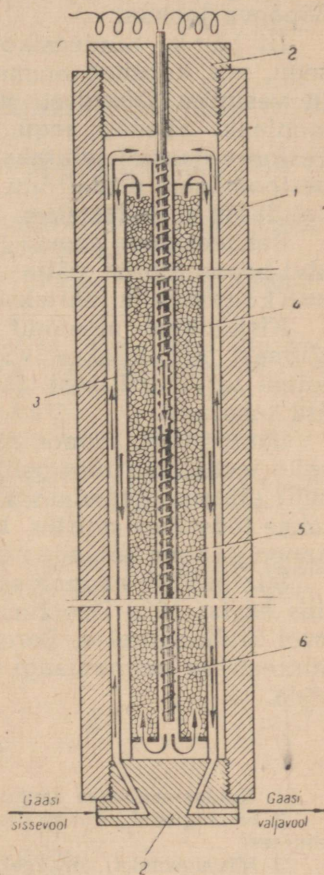
Tutvume ammoniaagi sünteesi protsessi tööstusliku teostamisega ja tehnoloogilise protsessi skeemiga (joonis 52). Protsess jaguneb kolmeks järguks.

I järk. Lämmastiku ja vesiniku segu surutakse kokku mitmeastmeliste kompressorite abil kuni 800 at rõhuni. Kompressorist väljuv gaasisegu juhitakse õlist puhastamiseks õlieraldajasse. Gaasisegu lõplikuks puhastamiseks mehaanilistest lisanditest suunatakse ta filtrisse, mis on täidetud kuumutatud puusõega. Seejärel juhitakse gaasisegu sünteesikoloni.

II järk. Sünteesikolonn ehk kontaktaparaat (joonis 53) kujutab endast paksuseinalist terasest õõnessilindrit (läbimõõduga ligikaudu 1 m ja kõrgusega 10 m), mis mõlemalt poolt on kaanetega 2 suletav.

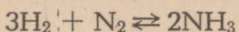
Sünteesikolonn koosneb reast kontsentriselt üksteisesse paigutatud torudest ja nimelt: välisest isoleertorust 1, selles asetsevast ribidega varustatud soojusvahetajatorust 3, millesse on paigutatud katalüsaatoriga täidetud kontaktoru 4; viimases on omakorda küttespiraalidega kütetoru 5.

Külm lämmastiku ja vesiniku segu juhitakse alt kolonni isoleertorusse. Asbestiga kaetud isoleertorus ülespoole tõusev gaasisegu kuumeneb soojusvahetajatorus allalaskuvate kuumade gaaside poolt toru seinale äraantava soojuse mõjul. Seejärel suundub lämmastiku ja vesiniku segu kütetorusse ja voolab, sellest alt



Joonis 53. Ammoniaagi sünteesikolonn.

väljudes, kontakttorusse. Kontakttorus kulgeb ammoniaagi tekkimise protsess:



Tekkinud kuumade gaaside segu (NH_3 , H_2 ja N_2) väljub ülalt kontakttorust, laskub soojusvahetajatoru kaudu alla (teel värsket gaasisegu soojendades) ja väljub alt sünteesikolonnist.

Kõrgrõhu sünteesikolonna tootlikkus on 60—80 t ammoniaaki ööpäeva jooksul.

III järk. Sünteesikolonnist väljunud veel kuumade gaaside segu, mis koosneb ammoniaagist ning reageerimata lämmastiku ja vesiniku jääkidest, voolab jahutisse. Viimases veeldub ammoniaak. Saadud segu (vedel ammoniaak ning lämmastiku ja vesiniku gaasid) juhitakse separaatorisse, kust vedel ammoniaak perioodiliselt madalrõhu mahutisse ja sealt vedela ammoniaagi hoidlasse välja lastakse.

Reageerimata gaasid (N_2 ja H_2) imetakse tsirkulatsioonipumba abil separaatorist välja, segatakse lämmastiku ja vesiniku segu uue kogusega ja juhitakse uuesti sünteesikolonna.

Kirjeldatud meetodit nimetatakse tsirkulatsioonimeetodiks. Viimast kasutatakse sageli keemiatööstuses, kui reaktsioon ei toimu tervenisti, sest ta võimaldab lähteaineid maksimaalselt ära kasutada.

Sünteeetilise ammoniaagi saamise protsessi avastamisel ning selle menetluse tööstuslikule kasutamisele võtmisel on määratu suur tähtsus keemiatööstuses. Sünteeetilist ammoniaaki kasutatakse tööstuses suurtes kogustes lämmastikväetiste, lämmastikhape ja tema soolade ning lõhkeainete tootmiseks.

Sünteeetilise ammoniaagi esimene tehas ehitati Nõukogude Liidus aastal 1928 Dzeržinskis. Hiljem ehitati niisuguseid tehaseid veel Stalinogorskis, Bereznikis ja mujal. Eriti tugevasti arenes sünteeetilise ammoniaagi tehaste ehitamine pärast Suurt Isamaasõda.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas saadakse ammoniaaki tööstuses?
2. Missugustel füüsikalisk-keemilistel tingimustel toimub ammoniaagi süntees?
3. Missugusteks järkudeks jaguneb sünteeetilise ammoniaagi tootmise protsess?
4. Kuidas on ehitatud ammoniaagi sünteesikolonn?
5. Missugune rahvamajanduslik tähtsus on ammoniaagi sünteeetilisel saamisel?

3. Lämmastiku ühendid hapnikuga.

Lämmastik annab hapnikuga mitu oksüüdi. Neid kõiki on võimalik saada lämmastikhappest ja tema sooladest. Tuntakse järgmisi oksüüde:

- ⁺⁵
 N_2O_5 — lämmastikhappe anhüüriid ehk dilämmastikpentoksüüd on tahke kristalliline aine, mis veega ühinedes annab lämmastikhappe (HNO_3);
- ⁺⁴
 NO_2 — lämmastikdioksüüd on punakaspruun gaas;
- ⁺³
 N_2O_3 — lämmastikushappe anhüüriid ehk dilämmastiktrioksüüd. Tuntakse ainult madalal temperatuuril tumesinise vedelikuna. Temale vastab lämmastikushape (HNO_2);
- ⁺²
 NO — lämmastikoksüüd on värvuseta gaas;
- ⁺¹
 N_2O — dilämmastikoksüüd on värvuseta gaas.

Nendes ühendites on lämmastik positiivselt ühe- kuni viie- valentne.

Tähtsamad lämmastiku oksüüdid on lämmastikoksüüd (NO) ja lämmastikdioksüüd (NO_2).

Lämmastikoksüüd NO . Lämmastikoksüüd (NO) on värvuseta, vees vähe lahustuv gaas. Ta ei moodusta veega happeid.

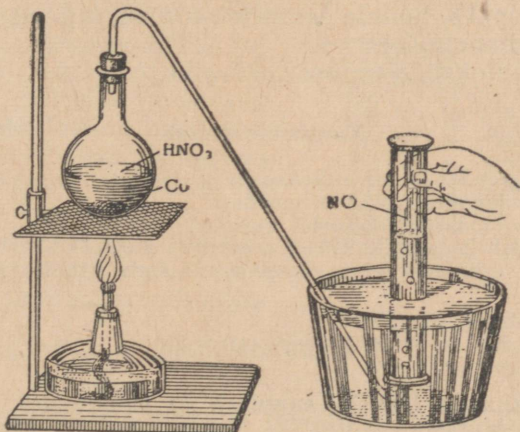
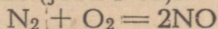
Lämmastikoksüüdi puhtal kujul on võimalik saada lahjendatud lämmastikhappe toimel vasesse.

Katse. Asetame kolbi (joonis 54) vaselaaste ja valame sinna lahjendatud lämmastikhapet. Suleme kolvi korgiga, mida läbib gaasijuhtetoru. Kui kolvis algab tugev gaasi eraldumine, kogume teda vee all. Silindrisse koguneb värvuseta gaas, — see ongi lämmastikoksüüd (NO).

Suleme silindri, millesse on kogutud NO , vee all ja võtame veest välja. Pöörame silindri suudmega ülespoole ja avame ta.

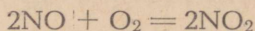
Läbi gaasiga täidetud silindri valgele paberile vaadates võib tähele panna, kuidas gaas pruunistub ja pruunide pilvedena silindrist väljub. See on tekkinud lämmastikdioksüüd (NO_2).

Lämmastikoksüüdi (NO) on võimalik saada ka lämmastiku ühinemisel hapnikuga, mis toimub elektrisädeme läbimisel lämmastiku ja hapniku segust (joonis 55):



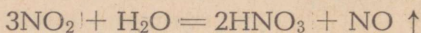
Joonis 54. Lämmastikoksüüdi saamine.

Lämmastikoksüüd ühineb tavalisel temperatuuril hapnikuga pruuniks lämmastikdioksüüdiks (NO₂):



Lämmastikdioksüüd NO₂. Et veidi täpsemalt tutvuda lämmastikdioksüüdiga, juhime lämmastikoksüüdiga täidetud silindrisse, teda veest välja võtmata, ettevaatlikult ja väikestes kogustes hapnikku, silindrit pidevalt loksutades. Uue hapnikukoguse juurdelisamisel võib täheldada pruuni lämmastikdioksüüdi tekkimist ja vee tõusmist silindris, kuni see täitub üleni. Pöörame silindri ümber ja lisame lakmuselahust; silindri sisu värvub punaseks.

Sellest järeldub, et lämmastikdioksüüd, lahustudes vees, ühineb veega ja annab happe. Lämmastikdioksüüdi ühinemisel veega saadakse lämmastikhape (HNO₃):



See reaktsioon on suure tehnilise tähtsusega ja seda kasutatakse lämmastikhappe saamisel.

Lämmastikdioksüüd on erilise lõhnaga, õhust raskem pruun gaas. Jahutamisel muutub lämmastikdioksüüd kollakaks vedelikuks, mis tardub temperatuuril -10° värvuseta kristalliliseks massiks. Soojendamisel muutub vedel lämmastikdioksüüd aina kollasemaks ja kollasemaks ja hakkab temperatuuril +21° keema, muutudes punakaspruuniks gaasiks.

Lämmastikdioksüüd on äärmiselt tugev oksüdeerija. Paljud ained põlevad lämmastikdioksüüdis, võttes temalt hapniku ära. Lämmastikdioksüüd oksüdeerib vääveldioksüüdi vee juuresolekul väävelhappeks. Sellele reaktsioonile on rajatud väävelhappe saamine tornmenetlusel.

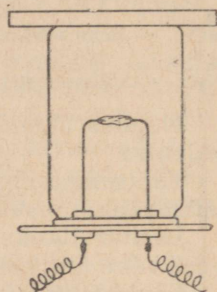
Lämmastikdioksüüd on üsna mürgine.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas saadakse lämmastikoksüüdi ja lämmastikdioksüüdi?
2. Nimetada lämmastikoksüüdi omadusi.
3. Nimetada lämmastikdioksüüdi omadusi.
4. Kuidas saab lämmastikoksüüdi eraldada lämmastikdioksüüdist?
5. Millal ja mispärast võib vihmavees leiduda vähesel määral lämmastikhapet?

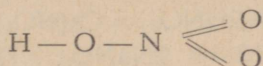
4. Lämmastikhape.

Lämmastikhape (HNO₃) saamine ja omadused. Tähtsaimaks lämmastiku hapnikuühendiks on lämmastikhape (HNO₃), millele vastab lämmastikhappe anhüdriid (N₂O₅).



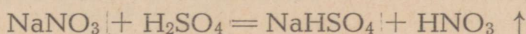
Joonis 55. Lämmastiku põlemine hapnikus.

Lämmastikhappe struktuurvaleml on:



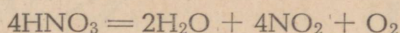
Oma füüsikaliste omaduste poolest on lämmastikhape iseloomuliku terava lõhnaga vedelik, erikaaluga 1,513; ta keemistemperatuur on 86°. Kuna lämmastikhape on lenduv, siis võib teda (nagu iga lenduvat hapet) saada kontsentreeritud väävelhappe toimel lämmastikhappe sooladesse.

Laboratooriumis saadakse lämmastikhapet kontsentreeritud väävelhappe toimel naatriumnitraadisse:



Suurema lämmastikhappe-koguse saamiseks teostatakse katse retordis ja tekkinud lämmastikhape kogutakse veega jahutatud kolvis (joonis 56).

Lämmastikhapet ei saada värvuseta, vaid kollaka vedelikuna, mis on tingitud lämmastikhappe osalisest lagunemisest keetmisel. Lagunemisel eraldub pruun lämmastikdioksüüd, mis lahustub lämmastikhappes värvib teda kollaseks:

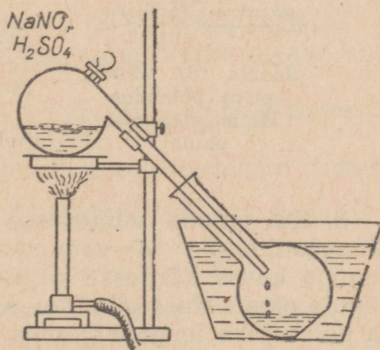
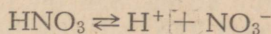


Lämmastikhape laguneb mitte ainult soojendamisel, vaid ka valguse toimel. Sellest ongi tingitud kontsentreeritud lämmastikhappe kollakas värvus.

Kontsentreeritud lämmastikhape suitseb õhus, kuna lämmastikhappes eralduva dilämmastikpentoksüüdi ühinemisel õhus oleva niiskusega tekivad pisimad lämmastikhappe tilgad.

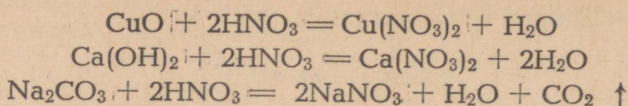
Kontsentreeritud lämmastikhape reageerib energiliselt orgaaniliste ainetega. Kontsentreeritud lämmastikhape tekitab käele satudes kollase pleki isegi siis, kui käed kohe puhtaks pestakse; maha pesemata jäänud hape võib nahale tekitada haava. Sellest järeldame, et lämmastikhape on väga aktiivne hape.

Uhealuselise happena dissotsieerub lämmastikhape vesilahustes ioonideks järgmise võrrandi kohaselt:



Joonis 56. Seadis lämmastikhappe saamiseks laboratooriumis.

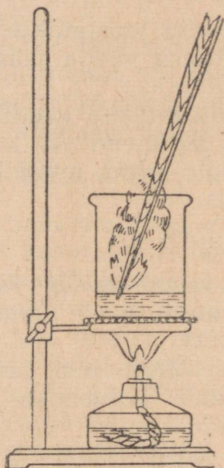
Keemiliselt aktiivse happena reageerib lämmastikhape aluseliste oksüüdide, aluste ja sooladega, moodustades seejuures lämmastikhappe soolaid, mida nimetatakse nitraatideks:



Lämmastikhape oksüdeerijana. Lämmastikhape oksüdeeriv toime ilmneb järgmistes katsetes:

1. Kui tilgutada värvitud riidele lämmastikhapet, siis tekib hele plekk. Järelikult valastab lämmastikhape värvi.

2. Kui katseklaasis soojendada kontsentreeritud lämmastikhapet ja puudutada hõõguva püruga hape pinda, siis pird ei kustu, vaid põleb eredalt vedeliku pinnal (joonis 57).



Joonis 57. Puit-
pirru põlemine
lämmastikhappe
pinnal.



Joonis 58. Tärpentini
süttimine lämmastik-
happes.

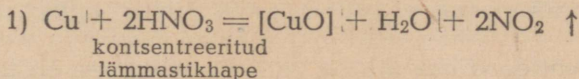
3. Kui valada väikesesse portselankaussi võrdsed kogused lämmastikhapet ja väävelhapet, asetada soojendatud hapete seguga kauss kõrgesse nõusse ning seejärel tilgutada sellele segule pipeti abil tärpentini, siis iga tilk süttib kerge plahvatusega ja põleb pika leegiga (joonis 58).

Tehtud katsetest näeme, et lämmastikhape valastab värvi, et hõõguv süsi põleb edasi keeva lämmastikhappe pinnal, et tärpentin süttib lämmastik- ja väävelhappe segus. See on tingitud sellest, et lämmastikhape annab lagunedes kergesti oma hapniku ära teistele ainetele. Teiste sõnadega, lämmastikhape on tugev oksüdeerija. Uhe aine oksüdeerimisega käib aga alati kaasas teise aine redutseerumine. Sama toimub ka lämmastikhappega: oksüdeerides teisi aineid, redutseerub ta seejuures

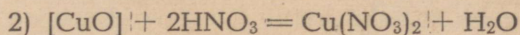
ise. Metallide lahustumine lämmastikhappes on oksüdeerumise-redutseerumise nähtus. Lämmastikhappe eriline toime metallidesse on seletatav tema oksüdeerivate omadustega.

Kõik metallid peale plaatina ja kulla lahustuvad lämmastikhappes. Metallide lahustuvus hapetes sõltub happe kontsentratsioonist.

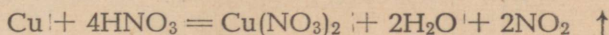
Kontsentreeritud lämmastikhappe ja vase vahel toimub järgmine reaktsioon: esmalt oksüdeerub vask lämmastikhappe toimel vask(II)oksüüdiks, kusjuures lämmastikhappe samaaegselt redutseerub lämmastikdioksüüdiks:



Seejärel moodustab tekkinud vask(II)oksüüd lämmastikhappe ülehulgaga vasknitraadi ja vee:



Kahe võrrandi asemel võime reaktsioone väljendada ka ühe reaktsioonivõrrandiga (summeeritult):



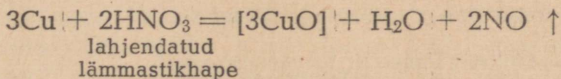
(Reaktsiooni vaheproduktide valemid on I ja II reaktsioonivõrrandis asetatud nurgelistesse sulgudesse.)

Vasknitraat on sinise värvusega sool, mis muutub segus pruuni lämmastikdioksüüdiga roheliseks. Veega lahjendamisel reageerib lämmastikdioksüüd sellega, andes värvusetu aine (HNO_3), mille tõttu vasknitraadi sinine värvus tuleb nähtavale.

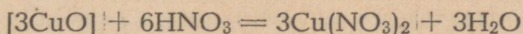
Lahjendatud lämmastikhappe (1 ruumala HNO_3 ja 2 ruumala H_2O) toimel vasessa saadakse samuti vasknitraat, kuid peale selle lämmastikoksüüdi ja vett.

See reaktsioon on analoogiline kontsentreeritud lämmastikhappe toimele vasessa ja kulgeb järgmiselt:

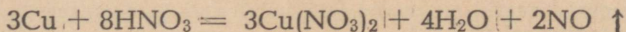
1) vase oksüdeerumine lahjendatud lämmastikhappe toimel:



2) vaskoksüüdi lahustumine lämmastikhappe ülehulgas:



Kahe võrrandi asemel võime reaktsiooni väljendada ka ühe reaktsioonivõrrandi abil:



Kontsentreeritud lämmastikhappes ei lahustu raud, alumiinium ega nikkel.

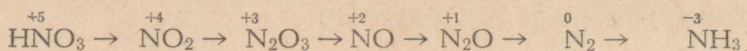
Seletatav on see sellega, et nende metallide pinnal tekib õhuke oksüüdikiht, mis kaitseb metalli edasise happe toime eest. Nimeetatud metallid on passiivsed lämmastikhappe suhtes.

Raua ja alumiiniumi passiivsust kasutatakse metallaparatuuri valmistamiseks kontsentreeritud lämmastikhappega töötamiseks.

Segu, mis koosneb ühest ruumalast kontsentreeritud lämmastikhapest ja kolmest ruumalast kontsentreeritud soolhapest, nimetatakse kuningveeks. Kuningvesi lahustab kulda ja plaatinat.

Lämmastikhape oksüdeerib ka paljusid mittemetalle, näiteks fosforit fosforhappeks, väävlit väävelhappeks, sütt süsihappegaasiks jne.

Kokku võttes võime ütelda, et lämmastikhape on tugev oksüdeerija. Ta hävitab orgaanilisi aineid ning reageerib paljude metallide ja mittemetallidega. Lämmastikhappega toimuvad oksüdeerimis-redutseerimisprotsessid on üsna keerukad. Nendel oksüdeerimisprotsessidel redutseerub lämmastikhape ise. Tema redutseerumissaadusteks on järgnevas skeemis toodud ained:



Skeemist nähtub, et lämmastiku valents on muutuv tema ühendites, ta muutub +5 kuni -3.

Kõigest eeltoodust järgneb, et **kontsentreeritud lämmastikhappe tarvitamisel tuleb olla väga ettevaatlik**. Tuleb

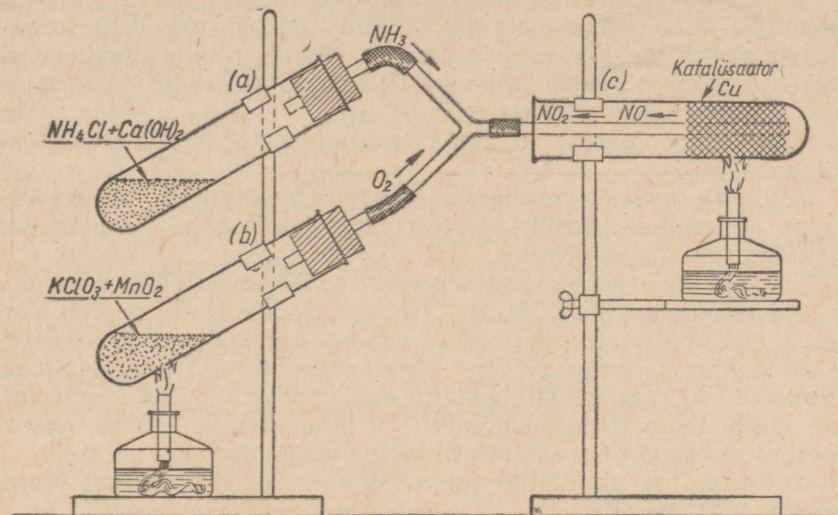
- 1) hoiduda lämmastikhappe pritsmetest, sest nende mõjul võib jääda pimedaks, saada nahale põletushaavu ja läbi põletada riided;
- 2) hoida lämmastikhapet pimedas külmas kohas, eraldatuna põlevatest ainetest, nagu saepurust, puulaastudest, õlgedest jne., sest vastasel korral võib tekkida tulekahju;
- 3) hoida lämmastikhape eemal metalleseimest, sest need roostetavad lämmastikhappe juuresolekul.

Kordamisküsimusi.

1. Kuidas saadakse salpeetrist lämmastikhapet?
2. Nimetada lämmastikhappe füüsikalisi omadusi.
3. Kuidas toimib lämmastikhape orgaanilistesse ainetesse? Millest on see tingitud?
4. Nimetada lämmastikhappe tähtsamad redutseerimissaadused.
5. Kuidas toimib lahjendatud ja kontsentreeritud lämmastikhape mitmesugustesse metallidesse?
6. Kuidas toimib rauasse a) lahjendatud, b) kontsentreeritud lämmastikhape?
7. Missugused gaasid eralduvad (lahjendatud ja kontsentreeritud) lämmastikhappe reageerimisel vasega?
8. Mille poolest erineb lämmastikhape teistest hapetest?
9. Kuidas toimib lämmastikhape mittemetallidesse? Tuua näiteid.
10. Kuidas tuleb hoida ja käsitseda kontsentreeritud lämmastikhapet?

11. Eri katseklaasides on isesugused happed. Missuguste keemiliste reaktsioonidega ja missuguste reaktiividega on võimalik tõestada soolhappe, väävelhappe ja lämmastikhappe olemasolu katseklaasides? Anda seletus ning kirjutada reaktsioonide võrrandid.

Lämmastikhappe tööstuslik tootmine. Varemalt saadi tööstuses lämmastikhapet kontsentreeritud väävelhappe toimel naatriumsalpeetrisse soojendamisel. Võttes arvesse, et naatriumsalpeetrilademeid leidub vaid piiratud ulatuses Lõuna-Ameerikas (Tšiilis), hakkasid teadlased meie sajandi algul otsima uusi menetlusi lämmastikhappe tootmiseks. Sellesuunalistel katsetel avastasid teadlased, et lämmastikhapet on võimalik valmistada sünteetiliselt õhust kui ka ammoniaagi katalüütilisel oksüdeerimi-



Joonis 59. Ammoniaagi katalüütiline oksüdeerimine.

sel õhuhapnikuga. Menetlus sünteetilise lämmastikhappe saamiseks ammoniaagist töötati välja Esimese maailmasõja ajal. Järgnevatel aastail täiustatuna kasutatakse seda meetodit nüüd kui kõige ökonoomsemat kõikides maades.

Sünteetilise lämmastikhappe tootmisel tarvitatakse toorainena õhu ja vee piiramatuid varusid. Õhust saadakse lämmastikku, veest aga vesinikku. Mõlemate sünteesimisel saadakse ammoniaaki, mis järgnevalt oksüdeeritakse õhus leiduva hapniku toimel lämmastikdioksüüdiks. Viimane moodustab veega ühinedes lämmastikhappe.

Lämmastikhappe saamist ammoniaagi oksüdeerimisel selgitab järgmine katse (joonis 59):

Katseklaasi *a* on puistatud salmiaagi ja kustutatud lubja segu, katseklaasi *b* aga bertolee soola ja mangaandioksüüdi segu.

Katseklaasi *c* põhja on paigutatud katalüsaatorina tükk vaskvõrku või peenest vasktraadist tomp, millesse on lükatud gaasi-juhtetoru. Viimase kaudu juhitakse katseklaasi *c* ammoniaagi ja hapniku segu.

Algul soojendame vaskvõrku (või -traati), seejärel bertolee soola ja mangaandioksüüdi segu. Alles pärast seda, kui on alanud hapniku eraldumine, soojendame kergelt katseklaasi, milles on salmiaagi ja kustutatud lubja segu.

Katseklaasi *c* voolav ammoniaak oksüdeerub hapniku toimel katalüsaatori (vase) juuresolekul kuni lämmastikoksüüdini (NO). Eksotermiliselt kulgeva reaktsiooni toimel kuumeneb vaskvõrk pidevalt ning tema soojendamist võib katkestada.

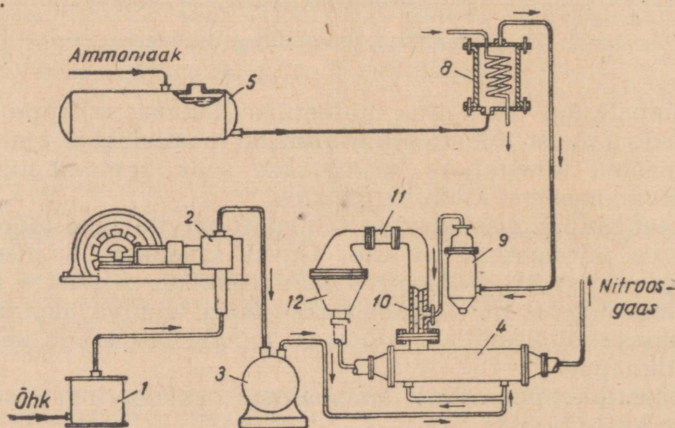
Tekkinud lämmastikoksüüd oksüdeerub järgnevalt hapniku ülehulgas kuni lämmastikdioksüüdini (NO₂), mistõttu katseklaasis *c* olev gaas värvub pruuniks. Satub nüüd niisugusesse katseklaasi ammoniaaki ülehulgas, tekib katseklaasis kohe valge suits — ammooniumnitraat (NH₄NO₃).

Kirjeldatud katse on lämmastikhappe tööstusliku saamise meetodi aluseks.

Sõltuvalt sellest, missuguse kontsentratsiooniga lämmastikhapet soovitakse saada, teostub lämmastikhappe saamine kas tavalisel või kõrgel rõhul.

Tööstuslik menetlus kontsentreeritud lämmastikhappe saamiseks ammoniaagi katalüütilisel oksüdeerimisel, mis teostub kõrgel rõhul, koosneb põhiliselt kolmest keemilisest protsessist: 1) ammoniaagi oksüdeerimine õhuhapniku toimel kuni lämmastikoksüüdini; 2) lämmastikoksüüdi oksüdeerimine õhuhapniku toimel kuni lämmastikdioksüüdini; 3) lämmastikdioksüüdi absorbeerimine veega ühes lämmastikhappe tekkimisega.

Tutvume iga nimetatud protsessiga eraldi (vt. skeemi joonisel 60).

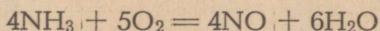


Joonis 60. Seadme skeem lämmastikhappe saamiseks kõrgel rõhul.

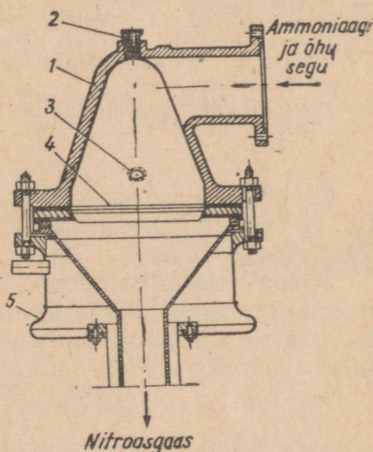
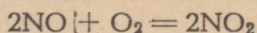
Ammoniaagi oksüdeerimine. Oksüdeerimiseks kasutatav õhk tuleb eelnevalt filtris 1 puhastada tolmust, väevli- ja fosforiühenditest, määrdeõlist ja teistest ainetest, mis toimides katalüsaatorisse halvendavad selle aktiivsust või rikuvad viimase üldse. Puhastatud õhk surutakse kompressoriga 2 rõhuni 8—10 at kokku ning juhitakse mahutisse 3, kust ta voolab soojusvahetajasse 4, milles õhk soojendatakse nitroosgaaside poolt temperatuurini 300—400°, seejärel juhitakse õhk juba segistisse 10. Eri mahutist 5 tulev ammoniaak juhitakse aurustaja 8 kaudu samuti segistisse, kus ta seguneb õhuga.

Segistist 10 temperatuuriga 300—350° tulev gaaside (ammoniaaki 11% ja õhku 89%) lähtesegu läbib filtri 11 ning voolab seejärel oksüdeerimiseks kontaktaparaati 12. Kontaktaparaat koosneb kahest põhjade kaudu ühendatud koonusest (joonis 61). Aparaadist keskmise ossa on paigutatud plaatintraadist (tegelikult plaatina ja roodiumi sulamist) võrk, mis toimib katalüsaatorina. Võrk, mille läbimõõt ulatub kuni 1 meetrini, on katalüsaatori pinna suurendamiseks punutud väga peentest traatidest (läbimõõduga ligi 0,09 mm). Niisuguse võrgu 1 cm² suurusel pinnal leidub ligi 1000 ava, millega ongi tagatud katalüsaatori suur pind.

Selleks, et algaks ammoniaagi oksüdeerimisreaktsioon, tuleb katalüsaatoriks olevat võrku algul teatud aeg soojendada vesiniku- või piirituspõleti leegiga. Seejärel juhitakse katalüsaatorisse ammoniaagi ja õhu segu, mis põleb katalüsaatoril. Reaktsioonil eralduva soojuse tõttu püsib katalüsaatori temperatuur 850° piiris. Katalüsaatori pinnal oksüdeerub ammoniaak õhuhapniku mõjul järgmise reaktsioonivõrrandi kohaselt:



Lämmastikoksüüdi oksüdeerimine lämmastikdioksüüdiks. Kontaktaparaadist väljub nn. nitroosgaas (NO, N₂, O₂, H₂O), mille temperatuur on väga kõrge (600—700°). Et lämmastikoksüüd oksüdeerub lämmastikdioksüüdiks madalal temperatuuril, siis jahutatakse nitroosgaas soojusvahetajas 4 (joonis 60) ning jahutis 1 (joonis 62). Jahutamise tõttu oksüdeerub lämmastikoksüüd jahutis oleva hapniku üleulga toimel lämmastikdioksüüdiks järgmise reaktsioonivõrrandi kohaselt:

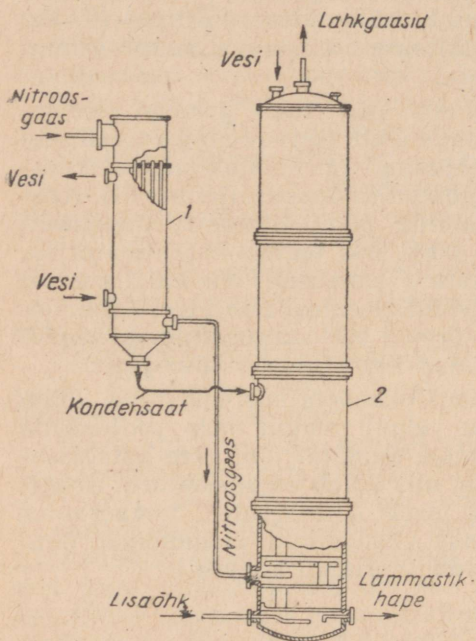


Joonis 61. Ammoniaagi oksüdeerimiseks kasutatav kontaktaparaat lõikes.

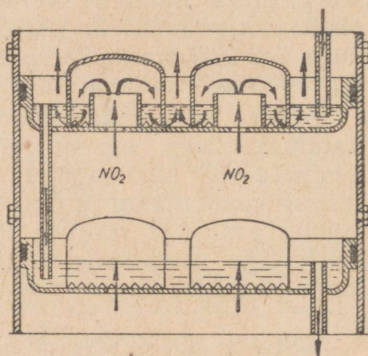
Kuna gaasisegus sisaldub alati veeauru, siis moodustab viimane lämmastikdioksüüdiga lämmastikhappe, nn. kondensaadi.

Lämmastikdioksüüdi absorbeerimine (neeldumine) vee poolt ja lämmastikhappe tekkimine. Jahutist tulev lämmastikhappe kondensaat ning jahtunud nitroosgaasid voolavad reaktsiooni kolonni 2 (joonis 62).

Nitroosgaasid juhitakse reaktsioonikolonni alt, kuna ülevalt voolab sinna vesi. Selleks, et kiirendada lämmastikdioksüüdi reageerimist veega, on reaktsioonikolonni paigutatud spetsiaalsed taldrikud, milledest üks on kujutatud joonisel 63.



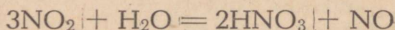
Joonis 62. Lämmastikhappe tootmisel kasutatava jahuti ja absorptsioonikolonni skemaatiline kujutis.



Joonis 63. Absorptsiooni-kolonni taldrik.

Et vedelik ja gaasid liiguvad kolonnis vastuvoolu põhimõttel, siis põhjustab selline olukord paremat kokkupuudet reageerivate ainete vahel.

Absorptsioonikolonnis jõuab lõpule lämmastikdioksüüdi oksüdeerimine lämmastikdioksüüdiks ning viimase samaaegne absorbeerimine vee poolt ühes lämmastikhappe moodustamisega järgmise reaktsioonivõrrandi kohaselt:



Absorptsioonikolonnist voolab lämmastikhape otse lattu.

Tavalisel rõhul teostatava protsessi puhul saadakse lahjat lämmastikhapet. Viimase kontseentreerimiseks destilleeritakse

teda vett siduvate ainete (näiteks kontsentreeritud väävelhappe) juuresolekul.

Kontsentreeritud lämmastikhapet hoitakse ja transporditakse alumiiniumist tsisternides, lahjendatud lämmastikhapet seevastu hoitakse alal klaaspudelites.

Kordamisküsimusi.

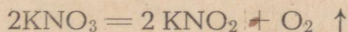
1. Kuidas saadakse laboratooriumis sünteetilist lämmastikhapet?
2. Kirjutada võrrand reaktsioonile, mis on lämmastikhappe saamise aluseks.
3. Missugustel tingimustel teostub see reaktsioon?
4. Nimetada põhilised protsessid, milledeks jaguneb sünteetilise lämmastikhappe tootmine.
5. Kirjeldada kontaktparaadi ehitust.

Lämmastikhappe soolad ja nende kasutamine. Lämmastikhappe soolasid nimetatakse nitraatideks; mõningaid nendest nimetatakse ka salpeetriteks. Kõik lämmastikhappe soolad on vees hästi lahustuvad.

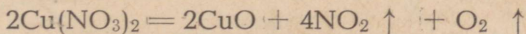
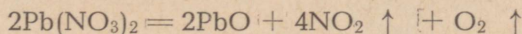
Enamik kergete metallide (leelismetallide, kaltsiumi, baariumi, kuid mitte alumiiniumi) lämmastikhappe soolasid laguneb kuumutamisel.

Näiteks, kui puistata katseklaasi kaaliumnitraati (KNO_3) ja soojendada seni, kuni ta täielikult ära sulab, siis märkame, et sulanud massist eraldub mullikestena gaas. Uurides eralduvat gaasi hõõguva pirruga, leiame, et see on hapnik. Kui sulanud massi asetada hõõguv süsi (joonis 64), siis viimane põleb heledasti. Kui visata niisugusesse katseklaasi tükike väävlit, siis põleb see tormiliselt.

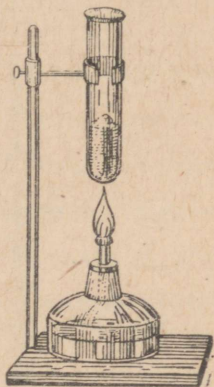
Kaaliumnitraat järelikult laguneb kuumutamisel ja eraldab hapnikku, tekitades seejuures lämmastikushappe soolasid:



Enamik raskete metallide (peale Ag) lämmastikhappe soolasid laguneb kuumutamisel metallide oksüüdideks, lämmastikdioksüüdiks ja hapnikuks. Näiteks:



Kuna lämmastikhappe soolad kõrgetel temperatuuridel on ebapüsivad ja eraldavad hapnikku, siis on nad tugeva oksüdeeriva toimega. Seetõttu kasutatakse mõningaid lämmastikhappe soolasid lõhkeainete valmistamisel.



Joonis 64. Sõe põlemine salpeetris.

ris), ja süüdata saadud pulbrihunnik põleva pirruka, siis plahvatab see põlema. Püssirohu põlemisest ei võta osa õhuhapnik. Selles võib veenduda, kui asetada must püssirohi süsihappegaasiga (CO_2) täidetud purki; puudutades püssirohtu hõõguva traadiotsaga, plahvatab ta samuti põlema kui õhu käes, kuigi CO_2 ei võimalda põlemist.

Peale selle kasutatakse paljusid lämmastikhape soolaid väga laialdaselt mitmesugusteks rahvamajanduse tarveteks.

Naatriumnitraat (NaNO_3) oli veel hiljuti tšiili salpeetrina maailmas ainukeseks seotud lämmastiku saamise allikaks. Teda kasutati lämmastikhape ja selle soolade tootmiseks.

Kaaliumnitraat (ka kaaliumsalpeeter) (KNO_3) sarnaneb naatriumnitraadiga (NaNO_3). Võrreldes naatriumnitraadiga, ei ole ta hügrokoopiline, s. t. ta ei ima õhust niiskust ega paatu. Kaaliumnitraati kasutatakse väetisena, liha konservimisel ja musta püssirohu valmistamisel.

Hõbenitraati (AgNO_3) tarvitatakse arstimina (põrgukivi), fotograafias, galvanoplastikas ja laboratoorseil töödel.

Kordamisküsimusi.

1. Mispärast põlevad sulanud kaaliumsalpeetris süsi ja väävel? Anda seletus ja kirjutada reaktsiooni võrrandid.

2. Kas hõõguv pird süttib katseklaasis, milles soojendatakse seatina nitraati? Anda seletus.

3. Millega on seletatav, et must püssirohi põleb padrunis ilma õhuhapniku juurdepääsuta?

4. Kuidas tõestada, et must püssirohi koosneb kaaliumsalpeetri, väävli ja söe segust? Anda täpne seletus.

5. Mille poolest erineb kaaliumnitraadi lagunemine kuumutamisel seatinanitraadi lagunemisest?

6. Juhindudes joonisel 65 toodud geneetilisest skeemist, koostada võrrandid lämmastikuühendite tekkimise kohta ning nimetada nende kulgemise tingimusi ja seejuures tekkivate ainete omadusi.

5. Seotud lämmastiku tähtsusest taimede ja loomade elus.

Lämmastiku ringkäik. Maakeral pole elu mõeldav ilma valkudeta. Lämmastik, kuuludes valkude koostisse, on loomse ja taimse organismi elava raku olulisemate osade — raku tuuma ja protoplasma üheks koostisosaks. Järelikult lämmastikuta ei saa olla elu.

Inimesed ja loomad pole suutelised vahetult lämmastikust valke valmistama ja omastavad neid kas otseselt taimedelt või kaudselt loomade lihana, sest osa valkudest siirdub taimedest rohusööjate loomade organismi ning sealt lihana jälle inimeste ja lihasööjate loomade organismi.

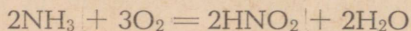
Kuidas saavad taimed neile tarvilikku lämmastikku? Enamik taimi ei saa kasutada õhus olevat lämmastikku, nad võivad elada ja kasvada ainult siis, kui nad saavad omastada lämmastikku keemiliste ühendite — salpeetrite [KNO_3 , NaNO_3 , $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$] ja

NH_4NO_3] kujul. Need soolad on tavaliselt mullavees lahustunud, kust taimed neid juurte abil omastavad ja taimekehas ümber töötavad vajalikeks lämmastikuühenditeks.

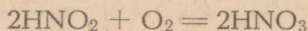
Lämmastikuühenditest vaesel mullal kasvavad taimed muutuvad kiduraks ja hukuvad kiiresti, vaatamata sellele, et neid ümbritseb lämmastikku sisaldav õhk. Vastupidi sellele on võimalik taimi kasvatada vees, mis sisaldab taimedele vajalikke soolaid, nende hulgas ka salpeetrit. Sellised mullata kasvavad taimed arenevad normaalselt, õitsevad ja kannavad vilja. Kuid salpeetrita lahuses taimed hukuvad. Seega võivad taimed omastada lämmastikku ainult ühendite — salpeetri või ammooniumisoolade kujul. Salpeeter esineb tühistes kogustes igal pool ja teda leidub iga taimestikuga kaetud mullas. Salpeetri olemasolu mullas, vaatamata tema heale lahustuvusele vees, on seletatav sellega, et teda tekib pidevalt juurde mõningate bakterite tegevuse tõttu.

Loomade ja taimede koostisse kuuluvad lämmastikku sisaldavad ained — valgud kõdunevad pärast organismi surma kõdunemisbakterite toimele, mis muudavad valgus oleva lämmastiku ammoniaagiks (NH_3) ja osaliselt vabaks lämmastikuks (N_2). Samuti kõdunevad ka loomade organismide valguvabad jäätmed; nende hulgas on esikohal karbamiid [$\text{CO}(\text{NH}_2)_2$], mis tekib loomsetes organismides leiduva valguga lagunemisel. Bakterite toimele tekib karbamiidist samuti ammoniaak, seetõttu tunneme ammoniaagi teravat lõhna igal pool, kuhu on kogunenud loomade ja inimeste väljaheiteid, näiteks tallides, lautades, käimlates jne.

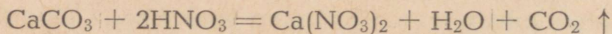
Kõiki neid protsesse, millede tagajärjel orgaanilistes ainetes leiduv lämmastik muutub lõppude lõpuks ammoniaagiks, tuntakse üldiselt ammoniseerumise nime all. Osa ammoniaagist lendub õhku, kuid suurem osa peetakse mullas kinni. Kinnipeetud ammoniaak oksüdeerub õhuhapniku arvel eriliste bakterite, nn. nitritiseerivate bakterite toimele. Ühed nendest — nn. nitritbakterid oksüdeerivad ammoniaagi lämmastikhappeks:



Teised — nitraatbakterid oksüdeerivad lämmastikhapet lämmastikhappeks:



Tekkinud lämmastikhape reageerib mullas olevate süsihappe sooladega ja muudab neid nitraatideks; näiteks



Mullas toimuvat ammoniaagi oksüdeerumisprotsessi nimetatakse nitritiseerimiseks. Nitritiseerimisprotsess tugevneb eriti soojal aastaajal. Nitritiseerivate bakterite töö tulemusena on tekkinud kõik salpeetrilademed.

Niiviisi muutub loomade ja taimede organismides olev lämmastik anorgaanilisteks ühenditeks, mille kujul kasutavad teda taimed. Taimedes muutub ta uuesti keeruka koostisega valkuudeks.

Kuid mitte kogu taimede ja loomade kehas olev lämmastik ei pöördu mulda tagasi nitraatide kujul, teatud osa temast eraldub lagunemisel õhku. Peale selle lahustab vesi osa mullas olevaist nitraatidest ja kannab nad edasi jõgedesse ja meredesse, kust neil pole tagasipöördumist mullasse. Ka põlemise puhul eraldub osa taimede lämmastikust õhku. Ning lõpuks on olemas ka bakterid, mis mitteküllaldasel õhu juurdevoolul mullasse ja rikkalikul toitumisel orgaaniliste ainetega võivad lagundada nitraate ning neid redutseerida vabaks lämmastikuks (N_2). Selliste bakterite tegevust tuntakse denitrifitseerimise nime all ja nad põhjustavad taimedele kasutatavate lämmastikhappe soolade muutumist neile kasutamatuks vabaks lämmastikuks.

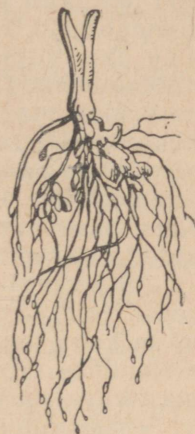
Seega pöördub mulda tagasi mitte kogu surnud taimede koostisse kuuluv lämmastik. Osa lämmastikust eraldub vabal kujul ning osa ammoniaagina õhku ja kaotab oma tähtsuse taimedele. Kuid looduses on ka protsesse, mis asendavad lämmastiku kadu.

Mulla üheks lämmastikuga rikastajaks on äike. Atmosfäärsete elektrilaengute lahendusel tekib alati teatud kogus lämmastiku oksüüde, mis veega ühinedes annavad lämmastikhapet; viimast leidub vihmavees 2 kuni 0,2 mg liitris. Sattudes koos vihmaga mulda, reageerib lämmastikhape mullas leiduvate ainetega, moodustades nitraate. Kuid lämmastikhappe-koguse määramised äikeseaegses vihmavees näitavad, et äike üksi ei suuda taastada lämmastiku kadusid mullas.

Teiseks tähtsaks lämmastikuühendite täiendusallikaks on erilised bakterid, mis asuvad liblikõieliste taimede — ristiku, viki, herne, lupiini jt. juurtel. Nad moodustavad nimetatud taimede juurtel silmaga nähtavaid mügaraid ja neid nimetatakse seepärast mügarbakteriteks (joonis 66). Mügarbakterid avastas vene teadlane Voronin.

Mügarbakterid on võimelised vahetult õhulämmastikust moodustama keerukaid lämmastikuühendeid, mida omastavad siis liblikõielised taimed. Lämmastikuühendeid sisaldavad liblikõieliste taimede jäätmed rikastavad mulda nitraatidega. Seega saab liblikõieliste taimede kultuuridega mulda tunduvalt parandada.

Mullas asuvad veel vabalt elutsevad bakterid (lämmastikbakterid), mis on võimelised siduma õhulämmastikku. Surnud bakterite kehadesse kogunenud lämmastik rikastab mulda kõdunemisel



Joonis 66. Mügarbakterid liblikõieliste taimede juurtel.

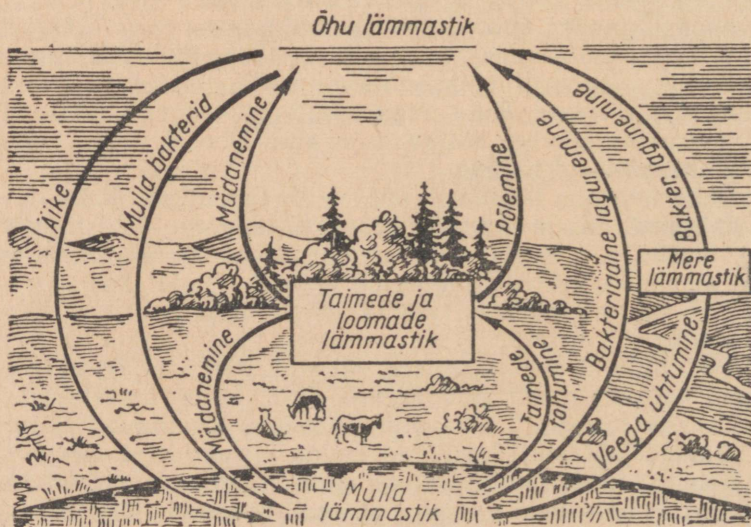
lämmastikuga. Õhulämmastikku siduvad mullabakterid avastas vene teadlane Vinogradski (1893).

Seetõttu jääb looduslikes tingimustes seotud lämmastikukogus mullas enam-vähem muutumatuks, vaatamata lämmastikku sisaldavate ainete lagunemisel esinevaile kadudele. Lagunevad lämmastikuühendid asendatakse uutega ja niiviisi toimub looduses pidev lämmastiku ringkäik (joonis 67).

Lämmastikväetised. Lämmastiku loomulikku ringkäiku segab end tahtlikult inimene. Ta künnab üles tohutuid maa-alasid, seemendab neid, koristab vilja ja veab seda tihti hoopis teise kohta ning ühes viljaga võetakse mullalt ka lämmastik. Maa ebaõige harimine häirib lämmastikubakterite tegevust, mille tõttu nad pole suutelised valmistama lämmastikuühendeid mullale vajalikus koguses. Muld muutub lämmastikuvaeseks, taimed hakkavad nälgima ja muutuvad kiduraks. Nende normaalseks arenemiseks tuleb mullale kunstlikult lisandada lämmastikku väetiste kujul. Koos teiste agrotehniliste võtetega tõstab väetis tunduvalt kõikide taimekultuuride saagi suurust.

Juba vanast ajast kasutab inimene sõnnikut mulla väetamiseks. Kuid selgub, et sõnnikuga tagastatakse mullale kaugelgi mitte kogu temast väljavõetud lämmastik. Teravilja kasvatavais majandites ei ole sõnnik suuteline katma taimekultuuride lämmastikuvajadusi.

Vaatamata sellele, et meie kolhooside ja sovhooside kasutada on suur hulk majapidamises saadud väetisi (sõnnik, virts, turba-kompost, tuhk jm.), näitavad kogemused, et parimaid saake saadakse orgaaniliste ja mineraalväetiste ühisel kasutamisel.



Joonis 67. Lämmastiku ringkäik looduses.

Tähtsamaiks mineraalväetisteks on lämmastik-, kaali- ja fosforväetised.

Tähtsamad lämmastikväetised. 1. Ammooniumsulfaat $[(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4]$ on valge või sinakashall peenekristalliline aine. Tehniline produkt (väetis) sisaldab 20% lämmastikku.

2. Ammooniumnitraat ehk ammooniumsalpeeter (NH_4NO_3) on lämmastikurikas väetis. Tehniline produkt sisaldab 33% lämmastikku. Ammooniumnitraat on väga hügrokoopne, seetõttu paatub ta säilitamisel kergesti. Ta mõjub hästi mitmesugustele muldadele. Kuivas olekus on ammooniumnitraat plahvatusohtlik.

3. Ammooniumsulfaat-nitraat¹ $[(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 + \text{NH}_4\text{NO}_3]$ on hea väetis, mis on vaba ammooniumnitraadi puudustest. Väliselt on ta valge kristalliline aine, mis sisaldab 26% lämmastikku.

4. Kaltsiumnitraat² ehk lubisalpeeter $[\text{Ca}(\text{NO}_3)_2]$ on väärtuslik lämmastikväetis. Tehniline produkt sisaldab 15% lämmastikku. Teda saadakse kõrvalainena fosforväetiste valmistamisel. Lubisalpeeter on universaalne väetis, mis sobib igasugustele muldadele.

5. Naatriumnitraat³ ehk naatriumsalpeeter (NaNO_3) on sünteetiline väetis. Teda saadakse lämmastikhape neutraliseerimisel soodaga. Tehniline toode sisaldab 15—16% lämmastikku.

6. Karbamiid ehk sünteetiline kusiaine $[\text{CO}(\text{NH}_2)_2]$ on väga väärtuslik väetis, mis sisaldab kolm korda rohkem lämmastikku (46%) kui lubisalpeeter ja on seetõttu väga sobiv transpordiks. Teda kasutatakse kõikide kultuuride jaoks.

7. Kaltsiumtsüaanamiid ehk lubilämmastik (CaCN_2) on sünteetiline väetis. Tehniline produkt on söest mustjashalliks värvunud ja sisaldab tavaliselt 20—22% lämmastikku. Hooletul säilitamisel rikneb ta kergesti.

Peale selle kasutatakse NSV Liidus veel bakterväetisi — mügarbaktereid (nitragiini nime all), milledega idutatakse liblikõieliste taimede seemneid või mulda enne külvi, ja mullabaktereid (azotogeeni ehk azotobakteri nime all); viimastega toimetatakse idutamiskatseid mitteliblikõieliste taimede (nisu, kartuli, suhkrpeedi, maisi, kapsa, tubaka jt.) külimisel.

¹ Ammooniumsulfaat-nitraati nimetatakse ka „montaansalpeetriks“.

² Kaltsiumnitraati nimetati varem ka „norra salpeetriks“, sest tema sünteetiline tootmine õhulämmastikust sai alguse Norras.

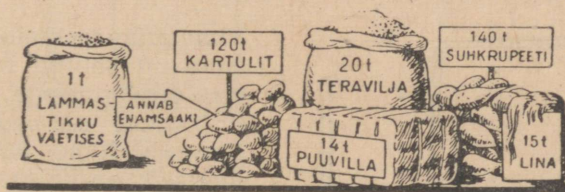
³ Looduslikku naatriumnitraati — tšiili salpeetrit leidub Lõuna-Ameerikas. NSV Liitu käesoleval ajal tšiili salpeetrit ei impordita.

6. Lämmastikuühendite tähtsus NSV Liidu rahvamajanduses.

Viimasel ajal läks juhtiv osa maailma keemiatööstuses üle lämmastikhappetööstusele, mis võttis väävelhappelt tema esikoha. Põhjus on selge: lämmastikhape on mineraalväetiste, lõhkeainete, sünteetiliste värvide, arstimite, plastmasside ja paljude teiste ainete valmistamise lähteaineks (joonis 68).

Tsaari-Venemaal ei olnud peaaegu mingit lämmastikutööstust. NSV Liidu tänapäeva lämmastikutööstus, mis rajati esimese viisaastaku ajal, etendas tähtsat osa rahvamajanduse arengus ja riigi kaitsevõime kindlustamisel. Eriti tugevasti arenes lämmastikutööstus teise viisaastaku perioodil. Nõukogude Liidu lämmastikutööstus on nüüd maailmas esikohal.

Väga suur on põllumajanduse nõudmine mineraalväetiste järele, sest mineraalväetistest oleneb teraviljade, suhkrupeedi-, kanepi-, lina-, päevalille- ja teiste kultuuride viljakus (joonis 69).



Joonis 69. Lämmastiku mõju saagi suurusele.

Kordamisküsimusi.

1. Missugust toimet avaldab lämmastik organismide elule? Missugustel juhtudel on see toime kasulik ja missugustel juhtudel kahjulik?
 2. Nimetada mikroorganismide osavõttu lämmastiku ringkäigust looduses.
 3. Nimetada protsesse, millede puhul muld a) rikastub, b) vaesub lämmastikuühendite suhtes.
 4. Mida nimetatakse põllumajanduses külvikorraks? Seletada külvikorra tähtsust taimekasvatusele.
 5. Mille poolest loetakse laudasõnnik väärtuslikuks väetiseks?
 6. Arvutada teadaolevate mineraalväetiste lämmastiksisaldust (protsentides).
 7. Missugune nendest mineraalväetistest on kõige lämmastikurikkam?
7. Jutustada, missugustes rahvamajandusharudes kasutatakse lämmastikuühendeid.

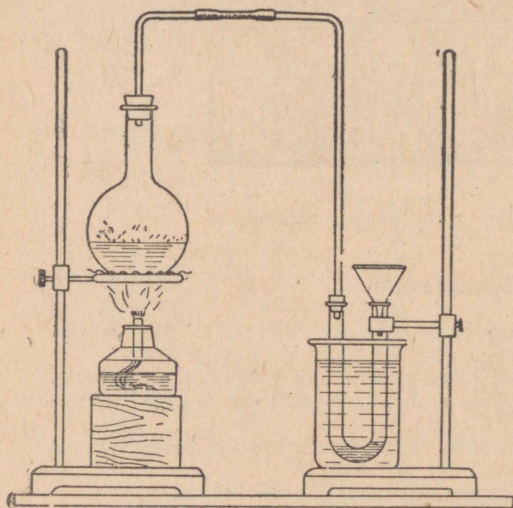
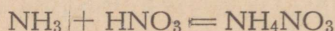
7. Lämmastikväetiste tootmine.

1. Ammooniumsalpeetri tootmine. Kõikidest Nõukogude Liidus kasutatavatest lämmastikväetistest omab suurimat tähtsust ammooniumsalpeeter (NH_4NO_3), milline asjaolu on seletatav tema kõrge lämmastiksisaldusega (33%). Seetõttu kujutab ammooniumsalpeeter endast kontsentreeritud lämmastikväetist.

Suurt tähelepanu lämmastikväetiste tootmisele õhulämmastikust osutas kuulus vene keemik D. I. Mendelejev, kes pidas ammooniumsalpeetrit kõige väärtuslikumaks lämmastikväetiseks. Ammooniumsalpeetri agrokeemilisi omadusi uuris väga põhjalikult kuulus nõukogude agrokeemik-akadeemik D. N. Prjanišnikov.

Ammooniumsalpeetri tootmist aitab selgitada järgmine katse. Katse teostamiseks vajaliku seadise koostame joonisel 70 toodud eeskujul. Kolbi valame 10%-list ammooniumhüdrosüüdilahust (või asetame sinna salmiaagi ja kustutatud lubja segu), U-kujulisse torusse valame aga lahjendatud lämmastikhapet (1 : 1) joonisel näidatud koguses.

Seejärel sõjendame kolbi ühes sisuga aeglaselt, et ammoniaak eralduks pikkamööda. Eralduv ammoniaak, läbides lahjendatud lämmastikhapet, ühineb viimasega ammooniumsalpeetriks järgmise reaktsioonivõrrandi kohaselt:



Joonis 70. Seadis ammooniumsalpeetri valmistamiseks.

Nimetatud reaktsiooni kulgemine on seotud rohke soojuse eraldumisega.

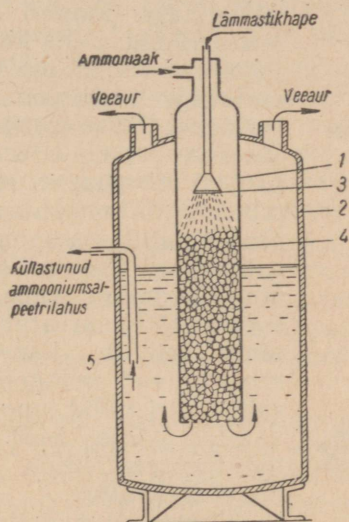
Teatud aja pärast, kui lämmastikhape on neutraliseeritud, katkestame ammoniaagi läbijuhtimist ning valame U-torus oleva vedeliku portselankaussi. Seejärel aurustame portselankausis olevat vedelikku kuni ammooniumsalpeetri kristallide tekkimiseni.

Keemiatööstuses saadakse ammooniumsalpeetrit samuti lahjendatud lämmastikhappe neutraliseerimisel ammoniaagiga. Neutraliseerimisaparaat koosneb kahest teineteisesse asetatud isesuguse läbimõõduga silindrist (joonis 71). Sisemine silinder ehk nn.

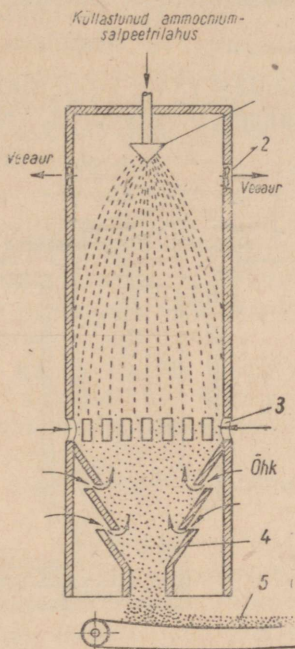
reaktsioonikamber täidetakse $\frac{3}{4}$ kõrguseni keraamiliste rõngastega, et sellega suurendada reageerivate ainete kokkupuute pinda. Reaktsioonikambri juhitakse ülevalt gaasilist ammoniaaki, samasse pihustatakse ka lämmastikhapet. Mõlemate ainete reageerimisel tekkinud ammooniumsalpeetrilahus soojeneb keemiseni reaktsiooni vabanevast soojusest ning voolab reaktsioonikambri põhjas olevate aukude kaudu välismisse silindrisse ehk nn. aurustamiskambri. Vee osalisel eraldumisel aurustamiskamb-

ris tekkinud küllastunud ammooniumnitraadilahus (sisaldab kuni 98% NH_4NO_3) juhitakse jahutamiseks ja kristalliseerimiseks nn. granuleerimistornidesse (joon. 72), kust saadakse juba granuleeritud, s. t. teraline toode.

Granuleerimisega hoitakse ära ammooniumsalpeetri paatumist laos seismisel ning tagatakse hästi külvatava väetise saamine. Granuleerimistorni tegevust selgitab joonisel 72 toodud skemaatiline kujutis. Ülalt torni pihustatud kuum ammooniumsalpeetri



Joonis 71. Ammooniumsalpeetri saamiseks kasutatav neutraliseerimisaparaat. 1 — reaktsioonikamber; 2 — aurustamiskamber; 3 — pihusti; 4 — keraamilised rõngad; 5 — hüdrauliline lukk.



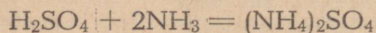
Joonis 72. Granuleerimistorn. 1 — pihusti; 2 — ventilaator; 3 — õhuavad; 4 — punker; 5 — lint-transportöör.

küllastunud lahus, puutudes kokku alt torni imetava õhuga, jahutub ning, kaotades niiskust, tahkub. Seejuures tekkivad ammooniumsalpeetri tilgakujulised terakesed kogunevad torni põhjas olevasse punkrisse, kust nad toimetatakse lint-transportööriga kuivatisse ning sealt lattu. Valmis toode pakitakse niiskuskindlatesse (bitumineeritud) kottidesse¹.

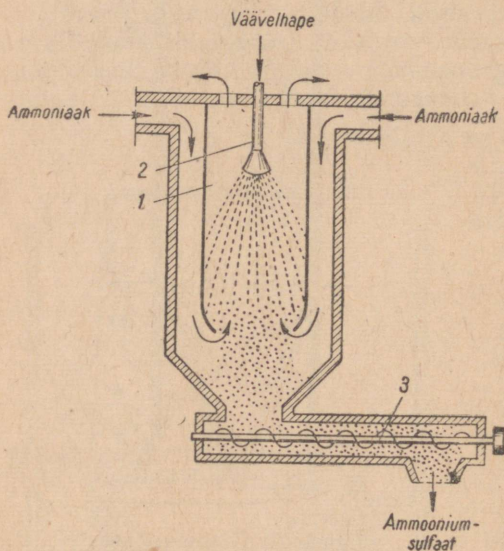
¹ Granuleeritud ammooniumnitraadi hügroskoopsuse vähendamiseks kaetakse väetisterakesi õhukese parafiinikihiga. Viimane takistab niiskuse tungimist terakesesse, kuid ei takista väetise lahustumist mullaniiskuses.

2. Ammooniumsulfaadi tootmine. Tähtsuselt teine lämmastikväetis on ammooniumsulfaat. Laboratoorselt on võimalik ammooniumsulfaati valmistada samal viisil kui ammooniumsalpeetrit, kasutades ammooniaagi neutraliseerimiseks lämmastikhapet asemel lahjendatud väävelhapet.

Selle väetise lihtsaim tootmise meetod seisab väävelhappe neutraliseerimises ammooniaagiga:



Joonisel 73 on kujutatud ammooniumsulfaadi valmistamist nn. neutraliseerimiskambris. Selle meetodi kohaselt pihustatakse



Joonis 73. Ammooniumsulfaadi valmistamine nn. kuivmenetluse teel. 1 — reaktsioonikamber; 2 — pihusti; 3 — tigu.

väävelhappe kambri sisse- sisse ruumi, kuna kambri välisse ruumi juhitakse samaaegselt gaasiline ammooniaak. Niisugustes tingimustes reageerib iga piisk väävelhapet silmapilkselt ammooniaagiga ning muutub ammooniumsulfaadiks. Neutraliseerimisreaktsioonil vabaneva soojust aurustub vesi ning lahkeb kambrist, kuna kuivad ammooniumsulfaadikristallid langevad kambri põhja, kust nad tigu-transportööriga toimetatakse lattu.

Nimetatud menetlus on väga efektiivne ning võimaldab valmistada toodet, mis sisaldab vaid vähesel määral niiskust ja vaba väävelhapet.

Kordamisküsimusi.

1. Kui palju ammooniaaki on tarvis a) ühe tonni ammooniumsalpeetri, b) ühe tonni ammooniumsulfaadi valmistamiseks?
2. Mida nimetatakse väetise granuleerimiseks? Milleks granuleeritakse ammooniumsalpeetrit?
3. Ammooniumsulfaadi hügroskoopsus on väga väike. Kuidas mõjutab väetise selline omadus tema säilitamist ja külvatavust?

§ 3. Keemilise protsessi üldteaduslikud põhimõtted.

Keemilise protsessi optimaalsed tingimused. Erinevalt sotsialistliku tööstuse teistest harudest varustab keemiatööstus ühiskonda toodetega, mis on saadud looduslike ja kunstlikult loodud ainete keemilisel muutmisel. Keemiliste toodete saamise aluseks on keemilised reaktsioonid ja järelikult ka seadused, millede põhjal need reaktsioonid kulgevad.

VIII klassi keemia kursusest on meil teada, et optimaalseteks tingimusteks nimetatakse keemilise reaktsiooni niisuguseid tingimusi, millede puhul keemiline reaktsioon kulgeb kõige kiiremini ning millede puhul nii ajaühikus toodetud aine kogus kui ka lähteainete ärakasutamine on maksimaalne.

Keemias ja keemilises tehnoloogias rakendatavad optimaalsed tingimused on välja töötatud tööstusliku praktika mõjul. Nagu teada, sõltuvad keemilise reaktsiooni kulgemise soodsaimad tingimused reageerivate ainete kontsentratsioonist, temperatuurist, katalüsaatoritest, reageerivate ainete kokkupuutepinna suuruselt ning reageerivate ainete tsirkulatsioonist.

Keemilise reaktsiooni kulgemise kiirus sõltub, nagu teame, reageerivate ainete kontsentratsioonist. Viimase suurendamiseks võetakse üks reageerivaid aineid ülehulgas, suurendatakse reaktsiooni keskkonnas valitsevat rõhku, rakendatakse reageerivate ainete vastuvoolu ning kasutatakse rikastatud tooraineid.

Kui üks reageerivaid aineid esineb ülehulgas, siis teatavasti nihkub reaktsioon soovitud suunas, mis soodustab lähteaine paremat ärakasutamist. See ongi põhjuseks, miks püriiti särratakse õhuhapniku ülehulgas, miks ammoniaaki oksüdeeritakse lämmastikhappeks ülehulgas võetud hapniku keskkonnas jne.

Reageerivate ainete kontsentratsiooni suurendamiseks rakendatakse kõrget rõhku. Näiteks sünteesitakse ammoniaaki kõrgetel rõhkudel, mille puhul lämmastiku ja vesiniku kontsentratsioon nende segus suureneb tunduvalt ning ühes sellega ka tekkinud ammoniaagi kogus. Samuti oksüdeerub ka lämmastikoksüüd lämmastikdioksüüdiks rõhu all kümneid kordi kiiremini kui tavalisel atmosfäärilisel rõhul.

Reageerivate ainete kontsentratsiooni tõstmiseks ning lähteainete täielikumaks ärakasutamiseks rakendatakse keemiatööstuses vastuvoolu. Vastuvoolu kasutamisega tutvusime juba hapete (HCl , H_2SO_4 , HNO_3) tootmisel, kus kontsentreerituma happe saamist soodustas gaasi ja vedeliku vastuvool (lahjema gaasi absorbeerimine veega) ning kontsentreerituma gaasi absorbeerimine lahjendatud happega.

Reageerivate ainete kontsentratsiooni suurendamise eesmärgil kasutatakse keemiatööstuses sagedasti rikastatud lähte-

ained, s. t. tooraineid, milledest kahjulikud või inertsed ained (nn. aherained) on eelnevalt ühel või teisel viisil kõrvaldatud; näiteks rikastatud püriidi, s. t. aherainetest vabastatud püriidi kasutamine väävelhappetööstuses, hapniku kasutamine õhu asemel paljude keemiliste protsesside puhul jne.

Optimaalse temperatuuri mõjuga reaktsiooni kiirusele ning seega ka lähteainete paremale ära kasutamisele tutvusime samuti VIII klassi keemia kursuse kestel. Meil on teada, et mõnedel juhtumitel temperatuuri tõstmine kiirendab reaktsiooni kulgemist. See ongi põhjuseks, mispärast näiteks ammoniaagi sünteesimisel ja püriidi särdamisel kasutatakse tööstuses kõrgeid temperatuure.

Seevastu tuleb aga pöörduvate reaktsioonide puhul, eriti reaktsiooni kulgemise lõpposas, kasutada madalamaid temperatuure, et sellega vältida reaktsiooni saaduste lagunemist, s. t. reaktsiooni kulgemist vastupidises suunas. Niisugune nõue kehtib näiteks vääveldioksiüdi oksüdeerimisel vääveltrioksiüdiks.

Pöörduva reaktsiooni kulgemist on võimalik takistada ka ühe reaktsiooni saaduse kõrvaldamisega reaktsiooni keskkonnast. Näitena toome reaktsiooni, mis leiab aset väävelhappe reageerimisel naatriumkloriidiga. Kui nimetatud reaktsiooni teostada kinises anum, siis reageerib tekkiv kloorvesinik uuesti reaktsiooni teise saadusega — naatriumvesiniksulfaadiga, andes taas naatriumkloriidi ja väävelhappe. Teostades reaktsiooni aga soojendamise, eraldub kloorvesinik reaktsiooni keskkonnast, mille tõttu pöörduv reaktsioon muutub praktiliselt olematuks.

Tuttav on meile ka reaktsioonikiiruse sõltuvus katalüsaatori toimest. Näitena nimetame ammoniaagi oksüdeerimist lämmastikoksiüdiks lämmastikhappe tootmisel ning vääveldioksiüdi oksüdeerimist vääveltrioksiüdiks väävelhappe tootmisel.

Tuletame meelde, et reaktsioonikiirus sõltub ka reageerivate ainete kokkupuutepinnast. Teatavasti viimase suurenemisel suureneb ka lähteainete ära kasutamine ja sellega ühtlasi ka valmistatava toote kogus.

Tahkete ainete puhul on võimalik kokkupuutepinda suurendada lähteainete peenestamisega. Näiteks on võimalik tolmuks peenestatud püriiti särrata õhuvoolus kuni mitu tuhat korda kiiremini kui tavalisel tükis särdamisel.

Reageerivate vedelike ja gaasiliste ainete kokkupuutepinna suurendamiseks teostatakse nende vahelisi reaktsioone keraamiliste rõngastega täidetud seadistes (kolonnides, tornides jne.). Niisuguste seadistega ja nende töötamise põhimõtetega tutvusime soolhappe, väävelhappe ja lämmastikhappe tootmisel (absorbeerimistornid).

Reageerivate ainete tsirkulatsiooni ehk ringvoolu tarvituselevõtmine kindlustab lähteainete peaaegu täielikku ära kasutamist ning seega keemilise protsessi suurimat saagikust.

Tsirkulatsiooni protsessi iseärasus seisab selles, et reaktsiooni saadus eraldatakse reageerimata lähteainetest, mis seejärel suunatakse tagasi reaktsiooniseadmesse. Nagu teada, kasutatakse lähteainete tsirkulatsiooni, näiteks, ammoniaagi tootmisel lämmastiku ja vesiniku segust.

§ 4. Keemiatööstuse organiseerimise põhimõtted.

Toodangu ja tööviljakuse suurendamise ning toote omahinna alandamise eesmärgil rakendatakse keemia-alases tootmisprotsessis järgmisi tootmise organiseerimise võtteid.

1. Tootmisprotsessi jaotamine osaprotsessideks ehk faasideks. Mistahes aine tootmisprotsess jaguneb üksikuteks faasideks. Nii jaguneb näiteks väävelhappe tootmine kontaktmenetluse abil järgmisteks faasideks: püriidi (tooraine) ettevalmistamine särdamiseks, püriidi transport särdamisahju juurde, püriidi särdamine, särdamisgaaside puhastamine tolmust ning teistest kahjulikest lisanditest, vääveldioksüüdi oksüdeerimine kontaktaparaadis vääveltrioksüüdiks, vääveltrioksüüdi sisaldava gaasi jahutamine, vääveltrioksüüdi absorbeerimine, väävelhappe transport lattu jne.

Kõiki neid tootmisprotsessi üksikuid faase teostatakse keerukate mehhanismide ja aparaatide abil, milledest igaüks teostab vaid teatava kindla osa tehnoloogilisest protsessist. Tootmisprotsessi faaside ratsionaalne ühendamine tehnoloogilises järjestuses ning üksikute faaside otstarbekohane paigutus tsehhide vahel ja igas üksikus tsehhis ongi moodsa keemiatööstuse õige tootmisprotsessi aluseks.

2. Tootmise mehhaniseerimine ja vooltootmine. Tootmisprotsessi kõrgetasemeline mehhaniseerimine ning transporttööde vähendamine töödeldava materjali edasiandmisel ühelt faasilt teisele kindlustavad kõrge tööviljakuse, mille tagajärjel alaneb ka toote omahind.

Töödeldava materjali liikumine tootmisprotsessi ühelt faasilt teisele võib teostuda kas partiide viisi või pidevalt. Vastavalt sellele eristatakse perioodilise või pideva toimega seadmeid. Kaasaegses keemiatööstuses rakendatakse laialdaselt pideva toimega seadmeid. Viimased võimaldavad omakorda pidevvooltootmise rakendamist. Niisuguse tootmisviisi puhul läbib töödeldav materjal tootmisprotsessi kõiki faase pidevas liikumises, ilma et esineks mingeid seisakuid või katkestusi materjali seadmesse sisse- ja väljaladimisel, seadise ettevalmistamisel tööks jne. Pidevvooltootmine võimaldab kogu tootmisprotsessi kestel alal hoida reaktsiooni kulgemiseks kõige soodsamad tingimused ning annab ühtlasi võimaluse suurendada toodangu väljalaset olemasoleva seadmestiku abil.

3. Tootmise elektrifitseerimine. Keemiatööstuses kasutatavate transpordiseadmete, purustite, pumpade, ventilaatorite, segistite ja teiste seadiste käitamiseks vajatakse suurtes kogustes elektrienergiat. Peale selle vajatakse rohkesti elektrienergiat reageerivate ainete soojendamiseks, keemiatoodete valmistamiseks elektrolüüsi abil jne.

Uute hüdroelektrijaamade ehitamine Volgal, Dnepril, Angaraal ja mujal võimaldab lähematel aastatel ulatuslikult juurutada keemiatööstuses uusi efektiivseid tootmisprotsesse ning tunduvalt laiendada paljude keemiatoodete valmistamist.

4. Tootmise automatiseerimine. Selleks, et tootmisprotsess kulgeks optimaalsetel tingimustel, tuleb hoolikalt jälgida protsessi käiku. Selle teostamiseks kasutatakse keemiatööstuses igasuguseid mõõteriistu, mis võimaldavad jälgida seadistes valitsevat temperatuuri, rõhku, ainete koguseid, vedelike taset, ainete liikumise kiirust jne. Protsessi jälgimise hõlbustamiseks on need mõõteriistad (termomeetrid, manomeetrid, analüüsimisaparaadid jne.) koondatud ühisele juhtimispuuldile, võimaldades seega tootmisprotsessi kaugjuhtimist. Enamasti varustatakse need mõõteriistad automaatse registreerimisega. Nii-sugused mõõteriistad võimaldavad tootmisprotsessi automaatset jälgimist ning saada pidevalt andmeid kõikidest protsessi kestel toimuvatest muudatustest.

Peale selle kasutab moodne keemiatööstus seadiseid, mis automaatselt reguleerivad ja juhivad kogu tootmisprotsessi. Automatiseeritud tootmise puhul piirdub töötaja osa ainult seadise käikulaskmisega, seadiste töötamise jälgimisega ning nende töös esinevate rikete kõrvaldamisega. On selge, et niisugune tootmisprotsessi automatiseerimine keemiatööstuses tõstab tunduvalt tööviljakust, kergendab töötingimusi ning võimaldab alandada toote omahinda.

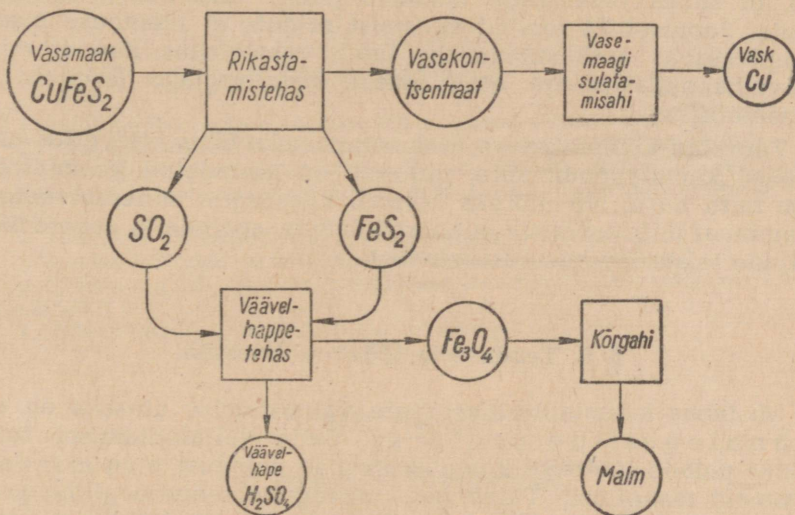
Kuuendas viisaastakus on pööratud erilist tähelepanu tootmisprotsesside automatiseerimisele ning täielikult automatiseeritud ettevõtete loomisele. Esmajärjekorras automatiseeritakse väävelhappe ja lämmastikhappe ning kaltsineeritud sooda tootmise tehased.

5. Keemilise reaktsiooni puhul vabaneva energia kasutamine tootmisel. Nagu teada, vabaneb paljude eksotermiliste reaktsioonide puhul suurtes kogustes soojusenergiat. Vabanevat soojust kasutatakse keemiatööstuses reageerivate ainete ettesoojendamiseks ning tootmiseks, kütmiseks vajaliku auru saamiseks jne. Oeldust selgub, et reaktsioonil vabaneva soojuse ratsionaalne ärakasutamine alandab tunduvalt toote omahinda.

Eksotermilisel reaktsioonil vabaneva soojuse ärakasutamise-ga tootmisprotsessis tutvusime juba vääveldioksüüdi oksüdeerimisel vääveltrioksüüdiks (väävelhappe tööstuses), ammoniaagi

sünteesimisel ning ammoniaagi oksüdeerimisel lämmastikoksüüdiks (lämmastikhappe tööstuses).

6. T ö ö k a i t s e. Töökaitse hõlmab nii ohutustehnikat kui ka tööstuslikku tervishoidu. Nõukogudemaal on töökaitse riigi korraldada ning igal aastal kulutatakse suuri summasid töötajate tervise kaitseks ja ohutute töötingimuste loomiseks. Ohutus on keemiatööstuses, kus enamikul juhtumitel on tegemist mürgiste ainetega, töö organiseerimise üks põhinõuetest. Nõukogude riik,



Joonis 74. Vasemaagi kompleksne ärakasutamine ning tööstuse koopereerimine.

kaitstes tööstuses kõige kallimat — töötaja tervist ja elu, võtab keemiatööstuses tarvitusele kõik abinõud, et muuta töötaja töö ohutuks.

Ohutu töö tagamiseks varustatakse seadised kaitsevahenditega ning parandatakse töötingimusi. Selleks tarvitusele võetud abinõudest võiks nimetada järgmisi: ventilatsioon kahjulike ja mürgiste gaaside ning tolmu eemaldamiseks, töötajate kaitsmine ülemäärase soojuse mõju ning elektrilöökide eest, töötajatele tasuta piima andmine, tööpäeva lühendamine tervisele kahjulikult mõjuvatel töödel jne. Õnnetusjuhtumeid aitab vähendada ka töötajate tutvustamine ohutustehnika juhistega ning nende täitmise range kontroll tehase administratsiooni poolt.

7. Tooraine kompleksne ärakasutamine ja tööstusharude omavaheline sidumine. Keemiatööstuses kasutatavad toorained sisaldavad peale põhikoostis-

osa veel suuremal või vähemal määral igasuguseid lisandeid. Põhikoostisosa suhtes vaeseid tooraineid rikastatakse tavaliselt enne nende kasutamist tootmisprotsessis. Eraldatud lisandid osutuvad sageli väärtuslikuks lähteaineks mitmesuguste teiste ainete tootmisel.

Toorainet, mis sisaldab mitu kasulikku keemilist elementi, kasutatakse moodsas tööstuses komplekselt. Komplekselt, s. t. täielikult kasutatava tooraine näiteks on vasemaak, mida tuntakse kalkopüriidi nime all. Viimase valemist — CuFeS_2 nähtub, et selles vasemaagis sisaldub peale vase veel väävlit ja rauda. Joonisel 74 toodud skeemist selgub, et niisuguse maagi kompleksseks ärakasutamiseks tuleb vasetööstus kooperaerida väävelhappetööstusega ning musta metallurgiaga (kõrgahi ja terasetööstus).

Tooraine kompleksseks ärakasutamiseks ühes ettevõttes asutatakse keemiakombinaate, millesse on koondatud keemiatööstuse mitu haru. Nii näiteks hõlmab kaasaegne mineraalväetiste kombinat mitmesuguste mineraalväetiste, soolade ja hapete ning paljude teiste toodete valmistamist.

§ 5. Teaduse ja tööstuse koostöö.

Mistahes keemiatööstuse toote valmistamise aluseks on nn. tehnoloogiline protsess. Selle väljatöötamisel tuleb silmas pidada tootmise kompleksust ja pidevust ning arvestada uusimaid menetlusi. Tuleb leida niisugune tehnoloogiline protsess, mis suurimal määral tagab toote kõrget kvaliteeti, töviljakuse suurenemist ning omahinna alandamist, s. t. tootmise tulukuse kasvu.

Tehnoloogilise protsessi väljatöötamisest võtavad osa nii teadusliku uurimise asutuste töötajad kui ka tehase inseneritehniline personal ja eesrindlikud töölised.

Enne kui rajatakse uut keemiatehast või asutakse keemiatehases valmistama uut toodet, uuritakse laboratoorsetes tingimustes uue toote füüsikalise-keemilise omadusi ja tema valmistamiseks rakendatavaid keemilisi reaktsioone. Saadud tulemuste põhjal koostatakse ajutise tehnoloogilise protsessi kirjeldus.

Seejärel, lähtudes laboratoorsetest tulemustest, projekteeritakse koostöös vastava tootmisala inseneridega pooltööstuslik seade uue toote valmistamiseks. Selle pooltööstusliku seadme varal uuritakse igakülgsest aparaatide töötamise režiimi, leitakse kõige otstarbekohasem tootmisprotsessi skeem ja aparaatide konstruktsioon.

Alles siis, tuginedes laboratoorsetele ning pooltööstuslikul proovitootmisel saadud andmeile, projekteeritakse ja ehitatakse keemiatehas või asutakse uue toote valmistamisele.

Teaduslike asutuste koostöö tööstusega ei lõpe aga uue tehase käikulaskmisega või uue toote valmistamisega. Teadlased koos tehase insener-tehnilise personaliga ja eesrindlike töölistega otsivad pidevalt uusi võtteid valmistatava toote tootmisprotsessi üksikute faaside täiustamiseks ja muutmiseks, et sellega saavutada tööviljakuse suurenemist ning toote omahinna alandamist.

Käsitletust nähtub, et nõukogude teadlaste loominguline koostöö tehase insener-tehnilise personaliga ning tootmisnovaatoritega on määratu suureks jõuks, mis aitab kaasa sotsialistliku tööstuse pidevale arengule.

Kordamisküsimusi.

1. Mille poolest erineb keemiatööstus teistest tööstusharudest?
2. Mida mõistetakse keemilise protsessi optimaalsete tingimuste all?
3. Missugused tingimused mõjuvad soodustavalt keemilise reaktsiooni kiirenemisele ja toormaterjali täielikule ärakasutamisele keemiatööstuses? Tuua näiteid.
4. Nimetada keemiatööstuse organiseerimise põhimõtteid.
5. Kuidas juhitakse ja kontrollitakse keemiatehases tootmist?
6. Kuidas teostub tooraine kompleksne kasutamine ning tööstuse koöpeerimine?
7. Kuidas toimub teaduse koostöö tööstusega?

§ 6. Fosfor.

1. Fosfor — Phosphorus.

Keemiline sümbol P (loe: pe); aatomkaal 30,975; järjekorranumber 15.

Fosfor avastati saksa alkeemiku H. Brandi poolt 1669. a.

Fosfor looduses. Fosfor on looduses väga levinud keemiline element ja moodustab umbes 0,12% maakoore kaalust. Looduses ei leidu vaba fosforit. See on seletatav tema suure keemilise aktiivsusega. Seetõttu leidub fosforit looduses ainult keemiliste ühenditena, peamiselt fosforhappe soolade kujul.

Fosforiühenditest kõige tähtsam on kaltsiumfosfaat $[\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2]$, mis mineraali fosforiidina moodustab suuri lademeid. Sageli kohatakse ka mineraali apatiiti, mis sisaldab peale $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ veel CaCl_2 või CaF_2 .

Fosforiidide varude poolest on NSV Liit rikkaimaks maaks maailmas. Ajavahemikul 1920 kuni 1928 avastasid nõukogude geoloogid akadeemik Fersmani juhtimisel Koola poolsaarel suuri apatiidilademeid. Need apatiidilademed on kõige suuremad ja omadustelt parimad maailmas.

Fosforiidilademed asetsevad hajusalt üle kogu Nõukogude Liidu. Kõige rikkamad fosforiidi leiukohad on Lõuna-Kasahstanis.

Peale selle leidub neid veel Moskva lähedal, Eesti NSV-s ja mujal.

Peale mineraalide leidub fosforit veel loomsete ja taimsete valkude koostises (seemneis, piimas, lihastes, veres, aju- ja närvi-kiududes). Fosforit leidub ka selgrooliste loomade kontides kaltsiumfosfaadi $[Ca_3(PO_4)_2]$ kujul.

AKADEEMIK FERSMAN.

Aleksandr Jevgenjevitš F e r s m a n sündis aastal 1883 Peterburis. Noort Fersman'i huvitasid eriti mineraloogia ja geoloogia.

Lõpetanud aastal 1901 gümnaasiumi, astus Fersman Odessa ülikooli. Otsustava tähtsusega Fersmani edasisele tegevusele on tema siirdumine Moskva ülikooli, kus mineraloogia professoriks oli sel ajal väljapaistev teadlane — akadeemik Vernadski, kes etendas tähtsat osa mineraloogia alal.

Juba üliõpilasena avaldas Fersman trükis rea töid.



A. J. Fersman (1883—1945).

Pärast ülikooli lõpetamist oli Fersmani peamiseks uurimisalaks geokeemia, teadus, mis tegeleb maapõue keemiliste elementide uurimisega. Ta oli selle uue teadusharu rajajaks.

Isevalitsuse süngeil aastail puudusid noorel teadlasel nii ainelised vahendid kui ka võimalused veel uurimata Venemaa alade tundmaõppimiseks. Alles pärast Suurt Sotsialistlikku Oktoobrirevolutsiooni suutsid end täielikult avaldada Fersmani hiilgavad teaduslikud ja organisatoorsed võimed. Samuti teostusid tema unistused Venemaa mineraalsete rikkuste igakülgselt uurimisest ja nende laialdasest praktilisest kasutamisest.

V. I. Lenini direktiividel hakkas Teaduste Akadeemia aastal 1918 süsteemiliselt uurima meie maa looduslikke varusid. Aastal 1919 valiti 36-aastane Fersman akadeemikuks.

Teostati rida suuri ekspeditsioone Fersmani vahetel juhtimisel. Ta jõudis viibida nii Koola poolsaare tundras, Kesk-Aasia kõrbetes, Taga-Baikali taigades kui ka Uraalis.

Nende ekspeditsioonide praktilised ja teaduslikud tulemused olid äärmiselt suured. Erielse tähtsusega oli Koola poolsaare uurimine (1920—1930), mida alustati Fersmani initsiatiivil ja juhtimisel ning S. M. Kirovi toetusel. Põhjas avastati rikkaimad apatiidi-, niklimaagi-, nefeliini- ja teiste kasutatavate maa-põuevarade lademed, millede baasil algas keemia suurtööstuse ehitamine.

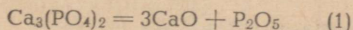
Aastal 1925 käis Fersman Kesk-Aasia väävlileiukohtades, kuhu seejärel rajati NSV Liidu esimene väävli tehase.

Fersman oli meie kodumaa mineraalsete varade väsimatu otsija ning uurija, väljapaistev teadlane, organisator ja ühiskonnategelane ning suurepäraste geoloogia-alaste populaarteaduslike raamatute autor. Ta jättis teadusele rikka pärandi. Tema poolt koostatud teaduslike ja populaarteaduslike tööde arv ületab 1000.

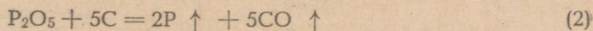
Väsimatu ja pingeline töö laostas tema tervise. Aastal 1943 haigestus Fersman tõsiselt, kuid ei suutnud end lahti kiskuda teaduslikust tööst. Ta suri aastal 1945.

Fosfori saamine. Tänapäeval saadakse fosforit fosforiidist või apatiidist. Selleks segatakse fosforiiti $[Ca_3(PO_4)_2]$ liivaga (SiO_2) ja koksiga (C). Saadud segu kuumutatakse erilistes elektri ahjudes (joonis 75). Elektriäärleegi kõrges temperatuuris sulab võetud segu; seejuures toimub rida reaktsioone, mille tagajärjel eralduvad vaba fosfori aurud.

Ahjus toimuvate protsesside olemuse selgitamiseks võib neid keemilisi reaktsioone kujutada järgmiselt. Esmalt laguneb kaltsiumfosfaat fosforhappe anhüdriidiks (P_2O_5) ja kaltsiumoksüüdiks (CaO):

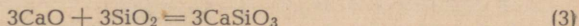


Tekkinud fosforhappe anhüdriid (P_2O_5) reageerib seejärel süsinikuga:

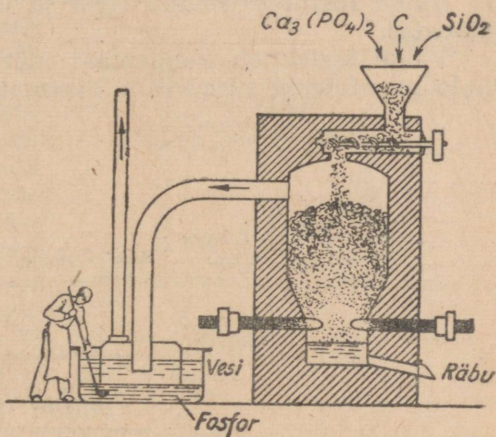
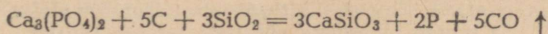


Redutseerimisreaktsiooni tulemusena saadud fosfor ja süsinikoksüüd juhitakse künnatoolisse vastuvõtjasse, kus fosforiaurud muutuvad tahkeks valgeks fosforiks.

Kaltsiumfosfaadi $[Ca_3(PO_4)_2]$ lagunemisel saadud kaltsiumoksüüd (CaO) aga annab liivaga (SiO_2) ühinedes kergesti sulava räbu — kaltsiumsilikaadi ($CaSiO_3$), mida ahju alumise ava kaudu välja lastakse:



Eespool toodud kolme reaktsioonivõrrandi 1, 2 ja 3 liitmisel saadakse järgmine summaarne võrrand:



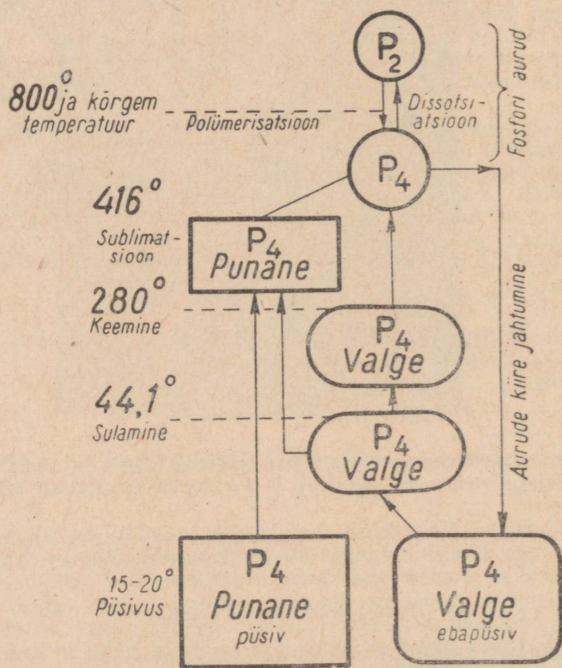
Joonis 75. Elektriahi fosfori saamiseks.

Fosfori allotroopsed teisendid ja nende omadused. Tuntakse fosfori mitut allotroopset teisendit. Tähtsamad neist on valge (ka kollane) ja punane fosfor.

Valge fosfor tekib fosforiaurude kiirel jahtumisel. See on tahke kristalliline aine, erikaaluga 1,83. Täiesti puhtal kujul on ta peaaegu värvusetu ja läbipaistev, kuid tavaliselt on ta kollaka värvusega ja sarnaneb välimuselt vahaga. Külmalt on valge fosfor rabe, kuid temperatuuril üle 15° muutub ta pehmemaks ja on noaga kergesti lõigatav. Valge fosfor sulab temperatuuril 44° ja keeb temperatuuril 280° . Ta on vees peaaegu lahustumatu, osaliselt lahustub alkoholis ning hästi väävelsüsinikus (CS_2), bensiinis ja teistes orgaanilistes lahustites. Kunä valge fosfori süttimistemperatuur on 40° lähedal, võib ta süttida juba nõrgast hõõrumisest (näiteks noaga lõikamisel) ning ka iseenesest õhu käes seistes. Nimetatud põhjusel on valge fosfor väga tuleohtlik ning teda tuleb hoida vee all ja võimalikult pimedas. Fosfori põlemisel eraldub palju soojust.

Valge fosfor helendub (õhu ja üldse hapniku juuresolekul) pimedas.

Valge fosfor on kangemaid mürke, juba väikesed kogused (0,15 g) mõjuvad surmavalt. Vastumürgiks on lahjendatud vase-



Joonis 76. Fosfori allotroopsete teisendite oleku ja nende omaduste sõltuvus temperatuurist.

vitriolilahus. Põlev fosfor tekitab raskesti paranevaid haavu, mis võivad põhjustada vere üldise mürgituse. Seepärast äärmist ettevaatust valge fosfori käsitlemisel! Valget fosforit tuleb võtta ainult tangide või pintsetiga ning mingil juhul mitte sõrmedega.

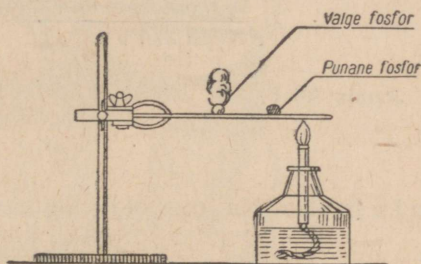
Märkus. Fosfori tekitatud põletushaavu tuleb esmalt kaaliumperman-ganaadi ($KMnO_4$) lahusega ning alles seejärel veega hästi loputada.

Pikemaajalisel soojendamisel temperatuuril $280\text{--}340^\circ$ kinnises nõus, ilma õhu juurdepääsuta, samuti ka valguse kestval toimel muutub valge fosfor punaseks fosforiks, mis on selle keemilise elemendi teiseks erikujuks.

Punane fosfor erineb tunduvalt valgest fosforist. Ta oksüdeerub aeglaselt õhu käes, ei sütti iseenesest, ei helendu pimeduses, ei ole mürgine, ei lahustu väävelsüsinikus ja süttib soojendamisel alles temperatuuril 240° ; järelikult ei ole punane fosfor tuleohtlik, seetõttu hoitakse teda kuivas olekus. Tema erikaal on 2,3. Kõrgemal temperatuuril (416°) muutub punane fosfor auruks, mille jahtumisel tekib uuesti valge fosfor.

Punase ja valge fosfori omaduste muutumist selgitab joonisel 76 toodud skeem.

Valge ja punase fosfori süttimiskiiruse võrdlemiseks teostame järgmise katse. Asetame metallplaadikesele teatud kaugusel teineteisest väikese koguse valget ja punast fosforit. Seejärel hakkame soojendama punasele fosforile lähemal asuvat plaadikeset serva. Selgub, et leegist kaugemal asetsev valge fosfor süttib varem kui punane (joonis 77).

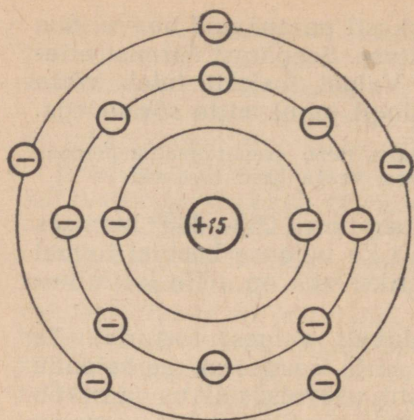


Joonis 77. Valge ja punase fosfori süttivuse võrdlemine.

Fosfori keemilised omadused. Fosfor on tüüpiline mittemetall. Ta asetseb Mendelejevi keemiliste elementide tabeli III perioodis ja V rühmas. Fosfori aatomkaal on 30,975 h.-ü. ja järjekorranumber 15, seega fosfori aatomi tuuma laeng on $+15$. Tuuma ümber ringlevad 15 elektroni, mis asetsevad kolmel elektronkestal, kusjuures esimesel kestal on 2 elektroni, teisel 8 elektroni ja kolmandal 5 elektroni. Et fosfori aatomi välisel elektronkestal on viis elektroni, siis on fosfori kõrgeimaks valentsiks hapniku suhtes viis, kuna tema valents vesiniku suhtes on kolm (joonis 78).

Fosfori molekul koosneb tavalisel temperatuuril neljast aatomist (P_4), väga kõrgetel temperatuuridel aga kahest aatomist (P_2).

Fosfor ühineb energiliselt paljude keemiliste elementidega. Hapnikuga moodustab fosfor mitu oksüüdi, milledest kõige tähtsam on fosforhappe anhüdriid (P_2O_5). Viimane tekib fosfori põle-



Fosfori aatom

Tuuma laeng	+15
Kõikide elektronide laengute summa	-15
Aatomi laeng	0

Joonis 78. Fosfori aatomi skeem.

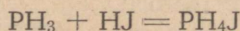
misel õhus või hapnikus. Fosfor on selles oksüüdis positiivselt viievalentne.

Fosfori aeglasel oksüdeerumisel tekib peale fosforhappe anhütriidi veel teatud kogus fosforishappe anhütriidi (P_2O_3), milles fosfor on positiivselt kolmevalentne.

Fosfor ei ühine otseselt vesinikuga, mistõttu tema ühendeid vesinikuga saadakse kaudsel teel. Tuntakse fosfori mitut ühendit vesinikuga. Nendest tähtsaim on fosfiin ehk fosforvesinik (PH_3). Fosfiin on ebameeldiva (küüslaugutaolise) lõhnaga ning värvusetu ja väga mürgine gaas.

Nagu ammoniaak, nii ühineb ka fosfiin (PH_3) halogeenvesinikhapetega, moodustades soolaid, milledes metalli osa etendab aatomiterühm PH_4^- ; seda rühma nimetatakse fosfooni-

iumiks. Näitena olgu nimetatud fosfooniumjodiid (PH_4J):



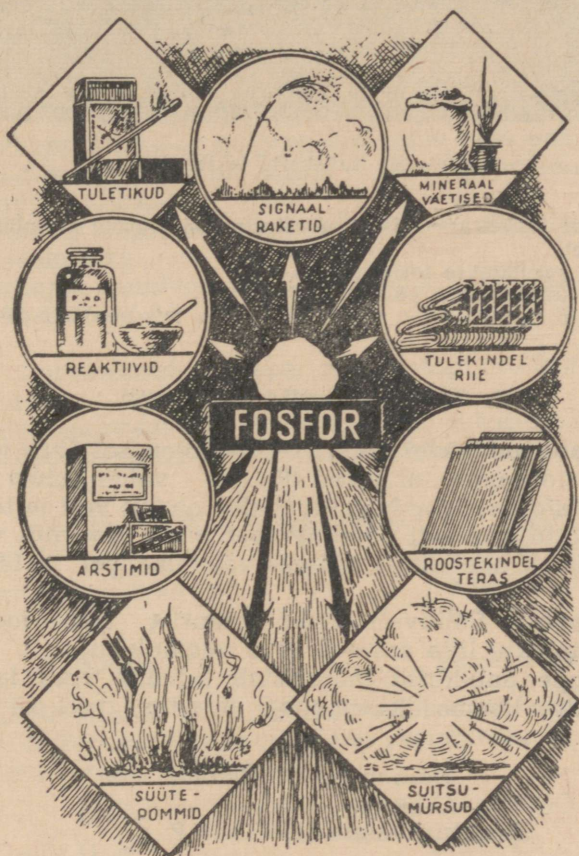
Fosfooniumisoolad sarnanevad koostiselt ammooniumisooladega.

Peale selle ühineb fosfor vahetult ka metallidega. Fosfori ühendeid metallidega nimetatakse fosfiidideks; näiteks kaltsiumfosfiid (Ca_3P_2), magneesiumfosfiid (Mg_3P_2) jt.

Fosfori kasutamine. Fosforit kasutatakse puhtal kujul peamiselt tuletikutööstuses. Tuletikud leiutati XIX sajandi algul. Algukses kasutati tuletikkude valmistamisel valget fosforit (nn. fosfortuletikud). Niisuguste tuletikkude mürgisuse ja tuleohtlikkuse tõttu keelati nende valmistamine. Alles pärast punase fosfori avastamist leiutati praegu tarvitavad ohutud ehk nn. rootsi tuletikud (1870). Tänapäeval valmistatakse tuletikupea peamiselt bertolee soola ($KClO_3$), diantimontrisulfiidi (Sb_2S_3) ja teiste ainete segust, millele lisatakse veel klaaspulbrit ja liimi. Tiku-karbi süütepind kaetakse tavaliselt punase fosfori, peenestatud klaasi ja liimi seguga. Tikupea hõõrumisel vastu karbi süütepinda tekib soojus. Hõõrdumissoojuse toimel muutub punane fosfor valgeks fosforiks, mis süttib õhus ja süütab tikupea koostise. Seejärel süttib juba tuletikk ise.

Peale tuletikutööstuse kasutatakse fosforit veel arstimate, kemikaalide ja paljude teiste ainete valmistamiseks (joonis 79).

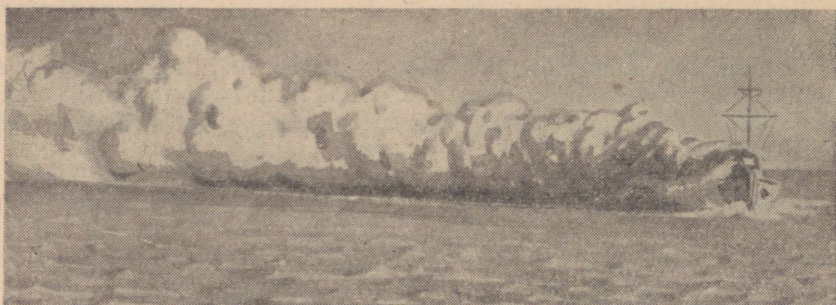
Sõjanduses kasutatakse valget fosforit süütemürskude ja -pommide valmistamisel ning kunstliku suitskatte tekitamiseks, sest fosfori põlemisel tekib rohkesti paksu valget suitsu (P_2O_5) (joonis 80).



Joonis 79. Fosfori kasutamise skeem.

Kordamisküsimusi.

1. Kus ja millisel kujul leidub fosforit looduses?
2. Nimetada fosfori tähtsamad looduslikud ühendid.
3. Kuidas tõestada, et valge ja punane fosfor on selle keemilise elemendi allotroopsed teisendid?
4. Nimetada fosfori allotroopsed teisendid ja nende erinevusi.
5. Joonistada fosfori aatomi ehituse skeem ja seletada selle keemilise elemendi valentsi muutuvuse põhjus.



Joonis 80. Suitskatte tekitamine.

6. Nimetada fosfori keemilisi omadusi ning missuguste keemiliste elementidega ta ühineb.

7. Milleks kasutatakse fosforit?

8. Millega kustutatakse põlevat fosforit?

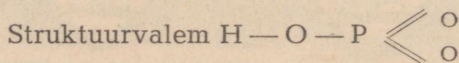
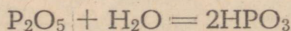
9. Kui palju fosforit on 1 tonnis fosforiidis, mis sisaldab 40% lisandeid (aherainet)?

2. Fosfori ühendid hapnikuga.

Fosforhappe anhüdriid P_2O_5 . Fosfori põlemisel õhus või hapnikus tekib fosforhappe anhüdriid (P_2O_5) -- valge kohev lumetaoline mass. Fosforhappe anhüdriid neelab ahnelt vett ja teda kasutatakse seetõttu kui vett hästi siduvat ainet. Ta võib vett isegi ära võtta teistelt ühenditelt, näiteks väävelhappelt ja lämmastikhappelt.

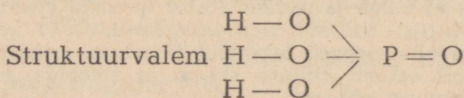
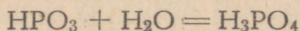
Fosforhapped. Sõltuvalt temperatuurist võib fosforhappe anhüdrüidi molekul liita erineva arvu veemolekule.

Fosforhappe anhüdriid moodustab külmas vees lahustudes (analoogiliselt lämmastikhappega) metafosforhappe (PHO_3):



Metafosforhappe on ühealuseline hape. Ta on tahke läbipaistev aine, mis vees kergesti lahustub. Metafosforhappe on väga mürgine.

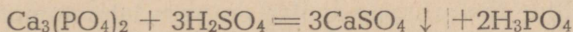
Metafosforhappe vesilahuse keetmisel või kauaaegsel seismisel liidab ta endaga veel ühe veemolekuli ja muutub kolmealuseliseks ortofosforhappeks (H_3PO_4):



Ortofosforhape on tahke kristalliline aine. Ta lahustub hästi vees ega ole mürgine.

Kahest eespool nimetatud fosforhapest on kõige tähtsam ja püsivam ortofosforhape (H_3PO_4), mida tavaliselt nimetatakse lihtsalt fosforhappeks. Tema soolad on looduses laialt levinud fosforiitide kujul.

Tööstuses saadakse ortofosforhapet ta looduslike soolade — fosforiitide, apatiitide ja kondituha töötlemisel soojendatud väävelhappega:



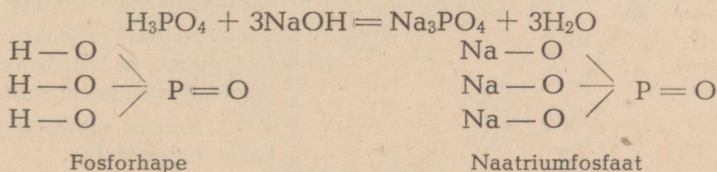
Fosforhappelahus on kergesti eraldatav vees peaaegu lahustumatust kaltsiumsulfaadist. Lahja happe aurutamisel saadakse kontsentreeritud hape.

Fosforhapet kasutatakse väetiste ja mitmesuguste fosforhappe soolade saamiseks.

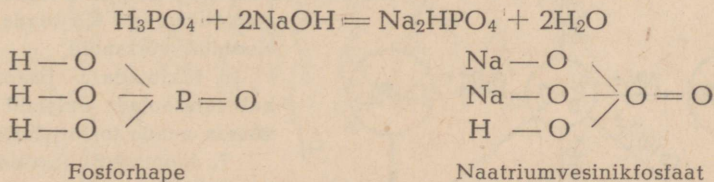
Fosforhappe soolad. Ortofosforhappe neutraalseid soolasid nimetatakse ortofosfaatideks ehk lihtsalt fosfaatideks.

Olles kolmealuseline hape, moodustab ortofosforhape kolm rida soolasid:

1. H_3PO_4 neutraalseid soolasid saadakse fosforhappe molekuli kõigi kolme vesiniku-aatomi asendamisel metalli aatomitega, näiteks:

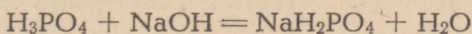


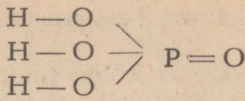
2. H_3PO_4 hapusid soolasid ühe vesiniku-aatomiga happejägis saadakse fosforhappe molekuli kahe vesiniku-aatomi asendamisel metalli aatomitega, näiteks:



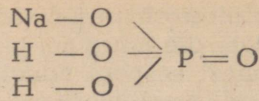
Selliseid hapusid soolasid nimetatakse vesinikfosfaatideks, näiteks naatriumvesinikfosfaat (Na_2HPO_4).

3. H_3PO_4 hapusid soolasid kahe vesiniku-aatomiga happejägis saadakse fosforhappe molekuli ühe vesiniku-aatomi asendamisel metalli aatomiga, näiteks:





Fosforhape



Naatriumdivesinikfosfaat

Niisuguseid hapusid soolasid nimetatakse **d i v e s i n i k f o s f a a t i d e k s**, näiteks naatriumdivesinikfosfaat (NaH_2PO_4).

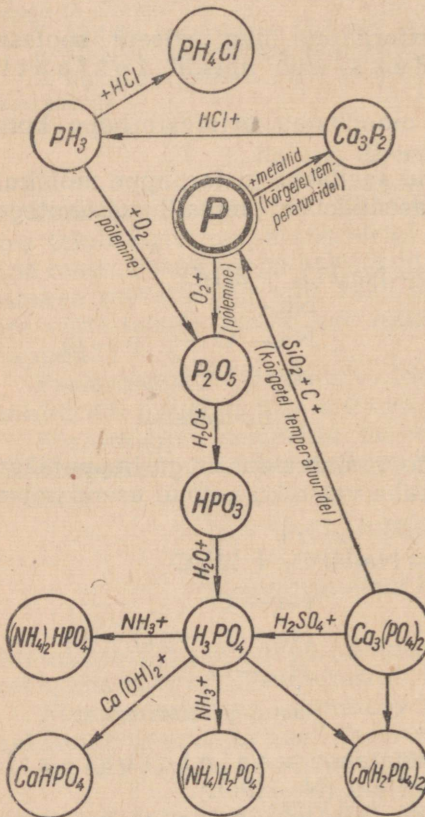
Kõik leelismetallide fosfaadid on vees hästi lahustuvad, kuna teiste metallide fosforhape soolad on vees lahustumatud, näiteks kaltsiumfosfaat [$\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$]. Erinev on hapude kaltsiumfosfaatide lahustuvus vees; näiteks lahustub kaltsiumdivesinikfosfaat [$\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$] vees hästi, kuna kaltsiumvesinikfosfaat (CaHPO_4) on vees raskesti, kuid hapetes kergesti lahustuv sool. Fosforhape soolade erinev lahustuvus võimaldab neid kasutada laialdaselt põllumajanduses mitmesuguste muldade väetamisel.

Kordamisküsimusi.

1. Missugused omadused on fosforhape anhüdriidil?
2. Kuidas saadakse metafosforhapet ja ortofosforhapet? Nimetada nende omadusi.
3. Kuidas saadakse fosforhapet tööstuses?
4. Nimetada fosforhape soolade omadusi.
5. Missugused ained tekiavad fosforhape reageerimisel ammoniaagiga? Kirjutada reaktsioonide võrrandid.

6. Kirjutada fosforhape kaltsiumsoolade valemid ja arvutada nende fosforisisaldus.

7. Joonisel 81 toodud skeemi põhjal koostada võrrandid fosforühendite tekkimise reaktsioonide kohta ning nimetada nende kulgemise tingimusi ja seejuures tekkivate ainete omadusi.



Joonis 81. Fosfori ja tema ühendite geneetilise seose skeem.

3. Fosforiühendite osatähtsust loomade ja taimede elus.

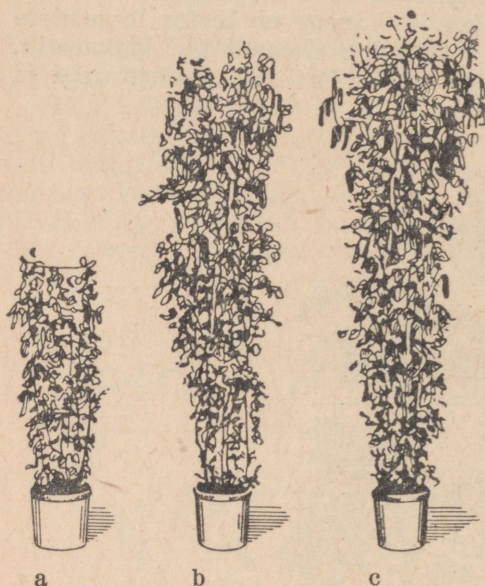
Fosforiühendid etendavad väga tähtsat osa loomade ja taimede elus. Nagu teada, kuulub fosfor liitvalkude ja paljude teiste orgaaniliste ainete koostisse. Peale selle koosneb selgrooliste loomade luustik peamiselt kaltsiumfosfaadist. Seega on fosfor loomadele ja taimedele niisama tarvilik keemiline element kui lämmastik. Seepärast nimetaski akadeemik A. J. Fersman fosforit „elu ja mõtte elemendiks“.



Joonis 82. Taimedele elamiseks tarvilikud keemilised elemendid.

On teada, et taimed moodustavad orgaanilisi aineid peamiselt mullast saadavatest anorgaanilistest ainetest. Neid mullas lahustunud toitesoolasid ammutab taim juurte tipus olevate juurekarvade abil (joonis 82).

Mullas leidub suhteliselt vähe fosforiühendeid (mitte üle 0,2% P_2O_5). Fosforiühendite vähesus mullas aga pidurdab taime kasvu ja seemnete kujunemist, vähendades seega tunduvalt saagi suurust (joonis 83).

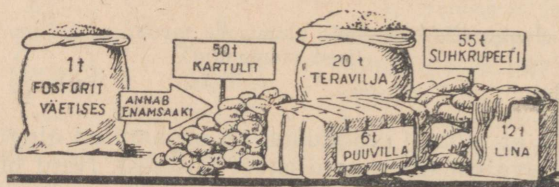


Joonis 83. Mineraalväetiste mõju taime arenemisele: a — ilma mineraalväetiseta; b — kaali- ja fosforväetisega; c — kaali-, fosfor- ja lämmastikväetisega.

Iga-aastase viljasaa-giga kõrvaldatakse mul-last ka palju fosforisoola-sid, mille tagajärjeks on mulla pidev vaesumine fosfori suhtes; tekib nn. „fosforinälg“. Tuleb tähen-dada, et sõnnikuga väeta-mine ei suuda asendada peamiselt tera- ja juurvil-jaga eemaldatud fosforit. Mulla viljakuse säilitami-seks ja eriti tõstmiseks tu-leb põldusid väetada fos-forit sisaldavate ainetega. Mineraalsete fosforväetis-te tarvitamisel suureneb põllukultuuride saak tun-duvalt ning paraneb üht-lasi ka saagi kvaliteet (kõrsviljades suureneb valgusisaldus, peedis suhkruisaldus jne.). Fos-forväetiste kasulikku mõ-ju saagi suurusele näitab kujukalt joonis 84.

Mineraalväetistes sisalduv fosfor muutub taimele kättesaa-davaks mullavees leiduvate hapete ja taimejuurte happeliste eri-tiste mõjul. Taimeid poolt omastatud fosfor võtab osa nendes toi-muvatest biokeemilistest protsessidest. On tõestatud, et fosfor liigub taime arenemisel vanadest lehtedest noortesse ning vartest ja lehtedest jälle seemnetesse.

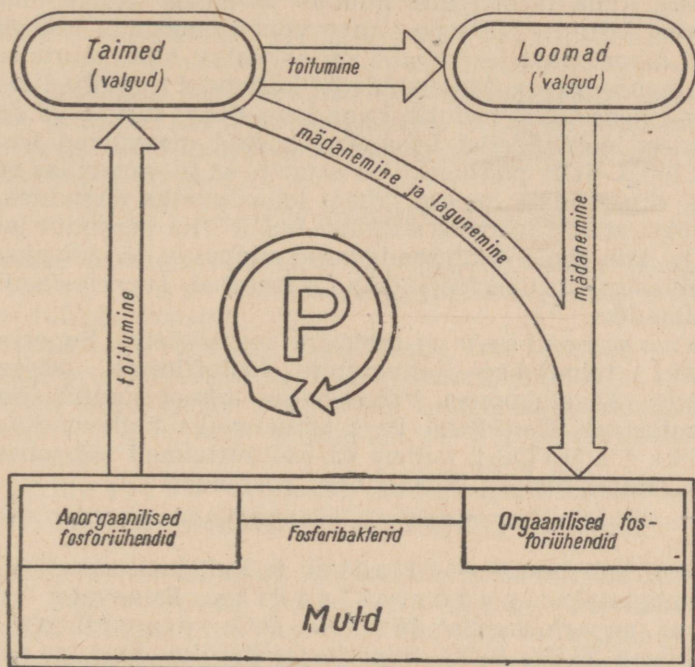
Taimedelt omastatud fosfor siirdub koos taimetoiduga loomade ja inimeste organismi, kogunedes sinna aõrgaaniliste ja orgaani-liste ühenditena. Kõik loomade ja inimeste organismis toimuvad



Joonis 84. Fosfori mõju saagi suurusele.

füsioloogilised protsessid, alates lihaste kokkutõmbumisest ja lõpetades mõtlemisega, on seotud fosforit sisaldavate orgaaniliste ühendite muutumisega.

Loomade väljaheidete ja korjustega satub fosfor uuesti mulda. Seejuures etendavad orgaaniliste fosforiühendite muundamisel anorgaanilisteks väga tähtsat osa erilised fosforibakterid. Fosfori ringkäiku looduses kujutab näitlikult joonisel 85 toodud skeem.



Joonis 85. Fosfori bioloogiline ringkäik looduses.

Kordamisküsimusi.

1. Missugune tähtsus on fosforil taimede ja loomade elus?
2. Nimetada protsesse, mille puhul muld a) vaesub, b) rikastub fosforisisalduse suhtes.
3. Seletada fosfori ringkäiku looduses.

4. Fosforväetisi.

Tähtsamaid fosforväetisi. Fosforväetisi valmistatakse peamiselt looduslikest ühenditest — fosforiididest ja apatiitidest.

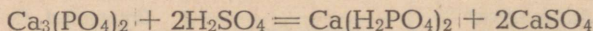
Meie maal on tohutud looduslike toorainete varud kunstlike fosforväetiste valmistamiseks. Ligi 63% maailma fosforiidivarudest asub Nõukogude Liidus.

Vaatleme tähtsamaid fosforväetisi.

1. Fosforiidi- ja apatiidijahu on hästi peeneks jahvatatud fosforiit või apatiit. Kuid looduslikud fosforiidid on iseenesest vähe kõlblikud väetisteks, sest nad sisaldavad fosforit vees raskesti lahustuva kaltsiumfosfaadina $[\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2]$. Fosforiitides sisalduva fosfori omastavuse määrd sõltub nii taimeliigist kui ka mullast. Lupiin, tatar ja hernes omastavad fosforiidis oleva fosfori hästi, kuna teraviljadel puudub tavaliselt võime omastada fosforiidist fosforit. Taimede erinev võime omastada fosforit vees raskesti lahustuvast fosforiidist on seletatav taimejuurte eritiste erineva happesusega. Mustmuldadel kasvavad teraviljad ei suuda omastada fosforiidist fosforit, kuna happelistel turvas- ja soomuldadel ning leetmuldadel kasvavad taimed omastavad fosforiidi fosforit hästi. Selle põhjuseks on asjaolu, et turvasmullas muutub fosforiit orgaaniliste hapete toimel lahustuvaiks ühenditeks.

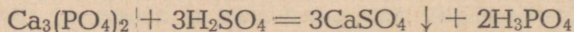
Selleks, et fosforiitides sisalduv fosfor viia paremini lahustuvasse ja taimedele kättesaadavasse olekusse, töödeldakse neid keemiatööstuses superfosfaadiks, rikastatud superfosfaadiks ja pretsipitaadiks.

2. Superfosfaat on tähtsaim fosforväetis. Superfosfaadi saamiseks toimitakse jahvatatud fosforiidisse lahjendatud (64—68%) väävelhappega. Väävelhappe toimel muutub fosforiidi kaltsiumfosfaat $[\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2]$ vees lahustuva kaltsiumdivesinikfosfaadiks $[\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2]$, millest on kultuurtaimed võimelised kiiresti omastama fosforit. Reaktsiooni võrrand:

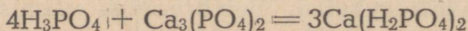


Saadud kaltsiumdivesinikfosfaadi ja kaltsiumsulfaadi (CaSO_4) segu nimetatakse superfosfaadiks. Esinevate lisandite tõttu on superfosfaadis 16—18% P_2O_5 (teoreetiliselt peaks ta sisaldama 23,8% P_2O_5). Superfosfaadis olev kips on siin ballastiks (ta on taimedele tarbetu, vähendab väetise P_2O_5 -sisaldust ning suurendab väetise veokulusid).

3. Rikastatud superfosfaat. Kaltsiumsulfaadist vaba fosforväetise saamiseks toimitakse fosforiidijahusse lahjendatud väävelhappega, mida võetakse aga sedavõrd rohkesti, et tekib vaba fosforhape. Reaktsiooni võrrand:

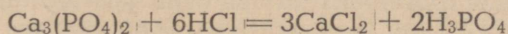


Reaktsioonil tekivad kaltsiumsulfaat sadestub ning eraldatakse filtreerimisega fosforhapest. Aurutamise koondatud fosforhappelahusele lisatakse seejärel fosforiiti sellises koguses, et tekiks kaltsiumdivesinikfosfaat. Reaktsiooni võrrand:

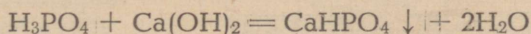


Seda kaltsiumsulfaadist vaba fosforväetist nimetatakse rikastatud superfosfaadiks. Rikastatud superfosfaat on vees lahustuva fosforväetis, mis sisaldab 45—50% P_2O_5 .

4. Pretsipitaat. Rikastatud superfosfaadi valmistamise teeb suhteliselt kalliks fosforhappelahuse aurutamine. Ilma aurutamiseta on võimalik valmistada pretsipitaadiks nimetatud kontsentreeritud fosforväetist. Pretsipitaadi valmistamiseks vajaliku vaba fosforhappe saamiseks toimitakse fosforiidijahusse soolhappega. Reaktsiooni võrrand:



Reaktsiooni tulemusena saadakse lahus, mis koosneb kaltsiumkloriidist (CaCl_2) ja fosforhapest (H_3PO_4), kuna soolhappes lahustumatud aherained, nagu liiv, savi jt., setivad põhja. Sademest eraldatud lahusele lisatakse lubjapiima. Viimase reageerimisel fosforhappega tekib kaltsiumvesinikfosfaat (CaHPO_4), mis sadestub. Reaktsiooni võrrand:



Tekkinud kaltsiumvesinikfosfaat (CaHPO_4), mida nimetatakse pretsipitaadiks, eraldatakse lahusesse jäänud kaltsiumkloriidist filtreerimisega.

Pretsipitaat on väga hea fosforväetis, mis sisaldab 30—35% P_2O_5 . Kuigi pretsipitaat on vees lahustumatu, mille tõttu ei uhuta teda mullast sügavamale, omastavad taimed pretsipitaadist kergesti fosforit. See on tingitud taimejuurte happeliste eritiste toimest väetisesse.

5. Toomasjahu saadakse metallurgiatööstuses kõrvalainena fosforirikaste malmide töötlemisel teraseks (toomasmenetlus).

Toomasjahu esineb fosfor nõrkades hapetes lahustuva ühendi $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot \text{CaO}$ koostises. Toomasjahu sisaldab 14—22% P_2O_5 . Suure lubjasisalduse tõttu (ligi 50% CaO) on toomasjahu aluselise iseloomuga ning sobiv happeliste soo- ja leetmuldade väetamiseks.

6. Kondijahu koosneb peamiselt kaltsiumfosfaadist [$\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$]. Soovitatav kasutada happelistel muldadel.

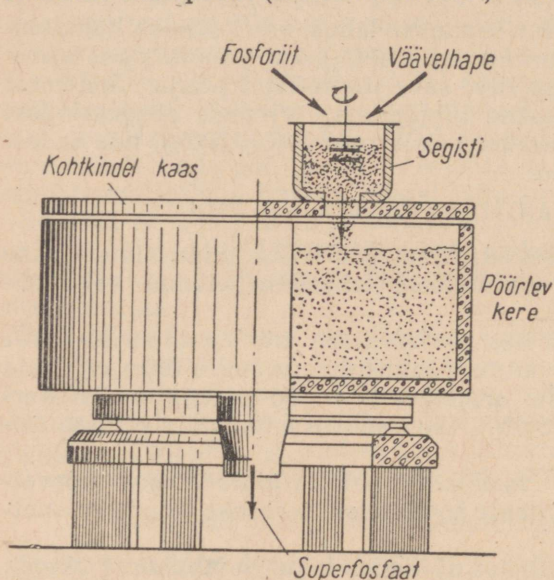
7. Kombineeritud väetised. Paljudel juhtudel vajatakse väetamiseks mitte ainult fosforit, vaid samuti kaaliumi ja lämmastikku. Seepärast on hakatud viimasel ajal valmistama väetisi, mis sisaldavad mitut taimedele tarvilikku toiteelementi. Tähtsamad nendest on: ammofoss ($\text{NH}_4\text{H}_2\text{PO}_4$), diammfoss [$(\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$], leunafoss¹ [$(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 + (\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$] ja ammofoska [$(\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$, KCl ja NH_4NO_3 segu]. Ammofoskat on võimalik valmistada erineva toite-elementide (N, P ja K) sisaldusega.

¹ Et leunafossi valmistatakse meil Berezniki ja teistes kombinatsioonides ning ei veeta sisse Leunast (Saksamaal), siis tuleks teda nimetada „ammooniumfosfosulfaadiks“ ehk lühendatult „ammosulfossiks“.

5. Superfosfaadi tootmine.

Superfosfaat valmistatakse viimasel ajal pidevvoolootmisel. Niiugune menetlus kergendab tootmist, võimaldab parendada töötamistingimusi ja tõstab tunduvalt tootlikkust ning toote kvaliteeti.

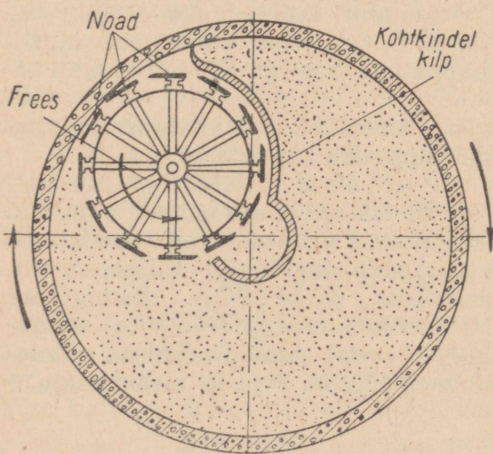
Superfosfaadi tooraineks on eelnevalt jahvatatud ja rikastatud fosforiit või apatiit (nn. kontsentraat). Automaatse seadise poolt



kaalutud fosforiidi- ja väävelhappe vastavad kogused juhatakse segistisse (vt. joonist 86). Sellest langeb hästi läbi-segatud fosforiidi ja väävelhappe püdel segu pidevalt töötavasse superfosfaadikambrisse, kus ta tardub poorseks massiks.

Superfosfaadikamber kujutab endast raudbetoonist püstsilindrit. Kambris asetseb eriline karussell-frees, mis pöörleb kambrite vastupidises suunas. Karussell-freesi noad lõikavad tardunud superfosfaadi massist õhukesi laaste. Erilised kraapijad juhivad kergestipulbristuvaid laaste linttransportöörile, mis neid viib lattu valmistamiseks.

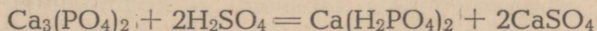
Superfosfaadi tekimise protsess algab juba segistis, toimub peamiselt kambris ning jõuab lõpule laos. Reaktsioonil vabanev soojus tõstab massi temperatuuri, mis kiirendab



Joonis 86. Pideva toimega seade superfosfaadi valmistamiseks; ülal — eestvaade; all — röötlõikes.

reaktsiooni kulgemist ja soola kristalliseerumist (s. t. tardumist).

Reaktsiooni võrrand:



Saadud kaltsiumdivesinikfosfaadi $[\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2]$ ja kaltsiumsulfaadi (CaSO_4) segu ongi superfosfaat.

Viimastel aastatel on tehased hakanud tootma neutraliseeritud ja granuleeritud superfosfaati (terade suurusega 1—4 mm). Granuleeritud superfosfaat ei paatu ladudes seismisel, on hästi pakitav kottidesse ning kergesti külvatav.

Granuleeritud superfosfaati on võimalik, võrreldes pulbrilise superfosfaadiga, küllida kas koos seemnetega või seemnerea kõrvale (reasvætamine). Niisugune vætamisviis võimaldab fosforvætist tunduvalt kokku hoida ning kindlustab suuremat enamsaaki kui hajukülvis antud niisama suur kogus pulbrilist superfosfaati.

6. Mineraalvætiste tööstus Nõukogude Liidus.

Kuni Oktoobrirevolutsioonini oli mineraalvætiste tööstus Venemaal täiesti mahajäänud seisundis. Tsaari-Venemaal kasutati mineraalvætisi ainult mõisnike ja kulakute põldudel, ja sealgi harva; algelises talupoja majandis ei kasutatud neid peaaegu üldse.

Kõikide Venemaa mineraalvætiste tehaste aastatoodang oli aastal 1913 kõigest 21 000 tonni. Samuti tähtsuseta oli ka fosforvætiste tootmine ja tarvitamine. Tsaari-Venemaal tuli ühe elaniku kohta 40—50 korda vähem fosforvætisi kui Inglismaal, Saksamaal või Prantsusmaal. On selge, et ka saagi suuruse suhtes oli tsaari-Venemaa viimasel kohal maailmas.

Tsaari-Venemaa superfosfaaditööstus, olles täielikult sõltuv välismaisest toorainest, töötles peamiselt sisseveetavaid (Maroko) fosforiite. Tol ajal tuntud kodumaised fosforiidilademed ei leidnud peaaegu mingit kasutamist.

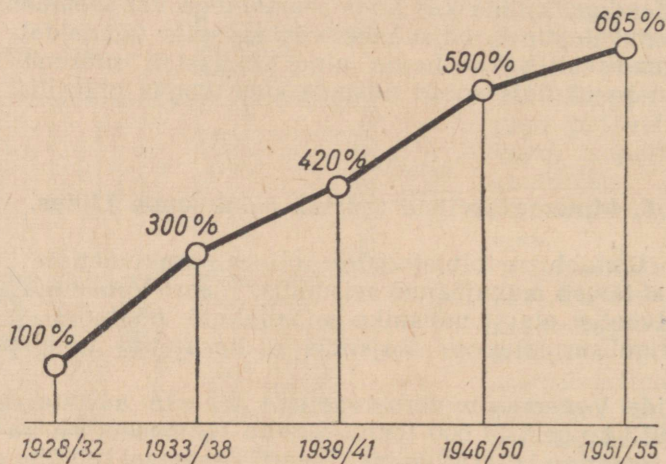
Pärast nõukogude võimu kehtestamist tõusis meie maal mineraalvætiste tarvituse, sest põllumajanduses algas üleminek industrialiseeritud ja mehhaniseeritud sotsialistlikule majandusele. Eesrindliku agrobioloogia ja eriti agrookeemia saavutusi kasutava sotsialistliku põllumajanduse suur ja järjest kasvav nõudmine mineraalvætiste järele põhjustas Nõukogude Liidus võimsa mineraalvætiste tööstuse asutamist kodumaiste fosforiidileiukohtade baasil. Nõukogude teadlased avastasid Koola poolsaarel maailma suurimad apatiidilademed; Kesk-Aasias (Kara-Tau mägedes) avastati suured fosforiidilademed. Fosforiidivarude poolest on meie kodumaal esikoht maailmas.

Võimsa toorainebaasi avastamine võimaldas forsseerida mine-

raalväetiste tehaste ehitamist. Uute keemiatehaste ehitamine algas aastal 1925 ja teostus kohe hiigelulatuses ja seniolemata kiirusega. Esimeste viisaastakute kestel ehitati Nõukogude Liidus terve rida suuri mineraalväetiste tehaseid ja kombinaate, milledest paljud oma toodangu poolest ei jää maha kõige suurematestki Ameerika ja Lääne-Euroopa tehastest.

Nõukogude Liidu keemiatööstuse kõige arenenumaks haruks on mineraalväetiste tööstus, milles esikohal on fosforväetiste tööstus.

Aastal 1931 oli meie superfosfaaditööstus järele jõudnud ja möödunud reast kapitalistlikest maadest, nende hulgas ka Inglismaast ja Belgiast.



Joonis 87. Mineraalväetiste tootmise kasv Nõukogude Liidus.

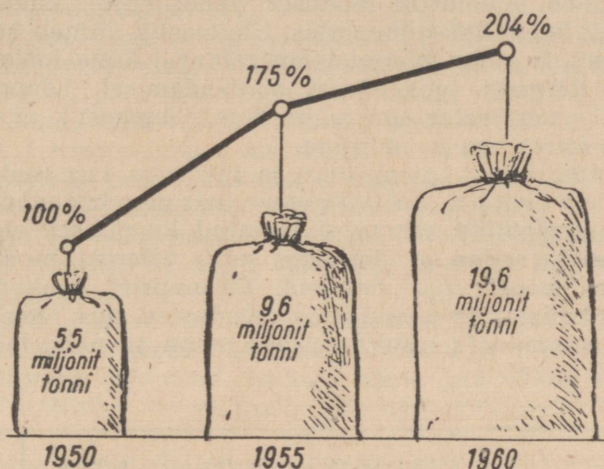
Käesoleval ajal ületab Nõukogude Liidu fosforväetiste toodang kõikide kapitalistlike riikide toodangu.

Viisaastakute kestel on arenenud eriti tugevasti mineraalväetiste tootmine, mida illustreerib ilmekalt joonisel 87 toodud diagramm.

Kommunistlik partei ja Nõukogude valitsus pööravad erilist tähelepanu mineraalväetiste tootmise edasisele kasvule meie maal, et sellega garanteerida põllukultuuride saakide suurenemist. Näiteks suureneb kontsentreeritud fosforväetiste tootmine ligi 1 000 000 tonnini aastas.

Kui aastal 1950 toodeti 5,5 miljonit tonni mineraalväetisi, siis toodeti aastal 1955 juba 9,6 miljonit tonni, kuid aastal 1960 tuleb plaani kohaselt toota 19,6 miljonit tonni mineraalväetisi, s. o. kuus ja pool korda enam kui aastal 1940 ja üle kahe korra enam kui aastal 1950 (joonis 88).

Kuuenda viisaastaku plaani kohaselt peab mineraalväetiste tootmine Nõukogude Eestis suurenema neli korda, võrreldes aastaga 1955, mis teostub seoses Maardu Keemiakombinaadi käikulaskmisega.



Joonis 88. Mineraalväetiste tootmine viiendal ja kuuendal viisaastakul.

Kordamisküsimusi.

1. Missugustel juhtumitel kasutatakse fosforiidi- või apatiidijahu mineraalväetisena?
2. Kuidas saadakse superfosfaati, rikastatud superfosfaati ja pretsipitaati? Nimetada nende omadusi. Missugustel muldadel on need mineraalväetised kasutatavad?
3. Mis on toomasjahu ja kus teda tarvitatakse?
4. Mida nimetatakse kombineeritud väetisteks ning milleks neid kasutatakse?
5. Nimetada Nõukogude Liidu edusamme mineraalväetiste tootmise alal.
6. Missugused eesmärgid on partei ja valitsuse poolt püstitatud mineraalväetiste tootmise alal lähemate aastate kohta?

§ 7. Lämmastikurühma keemiliste elementide iseloomustus.

Lämmastiku ja fosfori sarnasus ja erinevus. Lämmastik ja fosfor on tüüpilised mittemetallid. Keemiliste omaduste poolest on neil teatud sarnasus. Näiteks ühinevad nad vesinikuga ainult kaudselt, nende vesinikuühendid NH_3 ja PH_3 on lõhnavad gaasid, milledes nii lämmastik kui ka fosfor on kolmevalentne. Halogeenvesinikega annavad NH_3 ja PH_3 ammooniumi- ja fosfooniumisoolasid. Lämmastik ja fosfor moodustavad hapnikuga rea oksüüde.

Tähtsamad neist on N_2O_5 ja P_2O_5 , milleles lämmastik ja fosfor on viievalentsed. Nimetatud oksüüdid annavad veega analoogilisi happeid (HNO_3 ja HPO_3).

Kuid sarnasuse kõrval võime täheldada ka olulisi erinevusi. Näiteks esineb lämmastik looduses vabal kujul, kuna fosforit leidub ainult keemilistes ühendites. Lämmastik ühineb hapnikuga väga raskesti ja ainult kõrgel temperatuuril, kuna fosfor ühineb hapnikuga kergesti juba nõrgal soojendamisel. Lämmastik on vabal kujul gaas, fosfor aga tahke aine. Lämmastik ei ole mürgine, valge fosfor aga on mürgine.

Lämmastikurühm. Lämmastiku ja fosforiga sarnased on veel arseen, antimon ja vismut, mis moodustavad sarnaste keemiliste elementide rühma. Nimetatud keemiliste elementide sarnasus seisab selles, et ilmutades sama valentsi, moodustavad nad sarnase koostisega ühendeid. Erinevused avalduvad aga nende füüsikalistes ja keemilistes omadustes, mis reeglipäraselt muutuvad aatomkaalu suurenemisega, nagu on näha tabelist 28.

Tabel 28

	Lämmastik	Fosfor	Arseen	Antimon
Keemiline sümbol . . .	N	P	As	Sb
Aatomkaal	14,008	30,975	74,91	121,76
Erikaal	0,885	1,83	5,72	6,69
	(vedel)	(valge)	(metall)	(metall)
Sulamistemperatuur (°C)	-210	+44	+817	+630
Keemistemperatuur (°C) .	-195,8	+280	+630	+1635
Agregaatolek	gaas	tahke keha	tahke, nõrga metalliläikega	tahke, metalliläikega
Valents vesiniku suhtes	3	3	3	3
Peaühend vesinikuga . .	NH_3	PH_3	AsH_3	SbH_3
Valents hapniku suhtes	1, 2, 3, 4 ja 5	3 ja 5	3 ja 5	3 ja 5
Happe anhüdriid	N_2O_3 N_2O_5	P_2O_3 P_2O_5	As_2O_3 As_2O_5	Sb_2O_3 Sb_2O_5
Happed	HNO_2 HNO_3	H_3PO_3 HPO_3 H_3PO_4	H_3AsO_3 H_3AsO_4	H_3SbO_3 $HSbO_3$

Lämmastikurühma kuuluvate keemiliste elementide füüsikalised ja keemilised omadused on seaduspärases sõltuvuses aatomkaalu muutumisest; aatomkaalu kasvades suureneb erikaal, tõuseb keemis- ja sulamistemperatuur, nõrgenevad mittemetallilised (happelised) omadused, tugevnevad metallilised (aluselised) omadused. Lämmastiku ja fosforiga võrreldes suurema aatomkaaluga keemilised elemendid arseen ja antimon on metalliliste omadustega: neil on metalliläige, nad juhivad elektrit ja soojust.

Ulaltoodust selgub, et lämmastik, fosfor, arseen, antimon ja vismut moodustavad sarnaste omadustega keemiliste elementide loomuliku rühma, millel aatomkaalu suurenedes tugevnevad metalle iseloomustavad omadused, kuna mittemetalle iseloomustavad omadused nõrgenevad.

Halogeenide, hapniku- ja lämmastikurühma kuuluvate keemiliste elementide omaduste võrdlemisel võib leida samuti seaduspärast sarnasust ja erinevust nende rühmade vahel. Näiteks halogeenide rühmas leiduvail keemilistel elementidel on tugevasti avalduvad mittemetallilised omadused, s. t. nad annavad tugevaid happeid, mistõttu neid nimetatakse tüüpilisteks mittemetallideks.

Hapnikurühma kuuluvad keemilised elemendid on väiksema aktiivsusega kui halogeenid. Nii näiteks sarnaneb telluur (Te) teatud määral metallidega ja on võimeline ühinema kloori ja broomiga, tekitades soolasisid.

Lämmastikurühma kuuluvad keemilised elemendid avaldavad tunduvat sarnasust metallidega, nii näiteks leiame juba antimonil kõik metallisuse tunnused. Antud rühma keemiliste elementide keemiline aktiivsus on väiksem kui hapnikurühma keemilistel elementidel.

Vaadeldes tundmaõpitud keemiliste elementide keemilisi omadusi rühmade viisi, näeme, et need omadused on tihedas seoses keemiliste elementide aatomkaaluga ja muutuvad pidevalt aatomkaalu suurenemisega.

LABORATOORSED TÖÖD¹.

Laboratoorne töö nr. 1. Tutvumine ammoniaagi ja tema omadustega.

Töö nr. 1. Ammoniaagi saamine ja tema omadused.

Ette valmistada: katseklaasid, portselan-uhmer, kork ühes gaasijuhtetoriga, statiiv klambriga, piirituslamp, portselan-kauss, vatt, ammooniumkloriid (NH_4Cl), kustutatud lubi [$\text{Ca}(\text{OH})_2$], lakmuspaber ja fenoolftaleiinilahus.

Töö teostamine.

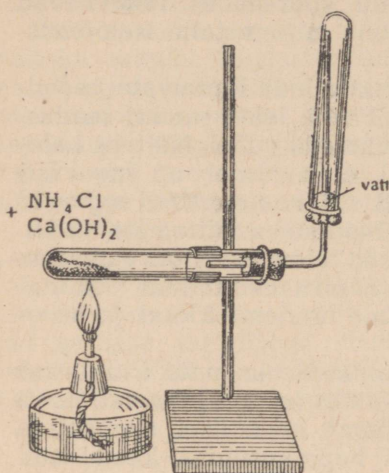
1. Segage uhmis pulbrikujulist kustutatud lupja [$\text{Ca}(\text{OH})_2$] ammooniumkloriidiga (NH_4Cl), võttes kumbagi üks teelusikatäis. Nuusutage segamisel saadud segu. Asetage segu katseklaasi ja sulgege katseklaas korgiga, mida läbib gaasijuhtetoru. Asetage sellele kummuli kuiv katseklaas ja sulgege katseklaasi suue vatiga (joonis 89). Soojendage katseklaasi koos seguga nõrgalt 2—3 minutit. Katseklaas tuleb hoida kaldu, et selle suue asetseks põhjast veidi madalamal. Kui katseklaasist hakkab väljuma ammo-

¹ Korrake VIII klassi keemia õpikus toodud juhiseid laboratoorsete tööde kohta.

niaaki, mida võib kindlaks teha lõhna järgi, võtke ta gaasijuheturult ettevaatlikult maha, kõrvaldage vatt ja sulgege katseklaasi

suue kohe sõrmega. Pistke katseklaas, suue allpool, veega täidetud portselankaussi ning võtke vee all sõrm katseklaasilt ära. Jälgige vee tungimist katseklaasi. Kirjutage reaktsiooni võrrand. Seletage, miks tungib vesi katseklaasi.

2. Kui vee tungimine katseklaasi on lõppenud, sulgege katseklaasi suue vee all uuesti sõrmega, võtke katseklaas ühes temasse tunginud vedelikuga veest välja, jaotage katseklaasis olev vedelik kahte ossa ja määrake vedeliku reaktsioon ühes osas lakmuspaberiga ja teises osas fenoolftaleiiniga. Mis toimub? Missugusesse ühendite klassi kuulub saadud vedelik?



Joonis 89. Ammoniaagi saamine.

Töö nr. 2. Ammooniumisoolad ja nende omadused.

Ette valmistada: katseklaasid, piirituslamp, portselankauss, klaastoru, klaaspurk, klaaspulgad, ammoniaagi vesilahus, lahjendatud soolhape (HCl), lakmuspaber, kontsentreeritud soolhape (HCl), kontsentreeritud lämmastikhape (HNO₃) raud(III)kloriidi (FeCl₃) lahus, naatriumhüdroksüüdi (NaOH) lahus, ammooniumnitraat (NH₄NO₃), ammooniumsulfaat [(NH₄)₂SO₄], ammooniumkarbonaat [(NH₄)₂CO₃] ja ammooniumvesinikkarbonaat (NH₄HCO₃).

Töö teostamine.

1. Valage portselankaussi pool klaasitait ammoniaagi vesilahust. Kastke lahusesse punase lakmuspaberi ots ja lisage teisest katseklaasist klaastoru abil tilkhaaval soolhapet. Segage kausis olevat lahust kogu aeg klaaspulgaga. Kui reaktsioon muutub neutraalseks, siis katkestage happe lisamine ja aurutage lahus kuni kristallide tekkimiseni. Kirjutage reaktsiooni võrrand. Missugune aine saadi ja missugusesse ühendite klassi ta kuulub?

2. Laske kauss ära jahtuda, võtke veidi saadud ainet katseklaasi ja soojendage seda kohas, kus asub aine. Jälgige, mis toimub ainega. Mida saab täheldada katseklaasi külmaes kohtades? Kirjutage reaktsiooni võrrand. Missugused ained tekkisid selle reaktsiooni tulemusena? Kuidas niisugust nähtust nimetatakse?

3. Võtke kaks puhast klaaspulka. Kastke üks nendest kontsentreeritud soolhappesse ja teine kontsentreeritud ammoniaagi

vesilahusesse. Lähendage pulgakesed teineteisele nii, et nad kokku ei puutuks. Pange tähele iseloomustava valge suitsu — ammoniumisoola osakeste tekkimist (joonis 90).

Korrake sama katset, võttes soolhappe asemel kontsentreeritud lämmastikhappe. Kirjutage reaktsiooni võrrand. Missugused ained selle juures tekivad ja mis-sugusesse ühendite klassi nad kuuluvad?

4. Valage katseklaasi veidi raud(III)kloriidi (FeCl_3) lahust ja lisage sellele mõni tilk naatriumhüdrosüüdi (NaOH) lahust. Mis toimub?

Teostage sama katse, võt-

tes naatriumhüdrosüüdi asemel ammoniaagi vesilahust. Mis toimub? Võrrelge ammoniaagi ja naatriumhüdrosüüdi toimet. Kirjutage reaktsioonide võrrandid.

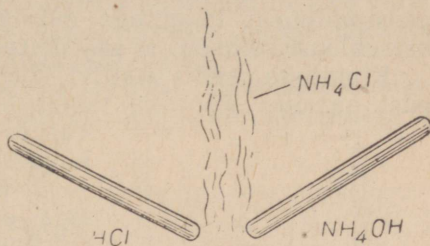
5. Katseklaasi, milles on ammoniumkloriid (NH_4Cl), lisage naatriumhüdrosüüdi (NaOH) lahust ja ajage vedelik keema. Tehke lõhna järgi kindlaks ammoniaagi tekkimine ja kontrollige seda niisutatud lakmuspaberiga. Kirjutage reaktsiooni võrrand teades, et teisteks reaktsiooni saadusteks on naatriumisool ja vesi.

Teostage samasugune katse ammoniumnitraadi (NH_4NO_3), ammoniumsulfaadi [$(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$] ning ammoniumkarbonaadiga [$(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$]. Seletage, mispärast võib leelist lugeda ammoniaagi reaktiiviks. Kirjutage reaktsioonide võrrandid.

6. Puistake katseklaasi veidi ammoniumkarbonaati [$(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$] ja soojendage seda kuni soola täieliku lendumiseni. Kirjutage reaktsiooni võrrand ja seletage, mispärast see sool lendub.

7. Teostage sama ka ammoniumvesinikkarbonaadiga (NH_4HCO_3). Kirjutage reaktsiooni võrrand ja seletage, mispärast nimetatud soola kasutatakse kondiitrisaaduste valmistamisel.

8. Lähtudes teostatud katsetest, andke ammoniumirühma ja ammoniumisoolade iseloomustus.



Joonis 90. Ammooniumkloriidi tekkimine.

Laboratoorne töö nr. 2. Lämmastiku oksüüdide saamine ja tutvumine nende omadustega.

Töö nr. 1. Lämmastikdioksüüdi saamine ja omadused.

Ette valmistada: katseklaasid, kork ühes gaasijuhtetoruga, statiiv klambriga, keeduklaas, vasetikid või vaselaastud, lakmuspaber, kontsentreeritud lämmastikhape.

Töö teostamine.

1. Asetage katseklaasi mõned vaselaastud (või vasktraadi tükikesed) ja valage sinna ligikaudu 1 ml kontsentreeritud lämmastikhapet, seejärel sulgege katseklaas korgiga, mida läbib gaasijuhtetoru. Paigutage gaasijuhtetoru vaba ots teise kuiva katseklaasi selliselt, et see ulatuks katseklaasi põhja (joonis 91).

Kinnitage seadis statiivi klambris. Jälgige katseklaasi täitumist gaasiga. Pöörake tähelepanu gaasi värvusele ja vedeliku

värvuse muutumisele esimeses katseklaasis. Kirjutage reaktsiooni võrrand.

2. Kui katseklaas on täitunud gaasiga, eemaldage ta gaasijuhtetorult ja sulgege katseklaasi suue sõrmega. Asetage gaasijuhtetoru teise veega täidetud katseklaasi, et eralduv gaas ei rikuks laboratooriumi õhku.

Pistke gaasi sisaldav katseklaas, suue allpool, veega täidetud klaasi ning võtke vee all sõrm katseklaasi suudmelt ära. Pange tähele gaasi värvuse kadumist katseklaasis ning vee tungimist sellesse. Seletage neid nähtusi.

Sulgege katseklaasi suue vee all uuesti sõrmega, võtke katseklaas veest välja, loksutage veidi, pöörake ta suudmema ülespoole ning võtke sõrm ära. Uurige katseklaasis olevat vedelikku

lakmuspaberiga. Pange tähele lakmuse värvuse muutumist. Seletage täheldatud nähtust. Kirjutage võrrand lämmastikdioksüüdi reageerimise kohta veega.

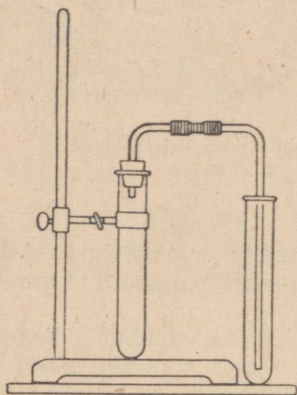
Kokkuvõttes nimetage lämmastikdioksüüdi ja kontsentreeritud lämmastikhappe neid omadusi, mida panite tähele katsete puhul.

Töö nr. 2. Lämmastikdioksüüdi saamine ja omadused.

Ette valmistada: katseklaasid, lehter, piirituslamp, keeduklaas, kork gaasijuhtetoruga, statiiv klambriga, kauss, leht valget paberit, vaselaastud või vasetükikesed, lakmuspaber, lahjendatud lämmastikhape (1 : 1).

Töö teostamine.

1. Asetage katseklaasi mõned vaselaastud (või vasktraadi tükikesed) ja valage sellesse 2—3 ml lahjendatud lämmastikhapet (1 : 1). Sulgege katseklaas korgiga, mida läbib gaasijuhtetoru, ning kinnitage katseklaas statiivi klambris. Täitke teine katseklaas veega, sulgege selle suue sõrmega ja paigutage ta veega täidetud vanni. Võtke vee all sõrm katseklaasi suudmelt ära. (Jälgige, et katseklaasi ei jääks õhku.)



Joonis 91. Seadis lämmastikdioksüüdi saamiseks.

Soojendage katseklaasi, milles on vaselaastud ja lahjendatud lämmastikhape. Katkestage soojendamine niipea, kui algab vase reageerimine lämmastikhappega ning gaasi eraldumine. Pange tähele õhu pruunistumist, mis aga peatselt kaob. Pärast õhu väljatõrjumist katseklaasist paigutage gaasijuhtetoru veega täidetud vanni (joonis 92) ning asetage katseklaas torule.

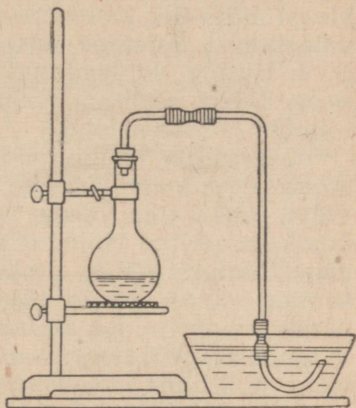
Koguge eralduvat gaasi vee all katseklaasi. Täitke samal viisil gaasiga veel teine katseklaas varuks. Kui teine katseklaas on täitunud gaasiga, võtke gaasijuhtetoru veest välja ning katkestage soojendamine.

2. Katseklaasi kogutud värvuseta gaas ongi lämmastikoksiid. Sulgege katseklaasi suue vee all sõrmega ning võtke ta veest välja. Pöörake katseklaas suudmega ülespoole, asetage katseklaasi taha valge paberileht ning jälgige gaasi pruunistumist katseklaasis.

Kui gaasi pruunistumine on jõudnud katseklaasi põhjani, valage viimasesse natuke vett. Sulgege katseklaasi suue uuesti sõrmega ning lokutage katseklaasi veidi aega. Pange tähele pruuni värvuse kadumist katseklaasis ning sõrme liikumist katseklaasi suudme külge.

Uurige katseklaasis olevat vedelikku lakmuspaberiga. Pange tähele lakmuse värvuse muutumist.

Kokkuvõttes nimetage lahjendatud lämmastikhappe ja lämmastikoksiidi omadusi ning mille poolest erineb lahjendatud lämmastikhappe toime vasesse kontsentreeritud lämmastikhappe toimest samasse metalli. Kirjutage reaktsioonide võrrandid.



Joonis 92. Seadis lämmastikoksiidi saamiseks.

Laboratoorne töö nr. 3. Tutvumine lämmastikhappe ja tema soolade omadustega.

Töö nr. 1. Lämmastikhappe omadused.

Ette valmistada: katseklaasid, pirrud, keeduklaas, portselankausid, piirituslamp, statiiv klambriga, kork gaasijuhtetoriga, vaselaastud, lahjendatud ja kontsentreeritud lämmastikhape (HNO_3), indigolahus, fuksiinilahus, lakmuspaber, lahjendatud soolhape (HCl), alumiiniumlehe riba.

Töö teostamine.

Märkus. Olge väga ettevaatlik lämmastikhappe käsitsemisel. Kontsentreeritud lämmastikhappe võib põhjustada tugevaid, raskesti paranevaid haavu.

1. Kandke klaaspulga abil tilk kontsentreeritud lämmastikhapet a) riidele, b) paberile. Mis toimub? Tuletage meelde lämmastikhappe omadusi ja käsitlemise juhiseid.

2. Valage mõni milliliiter kontsentreeritud lämmastikhapet portselankaussi ja puudutage lämmastikhappe pinda hõõguva püüriga. Jälgige püüri süttimist. Seletage seda nähtust. Kirjutage reaktsiooni võrrand.

3. Valage ühte katseklaasi fuksiini lahjendatud lahust ja teise katseklaasi indigo lahjendatud lahust. Lisage kummassegi katseklaasi mõni tilk kontsentreeritud lämmastikhapet. Jälgige lahuse valastumist. Seletage, mis pärast valastub lahus.

4. Uurige lahjendatud lämmastikhappe toimet lakmuspaberil. Tehke sedasama kontsentreeritud lämmastikhappega. Mis toimub? Andke seletus.

5. Asetage alumiiniumiriba lahjendatud soolhappesse. Kui algab gaaside eraldumine, tõstke alumiiniumiriba soolhappest välja, peske riba veega, seejärel asetage riba lühikeseks ajaks kontsentreeritud lämmastikhappesse. Võtke alumiiniumiriba lämmastikhappest välja, peske riba hästi veega ning asetage jälle soolhappesse. Pange tähele kontsentreeritud lämmastikhappe passiivseid toimet metallidesse.

6. Asetage katseklaasi mõned vaselaastud ja valage sinna mõni milliliiter kontsentreeritud lämmastikhapet. Soojendage kergelt. Jälgige vase energilist reageerimist kontsentreeritud lämmastikhappes ja lämmastiku oksüdide eraldumist. Kirjutage reaktsiooni võrrand.

7. Kui vase lahustumine lämmastikhappes on lõppenud, valage katseklaasi sisu portselankaussi, milles on vesi. Pange tähele lahuse värvust.

Mõni tilk saadud lahusest aurutage kuivaks klaasplaadil või portselankaussis. Jälgige kristallide tekkimist. Missugune sool tekkis?

8. Teostatud katsete põhjal andke lämmastikhappe keemiline iseloomustus.

Töö nr. 2. Lämmastikhappe soolade omadused.

Ette valmistada: katseklaasid, statiiv klambriga, püür, kauss liivaga, paber, kaaliumnitraat (KNO_3), puusüsi, väävel, seatinanitraat [$\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$], vasknitraat [$\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$], kaalud, kaaluvihid, tiiglitangid.

Töö teostamine.

1. Puistake katseklaasi noaotsatäis kaaliumnitraati (KNO_3). Kinnitage katseklaas statiivi klambriga ja soojendage katseklaasi. Kui kaaliumnitraat on sulanud ja hakkab keema, võtke tiiglitangidega herneterasuurune tükk puusütt ja visake sulanud kaaliumnitraadis. Jälgige söe energilist põlemist. Millest on see nähtus tingitud? Kirjutage reaktsiooni võrrand.

2. Korrake sama katset — väävliga. Seletage väävli põlemist sulanud kaaliumnitraadi pinnal. Kirjutage reaktsiooni võrrand.

Märkus. Väävli reageerimisel kaaliumnitraadiga eraldub rohkesti soojust, mistõttu mõnikord sulab isegi katseklaas. Seepärast tuleb katseks võtta herneterasuurune tükk väävlit ning asetada katseklaasi alla kauss liivaga.

3. Puistake katseklaasi veidi seatinanitraati $[Pb(NO_3)_2]$, kinnitage katseklaas statiivi klambriga ja soojendage katseklaasi. Niipea kui sool hakkab lagunema, pistke katseklaasi hõõguv pird. Jälgige pirru süttimist. Kirjutage reaktsioonide võrrandid.

4. Teostage sama katse ka vasknitraadiga $[Cu(NO_3)_2]$ ja kirjutage reaktsioonide võrrandid.

Töö nr. 3. Kvalitatiivne reaktsioon lämmastikhappe soolade avastamiseks.

Ette valmistada: katseklaasid, piirituslamp, kaaliumnitraat (KNO_3), vaselaastud, kontsentreeritud väävelhape (H_2SO_4).

Töö teostamine.

Puistake katseklaasi mõned kaaliumnitraadi (KNO_3) kristallid ja mõned vaselaastud. Valage seejärel katseklaasi ainult nii palju kontsentreeritud väävelhapet, et see märgaks selles olevaid aineid. Soojendage katseklaasi kergelt. Pange tähele pruunide gaaside ilmumist. Kirjutage reaktsioonide võrrandid.

Kokkuvõttes seletage soojendamise mõju leelismetallide nitraatidele ja raskete metallide nitraatidele. Nimetage, missuguseid reaktsioone on võimalik kasutada lämmastikhappe soolade avastamiseks.

Laboratoorne töö nr. 4. Mõnede väetusainetena kasutatavate soolade saamine.

Ette valmistada: katseklaasid, statiiv klambriga, keeduklaas, kork gaasijuhtetoriga, U-kujuline toru, lehter, piirituslamp, portselankauss, vatt, lahjendatud lämmastikhape (HNO_3), lahjendatud väävelhape (H_2SO_4), lahjendatud fosforhape (H_3PO_4), salmiaak (NH_4Cl), kustutatud lubi $[Ca(OH)_2]$, lakmuspaber.

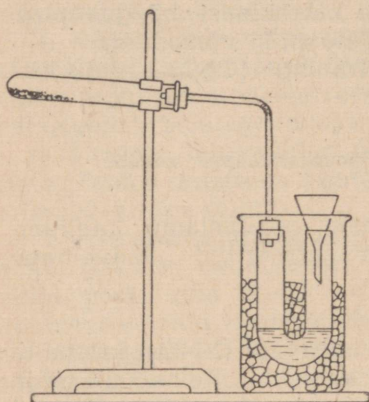
Töö teostamine.

1. Puistake katseklaasi salmiaagi ja kustutatud lubja segu. Sulgege katseklaas korgiga, mida läbib gaasijuhtetoru. Kinnitage katseklaas statiivi klambrisse. Ühendage gaasijuhtetoru teine ots U-kujulise toruga (joonis 93). Niisuguse toru puudumise korral võib kasutada selleks ka katseklaasi (joonis 94).

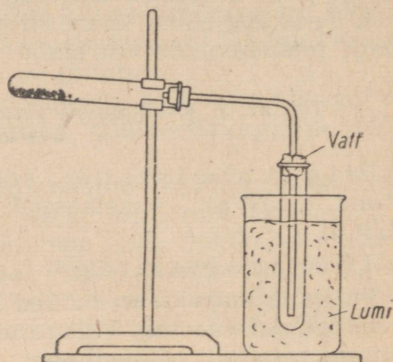
2. Asetage U-kujulisse torusse (või katseklaasi) lakmuspaberi tükk ning valage lehtri kaudu torusse (katseklaasi) lahjendatud lämmastikhapet täpselt nii palju, kui on näidatud joonisel 93 (või 94). Suurema happekoguse puhul võib juhtuda, et hape imeakse katse kestel katseklaasi, milles on salmiaagi ja kustutatud

lubja segu. Paigutage U-kujuline toru (katseklaas) külma veega või jääga täidetud keeduklaasi.

3. Soojendage aeglaselt ja ettevaatlikult katseklaasis olevat segu $[\text{NH}_4\text{Cl} + \text{Ca}(\text{OH})_2]$. Jälgige, et ammoniaak eralduks rahu-likult ning neelduks tervenisti lämmastikhappe poolt. Sellele vastavalt soojendage katseklaasis olevat segu.



Joonis 93. Lämmastikväetise saamine U-kujulises torus.



Joonis 94. Lämmastikväetise saamine katseklaasis.

4. Jätkake ammoniaagi läbijuhtimist seni, kuni torus (katseklaasis) olev vedelik muutub leeliseks (lakmuspaber värvub siniseks). Siis katkestage soojendamine ja lahutage seadis. Valage torus (katseklaasis) olev vedelik portselankaussi ja aurutage ettevaatlikult kuni ammooniumnitraadi (NH_4NO_3) kristallide ilmumiseni. Kirjutage reaktsioonide võrrandid.

5. Valmistage sama seadise abil ammooniumsulfaati $[(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4]$ ja ammofossi ($\text{NH}_4\text{H}_2\text{PO}_4$).

Laboratoorne töö nr. 5. Mineraalväetise liigi kindlakstegemine.

Ette valmistada: katseklaasid, piirituslamp, mineraalväetiste kogu, destilleeritud vesi, vaselaastud, kontsentreeritud väävelhape (H_2SO_4), naatriumhüdrosüüdi (NaOH) lahus, baariumkloriidi (BaCl_2) lahus, hõbenitraadi (AgNO_3) lahus, lakmuspaber.

Töö eesmärk. Tutvuda mõnede mineraalväetiste keemilise koostise, välimuse ja vees lahustuvusega ning õppida määrata tähtsamaid mineraalväetisi nende kvalitatiivsete reaktsioonide põhjal.

Ettevalmistus tööks. Lugege õpikust neid peatükke, mis käsitlevad mineraalväetisi, ja vastake järgmistele küsimustele.

1. Missugused omadused peavad olema mineraalväetistena kasutatavatel ainetel, et taimed suudaksid neid juurte kaudu omastada?

2. Missuguseid teile tuntud soolaid kasutatakse mineraalväetistena?

3. Missuguste reaktiivide ja missuguste menetluste abil on võimalik määrata lämmastikhape soolade, väävelhappe soolade, soolhappe soolade, ammooniumisoolade, naatriumisoolade ja kaaliumisoolade olemasolu mineraalväetises?

Tutvuge põhjalikult töö kirjeldusega ja kirjutage kõikide esinevate reaktsioonide võrrandid.

Töö teostamine.

1. Vaadeldge teile antud mineraalväetiste proove. Pange tähele nende erinevat värvust ja kristallilist struktuuri. Enamik mineraalväetisi on kristallilise struktuuriga, välja arvatud kondijahu ja fosforiidijahu, mis on tolmukujulise struktuuriga.

2. Puistake katseklaasidesse väikesed, kuid ligikaudu võrdsed kogused igast mineraalväetisest. Valage igasse katseklaasi (kuni kolmandik sellest) destilleeritud vett ja loksutage. Pange tähele teile antud mineraalväetiste erinevat lahustuvust. Kirjutage tähelepanekud vihikusse.

3. Teostage mõnede mineraalväetiste kvalitatiivsed määramised. Avastage selleks katioonid NH_4^+ , Na^+ ja K^+ ning anioonid Cl^- , SO_4^{--} ja NO_3^- vastavate reaktiivide või leegi värvumise abil (kasutades selleks terastraati ja piirituslampi). Katsete tulemused märkige vihikusse. Määramiste teostamisel juhinduge tabelist 29.

Laboratoorne töö nr. 6. Eksperimentaalsed tööd teemal „Lämmastik ja fosfor“.

1. Kuidas tõestate, et antud aine koostisse kuuluvad ammoonium-ioon ja kloor-ioon?

2. Kuidas tõestate, et antud aine koostisse kuuluvad ammoonium-ioon ja sulfaat-ioon?

3. Kuidas tõestate, et antud aine koostisse kuuluvad naatrium-ioon, kaalium-ioon ja nitraat-ioon?

4. Teile antud katseklaasides on ühes ammooniumkloriidi, teises ammooniumsulfaadi ja kolmandas ammooniumkarbonaadi lahus. Määrake, missuguses katseklaasis mingi aine on.

5. Kuidas puhastaksite keedusoola ammooniumkarbonaadi lisandist?

6. Teile on antud (nummerdatud) pakikestes järgmised ained: naatriumkloriid, naatriumsulfaat ja ammooniumkloriid. Määrake, kus pakikeses mingi aine on (tuleb nimetada pakikese number).

7. Teile on antud (nummerdatud) pakikestes järgmised mineraalväetised: kaaliumkloriid, ammooniumsalpeeter ja ammooniumsulfaat. Missuguste reaktsioonide abil määraksite, kus pakikeses mingi aine on (nimetada tuleb pakikese number)?

Tähtsamad tunnused sagedamini esinevate mineraalväetiste eristamiseks.

Jrk. nr.	Nimetus ja valem	Välised tunnused	Lahustuvus vees	Väetislahuse toime			Väetise reageerimine väevelhappe ning vasega	Leegi värvus
				BaCl ₂ lahusesse	AgNO ₃ lahusesse	leelise lahusesse (soojendamisel)		
1	Ammooniumsalpeeter (NH ₄ NO ₃)	valged peened kristallid või pruunid terad	väga hea	ei reageeri	ei reageeri	eraldub ammoonium- niaak (NH ₃)	eraldub pruun gaas (NO ₂)	—
2	Naatrium- salpeeter (NaNO ₃)	valged terad	väga hea	nõrgalt hägune (lisanditest)	vähene sade (lisanditest)	ei reageeri	eraldub pruun gaas (NO ₂)	kollane
3	Ammoonium- sulfaat [(NH ₄) ₂ SO ₄]	valged või sinakashallid peened kristallid	väga hea	äädikhappes lahustumatu valge sade	nõrgalt hägune	eraldub ammoonium- niaak (NH ₃)	ei reageeri	—
4	Superfosfaat	helehall pulber või terad	lahustub osaliselt	äädikhappes peaaegu täiesti lahustuv valge sade	lahjendatud lämmastikhappes lahustuv kollane sade; lahus värvub kollaseks	ei reageeri	ei reageeri	tellisipunane
5	Kaalisool	valged kristallid	väga hea	ei reageeri	ammoonium- hüdroksüüdis lahustuv valge sade	ei reageeri	ei reageeri	kollane; läbi sinise klaasi vaadeldes lilla

Tähtsamate keemiliste elementide nimetused, märgid ja aatomkaalud.

Keemiline element	Ladinakeelne nimetus	Keemiline märk	Loetakse keemilises valemis	Aatomkaal
Alumiinium	Aluminium	Al	alumiinium	27
Antimon	Stibium	Sb	stiibium	121,8
Arseen	Arsenicum	As	arseen	74,9
Baarium	Barium	Ba	baarium	137,4
Boor	Borium	B	boor	10,8
Broom	Bromum	Br	broom	79,9
Elavhõbe	Hydrargyrum	Hg	hüdrargürum	200,6
Fluor	Fluorum	F	fluor	19,0
Fosfor	Phosphorus	P	pe	31
Hapnik	Oxygenium	O	o	16,0
Hõbe	Argentum	Ag	argentum	107,9
Jood	Jodum	J	jood	126,9
Kaalium	Kalium	K	kaalium	39,1
Kadmium	Cadmium	Cd	kadmium	112,4
Kaltsium	Calcium	Ca	kaltsium	40,1
Kloor	Chlorum	Cl	kloor	35,5
Koobalt	Cobaltum	Co	koobalt	58,9
Kroom	Chromicum	Cr	kroom	52,0
Kuld	Aurum	Au	aurum	197,0
Lämmastik	Nitrogenium	N	en	14,0
Magneesium	Magnesium	Mg	magneesium	24,3
Mangaan	Manganum	Mn	mangaan	54,9
Naatrium	Natrium	Na	naatrium	23
Nikkel	Niccolum	Ni	nikkel	58,7
Plaatina	Platinum	Pt	plaatina	195,2
Raud	Ferrum	Fe	ferrum	55,9
Räni	Silicium	Si	siliitsium	28,1
Seatina	Plumbum	Pb	plumbum	207,2
Seleen	Selenium	Se	seleen	79
Strontsium	Strontium	Sr	strontsium	87,6
Süsinik	Carboneum	C	tse	12,0
Telluur	Tellurium	Te	telluur	127,6
Tina	Stannum	Sn	stannum	118,7
Tsink	Zincum	Zn	tsink	65,4
Uraan	Uranium	U	uraan	238,1
Vask	Cuprum	Cu	kuprum	63,5
Vesinik	Hydrogenium	H	ha	1,008
Vismut	Bismuthum	Bi	vismut	209,0
Väävel	Sulfur	S	es	32,1

Soolade ja aluste lahustuvus vees (temperatuuril 18°).

L i s a 2.

Metall	+1 K	+1 Na	+2 Ba	+2 Ca	+2 Mg	+3 Al	+3 Cr	+2 Fe	+3 Fe	+2 Mn	+2 Zn	+1 Ag	+2 Hg	+2 Cu	+2 Pb
Hüdr- oksüül ja happejääk															
$^{-1}$ OH	l	l	l	vl	vl	e	e	e	e	e	e	—	—	e	e
$^{-1}$ Cl	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	e	l	l	vl
$^{-2}$ S	l	l	l	vl	l	—	—	e	—	e	e	e	e	e	e
$^{-2}$ SO ₃	l	l	e	e	e	—	—	e	—	e	e	e	e	e	e
$^{-2}$ SO ₄	l	l	e	vl	l	l	l	l	l	l	l	vl.	l	l	e
$^{-3}$ PO ₄	l	l	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e
$^{-2}$ CO ₃	l	l	e	e	e	—	—	e	e	e	e	e	e	e	e
$^{-2}$ SiO ₃	l	l	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	—	e	e
$^{-1}$ NO ₃	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l	l

Arvud tähistavad valentsi. Tabelis täht „l“ tähendab lahustuvat, „vl“ — raskesti lahustuvat ja „e“ — lahustumatut ühendit.

SISUKORD.

I peatükk. D. I. Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seadus ja perioodiline süsteem.

§ 1. Sissejuhatus	3
§ 2. Keemiliste elementide klassifikatsioon	4
§ 3. Perioodilisuse seadus	9
§ 4. Keemiliste elementide perioodiline süsteem	17
§ 5. Aatomkaalude parandamine ja uute keemiliste elementide ennustamine D. I. Mendelejevi poolt	25
§ 6. Kuidas kasutada keemiliste elementide perioodilist süsteemi	28
§ 7. D. I. Mendelejevi keemiliste elementide perioodilisuse seaduse tähtsus	29

II peatükk. Aatomi ehitus.

§ 1. Sissejuhatus	31
§ 2. Elektronide avastamine	32
§ 3. Looduslik radioaktiivsus	35
§ 4. Aatomituuma avastamine	41
§ 5. Aatomi planetaarne mudel	44
§ 6. Keemilise elemendi järjekorranumber ja tuuma laeng	45
§ 7. Aatomi, elektroni ja tuuma mõõtmised	47
§ 8. Aatomi elektronkatte ehitus	50
§ 9. Keemiliste elementide kunstlik muundumine. Prootonite ja neutronite avastamine	56
§ 10. Aatomi tuuma koostis	58
§ 11. Isotoobi mõiste	60
§ 12. Keemiliste ühendite tekkimine aatomi ehituse teooria seisukohalt	64
§ 13. Keemiliste elementide perioodilisuse seadus ja perioodiline süsteem aatomite ehituse õpetuse seisukohalt	76

III peatükk. Elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria alused.

§ 1. Hapete, aluste (leeliste) ja soolade vesilahuste iseärasused	82
§ 2. Elektrolüütilise dissotsiatsiooni teooria	84
§ 3. Dissotsiatsiooniprotsessi mehhanism	85
§ 4. Hapete, aluste ja soolade dissotsiatsioon	87
§ 5. Ioonide omadused	88
§ 6. Ioonilised reaktsioonid. Lõpuni minevad vahetusreaktsioonid	91
§ 7. Neutraliseerimisreaktsioonid	92
§ 8. Pöörduvad reaktsioonid	93
§ 9. Elektrolüüs	94

IV peatükk. Lämmastikurühma keemilised elemendid.

§	1. Sissejuhatus	97
§	2. Lämmastik	
	1. Lämmastik — <i>Nitrogenium</i>	97
	2. Ammoniaak	102
	3. Lämmastiku ühendid hapnikuga	112
	4. Lämmastikhape	114
	5. Seotud lämmastiku tähtsusest taimede ja loomade elus	125
	6. Lämmastikuühendite tähtsus NSV Liidu rahvamajanduses	131
	7. Lämmastikväetiste tootmine	131
§	3. Keemilise protsessi üldteaduslikud põhimõtted	135
§	4. Keemiatööstuse organiseerimise põhimõtted	137
§	5. Teaduse ja tööstuse koostöö	140
§	6. Fosfor	141
	1. Fosfor — <i>Phosphorus</i>	141
	2. Fosfori ühendid hapnikuga	148
	3. Fosforiühendite osatähtsus loomade ja taimede elus	151
	4. Fosforväetisi	153
	5. Superfosfaadi tootmine	156
	6. Mineraalväetiste tööstus NSV Liidus	157
§	7. Lämmastikurühma keemiliste elementide iseloomustus	159
Laboratoorsed tööd.		
	Laboratoorne töö nr. 1. Tutvumine ammoniaagi ja tema omadustega	161
	Laboratoorne töö nr. 2. Lämmastiku oksüüdide saamine ja tutvumine nende omadustega	163
	Laboratoorne töö nr. 3. Tutvumine lämmastikhappe ja tema soolade omadustega	165
	Laboratoorne töö nr. 4. Mõnede väetusainetena kasutatavate soolade saamine	167
	Laboratoorne töö nr. 5. Mineraalväetise liigi kindlakstegemine	168
	Laboratoorne töö nr. 6. Eksperimentaalsed tööd teemal „Lämmastik ja fosfor“	169
Lisa 1.	Tähtsamate keemiliste elementide nimetused, märgid ja aatomkaalud	171
Lisa 2.	Soolade ja aluste lahustuvus vees	172

Принкман Карл Янович
ХИМИЯ ДЛЯ IX КЛАССА

На эстонском языке

Эстонское Государственное Издательство
Таллин, Пярнуское шоссе, 10.

*

Toimetaja H. Karik

Tehniline toimetaja M. Aardma

Korrektorid I. Roots ja H. Nassar

Ladumisele antud 12. XI 1957. Trükkimisele antud 28. I 1958. Paber 60×92, 1/16. Trükipoognaid 11. Arvutuspoognaid 11,44. Trükiarv 6500. Tell. nr. 1752. Trükikoda «Punane Täht», Tallinn, Pikk t. 54/58.

Hind rbl. 2.25

6—6

Rbl. 2.25

A-21923

TÜ RAAMATUKOGU



1 0300 00389147 2