

EDTAによる水銀(II)の双金属極電位差滴定

メタデータ	言語: jpn
	出版者: 室蘭工業大学
	公開日: 2014-05-30
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:太刀川, 哲平
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/10258/3209

EDTA による水銀 (II) の双金属極電位差滴定*

太刀川哲平

Bimetallic Potentiometric Titration of Mercury (II) with EDTA

Tetsuhei Tachikawa

Abstract

The potentiometric titration of mercury (II) with ethylenediaminetetraacetic acid and the reverse titration were carried out at pH 4 by use of seven bimetallic electrode couples: platinum-tungsten, platinum-nickel, platinum-silver, platinum-palladium, platinum-silver amalgam, platinum-zirconium and platinum-gold. The titration curves were constructed and the magnitudes of change in potential at the end point were determined for the seven couples.

In the case of titration of 0.1 N mercury (II) with 0.1 M EDTA, platinum-tungsten and platinumnickel couples showed a titration curve with a peak and the potential at the end point increased abruptly. Platinum-palladium and platinum-zirconium couples presented a reverse S-shaped curve and the potential at the end point receded suddenly, while platinum-gold couple gave an S-shaped curve and the potential rised at the end point. Platinum-silver amalgam couple showed the same shape as platinum-tungsten couple, but the potential decreased.

For platinum-tungsten couple, there was a deviation of end point in the titration of 0.01 N mercury (II) with 0.01 M EDTA. Therefore, special care must be taken in using it.

I. 緒 言

著者らはさきに,鉄¹⁾ および鉛²⁾ につき双金属極電位差滴定法を試みた。その結果鉄について使用可能な組合わせは白金一タングステン,白金一ジルコニウム,白金一銀,白金一銀ア マルガム,白金一パラジウム,白金一金,白金一モリブデンおよび白金一ニッケルで,滴定曲 線の形は逆L字形,S字形および逆S字形の3とおりを示した。また,鉛については白金一タ ングステン,白金一モリブデンおよび白金一銀アマルガムの3組合わせが使用可能で,滴定曲 線はいずれもS字形を示した。以上のように,滴定される金属イオンの種類により使用可能な 電極の組合わせ,滴定曲線の形および終点における電位差変化(*4E/4V*)は異なっている。現在 までに EDTA により水銀の電位差滴定法を行なった研究にはたとえば S. Siggia³⁾ らの銀一甘 コウ電極を用いてピリジン溶液中 (pH 6.5~7.2) で滴定した報告があり,また,C.N. Reilly^{4),5)} らの水銀電極を用い,酢酸アンモニウム緩衝液中 (pH 4.6) で滴定を行なったものもある。さら

^{*} 本報を双金属極電位差滴定法における電極についての第16報とする。

に、H. Khalifa⁶ らはアルカリ溶媒中 (pH 9~10) において硝酸第二水銀による逆滴定法とシア ン化カリウムをいんぺい剤として用うる方法とを併用して水銀を含む三元系混合溶液を分析 し、また、銅、亜鉛、マンガンなどの混合溶液中の水銀 (II) を銀アマルガムを指示電極として ヨウ化カリウムにより電位差法により定量した。その終点における電位の飛躍は硝酸第二水銀 0.1 mℓ あたり 60~90 mV, ヨウ化カリウム溶液 0.1 mℓ あたり 170~200 mV 程度であったと 報告している。以上のように双金属極を用いた報告は非常に少ない。従って、本報においては 7 組合わせすなわち、白金ータングステン、白金ーニッケル、白金一銀、白金ーパラジウム、 白金一銀アマルガム、白金ージルコニウムおよび白金一金を用いて水銀 (II) の EDTA による 電位差滴定およびその逆滴定を酢酸一酢酸ナトリウム緩衝液中 (pH 4.3) で行ない、滴定曲線な らびに終点における電位差変化を求め、比較検討を加えた。

II. 実 験

II·1 試 薬

II·1·1 EDTA 溶液

0.1 M EDTA 溶液は特級エチレンジアミンテトラ酢酸二ナトリウム (二水塩) 37.225 g を水 にとかし、1 ℓ とした。また、0.01 M EDTA 溶液は 0.1 M 溶液と同じ要領で調製した。

II-1-2 水銀(II) 試料溶液

0.1 N 水銀(II) 溶液は特級酢酸第二水銀(和光純薬) 31 g を水にとかし,数 mℓの酢酸を加 え透明な溶液とし,さらに水を加え1ℓにした。0.01 N 溶液も同じ要領で作った。

II-1-3 3 酢酸---酢酸ナトリウム緩衝液

酢酸--酢酸ナトリウム緩衝液は 0.1 M 酢酸と 0.1 M 酢酸ナトリウム溶液を 1:1 の割合で 混合して作った。この溶液の pH は 4.40 であった。

II·2 装 置

II・2・1 堀場 pH メーター

II-2-2 島津 K-2 型精密級電位差計

II.3 電 極

実験に使用した電極の寸法はつぎのとおりである(ただし,直径×長さ)。

白金: $1 \text{ mm} \times 20 \text{ mm}$, 銀: $1.1 \text{ mm} \times 11 \text{ mm}$, 銀アマルガム: $1 \text{ mm} \times 10 \text{ mm}$, タングステン: $0.5 \text{ mm} \times 20 \text{ mm}$, ニッケル: $0.6 \text{ mm} \times 4 \text{ mm}$, パラジウム: $1 \text{ mm} \times 17 \text{ mm}$, ジルコニウム: $1 \text{ mm} \times 8 \text{ mm}$, 金: $1 \text{ mm} \times 9 \text{ mm}$ 。なお,銀アマルガム極はあらかじめ前処理をし表面を清浄にした銀極を純水銀にしたし、蒸留水で洗い口紙でふきとってから使用した。銀アマルガム極以外の電極は滴定ごとにエメリー研磨紙 $0/5 \sim 0/6$ でみがき、ベンゼンで洗い、口紙でふきとり使用した。

EDTA による水銀 (II) の双金属極電位差滴定

II.4 電位差測定要領

水銀(II) 溶液あるいは EDTA 溶液(逆滴定の場合) $5 \ \text{m}\ell \ \epsilon \ 200 \ \text{m}\ell \ \forall - \pi - \kappa \ \epsilon \ \epsilon \ b)$, これ に酢酸—酢酸ナトリウム緩衝液 $45 \ \text{m}\ell \ \epsilon \ m \ \lambda$, 全量を $50 \ \text{m}\ell \ \epsilon \ b \ \epsilon \ \epsilon \ \epsilon \ \delta \ c)$ の溶液の pH は $4.30 \ \epsilon \ \delta \ c$ あった。このように調製した試料溶液にあらかじめ処理をした電極系をいれ,電位の安定をま ち,最初は $1 \ \text{m}\ell$ きざみに,終点近傍においては $0.02 \ \text{m}\ell$ ごとに電位を測定した。滴定中は磁気 かきまぜ機により一定速度でかきまぜた。一回の滴定所要時間は $20 \sim 30$ 分で,室温($20 \pm 2^{\circ}$ C) において行なった。

III. 実験結果および考察

III·1 滴定曲線

滴定曲線は EDTA 溶液による水銀 (II) 溶液の滴定の場合, II・4 の項にのべた 0.1 N および 0.01 N 水銀 (II) 試料溶液を 0.1 M および 0.01 M EDTA 溶液でそれぞれ滴定して求めた。
逆滴定の場合も同じ要領で求めた。

7 組合わせの滴定開始前あるいは滴定間の電位は一定の値を示さず,数 mV から数十 mV 範囲の差があった。しかし,前述の電位の違いに応じ滴定曲線の再現性があり,かつ終点はよ く一致した。また,おのおのの組合わせにおいて電位が正を示す場合,白金極が電位差計に対 して+(プラス側)に接続され,負の場合はその極性が逆になったことを示している。

つぎに、白金ータングステン、白金ーニッケル、白金一銀、白金ーパラジウム、白金一銀 アマルガム、白金ージルコニウムおよび白金一金の7組合わせを用い、0.1 N 溶液の正逆両滴 定を行ない求められた滴定曲線を Fig. 1~7 に示す。



Fig. 1. Titration curves for Pt-W couple.





706

Fig. 3. Titration curves for Pt-Ag couple.



Fig. 4. Titration curves for Pt-Pd couple.



Fig. 5. Titration curves for Pt-Ag-Amalgam couple.



Fig. 6. Titration curves for Pt-Zr couple.



Fig. 7. Titration curves for Pt-Au couple.

EDTA 溶液による水銀(II) 溶液を滴定した場合**, Fig. 1 および Fig. 2 が示すように, 白 金ータングステンおよび白金ーニッケルの組合わせはピーク形になり, また, Fig. 3, 4 および Fig. 6 よりわかるように, 白金一銀, 白金一パラジウムおよび白金一ジルコニウムの組合わせ は逆 S 字形の滴定曲線を示した。白金一銀アマルガムの組合わせは Fig. 5 の示すように, 上 述の白金ータングステン組合わせのピーク形になった。しかし, 下向きであった。白金一金の 組合わせは Fig. 7 のように, S 字形の滴定曲線を示した。以上上向きピーク形, 下向きピーク 形, S 字形および逆 S 字形の4 通りの滴定曲線をそれぞれ示すことがわかった。

一方,逆滴定の場合は正滴定の滴定曲線の形の逆の形にかならずしもならない組合わせも あった。すなわち,白金一タングステンはピーク形とはならず,一つの隆起部をもった曲線と なった。このような現象はおそらくタングステン表面に対する水銀(II)イオンとエチレンジア ンイオン(Y⁴⁻)との吸着および脱着速度の違い,あるいは反応中に起る溶液組成変化に対する 平衡到達時間の違いなどに起因するものと考えられるが,この問題については今後検討を加え たい。白金一ニッケルは上向きピーク形,白金一銀,白金一パラジウムおよび白金一ジルコニ ウムのおのの組合わせはS字形,白金一金は正滴定と同様S字形を示した。また,白金一 銀アマルガムは下向きピーク形であった。

0.01 N 溶液の場合の正滴定において使用可能な組合わせは白金ーニッケル,白金一銀アマルガム,白金一ジルコニウムおよび白金一金の組合わせであった。これらの組合わせによって求められた滴定曲線は電位の差はあったが,形はほぼ同じであった。従って,これらの滴定曲線は図示しなかった。

逆滴定の場合はすべての組合わせは使用不可能であった。

III・2 終点における電位差変化の大きさ

7 組合わせを用いてに EDTA より水銀 (II) 溶液の滴定ならびにその逆滴定の際にえられ た終点における電位差変化の大きさ (4E/4V) を示すと Table 1 のとおりである。

Concentrotion	Titration	Electrode couple							
		Pt-W	Pt-Ni	Pt-Ag	PtPd	Pt-Ag- amalgam	Pt-Zr	Pt-Pu	
0.1	A*** B***	150~200 20~ 30	20~40 ≷10	10~15 15~20	10~20 10~20	15~20 ≷10	≥10 20~30	≥10 ≥10	
0.01	A B		10~15		_	≥10 —	10~15 —	≥10 —	

Table 1. The magnitudes of the change in potential at the end point in the titration of Hg (II) with EDTA and *vice versa*. $(\Delta E/\Delta V: mV, \Delta V: 0.02 m\ell)$

** 本滴定を正滴定,この逆を逆滴定とよぶ。

*** A: Titration of Hg (II) with EDTA, B: Titration of EDTA with Hg (II).

Table 1 より分るように, EDTA 溶液により水銀(II) 溶液の滴定と逆滴定との終点におけ る電位差変化の大きさを比較すると,白金一タングステン,白金一ニッケルおよび白金一銀ア マルガムの組合わせは正滴定の大きさの方が逆滴定のそれより大きかった。また白金一ジルコ ニウムは反対に逆滴定の方が大きく,ほかの組合わせでは両滴定の大きさの差はなかった。

0.01 N 溶液の場合, III・1 の項でのべたように, 終点の電位変化が現われた組合わせは白 金ーニッケル, 白金一銀アマルガム, 白金一ジルコニウムおよび白金一金で, しかも, 正滴定 の場合のみで, 逆滴定においては終点の指示がなかった。

正滴定において、白金一タングステン、白金一ニッケルおよび白金一金の3組合わせは終 点において急激な電位差上昇を示した。一方、ほかの4組合わせは滴定曲線の形の違いはある が、終点において電位差降下を示した。また逆滴定の場合は白金一タングステン、白金一ニッ ケルは正滴定の場合と同様、終点において電位差上昇を示し、白金一銀、白金一パラジウム、 白金一銀アマルガムも正滴定の電位差変化と同じように、終点において降下を示した。白金一 ジルコニウムおよび白金一金の両組合わせは正滴定の場合とは逆に、終点において電位差上昇 ならびに電位差降下をそれぞれ示した。

白金一タンゲステンの組合わせは 0.1 N 溶液の正滴定の場合,終点が 0.02 mℓ (滴定液の 1 滴に相当) 早く現われ,かつ,タングステン極表面に析出物が付着していた。また,0.01 N 溶液の場合,終点が約 0.3 mℓ くらい早く現われた。しかし,その電位差の変化は 0.1 N 溶液の場合より大きく,200~250 mV に達した。このような理由で使用不能な組合わせにした。従ってこの組合わせを使用するに際しては十分注意を払う必要がある。また上述のように終点が早く表われるのは¹⁰,タングステン電極による水銀 (II) イオンの金属水銀への還元作用によるものではないかと考えられるが,この理由については今後検討したい。

7組合わせを比較すると、白金一タングステンの組合わせがほかの組合わせに比し、もっともよかった。ほかの6組合わせはとくに優劣はつけにくかった。

以上の結果より EDTA 溶液により水銀 (II) 溶液の滴定および逆滴定を双金属極電位差法 により行なう場合,溶液の濃度が 0.1 N 程度であれば十分終点が認められるが, 0.01 N になる とあまり満足すべき結果はえられない。

IV. 結 言

実験結果を要約するとつぎのとおりである。

(1) EDTA 溶液により水銀(II) 溶液を滴定した場合,白金ータングステンおよび白金ーニ ッケルの組合わせはピーク形(上向き)の滴定曲線を示し,白金一銀,白金一パラジウムおよび 白金ージルコニウムは逆 S 字形,白金一金は S 字形を示した。白金一銀アマルガムは下向き のピーク形滴定曲線を示した。 (2) 逆滴定においては白金一タングステンは山型,白金一ニッケルは上向きピーク形,白 金一銀,白金一パラジウム,白金一ジルコニウムはS字形,白金一金はS字形,白金一銀アマ ルガムは下向きピーク形の滴定曲線をそれぞれ示した。

(3) 正滴定において,白金ータングステン,白金ーニッケル,白金一金の3組合わせは終 点において電位上昇を示し,ほかの4組合わせは電位降下を示した。一方,逆滴定においては 白金ータングステン,白金ーニッケル,白金ージルコニウムは電位上昇,白金一銀,白金一パ ラジウム,白金一銀アマルガム,白金一金は電位降下を示した。

(4) 7組合わせのうち白金一タングステンの組合わせがもっともすぐれていたが、0.01 N 溶液の正滴定の場合終点が早く表われ、終点における電位差変化は大きかったが、使用不能で あり、注意を要する。ほかの組合わせは優劣をつけにくかった。0.01 N 溶液の逆滴定では7組 合わせすべて使用不可能であった。

終りに本研究は文部省科学研究費の一部によって行なったものであることを付記し,深く 感謝の意を表する。 (昭和37年7月23日 日本分析化学会第11年会において講演)

文 献

- 1) 太刀川哲平: 分析化学, 13, 457 (1964).
- 2) 太刀川哲平: 室工大研報, 4, 111 (1963).
- 3) Siggia, S., Eichlin, D. W. and Rheinhart : Anal. Chem., 27, 1745 (1955).
- 4) Reilley, C. N., Schmid, R. W. and Lamson, D. W.: Anal. Chem., 30, 953 (1958).
- 5) Sadek, F. S. and Reilley, C. N.: Microchem. J. 1, 183 (1957).
- 6) Khalifa, H. and Osman, F. A.: Z. analyt. Chem., 178, 116 (1960)