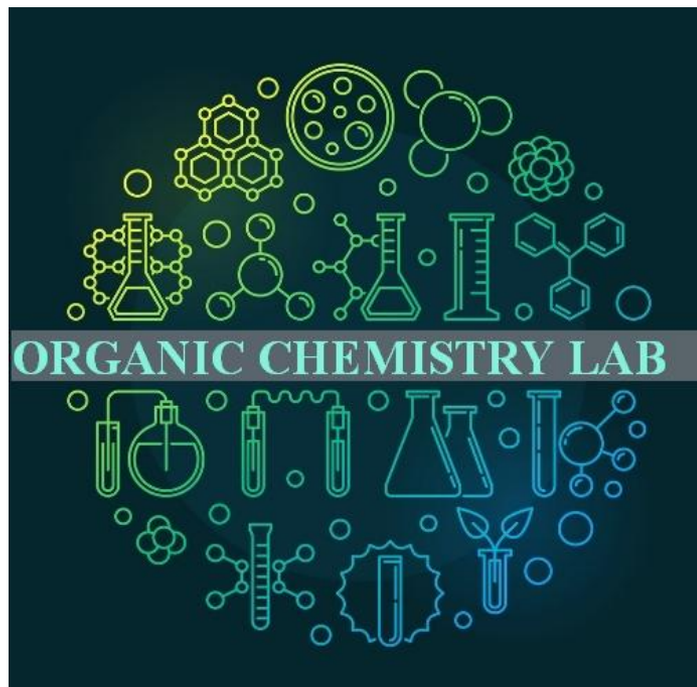


Εργαστηριακή άσκηση 4



Καθαρισμός στερεών (Ανακρυστάλλωση)

1. Πειραματικό μέρος,

2. Θεωρητικό υπόβαθρο

3. Λυμένα παραδείγματα

4. Ασκήσεις για αναφορά

1. Πειραματικό μέρος

1^ο Βήμα αποτελεί την επιλογή του διαλύτη

Χρησιμοποιούνται 3 μικροί δοκιμαστικοί σωλήνες μέσα στους οποίους θα γίνουν οι δοκιμές.

Πλένονται με νερό και ακετόνη και στην συνέχεια στεγνώνουν στον φούρνο.



Ζυγίζονται 0,1 γρ καθαρού βενζοϊκού οξέος και τοποθετούνται σε κάθε ένα από τους 3 σωλήνες

Ελέγχονται 3 διαλύτες με την σειρά:
Ακετόνη, 2-προπανόλη και νερό

Μεταφέρονται με ογκομετρικό κύλινδρο των 10 ml, 3 ml από κάθε διαλύτη.

Αρχικά παρατηρούμε εάν ο διαλύτης έχει την ικανότητα να διαλύει το βενζοϊκό οξύ σε θερμοκρασία δωματίου.

Σε αυτή την περίπτωση δεν θεωρείται κατάλληλος



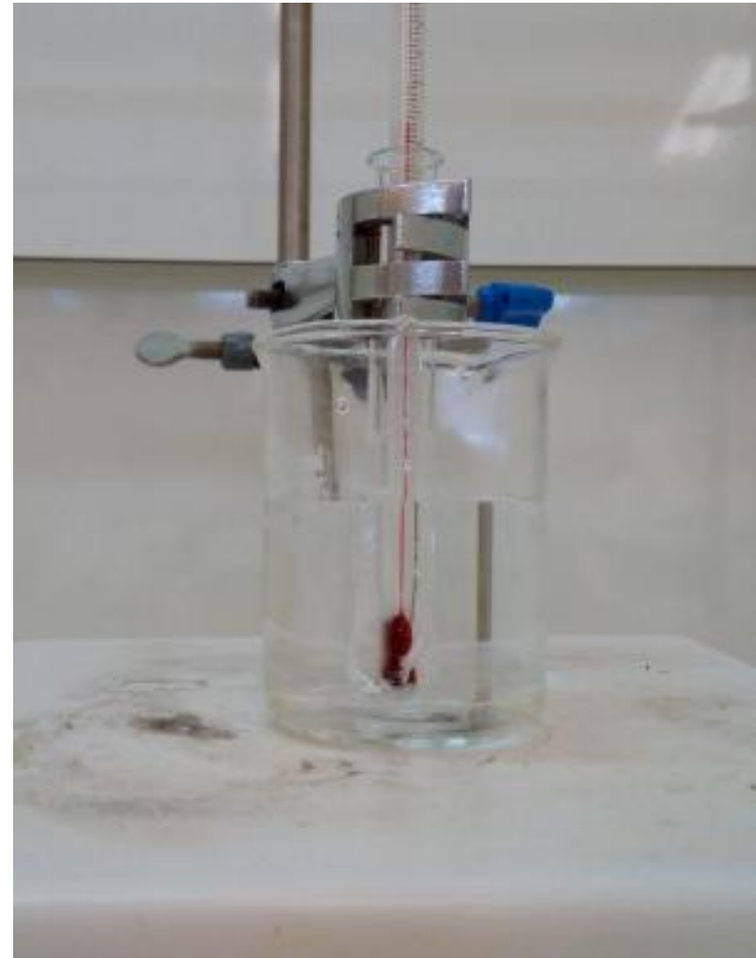
1. Πειραματικό μέρος

1^ο Βήμα αποτελεί την επιλογή του διαλύτη

Στην περίπτωση που ο διαλύτης δεν διαλύει το βενζοϊκό οξύ σε θερμοκρασία δωματίου, τότε ο δοκιμαστικός σωλήνας θερμαίνεται ώστε να ελεγχθεί εάν επιτυγχάνεται διαλυτοποίηση σε υψηλότερη θερμοκρασία

Αφού βρεθεί ο διαλύτης που διαλυτοποιεί την ουσία κοντά στο σημείο ζέσεως, γίνεται έλεγχος εάν με την ψύξη παράγονται κρύσταλλοι.

Αν παρατηρηθούν κρύσταλλοι τότε ο διαλύτης αυτός θεωρείται κατάλληλος



1. Πειραματικό μέρος

2^ο Βήμα η διαλυτοποίηση του ακάθαρτου μίγματος

Ζυγίζονται 5 γρ ακάθαρτου βενζοϊκού οξέος και μεταφέρονται σε κωνική φιάλη των 250 ml και προστίθεται μαγνητάκι για ανάδευση. Η κωνική σιεπάζεται με αλουμινόχαρτο για τον περιορισμό της εξάτμισης



Στην συνέχεια προστίθενται με ογκομετρικό κύλινδρο 70 ml νερού

Η θερμαντική πλάκα έχει την θέρμανση στο 3 και κανονική ανάδευση. Παράλληλα πάνω στην θερμαντική πλάκα τοποθετείται ποτήρι ζέσης των 100 ml με 50 ml νερό για ρεζέρβα

1. Πειραματικό μέρος

3^ο Βήμα αποχρωματισμός (δεν γίνεται στην περίπτωση μας)

4^ο Βήμα η θερμή διήθηση του διαλύματος

Αφού διαλυτοποιηθεί το ακάθαρτο μίγμα προχωράμε σε θερμή διήθηση για την απομάκρυνση τυχόν αδιάλυτων προσμίξεων

Για τον σκοπό αυτό χρησιμοποιούμε ποτήρι ζέσης των 500 ml στο οποίο στηρίζουμε υάλινο χωνί που έχει κομμένη την άκρη του



Στο χωνί τοποθετούμε απλό ηθμό από διηθητικό χαρτί το οποίο βρέχουμε με μια ποσότητα περίπου 50 ml νερού.

Τοποθετούμε το ποτήρι με το χωνί πάνω στην θερμαντική παράλληλα με την κωνική που γίνεται η διαλυτοποίηση. Στην θερμαντική τοποθετείται και ένα μικρό ποτήρι ζέσης με 50 ml νερό σαν ρεζέρβα



1. Πειραματικό μέρος

4^ο Βήμα η θερμή διήθηση του διαλύματος

Αφού διαλυτοποιηθεί το ακάθαρτο μίγμα και παράλληλα το νερό στο ποτήρι ζέσης που έχει το φίλτρο βράζει ώστε να ζεσταίνει με τους ατμούς του το χωνί το περιεχόμενο της κωνικής φιάλης αδειάζει γρήγορα στο χωνί και μεταφέρεται έτσι στο ποτήρι



Αν παρατηρηθεί να μένει στο φίλτρο ίζημα, αν η ποσότητα του είναι σημαντική μεταφέρεται στην κωνική με σπάτουλα, επαναδιαλυτοποιείται και φιλτράρεται ξανά. Αν η ποσότητα του είναι μικρή προστίθενται λίγα ml από το ζεστό νερό της ρεζέρβας

1. Πειραματικό μέρος

5^ο Βήμα η κρυστάλλωση της ουσίας

Το διάλυμα ψύχεται με αποτέλεσμα να σχηματίζονται κρύσταλλοι

Το μέγεθος των κρυστάλλων επηρεάζεται i) Από την φύση της ουσίας και ii) Από τον τρόπο της ψύξης.

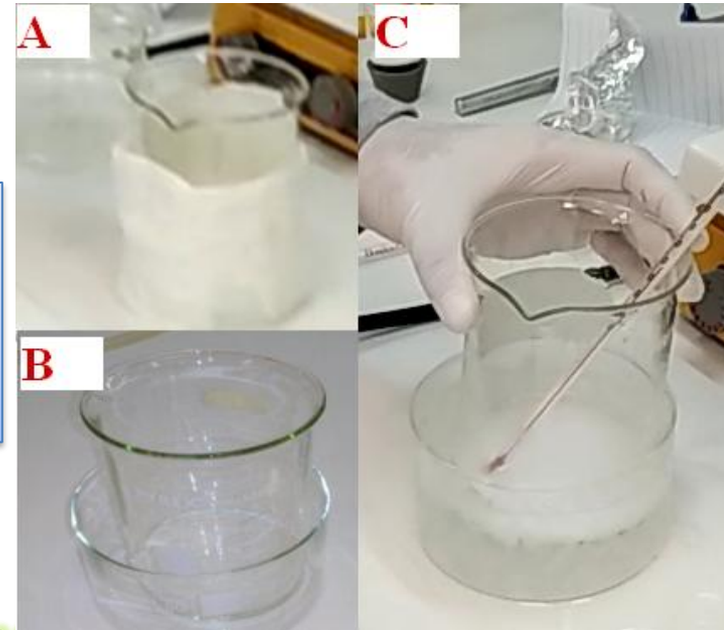
Γρήγορη ψύξη με σύγχρονη ανάδευση οδηγεί σε μικρούς κρυστάλλους

Αργή ψύξη σε ηρεμία οδηγεί σε μεγάλους κρυστάλλους

Οι μικροί κρύσταλλοι συνήθως είναι εντελώς απαλλαγμένοι από προσμίξεις, αλλά λόγω του μεγέθους τους δημιουργού προβλήματα στο επόμενο βήμα της διήθησης (απόφραξη ηθμού)

Οι μεγάλοι κρύσταλλοι είναι πιθανό να εγκλωβίζουν προσμίξεις αλλά διηθούνται χωρίς προβλήματα

Εμείς επιθυμούμε κρυστάλλους **ενδιάμεσου μεγέθους** γι αυτό και κάνουμε σταδιακή ψύξη: **A** με βρεγμένο χαρτί έως 50°C, **B** με υδατόλουτρο έως 30°C και τέλος **C** με παγόλουτρο έως τους 15°C

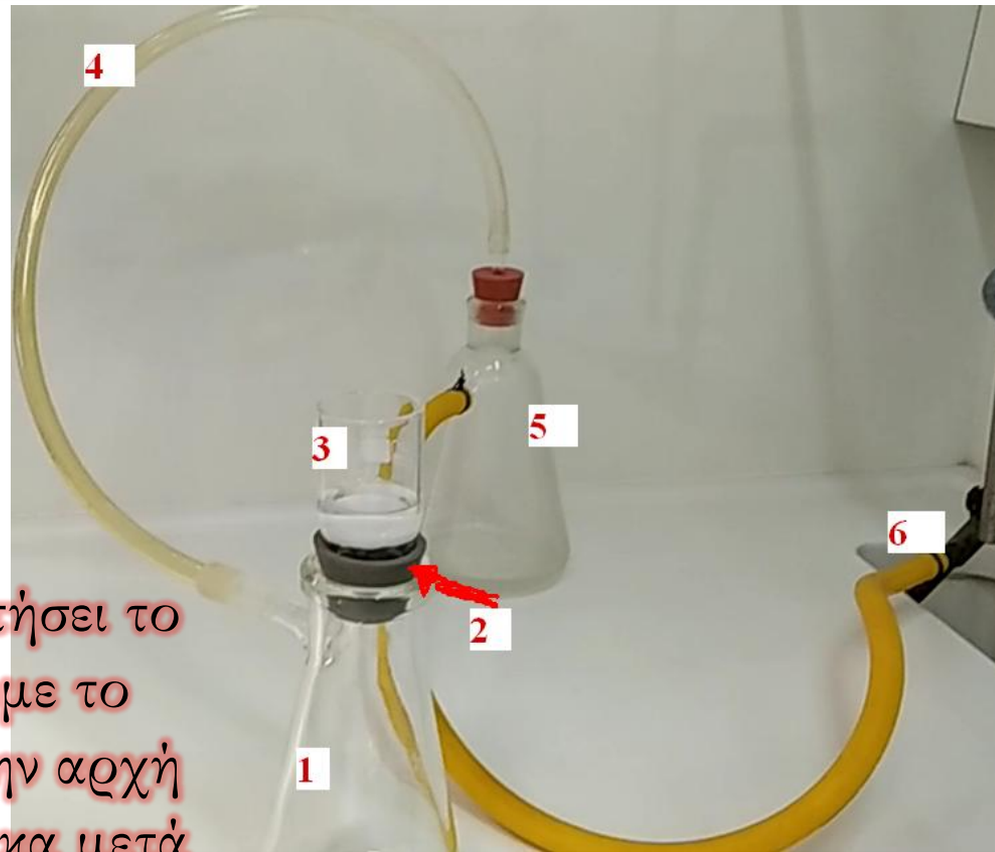


Στην συνέχεια γίνεται διήθηση υπό κενό βρύσης, όπως φαίνεται στην εικόνα δίπλα

1. Φιάλη διήθησης, **2.** πλαστικό επίθεμα, **3.** Ηθμός P3, **4.** Λάστιχο για παγίδα **5.** Παγίδα και **6.** Αντλία κενού βρύσης

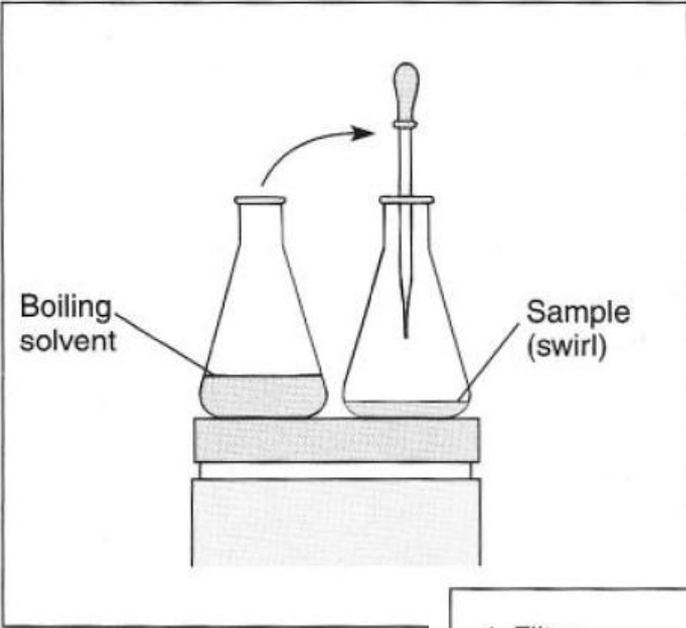
Ανοίγουμε την βρύση ώστε να αποκτήσει το νερό ομαλή ροή. Κατόπιν αποχύνουμε το διάλυμα με το στερεό στον ηθμό στην αρχή χωρίς κενό για να κάνει ένα στρώμα και μετά ανοίγουμε αργά το κενό

Εάν στο ποτήρι ζέσης παραμείνει ποσότητα στερεού ξεπλένουμε με διήθημα που είναι κορεσμένο στην ουσία και το μεταφέρουμε και αυτό στον ηθμό

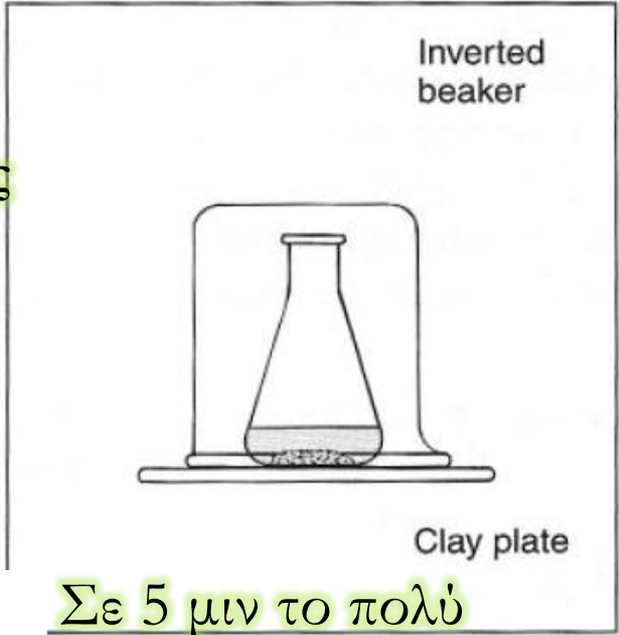


1. Πειραματικό μέρος

Ανακρυστάλλωση στην...καθημερινότητα

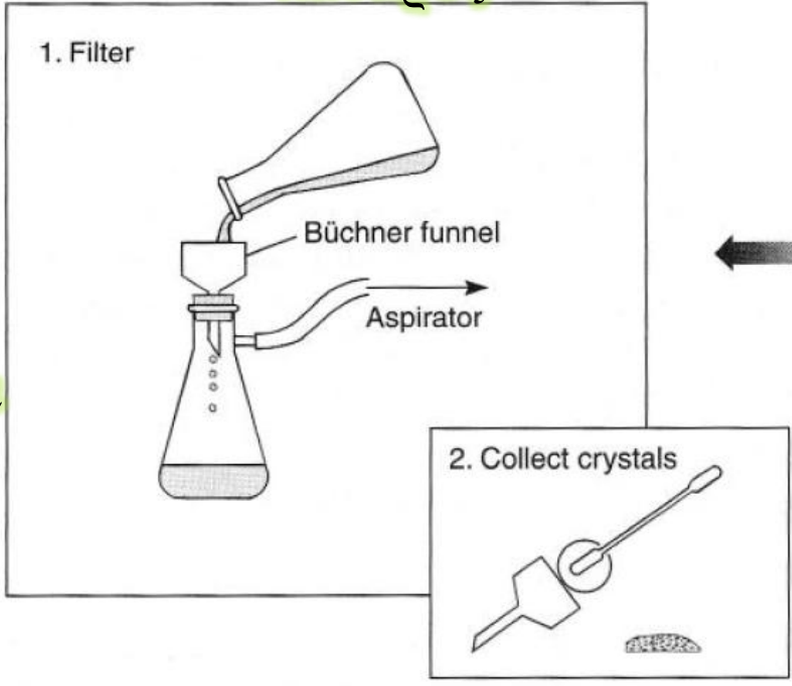


Σε 2 μικρές κωνικές των 50 ml τοποθετούνται το προς ανακρυστάλλωση στερεό μαζί με μικρή ποσότητα διαλύτη και στην 2^η διαλύτης καθαρός



Σε 5 μιν το πολύ διαλυτοποιείται το στερεό, αν χρειαστεί προσθέτουμε μικρή ποσότητα καθαρού διαλύτη. Στην συνέχεια αφήνεται να καθιζάνει

Φιλτράρεται και συλλέγονται οι κρύσταλλοι



1. Πειραματικό μέρος

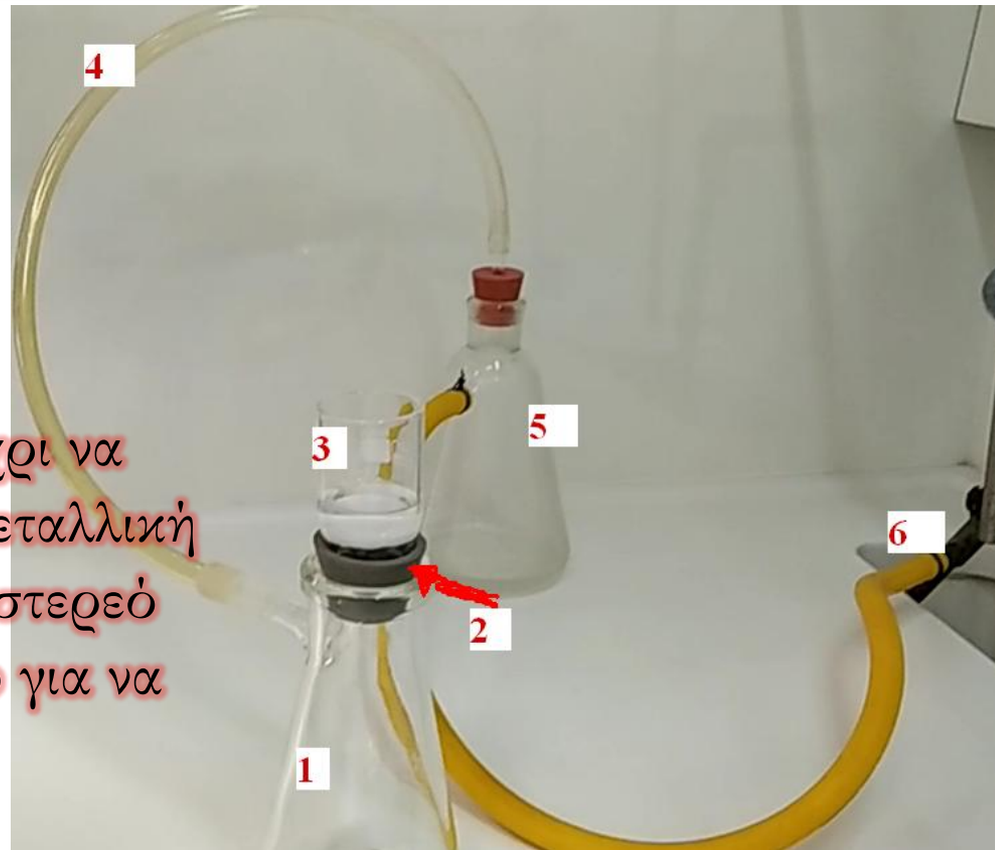
6^ο Βήμα Διήθηση - έκπλυση

Κατόπιν προχωράμε σε εκπλύσεις του ιζήματος:

1. Δύο εκπλύσεις με κρύο νερό και
2. Άλλες δύο με κρύο πετρ. αιθέρα

Οι εκπλύσεις γίνονται ως εξής:

Χωρίς κενό προστίθεται διαλύτη μέχρι να καλύψει το στερεό. Αναδεύεται με μεταλλική σπάτουλα ώστε να ξεπλύνει καλά το στερεό και στην συνέχεια ανοίγουμε το κενό για να απομακρυνθεί



Ο πετρ. Αιθέρας που χρησιμοποιείται σαν δεύτερος διαλύτης έκπλυσης ουσιαστικά λειτουργεί σαν διαλύτης ανταλλαγής. Παρότι δεν αναμιγνύεται με το νερό, εάν αφού τον προσθέσουμε στον ηθμό και αναδεύσουμε καλά χωρίς κενό, ανοίγοντας το κενό με ένταση παρασύρει το νερό και το στερεό μένει κυρίως με πετρ. αιθέρα. Αυτό είναι σημαντικό για την ξήρανση!

1. Πειραματικό μέρος

7^ο Εήραση

Αρχικά αφήνουμε το στερεό πάνω στον ηθμό με ισχυρό κενό ώστε να ξηρανθεί για 10 λεπτά, ενώ αναδεύουμε με την μεταλλική σπάτουλα

Στην συνέχεια μεταφέρουμε με προσοχή και όσο μπορούμε περισσότερο το στερεό σε διηθητικό χαρτί και το συμπιέζουμε ώστε να τραβήξει ότι υγρασία έχει μείνει



Το στερεό μεταφέρεται σε προζυγισμένη ύαλο ωρολογίου και ξηραίνεται σε φούρνο μέχρι το βάρος να αλλάζει λιγότερο ή ίσο με 0,05 γρ

Τέλος μετρείται το σημείο τήξεως του ανακρυσταλλωμένου βενζοϊκού οξέος στην κατάλληλη συσκευή και παραδίδεται σε φάκελο με τα στοιχεία της ομάδας, την ποσότητα σε γρ που έχει παραχθεί αλλά και το σημείο τήξεως που παρατηρήθηκε

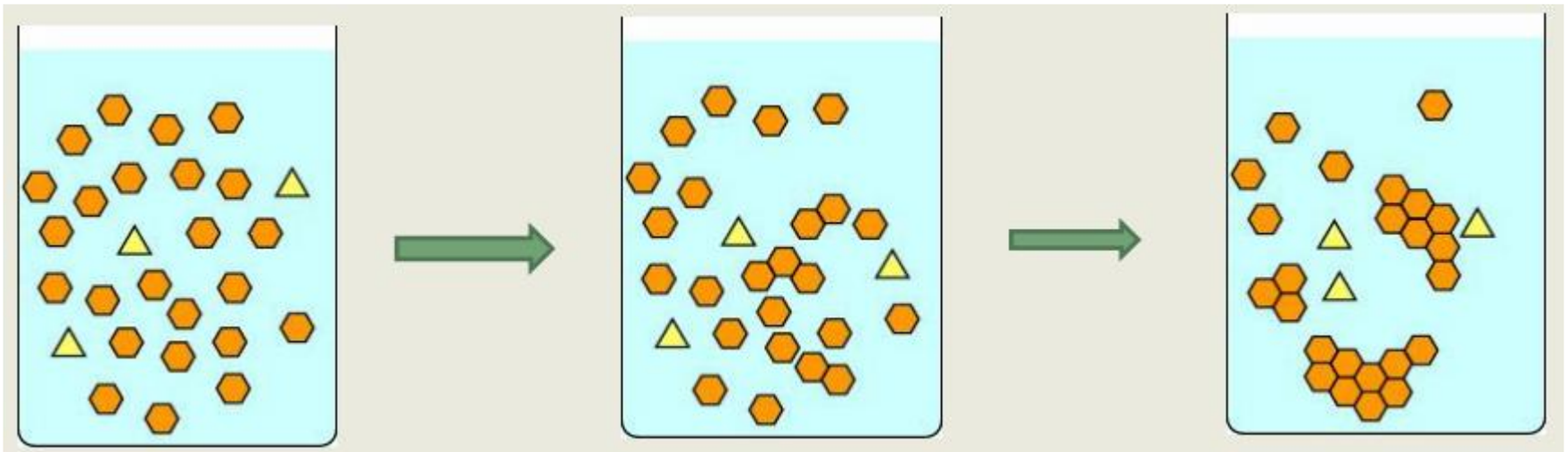


2. Θεωρητικό μέρος

Η ανακρυστάλλωση αποτελεί μια ιδιαίτερα σημαντική εργαστηριακή τεχνική καθαρισμού στερεών

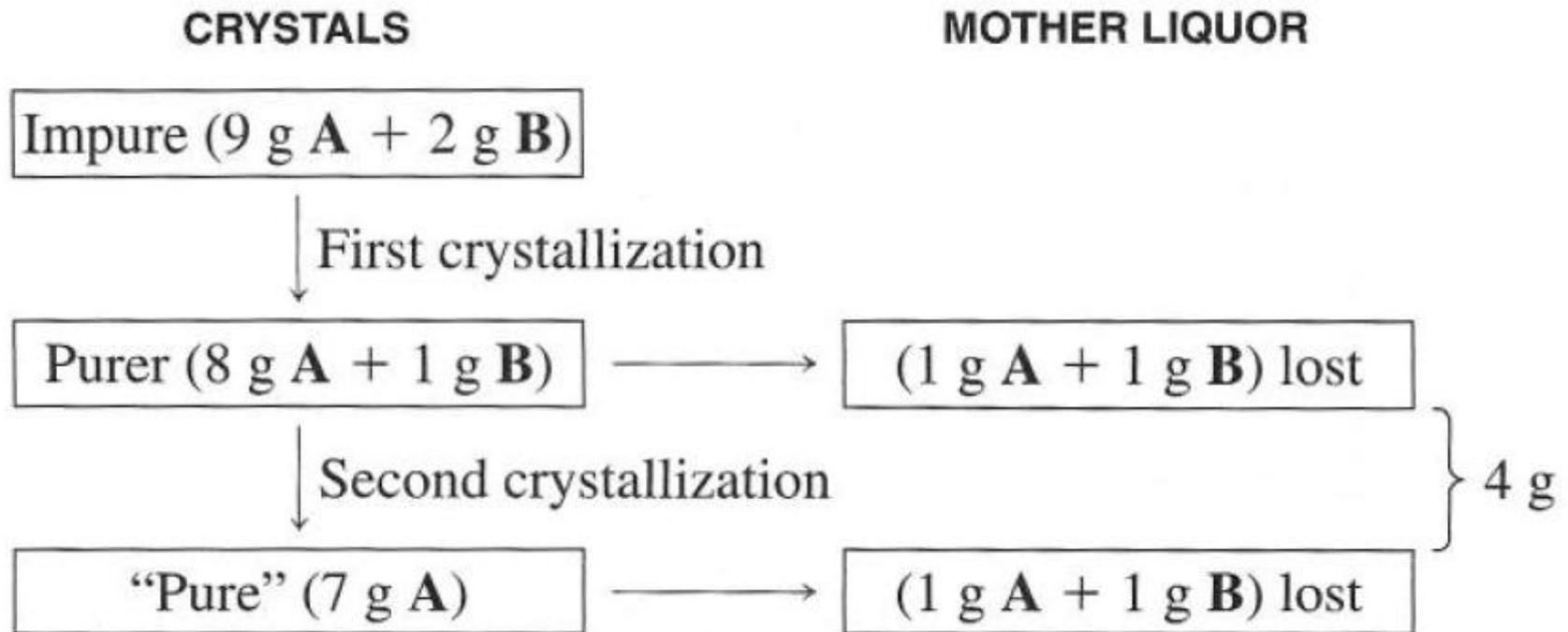
Οι στερεές οργανικές ενώσεις που απομονώνονται από οργανικές αντιδράσεις σπάνια είναι καθαρές. Συνήθως περιέχουν μικροποσότητες από άλλες ενώσεις που παράγονται παράλληλα με το επιθυμητό προϊόν.

Έτσι για την απομάκρυνση των προσμίξεων και τον καθαρισμό της οργανικής ένωσης που μας ενδιαφέρει χρησιμοποιείται η κρυστάλλωση από ένα κατάλληλο διαλύτη ή μίγμα διαλυτών



2. Θεωρητικό μέρος

Η ανακρυστάλλωση αποτελεί μια ιδιαίτερα σημαντική εργαστηριακή τεχνική καθαρισμού στερεών



2. Θεωρητικό μέρος

Έστω ότι η ένωση που μας ενδιαφέρει είναι η **A** και οι προσμίξεις η ένωση **B**, η οποία βρίσκεται σε ποσοστό 5%.

Στην πλειονότητα των περιπτώσεων θα έχουν διαφορετικές διαλυτότητες σε έναν συγκεκριμένο διαλύτη (έστω S_A και S_B).

Υποθέτουμε πως η διαλυτοποίηση της μίας δεν επηρεάζει την άλλη.

Έτσι θα υπάρχουν δύο περιπτώσεις:

1. $S_B > S_A$, η πρόσμιξη να είναι περισσότερο διαλυτή και
2. $S_A > S_B$, η πρόσμιξη να είναι λιγότερο διαλυτή

Όσον αφορά την πρώτη περίπτωση είναι προφανές πως με διαδοχικές ανακρυστάλλωσεις παραμένει στο διάλυμα αρκετά μεγαλύτερη ποσότητα από το B με αποτέλεσμα η A να παραλαμβάνεται καθαρή

2. Θεωρητικό μέρος

Για την 2^η περίπτωση ας δούμε ένα συγκεκριμένο παράδειγμα

Ας υποθέσουμε ότι οι διαλυτότητες των ουσιών **A** και **B** σε έναν διαλύτη στην θερμοκρασία των 15°C είναι αντίστοιχα **10 γρ** και **3 γρ** ανά **100 ml** διαλύτη

Αν υποθέσουμε ότι έχουμε ένα μίγμα **50 γρ** που αποτελείται από **47,5 γρ A** και **2,5 γρ B** διαλύονται σε **100 ml** διαλύτη σε θερμοκρασία κοντά στο σημείο βρασμού του.

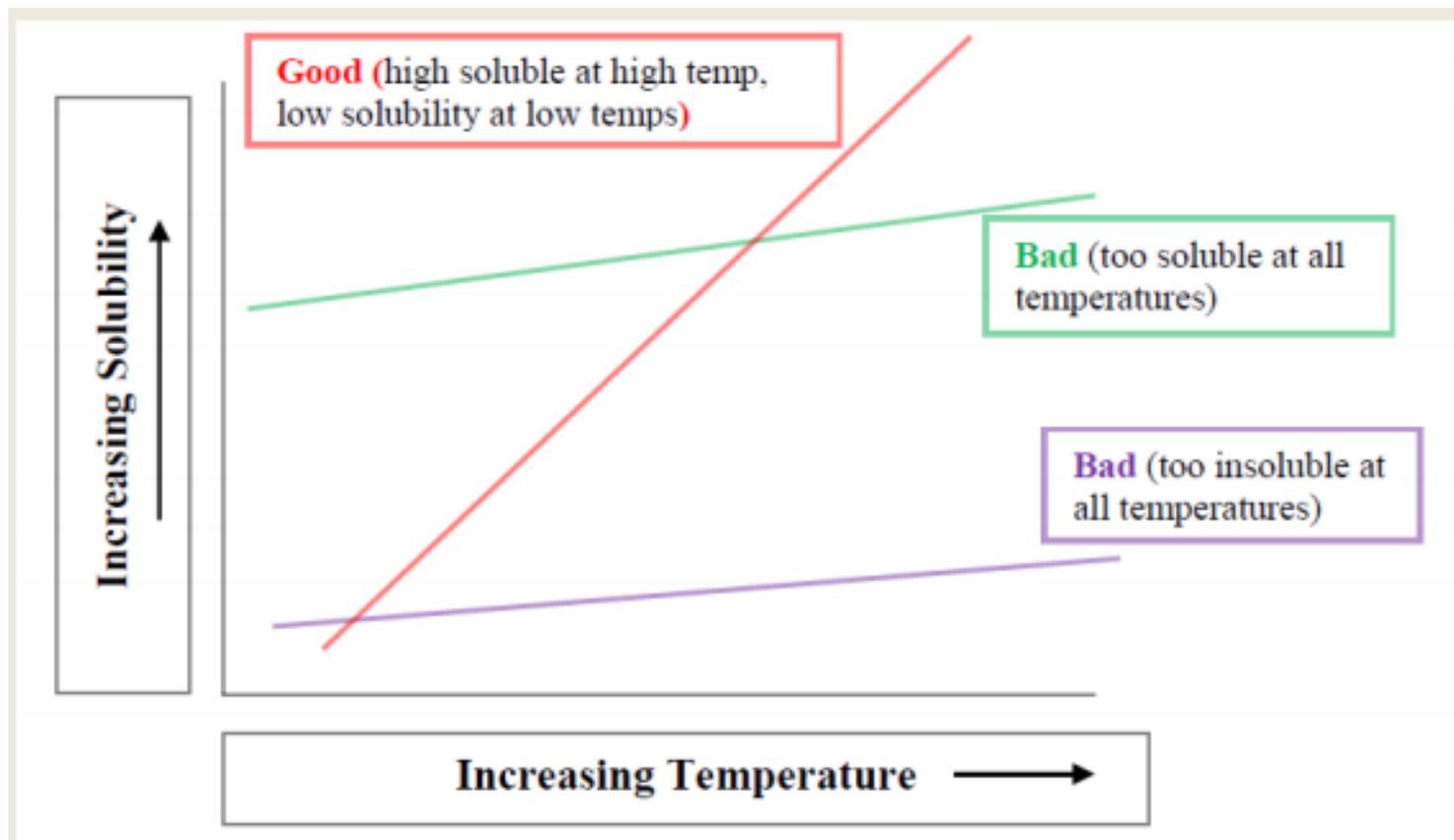
Κατόπιν στην συνέχεια ψύχονται στους 15°C και στο διάλυμα θα παραμείνουν (με βάση τις διαλυτότητες τους σε αυτήν την θερμοκρασία) **10 γρ** από την **A** και **2,5 γρ** από την **B** (το σύνολο μια και η διαλυτότητα είναι **3 γρ/100ml**).

Έτσι παραλαμβάνονται **37,5 γρ** καθαρών κρυστάλλων από το **A**

2. Θεωρητικό μέρος 1^ο Βήμα αποτελεί την επιλογή του διαλύτη

Αποτελεί το κρισιμότερο στάδιο, οι πλέον σημαντικές ιδιότητες που πρέπει να φέρει για να είναι λειτουργικός είναι:

1. Να μην αντιδρά με την ουσία
2. Να διαλύει την ουσία κοντά στο σ.ζ. και να έχει μικρή διαλυτότητα σε χαμηλή θερμοκρασία



2. Θεωρητικό μέρος 1^ο Βήμα αποτελεί την επιλογή του διαλύτη

Πχ Ένωση A έχει

$S_1=30$ gr/100 ml κρύας MeOH και
 $S_2=60$ gr/100 ml MeOH σε βρασμό.

Ακόμα έχει

$S_3=0,4$ gr/100 ml H₂O στους 15°C και
 $S_4=8$ gr/100 ml H₂O στους 95°C

% απωλειών στον κρύο διαλύτη = S στον κρύο / S'' στον ζεστό

Μεθανόλη : $(30/60) * 100 = 50\%$

Νερό : $(0,4/8) * 100 = 5\%$

12 gr A

- i) Διαλύονται σε 20 gr MeOH, με την ψύξη παραμένουν εν διαλύσει, 6 gr (απώλειες 50%)
- ii) Διαλύονται σε 150 gr H₂O, με την ψύξη παραμένουν εν διαλύσει, 0,6 gr (απώλειες 5%)

% ανάκτηση = (gr στερεού αρχικά - gr που μένουν εν διαλύσει στον κρύο) / gr στερεού αρχικά

2. Θεωρητικό μέρος 1^ο Βήμα αποτελεί την επιλογή του διαλύτη

3. Οι προσμίξεις είτε να διαλύονται τελείως, είτε καθόλου
 4. Να έχει σχετικά μικρό σ.ζ. ώστε να επιτυγχάνεται εύκολα η ξήρανση
 5. Να βοηθάει στην δημιουργία καλά σχηματισμένων κρυστάλλων
- Τοξικότητα, Ευφλεκτότητα, κόστος



0,07 gr / 100 ml H₂O 15°C,

4 gr / 100 ml H₂O περίπου 100 °C

Απώλειες λόγω διαλυτοτήτων = $(0,07 / 4) * 100 = 1,75 \%$

Ένας γενικευμένος τρόπος σιέψης που μας βοηθάει να επιλέξουμε τον κατάλληλο διαλύτη (Προσοχή στις εξαιρέσεις):

- ❑ Μια ένωση διαλύεται καλύτερα σε έναν διαλύτη με τον οποίο έχει παρόμοια χημικά και φυσικά χαρακτηριστικά
- ❑ Καθώς ανεβαίνουμε τα μέλη μιας ομόλογης σειράς οι διαλυτότητες τείνουν να γίνουν όλο και περισσότερο με του υδρογονάνθρακα με τον οποίον έχουν ίδιο αριθμό ατόμων άνθρακα
- ❑ Μια πολική ουσία διαλύεται περισσότερο σε ένα πολικό διαλύτη παρά σε έναν άπολο

Σε περιπτώσεις παρουσίας έγχρωμων προσμίξεων προστίθεται κατά την διαδικασία της διαλυτοποίησης ενεργός άνθρακας για την απομάκρυνση του. Χρειάζεται προσοχή γιατί μπορεί να προσροφήσει και μέρος της ουσίας μας. Απομακρύνεται με την θερμή διήθηση

2. Θεωρητικό μέρος

1^ο Βήμα αποτελεί την επιλογή του διαλύτη

Αν μια ένωση διαλύεται εύκολα σε κάποιους διαλύτες και δεν διαλύεται σχεδόν καθόλου σε άλλους τότε μπορεί να χρησιμοποιηθεί μίγμα τους (mixed solvents ή solvent pairs) με πολύ καλά αποτελέσματα.

Οι δύο διαλύτες πρέπει να είναι πλήρως αναμίξιμοι

Το ακάθαρτο μίγμα με την ένωση που πρόκειται να ανακρυσταλλωθεί διαλύεται αρχικά στον διαλύτη Α που έχει μεγάλη διαλυτότητα και στην συνέχεια προστίθεται ο δεύτερος διαλύτης Β στον οποίο έχει πολύ μικρή διαλυτότητα αργά και σε θερμοκρασία κοντά στο σημείο ζέσεως του μέχρι να εμφανισθεί θόλωμα στο διάλυμα.

Κατόπιν με λίγο από τον διαλύτη Α το διάλυμα γίνεται πάλι διαυγές. Στην συνέχεια το διάλυμα ψύχεται για την καθίζηση της ουσίας

Τέτοια μίγματα μπορεί να είναι : Αλκοόλες με νερό, Ακετόνη και πετρελαιικός αιθέρας, Διαιθυλ αιθέρας και πεντάνιο, αιθανικό οξύ και νερό, διμέθυλοφορμαμίδιο και νερό

2. Θεωρητικό μέρος 5^ο Κρυστάλλωση

Κάποιες φορές αντί για κρυστάλλους διαχωρίζεται μια 2^η υγρή φάση (συχνά αναφέρεται ως «λάδι»).

Υπάρχει η πιθανότητα να στερεοποιηθεί στην συνέχεια, αλλά ίσως απαιτηθεί αρκετός χρόνος με αποτέλεσμα να εγκλωβιστούν στους κρυστάλλους μόρια από το μητρικό υγρό πράγμα που οδηγεί σε χαμηλή καθαρότητα.

Ο διαχωρισμός της ελαιώδους φάσης μπορεί να αποφευχθεί εάν το διάλυμα αραιωθεί αρκετά αλλά έτσι θα έχουμε αυξημένες απώλειες.

Εναλλακτικά θα μπορούσε να επαναθερμανθεί το διάλυμα μέχρι να γίνει πλήρως διαυγές. Κατόπιν ψύχεται ακαριαία με ισχυρή ανάδευση ώστε η ελαιώδης φάση να διασπαρεί σε όλο τον όγκο του διαλύματος .

Μόλις αρχίσουν να σχηματίζονται κρύσταλλοι –που αυτό θα γίνεται σε όλο τον όγκο- και η ελαιώδης φάση έχει απομακρυνθεί, σταματάει η ανάδευση και το διάλυμα αφήνεται ώστε να συνεχιστεί η καθίζηση των κρυστάλλων

3. Λυμένα παραδείγματα

Μίγμα 20 γρ που περιέχει 19 γρ Α και 1 γρ Β ανακρυσταλλώνεται από τολουόλιο

Διαλυτότητες στους 20°C **A** 1,5 γρ/100 ml **B** 0,5 γρ/100 ml

Διαλυτότητες στους 110°C **A** 10 γρ/100 ml **B** 8 γρ/100 ml

Πόσο διαλύτη θα χρειαστούμε για να πάρουμε καθαρό το Α;

Τι ανάκτηση θα έχουμε;

Can you answer?

?



Τα 10 γρ Α διαλύονται σε 100 ml

Τα 19 διαλύονται σε X

$$\implies X=190 \text{ ml}$$

Τα 1,5 γρ Α διαλύονται σε 100 ml

Τα Y διαλύονται σε 190 ml

$$\implies Y=2,85 \text{ γρ Α εν διαλύσει}$$

Τα 0,5 γρ Β διαλύονται σε 100 ml

Τα Z διαλύονται σε 190 ml

$$\implies Z=0,95 \text{ γρ Β εν διαλύσει (δεν καθαρίζει)}$$

Τα 0,5 γρ Β διαλύονται σε 100 ml

Τα 1 γρ διαλύονται σε K

$$\implies K=200 \text{ ml}$$

Τα 1,5 γρ Α διαλύονται σε 100 ml

Τα X' διαλύονται σε 200

$$\implies Y=3 \text{ γρ Α εν διαλύσει, άρα 16 γρ pure}$$

5. Ασκήσεις για αναφορά

1. Ασκ. 1 σελίδα 27 σημειώσεων

2. Έχουμε μίγμα της κρυσταλλικής ουσίας Α και της κρυσταλλικής ουσίας Β. Το μίγμα ζυγίζει 10 γρ και είναι 90% Α και 10% Β. Θέλουμε να καθαρίσουμε το Α από το Β.

Διαλύτης επιλέγεται το νερό.

Οι διαλυτότητες στους 15°C είναι

Για την Α 0,1 γρ στα 100 γρ Νερού

Για την Β 0,6 γρ στα 100 γρ Νερού

Οι διαλυτότητες στους 100°C είναι

Για την Α 2,5 γρ στα 100 γρ Νερού

Για την Β 3,5 γρ στα 100 γρ Νερού

α) Πόσα γρ Νερού κατ ελάχιστο πρέπει να χρησιμοποιηθούν αν η διαλυτοποίηση γίνει στους 100°C;

β) Θα καθαρίσει πλήρως η ουσία Α;

γ) Αν είχαμε 2 γρ ιζήματος απώλειες κατά την διαδικασία, πόσα γρ Α θα παραδώσουμε;

Η διαλυτότητα της μιας δεν επηρεάζει την διαλυτότητα της άλλης;