Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Corso di Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche Facoltà di Farmacia e Medicina Anno Accademico 2025/2026

Prof. Giuseppe LA REGINA



Parte Terza Principi Generali: Sezione 6

"Tu, disperato pilota, frangi ora fra gli scogli la mia barca già stanca e squassata per tante tempeste! A te accanto, mio amore! Oh schietto farmacista! Efficace è la tua droga. Con questo bacio io muoio." W. Shakespeare. Giulietta e Romeo, Atto 5, Scena 3.

Ultima revisione: 06 ottobre 2025

- I composti di coordinazione (o complessi) sono aggregati in cui un atomo o ione metallico lega direttamente a sé un certo numero di molecole neutre o ioni, detti leganti.
- Ad esempio, quando una soluzione di solfato di rame, CuSO₄, viene trattata con ammoniaca si nota un incupimento del colore azzurro e, in certe condizioni, si può ottenere un nuovo sale cristallino di formula CuSO₄·4NH₃.
- Le 4 molecole di ammoniaca sono legate direttamente al rame, che è presente sotto forma di catione complesso [Cu(NH₃)₄]²⁺.

- Ciascuno dei 4 legami è formato da una coppia di elettroni dell'azoto, che vengono donati dall'ammoniaca (:NH₃) al catione Cu²⁺.
- Poiché i leganti agiscono come donatori di una coppia di elettroni,
 è evidente che un legante, per essere tale, deve avere almeno una coppia di elettroni disponibili.
- Tra i leganti neutri più comuni, oltre a NH₃, vi sono CO, NO,
 H₂O.

- Oltre alle molecole neutre, si può dire che tutti gli anioni hanno elettroni disponibili e possono, in talune condizioni, agire da leganti.
- Tuttavia, la tendenza a donare gli elettroni liberi non è uguale per tutti i leganti, e può essere più o meno forte.
- Ad esempio, lo ione nitrato (NO₃⁻) è un donatore molto debole e quindi raramente appare negli ioni complessi.
- Gli ioni cianuro (CN⁻) hanno, invece, una forte tendenza a donare elettroni e quindi formano complessi con numerosi cationi.

- Analogamente, non tutti i cationi hanno uguale tendenza ad accettare coppie di elettroni dai leganti e quindi a formare complessi.
- I migliori accettori sono quei cationi che hanno un'elevata carica (+2, +3, +4), piccolo diametro e orbitali esterni non completamente pieni.
- L'alta carica ed il piccolo diametro agiscono nel senso che gli elettroni donati sono fortemente attratti dal nucleo positivo del catione.

- D'altra parte, uno strato di valenza incompleto indica la disponibilità di orbitali parzialmente liberi, in cui gli elettroni donati potranno disporsi.
- I migliori accettori sono quindi gli ioni dei metalli di transizione (ferro, cobalto, nichel, ecc.) ed in genere gli elementi dei sottogruppi B del sistema periodico.
- Al contrario, i cationi dei gruppi I-A e II-A (alcalini ed alcalinoterrosi) sono deboli accettori e formano pochi complessi.

- Ciò è dovuto al grande diametro, alla piccola carica e alla mancanza di orbitali d incompleti.
- Il rapporto carica/raggio ionico, noto come densità di carica o potenziale ionico, può essere considerato come una misura della forza del campo elettrico dello ione.
- Generalmente, i cationi che hanno poca attitudine a formare complessi hanno potenziali ionici minori di ~1,5.

חח	tenzial	и	IOT	NIC	
Γ		••	10.71	111	

Catione	Raggio ionico	Potenziale ionico (carica/raggio)
Rb+	1,48 A	0,67
K +	1,33	0,75
Na +	0,95	1,05
Ba ²⁺	1,35	1,48
Hg^{2+}	1,10	1,8
Ca ²⁺	0,97	2,0
Cd ²⁺	0,97	2,0
Cu +	0,96	2,0
Mn^{2+}	0,80	2,5
Fe ²⁺	0,75	2,6
Zn^{2+}	0,74	2,7
Co ²⁺	0,72	2,8
Ni ²⁺	0,70	2,9
Cu ²⁺	0,72	2,8
Cr ³⁺	0,64	4,7
Ce ³⁺	0,62	4,8
Fe ^{3 +}	0,53	5,6
Sn ⁴⁺	0,71	5,6
Al^{3+}	0,50	6,0
Pt ^{IV}	0,64	6,2
Be ^{2 +}	0,31	6,4

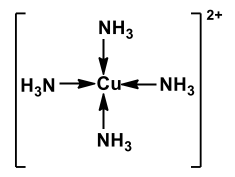
La carica è espressa come numero di cariche in unità elettroniche.

- I legami tra il catione centrale ed i leganti si chiamano legami coordinativi.
- Il numero di tali legami (cioè il numero di atomo legati direttamente al catione) è il numero di coordinazione del catione.
- In molti casi, i cationi monovalenti hanno numero di coordinazione 2; i cationi bivalenti hanno numero di coordinazione 4 o 6; i cationi trivalenti hanno numero di coordinazione 6.

- Ad esempio:
 - [Ag(NH₃)₂]⁺: ione diamminoargento(I);
 - [Zn(OH)₄]²⁻: ione tetraidrossozincato;
 - [Zn(NH₃)₄]²⁺: ione tetraamminozinco;
 - $[Fe^{II}(CN)_6]^{4-}$: ione esacianoferrato(II);
 - $[Fe^{III}(CN)_6]^{3-}$: ione esacianoferrato(III);
 - $[Co(NO_2)_6]^{3-}$: ione esanitrocobaltato(III).

- Ciò permette di dire che nei complessi il numero di coordinazione del metallo è in genere maggiore del suo numero di ossidazione.
- La carica di un complesso è uguale alla somma algebrica delle cariche del catione e dei leganti.
- Nello scrivere le formule di struttura dei complessi, si usa distinguere il legame coordinativo a seconda che esso provenga da una molecola neutra (legame dativo) o da un anione.

 Il legame dativo, che è formato da una coppia di elettroni del legante neutro, si indica con una freccia diretta dall'atomo donatore verso lo ione centrale:



ione tetraamminorame(II)

 Il legame coordinativo con un anione si indica semplicemente con un trattino; ad esempio:

ione esaclorostannato(IV)

 Particolarmente interessanti sono quei leganti la cui molecola può legarsi all'atomo metallico mediante 2 o più atomi donatori, essendo polidentati.

• I leganti polidentati che per la loro struttura possono legarsi all'atomo metallico in modo da formare uno o più anelli, generalmente di 5-6 atomi, sono chiamati chelanti.

Acido etilendiamminotetraacetico (EDTA)

Composti di Coordinazione Nomenclatura

- Nelle formule il simbolo dell'atomo centrale si scrive prima del simbolo dei leganti; nelle citazioni verbali, invece, si citano prima i leganti e poi l'atomo centrale.
- Nel caso che il complesso sia un anione, il nome dell'atomo centrale assume la desinenza -ato; nel caso che il complesso sia un catione oppure un composto neutro, il nome dell'atomo centrale resta immutato.
- Se i leganti sono anioni, il cui nome termina in -ato, -ito, -uro, il nome resta invariato.

Composti di Coordinazione Nomenclatura

- In alcuni casi, il nome dell'anione viene abbreviato; ad esempio, fluoro- invece di fluoruro, iodo- invece di ioduro, ciano- invece di cianuro, idrosso- invece di idrossido, ecc.
- Il numero dei leganti viene indicato da un prefisso di-, tri-, tetra-, ecc.; ad esempio:
 - Na₃[AlF₆] esafluoroalluminato di sodio;
 - Na₂[Sn(OH)₆] esaidrossostannato(IV) di sodio.

Composti di Coordinazione Nomenclatura

- Se i leganti sono neutri, il nome resta invariato; tra le eccezioni si può citare l'acqua, che viene indicata con acquo- e l'ammoniaca che viene indicato come ammino-; ad esempio:
 - [Cr(H₂O)₆]Cl₃ tricloruro di esaacquocromo(III);
 - [CoCl(NH₃)₅]Cl₂ dicloruro di cloropentaamminocobalto(III).
- I leganti che derivano da composti organici per la perdita di un protone assumono la desinenza -ato; ad esempio:
 - Ni(C₄H₆O₂N₂)₂ bis(dimetilgliossimato)nichel(II).

- Se si tratta una soluzione acquosa di FeCl₂ con un eccesso di KCN e si concentra, si separa un composto cristallino giallo, di formula K₄Fe(CN)₆.
- Se si scioglie questo composto in acqua, esso risulta completamente dissociato secondo lo schema:

$$K_4Fe(CN)_6 \to 4K^+ + [Fe(CN)_6]^{4-}$$

 Cioè, in soluzione si trovano gli ioni K⁺ e lo ione complesso esacianoferrato (detto anche ferrocianuro), ma non si trovano gli ioni Fe²⁺ né tanto meno quelli CN⁻.

 Ciò significa che gli ioni CN⁻, legandosi allo ione Fe²⁺, formano un complesso tanto stabile che l'equilibrio di dissociazione:

$$[Fe(CN)_6]^{4-} \Longrightarrow Fe^{2+} + 6CN^{-}$$

è completamente spostato verso sinistra.

 In altri casi, invece, i legami tra lo ione centrale ed i leganti non sono molto forti, sicché quando il complesso è in soluzione, si stabilisce un equilibrio tra lo ione complesso, il catione e i leganti.

- Ad esempio, se alla soluzione neutra di un sale di nichel(II) si aggiunge ammoniaca, in un primo tempo precipita l'idrossido Ni(OH)₂, che però immediatamente scompare e si ha una soluzione limpida in cui è presente lo ione complesso tetraamminonichel(II), [Ni(NH₃)₄]²⁺.
- Tale complesso è dissociato secondo l'equilibrio:

$$[Ni(NH_3)_4]^{2+} \longrightarrow Ni^{2+} + 4NH_3$$

- La presenza di ioni Ni²⁺ nella soluzione contenente il complesso è dimostrata dal fatto che, per trattamento con H₂S, precipita il solfuro di nichel, NiS.
- Evidentemente la concentrazione degli ioni Ni²⁺ liberi è sufficiente a raggiungere il prodotto di solubilità del solfuro.
- L'equilibrio si sposta allora verso destra, fino alla completa precipitazione del nichel(II) come NiS.

- Si può dunque dire che la stabilità di un complesso indica se esso ha tendenza a dissociarsi poco o molto nei suoi costituenti.
- La stabilità dei complessi in soluzione si misura applicando la legge degli equilibri alla reazione di dissociazione del complesso.
- Nel caso del solfato di tetraamminorame, [Cu(NH₃)₄]SO₄, si può dire che in soluzione questo sale complesso è completamente dissociato nei suoi ioni SO₄²⁻ e Cu(NH₃)₄²⁺.
- A sua volta, il catione complesso Cu(NH₃)₄²⁺ è più o meno dissociato secondo gli equilibri:

Stabilità dei complessi

Cu(NH₃)₄²⁺
$$\Longrightarrow$$
 Cu(NH₃)₃²⁺ + NH₃
Cu(NH₃)₃²⁺ \Longrightarrow Cu(NH₃)₂²⁺ + NH₃
Cu(NH₃)₂²⁺ \Longrightarrow Cu(NH₃)²⁺ + NH₃
Cu(NH₃)₂²⁺ \Longrightarrow Cu²⁺ + NH₃

A ciascuno di tali equilibri corrispondono le seguenti costanti:

$$\frac{[\text{Cu}(\text{NH}_3)_3^{2^+}][\text{NH}_3]}{[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4^{2^+}]} = k_4 \qquad \frac{[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2^{2^+}][\text{NH}_3]}{[\text{Cu}(\text{NH}_3)_3^{2^+}]} = k_3$$

Stabilità dei complessi

$$\frac{[\text{Cu}(\text{NH}_3)^{2^+}][\text{NH}_3]}{[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2^{2^+}]} = k_2 \qquad \frac{[\text{Cu}^{2^+}][\text{NH}_3]}{[\text{Cu}(\text{NH}_3)^{2^+}]} = k_1$$

La reazione di dissociazione globale è:

$$Cu(NH_3)_4^{2+} \longrightarrow Cu^{2+} + 4NH_3$$

cui corrisponde la costante globale:

$$\frac{[Cu^{2+}][NH_3]^4}{[Cu(NH_3)_4^{2+}]} = K_{i,4}$$

Stabilità dei complessi

• Tra la costante globale $K_{i,4}$ e le costanti parziali $k_1, k_2, ..., k_n$ esiste dunque la relazione:

$$K_{i,n} = k_1 \cdot k_2 \cdot \ldots \cdot k_n$$

- La costante K_i è detta costante di instabilità del complesso, mentre il suo inverso $1/K_i$ costante di stabilità o di formazione.
- Spesso si usa il logaritmo dell'inverso della costante di instabilità,
 pK_i = log K_i; per cui si ha:

$$pK_{i,n} = pk_1 + pk_2 + ... + pK_n$$

dove, nella maggior parte dei casi, $pk_1 > pk_2 > ... > pk_n$.

- La costante di instabilità è una grandezza molto importante in quanto indica in quale misura un complesso si dissocia nei suoi costituenti.
- Quanto più piccolo è il suo valore (o, se si vuole, quanto più grande è il valore di pK_i), tanto meno dissociato, cioè tanto più stabile, è il complesso.
- Come regola approssimativa si può considerare stabile un complesso che abbia p $k_1 \approx 8$.

Stabilità dei complessi

Costanti	di	instabilità	dei	complessi	(cont)

Complessi	pk_1	pk_2	pk_3	pk_4	pk_5	pk_6
l) Acetati:						
Cu ²⁺	2,1	1,2				
Pb ²⁺	2,5	1,5	0,5	0,-		
2) Ammoniacali: (Ammino-cationi)						
Ag ⁺	3,2	3,8				
Cdar	2,5	2,1	1,5	1		
Co ²⁺	2,1	1,5	1	0,6		
Co ³⁺ Cu ²⁺	7,3	6,7	6,1	5,6	5,1	4,4
E ₂ 2+	5 4	4 3,4	3 0,-	2		
Hg ²⁺	9	8,5	1	0,- 1		
Mn ²	0,8	0,5		1		
Ni ²⁺	3	2	1,5	1	0,-	0,-
Zn ²⁺	2,3	2,4	2,5	2,2	-,	٠,
3) Bromuri:						
Ag ⁺	4	3	1	0,5		
Cd ²⁺	2	1	0,5	0,-		
Hg ²⁺	9	8	2	1		
4) Cianuri:						
Ag ⁺	2					
Au ³⁺		50	5 ———			
Cd ²⁺	5,5	5	4,5	3		
Co ²⁺			20			
Cu ⁺	2	20 ———		1		
Cu ²⁺	3	4	5	6		
Fe ²⁺	-		30			
Fe ³⁺	8		40			
Hg ²⁺	18	17	4	3		
Ni ²⁺		2:	2 ———			
Zn ²⁺		- 56		3		
5) Cloruri:						
Ag ⁺	3	2	0,-	0,-		
Bi ³⁺	2,5	2	1,5	0,5	0,-	0,-
Cd ²⁺	1,5	0,5	0,-	0,-		
Cu ⁺	3	2				
Hg ²⁺	1	3	1.5	1		

6 5,1 5,2 6,5 8,5	5 4 4 4 7,5	4 3 3	3 0,- 0,-	1,8 0,- 0,-	1 0,- 0,-	
5,1 5,2 6,5 8,5	4 4 4	3	0,- 0,-	0,-	0,-	
5,2 6,5 8,5	4	3	0,-			
5,2 6,5 8,5	4		0,-			
6,5 8,5	4				-,	
8,5	7,5	6	5			
1	2 ———	2	1			
		20				
2,5	1,5	0,5	0,5			
0.000	200 - 200	150,000				
		4	2			
1,5	1,5	0,5	0,5			
7	5	3	1	0	0,-	
			0,	0,	o,	
10	0,3	3				
8		0 –	0 -			
				0 -	0,-	
-	_		0,-	0,-	0,-	
The second secon						
Na ⁺			5000 PEVIN			
Ba ²⁺			Zn ²⁺	pK	i = 16,5	
Sr ²⁺			Ni ²⁺		18	
Mg ²⁺			Pb ²⁺		18,5	
Ca"			Cu ²		18,8	
			Hg ²		22 24	
Co2+			Th4+		28	
Cd ²⁺			Cc3+		36	
	2,5 	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	

Tamponamento della concentrazione degli ioni

- Se una soluzione di ferro(III) viene trattata con ioni F⁻, si forma il complesso FeF₆³⁻, cioè effettivamente si formano i complessi FeF₂²⁺, FeF₃²⁺, FeF₄³⁻, FeF₅³⁻, FeF₆³⁻, più o meno dissociati.
- E' facile prevede che il primo di questi complessi sia il più stabile $(pk_1 = 5,2)$, mentre gli altri sono gradatamente meno stabili $(pk_2 = 4, pk_3 = 3, ecc.)$.
- Se si considera, ad esempio, l'equilibrio Fe³⁺ + F⁻

 → FeF²⁺, dalla costante di instabilità:

Tamponamento della concentrazione degli ioni

$$k_1 = \frac{[\text{Fe}^{3+}][\text{F}^-]}{[\text{Fe}^{2+}]}$$
 $[\text{F}^-] = k_1 \frac{[\text{Fe}^{2+}]}{[\text{Fe}^{3+}]}$

Passando ai logaritmi e ponendo pF = - log [F⁻], si può scrivere:

pF = p
$$k_1$$
 + log $\frac{[Fe^{3^+}]}{[FeF^{2^+}]}$

 Da questa formula si deduce che una soluzione contenente allo stesso tempo ioni Fe³⁺ e FeF²⁺ si comporta come una soluzione tampone di ioni F⁻.

Tamponamento della concentrazione degli ioni

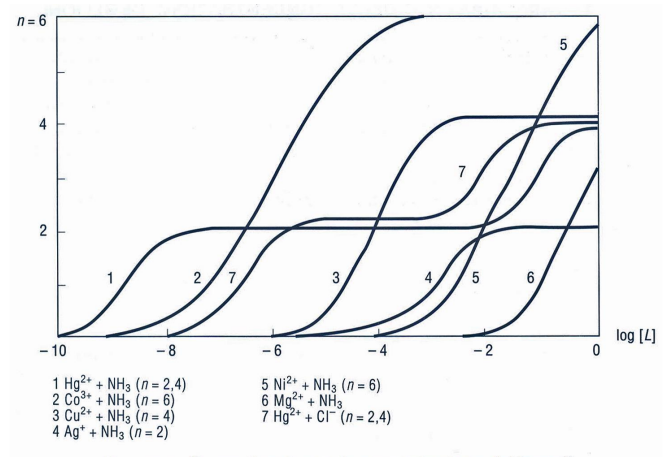
- La formula precedente può essere facilmente generalizzata estendendola agli altri equilibri; il concetto di tamponamento degli ioni vale in generale per tutti i complessi.
- Del resto esiste una evidente analogia formale tra la formula delle soluzioni tampone di ioni e la formula delle soluzioni tampone di acidità:

$$pH = pKA + log \frac{Cs}{CA}$$

Tamponamento della concentrazione degli ioni

- Se riportiamo in un grafico il numero *n* dei leganti L coordinati, in funzione della concentrazione del legante libero nella soluzione, si ottiene una curva da cui si può dedurre quale è la specie predominante per una determinata concentrazione del legante.
- Considerando la curva del cobalto(III), per una concentrazione $[NH_3] \approx 1 \cdot 10^{-9} M$, lo ione Co^{3+} comincia a fissare una prima molecola di NH_3 ; quando si ha $[NH_3] = 1 \cdot 10^{-6} M$, predomina il complesso $Co(NH_3)_3^{3+}$ quando la concentrazione di NH_3 libera diventa > $1 \cdot 10^{-3} M$, tutto il cobalto è sotto forma di $Co(NH_3)_6^{3+}$.

Tamponamento della concentrazione degli ioni



Il numero di coordinazione e la concentrazione dei leganti

Tamponamento della concentrazione degli ioni

 Le concentrazioni delle varie specie presenti in soluzione sono legate tra loro dalle costanti di equilibrio:

$$K_{i,n} = \frac{[\text{Co}(\text{NH}_3)_{n-1}^{3+}][\text{NH}_3]}{[\text{Co}(\text{NH}_3)_{n}^{3+}]}$$

 Ciò significa che, a meno che non sia presente un eccesso di ammoniaca, la concentrazione di NH₃ libera è determinata dalla concentrazione totale del cobalto(III) e dalla concentrazione totale di NH₃.

Tamponamento della concentrazione degli ioni

- In altri termini, la concentrazione di NH₃ si stabilizza ad un valore ben definito, con un meccanismo molto simile a quello che regola il pH in una soluzione tampone.
- In questo caso, infatti, la debole concentrazione degli H⁺ è determinata dalla concentrazione dell'acido e della base che costituiscono il tampone stesso.
- Alcuni cationi formano con l'ammoniaca complessi più deboli, come ad esempio il magnesio, mentre per altri, es. mercurio(II), alcuni complessi intermedi sono decisamente più stabili.

Effetto della concentrazione del legante

- Quanto più grande è la concentrazione del legante, tanto più piccola risulta essere la concentrazione del catione libero.
- Se una soluzione di ioni Fe³⁺ viene trattata con una soluzione di ioni F⁻, si forma, come detto, il complesso FeF₆³⁻.
- Dall'espressione della costante di instabilità

$$K_i = \frac{[Fe^{3+}][F^-]^6}{[FeF_6^{3-}]}$$

si nota che quanto maggiore è la concentrazione degli ioni F⁻, tanto minore diventa la concentrazione di Fe³⁺.

Composti di Coordinazione Effetto della concentrazione del legante

 In generale, quando uno ione è impegnato in un complesso, le sue reazioni analitiche risultano più o meno impedite, in quanto, come si suol dire, lo ione è mascherato.

Effetto della concentrazione del legante: ricerca del ferro

 Se una soluzione di ferro(III) viene trattata con una piccola quantità di tiocianato alcalino, si forma il complesso tiocianoferrato Fe(SCN)₆³⁻, secondo l'equilibrio globale:

$$Fe^{3+} + 6SCN^{-} \Longrightarrow Fe(SCN)_{6}^{3-}$$

- Il complesso non è molto stabile (p K_i = 6), ma è intensamente colorato in rosso, tanto che viene utilizzato per la ricerca del ferro(III).
- L'intensità del colore può dare un'indicazione della concentrazione del complesso.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Effetto della concentrazione del legante: ricerca del ferro

- Se si aggiunge una maggiore quantità di tiocianato, la concentrazione del complesso aumenta ed il colore rosso risulta più intenso.
- Di qui la regola di eseguire la ricerca del ferro(III) usando come reattivo il tiocianato alcalino solido o in soluzione concentrata.
- E' interessante notare che, in generale, quanto minore è la costante dielettrica del solvente, tanto minore risulta il grado di dissociazione del complesso e quindi tanto maggiore risulta la sua stabilità.

Effetto della concentrazione del legante: ricerca del ferro

 Pertanto, se si aggiunge alla soluzione di tiocianato ferrico una certa quantità di acetone, di alcol o di etere, che hanno una costante dielettrica minore dell'acqua, si aumenta la sensibilità della reazione.

Effetti della diluizione

- Quanto più diluita è la soluzione, tanto più dissociato risulta il complesso.
- Si può dimostrare, infatti, che la dissociazione di un complesso è inversamente proporzionale alla concentrazione.
- In particolare, nel caso di un complesso di costante Ki, per piccoli valori del grado di dissociazione α, si può scrivere:

$$K_i = \frac{\alpha C \cdot \alpha C}{(1 - \alpha)C} \approx \alpha^2 C$$

Composti di Coordinazione Effetti della diluizione

- Se si hanno in soluzione vari complessi, si può distruggerli l'uno dopo l'altro per diluizione: resteranno soltanto i più stabili.
- Nel caso del tiocianoferrato, diluendo la soluzione, il colore rosso schiarisce, cioè il complesso viene a dissociarsi.

Composti di Coordinazione Influenza della forza ionica

- Se la forza ionica della soluzione è elevata, cioè se nella soluzione vi è un'elevata concentrazione di ioni (estranei o comuni), i coefficienti f di attività del complesso e degli ioni da esso derivanti assumono valori sensibilmente inferiori all'unità.
- In tal caso la costante di dissociazione effettiva cioè la costante che si ottiene considerando le attività anziché le concentrazioni — non coincide più con la costante di dissociazione K_i.

Composti di Coordinazione Effetto mascherante dei complessi

- Quanto più stabile è un complesso, tanto più difficile è riconoscerne gli ioni mediante i reattivi analitici, cioè, come si suol dire, tanto più mascherati sono gli ioni.
- Ad esempio, prepariamo una soluzione di Fe(NO₃)₃ (incolore), dividiamola in varie porzioni e aggiungiamo a ciascuna di queste un diverso complessante del ferro(III), per esempio ioni cloruri, fluoruri e ossalati.

Effetto mascherante dei complessi

• Con Cl⁻, si ha:
$$Fe^{3+} + Cl^{-} \Longrightarrow FeCl^{2+}$$
 $pK_i = 1,5$ con ioni F⁻, si ha: $Fe^{3+} + F^{-} \Longrightarrow FeF^{2+}$ $pK_i \approx 12$

con ioni
$$C_2O_4^{2-}$$
, si ha: $Fe^{3+} + 3C_2O_4^{2-} \Longrightarrow Fe(C_2O_4)_3^{3-} \quad pK_i \approx 22$

$$Fe(CN)_6^{3-} pK_i \approx 40$$

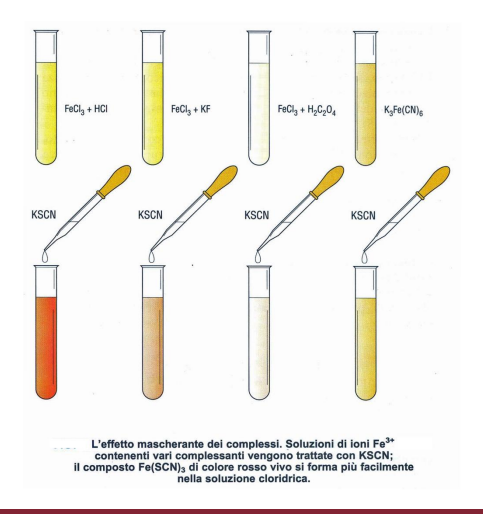
- Come risulta dai valori crescenti dei pK_i, questi complessi sono elencati in ordine di stabilità crescente, cioè in essi lo ione Fe³⁺ è gradatamente più mascherato.
- Ciò si può mettere in evidenza aggiungendo tiocianato, che reagisce con gli ioni Fe³⁺ formando Fe(SCN)₃ di colore rosso.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Composti di Coordinazione Effetto mascherante dei complessi

- Per aggiunta di una determinata quantità di tiocianato, si ottiene una colorazione rossa tanto più intensa quanto maggiore è la concentrazione di Fe³⁺, cioè quanto meno stabile è il complesso.
- Di conseguenza, la colorazione rossa sarà massima con la soluzione cloridrica e minima in una soluzione di Fe(CN)₆³⁻, dove non è addirittura più possibile mettere in evidenza il ferro.

Effetto mascherante dei complessi



Effetto mascherante dei complessi: applicazioni

- L'acido etilendiamminotetraacetico (EDTA) forma complessi con quasi tutti i cationi.
- Tuttavia, i complessi con i cationi alcalino-terrosi sono relativamente poco stabili; sicché in determinate condizioni è possibile precipitare solo questi ultimi.
- Il calcio, ad esempio, si può riconoscere per precipitazione con ossalato alcalino, a pH ≥ 5; gli ioni estranei che potrebbero precipitare come ossalati o come idrossidi vengono mascherati mediante EDTA.

Effetto mascherante dei complessi: applicazioni

- Per impedire che venga complessato anche il calcio, si può aggiungere un eccesso di Al(NO₃)₃, dal momento che l'alluminio viene complessato più fortemente del calcio ma meno fortemente degli altri ioni estranei.
- Infine, dopo aver tamponato la soluzione con CH₃COOH/CH₃COONa si aggiunge l'ossalato alcalino che precipita il calcio come CaC₂O₄.

Stabilità dei complessi in funzione del pH

• Gli ioni Fe³⁺ reagiscono con gli ioni F⁻ formando il complesso FeF²⁺, il quale si dissocia secondo l'equilibrio:

$$FeF^{2+} \rightleftharpoons Fe^{3+} + F^{-}$$

• D'altra parte, in soluzione acquosa, gli ioni F⁻ partecipano all'equilibrio con gli ioni H⁺, secondo la reazione:

 Se alla soluzione del complesso si aggiunge un acido forte, il secondo equilibrio si sposta verso destra, provocando una diminuzione degli ioni F⁻.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Stabilità dei complessi in funzione del pH

- La diminuzione degli ioni F⁻ richiede che altri se ne formino a spese del complesso FeF²⁺, sicché anche il primo equilibrio si sposta verso destra.
- Pertanto, un aumento di ioni H⁺ provoca la dissociazione del complesso, con conseguente aumento di [Fe³⁺].
- Reciprocamente, se una soluzione di HF viene trattata con ioni Fe³⁺, gli equilibri si spostano entrambi verso sinistra: si ha, pertanto, la dissociazione di HF con conseguente aumento di [H⁺].

Stabilità dei complessi in funzione del pH

 Questo duplice comportamento può essere schematizzato nell'equilibrio globale:

$$FeF^{2+} + H^{+} \Longrightarrow Fe^{3+} + HF$$

- Da questo si può dedurre che quanto maggiore è la concentrazione degli ioni H⁺, tanto maggiore è la distruzione del complesso.
- D'altra parte, quanto maggiore è la concentrazione di Fe³⁺, tanto più dissociato risulta HF.

Stabilità dei complessi in funzione del pH

In generale, la concentrazione del catione Meⁿ⁺ in funzione di [H⁺]
 è data dalla relazione:

$$[Me^{n^{+}}] = \sqrt{K_{i} \cdot C_{c}(1 + [H^{+}]/K_{A})}$$

dove C_c è la concentrazione iniziale del complesso.

 Dalla suddetta relazione è possibile osservare che la concentrazione del catione libero è direttamente proporzionale alla costante di instabilità del complesso, alla concentrazione totale e all'acidità, mentre è inversamente proporzionale alla costante K_A dell'acido.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Stabilità dei complessi in funzione del pH

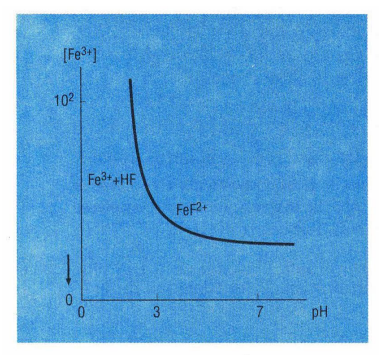
 E' interessante notare che questa relazione è analoga alla formula che dà la solubilità dei sali al variare del pH:

$$[Me^{n^{+}}] = \sqrt{K_{i} \cdot C_{c}(1 + [H^{+}]/K_{A})}$$
 $[M^{+}] = \sqrt{Ps (1 + [H^{+}]/K_{A})}$

Stabilità dei complessi in funzione del pH

- 1. Influenza del pH. Quando si ha $[H^{\dagger}] < K_A$ (ossia pH > p K_A), il termine $[H^{\dagger}]/K_A$ nella relazione risulta trascurabile e quindi il pH non ha sostanzialmente nessuna influenza.
- Quando si ha $[H^{\dagger}] > K_A$ (ossia pH < p K_A), risulta che la concentrazione del catione libero aumenta all'aumentare di $[H^{\dagger}]$.
- Nel caso del complesso FeF^{2+} si ha che $pK_A = 3$ e, quindi, la concentrazione di Fe^{3+} diventa notevole a pH < 3.

Stabilità dei complessi in funzione del pH



Dissociazione del complesso FeF²⁺ al variare del pH

Complessi e Acidità Stabilità dei complessi in funzione del pH

 Si può dunque definire un pH al di sotto del quale il complesso comincia ad essere distrutto e al di sopra del quale lo stesso può essere considerato stabile.

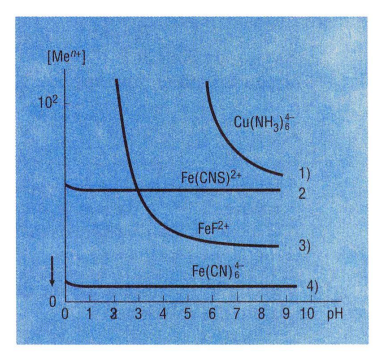
Stabilità dei complessi in funzione del pH

- 2. Influenza di K_A . Il pH a partire dal quale il complesso comincia ad essere distrutto, è uguale al p K_A .
- Pertanto, nel caso di complessi con gli anioni deboli, come l'acido solfidrico (p K_{A2} = 15), l'acido fosforico (p K_{A3} = 12), ecc., la distruzione del complesso comincia quando la soluzione è ancora basica.
- I complessi con anioni derivanti da acidi forti, come Cl⁻, l⁻, SCN⁻, ecc., sono, invece, praticamente insensibili alle variazioni del pH.

Stabilità dei complessi in funzione del pH

- 3. Influenza di K_i. I complessi poco stabili, quali quelli con NH₃,
 CH₃COO⁻, ecc., vengono distrutti facilmente dagli acidi.
- I complessi molto stabili, come Fe(CN)₆⁴⁻, Ag(CN)₂⁻, ecc., non vengono distrutti apprezzabilmente neanche a pH = 0.

Stabilità dei complessi in funzione del pH



Dissociazione di vari complessi al variare del pH (valori approssimativi)

- 1) Complesso poco stabile;
- 2) complesso poco stabile derivante da acido forte;
- 3) complesso stabile derivante da acido debole;
- 4) complesso molto stabile.

Stabilità dei complessi in funzione del pH

- 4. Influenza di un eccesso di legante. Per aggiunta di un eccesso di legante, la concentrazione dei cationi liberi tende a diminuire.
- Di conseguenza, il pH al quale comincia la distruzione del complesso può scendere a valori più bassi.
- Ad esempio, il complesso FeF²⁺, in eccesso di ioni F⁻, può resistere anche a pH < 3.

Influenza della formazione di un complesso sul pH

- Come il pH della soluzione influisce sulla formazione dei complessi, così la formazione dei complessi influisce sul pH.
- Ad esempio, se si tratta l'idrossido di alluminio con una soluzione di ioni fluoruro, si forma il complesso AIF₆³⁻ secondo la reazione:

$$AI(OH)_3 + 6F^- \implies AIF_6^{3-} + 3OH^-$$

 A causa degli ioni OH⁻ che si liberano, il pH della soluzione tende ad aumentare.

Influenza della formazione di un complesso sul pH

- Tale reazione può essere sfruttata da un punto di vista analitico per distinguere l'alluminio dallo zinco.
- L'alluminio, come visto, reagisce con gli ioni fluoruro, facendo aumentare il pH.
- Al contrario, lo zinco in presenza di ioni fluoruro non reagisce, sicché il pH resta invariato.
- Utilizzando un apposito indicatore (es., fenolftaleina) è possibile distinguere l'alluminio dallo zinco, in quanto il primo fa virare l'indicatore.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Complessi e Acidità Complessi con gli ioni dell'acqua

- Nelle soluzioni acquose, l'acqua e gli ioni che da essa derivano hanno un'importanza particolare.
- Agli effetti della formazione dei complessi, si può dire che dall'acqua possono derivare ioni H⁺, ioni OH⁻ e ovviamente molecole H₂O.
- Tutti gli ioni in soluzione acquosa sono acquoioni, cioè sono complessi con il legante H₂O; inoltre, molti ioni formano idrossometallati, cioè complessi con gli ioni OH⁻.

Complessi con gli ioni dell'acqua

- Tali complessi, dato il tipo di leganti, sono particolarmente influenzati dal pH.
- Si consideri, ad esempio, un catione M⁺, che in soluzione è presente nella forma idrata M(H₂O)⁺_x.
- Nella soluzione si possono avere vari equilibri che si possono indicare come segue:

$$M(H_2O)_x^+ \xrightarrow{OH^-} M(OH)(H_2O)_{x-1} \xrightarrow{OH^-} [M(OH)_2(H_2O)_{x-2}]^-$$

Complessi e Acidità Complessi con gli ioni dell'acqua

- Per aggiunta di ioni H⁺, tali equilibri si spostano verso sinistra, dimodoché, partendo da una soluzione alcalina e aumentando gradatamente l'acidità, si ha:
 - inizialmente, si forma l'anione idrossometallato $[M(OH)_2(H_2O)_{x-2}]^-$, che solitamente si indica con $M(OH)_2^-$;
 - successivamente, si forma l'idrossido;
 - infine, si forma il catione M⁺ idrato, dove l'acqua di idratazione solitamente non viene indicata.

Velocità di reazione dei complessi

- Un complesso, indipendentemente dalla sua stabilità, può reagire con maggiore o minore velocità, vale a dire i suoi leganti possono essere sostituiti più o meno velocemente.
- I complessi che reagiscono velocemente vengono detti labili, mentre quelli che reagiscono più lentamente sono noti come inerti.
- In molti casi, i complessi stabili sono anche inerti ed i complessi instabili sono anche labili, anche se non è sempre così.

Velocità di reazione dei complessi

Ad esempio, il complesso Co(NH₃)³⁺, stabile in soluzione basica,
 è assolutamente instabile in soluzione acida, dove si decompone secondo la reazione:

$$2\text{Co}(\text{NH}_3)_6^{3+} + 10\text{H}^+ + 13\text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+} + 12\text{NH}_4^+ + \frac{1}{2}\text{O}_2$$

- Ciononostante, il complesso Co(NH₃)₆³⁺ può rimanere in soluzione acida anche per diverse ore, perché la sua velocità di decomposizione è bassa.
- Pertanto, il complesso Co(NH₃)₆³⁺ in soluzione acida è instabile ma inerte.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Velocità di reazione dei complessi

- La labilità e l'inerzia dei complessi dipendono molto dalle dimensioni e dalla carica dell'atomo centrale.
- Infatti, gli ioni piccoli con carica elevata formano generalmente complessi inerti, oltreché stabili.
- Tuttavia, di fondamentale importanza risulta essere anche la struttura elettronica dell'atomo centrale.
- In linea generale, si può dire che i complessi in cui l'atomo centrale non possiede elettroni *d* (es., Ca(EDTA)²⁻) sono labili.

Velocità di reazione dei complessi

- Tra i complessi labili vi sono anche quelli in cui l'atomo centrale non possiede elettroni d negli orbitali $e_{\rm g}$, i quali sono diretti verso i 6 leganti, es. Fe(H₂O)₆³⁺ (t_{2g} ³ $e_{\rm g}$ ²), Co(NH₃)₆²⁺ (t_{2g} ⁵ $e_{\rm g}$ ²), Ni(H₂O)₆³⁺ (t_{2g} ⁶ $e_{\rm g}$ ²).
- Tra i complessi inerti, invece, vi sono quelli ottaedrici d^3 , d^4 , d^5 e d^6 a basso spin, es. $Cr(NH_3)_6^{3+}$ (t_{2g}^{-3}) , $Fe(CN)_6^{3-}$ (t_{2g}^{-5}) , $Co(NO_2)_6^{3-}$ (t_{2g}^{-6}) .

Complessi e Precipitazione

Precipitazione di un composto insolubile

 Gli ioni Ag⁺ reagiscono in soluzione acquosa con gli ioni Cl⁻ formando AgCl, il quale si dissocia secondo l'equilibrio:

AgCl
$$\Longrightarrow$$
 Ag⁺ + Cl⁻ (Ps = 1·10⁻¹⁰)

 Se si aggiunge ammoniaca, questa sottrae ioni Ag⁺ per formare il complesso Ag(NH₃)₂⁺ secondo la reazione:

$$Ag^{+} + 2NH_{3} \implies Ag(NH_{3})_{2}^{+} (K_{i} = 1 \cdot 10^{-7})$$

 La sottrazione di ioni Ag⁺ richiede che altri se ne formino a spese del cloruro d'argento indisciolto.

Complessi e Precipitazione Precipitazione di un composto insolubile

- Questo processo, con una sufficiente quantità di ammoniaca, continua sino alla completa dissoluzione del cloruro d'argento.
- Si consideri, adesso, il caso inverso, cioè si prenda in considerazione una soluzione contenente il complesso Ag(NH₃)₂⁺.
- Se si aggiungono ioni Cl⁻ in quantità sufficiente, questi reagiscono con gli ioni Ag⁺ per formare AgCl, dimodochè entrambi gli equilibri si spostano verso sinistra.

Complessi e Precipitazione

Precipitazione di un composto insolubile

- Di conseguenza, il complesso Ag(NH₃)⁺₂ si decompone e gli ioni
 Ag⁺ precipitano in forma di AgCl.
- Gli equilibri suddetti possono essere riassunti nell'equilibrio globale:

$$AgCI + 2NH_3 \longrightarrow Ag(NH_3)_2^+ + CI^-$$

- Un eccesso di complessante favorisce la formazione del complesso e fa solubilizzare il precipitato.
- Un eccesso di precipitante distrugge il complesso e favorisce la formazione del precipitato.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Precipitazione di un composto insolubile: K_i

- Si consideri una soluzione contenente ioni Fe³⁺ in presenza di ioni F⁻.
- Si ha la formazione del complesso FeF²⁺ che è dissociato secondo l'equilibrio:

$$FeF^{2+} \rightleftharpoons Fe^{3+} + F^{-}$$

Per aggiunta di ioni OH⁻ si ha la reazione:

$$Fe^{3+} + 3OH^{-} \rightarrow Fe(OH)_{3}$$

che porta alla precipitazione dell'idrossido insolubile.

Precipitazione di un composto insolubile: K_i

- Si può affermare che il pH di precipitazione dell'idrossido dà una misura della stabilità del complesso.
- Infatti, la concentrazione degli ioni H⁺ è legata direttamente alla concentrazione degli OH⁻, e questa, a sua volta, è correlata direttamente alla concentrazione di Fe³⁺ mediante la relazione:

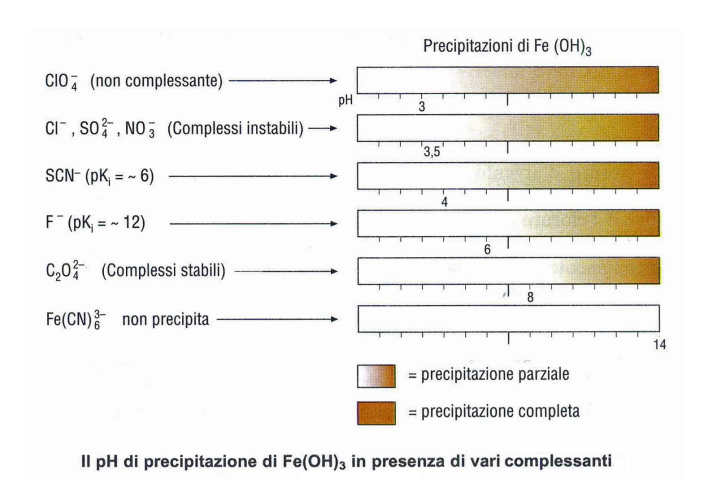
$$Ps = [Fe^{3+}][OH^{-}]^{3}$$

 Pertanto, il pH di precipitazione di Fe(OH)₃ è legato direttamente alla concentrazione degli ioni Fe³⁺ liberi, e quindi alla stabilità del complesso.

Precipitazione di un composto insolubile: K_i

- Quanto minore è [Fe³⁺], tanto più alto è il pH di precipitazione dell'idrossido.
- Pertanto, nelle soluzioni di Fe³⁺ 0,01 M, la precipitazione dell'idrossido di ferro(III), in assenza di complessanti, avviene a pH ≈ 3.
- Tuttavia, in presenza di una sufficiente quantità di complessanti la precipitazione dell'idrossido avviene ad un valore di pH che è tanto più alto quanto più stabile è il complesso formatosi.

Precipitazione di un composto insolubile: K_i



Precipitazione di un composto insolubile: K_i

 In generale, quanto più è stabile un complesso, tanto più è difficile ottenere la precipitazione degli ioni costituenti.

Precipitazione di un composto insolubile: pH

- La distruzione dei complessi per effetto del pH può essere favorita dalla formazione di precipitati.
- Ad esempio, si consideri la reazione:

$$Ag(CN)_2^- \Longrightarrow AgCN + CN^-$$

 Per aggiunta di acido, l'equilibrio della reazione si sposta verso destra e si ha:

$$Ag(CN)_{2}^{-} + H^{+} \longrightarrow AgCN + HCN$$

cioè il complesso Ag(CN)₂ viene distrutto e contemporaneamente precipita AgCN o meglio Ag[Ag(CN)₂].

Precipitazione di un composto insolubile: pH

 Un esempio analogo si ha nella precipitazione dei solfuri di arsenico, di antimonio e di stagno(IV) dalla soluzione dei corrispondenti solfosali, per aggiunta di acidi:

$$SnS_3^{2-} + 2H^+ \rightarrow SnS_2 + H_2S$$

- I solfosali o tiosali non sempre si possono considerare come complessi veri e propri.
- In alcuni casi la loro struttura non è nota, mentre in altri la loro dissociazione presenta aspetti particolari.
- Tuttavia, essi possono reagire in modo del tutto analogo ai complessi.
- I solfuri di As^{III}, As^V, Sb^{III}, Sb^V e Sn^{IV} hanno carattere di solfoanidridi, cioè sono le anidridi dei corrispondenti solfoacidi.

Reazioni dei tiocomposti

 Essi, pertanto, si sciolgono negli alcali caustici formando sali e solfosali; ad esempio:

$$As_2S_3 + 6OH^- \implies AsO_3^{3-} + AsS_3^{3-} + 3H_2O$$
 $As_2S_5 + 6OH^- \implies AsO_3S^{3-} + AsS_4^{3-} + 3H_2O$
 $Sb_2S_3 + 2OH^- \implies SbOS^- + SbS_2^- + H_2O$
 $2Sb_2S_5 + 12OH^- \implies SbO_2S_2^{3-} + 3SbS_4^{3-} + 6H_2O$
 $SnS_2 + 2OH^- \implies SnOS_2^{2-} + H_2O$

Reazioni dei tiocomposti

 Anche in presenza di una forte concentrazioni di ioni S²⁻, quale si può avere in una soluzione di solfuro alcalino o ammonico, queste solfoanidridi si sciolgono formando solfosali, ad esempio:

$$As_{2}S_{3} + 3S^{2-} \Longrightarrow 2AsS_{3}^{3-}$$

$$As_{2}S_{5} + 3S^{2-} \Longrightarrow 2AsS_{4}^{3-}$$

$$Sb_{2}S_{3} + 3HS^{-} + 3OH^{-} \Longrightarrow 2SbS_{3}^{3-}$$

$$2Sb_{2}S_{5} + 3S^{2-} \Longrightarrow 2SbS_{4}^{3-}$$

$$SnS_{2} + S^{2-} \Longrightarrow SnS_{2}^{2-}$$

- Profittando di queste proprietà, i solfuri che vengono precipitati al secondo gruppo possono essere suddivisi in :
- solubili nel solfuro ammonico (solfoanidridi): solfuri di arsenico(III),
 aresenico(V), antimonio(III), antominio(V), stagno(IV);
- insolubili nel solfuro ammonico (solfossidi): solfuri di mercurio, piombo, rame, cadmio, bismuto e stagno(II).
- E' da notare che il solfuro di stagno(IV) si scioglie nel solfuro ammonico, mentre quello di stagno(II) non è solubile.

- Per sciogliere il solfuro di stagno(II) è necessario ossidarlo a SnS₂.
- A tale scopo, anziché il solfuro ammonico $(NH_4)_2S$, si usa il polisolfuro ammonico $(NH_4)_2S_x$, dove x = 2, 3, 4.
- Quest'ultimo si prepara sciogliendo il 2% di zolfo in una soluzione di solfuro ammonico; il polisolfuro si forma anche per spontanea ossidazione del solfuro ammonico col passare dei giorni.
- Il polisolfuro ammonico è un debole ossidante in quanto gli ioni polisolfuri si riducono a solfuro.

Reazioni dei tiocomposti

• Ad esempio:

$$S_2^{2-} + 2e^- \implies 2S^{2-}$$

sicché si ha:

$$SnS + (NH_4)_2S_2 \rightarrow (NH_4)_2SnS_3$$

• Il solfuro di Hg^{II} si scioglie solo in un eccesso di solfuro alcalino:

$$HgS + S^{2-} \Longrightarrow HgS_2^{2-}$$

Reazioni dei tiocomposti

 Per trattamento con acidi, tutti gli equilibri suddetti si spostano verso sinistra ed i solfuri precipitano; ad esempio:

$$AsS_3^{3-} + 6H^+ \rightarrow 3H_2S + As_2S_3$$

 $2SbS_4^{3-} + 6H^+ \rightarrow 3H_2S + Sb_2S_5$
 $SnS_3^{2-} + 2H^+ \rightarrow H_2S + SnS_2$

 Per spiegare la distinzione dei solfuri in solfossidi e solfoanidridi si può prendere in considerazione il potenziale di ionico dei vari cationi, ossia il rapporto z/r, tra la carica z ed il suo raggio effettivo r.

- Gli ioni che hanno la medesima struttura elettronica esterna ed un basso potenziale ionico, formano solfuri basici (solfossidi).
- Al contrario, gli ioni aventi un potenziale ionico elevato formano solfuri acidi (solfoanidridi) che si sciolgono nelle basi o nei solfuri acidi per formare tiosali.
- Si può dire anche che i solfuri degli elementi più elettronegativi (As, Sb, Sn^{IV}) formano tiosali, mentre i solfuri degli elementi meno elettronegativi non danno questo tipo di composti.

Reazioni dei tiocomposti

	Solfuri acidi e basici			
Ioni	Struttura elettronica	Potenziale ionico (z/r)	Tipo di solfuro	
Cu ⁺ Cd ²⁺ Hg ²⁺ (*)	18 elettroni	1,8 - 2,0	basico	
$\operatorname{Sn}^{2+}\operatorname{Pb}^{2+}\operatorname{Bi}^{3+}$	18+ 2 elettroni	1,0 - 2,5	basico	
$As^{V} Sb^{V} Sn^{IV} (**)$	18 elettroni	5,6 - 10,5	acido	
As ^{III} Sb ^{III}	18+ 2 elettroni	3,3 - 4,4	acido	

^(*) A questi ioni si possono aggiungere Ag $^+$ (z/r = 0.79) e Zn²⁺ (z/r = 2.7). (**) A questi ioni si può aggiungere Ge^{IV} (z/r = 7.5).

Reazioni dei tiocomposti

Elemento	Elettronegatività	Reazione del solfuro	
As ^{III}	2,2	forma tiosali	
Sb ^{III}	1,9	forma tiosali	
Sn ^{IV}	1,9	forma tiosali	
Hg ^{II} Bi ^{III}	~1,9	può formare tiosali	
Bi ^{III}	1,8	non forma tiosali	
Cu^{II}	1,7	non forma tiosali	
Pb^{II}	1,7	non forma tiosali	
SnII	1,6	non forma tiosali	
Cd^{II}	1,6	non forma tiosali	

- Il mercurio è un caso limite; esso, infatti, ha un'elettronegatività relativamente elevata (~1,9) e, pertanto, il solfuro HgS, in una soluzione di solfuro alcalino, può sciogliersi, ammesso che la concentrazione degli ioni S²⁻ sia sufficientemente elevata.
- Come già detto, per graduale aggiunta di acido, gli equilibri precedenti si spostano verso sinistra ed i solfuri precipitano.
- Così da una soluzione contenente tioarseniato, tioantimoniato e tiostannato, per aggiunta di acido cloridrico, riprecipitano i solfuri As₂S₅, Sb₂S₅ e SnS₂.

 C'è, tuttavia, da osservare che, continuando ad aggiungere acido cloridrico (concentrato ed in eccesso), i solfuri di antimonio e di stagno si ridisciolgono formando clorometallati, mentre il solfuro di arsenico resta indisciolto:

$$Sb_2S_5 + 12HCI \rightarrow 2SbCl_6^- + 2H^+ + 5H_2S$$

 $SnS_2 + 6HCI \rightarrow SnCl_6^{2-} + 2H^+ + 2H_2S$

 Questo diverso comportamento si spiega tenendo presente che la solubilità dei solfuri dipende non solo dal prodotto di solubilità del solfuro, ma anche dalla stabilità dei complessi cloridrici.

- Come regola generale, si può dire che, quanto più è elettronegativo il metallo (cioè quanto minore è la differenza di elettronegatività fra metallo e cloro), tanto più stabile è il complesso.
- Tuttavia, poiché il cloro è più elettronegativo dello zolfo, la stabilità dei complessi varia relativamente poco, mentre la solubilità dei solfuri varia in modo più marcato.
- Così, i vari solfuri, quando vengono trattati con acido cloridrico, si sciolgono in misura diversa e non sempre prevedibile.

Dissoluzione di un precipitato e formazione di complessi

Il cloruro di argento è solubile in ammoniaca secondo la reazione:

$$AgCI + 2NH_3 \longrightarrow Ag(NH_3)_2^+ + CI^-$$

- Se supponiamo che, a ridissoluzione completa, si abbia una concentrazione di $[Ag(NH_3)_2^+] = 1 \cdot 10^{-2}$, deve essere che $[Cl^-] = 1 \cdot 10^{-2}$.
- Pertanto, essendo Ps = [Ag⁺] [Cl⁻] = 1·10⁻¹⁰, è possibile calcolare che [Ag⁺] = 1·10⁻⁸.

Dissoluzione di un precipitato e formazione di complessi

Dalla costante di instabilità del complesso:

$$K_i = \frac{[Ag^+][NH_3]^2}{[Ag(NH_3)_2^+]} = 1 \cdot 10^{-7}$$

sostituendo a $[Ag^{\dagger}]$ e a $[Ag(NH_3)_2^{\dagger}]$ i rispettivi valori, si calcola che $[NH_3] = 0,3 \text{ N}.$

 Pertanto, la ridissoluzione del cloruro d'argento (1·10-2 mol/l) è completa in ammoniaca 0,3 N (1 litro).

Dissoluzione di un precipitato e formazione di complessi

- Quanto meno solubile è il composto precipitato, tanto più difficilmente esso forma complessi, cioè tanto più difficilmente si ridiscioglie.
- AgCl (Ps = 1·10⁻¹⁰) si scioglie completamente in ammoniaca 0,3N; AgBr (Ps = 1·10⁻¹³) si scioglie completamente solo in ammoniaca 3 N; Agl (Ps = 1·10⁻¹⁶) non si scioglie apprezzabilmente neanche in ammoniaca concentrata.

Applicazioni: solfuro di mercurio

- Alcuni solfuri, come quello di cadmio, sono solubili in acido cloridrico; altri, come il solfuro di arsenico, si sciolgono in acido nitrico.
- Il solfuro di mercurio(II), HgS, non è solubile né in acido cloridrico né tanto meno in acido nitrico, ma è solubile in acqua regia secondo la reazione:

 $3HgS + 12HCI + 2HNO_3 \rightarrow 6H^{+} + 3HgCI_4^{2-} + 3S + 2NO + 4H_2O$ in quanto è necessaria l'azione complessante dello ione CI^{-} e ossidante di HNO_3 .

Applicazioni: solfuro di mercurio

Si prendano in considerazione gli equilibri:

HgS
$$\Longrightarrow$$
 Hg²⁺ + S²⁻ (Ps = 1·10⁻⁵²)
Hg²⁺ + 4Cl⁻ \Longrightarrow HgCl₄²⁻ ($K_i = 1·10^{-16}$)

- Gli ioni S²⁻ provenienti dal primo equilibrio vengono ossidati dall'acido nitrico formando zolfo (o solfato).
- Gli ioni Hg^{2+} che contemporaneamente si liberano vengono impegnati nel secondo equilibrio formando il complesso $HgCl_4^{2-}$.

Applicazioni: solfuro di mercurio

In assenza di HNO₃, entrambi gli equilibri sono spostati a sinistra;
 in assenza di HCl, l'ossidazione degli ioni solfuro risulta estremamente lenta.

Applicazioni: separazione del rame dal cadmio

- Nelle soluzioni contenenti rame(II) e cadmio(II) si può riconoscere il cadmio precipitandolo come solfuro, dopo aver mascherato il rame(II) mediante cianuro.
- Infatti, il rame(II) reagisce con il cianuro riducendosi a rame(I) e formando un complesso cianocuprato(I), secondo la reazione:

$$Cu^{2+} + CN^{-} \rightarrow Cu^{+} + \frac{1}{2}(CN)_{2}$$

$$Cu^{+} + 4CN^{-} \rightarrow Cu(CN)_{4}^{3-}$$

Applicazioni: separazione del rame dal cadmio

- Per la grande stabilità del complesso (p $K_i \approx 28$), la concentrazione degli ioni Cu⁺ liberi diventa tanto piccola che la precipitazione del rame come solfuro di rame(I) risulta impossibile.
- Nelle medesime condizioni, il cadmio, che forma con il cianuro complessi analoghi ma meno stabili (pK_i ≈ 17), precipita con H₂S come CdS.
- Pertanto, in presenza di un eccesso di KCN, risulta possibile separare il cadmio dal rame precipitando il cadmio come solfuro.

Applicazioni: separazione del rame dal cadmio

- In pratica, si parte da una soluzione ammoniacale, nella quale il rame(II) ed il cadmio(II) sono presenti in forma di aminocationi.
- Si aggiunge una soluzione di KCN fino a far scomparire la colorazione blu dovuta al complesso ammoniacale del rame(II):

$$Cu(NH_3)_4^{2+} + 5CN^- \rightarrow Cu(CN)_4^{3-} + \frac{1}{2}(CN)_2 + 4NH_3$$

• Infine, si tratta con H₂S, che, in queste condizioni, fa precipitare solo il solfuro di cadmio.

Reazioni del mercurio (I) e (II) con l'ammoniaca

 Gli elementi che formano con l'ammoniaca complessi stabili e utilizzabili nell'analisi, si trovano nella zona centrale del sistema periodico:

I complessi costituti da un catione circondato da molecole di NH₃
 prendono il nome di aminocationi.

Complessi e Precipitazione Reazioni del mercurio (I) e (II) con l'ammoniaca

- Il cromo forma complessi amminocromici, di formula [Cr(NH₃)₆]³⁺, abbastanza stabili a freddo ma instabili a caldo.
- Gli amminocomplessi del manganese(II) sono instabili anche a freddo, e comunque non si formano se non in ambiente anidro.
- Il ferro è un caso limite: in presenza di ammoniaca il ferro(II) forma complessi, di formula [Fe(NH₃)₆]²⁺, abbastanza stabili, o almeno tanto stabili da impedire la completa precipitazione dell'idrossido Fe(OH)₂.

Complessi e Precipitazione Reazioni del mercurio (I) e (II) con l'ammoniaca

- Il ferro(III), invece, non forma amminocomplessi stabili: raggiunto un certo pH, si forma l'idrossido Fe(OH)₃ che precipita.
- Gli elementi più elettronegativi del gruppo, avendo una più elevata affinità per l'azoto, possono addirittura sostituire l'idrogeno dell'ammoniaca per formare ammidi, cioè composti che contengono lo ione NH₂, o finanche azidi, che contengono lo ione N₃.

Reazioni del mercurio (I) e (II) con l'ammoniaca

 Il mercurio forma ammidi molto facilmente; in particolare, il mercurio(II) reagisce istantaneamente secondo la reazione:

$$HgCl_2 + 2NH_3 \longrightarrow [Hg(NH_3)_2Cl_2] \longrightarrow HgNH_2Cl + NH_4Cl$$

 Il mercurio(I) reagisce anch'esso rapidamente, ma disproporziona formando clorammide di mercurio(II) e mercurio metallico:

$$Hg_2Cl_2 + 2NH_3 \longrightarrow HgNH_2Cl + Hg + NH_4^+ + Cl^-$$

Complessi poco solubili

Anche gli ioni complessi possono formare composti poco solubili;
 ad esempio:

Fe(CN)₆⁴⁻ + 2Cu²⁺
$$\rightarrow$$
 Cu₂[Fe(CN)₆] (bruno)
Fe(CN)₆⁴⁻ + 2Zn²⁺ \rightarrow Zn₂[Fe(CN)₆] (bianco)
Fe(CN)₆³⁻ + Fe²⁺ + K⁺ \rightarrow KFe[Fe(CN)₆] (blu)

 La formazione di tali composti, poco solubili e di colore caratteristico, viene utilizzata per la ricerca analitica del ferro, del rame, ecc.

Complessi e Ossidoriduzione

Variazione proprietà ossidoriduttive

- Il potenziale di una coppia redox può variare sensibilmente a causa della formazione di complessi.
- Si consideri una soluzione contenente la coppia Fe³⁺/Fe²⁺, che dà luogo all'equilibrio:

$$Fe^{3+} + e^{-} \implies Fe^{2+}$$

con un potenziale:

$$E = E^0 + 0.06 \log \frac{[Fe^{3+}]}{[Fe^{2+}]}$$

Complessi e Ossidoriduzione

Variazione proprietà ossidoriduttive

• Se alla soluzione vengono aggiunti ioni F⁻, gli ioni Fe³⁺ vengono impegnati nella formazione di complessi:

$$Fe^{3+} + F^{-} \Longrightarrow FeF^{2+}$$

- Diminuendo [Fe³⁺], diminuisce il rapporto [Fe³⁺]/[Fe²⁺] e dalla formula di Nernst risulta che diminuisce anche E, diventando la soluzione più riducente.
- Infatti, il ferro(III) in presenza di ioni F non è più in grado di ossidare ad esempio lo ione ioduro a iodio molecolare.

Complessi e Ossidoriduzione Variazione proprietà ossidoriduttive

 E' dunque possibile modificare, secondo le necessità, il potenziale redox di una data coppia, aggiungendo un opportuno complessante.

- Il potenziale di una coppia redox di cui uno ione sia impegnato in un complesso dipende dalla stabilità del complesso stesso e dalla concentrazione del complessante.
- Nel caso della coppia Fe³⁺/Fe²⁺ in presenza di ioni F⁻, poiché il complesso FeF²⁺ ha una costante di instabilità

$$K_{i} = \frac{[Fe^{3+}][F^{-}]}{[FeF^{2+}]}$$

Influenza della costante di instabilità sul potenziale

la concentrazione degli ioni Fe³⁺ è data da:

$$[Fe^{3+}] = \frac{K_i [FeF^{2+}]}{[F^-]}$$

Sostituendo tale valore nell'equazione di Nernst si ha:

$$E = E^{0} + 0.06 \log \frac{[Fe^{3+}]}{[Fe^{2+}]} = E^{0} + 0.06 \log \frac{K_{i} [FeF^{2+}]}{[Fe^{2+}] [F^{-}]}$$

da cui si evince che il potenziale è tanto minore quanto minore è K_i (cioè quanto più stabile è il complesso) e quanto maggiore è la concentrazione dello ione complessante.

Complessi e Ossidoriduzione Influenza della costante di instabilità sul potenziale

- Se gli ioni di una coppia redox sono entrambi complessati, il potenziale dipende dal rapporto delle costanti di instabilità.
- Pertanto, esso può risultare anche notevolmente diverso dal potenziale della coppia semplice.
- Così, per esempio, la coppia Co³⁺/Co²⁺ è molto ossidante, mentre la coppia Co(CN)₆³⁻/Co(CN)₆⁴⁻ è molto riducente.
- Si consideri una soluzione contenente la coppia redox Co³⁺/Co²⁺,
 che è molto ossidante, avendo un potenziale:

$$E = 1.8 + 0.06 \log \frac{[\text{Co}^{3+}]}{[\text{Co}^{2+}]}$$

- Se si aggiungono ioni CN⁻ in quantità sufficiente, gli ioni Co³⁺ e
 Co²⁺ vengono entrambi impegnati nella formazione di complessi,
 Co^{III}(CN)₆³⁻ e Co^{II}(CN)₆⁴⁻.
- Le costanti di instabilità di questi complessi, K_iCo(III) e K_iCo(II), sono tali che il rapporto K_iCo(III)/K_iCo(II) = 1·10⁻⁴⁴.

- Poiché il complesso cianocobaltato(III) è di gran lunga più stabile del cianocobaltato(II), il rapporto [Co³⁺]/[Co²⁺] diminuisce a tal punto che la nuova coppia redox Co(CN)₆³⁻/Co(CN)₆⁴⁻ assume un potenziale molto basso.
- Infatti, dalle costanti di instabilità dei complessi, si ha:

$$[Co^{3+}] = \frac{K_iCo(III)[Co(CN)_6^{3-}]}{[CN^{-}]^6} \qquad [Co^{2+}] = \frac{K_iCo(II)[Co(CN)_6^{4-}]}{[CN^{-}]^6}$$

- Tali valori rappresentano le concentrazioni degli ioni Co³⁺ e Co²⁺ liberi, presenti in quantità piccolissime e non misurabili direttamente, in equilibrio con gli ioni cianocomplessi corrispondenti.
- Sostituendo tali valori nella formula di Nernst, si ha:

$$E = 1.8 + 0.06 \log \frac{[K_i \text{Co(III)}]}{[K_i \text{CO(II)}]} + 0.06 \log \frac{[\text{Co(CN)}_6^{3-}]}{[\text{Co(CN)}_6^{4-}]}$$

Influenza della costante di instabilità sul potenziale

cioè la coppia $Co(CN)_6^{3-}/Co(CN)_6^{4-}$ ha un potenziale normale $E^0 = 1.8 + 0.06 \log 1.10^{-44} = -0.8 \text{ V}$, il cui segno negativo indica che la soluzione è diventata riducente.

- In generale, tutti i complessi di cobalto(II) sono facilmente ossidabili.
- In particolare, il complesso Co(NH₃)₆²⁺si ossida all'aria, formando Co(NH₃)₆³⁺.

Complessi e Ossidoriduzione Stabilizzazione di uno stato di ossidazione

- La formazione di complessi può stabilizzare certi stati di ossidazione che ordinariamente sono poco stabili.
- Così, ad esempio, se un sale di manganese(II) viene trattato con un ossidante in presenza di ossalati, l'ossidazione dello ione Mn²⁺ si ferma a Mn³⁺ per la formazione di un complesso stabile Mn(C₂O₄)³⁻₃ (pKi ≈ 20).
- Precisamente, il manganese(III) viene complessato dagli ioni ossalato molto più fortemente di Mn^{II} e Mn^{IV}.

Complessi e Ossidoriduzione Stabilizzazione di uno stato di ossidazione

• Per le coppie Mn^{III}/Mn^{II} e Mn^{IV}/Mn^{III} i potenziali sono:

$$E = E_1^0 + 0.06 \log \frac{[Mn^{||}]}{[Mn^{||}]}$$
 $E = E_2^0 + 0.06 \log \frac{[Mn^{||}]}{[Mn^{||}]}$

- Nelle suddette condizioni, il rapporto [Mn^{III}]/[Mn^{II}] diminuisce e quindi diminuisce anche il potenziale E₁; di conseguenza Mn^{II} diventa più riducente, cioè più ossidabile.
- Viceversa, il rapporto $[Mn^{IV}]/[Mn^{III}]$ aumenta e quindi aumenta anche il potenziale E_2 ; di conseguenza Mn^{IV} diventa più ossidante, cioè più riducibile.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Complessi e Ossidoriduzione Stabilizzazione di uno stato di ossidazione

• Data la differenza fra E_2 e E_1 , per ossidazione del manganese(II) oppure per riduzione del manganese in stati di ossidazione elevati, si arriva facilmente a Mn^{III} , cioè ad uno stato di ossidazione che, in ambiente acido, non si potrebbe ottenere in nessun altro modo.

Applicazioni: attacco di metalli nobili con acqua regia

- L'oro è un metallo nobile (E⁰Au³⁺/Au =1,4 V) e non viene attaccato né dall'acido cloridrico né dall'acido nitrico.
- L'acqua regia, che è una miscela di acido cloridrico (3 volumi) e di acido nitrico (1 volume), non può essere ovviamente più ossidante dell'acido nitrico concentrato; ciononostante, essa attacca l'oro perché forma complessi cloroaurati:

$$Au + HNO_3 + 4HCI \rightarrow HAuCI_4 + NO + 2H_2O$$

Infatti, la coppia AuCl₄/Au ha un potenziale E⁰ = 1 V.

Applicazioni: attacco del mercurio con acido iodidrico

- Il mercurio è un metallo nobile (E⁰Hg²⁺/Hg = 0,8 V) e, pertanto, non viene attaccato dagli acidi non ossidanti.
- Tuttavia, la grande stabilità del complesso che esso forma con gli ioni ioduro fa sì che il mercurio sia solubile in acido iodidrico con svolgimento di idrogeno:

$$Hg + 4HI \rightarrow HgI_4^{2-} + 2H^+ + 2H_2$$

 Questa reazione non è in contraddizione col fatto che il mercurio ha un potenziale più elevato dell'idrogeno.

Applicazioni: attacco del mercurio con acido iodidrico

- Infatti, poiché il complesso Hgl₄²⁻ è scarsamente dissociato, la concentrazione dello ione Hg²⁺ nella soluzione risulta estremamente bassa.
- Il potenziale del mercurio è dato dall'espressione $E = E^0 + 0,06 \log [Hg^{2+}]$; quando il termine logaritmico assume, come in questo caso, un valore molto negativo, il potenziale E può diventare negativo, cioè minore del potenziale dell'idrogeno.
- Analogamente si comporta il rame con l'acido bromidrico:

$$Cu + 3HBr \rightarrow H_2Cu^{\dagger}Br_3 + \frac{1}{2}H_2$$

Applicazioni: attacco di metalli con cianuri

- L'oro in presenza di cianuri forma un complesso cianaurato $Au(CN_2)^-$ molto stabile; il potenziale di ossidoriduzione è $E = Au^+/Au = 1,7 + 0,06 \log [Au^+]$.
- Poiché la concentrazione di [Au[†]] risulta molto piccola, il potenziale EAu[†]/Au diminuisce tanto che, in presenza di ossigeno atmosferico, l'oro si ossida facilmente:

$$2Au + 4KCN + \frac{1}{2}O_2 + H_2O \rightarrow 2KAu(CN)_2 + 2KOH$$

 Analogamente l'argento in presenza di ioni CN⁻ forma un complesso Ag(CN)₂, molto stabile.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Applicazioni: attacco di metalli con cianuri

 In questo caso il potenziale, diminuendo, diventa negativo, sicchè l'argento si scioglie nelle soluzioni di cianuro con svolgimento di idrogeno:

$$Ag + 2KCN + H_2O \rightarrow K[Ag(CN)_2] + KOH + \frac{1}{2}H_2$$

In modo del tutto analogo, si comporta anche il rame.

Applicazioni: attacco di metalli con acido fluoridrico

• L'acido fluoridrico è un acido piuttosto debole; ciononostante alcuni metalli (wolframio, tantalio, ecc.) vengono attaccati facilmente dall'acido fluoridrico (puro o in miscela con HNO₃), a causa della formazione di complessi fluorometallati.

- L'acido fosforico, l'acido arsenico e l'acido silicico possono essere precipitati da soluzioni acide in forma di eteromolibdati, cioè come sali degli acidi eteropolimolibdici: H₃PO₄[(MoO₃)₁₂], H₃[AsO₄(MoO₃)₁₂], H₂[SiO₃(MoO₃)₁₂].
- In tali complessi il molibdeno(VI) acquista un potere ossidante che non si riscontra né nell'acido molibdico libero né nei molibdati semplici.
- Evidentemente il legame coordinativo innalza il potenziale di ossidazione del molibdeno.

- Così, per esempio, gli ioduri non vengono ossidati dai molibdati in soluzione acida neanche a caldo, mente l'acido molibdofosforico li ossida completamente anche a freddo.
- Analogamente, la benzidina non viene ossidata dai molibdati semplici o dall'acido molibdico libero, mentre dall'acido molibdofosforico o dal suo sale di ammonio insolubile viene, in soluzione acetica, ossidata immediatamente.

- Questo comportamento degli eteropoliacidi rispetto alla benzidina consente di aumentare notevolmente la sensibilità della ricerca degli acidi fosforico, arsenico e silicico.
- La reazione di ossidazione della benzidamina è indipendente dalla formazione di un vero e proprio precipitato dell'eteropoliacido, essendone sufficiente la presenza in soluzione.

- Inoltre, l'intensa colorazione blu, derivante sia dall'ossidazione della benzidina, sia dalla riduzione dell'acido molibdico a "blu di molibdeno", contribuisce a rendere ancora più sensibile il saggio di riconoscimento.
- Dato che la reazione con la benzidina è una caratteristica del legame coordinativo del molibdeno negli eteropoliacidi, essa è comune agli anioni fosfati, arseniati e silicati.
- Tuttavia, in particolari condizioni, è possibile riconoscere l'anione fosfato anche in presenza degli altri due.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

- Per la ricerca si versano sopra un pezzo di carta da filtro una goccia della soluzione acida in esame, una goccia della soluzione di molibdato ammonico e una goccia di benzidina.
- Successivamente, si espone la carta ai vapori di ammoniaca;
 quando l'acidità è quasi neutralizzata, si forma una macchia blu.
- L'acido arsenico non reagisce in queste condizioni, perché la formazione del complesso molibdoarseniato avviene a freddo molto lentamente.

- Se al reattivo molibdico si aggiunge il 20% di acido tartarico, la reazione permette di riconoscere esclusivamente l'acido fosforico in presenza dell'acido arsenico e dell'acido silicico.
- L'acido tartarico, infatti, è in grado di formare complessi stabili con gli acidi silicico e arsenico, ma non con l'acido fosforico, il quale forma egualmente il complesso molibdofosforico.