

40<sup>th</sup> International  
Chemistry Olympiad

# Practical tasks

15 July 2008  
Budapest, Hungary

# Instructions

- This examination has **10** pages and **5** pages of answer sheets (8+4 for Task 1-2, 2+1 for Task 3).
- You have **3 hours** to complete **Tasks 1 and 2**. After that you will have to leave the laboratory for a short **break** while the assistants exchange your glassware and chemicals. You will then have **2 hours** to work on **Task 3**.
- Begin only when the **START** command is given. You must stop your work immediately when the **STOP** command is given after each part. A delay in doing this by 3 minutes will lead to cancellation of your experimental exam.
- Follow **safety rules** given in the IChO regulations. At all times while you are in the laboratory you must wear **safety glasses** or your own glasses if they have been approved, and use the **pipette filler bulb** provided. Use **gloves** when handling the organic liquids.
- You will receive only **ONE WARNING** from the laboratory supervisor if you break safety rules. On the second occasion you will be dismissed from the laboratory with a resultant zero score for the entire experimental examination.
- Do not hesitate to ask a demonstrator if you have any questions concerning safety issues or if you need to leave the room.
- Use only the pen and calculator provided.
- Write your **name and code on each answer sheet**. Do not attempt to separate the sheets.
- All results must be written in the appropriate areas on the answer sheets. Anything written elsewhere will not be graded. Use the reverse of the sheets if you need scratch paper.
- You will need to reuse some glassware during the exam. Clean them carefully at the sink closest to you.
- Use the labeled **waste containers** under the hood for the disposal of organic liquids from Task 1 and all liquids from Task 3.
- The number of **significant figures** in numerical answers must conform to the rules of evaluation of experimental errors. Mistakes will result in penalty points, even if your experimental technique is flawless.
- Chemicals and laboratory ware are not supposed to be **refilled or replaced**. Each such incident (other than the first, which you will be allowed) will result in the **loss of 1 point** from your 40 practical points.
- When you have finished a part of the examination, you must put your answer sheets into the envelope provided. Do not seal the envelope.
- The official English version of this examination is available on request only for clarification.

# Apparatus

<b>For common use in the lab:</b>
Heating block preadjusted to 70 °C under the hood
Distilled water (H <sub>2</sub> O) in jugs for refill
Latex gloves (ask for a replacement if allergic to latex)
Labeled waste containers for Task 1 (organic liquids) and Task 3 (all liquids)
Container for broken glass and capillaries
<b>On each desk:</b>
Goggles
Heat gun
Permanent marker
Pencil and ruler
Stopwatch, ask supervisor about operation if needed. (You can keep it.)
Tweezers
Spatula
Glass rod
Ceramic tile
Paper tissue
Spray bottle with distilled water
9 Eppendorf vials in a foam stand
TLC plate in labeled ziplock bag
Plastic syringe (100 ml) with polypropylene filter disc
Pipette bulb
14 graduated plastic Pasteur pipettes
Petri dish with etched competitor code
Burette
Stand and clamp
Pipette (10 ml)
2 beakers (400 ml)
Beaker and watchglass lid with filter paper piece for TLC
10 capillaries
2 graduated cylinders (25 ml)
3 Erlenmeyer flasks (200 ml)
Beaker (250 ml)
2 beakers (100 ml)
Funnel
Volumetric flask (100 ml)
30 test tubes in stand*
Indicator paper pieces and pH scale in ziplock bag*
Wooden test tube clamp*
2 plugs for test tubes*

\* Only handed out for Task 3

# Chemicals

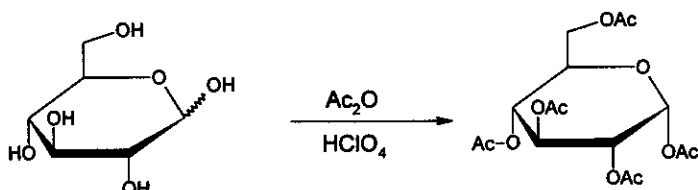
Sets for 4-6 people	R phrases	S phrases
0.025 mol/dm <sup>3</sup> ferriin solution	52/53	
0.2 % diphenylamine, (C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> NH solution in conc. H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	23/24/25-33-35-50/53	26-30-36/37-45-60-61
0.1 mol/dm <sup>3</sup> K <sub>3</sub> [Fe(CN) <sub>6</sub> ] solution	32	
Pumice stone		
<b>On each desk:</b>		
50 mg anhydrous ZnCl <sub>2</sub> in a small test tube (in the foam stand, labeled with code)	22-34-50/53	36/37/39-26-45-60-61
100 mg β-D-glucopyranose pentaacetate (labelled as BPAG)		
3.00 g anhydrous glucose, C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> O <sub>6</sub> , preweighed in vial		
(CH <sub>3</sub> CO) <sub>2</sub> O in Erlenmeyer flask (12 ml)	10-20/22-34	26-36/37/39-45
(CH <sub>3</sub> CO) <sub>2</sub> O in vial (10 ml)	10-20/22-34	26-36/37/39-45
CH <sub>3</sub> COOH in vial (15 ml)	10-35	23-26-45
CH <sub>3</sub> OH in vial (10 ml)	11-23/24/25-39	7-16-36/37-45
30 % HClO <sub>4</sub> in CH <sub>3</sub> COOH in vial (1 ml)	10-35	26-36/37/39-45
1:1 isobutyl acetate – isoamyl acetate in vial (20 ml), labeled as ELUENT	11-66	16-23-25-33
solid K <sub>4</sub> [Fe(CN) <sub>6</sub> ].3H <sub>2</sub> O sample with code in small flask	32	22-24/25
ZnSO <sub>4</sub> solution labeled with code and concentration (200 ml)	52/53	61
0.05136 mol/dm <sup>3</sup> Ce <sup>4+</sup> solution (80 ml)	36/38	26-36
1.0 mol/dm <sup>3</sup> H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> solution (200 ml)	35	26-30-45
Sample solutions for Task 3 (to be handed out at the start of Task 3)	1-26/27/28-32-35-50/53	24/25-36/39-61

# Risk and Safety Phrases

<b>Indication of Particular Risks</b>			
1	Explosive when dry	33	Danger of cumulative effects
10	Flammable	34	Causes burns
11	Highly Flammable	35	Causes severe burns
22	Harmful if swallowed	39	Danger of very serious irreversible effects
32	Contact with concentrated acids liberates very toxic gas		
<b>Combination of Particular Risks</b>			
20/22	Harmful by inhalation and if swallowed	36/38	Irritating to eyes and skin
23/24/25	Toxic by inhalation, in contact with skin and if swallowed	50/53	Very toxic to aquatic organisms, may cause long-term adverse effects in the aquatic environment
26/27/28	Very Toxic by inhalation, in contact with skin and if swallowed	52/53	Harmful to aquatic organisms, may cause long-term adverse effects in the aquatic environment
<b>Indication of Safety Precautions</b>			
7	Keep container tightly closed	30	Never add water to this product
16	Keep away from sources of ignition - No smoking	33	Take precautionary measures against static discharges
22	Do not breathe dust	36	Wear suitable protective clothing
23	Do not breathe fumes/vapour	45	In case of accident or if you feel unwell, seek medical advice immediately (show label where possible)
25	Avoid contact with eyes	60	This material and/or its container must be disposed of as hazardous waste
26	In case of contact with eyes, rinse immediately with plenty of water and seek medical advice	61	Avoid release to the environment.
<b>Combination of Safety Precautions</b>			
24/25	Avoid contact with skin and eyes	36/37/39	Wear suitable protective clothing, gloves and eye/face protection
36/37	Wear suitable protective clothing and gloves		

# Task 1

## Synthesis of $\alpha$ -D-glucopyranose pentaacetate

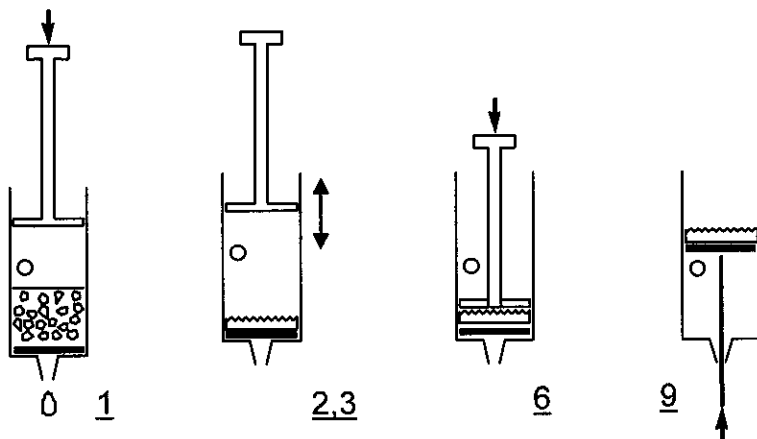


Caution: Use gloves while manipulating acetic acid and acetic anhydride. Let the lab supervisors know if any is spilled.

Add and mix 12 ml of pure acetic acid to 12 ml of acetic anhydride (provided in an Erlenmeyer flask) and add 3.00 g glucose (acetic anhydride is in excess). Add with a Pasteur-pipette 5 drops of 30%  $\text{HClO}_4$  dissolved in acetic acid. After the addition of the catalyst the solution might warm up considerably.

Let the mixture rest covered for 10 minutes and swirl it from time to time. Pour the reaction mixture into 100 ml of water in a beaker. Scratch the wall of the beaker (**glass rody beakeriň diwaryna süýkaň**) with a glass rod to initiate crystallization, and let it crystallize for 10 minutes. Filter and wash the product two times with 10 ml of water using the syringe and the porous polypropylene filter disc.

### Filtration using a plastic syringe



1. Pull out the piston. Fill the syringe from above with the suspension to be filtered. The syringe can be filled to the level of the hole. Replace piston.  
**Filtrer diskiň şprisiň içine ýerleşdirilendigini barlaň. Pistony şpriden aýyryp deşige çenli filtrlejek maddaňyzy guýyň. Pistony ýerine ýerleşdiriň.**
2. Cover the hole with your finger and press in the piston as far as the hole.  
**Pistony gysyp filtrlejek wagtyňyz hökman deşigi barmagyňyz bilen ýapmaly.**
3. Open the hole and draw the piston back. Do not draw in air through the filter.  
**Pistony yzyna çekjek wagtyňyz deşik hökman açyk bolmaly. Eger deşik açyk bolmasa filtr kagyždan howa geçer. Filtr kagyždan howa geçmeli dal.**
4. Repeat steps 2-3 a few times to expel the liquid.  
**2-3. stepleri suwuklyk doly gutarýança gaýtalaň.**
5. Repeat steps 1-4 until all solids are on the filter.  
**1-4 stepleri hemme gaty maddalar filtr diskiň üstünde ýygnanýança gaýtalaň.**

6. Press the piston against the filter cake and squeeze out the liquid.

**Pistony gaty gysyp suwuklygy doly aýyryň.**

7. Wash the product twice with 10 ml of water repeating steps 1-4.

**1-4. stepleri gaýtalap, her gezeginde 10 ml suw ullanyň productyňyzy iki gezek ýuwyň.**

8. Press the piston against the filter cake and squeeze out the water.

**Pistony gaty gysyp suwy doly aýyryň.**

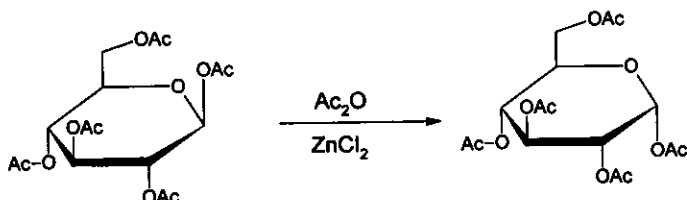
9. Pull the piston out with the hole closed to lift out the filter cake. (Pushing with the end of the spatula can help.)

**Bu gezek deşigi ýapyp pistony ýokary çekiň. Şeýle edeniňizde filtr disk piston bilen bile geler. Gelmeşe aşaky deşikden spatulany sokyp diskiňizi çykaryň.**

- a) Place your product in the open Petri dish marked with your code. Leave it on your table. The organizers will dry it, weigh it and check it for purity.
- b) Calculate the theoretical yield (mass) of your product in g. ( $M(C) = 12$  g/mol,  $M(O) = 16$  g/mol,  $M(H) = 1.0$  g/mol)

### Synthesis of $\alpha$ -D-glucopyranose pentaacetate from $\beta$ -D-glucopyranose pentaacetate

An alternative synthesis of  $\alpha$ -D-glucopyranose pentaacetate starts from readily available  $\beta$ -D-glucopyranose pentaacetate. In this experiment we will study the kinetics of this reaction with thin layer chromatography.



Add 1.5 ml acetic anhydride to 50 mg of anhydrous  $ZnCl_2$  (preweighed in a test tube). Add 100 mg of pure  $\beta$ -D-glucopyranose pentaacetate (BPAG) and swirl until dissolved. Take three drops from this mixture into an Eppendorf tube, add 0.5 ml methanol and save it. Place the test tube in the heating apparatus under the hood closest to your desk. Place the test tube in the heating block preadjusted to  $70^\circ C$ . Mix the contents of the test tube from time to time. During the reaction take three drops of sample from the mixture with a Pasteur pipet after 2, 5, 10, and 30 minutes. Mix immediately each sample with 0.5 ml of methanol to stop the reaction in an Eppendorf tube.

Prepare a silica TLC plate with the collected samples to study the reaction kinetics. Apply the necessary reference compounds as well to help identification of the spots on the plate. Mark the spots with a pencil, and develop the plate in isobutyl acetate/ isoamyl acetate (1:1) eluent. Heat the plates with a heat-gun (under the hood!) to visualise the spots (the colour is stable). You can ask for a second plate without penalty points if needed for proper evaluation.

- c) Copy your plate on the answer sheet and place your plate in the labeled ziplock bag.
- d) Interpret your experimental findings answering the questions on the answer sheet.

## Task 2

Insert this remark in your translation if your students do not know this kind of pipette.

Hint: The pipette has two graduation marks. Stop at the second mark to measure out exact volumes. Do not let all the solution to run out.

When potassium hexacyanoferrate(II),  $K_4[Fe(CN)_6]$  is added to a solution containing zinc ions, an insoluble precipitate forms immediately. Your task is to find out the composition of the stoichiometric precipitate that contains no water of crystallization.

The precipitation reaction is quantitative and so quick that it can be used in a titration. The end point can be detected using redox indication, but first the concentration of the potassium hexacyanoferrate(II) solution has to be determined.

### Preparation of $K_4[Fe(CN)_6]$ solution and determination of its exact concentration

Dissolve the solid  $K_4[Fe(CN)_6] \cdot 3H_2O$  ( $M = 422.41$  g/mol) sample in the small Erlenmeyer flask and quantitatively transfer it into the 100.00 ml volumetric flask. Take 10.00 ml portions of the hexacyanoferrate(II) solution. Add 20 ml 1 mol/dm<sup>3</sup> sulfuric acid and two drops of the ferroin indicator solution to each sample before titration. Titrate with the 0.05136 mol/dm<sup>3</sup>  $Ce^{4+}$  solution. Repeat titration as necessary. Cerium(IV) is a strong oxidant under acidic conditions forming  $Ce(III)$ .

- Report the  $Ce^{4+}$  solution volumes consumed.
- Give the equation for the titration reaction. What was the mass of your  $K_4[Fe(CN)_6] \cdot 3H_2O$  sample?

### The reaction between zinc ions and potassium hexacyanoferrate(II)

Take 10.00 ml of the hexacyanoferrate(II) solution and add 20 ml 1 mol/dm<sup>3</sup> sulfuric acid. Add three drops of indicator solution (diphenyl amine) and two drops of  $K_3[Fe(CN)_6]$  solution. The indicator only works if the sample contains some hexacyanoferrate(III),  $[Fe(CN)_6]^{3-}$ . Titrate slowly with the zinc solution. Continue until a bluish violet colour appears. Repeat titration as necessary.

- Report the zinc solution volumes consumed.
- Interpret the titration answering the questions on the answer sheet.
- Determine the formula of the precipitate.

Caveat: Best marks are not necessarily awarded to measurements reproducing theoretically expected values.



## Task 3

Caution: Handle all unknown solutions as if they were toxic and corrosive. Discard them only in the appropriate waste container.

The heat gun heats the expelled air up to 500 °C. Do not direct the stream towards combustible materials or body parts. Be careful with the hot nozzle.

Always place a single piece of pumice into liquids before heating to avoid bumping. Never point the mouth of a heated test tube towards a person.

You have eight unknown aqueous solutions. Each solution contains only one compound. The same ion may appear in more than one solution. Every compound formally consists of one type of cation and one type of anion from the following list:

Cations:  $\text{H}^+$ ,  $\text{NH}_4^+$ ,  $\text{Li}^+$ ,  $\text{Na}^+$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ,  $\text{Mn}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Ni}^{2+}$ ,  $\text{Cu}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Sr}^{2+}$ ,  $\text{Ag}^+$ ,  $\text{Sn}^{2+}$ ,  $\text{Sn}^{4+}$ ,  $\text{Sb}^{3+}$ ,  $\text{Ba}^{2+}$ ,  $\text{Pb}^{2+}$ ,  $\text{Bi}^{3+}$

Anions:  $\text{OH}^-$ ,  $\text{CO}_3^{2-}$ ,  $\text{HCO}_3^-$ ,  $\text{CH}_3\text{COO}^-$ ,  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ,  $\text{NO}_2^-$ ,  $\text{NO}_3^-$ ,  $\text{F}^-$ ,  $\text{PO}_4^{3-}$ ,  $\text{HPO}_4^{2-}$ ,  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$ ,  $\text{HSO}_4^-$ ,  $\text{S}^{2-}$ ,  $\text{HS}^-$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{ClO}_4^-$ ,  $\text{MnO}_4^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{I}^-$

You have test tubes and heating but no additional reagents apart from distilled water and pH paper.

Identify the compounds in the solutions 1-8. You can use the solubility table for some of the anions on the next page. If you are unable to identify an ion exactly, give the narrowest selection possible.

### Remarks:

The unknown solutions may contain minor impurities arising from their exposure to air. The concentration of all solutions is around 5 % by mass so you can expect clearly observable precipitates from the main components. In some cases, precipitation does not occur instantaneously; some substances may remain in an oversaturated solution for a while. Don't draw negative conclusions too hastily, wait 1-2 minutes where necessary. Always look carefully for all signs of a reaction.

Keep in mind that heating accelerates all processes, increases the solubility of most substances, and may start reactions that do not take place at room temperature.

**Solubility Table at 25 °C**

	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	Li <sup>+</sup>	Na <sup>+</sup>	Mg <sup>2+</sup>	Al <sup>3+</sup>	K <sup>+</sup>	Ca <sup>2+</sup>	Cr <sup>3+</sup>	Mn <sup>2+</sup>	Fe <sup>2+</sup>	Fe <sup>3+</sup>	Co <sup>2+</sup>	Ni <sup>2+</sup>	Cu <sup>2+</sup>	Zn <sup>2+</sup>	Sr <sup>2+</sup>	Ag <sup>+</sup>	Sn <sup>2+</sup>	Sn <sup>4+</sup>	Sb <sup>3+</sup>	Ba <sup>2+</sup>	Pb <sup>2+</sup>	Bi <sup>3+</sup>	
CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup>														HR			1.0	↓	↓	↓				↓
C <sub>2</sub> O <sub>4</sub> <sup>2-</sup>			3.6	↓			↓		↓	(Y)	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	HR				HR			HR		↓	↓			HR	↓		0.41 (Y)	↓	↓	↓				↓
NO <sub>3</sub> <sup>-</sup>																								
F <sup>-</sup>		0.13		↓	0.5		↓	4.0	1.0	↓	(W)	1.4	2.6	↓	1.6	↓			↓			0.16	↓	↓
SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>							0.21									↓	0.84	↓	↓	↓		↓	↓	
PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup>	HR	↓		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	(W)	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
HPO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>		↓		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	(W)	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> <sup>-</sup>					HR		1.0	HR	HR		↓	HR		↓	↓	HR	↓	↓	↓	↓	HR	↓	↓	↓
ClO <sub>4</sub> <sup>-</sup>						2.1																		
MnO <sub>4</sub> <sup>-</sup>	HR							HR	↓	R		HR					0.91	R		R		↓	R	
Br <sup>-</sup>																	↓							
I <sup>-</sup>											R			↓			↓	(Y)					↓	(B)

**No entry:** Soluble compound    ↓: Insoluble compound    R: Redox reaction at room temperature  
**HR:** Soluble at room temperature. In hot solution a reaction with an observable effect (not necessarily a precipitate) takes place.  
 Solubilities in g (substance) / 100 g water. Accurately known values between 0.1 and 4 are shown only.  
 Precipitates whose colour significantly differs from that of their hydrated ions: (B) = black, (P) = purple, (W) = white, (Y) = pale yellow, (Y) = yellow.

Name:

Code: TKM-

## Task 1

**10% of the total**

1a	1b	1c	1d	Task 1
30	2	12	4	48

- a) Yield of the product in g, measured by the organizer:

- b) Calculate the theoretical yield of your product in g.

Theoretical yield:

- c) Sketch your developed TLC plate and leave on your desk to be evaluated,

Name:

Code: TKM-

---

d) **Interpret your experiment** and choose the correct answer.

The acetylation reaction of glucose is exothermic.

- a) Yes
- b) No
- c) Cannot be decided based on these experiments

The isomerisation reaction of  $\beta$ -D-glucopyranose pentaacetate can be used for the preparation of pure  $\alpha$ -D-glucopyranose pentaacetate.

- a) Yes
- b) No
- c) Cannot be decided based on these experiments

Name: \_\_\_\_\_

Code: TKM- \_\_\_\_\_

## Task 2

15 % of the total

2a	2b	2c	2d	2e	Task 2
25	4	25	6	5	65

a)  $\text{Ce}^{4+}$  consumptions:

Average volume consumed ( $V_1$ ):

b) The titration reaction:

Calculation of sample mass:

$\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6] \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  mass ( $m$ ):

c) Zinc consumptions:

Average volume consumed ( $V_2$ ):

d) Mark the correct answer.

The diphenyl amine indicator changes in colour at the end point

- a) because the concentration of the  $\text{Zn}^{2+}$  ions increases.
- b) because the concentration of the  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  ions decreases.
- c) because the concentration of the  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$  ions increases.
- d) because the indicator is liberated from its complex.

Name:

Code: TKM-

Which form of the indicator is present before the end point?

- a) Oxidized
- b) Reduced
- c) Complexed to a metal ion

At the beginning of the titration the redox potential for the hexacyanoferrate(II) - hexacyanoferrate(III) system is lower than the redox potential of the diphenyl amine indicator.

- a) True
- b) False

e) Determine the formula of the precipitate. Show your work.

The formula of the precipitate:

Items replaced or refilled:

Student signature:

Supervisor signature:

Name: \_\_\_\_\_

Code: TKM-

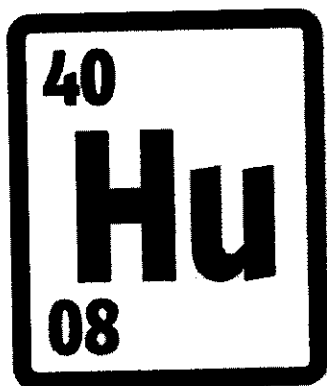
# Task 3

# 15 % of the total

Task 3
108

Only fill out this table when you are ready with all your assignments.

	1	2	3	4	5	6	7	8
Cation								
Anion								



40<sup>ая</sup> Международная  
химическая олимпиада

# Практический тур

15 июля 2008 г.  
Будапешт, Венгрия



## Общие указания

- Комплект состоит из 10 страниц заданий (8 страниц – задания 1-2 и 2 страницы – задание 3) и 5 листов ответов (4 листа для заданий 1-2 и 1 лист для задания 3).
- Вам отводится **3 часа** на **Задания 1 и 2**. После этого вы должны выйти из лаборатории на перерыв, во время которого лаборанты сменяют посуду и реактивы. После этого у вас будет **2 часа** на выполнение **Задания 3**.
- Начинайте работать только после команды СТАРТ. После команды СТОП на каждом из двух этапов вы должны немедленно закончить работу. В случае задержки более, чем на 3 минуты ваша работа будет аннулирована.
- Придерживайтесь **правил безопасности**, принятых на МХО. В течение всей работы в лаборатории вы должны носить очки (выданные или свои). Набирать жидкости в пипетку можно **только грушей**. При работе с органическими жидкостями используйте **перчатки**.
- Если вы нарушите правила безопасности, вам сделают **ТОЛЬКО ОДНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**. При повторном нарушении ваша работа будет аннулирована и вы получите нулевую оценку за экспериментальный тур.
- По всем вопросам, касающимся правил безопасности, а также, если вам необходимо выйти из лаборатории, обращайтесь к лаборанту.
- Используйте только выданные вам ручку и калькулятор.
- **В верхней части каждого листа ответов** впишите латинскими буквами свою **фамилию и код**, обозначенный на вашем рабочем месте. Не пытайтесь разделить листы.
- Все ваши результаты и выкладки записывайте только в специально отведенные места на листах ответов. Записи в других местах оцениваться не будут. В качестве черновика используйте обратную сторону листов ответов.
- Часть посуды вам придется использовать повторно. Тщательно помойте ее в ближайшей к вам раковине.
- Для утилизации отработанных реактивов (органических жидкостей в задании 1 и всех жидкостей в задании 3) используйте соответствующие склянки с надписью «**waste container**», расположенные под тягой.
- Число **значащих цифр** в численных ответах определяется обычными правилами оценки экспериментальной погрешности. Неверное число значащих цифр в ответах будет наказываться.
- Если вы разбили посуду или разлили реактивы, вы получите дополнительное количество реактивов или посуды, но за каждую выдачу будет сниматься **по 1 баллу из 40** за экспериментальный тур.
- После окончания выполнения каждого этапа поместите соответствующие листы ответов в выданный вам конверт, но не заклеивайте его.
- В случае необходимости вы можете попросить английскую версию заданий.

# ОБОРУДОВАНИЕ

для общего пользования в лаборатории:

Нагревательный блок (термостат), поддерживающий температуру 70 °С, расположен под тягой

Дистиллированная вода (H<sub>2</sub>O) в больших пластиковых канистрах

Резиновые перчатки

Склянки для слива жидкостей «Waste container» для Задания 1 (органические жидкости) и Задания 3 (все жидкости) расположены под тягой

Контейнер для разбитого стекла и использованных капилляров

**На каждом рабочем месте:**

Очки

Фен для нагрева

Фломастер (маркер)

Карандаш и линейка

Секундомер (если вы не знаете, как им пользоваться, обратитесь к лаборанту). (Секундомер можно будет забрать с собой)

Пинцет

Шпатель

Стеклянная палочка

Белая керамическая плитка

Бумажные салфетки

Промывалка с дистиллированной водой

9 пробирок Эппендорфа в подставке из поролона

Пластика для ТСХ в подписанном закрытом пакете

Пластиковый шприц на 100 мл с полипропиленовым дисковым фильтром

Груша для набора жидкостей в пипетку

14 градуированных пластиковых пипеток Пастера

Чашка Петри, на которой вытравлен ваш код участника

Бюретка

Штатив с держателем

Пипетка на 10 мл

2 стакана на 400 мл

Стакан, накрытый часовым стеклом, с фильтровальной бумагой для ТСХ

10 капилляров

2 мерных цилиндра на 25 мл

3 конических колбы (Эрленмейера) на 200 мл

Стакан на 250 мл

2 стакана на 100 мл

Стеклянная воронка

Мерная колба на 100 мл

30 пробирок в штативе\*

Индикаторная бумага и шкала рН в закрытом пакете \*

Деревянный держатель (прищепка) для нагревания пробирок \*

2 резиновые пробки для пробирок\*

\* Выдается только для Задания 3

# Реактивы

Общие для 4-6 человек	Код техники безопасности	
0.025 М раствор ферроина (подписан "ferroin 0.025 mol/dm <sup>3</sup> ")	52/53	
0.2 % раствор дифениламина в концентрированной H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (подписан "(C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> NH")	23/24/25-33-35-50/53	26-30-36/37-45-60-61
0.1 М раствор K <sub>3</sub> [Fe(CN) <sub>6</sub> ]	32	
Кипелки (подписано "Pumice stone")		

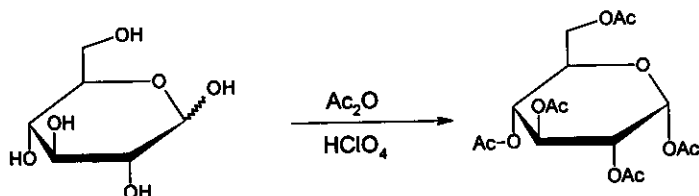
На каждом месте		
Безводный ZnCl <sub>2</sub> (50 мг) в маленькой пробирке (в подставке из поролона, обозначен вашим кодом)	22-34-50/53	36/37/39-26-45-60-61
Пентаацетат β-D-глюкопиранозы (100 мг, подписан "BPAG")		
3.00 г безводной глюкозы, C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> O <sub>6</sub> , в пузырьке (CH <sub>3</sub> CO) <sub>2</sub> O в конической колбе (12 мл)	10-20/22-34	26-36/37/39-45
(CH <sub>3</sub> CO) <sub>2</sub> O в пузырьке (10 мл)	10-20/22-34	26-36/37/39-45
CH <sub>3</sub> COOH в пузырьке (15 мл)	10-35	23-26-45
CH <sub>3</sub> OH в пузырьке (10 мл)	11-23/24/25-39	7-16-36/37-45
30 %-й раствор HClO <sub>4</sub> в CH <sub>3</sub> COOH в пузырьке (1 мл)	10-35	26-36/37/39-45
1:1 смесь изобутилацетата и изоамилацетата в пузырьке (20 мл), подписан "ELUENT"	11-66	16-23-25-33
твердый K <sub>4</sub> [Fe(CN) <sub>6</sub> ].3H <sub>2</sub> O с вашим кодом, в маленькой конической колбе	32	22-24/25
раствор ZnSO <sub>4</sub> с вашим кодом, с точной концентрацией (200 мл)	52/53	61
0,05136 М раствор Ce <sup>4+</sup> (80 мл)	36/38	26-36
1,0 М Раствор H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (200 мл)	35	26-30-45
Анализируемые растворы для Задания 3 (будут выданы в начале выполнения Задания 3)	1-26/27/28-32-35-50/53	24/25-36/39-61

## Коды техники безопасности

<b>Indication of Particular Risks</b>			
1	Explosive when dry	33	Danger of cumulative effects
10	Flammable	34	Causes burns
11	Highly Flammable	35	Causes severe burns
22	Harmful if swallowed	39	Danger of very serious irreversible effects
32	Contact with concentrated acids liberates very toxic gas		
<b>Combination of Particular Risks</b>			
20/22	Harmful by inhalation and if swallowed	36/38	Irritating to eyes and skin
23/24/25	Toxic by inhalation, in contact with skin and if swallowed	50/53	Very toxic to aquatic organisms, may cause long-term adverse effects in the aquatic environment
26/27/28	Very Toxic by inhalation, in contact with skin and if swallowed	52/53	Harmful to aquatic organisms, may cause long-term adverse effects in the aquatic environment
<b>Indication of Safety Precautions</b>			
7	Keep container tightly closed	30	Never add water to this product
16	Keep away from sources of ignition - No smoking	33	Take precautionary measures against static discharges
22	Do not breathe dust	36	Wear suitable protective clothing
23	Do not breathe fumes/vapour	45	In case of accident or if you feel unwell, seek medical advice immediately (show label where possible)
25	Avoid contact with eyes	60	This material and/or its container must be disposed of as hazardous waste
26	In case of contact with eyes, rinse immediately with plenty of water and seek medical advice	61	Avoid release to the environment.
<b>Combination of Safety Precautions</b>			
24/25	Avoid contact with skin and eyes	36/37/39	Wear suitable protective clothing, gloves and eye/face protection
36/37	Wear suitable protective clothing and gloves		

# Задание 1

## Синтез пентаацетата $\alpha$ -D-глюкопиранозы

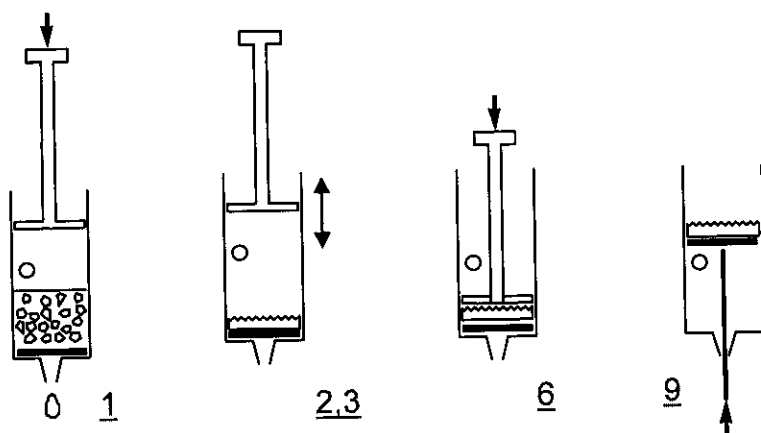


**Внимание:** При работе с уксусной кислотой и уксусным ангидридом используйте перчатки. При возникновении проблем обращайтесь к лаборанту.

Добавьте 12 мл уксусной кислоты к 12 мл уксусного ангидрида (находится в конической колбе), перемешайте смесь и внесите в колбу 3.00 г глюкозы (уксусный ангидрид взят в избытке). С помощью пипетки Пастера добавьте 5 капель 30%-ного раствора  $\text{HClO}_4$  в уксусной кислоте. После прибавления катализатора раствор может значительно разогреться.

Накройте смесь часовым стеклом и оставьте на 10 минут, время от времени перемешивая ее круговыми движениями. Вылейте реакцию смесь в стакан, содержащий 100 мл воды. Потрите стенку стакана стеклянной палочкой, чтобы началась кристаллизация, после чего оставьте смесь на 10 минут. Отфильтруйте и промойте продукт двумя порциями воды по 10 мл, используя шприц с пористым полипропиленовым фильтром.

### Фильтрация с помощью пластикового шприца



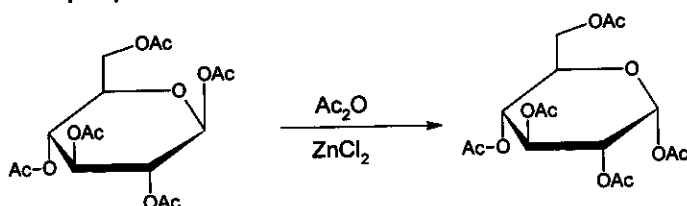
1. Выньте поршень. Заполните шприц сверху первой порцией фильтруемой суспензии. Шприц можно заполнять суспензией не выше уровня бокового отверстия. Поместите поршень обратно в шприц.
2. Закройте боковое отверстие пальцем и опустите поршень до уровня отверстия, но не ниже.
3. Откройте боковое отверстие и поднимите поршень (при открытом боковом отверстии воздух не будет проходить через фильтр).
4. Повторите стадии 2-3 несколько раз, чтобы выдавить жидкость.
5. Повторяйте стадии 1-4 до тех пор, пока весь осадок не будет перенесен на фильтр.
6. Вдавите поршень до упора и удалите остатки жидкости.
7. Повторяя стадии 1-4, промойте осадок два раза порциями воды по 10 мл.
8. Вдавите поршень до упора для удаления остатков воды.
9. Извлеките фильтр с продуктом из шприца. Для этого выньте поршень при

закрытом боковом отверстии (При необходимости подталкивайте фильтр шпателем снизу).

- a) Перенесите весь продукт в открытую чашку Петри с вашим кодом. Оставьте чашку Петри на столе. Организаторы высушат продукт, взвесят его и проверят его чистоту.
- b) Рассчитайте теоретический выход (массу) продукта реакции в граммах. ( $M(C) = 12$  г/моль,  $M(O) = 16$  г/моль,  $M(H) = 1.0$  г/моль).

### Синтез пентаацетата $\alpha$ -D-глюкопиранозы из пентаацетата $\beta$ -D-глюкопиранозы

Пентаацетат  $\alpha$ -D-глюкопиранозы может быть также получен из пентаацетата  $\beta$ -D-глюкопиранозы. Вы изучите ход этой реакции при помощи тонкослойной хроматографии.



В пробирку, содержащую 50 мг безводного  $ZnCl_2$  (предварительно взвешен, находится в пробирке), внесите 1,5 мл уксусного ангидрида. Туда же добавьте 100 мг пентаацетата  $\beta$ -D-глюкопиранозы (находится в пузырьке, подписанном "BPAG"), и перемешивайте круговыми движениями до полного растворения. Перенесите три капли смеси в пробирку Эппендорфа, добавьте в нее 0,5 мл метанола (метанол останавливает реакцию) и сохраните ее для дальнейших опытов.

Поместите пробирку с реакционной смесью в термостат ( $70^\circ C$ ), расположенный под ближайшей к вам тягой и начните отсчет ремени реакции. Время от времени перемешивайте содержимое пробирки. Через 2, 5, 10 и 30 минут отбирайте по три капли реакционной смеси при помощи пипеток Пастера и немедленно переносите каждый образец в новую пробирку Эппендорфа, содержащую 0,5 мл метанола (метанол останавливает реакцию).

Аккуратно нанесите на пластинку для ТСХ отобранные образцы и стандартные растворы, необходимые для идентификации пятен. Карандашом пометьте точки нанесения и пронумеруйте их. Элюируйте пластинку смесью изобутилацетат/изоамилацетат (1:1) (подписан "ELUENT"). По окончании элюирования нагрейте пластинку при помощи фена (работайте под тягой!) для проявления пятен (окраска пятен стабильная). Если вас не устраивают результаты хроматографии, вы можете получить еще одну пластинку без начисления штрафных баллов (обратитесь к лаборанту).

- c) Зарисуйте вашу пластинку ТСХ в лист ответов и поместите ее в пластиковый пакет.
- d) Ответьте на вопросы в листе ответов, основываясь на результатах вашего эксперимента.

## Задание 2

**ВАЖНО:** Пипетка, которую вы будете использовать для выполнения экспериментального задания, имеет две кольцевые метки. Для точного отмеривания аликвоты 10.00 мл выливайте раствор до нижней метки!!! Ни в коем случае не используйте для отмеривания весь раствор из пипетки!

Нерастворимый осадок образуется сразу же при добавлении гексоцианоферрата(II) калия  $K_4[Fe(CN)_6]$  к раствору, содержащему ионы цинка. Вы должны определить стехиометрический состав осадка. При этом учитывайте, что он не содержит кристаллизационной воды.

Реакция осаждения протекает количественно и достаточно быстро, поэтому она может использоваться для титрования. Для определения точки эквивалентности используют редокс индикатор дифениламин.

Сначала вы должны определить точную концентрацию раствора гексацианоферрата(II) калия.

### Приготовление раствора $K_4[Fe(CN)_6]$ и определение его точной концентрации

В колбу Эрленмейера с навеской  $K_4[Fe(CN)_6] \cdot 3H_2O$  ( $M = 422.41$  г/моль) добавьте немного воды, растворите вещество и количественно перенесите полученный раствор в мерную колбу (100.00 мл), доведите раствор до метки водой и тщательно перемешайте. Аликвоту полученного раствора объемом 10.00 мл перенесите в большую коническую колбу, добавьте 20 мл 1 М раствора серной кислоты и две капли раствора индикатора ферроина. Оттитруйте полученный раствор 0.05136 М раствором  $Ce^{4+}$ . Повторите титрование нужное число раз. Церий(IV) является сильным окислителем и в кислой среде восстанавливается до церия(III).

- Запишите в лист ответов объемы раствора  $Ce^{4+}$ , потраченные на титрование.
- Приведите уравнение реакции титрования. Рассчитайте массу вашего образца  $K_4[Fe(CN)_6] \cdot 3H_2O$ .

### Взаимодействие ионов цинка с гексацианоферратом(II) калия

В колбу для титрования перенесите аликвоту 10.00 мл раствора гексацианоферрата(II) калия, добавьте 20 мл 1 М раствора серной кислоты, три капли раствора индикатора дифениламина и две капли раствора  $K_3[Fe(CN)_6]$  (индикатор работает только в присутствии  $[Fe(CN)_6]^{3-}$ ). Медленно оттитруйте полученный раствор раствором  $Zn^{2+}$  до появления голубовато-фиолетового окрашивания. Повторите титрование нужное число раз.

- Запишите в лист ответов объемы раствора  $Zn^{2+}$ , потраченные на титрование.
- Объясните полученные вами результаты титрования, ответив на вопросы в листе ответов.
- Найдите эмпирическую формулу осадка, исходя из результатов титрования. Приведите необходимые расчеты и пояснения.

Внимание: максимальная оценка не обязательно выставляется, если результаты Ваших измерений точно воспроизводят теоретически ожидаемые значения.

## Задание 3

Внимание: Со всеми растворами работайте осторожно, поскольку они могут быть токсичными или едкими. Отходы выливайте только в специальные емкости для отходов, находящиеся под тягой.

Тепловая пушка (фен) нагревает выходящий воздух до 500 °С. Не направляйте поток горячего воздуха на горючие материалы или на тело. Не дотрагивайтесь до нагретого сопла фена.

Перед нагреванием всегда помещайте кипелку в пробирку с жидкостью для предотвращения выброса раствора. Никогда не направляйте отверстие нагретой пробирки в сторону человека.

Вам выданы восемь неизвестных водных растворов. Каждый раствор содержит только одно вещество. Один и тот же ион может встречаться в нескольких растворах. Каждое вещество состоит только из одного катиона и одного аниона из приведенного ниже списка:

Катионы:  $\text{H}^+$ ,  $\text{NH}_4^+$ ,  $\text{Li}^+$ ,  $\text{Na}^+$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ,  $\text{Mn}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Ni}^{2+}$ ,  $\text{Cu}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Sr}^{2+}$ ,  $\text{Ag}^+$ ,  $\text{Sn}^{2+}$ ,  $\text{Sn}^{4+}$ ,  $\text{Sb}^{3+}$ ,  $\text{Ba}^{2+}$ ,  $\text{Pb}^{2+}$ ,  $\text{Bi}^{3+}$

Анионы:  $\text{OH}^-$ ,  $\text{CO}_3^{2-}$ ,  $\text{HCO}_3^-$ ,  $\text{CH}_3\text{COO}^-$ ,  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ ,  $\text{NO}_2^-$ ,  $\text{NO}_3^-$ ,  $\text{F}^-$ ,  $\text{PO}_4^{3-}$ ,  $\text{HPO}_4^{2-}$ ,  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$ ,  $\text{HSO}_4^-$ ,  $\text{S}^{2-}$ ,  $\text{HS}^-$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{ClO}_4^-$ ,  $\text{MnO}_4^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{I}^-$

Вы можете использовать пробирки, нагревание феном, дистиллированную воду, индикаторную бумагу. Никакие другие реактивы использовать нельзя.

Определите вещества в растворах 1-8.

Информация о некоторых веществах есть в таблице растворимости на следующей странице.

Если вы не смогли идентифицировать катион или анион однозначно, предложите как можно более узкий набор возможных ионов, присутствующих в данной пробирке.

### Примечания:

Неизвестный раствор может содержать незначительное количество примесей, образующихся вследствие контакта раствора с воздухом. Массовая доля растворенного вещества в каждом из растворов равна примерно 5 %, поэтому вы сможете увидеть осадки в тех случаях, когда они теоретически могут образоваться. Иногда образование осадка не происходит мгновенно, поскольку некоторые вещества могут оставаться какое-то время в пересыщенном растворе. Не спешите делать выводы об отсутствии осадка, если он не образуется мгновенно при сливании растворов; в некоторых случаях следует подождать 1-2 минуты. Для идентификации веществ используйте все признаки реакций.

Помните, что нагревание ускоряет все реакции, увеличивает растворимость большинства веществ и может вызывать реакции, которые не протекают при комнатной температуре.



Таблица растворимости при 25 °С

	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	Li <sup>+</sup>	Na <sup>+</sup>	Mg <sup>2+</sup>	Al <sup>3+</sup>	K <sup>+</sup>	Ca <sup>2+</sup>	Cr <sup>3+</sup>	Mn <sup>2+</sup>	Fe <sup>2+</sup>	Fe <sup>3+</sup>	Co <sup>2+</sup>	Ni <sup>2+</sup>	Cu <sup>2+</sup>	Zn <sup>2+</sup>	Sr <sup>2+</sup>	Ag <sup>+</sup>	Sn <sup>2+</sup>	Sn <sup>4+</sup>	Sb <sup>3+</sup>	Ba <sup>2+</sup>	Pb <sup>2+</sup>	Bi <sup>3+</sup>	
CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup>														HR			1.0	↓	↓	↓	↓			↓
C <sub>2</sub> O <sub>4</sub> <sup>2-</sup>			3.6	↓			↓		↓	↓ (Y)	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	HR				HR			HR		↓ R				HR	↓		0.41 ((Y))	↓ R	↓	↓				↓
NO <sub>3</sub> <sup>-</sup>																								
F <sup>-</sup>		0.13		↓	0.5		↓	4.0	1.0	↓ (W)	↓ (W)	1.4	2.6	↓	1.6	↓			↓	↓		0.16	↓	↓
SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>							0.21									↓	0.84		↓	↓		↓	↓	
PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup>	HR	↓		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓ (W)	↓	↓ (P)	↓	↓	↓	↓	↓ (Y)	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
HPO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>		↓		↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓ (W)	↓	↓ (P)	↓	↓	↓	↓	↓ (Y)	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓
H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> <sup>-</sup>					HR		1.0	HR	HR		↓ (W)	HR		↓	↓	HR	↓ (Y)	↓	↓	↓	HR	↓	↓	↓
ClO <sub>4</sub> <sup>-</sup>						2.1																		
MnO <sub>4</sub> <sup>-</sup>	HR							HR	↓ R	R		HR					0.91	R		R		↓ R		
Br <sup>-</sup>																	↓ ((Y))						0.98	
I <sup>-</sup>										R				↓ R			↓ (Y)	1.0					↓ (Y)	↓ (B)

Пустая клетка: растворимость вещества выше 4 г/100 г воды; ↓: нерастворимое вещество; R: окислительно-восстановительная реакция при комнатной температуре. HR: при комнатной температуре растворимо, в горячем растворе протекает реакция с видимым эффектом (не обязательно выпадение осадка).

Приведенные числа – это значения растворимости малорастворимых веществ в интервале от 0.1 до 4 г/100 г воды. Цвета указаны только для тех осадков, окраска которых не совпадает с окрасками соответствующих гидратированных ионов: (B) = черный, (P) = пурпурно-фиолетовый, (W) = белый, ((Y)) = бледно-желтый, (Y) = желтый.

# Задание 1

# 10 баллов

№	1a	1b	1c	1d	Задание 1
Очки	30	2	12	4	48

а) Выход продукта в граммах. Заполняют организаторы:

б) Рассчитайте теоретический выход продукта в граммах:

Расчеты:

Теоретический выход:  $m =$  \_\_\_\_\_ г

с) Зарисуйте проявленную пластинку для ТСХ и приведите расшифровку вашей нумерации:

хроматограмма	расшифровка нумерации
<div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 100%;"></div>	<div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 100%;"></div>

Фамилия: \_\_\_\_\_ (латинскими буквами) Код: ТКМ- \_\_\_\_\_

d) По результатам вашего эксперимента отметьте правильные ответы.

Реакция ацетилирования глюкозы экзотермическая.

- a) Да
- b) Нет
- c) Невозможно ответить на основании проведенного эксперимента.

Реакция изомеризации пентаацетата  $\beta$ -D-глюкопиранозы может быть использована для получения чистого пентаацетата  $\alpha$ -D-глюкопиранозы.

- a) Да
- b) Нет
- c) Невозможно ответить на основании проведенного эксперимента.

Фамилия: \_\_\_\_\_ (латинскими буквами) Код: ТКМ-\_\_\_\_\_

## Задание 2

## 15 баллов

№	2a	2b	2c	2d	2e	Задание 2
Очки	25	4	25	6	5	65

а) Объемы раствора  $\text{Ce}^{4+}$ , израсходованные на титрование:

Принятое Вами значение объема раствора  $\text{Ce}^{4+}$  ( $V_1$ ): \_\_\_\_\_ мл

б) Уравнение редокс-реакции, проходящей при титровании:

Расчет массы выданной Вам навески  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6] \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  по результатам титрования:

Расчет:

Масса выданной навески  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6] \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  ( $m$ ): \_\_\_\_\_ г

с) Объемы раствора  $\text{Zn}^{2+}$ , израсходованные на титрование:

Принятое Вами значение объема раствора  $\text{Zn}^{2+}$  ( $V_2$ ): \_\_\_\_\_ мл

д) Отметьте правильные ответы.

Дифениламин изменяет свою окраску в точке эквивалентности потому, что:

- а) концентрация ионов  $\text{Zn}^{2+}$  увеличивается.
- б) концентрация ионов  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  уменьшается.
- в) концентрация ионов  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$  увеличивается.
- г) индикатор высвобождается из комплекса.

Фамилия: \_\_\_\_\_ (латинскими буквами) Код: ТКМ- \_\_\_\_\_

В какой форме присутствует в растворе индикатор до достижения точки эквивалентности?

- а) Окисленной  
 б) Восстановленной  
 в) Координированный в виде металлокомплекса.

В начале титрования редокс-потенциал системы гексацианоферрат(II)–гексацианоферрат(III) меньше, чем редокс-потенциал индикатора дифениламина.

- а) Да  
 б) Нет

е) Найдите эмпирическую формулу осадка, исходя из результатов титрования. Приведите необходимые расчеты и пояснения.

Расчеты и пояснения:

Эмпирическая формула осадка: \_\_\_\_\_

Замененные реактивы или посуда:

\_\_\_\_\_

Подпись участника: \_\_\_\_\_

Подпись лаборанта: \_\_\_\_\_

Фамилия: \_\_\_\_\_ (латинскими буквами) Код: ТКМ- \_\_\_\_\_

## Задание 3

## 15 баллов

№	Задание 3
Очки	108

Выполните весь эксперимент. На основании наблюдений сделайте выводы о содержимом каждой из пробирок. Только после этого заполните таблицу.

Если вы не смогли идентифицировать катион или анион однозначно, предложите как можно более узкий набор возможных ионов, присутствующих в данной пробирке и впишите его в соответствующую клеточку.

	1	2	3	4	5	6	7	8
Катион								
Анион								