

# ИЗВЕСТИЯ

ТОМСКОГО ОРДЕНА ОКТЯБРЬСКОЙ РЕВОЛЮЦИИ И ОРДЕНА ТРУДОВОГО  
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО ИНСТИТУТА им. С. М. КИРОВА

Том 302

1976

## ИЗУЧЕНИЕ ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКОГО ПОВЕДЕНИЯ ИРИДИЯ (+4) МЕТОДОМ ПОЛЯРОГРАФИИ С НАКОПЛЕНИЕМ

Н. А. КОЛПАКОВА, М. С. ЧЕМЕРИС, А. Г. СТРОМБЕРГ

(Представлена научным семинаром кафедры физической химии)

Целью нашей работы было исследование возможности определения иридия (+4) в концентрациях  $10^{-3}$ — $10^{-7}$  моль/л. В литературе подобные исследования не описаны.

В качестве индифферентного электрода выбран графитовый стержень, обработка которого описана ранее [1]. Аппаратура и методика эксперимента аналогичны описанным в работе [2]. Стандартные растворы готовили из соли  $K_2IrCl_6$ , синтезированной по методике [3].

Для своих исследований в результате изучения различных фонов мы выбрали раствор соляной кислоты.

В солянокислых растворах, содержащих  $10^{-3}$  моль/л и более иридия (+4), нами получен анодный пик электрорастворения иридия после его предварительного электроосаждения.

Однако величина анодного пика, полученного в указанных условиях, растет с увеличением концентрации ионов иридия (+4) в растворе не пропорционально и плохо воспроизводится. Нами исследованы факторы, влияющие на характер вольтамперных кривых и установлены оптимальные условия, позволяющие получать четкие и воспроизводимые полярограммы. Выяснено, что форма анодного пика иридия, а также его воспроизводимость существенно улучшаются при добавлении в анализируемый раствор ионов ртути (+2). Величина тока растворения достигает максимума при двухкратном избытке ионов ртути. В данном случае ртуть оказывает катализическое действие на стадии восстановления иридия. Для доказательства этого предположения проводилось электроосаждение иридия (+4) в отсутствии ионов ртути. Затем электрод переносился в раствор, содержащий ионы ртути. Проводилось дополнительное электроосаждение ртути из раствора, а затем снималась анодная полярограмма электрорастворения осадка. При такой постановке опыта обнаружить иридий в концентрации  $10^{-5}$ — $10^{-3}$  моль/л не удалось. При обратном порядке опыта получаются хорошо воспроизводимые пики иридия при концентрации его в растворе  $5 \cdot 10^{-7}$ — $10^{-3}$  моль/л. Высота анодного пика зависит от концентрации соляной кислоты. Максимальная величина анодного пика иридия наблюдается в 1 М соляной кислоте.

Пики, полученные на фоне 1 М HCl с добавлением ионов ртути, имеют удобную для измерений форму и линейно растут с увеличением концентрации (рис. 1).

Максимум тока анодного электрорастворения иридия наблюдается при потенциалах +0,75—+0,85 в. Изучение зависимости высоты тока

электрорастворения иридия от потенциала электролиза показало, что при потенциале около  $-0,6$  в анодный пик приближается к своему максимальному значению (рис. 2).

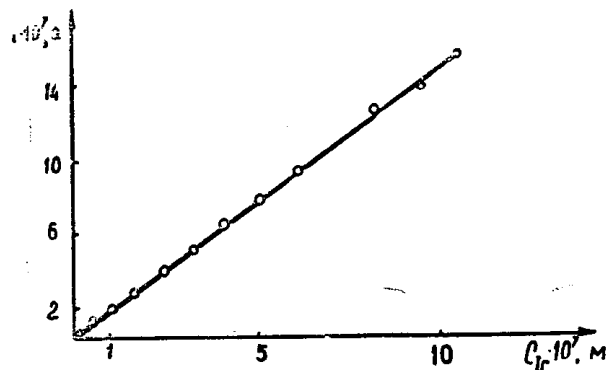


Рис. 1. Зависимость тока электрорастворения (б) иридия (+4) от концентрации его в растворе

Таким образом установлено, что метод ППН можно использовать для аналитического определения ионов иридия (+4). Оптимальными ус-

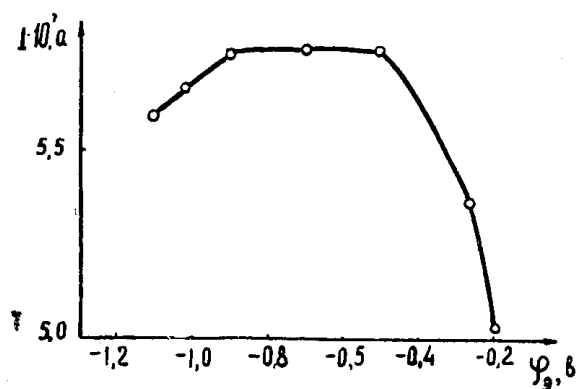


Рис. 2. Зависимость тока электрорастворения иридия (+4) от потенциала накопления

ловиями определения являются: фон — 1 М HCl,  $\varphi_{\text{эл}} = -0,6$  в и двухсоткратный избыток ионов двухвалентной ртути.

#### ЛИТЕРАТУРА

1. Х. З. Брайнина, В. Б. Белянская. Сб. «Методы анализа хим. реактивов и препаратов», вып. 5—6, М., ИРЕА, 1963, стр. 129.
2. А. И. Картушинская, А. Г. Стромберг, Н. А. Колпакова. «Электрохимия», 7, 9, 1971.
3. И. И. Черняев и др. Синтез комплексных металлов платиновой группы. Справочник, М., «Наука», 1964, стр. 251.