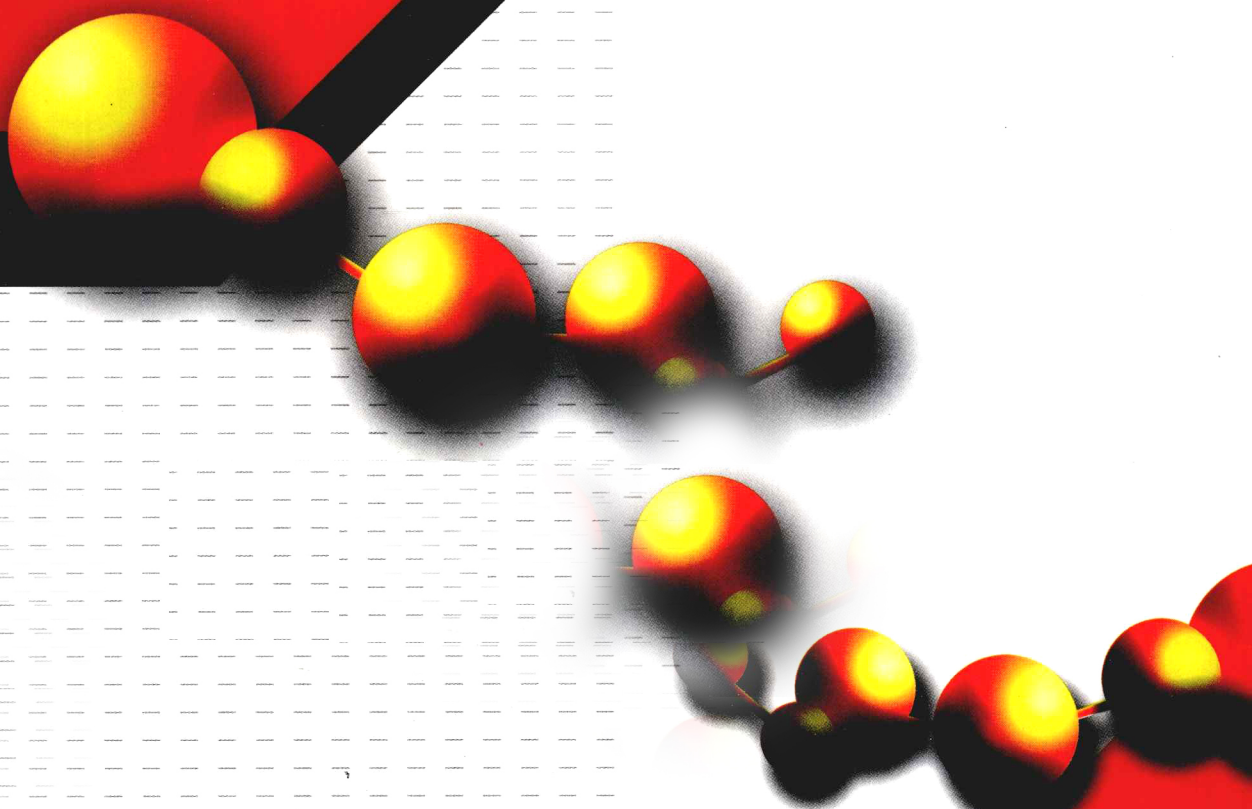


# 研究生入学考试

# 分析化学学习指导与试题精解

(第2版)

主编：严拯宇 沈卫阳



东南大学出版社  
SOUTHEAST UNIVERSITY PRESS

# 研究生入学考试

# 分析化学学习指导与试题精解

(第 2 版)

东南大学出版社  
南京

## 内 容 提 要

为帮助广大报考研究生的考生全面系统地进行复习准备,本书紧扣本科“分析化学”教学大纲,对其基本内容进行归纳与辅导,并收集了多年的全真试题,涵盖了名词、选择、计算、问答、解谱及设计等六大题型,每套试题都附有解答,便于考生自学,并通过完成全真试题,取得临场实战经验,全方位检测自己的学习效果,以利于进一步提高。

本书适合要参加分析化学研究生入学考试的考生适应考试题型,提高应试水平,增强分析化学应试能力,也可作为在校本科生学习分析化学的主要参考书之一。

### 图书在版编目(CIP)数据

研究生入学考试分析化学学习指导与试题精解 / 严拯宇, 沈卫阳主编. —2 版. —南京: 东南大学出版社,  
2010. 10

ISBN 978 - 7 - 5641 - 2451 - 9

I . ①研… II . ①严… ②沈… III . ①分析化学—研究生—入学考试—自学参考资料 IV . ①065

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2010)第 192598 号

东南大学出版社出版发行  
(南京四牌楼 2 号 邮编 210096)

出版人:江 汉

江苏省新华书店经销 常州市武进第三印刷有限公司印刷  
开本: 787 mm×1092 mm 1/16 印张: 19.75 字数: 518 千字

2010 年 10 月第 2 版 2010 年 10 月第 3 次印刷

ISBN 978 - 7 - 5641 - 2451 - 9

印数: 8001~11000 册 定价: 39.00 元

(本社图书若有印装质量问题,请直接与读者服务部联系。电话(传真): 025 - 83792328)

# 前　　言

2007年以来全国药学类院校硕士研究生入学初始阶段的考试,由原来的单科考试改革为“药学基础综合试卷”,综合试卷涵盖的科目为分析化学、有机化学、生物化学和生理学等四门课程,其课程在综合试卷的先后顺序每年轮回。如何适应考试的改革,提高应试能力,成为广大考生最为关心的问题。

为此,我们对《研究生入学考试分析化学学习指导与试题精解》进行了补充与修订,以帮助广大考生全面系统地进行复习准备,适应药学基础综合考试的改革。本书的第一部分紧扣本科“分析化学”教学大纲,对基本内容进行归纳总结,讲解充分、重点突出、练习丰富。第二部分附上了“药学基础综合试卷”分析化学考试大纲,第三部分除原有的多年研究生入学考试分析化学考卷,又附上了2007年以来综合试卷中的分析化学部分及其参考答案,使考生通过完成全真试题,取得临场实战经验,全方位检测自己的学习效果,以利于进一步提高。此外,本书也可作为在校本科学生学习分析化学的主要参考书之一。

本书由严拯宇、沈卫阳、钟文英、廖声华共同编写。廖声华编写1~5章,钟文英编写6、7、11、13、14、15章,沈卫阳编写8、9、10、12、16、17、18章,严拯宇对历年研究生入学考试分析化学试卷进行了整理和解答。编写者具有丰富的分析化学教学经验,相信本书能够使广大考生有的放矢,提高应试能力,达到冲刺的目的。

在本书编写过程中,得到分析化学教研室全体老师的大力支持,研究生李臣贵、贾沪宁、孙鲁宁、张君、单小辉、刘海燕、崔燕、程芳、高超、徐之冀、孙文芳、李丹、廖平、刘文一、张小玲、崔金凤、陈静、王棋、赵娜、李佐鑫等在查阅资料、试题解答、书稿及习题校对诸方面做了大量的工作,在此一并表示感谢。

由于编者水平有限,书中疏漏和错误在所难免,恳请读者和专家批评指正。

编　　者

2010年6月

# 目 录

## 前 言

第一部分 分析化学学习指导 ..... ( 1 )

第一章	误差和分析数据处理	( 1 )
第二章	酸碱滴定法	( 10 )
第三章	非水滴定法	( 26 )
第四章	配位滴定法	( 32 )
第五章	氧化还原滴定法	( 44 )
第六章	沉淀滴定法	( 54 )
第七章	重量分析法	( 59 )
第八章	电位滴定及永停滴定法	( 67 )
第九章	紫外—可见分光光度法	( 76 )
第十章	荧光分析法	( 87 )
第十一章	红外分光光度法	( 94 )
第十二章	原子吸收分光光度法	( 112 )
第十三章	核磁共振波谱法	( 120 )
第十四章	质谱法	( 136 )
第十五章	综合光谱解析	( 153 )
第十六章	经典液相色谱法	( 161 )
第十七章	气相色谱法	( 169 )
第十八章	高效液相色谱法	( 180 )

第二部分 硕士研究生入学考试药学基础综合(一)

分析化学考试大纲 ..... ( 188 )

第三部分 研究生入学考试试题与解答 ..... ( 193 )

1 研究生入学考试分析化学试题 ..... ( 193 )

2010 年研究生入学考试分析化学试题 ..... ( 193 )

2009 年研究生入学考试分析化学试题 ..... ( 196 )

2008 年研究生入学考试分析化学试题 ..... ( 198 )

2007 年研究生入学考试分析化学试题 ..... ( 201 )

2005 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(203)
2004 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(207)
2003 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(212)
2002 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(216)
2001 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(220)
2000 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(224)
1999 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(227)
1998 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(231)
1997 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(235)
1996 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(238)
1995 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(241)
1994 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(245)
1993 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(248)
1992 年研究生入学考试分析化学试题	.....	(253)
<b>2 研究生入学考试分析化学试题解答</b>	.....	(255)
2010 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(255)
2009 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(257)
2008 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(259)
2007 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(260)
2005 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(261)
2004 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(266)
2003 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(271)
2002 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(275)
2001 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(278)
2000 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(282)
1999 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(285)
1998 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(289)
1997 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(293)
1996 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(296)
1995 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(299)
1994 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(301)
1993 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(305)
1992 年研究生入学考试分析化学试题解答	.....	(306)

# 第一部分 分析化学学习指导

## 第一章 误差和分析数据处理

### § 1 基本概念

准确度(accuracy):测量值与真实值接近的程度(用误差来表示)。

精密度(precision):测定条件相同时,一组平行测定值之间相互接近的程度(用偏差来表示)。

绝对误差(absolute error):测量值与真实值之差。

相对误差(relative error):绝对误差与真实值的比值。

系统误差(systematic error):由某种确定原因引起的误差。

偶然误差(accidental error):也叫随机误差,是由于偶然的原因引起的误差。

有效数字(significant figure):指在分析工作中实际能测量到的数字(保留1位欠准数字)。

置信区间:在一定置信水平时,以测量结果为中心,包括总体均值在内的可信范围。

相关系数:描述两个变量间相关性的参数。

### § 2 基本原理

定量分析并不是一次简单的测量,而要经过许多步骤,每步测量的误差都会影响分析结果的准确性,因而在定量分析时,必须根据对分析结果准确度的要求,合理地安排实验,并要求对实验结果的可靠性作出合理的判断,并给予准确的表达。

本章主要讨论误差的来源、性质以及如何减免,有效数字以及处理分析数据的方法。

#### 一、准确度与精密度

##### 1. 准确度

准确度是指测量值与真实值接近的程度。显然,二者越接近测量结果越准确。用误差来表示准确度。

$$\text{误差} \left\{ \begin{array}{l} \text{绝对误差: } \delta = x - \mu \\ \text{相对误差: } \frac{\delta}{\mu} = \frac{x - \mu}{\mu} \end{array} \right. \quad (1.1)$$

$$(1.2)$$

$$\text{绝对误差: } \delta = x - \mu$$

$$\text{相对误差: } \frac{\delta}{\mu} = \frac{x - \mu}{\mu}$$

式中,  $x$  为测量值,  $\mu$  为真实值。

例如, 称得某一物体的质量为 1.638 0 g, 该物体实际质量为 1.638 1 g, 则其绝对误差为:

$$\delta = 1.638 0 - 1.638 1 = -0.000 1 \text{ g}$$

若另一重物实际质量为 0.163 8 g, 测得结果为 0.163 7 g, 则其绝对误差为:

$$\delta = 0.163 7 - 0.163 8 = -0.000 1 \text{ g}$$

两物体质量相差 10 倍, 但  $\delta$  值相同, 是否称量误差的实际效果一致呢? 显然绝对误差不能反映出误差的实际结果。而用相对误差, 能将两误差的不同反映出来。相对误差指绝对误差在真实值中所占的百分率。

$$\frac{-0.000 1}{1.638 1} \times 100\% = -0.006\%$$

$$\frac{-0.000 1}{0.163 8} \times 100\% = -0.06\%$$

绝对误差相同时, 被测定量越大, 相对误差越小。

## 2. 精密度

精密度是指在相同条件下, 一组平行测定值之间的接近程度, 通常用偏差表示。

### (1) 偏差

$$d = x_i - \bar{x} \quad (1.3)$$

$$\bar{d} = \frac{\sum_{i=1}^n |x_i - \bar{x}|}{n} \quad (1.4)$$

式中,  $x_i$  为单个测量值,  $\bar{x}$  为一组平行测定值的平均值。

### (2) 相对平均偏差

$$\frac{\bar{d}}{\bar{x}} \times 100\% = \frac{\sum_{i=1}^n |x_i - \bar{x}|}{n} \times 100\% \quad (1.5)$$

### (3) 标准偏差 (standard deviation, S)

$$S = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n-1}} \quad (1.6)$$

使用标准偏差是为了突出较大偏差的影响。

### (4) 相对标准偏差 (relative standard deviation, RSD)

$$RSD = \frac{S}{\bar{x}} \times 100\% = \frac{\sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n-1}}}{\bar{x}} \times 100\% \quad (1.7)$$

实际工作中, 多数使用 RSD 表示精密度。

例 1 标定某溶液的浓度, 结果分别为 0.204 1 mol/L, 0.204 9 mol/L, 0.204 3 mol/L 和 0.203 9 mol/L。计算其测定结果的平均值、相对平均偏差、标准偏差和相对标准偏差。

$$\text{解: } \bar{x} = \frac{0.204 1 + 0.204 9 + 0.204 3 + 0.203 9}{4} = 0.204 3 (\text{mol/L})$$

$$\text{相对平均偏差} = \frac{\frac{0.000 2 + 0.000 6 + 0.000 0 + 0.000 4}{4}}{0.204 3} \times 100\% = 0.15\%$$

$$S = \sqrt{\frac{(0.000 2)^2 + (0.000 6)^2 + (0.000 0)^2 + (0.000 4)^2}{4-1}} = 0.000 4$$

$$RSD = \frac{0.000 4}{0.204 3} \times 100\% = 0.2\%$$

### 3. 准确度与精密度的关系

- (1) 精密度是保证准确度的前提。
- (2) 精密度好,不一定准确度高。

## 二、误差的来源与减免

### 1. 系统误差

系统误差是由某种确定原因引入的误差,又称可定误差(determinate error)。它有固定的大小和方向,重复测定时重复出现。其来源和种类见表 1-1。

表 1-1 系统误差来源和种类

种 类	来 源	举 例
方法误差	实验方法设计不当	以 HCl 标准溶液滴定某弱碱性物质,选择了酚酞指示剂
仪器和试剂误差	仪器未校准,试剂不合格	砝码生锈,试剂不纯
操作误差	操作不正确(不包括过失)	滴定终点颜色判断不准

可以通过修改实验方案,校正仪器,做对照试验、空白试验、回收试验以及多加训练,规范操作等方法来减免系统误差。

### 2. 偶然误差

偶然误差是由偶然原因引入的误差。由于它的不确定性又称不可定误差(indeterminate error)。其特点体现在其测定值的无方向性、无重复性且具有随机性。

偶然误差可通过增加平行测定次数来减免。

例如,若问:消除系统误差的主要途径是什么?

回答此类问题时应注意,若仅答减免方法时得分不会高。应将系统误差的分类及来源列出,然后对应地写出减免方法,若能各举一例则会更好。

## 三、有效数字及其运算规则

### 1. 有效数字

有效数字是指在分析工作中实际上能测量到的数字(包括 1 位欠准数字)。

(1) “0”是不是有效数字,应视具体情况而定。如,在 0.076 30 g 这个数据中,3 后边一个 0 为有效数字,而 7 前边两个 0 则仅起到定位作用,不是有效数字。

(2) 在变换单位时,有效数字的位数不能改变。

(3) 很大或很小的数,用科学计数法书写。例如,0.007 030 可写为  $7.030 \times 10^{-3}$ ;又如,2 500 L,若要求 3 位有效数字,则可写为  $2.50 \times 10^3$  L。

(4) pH、 $pK_a$ 、 $pK_b$  等对数值,有效数字取决于小数点后边的位数。例如, $pH = 9.04$ ,其有效数字为 2 位。

## 2. 运算规则及数字的修约

(1) 当有效数字确定后,按“四舍六入五留双”的规则进行取舍。应说明的是,当“5”后边还有数字时,在进行修约时,5应进位。

例,将测定值 2.315, 2.325, 2.325 3 修约为 3 位数。则 2.315 修约为 2.32, 2.325 为 2.32, 而 2.325 3 则为 2.33。

(2) 加减运算时,其和与差的有效数字的保留,应以小数点后位数最少的数据为依据。例如, $5.1 + 1.45 + 0.581 = 7.1$ 。

(3) 乘除运算时,积和商的有效数字保留的位数,应以有效数字最少的那个测量值为准。例如, $0.0325 \times 5.1030 \times 60.06 \div 139.8 = 0.0713$ 。

(4) 表示精密度时,多数情况只取 1 位有效数字即可,最多取 2 位有效数字。

## 四、统计分析

### 1. $t$ 分布

有限次测量值的偶然误差分布服从  $t$  分布。

$$t = \frac{x - \mu}{S} \quad (1.8)$$

$t$  是以样本标准偏差为单位的( $x - \mu$ )值。 $t$  分布曲线随自由度  $f$  而改变,当  $f$  趋近  $\infty$  时, $t$  分布就趋于正态分布。

### 2. 平均值的置信区间

用少量测定值的平均值  $\bar{x}$  估算  $\mu$  的范围,需计算出样本的标准偏差  $S$ ,再根据所要求的置信度  $\alpha$  和自由度  $f$  查出  $t_{\alpha, f}$ ,按下式计算置信区间。

$$\mu = \bar{x} \pm t_{\alpha, f} \frac{S}{\sqrt{n}} \quad (1.9)$$

即  $\bar{x} \pm t_{\alpha, f} S / \sqrt{n}$  为置信区间,上限值为  $\bar{x} + tS/\sqrt{n}$ ,下限值为  $\bar{x} - tS/\sqrt{n}$ , $tS/\sqrt{n}$  为置信限。

在进行置信区间的计算时应注意有单侧和双侧之分,在未指明计算在一定置信水平时,总体均值大于或小于某值外,一般置信区间求双侧。

例 2 用 8-羟基喹啉法测定 Al 的含量,9 次测定的标准偏差为 0.042%,平均值为 10.79%。估计真实值在 95% 和 99% 置信水平时应是多大?

解: (1)  $p=0.95, \alpha=1-p=0.05, f=9-1=8$

由  $t$  分布表,  $t_{0.05, 8} = 2.306$

$$\mu = 10.79 \pm 2.306 \times \frac{0.042}{\sqrt{9}} = 10.79 \pm 0.032(\%)$$

即 95% 置信水平时,总体均值在 10.76%~10.82%。

(2)  $p=0.99, \alpha=0.01, t_{0.01, 8} = 3.355$

$$\mu = 10.79 \pm 3.355 \times \frac{0.042}{\sqrt{9}} = 10.79 \pm 0.047(\%)$$

即 99% 置信水平时,总体均值在 10.74%~10.84%。

例 3 在上例中,Al 含量总体平均值大于何值时的概率为 95%?

解:  $\alpha=0.05, f=8$  时,查  $t$  单侧检验值:  $t_{0.05, 8} = 1.860$

$$\text{则 } x = \bar{x} - t \frac{S}{\sqrt{n}} = 10.79 - 1.860 \times \frac{0.042}{\sqrt{9}} = 10.76(\%)$$

即总体平均值大于 10.76% 的概率为 95%。

由以上两例可以看出,增加置信水平,需扩大置信区间。

### 3. 显著性检验

(1)  $t$  检验:准确度的显著性检验。

样本与标准值的  $t$  检验:样本平均值与标准值的  $t$  检验可由下式计算。

$$t = \frac{|\bar{x} - \mu|}{S} \sqrt{n} \quad (1.10)$$

求出  $t$  值后,查  $t$  分布表得相应的  $t_{\alpha/2}$  值:若  $t \geq t_{\alpha/2}$ ,说明  $\bar{x}$  与  $\mu$  存在显著性差异;若  $t < t_{\alpha/2}$ ,说明二者不存在显著性差异。

两样本间均值的  $t$  检验,计算公式如下:

$$t = \frac{|\bar{x}_1 - \bar{x}_2|}{S_R} \sqrt{\frac{n_1 \times n_2}{n_1 + n_2}} \quad (1.11)$$

$$\text{式中 } S_R = \sqrt{\frac{S_1^2}{n_1} + \frac{S_2^2}{n_2}} = \sqrt{\frac{(n_1 - 1)S_1^2 + (n_2 - 1)S_2^2}{n_1 + n_2 - 2}} \quad (1.12)$$

若  $t \geq t_{\alpha/2}$ ,则两均值存在显著性差异(即两组均值间存在系统误差);若  $t < t_{\alpha/2}$ ,结论与上相反。

(2)  $F$  检验:精密度的差别检验。常用于两种方法测同一样本精密度的检验及不同人用同一方法测同一样本精密度的检验。其检验步骤如下:

$$\textcircled{1} \text{ 计算: } F = \frac{S_1^2}{S_2^2} \quad (S_1 > S_2) \quad (1.13)$$

\textcircled{2} 查  $F$  值表得  $F_{\alpha/2, f_1, f_2}$  值。

\textcircled{3} 比较:当  $F < F_{\alpha/2, f_1, f_2}$  时,说明两组数据的精密度不存在显著性差别;若  $F > F_{\alpha/2, f_1, f_2}$ ,则结论相反。

此外还有  $Q$  检验和  $G$  检验,用来检验可疑测定值是否可以舍弃。

在实际操作的过程中,应先判断可疑值是否属于逸出值,然后进行  $F$  检验,当  $F$  检验无显著性差异时,再进行  $t$  检验。

### 4. 相关与回归

相关系数:衡量两个变量间相关性的参数。

$$\gamma = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})}{\sqrt{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2 \sum_{i=1}^n (y_i - \bar{y})^2}} \quad (1.14)$$

相关系数  $\gamma$  是一个介于 0 和  $\pm 1$  之间的数值。当  $\gamma = +1$  或  $-1$  时,表示测定值  $(x_1, y_1), (x_2, y_2) \dots$  处于一条直线上;当  $\gamma = 0$  时,测定值呈杂乱无章的非线性关系。 $\gamma > 0$  时,称为正相关, $\gamma < 0$  时,称为负相关。

回归分析:用最小二乘法求出回归系数  $a$  与  $b$ ,见下:

$$a = \frac{\sum_{i=1}^n y_i - b \sum_{i=1}^n x_i}{n}; \quad b = \frac{n \sum_{i=1}^n x_i y_i - \sum_{i=1}^n x_i \sum_{i=1}^n y_i}{n \sum_{i=1}^n x_i^2 - (\sum_{i=1}^n x_i)^2} \quad (1.15)$$

则回归方程为:

$$\bar{y} = a + bx \quad (1.16)$$

通常在回归分析中,  $0.90 < \gamma < 0.95$  表示一条平滑的直线;  $0.95 < \gamma < 0.99$  表示一条良好的直线;  $\gamma > 0.99$  表示线性关系很好。

## § 3 习题与解答

### I. 习题

#### 一、问答题

- 要求分析结果达 0.1% 的准确度, 问减重法称量时, 至少称多少克? 滴定时, 所用体积至少要多少毫升?
- 消除测量过程中系统误差的主要途径是什么? 消除偶然误差的主要途径是什么?
- 请解释既然有了绝对误差的概念, 为何还引入相对误差的概念来描述测定结果的准确与否?
- 设计一种新的方法测定某物质的含量, 与经典的测定方法比较, 两种方法各平行测定 5 次, 如何判断新方法是否可行?
- 某人采用高效液相色谱外标法分析药物含量, 称取药物试样 0.0520 g, 分析后计算结果以 96.24% 报出, 问该结果是否合理? 为什么?

#### 二、选择题

- 某人对试样测定 5 次, 求得各次测定值  $x_i$  与  $\bar{x}$  的偏差  $d$  分别为:  $+0.04, -0.02, +0.01, +0.06, -0.01$ 。此偏差计算结果( )。
  - 正确
  - 不正确
  - 说明测定误差小
  - 说明测定误差大
- 为下列操作选用合适的仪器。
  - 量取未知浓度的溶液作被测液( );
  - 配制  $K_2Cr_2O_7$  标准溶液(直接法)( );
  - 量取浓盐酸配制盐酸的标准溶液( )。
    - 量筒
    - 移液管
    - 容量瓶
    - 试剂瓶
- 在定量分析中, 精密度与准确度之间的关系是( )。
  - 精密度高, 准确度必然高
  - 准确度高, 精密度也就高
  - 精密度是保证准确度的前提
  - 准确度是保证精密度的前提
- 关于偶然误差叙述正确的是( )。
  - 大小误差出现的几率相等
  - 正负误差出现的几率相等
  - 正误差出现的几率大于负误差
  - 负误差出现的几率大于正误差
- 对置信区间的正确理解是( )。
  - 一定置信度下, 以真值为中心包括平均值的区间
  - 一定置信度下, 以平均值为中心包括真值的区间
  - 真值落在某一可靠区间的几率
  - 在一定置信度下, 以真值为中心的可靠范围
- 有两组分析数据, 要比较它们精密度有无显著性差异, 应当用( )。
  - $F$  检验
  - $t$  检验
  - $G$  检验
  - $Q$  检验

7. 实验室一般进行少量多次的平行测定, 则其平均值的置信区间为( )。
- A.  $\mu = \bar{x} \pm t_{a,f} \frac{S}{\sqrt{n}}$       B.  $\mu = \bar{x} \pm t_{a,f} S$
- C.  $\mu = \bar{x} \pm u\sigma$       D.  $\mu = \bar{x} \pm u \frac{\sigma}{\sqrt{n}}$
8. 下列各数中, 有效数位数是 4 位的是( )。
- A.  $\text{CaO}\% = 25.30\%$       B.  $[\text{H}^+] = 0.0235 \text{ mol/L}$
- C.  $\text{pH} = 10.46$       D.  $W = 420 \text{ kg}$
9. 若试样分析结果准确度好, 但精密度不好, 其原因不可能是( )。
- A. 试样不均匀      B. 使用试剂含有影响测定的杂质
- C. 有过失操作      D. 使用的容量仪器未经校正
10. 下列情况对分析结果产生什么影响?
- (1) 标定 HCl 标准溶液时, 基准物  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  中含少量  $\text{NaHCO}_3$ ( );
- (2) 配制标准溶液后, 溶液未摇匀( );
- (3) 将称好的基准物质倒入湿的锥形瓶中( );
- (4) 把热溶液转移至容量瓶立即稀释至刻度线, 其浓度( )。
- A. 正误差      B. 负误差      C. 无影响      D. 结果混乱
11. 用邻苯二甲酸氢钾( $M=204.2$ )为基准物质标定  $0.1 \text{ mol/L NaOH}$  溶液, 每份基准物质的称取量宜为( )。
- A. 0.2 g 左右      B. 0.2~0.4 g      C. 0.4~0.8 g      D. 0.8~1.6 g
12. 下列有关误差的论述中, 正确的是( )。
- A. 系统误差是无法消除的
- B. 系统误差的正态分布曲线与测定结果有关
- C. 误差的大小可以衡量准确度的好坏
- D. 多次测量结果的平均值可以看成真值
13. 若采用滴定分析方法测定某药物的含量, 在滴定过程中出现下列情况, 所引起的误差属于偶然误差的是( )。
- A. 测定时所加试剂中含有微量的被测杂质
- B. 分析人员读取滴定管读数时总是偏高或偏低
- C. 分析人员读取同一滴定管的读数几次不能取得一致
- D. 滴定时发现有少量溶液溅出
14. 用邻苯二甲酸氢钾标定  $\text{NaOH}$  溶液浓度时会造成系统误差的是( )。
- A. 用甲基橙作指示剂      B.  $\text{NaOH}$  溶液吸收了空气中的  $\text{CO}_2$
- C. 每份邻苯二甲酸氢钾质量不同      D. 每份加入的指示剂量不同
15. 下列表述中错误的是( )。
- A. 置信水平越高, 测定的可靠性越高
- B. 置信水平越高, 置信区间越宽
- C. 置信区间的大小与测定次数的平方根成反比
- D. 置信区间的位置取决于测定次数的平方根
16. 某试样含  $\text{Cl}^-$  的质量分数的平均值的置信区间为  $(16.24 \pm 0.20)\%$  (置信度为 90%),

对此结果的理解为( )。

- A. 有 90% 的测定结果落在 16.04%~16.44% 范围内
- B. 总体平均值  $\mu$  落在此区间的概率为 90%
- C. 若再一次测定落在此区间的概率为 90%
- D. 在此区间内, 包括总体平均值  $\mu$  的概率为 90%

17. 测得某种酸的  $pK_a$  值为 12.09, 其  $K_a$  值应表示为( )。

- A.  $8.128 \times 10^{-13}$
- B.  $8.13 \times 10^{-13}$
- C.  $8.1 \times 10^{-13}$
- D.  $8 \times 10^{-13}$

18. 某分析工作者按置信度为 95% 对某组结果计算后, 写出如下四种报告, 请问哪种报告更为合理( )。

- A.  $(25.36 \pm 0.2)\%$
- B.  $(25.36 \pm 0.24)\%$
- C.  $(25.36 \pm 0.243)\%$
- D.  $(25.36 \pm 0.2432)\%$

19. 有一组平行测定所得的分析数据, 要判断其中是否有异常值, 应该用( )。

- A. F 检验法加 t 检验法
- B. F 检验法
- C. t 检验法
- D. Q 检验法

20. 两位分析人员对同一样品进行分析, 得到两组分析结果, 要考察两组分析结果的精密度是否存在显著性差异, 应采用的检验方法是( )。

- A. t 检验法
- B. F 检验法
- C. G 检验法
- D. Q 检验法

### 三、计算题

1. 计算下列各式的结果:

- (1)  $7.9936 \div 0.9967 - 5.02$
- (2)  $0.414 \div (31.3 \times 0.05307)$
- (3)  $(1.276 \times 4.17) + 1.7 \times 10^{-4} - (0.0021764 \times 0.0121)$
- (4)  $\frac{2.52 \times 4.10 \times 15.04}{6.15 \times 10^4}$
- (5)  $pH = 1.05$ , 求  $[H^+] = ?$

2. 一位气相色谱操作新手, 要确定自己注射样品的精密度。他注射了 10 次, 每次  $0.5 \mu\text{L}$ , 量得色谱峰高(mm)分别为: 142.1, 147.0, 146.2, 145.2, 143.8, 146.2, 147.3, 150.3, 145.9, 151.8。

求标准偏差与相对标准偏差, 并做出结论(有经验的色谱工作者很容易达到  $RSD=1\%$  或更小)。

3. 对某标准溶液平行标定 6 次, 其浓度(mol/L)分别为 0.1029, 0.1060, 0.1036, 0.1032, 0.1018 和 0.1034, 问上述 6 次测定值中, 0.1060 是否为逸出值(Grubbs 检验)? 计算其平均值和 95% 置信度时平均值的置信区间。

4. 甲、乙两人, 同时用同一方法测定同一试样 AR 级乙酸的含量(%)。分析结果如下(%):

甲: 36.40, 36.42, 36.40, 36.41, 36.42, 36.40

乙: 36.44, 36.47, 36.43, 36.46, 36.44, 36.43, 36.47, 36.41

问:(1) 有无逸出值? (2) 谁的精密度好? (3) 乙测得的平均值是否高于甲?

5. 用一种新的快速法测定维生素丸剂中的铁含量。已知某标样中铁的含量为 0.123%, 用该法测定的 4 次结果为 0.112%, 0.115%, 0.118%, 0.119%。判断在置信度为 95% 和

99%时,是否存在系统误差?

6. 为提高光度法测定微量 Pd 的灵敏度,改用一种新的显色剂。设同一溶液用原显色剂测定 4 次,吸光度为 0.112, 0.128, 0.120, 0.119。用新的显色剂测定 3 次,吸光度为 0.170, 0.180, 0.220, 判断当置信度为 95% 时,新显色剂测定的 Pd 的灵敏度是否有所提高。

7. 吸光光度法测定  $\text{Fe}^{2+}$  时,得到下列数据:

$x(\text{Fe 含量}/\mu\text{g})$	0.20	0.40	0.60	0.80	1.00
$y(\text{吸光度})$	0.077	0.126	0.176	0.230	0.280

试求:(1) 吸光度—浓度的回归方程式;(2) 相关系数;(3) 当吸光度为 0.205 时,样品溶液中 Fe 的含量。

## II. 习题解答与提示

### 一、问答题

1. 提示:要从各仪器的准确度及相对误差的角度来分析答题。

2. 提示:回答此题应从系统误差和偶然误差的来源答起,然后对应于各不同来源,对应答出减免方法,最好各类系统误差举一例。

3. 提示:因  $d$  相同时,测量值大时,相对误差小;反之,相对误差大。因此,相对误差才能真正体现出具体测定结果的准确程度。

4. 提示:①先进行  $G$  或  $Q$  检验判断有无逸出值;②进行  $F$  检验看精密度有无显著差异;③  $t$  检验看两种测定方法有无显著差异。

( $G \rightarrow F \rightarrow t$ )

5. 该结果不合理,应以 96.2% 报出。提示:应从乘除法的误差传递规律来进行解答。

### 二、选择题

1. B 2. (1) B (2) C (3) A 3. C 4. B 5. B 6. A 7. A 8. A 9. BD  
 10. (1) A (2) D (3) C (4) A 11. C 12. C 13. C 14. C 15. A 16. D 17. C  
 18. B 19. D 20. B

### 三、计算题

1. (1) 3.00 (2) 0.249 (3) 5.32 (4)  $2.53 \times 10^{-3}$  (5)  $8.9 \times 10^{-2}$

2. 平均值为 146.6 mm, 标准偏差为 2.8 mm, RSD 为 1.9% (新手进样精密度较差)。

3.  $G < G_{0.05,6}$ , 故 0.106 不属于逸出值;  $\bar{x} = 0.1035 \text{ mol/L}$ ,  $\mu = 0.1035 \pm 0.015$ 。

4. (1) 无逸出值; (2)  $S_{\text{甲}} < S_{\text{乙}}$ , 但因  $F < F_{0.05,7,5}$ , 两人精密度无显著差异; (3)  $t > t_{0.05,12}$ , 说明  $\bar{x}_{\text{乙}}$  明显高于  $\bar{x}_{\text{甲}}$ 。

5.  $t = 4.38$ ; 当置信度为 95% 时,新方法存在系统误差; 当置信度为 99% 时,新方法无系统误差。

6.  $F = 15.5$ ,  $F < F_{0.05,3,2}$ , 故两种方法精密度无显著性差异;  $t = 5.21$ ,  $t > t_{0.05,5}$ , 故新显色剂的灵敏度有所提高。

7. (1)  $y = 0.025 + 0.255x$  (2)  $\gamma = 0.9996$  (3)  $0.71 \mu\text{g}$

## 第二章 酸碱滴定法

### § 1 基本概念

酸碱: 凡能给出质子的物质是酸, 能接受质子的物质是碱。

酸的浓度: 在一定体积的溶液中含某种酸溶质的量为酸的浓度。

酸度: 溶液中氢离子的浓度, 严格讲是氢离子活度, 用 pH 表示。

溶剂的质子自递反应(autoprotolysis reaction): 在溶剂分子间发生的质子转移反应称为溶剂的质子自递反应。

分布系数: 溶液中某种酸碱组分的平衡浓度占其总浓度的分数。

质子条件式(proton balance equation): 酸碱反应达到平衡时, 酸失去的质子数等于碱得到的质子数。表达这种酸与碱之间质子得失的关系式为质子条件式。

酸碱指示剂(acid-base indicator): 是一些有机弱酸或弱碱, 其共轭酸与其共轭碱具有不同的结构, 呈现不同的颜色。

指示剂的变色范围(colour change interval): 酸碱指示剂的变色范围指酸碱指示剂发生颜色突变的 pH 范围。

酸碱滴定突跃和突跃范围: 在酸碱滴定过程中, 溶液 pH 的突变称为滴定突跃; 突跃所在的 pH 范围为突跃范围。

化学计量点(stoichiometric point): 当化学反应按计量关系完全作用, 即滴入标准溶液物质的量与待测组分物质的量恰好符合化学反应式所表示的计量关系, 称反应达到了化学计量点。

滴定终点: 滴定分析中, 借助指示剂变色来确定化学计量点的到达, 故指示剂的变色点称为滴定终点。

滴定误差(titration error): 由滴定终点与化学计量点不相符合引起的相对误差。

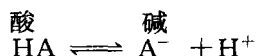
### § 2 基本原理

酸碱滴定法是滴定分析中最重要的方法之一, 以水溶液中的质子转移为基础, 对酸、碱以及能与酸、碱发生质子转移反应的物质进行定量分析, 应用广泛。

#### 一、定义与概念

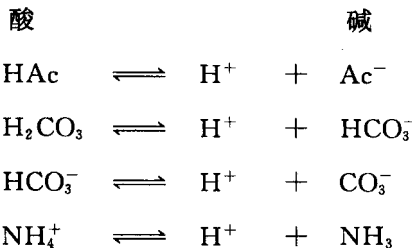
##### 1. 酸碱定义

凡能给出质子的物质为酸; 能接受质子的物质为碱。



HA 与 A<sup>-</sup>互为共轭酸碱对。

例如：



由以上几对共轭酸碱，可知：① 酸、碱可以是中性分子、阳离子、阴离子；② 酸、碱是相对的；③ 共轭酸碱对酸越强，其共轭碱越弱，反之亦然。

## 2. 酸碱强度

酸碱强度用平衡常数  $K_a$ 、 $K_b$  来衡量， $K_a$ （ $K_b$ ）越大，酸（碱）越强。在水溶液中共轭酸碱对的离解常数  $K_a$  与  $K_b$  间的关系为：

$$K_a \cdot K_b = K_w \quad \text{或} \quad pK_a + pK_b = pK_w \quad (2.1)$$

可见，酸越强，其共轭碱越弱，反之亦然。

在一系列讨论多元酸碱的问题和选择等题目中，要注意它们的多级离解过程中，酸与碱的对应关系。

例如， $\text{H}_3\text{PO}_4$  在水溶液中存在多个共轭酸碱对，多级离解平衡常数间的关系为：

$$K_w = K_{a_1} \cdot K_{b_3} = K_{a_2} \cdot K_{b_2} = K_{a_3} \cdot K_{b_1}$$

例 1 计算  $\text{HS}^-$  的  $K_b$  值（已知： $\text{H}_2\text{S}$  的  $K_{a_1} = 5.1 \times 10^{-8}$ ）。

解： $\text{HS}^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{S} + \text{OH}^-$

$$\text{则 } K_{b_2} = \frac{K_w}{K_{a_1}} = \frac{1.00 \times 10^{-14}}{5.1 \times 10^{-8}} = 2.0 \times 10^{-7}$$

## 3. 分布系数

溶液中某酸碱组分的平衡浓度占其总浓度（分析浓度）的分数。

对于一元弱酸，如醋酸在溶液中以  $\text{HAc}$  和  $\text{Ac}^-$  两种形式出现，设  $c$  为  $\text{HAc}$  的总浓度， $[\text{HAc}]$ 、 $[\text{Ac}^-]$  表示  $\text{HAc}$  和  $\text{Ac}^-$  的平衡浓度，则各分布系数  $\delta$  为：

$$\delta_{\text{HAc}} = \frac{[\text{HAc}]}{c} = \frac{[\text{HAc}]}{[\text{HAc}] + [\text{Ac}^-]} = \frac{[\text{H}^+]}{K_a + [\text{H}^+]} \quad (2.2)$$

$$\delta_{\text{Ac}^-} = \frac{[\text{Ac}^-]}{[\text{HAc}] + [\text{Ac}^-]} = \frac{K_a}{K_a + [\text{H}^+]} \quad (2.3)$$

$$\delta_{\text{HAc}} + \delta_{\text{Ac}^-} = 1$$

对于二元酸，例如草酸，则有：

$$\begin{aligned} \delta_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4} &= \frac{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]}{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4] + [\text{HC}_2\text{O}_4^-] + [\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]} \\ &= \frac{[\text{H}^+]^2}{[\text{H}^+]^2 + K_{a_1}[\text{H}^+] + K_{a_1}K_{a_2}} \end{aligned} \quad (2.4)$$

$$\delta_{\text{HC}_2\text{O}_4^-} = \frac{K_{a_1}[\text{H}^+]}{[\text{H}^+]^2 + K_{a_1}[\text{H}^+] + K_{a_1}K_{a_2}} \quad (2.5)$$

$$\delta_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}} = \frac{K_{a_1}K_{a_2}}{[\text{H}^+]^2 + K_{a_1}[\text{H}^+] + K_{a_1}K_{a_2}} \quad (2.6)$$