

جمهورية العراق
وزارة التربية
المديرية العامة للمناهج

الكيمياء

CHEMISTRY

للفصل السادس العلمي

التأليف

أ.د. عمارهاني الدجيلي أ.د. سرمد بهجت ديكران
د. سمير حكيم كريم ماجد حسين خلف
د. هدى صلاح كريم خليل رحيم علي



الموقع والصفحة الرسمية للمديرية العامة للمناهج

www.manahj.edu.iq
manahjb@yahoo.com
Info@manahj.edu.iq



[f manahjb](#)
[manahj](#)



استناداً إلى القانون يوزع مجاناً ويمنع بيعه وتداروه في الأسواق

الفهرس

9

التمهيد

19	الفصل الاول : الشرموداينمك
20	1-1 مقدمة
21	2-1 وحدات الطاقة ودرجة الحرارة
21	3-1 بعض المصطلحات الشرموداينمكية
22	4-1 الحرارة
24	5-1 حرارة التفاعل (التغير في الانثالبي)
25	6-1 دالة الحالة
26	7-1 الخواص العامة للمواد
27	8-1 الكيمياء الحرارية
27	9-1 قياس انثالبي التفاعل
29	10-1 المعادلة الكيميائية الحرارية
31	11-1 انثالبي التفاعل القياسية
32	12-1 انواع الانثالبيات
37	13-1 طرائق حساب انثالبي التفاعل القياسية
42	14-1 العمليات التلقائية
44	15-1 الانتروبي
49	16-1 طاقة كبس الحرة
54	17-1 حساب انتروبي التغيرات الفيزيائية
56	المعادلات الرئيسية
56	المفاهيم الاساسية
59	الاسئلة
60	الفصل الثاني : الاتزان الكيميائي
66	2-1 التفاعلات غير الانعكاسية والانعكاسية
68	2-2 التفاعلات الانعكاسية وحالة الاتزان
68	2-3 التفاعلات الانعكاسية المتجانسة وغير المتجانسة
69	2-4 حالة الاتزان وقانون فعل الكتلة

الفهرس

70	2-5 ثابت الاتزان
75	2-6 حساب ثابت الاتزان K_{eq}
79	2-7 العلاقة بين ثابتي الاتزان K_p و K_c
80	2-8 أهمية ثابت الاتزان
84	2-9 حاصل التفاعل
85	2-10 العلاقة بين الطاقة الحرجة وقيمة حاصل التفاعل
87	2-11 قاعدة لو شاتليه
91	2-12 العوامل المؤثرة على قيمة ثابت الاتزان
93	المعادلات الرئيسة
93	المفاهيم الأساسية
95	الأسئلة

الفصل الثالث : الاتزان الايوني

103	1-3 مقدمة
104	2-3 المواد الالكتروليتية والمواد غير الالكتروليتية
104	3-3 تفكك الالكتروليتات الضعيفة
108	4-3 التأين الذاتي للماء
117	5-3 الاس الهيدروجيني
120	6-3 التمذوب
120	7-3 تأثير الايون المشترك
129	8-3 المحاليل المنظمة (محاليل بفر)
131	9-3 الذوبانية وثابت حاصل الذوبان
139	المعادلات الرئيسة
146	المفاهيم الأساسية
147	الأسئلة
149	

الفصل الرابع : تفاعلات التأكسد والاختزال والكيمياء الكهربائية

153	1-4 مقدمة
154	2-4 اعداد التأكسد
154	3-4 تفاعلات التأكسد والاختزال
156	4-4 العوامل المؤكسدة والمختزلة
159	

الفهرس

160	4-5 الخلايا الكهرو كيميائية
161	4-6 الخلايا الكلفانية
164	4-7 جهد الخلية الكلفانية
178	4-8 الخلايا الالكترونلية
180	4-9 قوانين فاراداي
183	4-10 البطاريات (النضائى) وخلايا الوقود
184	المعادلات الرئيسة
185	المفاهيم الاساسية
186	الاسئلة

الفصل الخامس : الكيمياء التناسقية

191	1-5 مقدمة
192	5-2 الملح المزدوج والمركب التناسقي
193	5-3 تطور الكيمياء التناسقية
195	5-4 انواع الليكندات
203	5-5 قاعدة العدد الذري الفعال
204	5-6 تسمية المركبات التناسقية
206	5-7 نظريات التأثير في المركبات التناسقية
209	5-8 الاعداد التناسقية والاشكال الهندسية المتوقعة
215	المعادلات الرئيسة
217	المفاهيم الاساسية
217	الاسئلة
218	

الفصل السادس : طرائق التحليل الكيميائي

221	1-6 المقدمة
222	2-6 طرائق التحليل الوصفي (النوعي)
222	

الفهرس

225	6-3 التحليل الكمي
227	6-4 التحليل الوزني
230	6-5 طرائق الترسيب
236	6-6 التحليل الحجمي
250	المعادلات الرئيسية
250	المفاهيم الأساسية
252	الأسئلة

الفصل السابع : الكيمياء العضوية للهيدروكربونات المعروضة

257	1-7 مقدمة
258	2-7 هاليدات الالكيل
260	3-7 الكحولات
265	4-7 الايثرات
271	5-7 الالديهايدات والكيتونات
275	6-7 الحوماض الكاربوكسيلية
281	7-7 الاسترات
285	8-7 الامينات
287	المفاهيم الأساسية
291	الأسئلة
293	

الفصل الثامن : الكيمياء الحياتية

297	1-8 مقدمة
298	2-8 الكاربوهيدرات
298	3-8 البروتينات
302	4-8 الانزيمات
305	5-8 الدهون (اللبيدات)
306	6-8 الصابون
306	المفاهيم الأساسية
308	الأسئلة
310	

مقدمة

يمثل كتاب الكيمياء - للصف السادس العلمي الحلقة الأخيرة في سلسلة كتب الكيمياء للمرحلة الثانوية - بمستويها المتوسط والاعدادي.

وقد بذلت اللجنة المكلفة بتأليف هذا الكتاب جهداً لتنفيذ مانصت عليه الاهداف والمفردات بشأن الآتي :-

اولاً: ان يكون محتوى الكتاب صلةً مباشرةً وثقى بين مناهج الكيمياء في المرحلة الثانوية ومشيلاتها في المرحلة الجامعية الاولية بشتى الفروع . بما تضمنه الكتاب من نظريات ومبادئ حديثة . وتطبيقات عملية ورياضية لمعظمها .

ثانياً: متابعة النمو التدريجي لحتوى المفردة علمياً وتربوياً مع النمو الانفعالي والمعرفي للطالب منذ الصف الاول المتوسط مروراً بالسنوات اللاحقة وما رافقها من تراكم خزین احتياطي من المعلومات الكيميائية المتعددة .

ثالثاً: دقة التنسيق في المعلومات الموازنة والمقاربة مع العلوم الاخرى . سيمما الفيزياء والرياضيات .. حيث التغيرات المتسارعة والتطور الناتج عن الاكتشافات والبحوث المتتالية يفرض دقة فائقة في التنسيق بين هذه العلوم فضلاً

عن علم الاحياء وما يحتويه من فروع حديثة ذات صلة عضوية مباشرة بالكيمياء .

رابعاً: التوسيع الافقى في محتوى اغلب المفردات بما ينسجم وحاجات المجتمع بأسلوب لا يدخل الملل في ذهن الطالب . وفي الوقت نفسه يشجع المدرس على فتح افاق جديدة امام الطلبة وتشوييقهم لمتابعة جزء ولو بسيط من التقدم العلمي العالمي في الكيمياء عن طريق وسائل الاتصال الحديثة .

خامساً: تم الاكثار من الامثلة المخلولة والتمارين والاسئلة في نهاية الفصل ... املين من الاخوة المدرسين الابتعاد كلياً عن اصحاب افكار علمية جديدة غير مطروقة ضمن الفصل في هذه المرحلة ... تقليلاً للاجتهادات الفردية التي تتعكس سلباً على الطالب وسيما ضمن موضوعي الاززان الايوني والعضوية .. تيسيراً للطلبة في اختيار مريح لهذه المرحلة الحرجة التي تمثل انعطافاً في حياة الطلبة وبعبارة اكثر تركيزاً : تأمل اللجنة من الاخوة المدرسين الأفضل الاكتفاء بحدود مادة المنهج الرسمي المقرر .

سادساً: الجانب العملي تود اللجنة التأكيد على تعليم الطلبة على استخدام الادوات المختبرية والاجهزة الحديثة ، لترسيخ الافكار والمفاهيم النظرية من جهة وابشاع شوق الطالب بمتابعة النتائج العملية من جهة اخرى .. وكي نرسله للجامعة مؤهل اولي يسيطر عن المختبر ودوره في التقدم العلمي مع التأكيد على التواصل المستمر بين المدارس ومديرية التقنيات التربوية والاقسام والشعب التابعة لها في بغداد والمحافظات . ان استثمار موارد البيئة

الخلية يذلل بعضاً من صعوبات النقص في بعض المواد الكيميائية. علماً ان الاستخدام الامثل للمختبر يوفر الوقت والجهد للمدرس ويسهل خطة اكمال المنهج المقرر.

سابعاً: ان الكتاب بطبعته الاولى بعد ان استكمل متطلبات الانجاز لا يستغنى ابداً عن اراء المدرسين من ذوي الخبرة واولياء امور الطلبة والاختصاصيين واساتذة الجامعة برفد الطبعات اللاحقة بما يرونها ملائماً لاستمرار تطوير الكتاب وتحديثه للنهوض بالعملية التربوية.

يتضمن هذا الكتاب تمهيد للعلاقات الرياضية في الكيمياء التي استخدمها الطلبة في السنوات السابقة، كما تضمن ثمانية فصول ، يتناول الفصل الاول كيمياء الشرموداينمك وقوانينها الثلاث التي تختص بالطاقة والاتزان والدوال الشرموداينمكية. يشرح الفصل الثاني موضوع الاتزان الكيميائي الذي يهدى لموضوع الاتزان الايوني الذي يتناوله الفصل الثالث. اما الفصل الرابع فقد تناول موضوع التأكسد والاخزال والكيمياء الكهربائية حيث قدم شرح وافي للخلايا الكهروكيميائية وانواعها وقوانين فارادي. يختص الفصل الخامس بموضوع الكيمياء التناسقية حيث يشرح مبادئ هذا الموضوع من المعقّدات التناسقية وتسمياتها ونظرياتها . يتناول الفصل السادس طرائق التحليل الكيميائي النوعي والكمي وتفرعاتها من عمليات التحليل الوزني والجمي. تناول الفصلين الاخرين موضوعي الكيمياء العضوية للمركبات المعرفة والكيمياء الحياتية. لقد غطت فصول الكتاب فروع الكيمياء المختلفة، التحليلية واللاعضوية والفيزيائية والعضوية والحياتية لتأهل الطلبة للدخول الى المرحلة الجامعية وهم يتلکوا قاعدة علمية رصينة ليكملوا فيها مشوارهم العلمي .

وتثمن اللجنة جهود الخبرين العلميين الدكتور فاضل سليم متى والدكتور تقي الدين هادي حمدان . كما وتقديم اللجنة الشكر للسيدة خلود مهدي سالم لتقديمها المساعدة لانجاز هذا العمل .

لذا تأمل اللجنة ملخصة موافاة المديرية العامة للمناهج في موقعها على شبكة الانترنت بكل مامن شأنه المساعدة الجادة برفع المستوى العلمي لمادة الكيمياء لطلبتنا الاعزاء

ومن الله التوفيق

المؤلفون

التمهيد

Preface



بعد الانتهاء من دراسة التمهيد يتوقع من الطالب أن :

- يتمكن من حساب الكتلة المولية للجزيئات.
- يتعرف على العلاقة بين عدد المولات والكتلة والكتلة المولية ويتمكن من حساب جميع هذه الدوال.
- يُعرف المolarية ويتمكن من حسابها باستخدام عدد المولات وحجم المحلول.
- يُعرف اللوغاريتم العشري واللوغاريتم الطبيعي والعلاقة بينهما والقوانين الخاصة بها.
- يتمكن من حساب اللوغاريتم العشري والطبيعي للاعداد ولوغاريتم الاعداد المقابلة باستخدام الحاسبة اليدوية.

مراجعة لما سبقت دراسته

ملاحظة

في الحسابات الرياضية يكون التقرير ثلاث مراتب عشرية فقط.

من الضروري معرفة بعض العلاقات الرياضية والرموز والمصطلحات المستخدمة في الحسابات الكيميائية والتي عرفها الطالب في السنوات السابقة. ان هذه العلاقات تستخدم بشكل واسع في حسابات الامثلة والتمارين والمسائل الحسابية التي تحتويها فصول هذا الكتاب ولا سيما الموضوعات التي تخص الكيمياء التحليلية والكيمياء الفيزيائية.

اولاً: الوحدات حسب النظام الدولي للوحدات (SI)

يوضح الجدول التالي الوحدات الاساسية ورموزها حسب النظام الدولي للوحدات (SI).

الجدول 1

رمز الوحدة	اسم الوحدة	الكمية الفيزيائية
kg	كيلو غرام (kilogram)	الكتلة (mass)
m	متر (meter)	الطول (length)
s	ثانية (second)	الزمن (time)
K	كلفن (Kelvin)	درجة الحرارة (temperature)
mol	مول (mole)	كمية المادة (quantity)
A	امبير (Ampere)	التيار الكهربائي (electric current)

ويمكن استخدام الوحدات المشتقة من هذه الوحدات مثل الغرام (g) والستيometer (cm) اذا تطلب الحسابات استخدامها.

ثانياً: بعض القوانين المستخدمة للحسابات في هذا الكتاب

1- حساب الكتلة المولية (Molar mass)

تعرف الكتلة المولية للجزيئات والتي يرمز لها بالرمز (M) بانها عدد الغرامات التي يحتويها المول الواحد من الجزيئات، لذا تكون وحدة الكتلة المولية هي (g / mole). تساوي الكتلة المولية مجموع الكتل الذرية للعناصر في الجزيء الواحد مضروبة بعدد ذرات تلك العناصر. وسنوضح طريقة الحساب بالامثلة الآتية:

مثال 1

احسب الكتلة المولية لمركب كاربونات الصوديوم Na_2CO_3 و فوسفات الكالسيوم $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$. الكتل الذرية للعناصر :
 $\text{Na} = 23$; $\text{C} = 12$; $\text{O} = 16$; $\text{Ca} = 40$; $\text{P} = 31$

قرین 1

احسب الكتلة المولية للمركبات الآتية : NaOH و KMnO_4 و H_2SO_4 و $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ و MgCl_2 . يمكن الحصول على الكتل الذرية للعناصر من الجدول الموجود في نهاية الكتاب .

الحل :

$$M(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 2 \times 23 + 1 \times 12 + 3 \times 16 = 106 \text{ g/mol}$$

$$\begin{aligned} M[\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2] &= 3 \times 40 + 2 \times 1 \times 31 + 2 \times 4 \times 16 \\ &= 310 \text{ g/mol} \end{aligned}$$

2- حساب عدد المولات Number of moles (n)

حساب عدد المولات (n) نستخدم العلاقة التالية التي استخدمناها في السنوات السابقة كثيرا .

$$\frac{\text{الكتلة (m) (غم)}}{\text{الكتلة المولية (M) (غم / مول)}} = \text{عدد المولات (مول)}$$

ويفضل دائما استخدام العلاقة باللغة الانكليزية على الصورة الآتية :

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})}$$

مثال 2

احسب عدد مولات كاربونات البوتاسيوم K_2CO_3 الموجودة في 22 g من هذا المركب .

الحل :

نحسب اولا الكتلة المولية للمركب K_2CO_3

$$M(\text{K}_2\text{CO}_3) = 2 \times 39 + 1 \times 12 + 3 \times 16 = 138 \text{ g/mol}$$

(n) نستخدم العلاقة اعلاه لحساب عدد المولات

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})} = \frac{22(\text{g})}{138(\cancel{\text{g}}/\text{mol})} = 0.16 \text{ mol}$$

يمكن استخدام علاقة عدد المولات لحساب الكتلة ايضاً وذلك بترتيب المعادلة على الشكل الآتي :

$$m(g) = n(mol) \times M(g/mol)$$

تمرين 2

احسب عدد مولات كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 الموجودة في 14.2 g من هذا المركب .
ج : 0.1 mol

مثال 3

. احسب عدد الغرامات الموجودة في 0.15 mole من $NaCl$

الحل :

نحسب أولاً الكتلة المولية للمركب $NaCl$

$$M(NaCl) = 1 \times 23 + 1 \times 35.5 = 58.5 \text{ g/mol}$$

ثم نطبق العلاقة التالية لحساب m

$$m(g) = n(mol) \times M(g/mol)$$

$$m(g) = 0.15 \cancel{(mol)} \times 58.5 \cancel{(g/mol)} = 8.78 \text{ g}$$

تمرين 3

أجرِ الحسابات الآتية :

أ - احسب عدد مولات حامض الفسفوريك H_3PO_4 الموجودة في 72 g من هذا المركب .

ب - احسب عدد الغرامات الموجودة في 0.75 mole من Na_3PO_4

ج: أ) 0.73 mol

ب) 123 g

الثانية !

* ان رمز التركيز المولاري (M) يختلف عن رمز الكتلة المولية (M)

$$\text{المolarية (مول / لتر)} = \frac{\text{عدد المولات (مول)}}{\text{الحجم (لتر)}}$$

ويفضل دائماً استخدام العلاقة باللغة الانكليزية على الصورة الآتية :

$$M(\text{mol/L}) = \frac{n(\text{mol})}{V(\text{L})}$$

وكما نعرف أن عدد المولات (n) تعرف بالعلاقة الآتية :

$$n(\text{mol}) = \frac{m(g)}{M(g/mol)}$$

ويُمكن التعويض عن عدد المولات بما يساويها ونحوه الحجم من وحدة اللتر L إلى وحدة المللتر mL لنحصل على العلاقة الآتية :

$$M(\text{mol/L}) = \frac{\frac{m(g)}{M(g/mol)}}{\frac{V(\text{mL})}{1000(\text{mL/L})}}$$

او بشكل ابسط على الصورة الاتية:

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{m \text{ (g)} \times 1000 \text{ (mL/L)}}{M \text{ (g/mol)} \times V \text{ (mL)}}$$

مثال 4

تم اذابة g 53 من كاربونات الصوديوم Na_2CO_3 في دورق L 5 . احسب التركيز المولاري لهذا محلول.

الحل :

نحسب اولا الكتلة المولية للمركب Na_2CO_3

$$M(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 2 \times 23 + 1 \times 12 + 3 \times 16 = 106 \text{ g/mol}$$

نستخدم العلاقة ادناه لحساب عدد المولات (n)

$$n \text{ (mol)} = \frac{m \text{ (g)}}{M \text{ (g/mol)}} = \frac{53 \cancel{\text{g}}}{106 \cancel{\text{g/mol}}} = 0.5 \text{ mol}$$

نحسب المولارية باستخدام العلاقة الاتية :

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}} = \frac{0.5 \text{ (mol)}}{5 \text{ (L)}} = 0.1 \text{ mol/L}$$

في اغلب الاحيان نستبدل الوحدة mole / L برمز المولارية M نفسها لذا نكتب النتيجة هذه على الصورة الاتية :

$$M \text{ (mol/L)} = 0.1 \text{ mol/L} = 0.1 M$$

مثال 5

احسب عدد الغرامات من هيدروكسيد الكالسيوم Ca(OH)_2 اللازمة لتحضير محلول تركيزه 0.1 M وحجمه 250 mL .

الحل :

نحسب اولا الكتلة المولية للمركب Ca(OH)_2

$$\begin{aligned} M[\text{Ca(OH)}_2] &= 1 \times 40 + 2 \times 16 + 2 \times 1 \\ &= 74 \text{ g/mol} \end{aligned}$$

يمكن حساب المولارية M بالعلاقة الاتية :

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{m \text{ (g)} \times 1000 \text{ (mL/L)}}{M \text{ (g/mol)} \times V \text{ (mL)}}$$

وبترتيب هذه المعادلة نحصل منها على كتلة النموذج m :

ان وحدة الحجم قد تكون بوحدة اللتر (L) او المللتر (mL) او السنتيمتر مكعب (cm^3) ، والعلاقة بين هذه الوحدات هي كالتالي :

$$1 \text{ L} = 1000 \text{ mL}$$

$$1 \text{ L} = 1000 \text{ cm}^3$$

$$1 \text{ mL} = 1 \text{ cm}^3$$

تمرين 4

تم اذابة g 15 من حامض الخليل CH_3COOH في mL 150 من الماء وضعت في دورق حجمي سعة نصف لتر واكملا الحجم لحد العلامة . احسب مولارية هذا محلول .

$$\text{ج : } 0.5 \text{ M}$$

$$m(g) = \frac{M(\text{mol/L}) \times M(g/mol) \times V(mL)}{1000(mL/L)}$$

$$m(g) = \frac{0.1(\cancel{\text{mol/L}}) \times 74(\cancel{g/mol}) \times 250(\cancel{mL})}{1000(\cancel{mL/L})}$$

$$m(g) = 1.85 \text{ g}$$

غرين 5

اذيب g 4 من هيدروكسيد

الصوديوم NaOH

$M = 40 \text{ g/mol}$ في حجم معين

من الماء وتم قياس مolarية المحلول

وكان تتساوي 0.05 mole/L .

احسب حجم الماء باللتر الذي

اذيب فيه العينة.

ج: 2 L

4- العلاقة بين عدد الجزيئات او الذرات والمول

يشمل عدد افو كادرو الذي يرمز له بالرمز N_A عدد الاشياء (ذرات او جزيئات) التي يحتويها المول الواحد وقيمتها تساوي:

$$N_A = 6.023 \times 10^{23} \text{ atoms or molecules / mol}$$

حيث (atoms) يعني ذرات و (molecules) يعني جزيئات . والعلاقة بين عدد المولات (n) و عدد افو كادرو و عدد الجزيئات أو الذرات هي كالاتي :

$$\text{عدد الجزيئات او الذرات} = \text{عدد المولات (mol)} \times \text{عدد افو كادرو (mol)}$$

وللهذهلة تكتب على الصورة الآتية :

$$\text{No. (atoms or molecules)} = n(\text{mol}) \times N_A (\text{atoms or molecules / mol})$$

مثال 6

ما هي عدد الذرات والجزيئات الموجودة في 0.1 mole من غاز الهيدروجين H_2

الحل :

حساب عدد الجزيئات نستخدم العلاقة الآتية :

$$\text{No. molecules} = n(\text{mol}) \times N_A (\text{molecules / mol})$$

$$= 0.1(\cancel{\text{mol}}) \times 6.023 \times 10^{23}(\cancel{\text{molecules / mol}})$$

$$= 6.023 \times 10^{22} \text{ molecules}$$

وبما ان كل جزيء هيدروجين يحتوي على 2 ذرة من الهيدروجين لذا فعدد الذرات يساوي :

$$\text{No. atoms} = \text{No. molecules} \times 2$$

$$\text{No. atoms} = 6.023 \times 10^{22} \times 2 = 12.046 \times 10^{22} \text{ atoms}$$

غرين 6

احسب عدد الذرات والجزيئات

0.16 mole في

من غاز الاوكسجين O_2 .

ج: $0.96 \times 10^{23} \text{ molecules}$

$1.92 \times 10^{23} \text{ atoms}$

5- اللوغاريتمات

هناك نوعان من اللوغاريتمات في الرياضيات هما اللوغاریتم العُشری (اللوغاریتم الاعتيادي). وقد اتفق على عدم كتابة الاساس (10) حين استعماله. حيث يكتب $\log_{10} y$ بشكل $\log y$. والذي يمكن تعريفه :

$$\log y = x \Rightarrow y = 10^x$$

فمثلاً : $\log_{10} 7$ يكتب بشكل $\log 7$ وكذلك $\log_{10} 0.05$ يكتب بشكل $\log 0.05$ ومن المفيد هنا ان نذكر بعض اللوغاريتمات للاعداد الصحيحة للعدد 10 معتمدين على أن : $\log 10^n = n$ فمثلاً :

$$\begin{aligned} & \log 10^4 = 4 \quad \text{و} \quad \log 10^7 = 7 \\ & \log 0.00001 = \log 10^{-5} = -5 \quad \text{و} \quad \log 0.01 = \log 10^{-2} = -2 \\ & \quad \quad \quad \text{..... الى اخره للأسس السالبة.} \end{aligned}$$

اما النوع الثاني من اللوغاريتمات فيسمى باللوغاریتم الطبيعي ويرمز له بالرمز $\ln_e y$ الذي اساسه e ذو القيمة 2.718 والذى يمكن تعريفه بالعلاقة :

$$\ln_e y = x \Rightarrow y = e^x$$

والقوانين التالية تنطبق على كليهما :

1- لوغاریتم حاصل ضرب عددين يساوي مجموع لوغاریتمات هذين العددين :

$$\log Z \times Y = \log Z + \log Y$$

$$\log 5 \times 6 = \log 5 + \log 6$$

2- لوغاریتم حاصل قسمة عددين يساوي الفرق بين لوغاریتميهما

$$\log \frac{Z}{Y} = \log Z - \log Y$$

$$\log \frac{8}{3} = \log 8 - \log 3$$

3- لوغاریتم عدد مرفوع لأس معين يساوي حاصل ضرب الأس في لوغاریتم هذا العدد .

$$\log Z^Y = Y \times \log Z$$

$$\log 2^9 = 9 \times \log 2$$

بعد دراستنا للوغاريتمات العشرية والطبيعية وبعض قوانين اللوغاريتمات ، سندرس الان كيفية استخدام الحاسبة اليدوية (Calculator) لايجاد لوغاریتم عدد ولوغاریتمات الاعداد المقابلة وكتطبيق لما درسناه سابقاً .

اولاً: ايجاد لوغاریتم العدد

1- في حالة اللوغاريتمات العشرية (log)

نكتب العدد المراد بإيجاد لوغاریتمه ثم نضغط على المفتاح \log فيظهر الناتج .

مثال 7

جد:

(أ) $\log 1.5$ ، (ب) $\log 0.08$ ، (ج) $\log 13$ ، (د) $\log 7$

الحل:

(أ) نكتب 7 ثم نضغط على \log فيكون الناتج 0.84509804 اي

$$\log 7 = 0.84509804$$

(ب) نكتب العدد 13 ثم نضغط \log فيكون الناتج 1.11394335

(ج) نكتب العدد 0.08 ثم نضغط \log فيكون الناتج -1.096910013

(د) نكتب العدد 1.5 ثم نضغط \log فيكون الناتج 0.176091259

غرين 7

جد قيم

أ) $\log 26.7$

ب) $\log 0.89$

ج) $\ln 93$

د) $\ln 0.02$

باستخدام الحاسبة اليدوية .

(2) في حالة اللوغاريتمات الطبيعية (ln)

نكتب العدد المراد بإيجاد لوغاریتمه ثم نضغط على المفتاح \ln فيظهر الناتج

مثال 8

جد:

(أ) $\ln 7$ (ب) $\ln 13$ (ج) $\ln 0.08$ (د) $\ln 1.5$

الحل:

(أ) نكتب العدد 7 ثم نضغط على \ln فيكون الناتج 1.94510149

(ب) نكتب العدد 13 ثم نضغط على \ln فيكون الناتج 2.564949357

(ج) نكتب العدد 0.08 ثم نضغط على \ln فيكون الناتج -2.525728644

(د) نكتب العدد 1.5 ثم نضغط على \ln فيكون الناتج 0.405465108

غرين 8

جد قيم y في العلاقات التالية

باستخدام الحاسبة اليدوية، اي جد اللوغاريتم المقابل .

أ) $\log y = 2.6$

ب) $\log y = -1.2$

ج) $\ln y = 0.7$

د) $\ln y = -3.9$

ثانياً : إيجاد العدد المقابل اذا علم لوغاريتمهُ

1- في حالة اللوغاريتمات العشرية

نكتب لوغاريتم العدد (المعطى) ونضغط على مفتاح $2ndF$ ويكون مغایر للاسود (اصفر ، ازرق ...) ثم نضغط على مفتاح \log فيظهر العدد المطلوب.

مثال 9

جد الاعداد المقابلة للاعداد التي لوغاريتماتها العشرية هي :

(أ) 0.84509804

(ب) 1.113943352

(ج) -1.096910013

(د) 0.176091259

الحل :

(أ) نكتب 0.84509804 ثم نضغط على $2nd F$ ثم نضغط على مفتاح \log فيظهر 7

(ب) نكتب 1.113943352 ثم نضغط على $2nd F$ ثم نضغط على مفتاح \log فيظهر 13 ≈ 12.99999999

(ج) نكتب -1.096910013 - ثم نضغط على $2nd F$ ثم نضغط على مفتاح \log فيظهر 0.08

(د) نكتب 0.176091259 نضغط على $2nd F$ ثم نضغط على مفتاح \log فيظهر 1.5

2- في حالة اللوغاريتمات الطبيعية

نطبق نفس الخطوات المذكور في (1).

مثال 10

جد الاعداد المقابلة للاعداد التي لوغاريتماتها الطبيعية هي :

(أ) 3.22

(ب) -1.78

الحل :

(أ) نكتب 3.22 ثم نضغط على $2nd F$ ثم نضغط على مفتاح \ln فيظهر 25

(ب) نكتب -1.78 - ثم نضغط على $2nd F$ ثم نضغط على مفتاح \ln فيظهر 0.17

المعادلات الرئيسية

$$n \text{ (mol)} = \frac{m \text{ (g)}}{M \text{ (g/mol)}}$$

العلاقة بين عدد المولات والكتلة المولية (n) رقم الصفحة 11

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}}$$

التركيز المولاري (M) رقم الصفحة 12

عدد الذرات او الجزيئات رقم الصفحة 14

$$\text{No. (atoms or molecules)} = n \text{ (mol)} \times N_A \text{ (atoms or molecules / mol)}$$

المفاهيم الأساسية

الكتلة المولية (M)

هي كتلة 1 مول من اي مركب كيميائي وتحسب من مجموع الكتل الذرية لذرات العناصر المكونة للمركب مضروبة في عددها في هذا المركب .

المولارية (M)

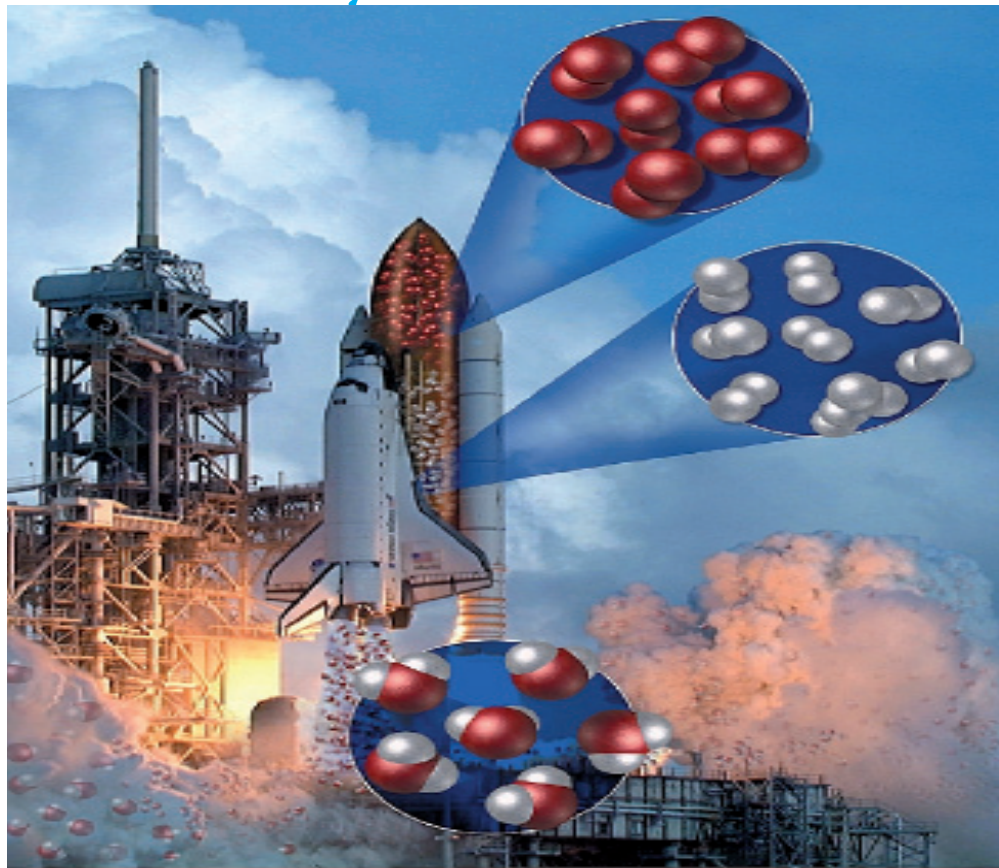
عدد مولات المادة المذابة في لتر واحد من محلول .

عدد افوكادرو (N_A)

عدد الذرات او الايونات او الجزيئات التي يحتويها المول الواحد وقيمتها تساوي $6.023 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$.

الشِّرْمُودَايْنِمِك

Thermodynamics



بعد الإٌنتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن:

- يُعرف علم الشِّرْمُودَايْنِمِك ، الطاقة ، وحدات الطاقة ، النظام ، المحيط ، المجموعة ، انواع الانظمة .
- يتعرف على مصطلحات الحرارة ، السعة الحرارية ، الحرارة النوعية ، حرارة التفاعل مقاومة تحت ضغط ثابت .
- يتعلم ماذا تعني الانثالبي وما هي علاقتها مع حرارة التفاعل وهل هي دالة حالة من الخواص الشاملة ام المركزة وما هي وحداتها .
- يحدد هل ان التفاعل باعث للحرارة ام ماص للحرارة وربط هذا مع اشارة التغير في انثالبي التفاعل .
- يكتب المعادلة الحرارية مُحدداً بشروط كتابتها ويبيّن اختلافها عن المعادلة الكيميائية .
- يميّز بين انثالبي التفاعل القياسي وانثالبي التكوين القياسي وانثالبي الاحتراق القياسي ويتمكن من استخراج قيمها من بعضها .
- يتعرف على الطرق المستخدمة لحساب انثالبي التفاعل
- يميّز بين العمليات التلقائية وغير التلقائية ويتعرف على دالة الانتروبي وطاقة كبس الحرارة .
- يتعلم حساب انتروبي التفاعل القياسي من قيم الانتروبي المطلقة وحساب طاقة كبس الحرارة لتفاعل القياسي من قيم طاقة كبس الحرارة للتقوين القياسي .
- يفهم معادلة كبس ويبيّن طريقة استخدامها لمعرفة اتجاه سير التفاعلات الكيميائية بالاعتماد على قيم الانثالبي والانتروبي ، ويُشتق علاقه تروتن .

تعرفنا في دراستنا السابقة على عدة أنواع من الطاقة مثل الطاقة الحرارية والطاقة الكهربائية والطاقة الميكانيكية والطاقة الضوئية والطاقة النووية والطاقة الكيميائية... الخ، ان هذه الانواع المختلفة من الطاقات تكون مخزونة في جميع المواد وتظهر عند تحولها من شكل الى آخر. يوحى الاختلاف في اشكال الطاقة ان كلاً منها قائم بحد ذاته ولا يوجد بينها علاقة، الا ان هذا غير صحيح، لانه تحت ظروف معينة يمكن تحويل الطاقة من شكل الى آخر.

الشروع مدایننك علم يهتم بدراسة الطاقة وتحولاتها ويهدف نحو تحويل اكبر قدر ممكن من الطاقة الحرارية الناتجة من احتراق الوقود الى انواع اخرى من الطاقات مثل الطاقة الميكانيكية للاستفادة منها في عمل الحركات . يفسر

علم الشرموداينمك ظواهر عديدة اهمها :

- 1- سبب حدوث التفاعلات الكيميائية.
- 2- التنبؤ بحدوث التغيرات الكيميائية والفيزيائية عندما توجد مادة او اكثر تحت ظروف معينة.
- 3- حدوث بعض التفاعلات تلقائيا واخرى لا تحدث ابداً بشكل تلقائي عند نفس الظروف.
- 4- سبب حدوث الطاقة المصاحبة للتفاعلات الكيميائية سواء في التفاعلات نفسها او في الوسط المحيط بها.

ومن ناحية اخرى، لا يهتم علم الشرموداينمك بعامل الزمن الذي يستغرقه حدوث التفاعلات، فهو ينبع فقط فيما اذا كان تفاعل معين (او اي تغير بصورة عامة) قابل للحدوث او غير قابل للحدوث، دون ان يبين سرعة حدوث هذا التغيير، لأن سرعة حدوث التفاعل من اهتمام علم الحركيات الذي درسناه في المرحلة الخامسة.

يمكن تقسيم الطاقة بشكل عام الى قسمين رئيسيين هما الطاقة الكامنة (Kinetic Energy) والطاقة الحركية (Potential Energy).

تشمل الطاقة الكامنة الطاقة الكيميائية المخزونة في جميع انواع المواد وجميع انواع الوقود. اما بالنسبة للطاقة الحركية فهي تشمل طاقة جميع الاجسام المتحركة مثل الجزيئات والماء المتحرك وكذلك السيارات والطائرات والصواريخ وغيرها. فعلى سبيل المثال، تتحول الطاقة الكامنة في الماء الى طاقة حركية اذا ثارت حركة الماء من اعلى الشلال الى اسفله لأن الطاقة الناتجة يمكن ان تدور المحرك لتوليد الطاقة الكهربائية. لذا ينص القانون الاول في علم الشرموداينمك على ان "الطاقة لا تفنى ولا تستحدث من العدم ولكن يمكن تحويلها من شكل الى آخر".

وحدات الطاقة ودرجة الحرارة

2-1

ان الوحدات المستخدمة للتعبير عن الطاقة حسب النظام الدولي للوحدات (SI) هي الجول (Joule) ورمزه (J) ويعبر عنه حسب الاتي :

$$1 \text{ J} = 1 \text{ kg} \cdot \text{m}^2/\text{s}^2$$

حيث kg وحدة الكيلوغرام (kilogram) و m وحدة المتر (meter) و s وحدة الثانية (second).

انتبه !

يجب التفريق بين وحدة المتر (m) والكتلة (M)

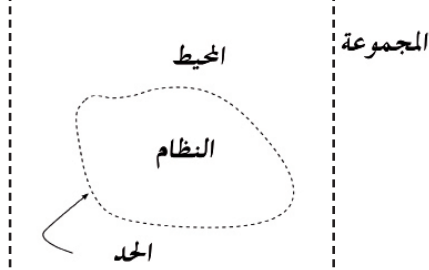
كما ان وحدات درجة الحرارة المستخدمة في الترموديناميك هي الكلفن (K) وتحسب من درجة الحرارة بالوحدات السيليزية ${}^{\circ}\text{C}$ باستخدام العلاقة المعروفة الاتية :

$$T(\text{K}) = t({}^{\circ}\text{C}) + 273$$

بعض المصطلحات الترموديناميكية

3-1

من اهم المصطلحات الترموديناميكية هو النظام (System) الشرموديناميكي والذي هو عبارة عن جزء معين من الكون (نهتم بدراسته) يتكون من المادة او المواد المشتركة في حدوث تغيرات فيزيائية وكيميائية محدودة داخل حدود معينة (Boundaries) قد تكون حقيقة او تخيلية اما ما تبقى خارج هذه الحدود فيسمى بالمحيط (Surrounding). يسمى النظام والمحيط بالكون (Universe) ولكننا سنطلق عليهم بالمجموعة :



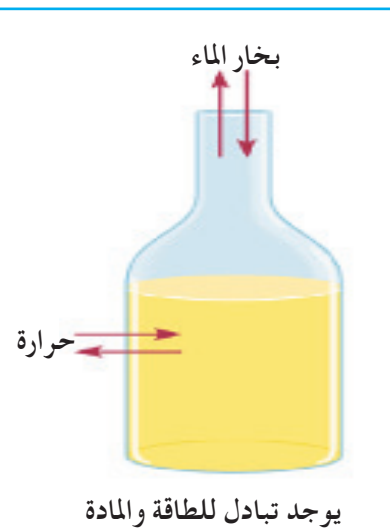
مخطط لنظام والمحيط والحد والمجموعة.

$$\text{المجموعة} = \text{النظام} + \text{المحيط}$$

وقد توجد علاقة بين النظام والمحيط وحسب هذه العلاقة يمكن تقسيم النظام الى ثلاثة انواع وهي :

1- النظام المفتوح Open System

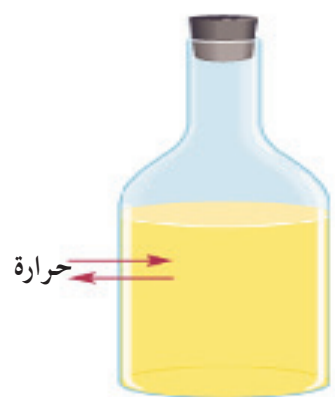
يكون النظام مفتوحاً اذا كانت حدود النظام تسمح بتبادل مادة النظام وطاقته مع المحيط. مثال ذلك، اناناء معدني يحتوي على ماء مغلي، فإنه يلاحظ ان مادة النظام، وهي الماء تتضاعف على شكل بخار الى المحيط، كما ان حرارة الماء (طاقته) تتسرّب الى المحيط ايضاً.



يوجد تبادل للطاقة والمادة

2- النظام المغلق Closed System

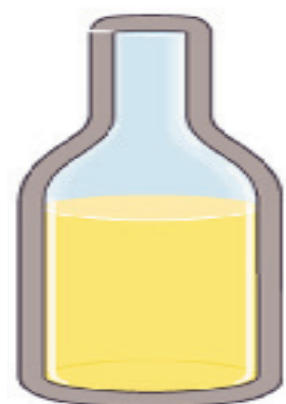
يكون النظام مغلقاً اذا كانت حدود النظام تسمح بتبادل الطاقة فقط ولا تسمح بتغيير كمية مادة النظام. فإذا تم إغلاق الاناء المعدني المذكور أعلاه باحكام، فسوف تتسرّب حرارة الماء في هذه الحالة الى المحيط بينما تبقى كمية الماء (مادة النظام) ثابتة.



يوجد تبادل للطاقة فقط

3- النظام المعزول Isolated System

ويكون النظام معزولاً اذا كانت حدود النظام لا تسمح بتبادل المادة والطاقة مع المحيط اي ان النظام لا يتأثر ابداً بالمحيط، مثال ذلك، الترموس، حيث انه يحفظ حرارة النظام ومادته من التسرب للمحيط.



لا يوجد تبادل للمادة والطاقة

الحرارة Heat

4-1

تُعدُّ الحرارة أحد أشكال الطاقة الشائعة في حياتنا اليومية ورمز للحرارة بالحرف (q)، والحرارة هي انتقال الطاقة الحرارية بين جسمين، درجة حرارتهما مختلفة، اما درجة الحرارة فهي مقياس للطاقة الحرارية. تتناسب الحرارة المفقودة او المكتسبة لجسم ما طردياً مع التغير في درجات الحرارة. ويرمز للتغير بالرمز (Δ) الذي يوضع قبل رمز الدالة المتغيرة. فالتغير في درجة الحرارة يكون على الصورة الآتية:

انواع الانظمة في الشرمودايبل

$$\Delta T = T_f - T_i$$

حيث T_f درجة الحرارة النهائية (final وتعني النهائي)، و T_i درجة الحرارة الابتدائية (initial وتعني ابتدائي)، لذا فالتناسب بين الحرارة (q) والتغير في درجة الحرارة يمكن كتابته على الصورة الآتية :

الجدول 1-1

قيم الحرارة النوعية لبعض المواد
عند درجة حرارة (25°C)

الحرارة النوعية ς (J/g. $^{\circ}\text{C}$)	المادة
4.18	ماء (سائل)
2.44	كحول الايثيل
2.03	ماء (صلب)
2.01	ماء (غاز)
1.83	بريليوم
1.023	مغنيسيوم
0.90	النحاس
0.65	كالسيوم
0.45	حديد
0.30	سترونتيوم
0.24	فضة
0.20	باريوم
0.13	رصاص
0.13	ذهب

$$q \propto \Delta T \quad (1)$$

ويتحول التنساب الى مساواة بضرب ΔT بثابت تنساب يدعى السعة الحرارية C :

$$q = C \cdot \Delta T \quad (2)$$

وتعرف السعة الحرارية (Heat capacity) بانها كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة كتلة m مقداره بالغرام {g} من اي مادة درجة سيليزية واحدة ووحدتها هي $(\text{J}/^{\circ}\text{C})$. وترتبط السعة الحرارية مع الحرارة النوعية (ς) (Specific heat) بالعلاقة الآتية :

$$C = \varsigma \times m \quad (3)$$

اما الحرارة النوعية فتعرف على انها كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة كتلة غرام واحد (1g) من اي مادة درجة سيليزية واحدة، وحدة الحرارة النوعية هي $(\text{J}/\text{g. } ^{\circ}\text{C})$. وبتعويض قيمة C من المعادلة (3) في المعادلة (2) نحصل على العلاقة الآتية :

$$q (\text{J}) = \varsigma (\text{J}/\text{g. } ^{\circ}\text{C}) \times m(\text{g}) \times \Delta T (^{\circ}\text{C})$$

النتهيہ !

الحرف اللاتيني (ς) يقرأ
زيتا (Zeta)

يوضح الجدول (1-1) قيم الحرارة النوعية لبعض المواد.

مثال 1-1

ما مقدار الحرارة اللازمة لتسخين قطعة من الحديد كتلتها 870 g من 5°C الى 95°C ؟ علماً ان الحرارة النوعية للحديد $C = 0.45 \text{ J/g. } ^{\circ}\text{C}$.

الحل :

نجد التغير في درجة الحرارة

$$\Delta T = (T_f - T_i) {}^\circ C = (95 - 5) {}^\circ C = 90 {}^\circ C$$

باستخدام العلاقة التالية نحسب كمية الحرارة q :

$$q (J) = \gamma (J/g \cdot {}^\circ C) \times m(g) \times \Delta T ({}^\circ C)$$

$$q (J) = 0.45 (J/g \cdot {}^\circ C) \times 870 (g) \times 90 ({}^\circ C) = 35235 J$$

والحرارة المستهلكة من تسخين قطعة الحديد بوحدة kJ كالتالي :

$$q (kJ) = q (J) \times \frac{1 (kJ)}{1000 (J)}$$

$$q (kJ) = 35235 (J) \times \frac{1 (kJ)}{1000 (J)} = 35.2 kJ$$

تمرين 1-1

تغيرت درجة حرارة قطعة من المغنيسيوم كتلتها $10 g$ من $25 {}^\circ C$ إلى $45 {}^\circ C$ مع اكتساب حرارة مقدارها $205 J$. احسب الحرارة النوعية لقطعة المغنيسيوم .

$$\text{ج : } 1.025 J/g \cdot {}^\circ C$$

5-1 حرارة التفاعل (التغير في الانثالبي)

تحدث اغلب العمليات الكيميائية عند ضغط ثابت ، وقليل جداً منها يحدث عند حجم ثابت. لذلك فان الحرارة المصاحبة للتفاعل الكيميائي يجري قياسها بشكل اسهل عند ضغط ثابت (الضغط الجوي) من عملية قياسها عند حجم ثابت . يسمى التغير في حرارة التفاعل عند ضغط ثابت بـ **انثالبي التفاعل** (Enthalpy of reaction) والتي يرمز لها بالرمز (H) وللتغير بالانثالبي ΔH والتي تساوي بالضبط حرارة التفاعل المقاسة عند ضغط ثابت اي :

$$\Delta H = q_p$$

حيث q_p تمثل الحرارة المقاسة عند ضغط ثابت (P من Pressure وتعني ضغط).

فإذا تم اعتبار التفاعل الكيميائي عبارة عن نظام ، فقييم التغير في الانثالبي تخبرنا هل ان التفاعل باعث للحرارة او ماص للحرارة. فإذا رمز لانثالبي التفاعل بالرمز ΔH_r (حيث r من reaction وتعني تفاعل) فيكون الآتي :

● اذا كانت $\Delta H_r < 0$ اصغر من صفر ($\Delta H_r < 0$) اي: قيم ΔH_r سالبة ($\Delta H_r = -$) فالتفاعل يكون باعثاً للحرارة (Exothermic reaction).



الألعاب النارية تفاعلات باعثة للحرارة

● اذا كانت $\Delta H_r > 0$ اكبر من صفر ($\Delta H_r > 0$) اي قيم ΔH_r موجبة ($\Delta H_r = +$) فالتفاعل يكون ماصاً للحرارة (Endothermic reaction).

ويجب ملاحظة ان التغlier في الانثالبي التفاعل يساوي:

$$\Delta H_r = \Delta H(\text{Products}) - \Delta H(\text{Reactants})$$

حيث (**Products**) تعني النواتج و (**Reactants**) تعني المتفاعلات.

6-1 دالة الحالة State Function

هي تلك الخاصية او الكمية التي تعتمد على الحالة الابتدائية (**Initial state**) للنظام قبل التغيير، والحالة النهائية (**Final state**)

للنظام بعد التغيير بغض النظر عن الطريق او المسار الذي تم من خلاله التغيير. ومن امثلة دالة الحالة، الانثالبي. وسنعرف لاحقاً على دوال اخرى مثل الانتروربي وطاقة كبس الحرة التي تتمثل دوال حالة ايضاً [الشكل (1-1)].

اما الحرارة او الشغل فقيمها تتغير كثيراً بتغير ظروف التجربة، وبالتالي فهي لا تعتبر دوال حالة حيث انها تعتمد على المسار والخطوات التي تم من خلالها التغيير،

لذا فهي لا تعتمد على الحالة الابتدائية والحالة النهائية للنظام فقط.

لاميكن قياس القيمة المطلقة لدوال الحالة وانما يمكن قياس مقدار التغيير (Δ) لهذه الدوال. على سبيل المثال، لاميكن قياس القيمة المطلقة للانثالبي وانما قياس مقدار التغيير بالانثالبي والتي تساوي:

$$\Delta H = H_f - H_i$$

حيث f من final وتعني نهائى، و i من initial وتعني ابتدائي.

الشكل 1-1
دالة الحالة تعتمد على الحالة الابتدائية والنهائية للنظام فقط ولا تعتمد على المسارات التي يسلكها النظام. ان الزيادة في الطاقة الكامنة التي تحدث عندما يتسلق متسلق الجبل من القاعدة الى القمة لا تعتمد على المسار الذي يسلكه.

7-1

الخواص العامة للمواد

تقسم الخواص العامة للمواد الى نوعين:

1- الخواص الشاملة (Extensive Properties): وهي تشمل جميع الخواص التي تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام مثل الكتلة والحجم والسعنة الحرارية والانثالبي والانتروبي والطاقة الحرية .. الخ.

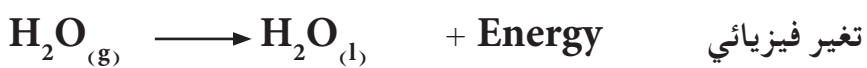
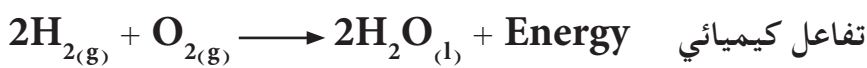
2- الخواص المركزة (Intensive Properties): وتشمل جميع الخواص التي لا تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام مثل الضغط ودرجة الحرارة والكتافة والحرارة النوعية .. الخ.
ما تقدم يلاحظ ان الانثالبي دالة حالة وهي خاصية شاملة لانها تعتمد على كمية المادة. فالتغير في انثالبي تفاعل 2 mole من مادة يساوي ضعف التغير في انثالبي تفاعل 1 mole من الماده نفسها.

8-1 الكيمياء الحرارية Thermochemistry

علم يهتم بدراسة الحرارة المتصلة (Absorbed heat) والمنبعثة (المتحررة) (Evolved heat) نتيجة التغيرات الفيزيائية والكيميائية، أو بمعنى أبسط تهتم الكيمياء الحرارية بحساب انثالبي التفاعلات الكيميائية والتغيرات الفيزيائية. وكما اشرنا سابقاً اذا كانت قيم ΔH_r سالبة فالتفاعل يكون باعث للحرارة، اما عندما تكون موجبة فالتفاعل ماصل للحرارة. فاذا اعتبرنا ان التفاعل هو النظام، فالتفاعل باعث للحرارة يحول الطاقة الحرارية من النظام الى الخليط وكما هو في التفاعل الكيميائي والتغير الفيزيائي الآتيين:

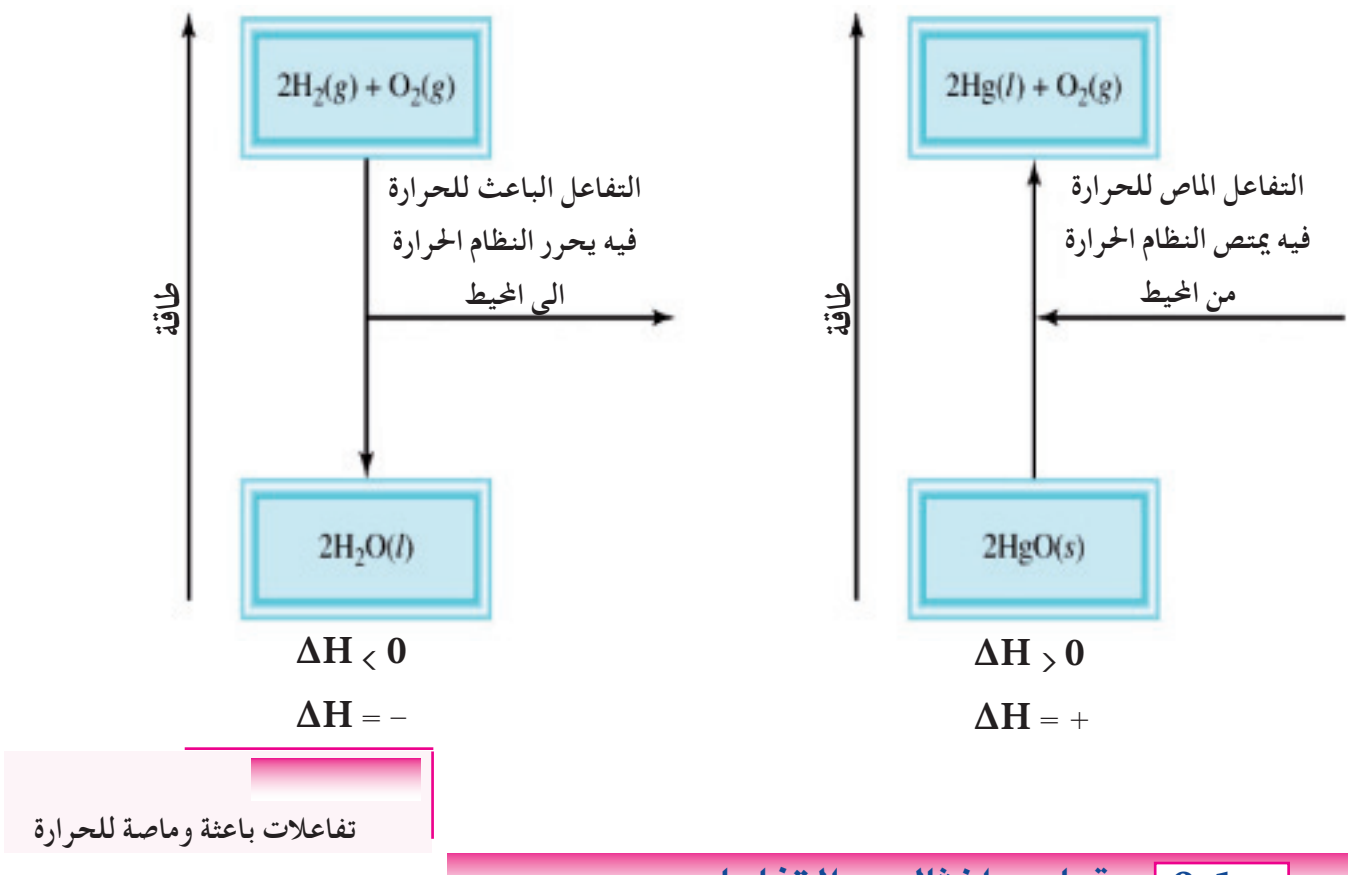
النتيجه !

عندما تكتب الكلمة الطاقة (Energy) في جهة المتفاعلات فالتفاعل ماصل للحرارة. وعندما تكتب الكلمة الطاقة (Energy) في جهة النواتج فالتفاعل باعث للحرارة.



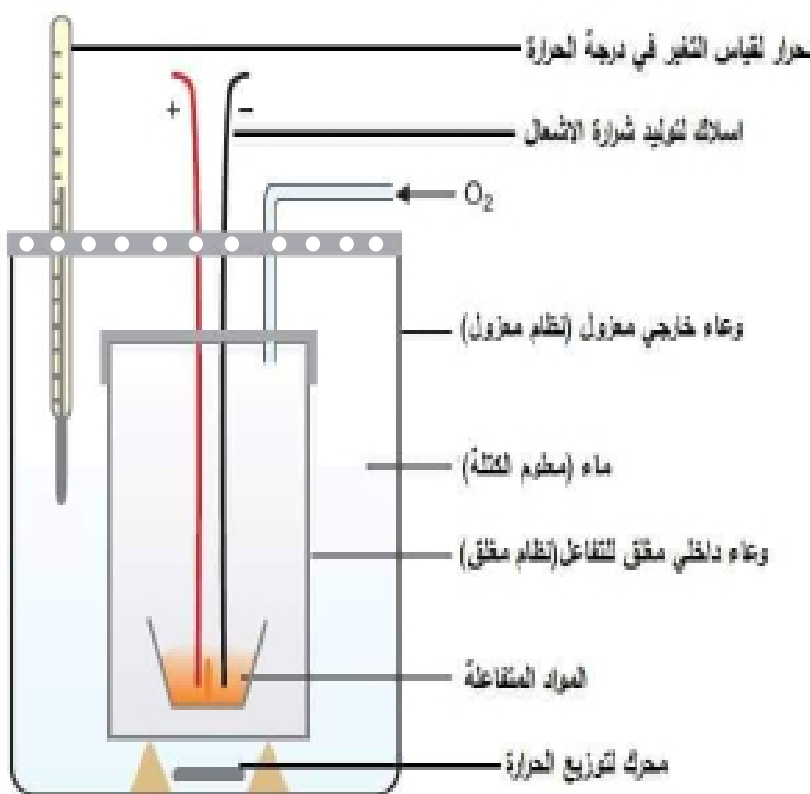
اما التفاعل الماصل للحرارة ففيه يمتص النظام الطاقة الحرارية من الخليط وكما هو في التفاعل الكيميائي والتغير الفيزيائي الآتيين:





قياس انتالبي التفاعل

9-1



الشكل 2-1
المسurer الحراري

يستخدم لقياس حرارة التفاعل (انتالبي التفاعل) المتتصة او المتحررة في التفاعلات الكيميائية أو التغيرات الفيزيائية بجهاز يسمى المسعر (Calorimeter). حيث توضع فيه كميات معروفة من المواد المتفاعلة وهناك عدة انواع من المساعر واغلبها يتكون من وعاء للتفاعل معهور في كمية معينة من الماء (معلوم الكتلة) موجودة في وعاء معزول عزلًا جيداً. ويوضح الشكل (1-2) احد المساعر الحرارية وعند قياس انتالبية تفاعل باعث للحرارة فان الحرارة المتحررة من التفاعل ترفع درجة حرارة الماء والمسعر لذا يمكن قياس كميتها من الزيادة في درجة الحرارة اذا كانت السعة الحرارية للمسعر ومحتوياته معروفة.

مثال 1-2

باستخدام المسرع، وضعت 3 g من مركب الكلوكوز ($C_6H_{12}O_6$) الكتلة المولية للكلوكوز (180 g/mol) في وعاء العينة ثم مليء وعاء التفاعل بغاز الاوكسجين. وضع هذا الوعاء داخل السواعي المعزول الذي مليء بكمية 1200 g من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2 \text{ J/g} \cdot ^\circ\text{C}$) وكانت درجة الحرارة الابتدائية تساوي 21.0°C . احرق بعد ذلك المزيج وعند قياس درجة الحرارة وجد ان التفاعل رفع درجة حرارة المسرع ومحطوياته الى 25.5°C . احسب كمية الحرارة المتحررة بوحدة نتائج احتراق 1 mole kJ/mol من الكلوكوز. على فرض ان السعة الحرارية للمسرع مهملة.

الحل :

التغير في درجات الحرارة

$$\Delta T = (T_f - T_i) \cdot ^\circ\text{C} = (25.5 - 21.0) \cdot ^\circ\text{C} = 4.5 \cdot ^\circ\text{C}$$

يمكن إيجاد كمية الحرارة باستخدام العلاقة التالية لأن السعة الحرارية للمسرع مهملة.

$$q (\text{J}) = \varsigma (\text{J/g} \cdot ^\circ\text{C}) \times m (\text{g}) \times \Delta T (^^\circ\text{C})$$

$$q (\text{J}) = 4.2 (\text{J/g} \cdot ^\circ\text{C}) \times 1200 (\text{g}) \times 4.5 (^^\circ\text{C}) = 22680 \text{ J}$$

وبما اننا نريد حساب الحرارة المتحررة فإن هذه الكمية من الحرارة يجب أن تكون سالبة، أي تساوي (-22680 J). ولكوننا نحتاج الحرارة المتحررة من احتراق 1 mole من الكلوكوز فيجب ان نقسم هذه الحرارة على عدد المولات المكافئة في 3 g من الكلوكوز. ونستخدم لهذا الغرض العلاقة التي تربط عدد المولات (n) مع الكتلة (m) والكتلة المولية (M).

$$n (\text{mol}) = \frac{m (\text{g})}{M (\text{g/mol})} = \frac{3 \cancel{(\text{g})}}{180 \cancel{(\text{g/mol})}} = 0.017 \text{ mol}$$

لذا فالحرارة المتحررة من احتراق 1 mole من الكلوكوز تساوي:

$$q = \frac{-22680 \text{ J}}{0.017 \text{ mol}} = -1334118 \text{ J/mol}$$

وطالما ان هذه الحرارة تم قياسها في المسعر المفتوح تحت تاثير الضغط الجوي اي بشبوت الضغط فمعنى انها تمثل انتالبي التفاعل اي :

$$\Delta H = q_p = -1334118 \text{ J/mol}$$

2-1 غرين

اذا تم حرق 3 g من مركب الهيدرازين (N_2H_4) (كتلته المولية تساوي 32 g/mole) في مسuar مفتوح يحتوي على 1000 g من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2 \text{ J/g} \cdot {}^\circ\text{C}$) فإن درجة الحرارة ترتفع من $24.6 {}^\circ\text{C}$ الى $28.2 {}^\circ\text{C}$. احسب الحرارة المتحررة نتيجة الاحتراق والانتالبي لاحتراق 1 mole من الهيدرازين بوحدة kJ/mol على افتراض ان السعة الحرارية للمسعر مهملة.

ج : -161 kJ/mol

والوحدة J/mol هي وحدة الانثالبي . ولا يجادها بوحدة kJ تحول وحدة J الى kJ وحسب الاتي :

$$\Delta H (\text{kJ/mol}) = \Delta H (\text{J/mol}) \times \frac{1 (\text{kJ})}{1000 (\text{J})}$$

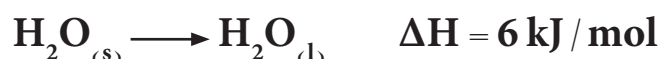
$$\Delta H (\text{kJ/mol}) = -1334118 (\text{J/mol}) \times \frac{1 (\text{kJ})}{1000 (\text{J})} = -1334 \text{ kJ/mol}$$

لذا فكمية الحرارة ، اي : انتالبي احتراق مول واحد من الكلوکوز تساوي -1334 kJ/mol

10-1 المعادلة الكيميائية الحرارية

تختلف كتابة المعادلة الكيميائية الحرارية (التي تعبر عن التفاعلات الكيميائية والتغيرات الفيزيائية) عن كتابة المعادلات الكيميائية الأخرى. فلا بد للمعادلة الكيميائية الحرارية ان تبين ما يأتي :

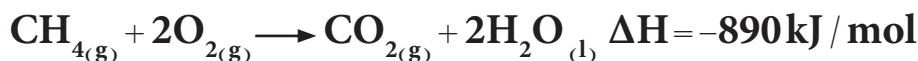
1 - اشارة التغير في الانثالبي المصاحبة للتفاعل الكيميائي او التغير الفيزيائي اي ان تكون ذات اشارة سالبة او موجبة. فالإشارة الموجبة للانثالبي تعني ان التفاعل او العملية ماصة للحرارة. فعلى سبيل المثال، يعبر عن عملية انصهار الجليد :



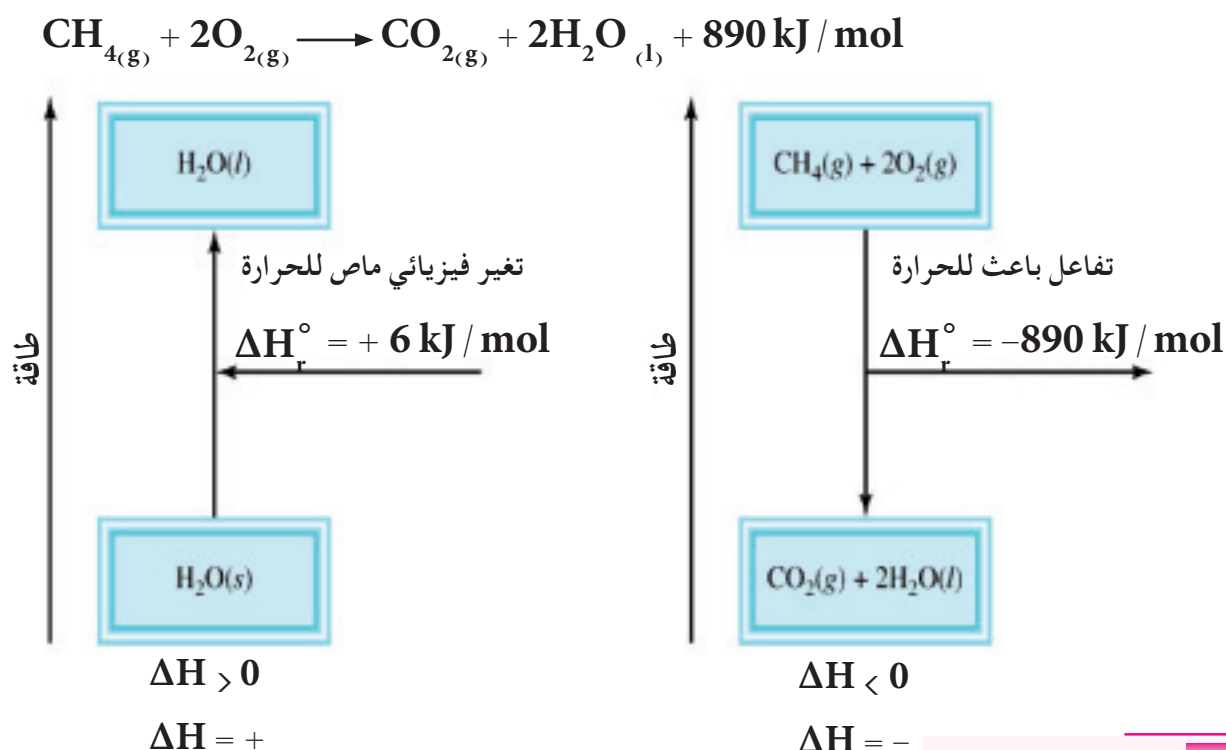
وهذا يعني انه يتم امتصاص حرارة مقدارها 6 kJ/mol عند درجة حرارة ${}^\circ\text{C} 25$ وضغط atm . ويمكن تضمين الحرارة الممتضمة في المعادلة الحرارية نفسها بوضعها مع المقادير المتفاعلة (الطرف الايسر للتفاعل) وعلى الشكل الاتي :



اما الاشارة السالبة للانثالبي فانها تعنى ان العمليه باعثه للحرارة. فعلى سبيل المثال ، التفاعل الاتي :

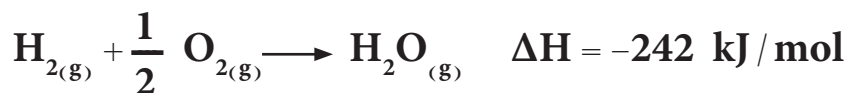
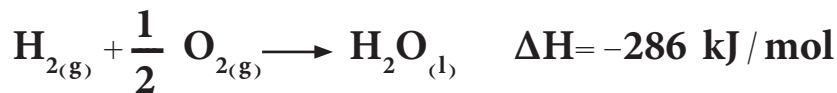


وهذا يعني انه تم تحرر (ابعاد) حرارة مقدارها 890 kJ/mol عند حرق 1 mole من غاز الميثان عند درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm . وعندما تكون الحرارة منبعثة في التفاعل الحراري فيمكن كتابتها ضمن التفاعل الكيميائي مع الناتج ، فالتفاعل اعلاه يمكن اعاده كتابته على الصورة الاتية :



2 - يجب ذكر الحالة الفيزيائية للمواد الداخلة في التفاعل والناتجة منه وتستخدم لهذا الغرض عادة حروف هي **s** (من **solid** وتعني صلب) و **l** (من **liquid** وتعني سائل) و **g** (من **gas** وتعني غاز) و **aq** (من **aqueous** وتعني " محلول مائي"). ويعود السبب في ذلك لان كمية الحرارة الممتصة او المتحررة تتغير بتغيير الحالة الفيزيائية لمواد التفاعل، والمثال التالي يوضح ذلك :

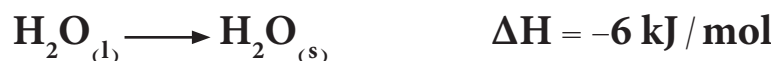
انصهار الجليد ماص للحرارة
وتفاعل احتراق الميثان تفاعل باعث للحرارة .



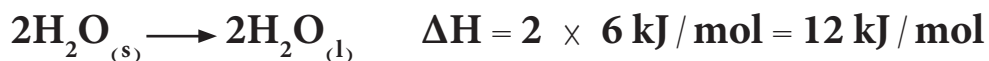
النتيجة !

ان الفقرة (3) هي احدى تطبيقات قانون لا بلاس. حيث ان مفهومه كمية الحرارة المنبعثة تساوي كمية الحرارة الممتصة لاي تفاعل كيميائي أو تغير فيزيائي.

3 - اذا تم عكس العملية (تفاعل كيميائي او تغير فيزيائي) فاشارة اenthalpy التفاعل تتغير من الموجب للسلالب اذا كانت اشارتها موجبة في الاصل، ومن السلالب للموجب اذا كانت اشارتها سالبة في الاصل .



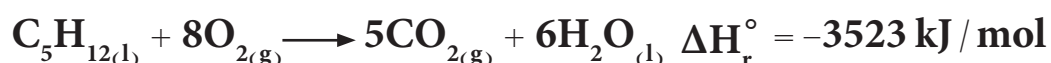
4 - عند ضرب او قسمة طرفي المعادلة بعامل عددي معين يجب ان تجري نفس العملية على قيمة الانثالبي .



11-1 اenthalpy التفاعل القياسية

عندما يتم قياس قيمة الانثالبي عند الظروف القياسية المحيطة بالتفاعل والتي هي درجة حرارة 25°C (298 K) وضغط 1 atm ، تسمى القيمة المقابلة بالانثالبي القياسية للتفاعل ويرمز لها بالرمز ΔH_r° . ولابد هنا ان نشير الى عدم الالتباس مع الظروف القياسية التي اشرنا لها في السنوات السابقة عند دراستنا للغازات ورمزنا لها بالرمز (Standard Temperature and Pressure) (STP) والتي هي درجة حرارة 0°C (273 K) وضغط 1 atm .

لنكتب الان تفاعلاً حرارياً يشتمل على جميع النقاط التي اشير اليها اعلاه .



والتي نقرأها على الصورة الآتية :

ان مول واحد من البنتان السائل C_5H_{12} تم حرقه مع 8 مول من غاز الاوكسجين

لينتج 5 مول من ثاني اوكسيد الكاربون الغاز و 6 مول من الماء السائل وتحرت حرارة مقدارها 3523 kJ من عملية الحرق عند ظروف قياسية هي 25°C وضغط 1 atm .

12-1 انواع الانثالبيات

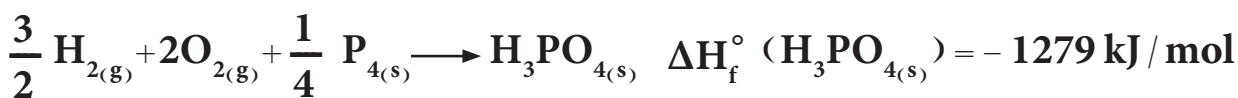
12-1-1 انثالبي التكوين القياسية Standard Enthalpy of Formation

يرمز لإنثالبي التكوين القياسي بالرمز ΔH_f° (f من formation وتعني تكوين) وتعرف بانها الحرارة الالزامية (متحصلة او منبعثة) لتكوين مول واحد من اي مركب من عناصره الاساسية المتواجدة بأثبت صورها في الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm . وتعني العناصر بأثبت صورها اي حالتها القياسية عند الظروف القياسية المشار اليها. فالهيدروجين تكون حالتها الغازية هي الصورة الاثبت والرئيق السائل والمغنيسيوم الصلب هي الصور الاثبت لأنها تمثل الحالات الموجودة تحت الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm . توجد بعض العناصر اكثراً من صورة في الظروف القياسية، مثل ذلك فعنصر الكاربون يمكن ان يوجد على شكل كرافيت (graphite) وناس (diamond)، ولكن يعتبر الكرافيت هو الصورة الاثبت، والكبريت يمكن ان يوجد على صورة كبريت معيني (S_{rhombic}) وكبريت موشوري ($S_{\text{orthorhombic}}$) لكن المعيني هو الاثبت. ومن المتفق عليه (حسب الاتحاد الدولي للكيمياء الصرفية والتطبيقية IUPAC) ان قيمة ΔH_f° لجميع العناصر في حالتها القياسية (اثبت صورة للعنصر) تساوي صفرأ.

$$\Delta H_f^\circ (\text{Element}) = 0 \text{ kJ/mol}$$

حيث ان (Element) تعني عنصراً.

فطالما ان الاوكسجين الغاز هو اثبت صورة للاوكسجين فقيمة $\Delta H_f^\circ (\text{O}_2) = 0 \text{ kJ/mol}$ وكاربونون الكرافيت (diamond) هو اثبت صورة من كاربون الماس (graphite) لذا $\Delta H_f^\circ (\text{C}_{\text{graphite}}) = 0 \text{ kJ/mol}$ وهكذا. والامثلة التالية توضح معادلات التكوين لبعض المواد :



الجدول 2-1

قيم انثالبي التكوين القياسية
 ΔH_f° لبعض المركبات

ΔH_f° (kJ/mol)	المادة
-32	$\text{Ag}_2\text{S}_{(\text{s})}$
-1219	$\text{BaCO}_{3(\text{s})}$
-795	$\text{CaCl}_{2(\text{s})}$
-75	$\text{CH}_{4(\text{g})}$
-239	$\text{CH}_3\text{OH}_{(\text{l})}$
-394	$\text{CO}_{2(\text{g})}$
+227	$\text{C}_2\text{H}_{2(\text{g})}$
-125	$\text{C}_4\text{H}_{10(\text{g})}$
-770	$\text{CuSO}_{4(\text{s})}$
-391	$\text{KClO}_{3(\text{s})}$
-1278	$\text{MgSO}_{4(\text{l})}$
-286	$\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$
-242	$\text{H}_2\text{O}_{(\text{g})}$
-173	$\text{HNO}_{3(\text{l})}$
-36	$\text{HBr}_{(\text{g})}$
+26	$\text{HI}_{(\text{g})}$

يبين الجدول (2-1) قيم ΔH_f° لبعض المركبات الكيميائية.

نلاحظ احياناً ظهور كسور في المعادلة الحرارية، ويعود ذلك بسبب كتابة المعادلة الكيميائية التي تمثل تكوين مول واحد من المركب المراد تكوينه. لذا نلجم لتغيير عدد مولات المواد المتفاعلة.

يجب الانتباه الى أن المعادلة الحرارية التي تحقق شروط الانثالبي القياسية للتكوين ΔH_f° تمثل تكون مول واحد من المادة ومن عناصرها الاساسية باثبت صورها. لكن يجب ان نذكر ان حرارة التفاعل القياسية لتفاعل ما ΔH_r° قد لا تساوي حرارة التكوين القياسية ΔH_f° . فعلى سبيل المثال نجد ان ΔH_r° لتفاعل التالي الباعث للحرارة تساوي -72 kJ .



وعند النظر لهذه المعادلة نجد ان مولين من HBr قد تكون نتيجة هذا التفاعل. لذا فان نصف الحرارة اي -36 kJ يجب ان تنبئ عندهما يتكون مول واحد من HBr من عناصرها الاساسية باثبت صورها لذا فإنثالبي التكوين القياسية للمركب HBr تساوي :

$$\Delta H_f^\circ (\text{HBr}) = \frac{1}{2} \Delta H_r^\circ = \frac{-72}{2} \text{ kJ/mol} = -36 \text{ kJ/mol}$$

وهذا تم استنتاجه من قسمة طرفي المعادلة على 2

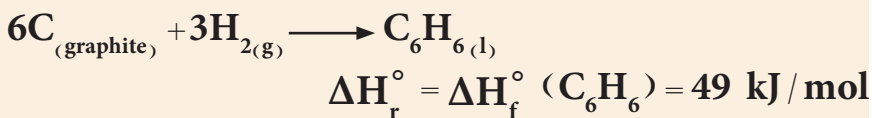
$$\frac{1}{2} \text{H}_{2(\text{g})} + \frac{1}{2} \text{Br}_{2(\text{g})} \longrightarrow \text{HBr}_{(\text{g})}$$

مثال 3-1

اذا علمت ان اenthalpy التكوين القياسية للبنزين C_6H_6 تساوي $\Delta H_f^\circ(C_6H_6) = 49 \text{ kJ/mol}$ اكتب المعادلة الكيميائية الحرارية للتفاعل بحيث تكون ΔH_r° متساوية الى $\Delta H_f^\circ(C_6H_6)$.

الحل:

لابد ان يتكون مول واحد من C_6H_6 من عناصره الاساسية باثبت صورها عند الظروف القياسية $T = 25^\circ \text{C}$ وضغط $P = 1 \text{ atm}$.



مثال 4-1

اي من التفاعلات التالية تساوي قيمة اenthalpy التفاعل القياسية ΔH_r° لها الى قيمة اenthalpy التكوين القياسية ΔH_f° للمركبات المكونة.



الحل:

التفاعل (1) لا تساوي اenthalpy التفاعل القياسية له الى اenthalpy التكوين القياسية للمركب Fe_2O_3 لان الناتج هو 2 mole.

التفاعل (2) تساوي اenthalpy التفاعل القياسية له الى اenthalpy التكوين القياسي للمركب CO_2 وذلك لانه يحقق الشرطين بتكوين مول واحد من CO_2 من عناصره الاساسية باثبت صورها.

التفاعل (3) لا تساوي ΔH_r° له الى $\Delta H_f^\circ(CO_{2(\text{g})})$ وذلك لان المواد المتفاعلة ليست عناصر باثبت صورها لانه CO مركب.

الجواب التفاعل (2)

تمرين 3-1

اذا علمت ان حرارة التكوين القياسية لحمض الكبريتيك $\Delta H_f^\circ(H_2SO_4) = -814 \text{ kJ/mol}$ اكتب المعادلة الكيميائية الحرارية للتفاعل بحيث تكون ΔH_r° متساوية الى $\Delta H_f^\circ(H_2SO_4)$.

تمرين 4-1

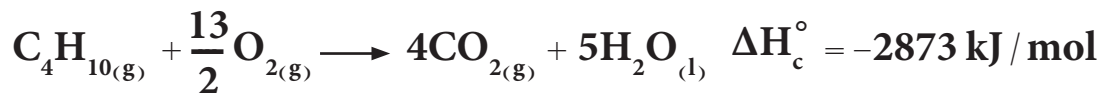
احسب اenthalpy التفاعل القياسية ΔH_r° للتفاعل التالي اذا علمت ان اenthalpy التكوين القياسية لفلوريد الهيدروجين $(HF) = -271 \text{ kJ/mol}$

$$H_{2(\text{g})} + F_{2(\text{g})} \longrightarrow 2HF_{(\text{g})}$$

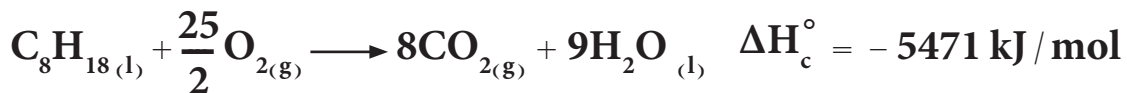
ج : -542 kJ

12-2 انتالبي الاحتراق القياسية Standard Enthalpy of Combustion

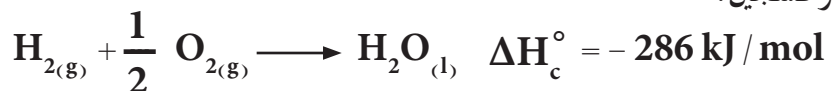
تشمل تفاعلات الاحتراق تفاعل المواد (الوقود) مع الاوكسجين. ففي الانظمة البايولوجية يُعدُّ الغذاء هو الوقود وعند حرقه داخل الجسم تتتحول المواد الكاربوهيدراتية إلى سكر الكلوکوز لتزويد الجسم بالطاقة. واحدى طرائق تدفئة المنازل او طبخ الغذاء هي حرق غاز البيوتان. ان حرق مول واحد من غاز البيوتان يحرر 2873 kJ - من الطاقة حسب المعادلة الآتية :



معظم السيارات تسير نتيجة حرق الكازولين في محركاتها . ويعبر عن الكازولين على الأغلب بسائل الاوكتان (C_8H_{18}). ان حرق مول واحد من الاوكتان يحرر 5471 kJ من الطاقة.



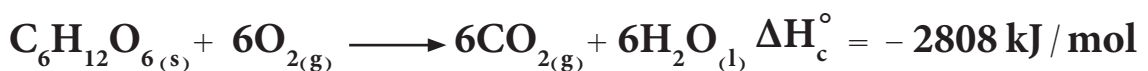
ومثال آخر لتفاعلات الاحتراق هو التفاعل الحاصل بين الهيدروجين والاوكسجين .



يزود احتراق الهيدروجين الطاقة التي ترفع سفن الفضاء الى القمر .

يرمز لانتالبي الاحتراق القياسية بالرمز ΔH_c° (من combustion وتعني احتراق) وتعرف بانها الحرارة المصاحبة من حرق مول واحد من اي مادة حرفاً تماماً مع الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm . يبين الجدول (3-1) قيم انتالبي الاحتراق القياسية لبعض العناصر والمركبات الكيميائية .

من المفيد أن نذكر أن نواتج حرق العناصر مع الاوكسجين يؤدي إلى تكوين أكسيداتها . اما حرق المواد العضوية الشائعة فينتج عنها غاز ثنائي او كسيد الكاربون والماء السائل باعثاً حرارة نتيجة هذا الاحتراق . فعلى سبيل المثال عند حرق الكلوکوز $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ داخل جسم الكائن الحي يزود الجسم بالطاقة الكافية ليقوم بمهامه الحيوية .



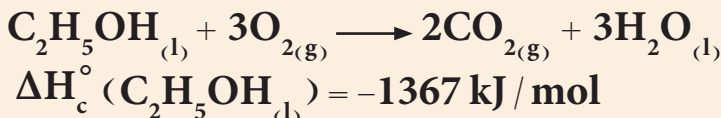
ان الشرط الاساسي لتساوي انتالبي التفاعل القياسية ΔH_r° وانتالبي الاحتراق القياسية ΔH_c° هي حرق مول واحد من المادة مع كمية وافية من الاوكسجين . ان أغلب تفاعلات الاحتراق هي تفاعلات باعثة للحرارة .

مثال 1-5

اكتب المعادلة الكيميائية الحرارية لحرق الكحول الايثيلي السائل $(C_2H_5OH_{(l)})$. اذا علمت ان $\Delta H_c^\circ(C_2H_5OH_{(l)}) = -1367 \text{ kJ/mol}$

الحل :

يحرق مول واحد من كحول الايثيل السائل $(C_2H_5OH_{(l)})$ مع كمية وافية من O_2 ليبعث حرارة مقدارها -1367 kJ/mol .

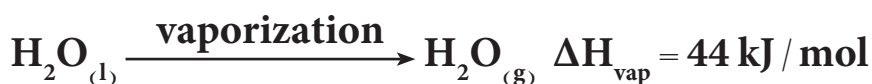


تمرين 1-5

اكتب معادلة تفاعل احتراق غاز البروبان (C_3H_8) اذا علمت ان $\Delta H_c^\circ(C_3H_8) = -2219 \text{ kJ/mol}$

12-3 انتالبي التغيرات الفيزيائية

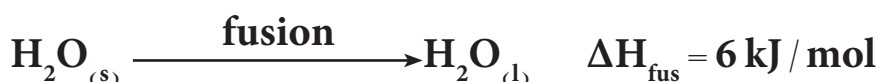
تعرفنا في دراستنا السابقة بان حالات المادة تتغير من طور الى طور آخر . فالتحول من الحالة السائلة الى الحالة الغازية تسمى عملية التبخر (vaporization) . وتسمى الحرارة اللازمة لتبخر مول واحد من اي مادة بانثالبي التبخر ويرمز لها ΔH_{vap} من **vap** وتعني vaporization . فمثلاً يتبخر مول واحد من الماء السائل الى بخار الماء متضائلاً حرارة مقدارها 44 kJ وحسب المعادلة الآتية :



وعكس هذا التفاعل هو التكثيف اي تحول بخار الماء الى سائل . يرمز لانثالبي التكثيف بالرمز ΔH_{cond} من **cond** وتعني condensation . وبما ان هذا التفاعل هو عكس عملية التبخر لذلك فقيمة ΔH_{cond} للماء هي نفسها ΔH_{vap} وبعكس الاشارة .



وهنالك عملية فيزيائية اخرى هي انتقال حالة المادة من الطور الصلب الى الطور السائل وتسمى عملية الانصهار (Fusion) ويرمز للحرارة اللازمة لانصهار مول واحد من اي مادة صلبة وتحولها الى الطور السائل بانثالبي الانصهار ΔH_{fus} من **fus** وتعني fusion . فانصهار مول واحد من الجليد الى الماء السائل يجري بامتصاص حرارة مقدارها 6 kJ/mol .



المدول 1-3

قيم انتالبي الاحتراق القياسية ΔH_c° لبعض العناصر والمركبات

ΔH_c°	المادة
-5644	$C_{12}H_{22}O_{11(s)}$
-5471	$C_8H_{18(l)}$
-2808	$C_6H_{12}O_{6(s)}$
-2219	$C_3H_{8(g)}$
-891	$CH_{4(g)}$
-394	$C_{(graphite)}$
-286	$H_{2(g)}$
-1367	$C_2H_5OH_{(l)}$
-1411	$C_2H_{4(g)}$
-298	$S_{(rhombic)}$
-383	$NH_{3(g)}$

وعكس عملية الانصهار هي التبلور (الانجماد) (crystallization) ويرمز لانثالي الانجماد او التبلور بالرمز ΔH_{cryst} من ΔH_{vap} وتعني التبلور). ولانجماد مول واحد من الماء اي تحوله من الطور السائل الى الطور الصلب يمكن تمثيله بالمعادلة الآتية :



وملخص لما جاء اعلاه يمكن كتابة العلاقات الآتية :

$$\Delta H_{\text{vap}} = -\Delta H_{\text{cond}} \quad \text{و} \quad \Delta H_{\text{fus}} = -\Delta H_{\text{cryst}}$$

تكون انتالبي التبخر والانصهار جميعها ذات قيم موجبة اي انها حرارة ممتصة. بينما تكون انتالبي التكثيف والانجماد ذات قيم سالبة، اي : انها حرارة منبعثة.

مثال 1-6

اذا علمت ان انتالبي التبخر للامونيا تساوي 23 kJ/mol . احسب انتالبي التكثيف للامونيا .

الحل :

معادلة التبخر للامونيا تكتب على الصورة الآتية :

تمرين 6-1

اذا علمت ان انتالبي الانصهار لحمض الخليك (CH_3COOH) الشلجي 5.11 kJ/mol . احسب انتالبي الانجماد لهذا الحامض .
ج : -5.11 kJ/mol



وبما ان عملية التكثيف هي عكس عملية التبخر اي ان :



$$\Delta H_{\text{cond}} = -\Delta H_{\text{vap}} = -23 \text{ kJ/mol}$$

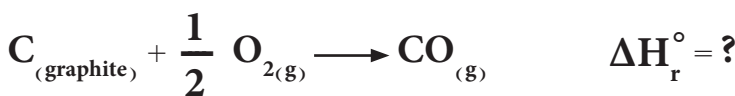
13-1 طرائق حساب انتالبي التفاعل القياسية

1-13-1 طريقة استخدام قانون هيس

هناك العديد من المركبات الكيميائية لا يمكن تصنيعها بشكل مباشر من عناصرها وذلك لاسباب عديدة منها ان التفاعل قد يسير ببطء شديد او تكون مركبات جانبية غير مرغوبة . لذا يتم اللجوء الى قياس ΔH_r° لهذه التفاعلات بطريقة غير مباشرة ، وتعتمد هذه الطريقة على قانون هيس (Hess law) الذي ينص على ان ” عند تحويل المتفاعلات الى نواتج فان التغير في انتالبي التفاعل هو نفسه سواء تم التفاعل في خطوة واحدة او في سلسلة من الخطوات ” .

وبكلمات اخرى ، اذا استطعنا تحزئة التفاعل الى سلسلة من تفاعلات يمكن قياس ΔH_r° لها ، فانه يمكن حساب ΔH_r° للتفاعل الكلي . يعتمد قانون هيس على حقيقة ان ΔH_r° هي دالة حالة اي انها تعتمد على الحالة الابتدائية والحالة النهائية للنظام فقط (اي على طبيعة المتفاعلات والتواتج) . ولاعتمد على المسارات التي يسلكها التفاعل للتحول من المواد المتفاعلة الى المواد الناتجة . ويمكن تعميل قانون هيس بالطاقة التي يصرفها المصعد عند الانتقال من الطابق الاول للسادس في عمارة مباشرة او توقفه عند كل طابق خلال صعوده .

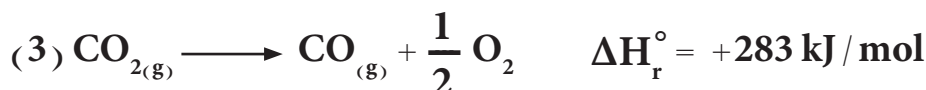
على سبيل المثال ، لا يمكن قياس الحرارة المبعثة مباشرة عندما يتفاعل الكاربون (كرافيت) مع الاوكسجين ليكونا احادي او كسيد الكاربون :



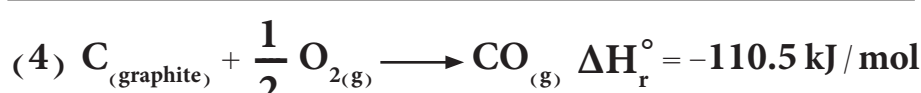
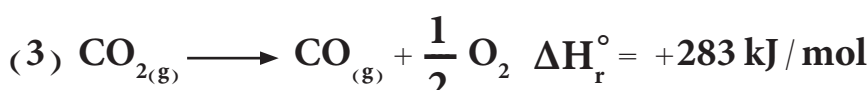
لأنه من المستحيل منع تكون ثنائي او كسيد الكاربون CO_2 . وعلى كل حال ، فانه يمكن قياس الحرارة المبعثة نتيجة احتراق الكاربون (كرافيت) احتراقاً تاماً ليعطي CO_2 . وكذلك ايضاً يمكن قياس الحرارة المبعثة نتيجة احتراق CO الى CO_2 وحسب التفاعلين الآتيين :



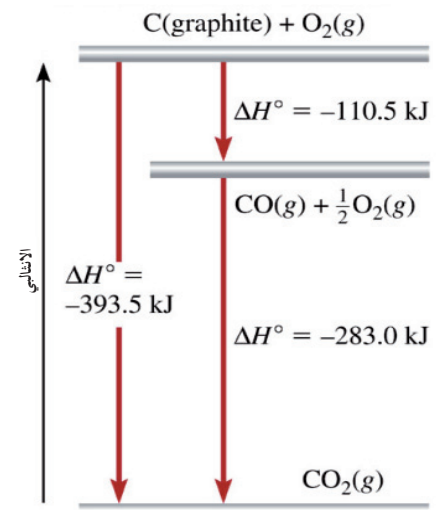
نلاحظ ان تفاعل تكوين CO من $C_{graphite}$ و O_2 لا يحتوي على CO_2 لذا يجب التخلص من CO_2 ويمكن عمل ذلك بعكس المعادلة (2) لنحصل على :



ولأن المعادلات الكيميائية وقيمة الانثالبي التي تمثلها يمكن جمعها وطرحها مثل المعادلات الجبرية ، لذلك يمكن جمع المعادلة (1) و (3) لنحصل على :

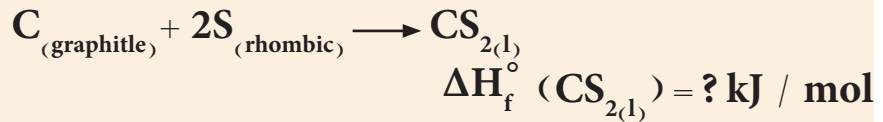


وهذه المعادلة هي نفسها معادلة تفاعل $C_{(graphite)}$ مع $O_{2(g)}$ لتكوين غاز CO المراد ايجاد ΔH_r° لها وهذا يعني ان هذا التفاعل يحدث بابعاد حرارة مقدارها 110.5 kJ/mol ، ويوضح الشكل (3-1) مخططاً اجمائياً لما عملناه .

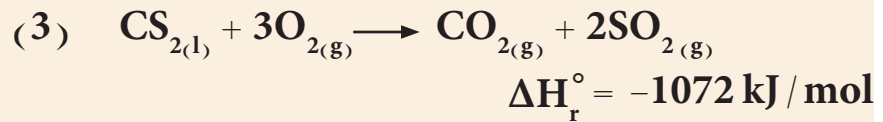
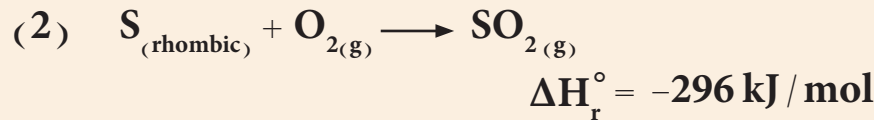
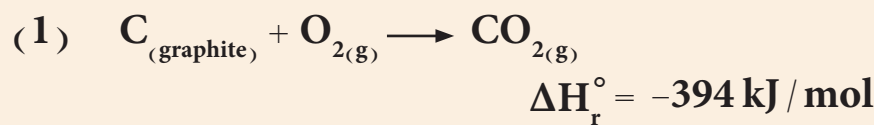


الشكل 3-1
تغير الانثالبي لتفاعل تكوين مول واحد من CO من $C_{(graphite)}$ و $O_{2(g)}$ يمكن تقسيمه الى خطوتين حسب قانون هيس .

احسب انثالبي التكوين القياسية للمركب $\text{CS}_{2(l)}$ من عناصره الاساسية
باثبات صورها .

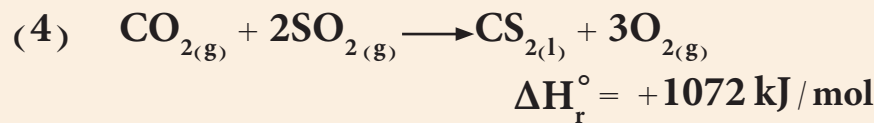


اذا اعطيت المعادلات الحرارية الآتية :

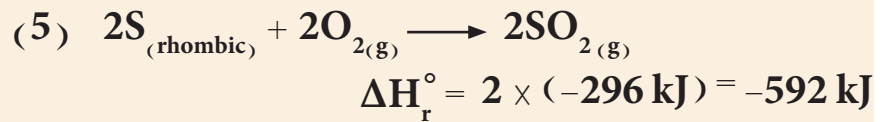


الحل :

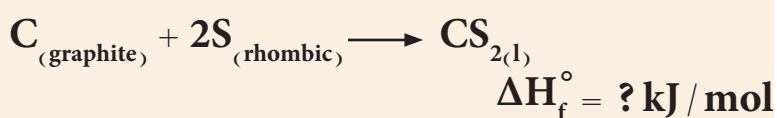
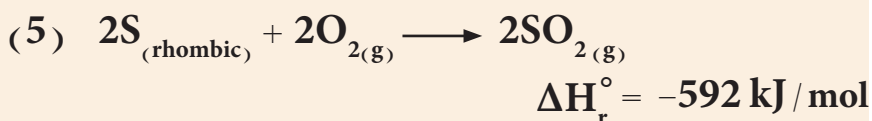
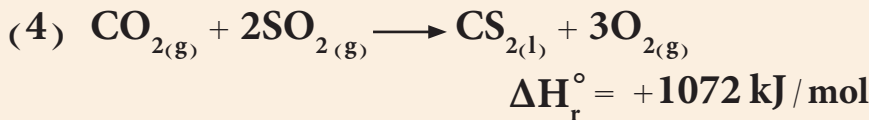
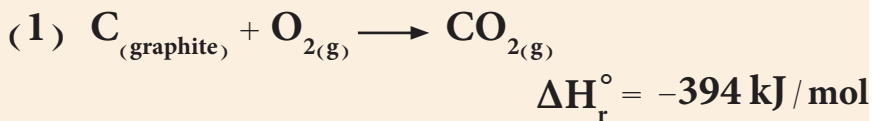
لونظرنا الى المعادلة التي نريد ان نجد لها $\Delta H_f^\circ (\text{CS}_{2(l)})$ نلاحظ ان CS_2 موجودة في النواتج بينما نجدها في المتفاعلات في المعادلة (3) لذا يجب عكس المعادلة (3) لتصبح كالتالي :



ونلاحظ ان المعادلة المطلوب حساب $\Delta H_f^\circ (\text{CS}_{2(l)})$ لها تحتوي على 2 مول من S لذا يجب ضرب المعادلة (2) بالعدد 2 لنحصل على :



وبجمع المعادلتين (4) و (5) مع المعادلة (1)



وهي نفسها المعادلة المراد ايجاد $\Delta H_f^\circ (\text{CS}_{2(\text{l})})$ لها لذا

$$\Delta H_f^\circ (\text{CS}_{2(\text{l})}) = -394 \text{ kJ} + 1072 \text{ kJ} + (-592 \text{ kJ}) = 86 \text{ kJ/mol}$$

13-2 طريقة استخدام قيم انتالبي التكوين القياسية

يمكن استخدام قيمة ΔH_f° للمركبات الكيميائية لحساب ΔH_r° لتفاعل الكيميائي. فلتتفاعل الحراري الآتي :



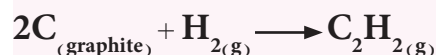
تحسب قيمة ΔH_r° لهذا التفاعل باستخدام العلاقة الآتية :

$$\Delta H_r^\circ = \sum n \Delta H_f^\circ (\text{Products}) - \sum n \Delta H_f^\circ (\text{Reactants})$$

حيث n تمثل عدد المولات للمواد المتفاعلة (Reactants) والناتجة (Products) أما (Σ) فتعني مجموع.

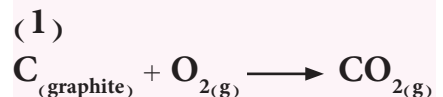
تمرين 7-1

احسب انتالبي التكوين القياسية للاستيلين $\text{C}_2\text{H}_{2(\text{g})}$ من عناصره الأساسية.

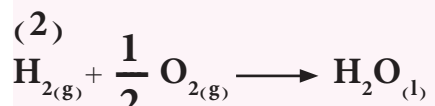


$$\Delta H_f^\circ (\text{C}_2\text{H}_{2(\text{g})}) = ? \text{ kJ/mol}$$

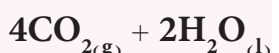
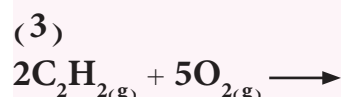
اذا اعطيت المعادلات الحرارية الآتية :



$$\Delta H_r^\circ = -394 \text{ kJ/mol}$$



$$\Delta H_r^\circ = -286 \text{ kJ/mol}$$



$$\Delta H_r^\circ = -2599 \text{ kJ}$$

$$225.5 \text{ kJ/mol}$$

: ج

ويمكن حساب ΔH_r° للتفاعل الحراري اعلاه على الصورة الآتية :

$$\Delta H_r^\circ = [g \Delta H_f^\circ(G) + h \Delta H_f^\circ(H)] - [a \Delta H_f^\circ(A) + b \Delta H_f^\circ(B)]$$

ولا بد لنا هنا ان نذكر ان ΔH_f° لاي عنصر (Element) باثبت صورة تساوي صفرأً وكما أشير لهذا سابقاً .

$$\Delta H_f^\circ(\text{Element}) = 0 \text{ kJ/mol}$$

مثال 8-1

يجري التفاعل الذي يتضمن الالミニوم وأوكسید الحديد (III) كالتالي :



احسب انتالبي التفاعل القياسية لهذا التفاعل اذا علمت ان :

$$\Delta H_f^\circ(\text{Al}_2\text{O}_{3(s)}) = -1670 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H_f^\circ(\text{Fe}_{(s)}) = -822 \text{ kJ/mol}$$

مرين 8-1

يحرق البنزين (C_6H_6) في الهواء ليعطي ثاني اوكسيد الكاربون الغاز والماء السائل . احسب ΔH_r° لهذا التفاعل اذا علمت ان :

$$\Delta H_f^\circ(C_6H_{6(l)}) = 49 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H_f^\circ(CO_{2(g)}) = -394 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H_f^\circ(H_2O_{l}) = -286 \text{ kJ/mol}$$

$$-3271 \text{ kJ/mol : ج}$$

الحل :

باستخدام العلاقة اعلاه يمكن كتابتها للتفاعل على الصورة الآتية :

$$\Delta H_r^\circ = \sum n \Delta H_f^\circ(\text{Products}) - \sum n \Delta H_f^\circ(\text{Reactants})$$

$$\begin{aligned} \Delta H_r^\circ &= [\Delta H_f^\circ(\text{Al}_2\text{O}_{3(s)}) + 2\Delta H_f^\circ(\text{Fe}_{(s)})] \\ &\quad - [2\Delta H_f^\circ(\text{Al}_{(s)}) + \Delta H_f^\circ(\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)})] \end{aligned}$$

يجب ان نعرف قيمة $\Delta H_f^\circ(\text{Al}_{(s)}) = 0$ لأن Al باثبت صوره وهي حالته الصلبة . كذلك قيمة $\Delta H_f^\circ(\text{Fe}_{(s)})$ تساوي صفرأً وذلك لأن الحديد الصلب هو الصورة الاثبت بالظروف القياسية .

$$\begin{aligned} \Delta H_r^\circ &= [-1670] + 2[0] - [2[0] + (-822)] \\ &= -848 \text{ kJ} \end{aligned}$$

العمليات التلقائية 14-1 Spontaneous Processes

تعرف العملية التلقائية بانها اي عملية فيزيائية او كيميائية يمكن ان تحدث من تلقاء نفسها عند ظروف معينة دون تأثير من اي عامل خارجي. والتفاعل الذي يحدث من تلقاء نفسه عند ظروف معينة من درجة حرارة وضغط او تركيز يسمى تفاعلاً تلقائياً (Spontaneous reaction).

ومن امثلة العمليات التلقائية الفيزيائية والكيميائية هي الاتي:

- سقوط الماء من اعلى الشلال ، ولكن صعوده اليه مستحيل .
- انتقال الحرارة من الجسم الحار الى الجسم البارد ، ولكن عكس ذلك لا يحدث مطلقاً.

● ذوبان قطعة السكر تلقائياً في كوب القهوة ، ولكن السكر المذاب لا يتجمع تلقائياً كما في شكله الابتدائي .

● الجماد الماء النقي تلقائياً تحت 0°C وينصهر الجليد تلقائياً فوق 0°C (عند ضغط 1 atm).

● يصدأ الحديد تلقائياً عندما يتعرض للاوكسجين وللرطوبة (الماء) ، ولكن صداً الحديد لا يمكن ان يتتحول تلقائياً الى حديد.

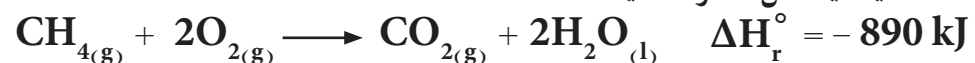
● تتفاعل قطعة الصوديوم Na بشدة مع الماء مكونة NaOH وهيدروجين H_2 ، ولكن H_2 لا يتفاعل مع NaOH ليكون الماء والصوديوم.

● يتمدد الغاز تلقائياً في الاناء المفرغ من الهواء ، ولكن تجتمع جزيئات الغاز جميعها في وعاء واحد يعد عملية غير تلقائية ، لاحظ الشكل (1-4).

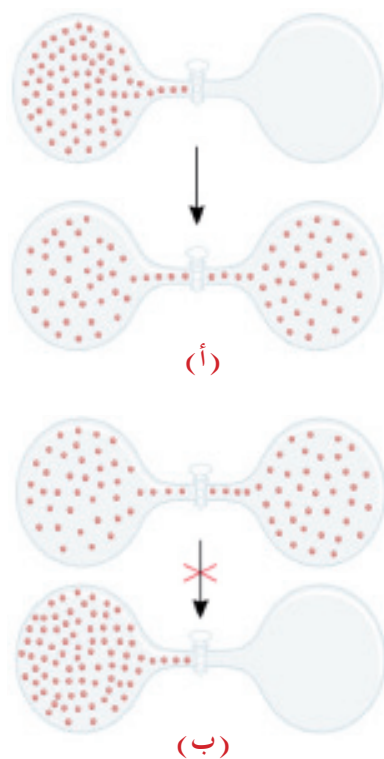
توضح هذه الامثلة ان العمليات التي تجري تلقائياً باتجاه معين لا يمكنها ان تجري بشكل تلقائي بالاتجاه المعاكس في ظل الظروف نفسها .
لنسأل ما هو السبب الذي يجعل بعض العمليات تحدث تلقائياً.

ان احد الاجوبة المقنعة لهذا السؤال هو ان جميع العمليات التلقائية يرافقها انخفاض في طاقة النظام الكلية (طاقة اقل تعني اكثر استقراراً) ، اي : ان الطاقة النهائية اقل من الطاقة الابتدائية للنظام ، وهذا يوضح سبب انتقال الحرارة من الجسم الساخن الى الجسم البارد ، وسبب سقوط الماء من اعلى الشلال .

يلاحظ ان اغلب التفاعلات التي يرافقها انخفاض في الطاقة اي الانثالبي ، كما هو الحال في التفاعلات الباعثة للحرارة تحدث تلقائياً عند الظروف القياسية مثل احتراق الميثان .



العمليات التلقائية وغير التلقائية



الشكل 4-1

(أ) يتمدد الغاز تلقائياً في الاناء المفرغ من الهواء (ب) تجتمع جزيئات الغاز جميعها في وعاء واحد يعد عملية غير تلقائية .

وتفاعلات تعادل الحامض مع القاعدة

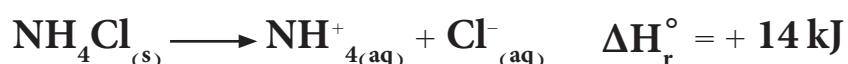


ولكن هل ان هذا الافتراض يقودنا للقول ان اي تفاعل تلقائي يجب ان يكون باعثاً للحرارة؟

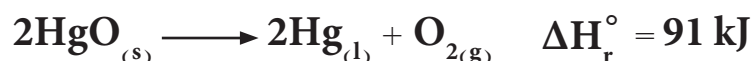
الجواب:

لا يمكن تعميم هذا الافتراض وذلك لسبب بسيط جداً هو ان هناك بعض التغيرات الفيزيائية والكيميائية تكون ماصة للحرارة وتحدث تلقائياً، وعلى سبيل المثال:

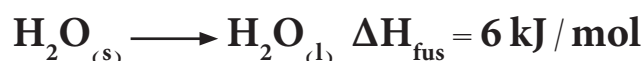
- ذوبان كلوريد الامونيوم NH_4Cl في الماء يحدث تلقائياً وهو عملية ماصة للحرارة.



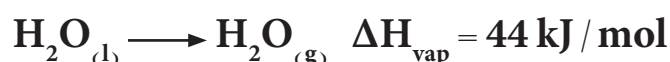
- وتفكك اوكسيد الزئبق HgO هو تفاعل تلقائي وهو تفاعل ماص للحرارة.



- وانصهار الجليد في درجة حرارة الغرفة عملية تلقائية بالرغم من ان العملية ماصة للحرارة.



- وتبخر الماء عملية ماصة للحرارة لكنها تحدث تلقائياً ايضاً.



وما تقدم يمكن القول انه من الممكن حدوث تفاعل ماص للحرارة تلقائياً، ويمكن لتفاعل باعث للحرارة ان يكون غير تلقائي. او بكلمات اخرى، لا يمكننا ان نقر بشكل مطلق فيما اذا كان التفاعل يجري ام لا يجري بشكل مبسط اذا كان باعثاً او ماصاً للحرارة. ولعمل هذا النوع من التوقع نحتاج الى دالة ثرموداينميكية جديدة تسمى بالانتروبي.

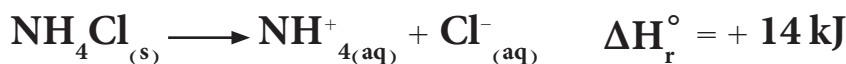
من أجل التنبؤ بتلقائية عملية ما نحتاج إلى إدخال دالة ثرموداينمكية جديدة تسمى الانترóبí ويرمز لها بالرمز (S) والتي تعرف بأنها مقياس للعشوائة أو لانتظام النظام. فالانترóبí دالة ثرموداينمكية تصف إلى أي مدى تصل درجة لانتظام النظام. فكلما كان الانترóبí قليلاً في النظام (عشوائة أكبر) كانت قيمة الانترóبí كبيرة. وكلما كان النظام أكثر انتظاماً (اقل عشوائة) كانت قيمة الانترóبí صغيرة.

إن الانترóبí دالة حالة شأنها شأن الانثالبí حيث تم حسابها نظرياً وتقاد تكون قريبة للقيمة الحقيقية ويرقاس التغير الحاصل في الانترóبí.

$$\Delta S = S_f - S_i$$

حيث S_f الانترóبí النهائية (f من final وتعني النهائي)، و S_i الانترóبí الابتدائية (i من initial وتعني الابتدائي).

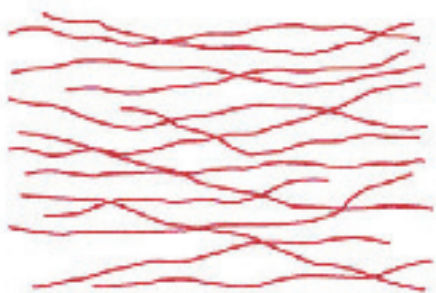
إن جميع التفاعلات الكيميائية والتحولات الفيزيائية السابقة والتي تجري بشكل تلقائي يرافقها دائماً زيادة في اللا انتظام (اي زيادة في قيمة الانترóبí). فكلوريد الأمونيوم يذوب في الماء تلقائياً.



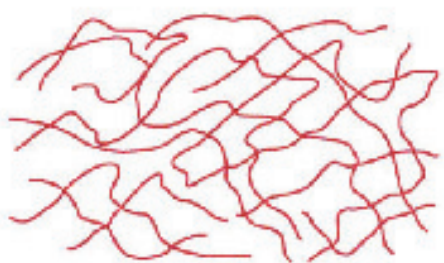
يصاحب عملية الذوبان هذه تكون ايونات في محلول المائي التي هي أقل انتظاماً من جزيئات كلوريد الأمونيوم الصلب. وعندما يتbxr الماء السائل، تكون جزيئات البخار أقل انتظاماً من جزيئات الماء السائل التي بدورها تكون أقل انتظاماً من جزيئات الجليد. وبشكل عام فإن انترóبí الحالة الغازية تكون دائماً أكبر من انترóبí الحالة السائلة التي بدورها تكون أكبر من قيمة انترóبí الحالة الصلبة، لاحظ الشكل (1-5).

تحدث الزيادة في انترóبí النظام نتيجة للزيادة في طاقة التشتت، والآن سندرس عدداً من العمليات التي تقود إلى تغير في انترóبí النظام بدلالة التغير في حالات النظام.

ففي عملية الانصهار تكون الذرات او الجزيئات في الحالة الصلبة محصورة في موقع ثابتة. وعند الانصهار فإن هذه الذرات او الجزيئات تبدأ بالحركة لذا تتحرك خارج الشبكة البلورية مما يزيد من عشوائيتها لذا يحدث انتقال في الطور من الانترóبí إلى اللا انتظام الى تغير في الانترóبí. وبشكل مشابه، نتوقع أن تؤدي عملية التbxr إلى زيادة في انترóبí النظام كذلك.



$\uparrow S \downarrow$ انتظام



$\uparrow S \uparrow$ لانتظام (عشوائة)

ان هذه الزيادة اكبر من تلك التي في عملية الانصهار، بسبب ان الذرات والجزيئات في الطور الغازي تنتشر بشكل عشوائي اكثر لملئ فراغات جميع الحيز الذي تتواجد فيه.

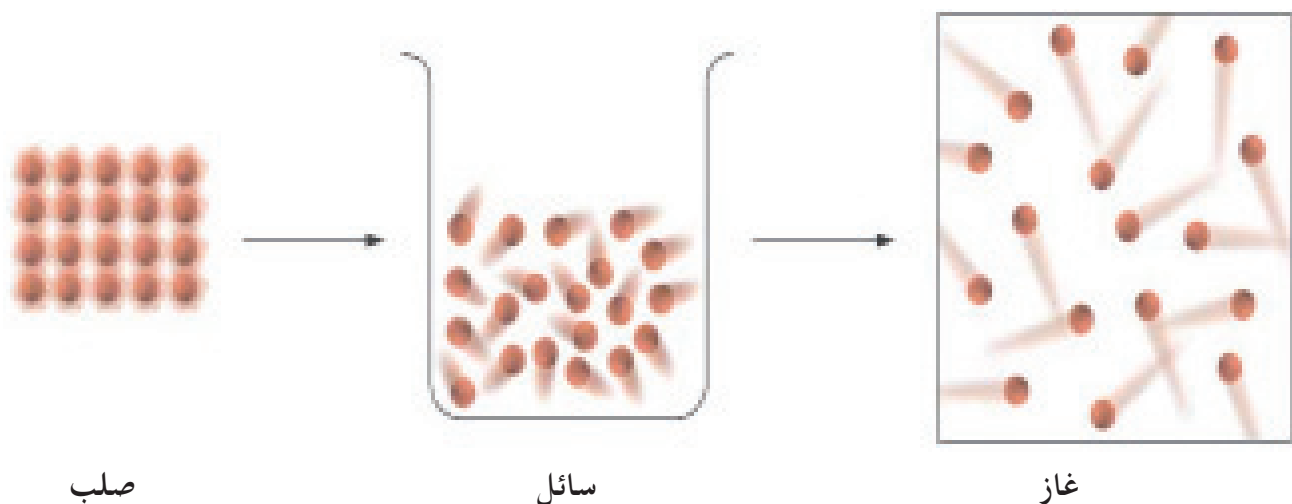
تقويد العمليات التي تجري في محلول غالباً الى زيادة في الانتروبي . فعندما تذوب بلورات السكر في الماء، يتكسر النظام الهيكلي المنتظم للسكر (المذاب) وكذلك جزء من الانظام الهيكلي للماء (المذيب). وعليه يكون للمحلول لا انتظام اكثراً ممّا للمذيب النقي والمذاب النقي معاً. وعند اذابة مادة صلبة ايونية مثل كلوريد الصوديوم NaCl ، فإن الزيادة في الانتروبي تحصل نتيجة عاملين هما :

أ - عملية تكوين محلول (خلط المذاب مع المذيب)

ب- تفكك المركب الصلب الى ايونات.

يزيد التسخين ايضاً من انتروبي النظام ، فالتسخين اضافة لزيادته الحركات الانتقالية للجزيئات يقوم بزيادة الحركات الدورانية والاهتزازية. اضافة لذلك ، بزيادة درجة الحرارة ، تزداد انواع الطاقات المرتبطة جميعها بالحركة الجزيئية. وعليه ان التسخين يزيد من عشوائية النظام لذا تزداد انتروبي النظام.

$$\Delta S_{(g)} > \Delta S_{(l)} > \Delta S_{(s)}$$



صلب

سائل

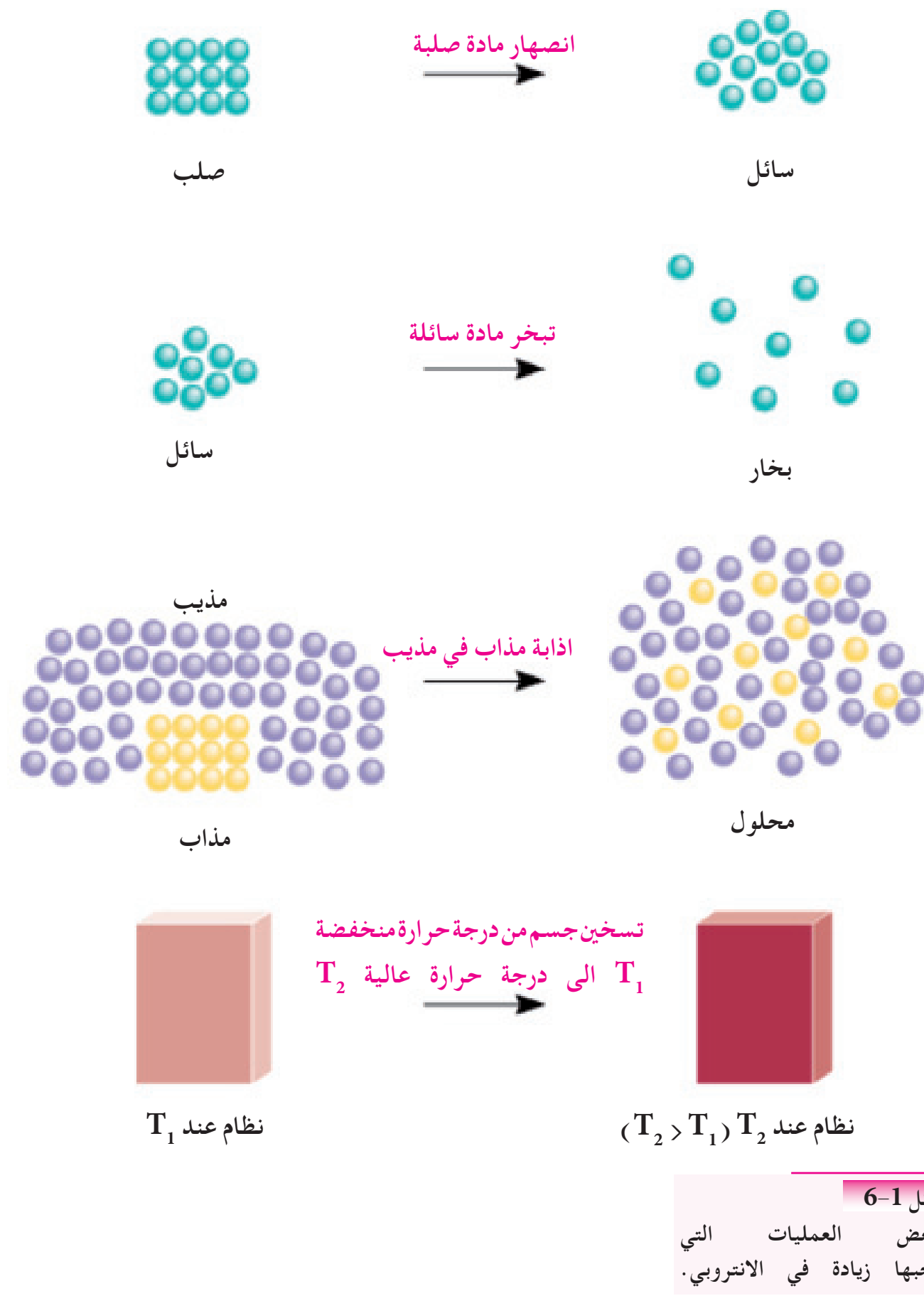
غاز

زيادة في العشوائية
زيادة في الانتروبي

الشكل 5-1

انتروبي الغازات اكبر من
انتروبي السوائل وهذه بدورها
اكبر من انتروبي المواد الصلبة.

ويوضح الشكل (1-6) بعض العمليات التي يصاحبها زيادة في الانتروبي.



الشكل 1-6
بعض العمليات التي يصاحبها زيادة في الانتروبي.

تبأ فيما اذا كان التغير في الانتروبي ΔS اكبر او اقل من الصفر للعمليات الآتية :

ترین 1-9

كيف تغير انتروبي النظام للعمليات الآتية :

أ) تكشف بخار الماء.

ب) تكون بلورات السكر من محلوله فوق المشبع.

ج) تسخين غاز H_2 من $20^\circ C$ الى $80^\circ C$.

د) تسامي اليود الصلب.

ج) ذوبان الكلوكوز في الماء

د) تبريد غاز النتروجين من $80^\circ C$ الى $20^\circ C$.

الحل :

أ) بما ان عملية الانجماد تحول كحول الايثيل السائل الى كحول الايثيل الصلب الذي تكون فيه جزيئات الكحول اكثر انتظاماً لذا فالتغير في الانتروبي اصغر من الصفر ($\Delta S < 0$).

ب) تحول البروم السائل الى بخار البروم يزيد من عشوائية الجزيئات وبالتالي فالتغير في الانتروبي اكبر من الصفر ($\Delta S > 0$).

ج) تنتشر جزيئات الكلوكوز الصلب في الماء ما يؤدي الى زيادة العشوائية اي التغير في الانتروبي اكبر من الصفر ($\Delta S > 0$).

د) يقلل تبريد غاز النتروجين من $80^\circ C$ الى $20^\circ C$ من عشوائية النظام ما يؤدي الى نقصان في الانتروبي ($\Delta S < 0$).

1-15-1 حساب الانتروبي القياسية لتفاعلات الكيميائية

يمكننا علم الشرموداينمك من حساب قيمة الانتروبي التي سرمز لها بالرمز S° لجميع العناصر والمركبات الكيميائية والتي يمكن استخدامها لقياس التغير في انتروبي التفاعل القياسية ΔS_r° لتفاعل الكيميائي باستخدام العلاقة الآتية :

$$\Delta S_r^\circ = \sum n S^\circ (\text{Products}) - \sum n S^\circ (\text{Reactants})$$

حيث n تمثل عدد المولات للمواد المتفاعلة (Reactants) والناتجة (Products) اما (Σ) فتعني مجموع.

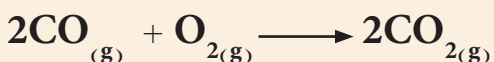
الجدول 4-1

قيم الانتروبي لبعض العناصر
والمركبات الكيميائية

المادة	$S^\circ \text{ (J/K.mol)}$
$\text{H}_2\text{O}_{(l)}$	70
$\text{H}_2\text{O}_{(g)}$	189
$\text{Br}_{2(l)}$	152
$\text{Fe}_{(s)}$	27
$\text{C}_{(\text{diamond})}$	2
$\text{C}_{(\text{graphite})}$	6
$\text{CH}_{4(g)}$	186
$\text{C}_2\text{H}_{6(g)}$	230
$\text{Ag}_{(s)}$	43
$\text{Ba}_{(s)}$	67
$\text{O}_{2(g)}$	205
$\text{Cl}_{2(g)}$	223
$\text{CO}_{2(g)}$	214
$\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)}$	87
$\text{C}_2\text{H}_{2(g)}$	201
$\text{C}_2\text{H}_{4(g)}$	220
$\text{CuSO}_{4(s)}$	66

مثال 10-1

احسب التغير في انترóبي التفاعل القياسي ΔS_r° للتفاعل التالي عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm .



اذا علمت ان

$$S^\circ(\text{CO}) = 198 \text{ J/K.mol} \quad \text{و} \quad S^\circ(\text{CO}_2) = 214 \text{ J/K.mol}$$

$$S^\circ(\text{O}_2) = 205 \text{ J/K.mol}$$

تمرين 10-1

الحل:

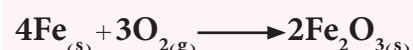
$$\Delta S_r^\circ = \sum n S^\circ(\text{Products}) - \sum n S^\circ(\text{Reactants})$$

$$\Delta S_r^\circ = [2 S^\circ(\text{CO}_2)] - [2 S^\circ(\text{CO}) + S^\circ(\text{O}_2)]$$

$$\Delta S_r^\circ = [2 \times 214] \text{ J/K.mol} - [2 \times 198 + 205] \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -173 \text{ J/K.mol}$$

احسب التغير في الانترóبي ΔS_r° للتفاعل التالي عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm .



اذا علمت ان

$$S^\circ(\text{Fe}_2\text{O}_3) = 87 \text{ J/K.mol}$$

$$S^\circ(\text{O}_2) = 205 \text{ J/K.mol}$$

$$S^\circ(\text{Fe}) = 27 \text{ J/K.mol}$$

ج: -549 J/K.mol

16-1 طاقة كبس الحرجة Gibbs Free Energy

في العام 1800 وجد العالم كبس (Gibbs) علاقة تربط بين الانثالبي (H) والانتروبي (S)، تتيح لنا التنبؤ بتلقائية التفاعل بشكل ابسط من الاعتماد على استخدام قيم الانثالبي والانتروبي كلاً على انفراد. لذا ادخل العالم كبس دالة ثرموداينمكية جديدة سميت باسمه طاقة كبس الحرجة ويرمز لها بالرمز ΔG والتي تصف الطاقة العظمى التي يمكن الحصول عليها من قياس ΔH و ΔS بشبورة درجة الحرارة والضغط. ويعرف التغير في طاقة كبس الحرجة ΔG بعلاقة كبس الآتية:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \quad (\text{ بشبورة درجة الحرارة والضغط })$$

وطاقة كبس الحرجة (بعض الاحيان تسمى بالطاقة الحرجة للسهولة) هي دالة حالة شأنها شأن الانثالبي والانتروبي. وتعد طاقة كبس الحرجة ΔG مؤشراً حقيقياً لتلقائية التغيرات الفيزيائية والتفاعلات الكيميائية من عدمها. وتدل اشاره طاقة كبس الحرجة على الآتي:

قيمة سالبة ($\Delta G < 0$) يعني ان التفاعل او التغير الفيزيائي يجري تلقائياً.

قيمة موجبة ($\Delta G > 0$) يعني ان التفاعل او التغير الفيزيائي غير تلقائي (يحدث بشكل تلقائي بالاتجاه المعاكس).

صفراء ($\Delta G = 0$) يعني ان التفاعل او التغير الفيزيائي في حالة اتزان.

16-1-1 طاقة كبس الحرجة القياسية للتفاعل Standard Gibbs Free Energy of Reaction

تعرف طاقة كبس الحرجة القياسية للتفاعل والتي يرمز لها بالرمز ΔG_r° (حيث r من reaction وتعني تفاعل) بأنها التغير في قيمة الطاقة الحرجة للتفاعل عندما يجري تحت الظروف القياسية للتفاعل ($25^\circ C$ وضغط 1 atm). ولحساب ΔG_r° لأي تفاعل يمكن استخدام قيم طاقة كبس الحرجة للتكون القياسية (Standard Gibbs free energy of formation) التي يرمز لها بالرمز ΔG_f° (حيث f من formation وتعني تكوين). تعرف طاقة كبس الحرجة للتكون القياسية بأنها مقدار التغيير في الطاقة الحرجة عند تكوين مول واحد من اي مركب من عناصره الاساسية باثبت صورها عند الظروف القياسية ($25^\circ C$ وضغط 1 atm).

ويمكن ايجاد قيمة طاقة كبس الحرارة لتفاعل القياسية ΔG_r° بمعادلة تشبه معادلة ايجاد انثالبي التفاعل القياسي للتفاعل من قيم انثالبي التكوين القياسية وعلى الصورة الآتية :

المجدول 5-1

قيم طاقة كبس الحرارة لتكوين
القياسي بعض المركبات

$$\Delta G_r^\circ = \sum n \Delta G_f^\circ (\text{Products}) - \sum n \Delta G_f^\circ (\text{Reactants})$$

حيث n تمثل عدد المولات للمواد المتفاعلة (Reactants) والناتجة (Products) اما (\sum) فتعني مجموع فلتتفاعل العام الآتي :



يكون التغير في طاقة كبس الحرارة القياسية لهذا التفاعل كالتالي :

$$\Delta G_r^\circ = [g \Delta G_f^\circ (G) + h \Delta G_f^\circ (H)] - [a \Delta G_f^\circ (A) + b \Delta G_f^\circ (B)]$$

ويبين الجدول (5-1) قيم طاقة كبس الحرارة القياسية لتكوين بعض المركبات. ولا بد ان نذكر هنا ان قيمة ΔG_f° للعناصر باذن صورها تساوي صفرأ.

$$\Delta G_f^\circ (\text{Element}) = 0 \text{ kJ/mol}$$

حيث (Element) تعني عنصر، وان وحدة الطاقة الحرارة القياسية حسب الوحدات الدولية هي (J/mol).

مثال 11-1

احسب طاقة كبس الحرارة القياسية لتفاعل التالي عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm . وبين هل التفاعل يجري تلقائيا ام لا يجري عند هذه الظروف؟



اذا علمت ان

$$\Delta G_f^\circ (C_6H_{6(l)}) = 173 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta G_f^\circ (CO_{2(g)}) = -394 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta G_f^\circ (H_2O_{(l)}) = -237 \text{ kJ/mol}$$

الحل :

$$\Delta G_r^\circ = \sum n \Delta G_f^\circ (\text{Products}) - \sum n \Delta G_f^\circ (\text{Reactants})$$

$$\Delta G_r^\circ = [12 \Delta G_f^\circ (CO_2) + 6 \Delta G_f^\circ (H_2O)] - [2 \Delta G_f^\circ (C_6H_6) + 15 \Delta G_f^\circ (O_2)]$$

المادة (kJ/mol)	ΔG_f°
173	$C_6H_{6(l)}$
-300	$SO_{2(g)}$
-137	$CO_{(g)}$
-394	$CO_{2(g)}$
87	$NO_{(g)}$
52	$NO_{2(g)}$
-348	NaCl
-95	HCl _(g)
-53	HBr _(g)
-51	$CH_{4(g)}$
-33	C_2H_6
68	C_2H_4
-1576	$Al_2O_{3(s)}$
-741	Fe_2O_3
-110	AgCl
-318	ZnO
-229	$H_2O_{(g)}$
-237	$H_2O_{(l)}$
-273	$HF_{(g)}$
2	$HI_{(g)}$
-33	$H_2S_{(g)}$
-17	$NH_{3(g)}$
-604	CaO _(s)

$$\Delta G_r^\circ = [12 \times (-394 \text{ kJ/mol}) + 6 \times (-237 \text{ kJ/mol})]$$

$$- [2 \times 173 \text{ kJ/mol} + 15 \times 0]$$

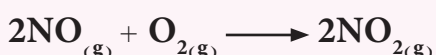
$$\Delta G_r^\circ = -6496 \text{ kJ}$$

وبما ان القيمة سالبة فالتفاعل يجري بشكل تلقائي.

16-2 تطبيقات معادلة كبس واتجاه سير التفاعلات الكيميائية

مرين 11-1

جد قيمة ΔG_r° للتفاعل التالي عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm . وبين هل التفاعل يحدث تلقائياً أم لا يحدث؟



اذا علمت ان

$$\Delta G_f^\circ(\text{NO}) = 87 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta G_f^\circ(\text{NO}_2) = 52 \text{ kJ/mol}$$

ج: -70 kJ/mol ، يحدث تلقائياً.

تُعدُّ معادلة كبس معادلة مهمة جداً عند تطبيقها على التفاعلات الكيميائية، وذات علاقة وثيقة بالتغييرات التي تحدث في خواص النظام:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

وذلك لأن استخدام قيم ΔG تغيناً عن أخذ التغييرات التي تحدث في الانثالبي والانتروبي. يتضمن التغير في الطاقة الحرجة ΔG حسب معادلة كبس عاملين مهمين يؤثران على تلقائية التفاعل الكيميائي.

العامل الأول :

يتوجه التفاعل على الأغلب إلى الحالة التي تكون فيها الطاقة (الانثالبي) أقل مما يمكن و تكون التلقائية أكثر احتمالاً إذا كانت قيمة ΔH سالبة اي ان التفاعل باعث للحرارة

العامل الثاني :

يتوجه التفاعل على الأغلب إلى الحالة التي تكون فيها الانتروبي أعلى مما يمكن. وتكون التلقائية أكثر احتمالاً اذا كانت قيمة ΔS موجبة (اي تزداد خاصية عدم الانتظام). وسبب ذلك يعود إلى وجود ΔS ضمن الحد $(-T \Delta S)$ لذا فالقيمة الموجبة للانتروبي ΔS تساعده على جعل قيمة ΔG سالبة.

وملخص العاملين اعلاه الواجب توفرها حتى تكون العملية تلقائية بغض النظر عن تأثير درجة الحرارة هما ان تكون ($\Delta H < 0$ و $\Delta S > 0$).

وبشكل عام تؤثر إشارة كل من ΔH و ΔS على قيمة ΔG بالمعطيات الأربع الآتية:

1- اذا كان كل من ΔH و ΔS موجبة، فستكون ΔG سالبة فقط عندما يكون الحد ΔS أكبر بالمقدار من ΔH . ويتحقق هذا الشرط عندما تكون T كبيرة.

2- اذا كانت ΔH قيمة موجبة و ΔS قيمة سالبة، فستكون قيمة ΔG دائماً موجبة بغض النظر عن تأثير درجة الحرارة T .

3- اذا كانت ΔH قيمة سالبة و ΔS قيمة موجبة فستكون ΔG دائماً سالبة بغض النظر عن تأثير درجة الحرارة T .

4- اذا كان كل من ΔH و ΔS قيم سالبة فستكون ΔG سالبة فقط عندما يكون الحد ΔS اصغر بالمقدار من ΔH . ويتحقق هذا الشرط عندما تكون T صغيرة.

وتعتمد درجة الحرارة التي ستجعل ΔG سالبة للحالتين 1 و 4 على القيم الحقيقية لكل من ΔH و ΔS للنظام. ويلخص الجدول (6-1) التأثيرات الممكنة التي تم وصفها تواً.

المجدول 6-1	العوامل المؤثرة على اشارة ΔG في العلاقة $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$	ΔG	ΔS	ΔH
	يجري التفاعل تلقائيا عند درجات الحرارة العالية. وعنده درجات الحرارة المنخفضة يكون التفاعل تلقائيا في الاتجاه الخلفي.	+ +	-	-
$2\text{HgO}_{(s)} \longrightarrow 2\text{Hg}_{(l)} + \text{O}_{2(g)}$	ΔG دائمًا موجبة، يكون التفاعل غير تلقائي (يجري التفاعل تلقائيا بالاتجاه الخلفي) عند درجات الحرارة جميعها.	- +	-	-
$3\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{O}_{3(g)}$	ΔG دائمًا سالبة يجري التفاعل تلقائيا عند درجات الحرارة جميعها.	+ -	-	-
$2\text{H}_2\text{O}_{2(l)} \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}_{(l)} + \text{O}_{2(g)}$	يجري التفاعل تلقائيا عند درجات الحرارة المخفضة. وعنده درجات الحرارة العالية يصبح التفاعل تلقائيا بالاتجاه الخلفي.	- -	-	-
$\text{NH}_{3(g)} + \text{HCl}_{(g)} \longrightarrow \text{NH}_4\text{Cl}_{(s)}$				

يمكن استخدام علاقة كبس اذا تم قياس ΔH_r° و ΔS_r° للتفاعل عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm على الصورة الآتية:

$$\Delta S_r^\circ T - \Delta H_r^\circ = \Delta G_r^\circ$$

مثال 1-12

فسر على ضوء علاقه كبس. يذوب غاز ثانوي اوكسيد الكبريت في الماء تلقائياً، ويبعث حرارة اثناء عملية ذوبانه.

الحل: يذوب غاز ثانوي اوكسيد الكبريت في الماء تلقائياً ، فالعملية باعثة

$$\Delta H = (-) \quad \text{للحرارة لذلك}$$

عملية ذوبان الغاز في الماء (تحوله من غاز الى سائل) تكون مصحوبة بانخفاض

$$\Delta S = (-) \quad \text{انتروبي النظام (تحوله من الانظام الى نظام) لذلك}$$

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \quad \text{عند تطبيق علاقه كبس}$$

$$\Delta G = (-\Delta H) - (-T \Delta S)$$

$$\Delta G = -\Delta H + T \Delta S$$

$$\Delta G = (-)$$

في درجات الحرارة المنخفضة او الاعتيادية تكون قيمة الحد ΔH اكبر من قيمة الحد $T\Delta S$ لذلك تكون $\Delta G = (-)$ و الذوبان تلقائي. مما يعني أن العامل المؤثر في هذه العملية هو الانشالي.

مرين 1-12

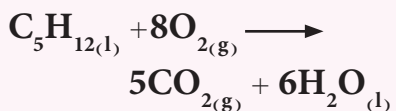
فسر على ضوء علاقه كبس. لا يتحلل الماء الى عناصره الاولية بالظروف الاعتيادية.

للتفاعل الآتي:



بالاستعانة بالمعلومات الآتية:

تمرين 13-1
احسب ΔG_r° للتفاعل التالي
عند الظروف القياسية 25°C وضغط .1 atm



حيث تم حساب ΔH_r° للتفاعل من قيم اenthalبي التكوين القياسية وكانت تساوي $\Delta H_r^\circ = -3536 \text{ kJ/mol}$

وكذلك تم حساب ΔS_r° وكانت تساوي $\Delta S_r^\circ = 374 \text{ J/K.mol}$

$$\Delta S_r^\circ = 374 \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -3647.5 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -3647.5 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -3647.5 \text{ kJ/mol}$$

المادة	$\Delta H_f^\circ \text{ kJ/mol}$	$S^\circ \text{ J/K.mol}$
$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}_{(l)}$	-278	161
$\text{O}_{2(g)}$	0	205
$\text{CO}_{2(g)}$	-394	214
$\text{H}_2\text{O}_{(l)}$	-286	70

احسب:

$$\Delta H_r^\circ \text{ (أ)}$$

$$\Delta S_r^\circ \text{ (ب)}$$

$$\Delta G_r^\circ \text{ عند الظروف القياسية للتفاعل. (ج)}$$

الحل:

$$\Delta H_r^\circ \text{ حساب (أ)}$$

$$\Delta H_r^\circ = \sum n \Delta H_f^\circ (\text{Products}) - \sum n \Delta H_f^\circ (\text{Reactants})$$

$$\begin{aligned} \Delta H_r^\circ &= [2 \Delta H_f^\circ (\text{CO}_2) + 3 \Delta H_f^\circ (\text{H}_2\text{O})] \\ &\quad - [\Delta H_f^\circ (\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}) + 3 \Delta H_f^\circ (\text{O}_2)] \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \Delta H_r^\circ &= [2(-394) + 3(-286)] - [(-278) + 3(0)] \\ &= -1368 \text{ kJ/mol} \end{aligned}$$

$$\Delta S_r^\circ \text{ حساب (ب)}$$

$$\Delta S_r^\circ = \sum n S^\circ (\text{Products}) - \sum n S^\circ (\text{Reactants})$$

$$\begin{aligned} \Delta S_r^\circ &= [2 S^\circ (\text{CO}_2) + 3 S^\circ (\text{H}_2\text{O})] \\ &\quad - [S^\circ (\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}) + 3 S^\circ (\text{O}_2)] \end{aligned}$$

$$\Delta S_r^\circ = [2(214) + 3(70)] \text{ J/K.mol}$$

$$- [(161) + 3(205)] \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -138 \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ (\text{kJ/K.mol}) = \Delta S_r^\circ (\text{J/K.mol}) \times \frac{1(\text{kJ})}{1000(\text{J})}$$

$$\Delta S_r^\circ (\text{kJ/K.mol}) = -138 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ (kJ)}}{1000 \text{ (J)}}$$

$$\Delta S_r^\circ (\text{kJ/K.mol}) = -0.138 \text{ kJ/K.mol}$$

ج) حساب ΔG_r°

نحو درجة الحرارة من وحدة C° الى وحدة الكلفن K.

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 25 + 273 = 298 \text{ K}$$

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T \Delta S_r^\circ$$

$$\Delta G_r^\circ = -1368 \text{ kJ/mol} - 298 \text{ K} \times (-0.138 \text{ kJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^\circ = -1327 \text{ kJ/mol}$$

بما ان قيمة ΔG_r° للتفاعل سالبة فالتفاعل يحدث بشكل تلقائي عند درجة حرارة $25^\circ C$ وضغط 1 atm .

النهاية !

لابد ان نهتم هنا في هذا النوع من الاسئلة بوحدات ΔS_r° و ΔH_r° التي يجب ان تكون هي نفسها. لذا لابد ان نحول وحدة $J/K.mol$ للانتروري الى وحدة kJ/K.mol .

حساب انتروبي التغيرات الفيزيائية 17-1

عرفنا في الفقرات السابقة الانثالبي القياسية للتغيرات الفيزيائية مثل انثالبي التبخر ΔH_{vap} والانصهار ΔH_{fus} ، ونعلم جيداً ان المادة تحول من حالتها الصلبة الى الحالة السائلة بدرجة حرارة تسمى درجة حرارة الانصهار T_m (من m وتعني انصهار)، وتحول المادة من حالتها السائلة الى حالتها الغازية (البخار) عند درجة حرارة تسمى بدرجة الغليان T_b (b وتعني غليان). ان درجة حرارة الانصهار ودرجة حرارة الغليان هما درجتان حراريتان يحدث عندهما اتزان بين ضغط بخار الماء الصلب او السائل مع الضغط الجوي، هذا يعني ان قيمة ΔG عند هذه الدرجات بالتحديد تساوي صفرأً. لذا تصبح علاقة كبس:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

$$0 = \Delta H_{\text{tr}} - T_{\text{tr}} \Delta S_{\text{tr}}$$

ومنها نحصل على ان:

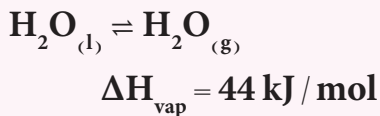
$$\Delta S_{\text{tr}} = \frac{\Delta H_{\text{tr}}}{T_{\text{tr}}}$$

حيث (tr) من transition (وتعني انتقال). فمثلاً تحول المادة من الحالة الصلبة الى السائلة (عملية الانصهار) تجري عند درجة حرارة الانصهار. لذا تكون المعادلة للانصهار على الصورة الآتية:

$$\Delta S_{\text{fus}} = \frac{\Delta H_{\text{fus}}}{T_m}$$

تمرين 14-1

احسب التغيير في الانتروبي للتحول الاتي بوحدات J/K.mol



عند درجة غليان الماء 100°C .

ج: 118 J/K.mol

حيث (**fus** من **fusion** وتعني انصهار). اما عند تحول المادة من الحالة السائلة الى الغازية (عملية التبخر) فتحدث عند درجة حرارة الغليان وتكتب المعادلة اعلاه للتباخر على الشكل الاتي:

$$\Delta S_{\text{vap}} = \frac{\Delta H_{\text{vap}}}{T_b}$$

حيث (**vap** من **vaporization** وتعني تبخر). يجب التأكيد هنا على ان هذه المعادلات تكون سارية المفعول فقط عندما يكون النظام في حالة الاتزان (مثل الانصهار والتبخر والتسامي).

التشيه !

هناك تغير فيزيائي اخر لم يتم التطرق اليه وهو تحول المادة من حالتها الصلبة الى الحالة الغازية مباشرة دون المرور بالحالة السائلة ويدعى هذا التغير بالتسامي (Sublimation). وتساوي انتالبي التسامي مجموع انتالبيات الانصهار والتبخر لكونها دالة حالة.

المعادلات الرئيسية

العلاقة بين درجات الحرارة بوحدة الكلفن K والوحدة السيليزية °C
رقم الصفحة 21

$$T(K) = t(^{\circ}C) + 273$$

العلاقة بين كمية الحرارة والحرارة النوعية
رقم الصفحة 23

$$q(J) = \sigma (J/g \cdot ^{\circ}C) \times m(g) \times \Delta T (^{\circ}C)$$

العلاقة بين كمية الحرارة والسعنة الحرارية
رقم الصفحة 23

$$q = C \cdot \Delta T$$

التغير في الانثالبي القياسي للتفاعل
رقم الصفحة 40

$$\Delta H_r^{\circ} = \sum n \Delta H_f^{\circ} (\text{Products}) - \sum n \Delta H_f^{\circ} (\text{Reactants})$$

التغير في الانتروبي القياسي للتفاعل
رقم الصفحة 47

$$\Delta S_r^{\circ} = \sum n S^{\circ} (\text{Products}) - \sum n S^{\circ} (\text{Reactants})$$

التغير في الطاقة الحرة عند ثبوت درجة الحرارة
رقم الصفحة 49

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

التغير في الطاقة الحرة القياسية للتفاعل
رقم الصفحة 50

$$\Delta G_r^{\circ} = \sum n \Delta G_f^{\circ} (\text{Products}) - \sum n \Delta G_f^{\circ} (\text{Reactants})$$

المفاهيم الأساسية

وحدة الجول Joule Unit

هي وحدة الطاقة حسب النظام الدولي للوحدات ويرمز لها بالرمز (J).

درجة حرارة كلفن

هي درجة الحرارة بوحدات الكلفن (Kelvin) ويرمز بالرمز (T) ووحداتها حسب النظام الدولي للوحدات هي الكلفن (K).

النظام System

النظام الشرمودينمكي هو ذلك الجزء من الكون الذي نهتم بدراسته يتكون من المادة او المواد المشتركة في حدوث تفاعل كيميائي او تغير فيزيائي محدودة داخل حدود معينة قد تكون حقيقة او تخيلية.

المحيط Surrounding

كل ما يحيط بالنظام و يؤثر عليه من التغيرات فيزيائية او كيميائية.

المجموعة

يطلق على النظام والمحيط بالمجموعة

المجموعة = النظام + المحيط

النظام المفتوح Open System

يسمي النظام مفتوحاً اذا كانت الحدود بين النظام والمحيط تسمح بتبادل مادة النظام و طاقته ، مثال ذلك اناء معدني مفتوح يحتوي على ماء مغلي .

النظام المغلق Closed System

يكون النظام مغلقاً اذا كانت حدود النظام تسمح بتبادل الطاقة فقط ولا تسمح بتغيير مادة النظام ، مثل اناء معدني مغلق محتوى على ماء مغلي .

النظام المعزول Isolated System

يعرف النظام المعزول بان حدوده لا تسمح بتبادل لا الطاقة ولا المادة ، مثال ذلك الشرموس .

السعة الحرارية Heat Capacity

ويرمز لها بالرمز (C) كمية الحرارة الالازمة لرفع درجة حرارة كتلة (m) مقدرة بالغرام من اي مادة درجة سليزية واحدة ووحدتها هي ($J / {}^\circ C$) .

الحرارة النوعية specific Heat

يرمز لها بالرمز (C) وتعرف بأنها كمية الحرارة الالازمة لرفع درجة حرارة كتلة غرام واحد من المادة درجة سيليزية واحدة ووحدتها ($J / g \cdot {}^\circ C$) .

دالة الحالة State function

هي تلك الخاصية او الكمية التي تعتمد على الحالة الابتدائية للنظام قبل التغير ، والحالة الهاوية للنظام بعد التغير بغض النظر عن الطريق او المسار الذي تم من خلاله التغير .

الخواص الشاملة Extensive Properties

وهي الخواص التي تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام مثل الكتلة والحجم

الخواص المركزة Intensive Properties

وهي الخواص التي لا تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام مثل الضغط والكتافة ودرجة الحرارة .

الانثالبي Enthalpy

دالة حالة ثرموداينميكية وخاصية شاملة تمثل كمية الحرارة الممتصة او المتحررة المقاسة بشبورة الضغط ويرمز لها بالرمز H° ولا يمكن قياس القيمة المطلقة لها لأنها دالة حالة ويقاس لها التغير الحاصل فيها ΔH° .

تفاعل باعث للحرارة Exothermic Reaction

التفاعل الكيميائي الذي يصاحبه تحرر حرارة وقيمة التغيير في الانثالبي له سالبة.

تفاعل ماص للحرارة Endothermic Reaction

التفاعل الكيميائي الذي يصاحبه امتصاص حرارة وقيمة التغيير في الانثالبي له موجبة.

انثالبي التفاعل القياسية Standard Enthalpy of Reaction

يرمز بها بالرمز ΔH°_r وتعرف بأنها الحرارة المصاحبة لحدوث التفاعل عند الظروف القياسية من درجة حرارة وضغط.

انثالبي التكوين القياسية Standard Enthalpy of Formation

ويرمز لها بالرمز ΔH°_f وتعرف بأنها الحرارة اللازمة لتكوين مول واحد من اي مركب من عناصره الاساسية المتواجدة بأثبتت صورها في حالتها القياسية في الظروف القياسية $C^\circ 25$ وضغط 1 atm .

انثالبي الاحتراق القياسية Standard Enthalpy of Combustion

ويرمز لها بالرمز ΔH°_c وتعرف بأنها الحرارة المصاحبة من حرق مول واحد من اي مادة حرقاً تماماً مع وفرة من الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة وضغط.

قانون هييس Hess law

التغير في الانثالبي المصاحب لتحول المواد المتفاعلة الى نواتج هونفسه سواء تم التفاعل في خطوة واحدة او سلسلة من الخطوات.

العمليات التلقائية وغير التلقائية Spontaneous and Nonspontaneous

اي عملية فيزيائية او كيميائية تحدث من تلقاء نفسها عند ظروف معينة دون تأثير من اي عامل خارجي تسمى عملية تلقائية. اما العملية التي لايمكن ان تجري بشكل تلقائي في ظل الظروف نفسها تسمى غير تلقائية.

الانتروبي Entropy

يرمز لها بالرمز S° وهي دالة حالة ثرموداينميكية تعتبر مقياس درجة اللا انتظام للنظام الشرموداينمكي.

طاقة كبس الحرارة Gibbs Free Energy

يرمز لها بالرمز G° وهي دالة حالة ثرموداينميكية تتيح لنا التنبؤ بتلقائية العمليات الفيزيائية او الكيميائية وتعمل الطاقة العظمى التي يمكن الحصول عليها من قياس التغير في الانثالبي والانتروبي.

طاقة كبس الحرارة للتكون القياسية Standard Gibbs free energy of Formation

يرمز لها بالرمز ΔG°_f وتعرف بأنها مقدار التغير في الطاقة الحرية عند تكوين مول واحد من اي مركب من عناصره الاساسية بأثبتت صورها عند الظروف القياسية عند درجة حرارة $C^\circ 25$ وضغط 1 atm .

اسئلة الفصل الاول

1-1 عرف المصطلحات الآتية : النظام ، المحيط ، المجموعة ، النظام المفتوح ، دالة الحالة ، النظام المعزول ، الجدول ، النظام المغلق ، القانون الاول للtermودينامكى .

2-1 ما هي وحدات الانثالبي والانتروبي وطاقة كبس الحرارة بالوحدات الدولية (SI) .

3-1 ما المقصود بالتعابير الآتية : الكيمياء الحرارية ، عملية باعثة للحرارة ، عملية ماصة للحرارة .

4-1 ماذا نعني بدالة الحالة ، واعط مثلاً على كميتيں تعداد دالة حالة ومثال على دالة مسار (دالة غير حالة) .

5-1 لماذا من الضروري بيان الحالة الفيزيائية عند كتابة التفاعلات الحرارية .

6-1 ما الفرق بين الحرارة النوعية والسعنة الحرارية ؟ ما هي وحدات هاتين الكميتين .

7-1 ما الفرق بين الخواص المركزية والخواص الشاملة مع اعطاء امثلة لكل منها .

8-1 صf المسعر الحراري الذي يتم بوساطته قياس الحرارة الممتصة او المبعثة عند ثبوت الضغط (q_p) اي الانثالبي (ΔH) .

9-1 قطعة من الفضة كتلتها g 360 وسعتها الحرارية ($86 \text{ J} / ^\circ \text{C}$) احسب حرارتها النوعية .
ج : $0.24 \text{ J/g} \cdot ^\circ \text{C}$

10-1 احسب كمية الحرارة المبعثة بوحدات (kJ) من g 350 زئبق عند تبريدها من 77°C الى 12°C .
اذا علمت ان الحرارة النوعية للزئبق ($0.14 \text{ J/g} \cdot ^\circ \text{C}$).
ج : -3.2 kJ

11-1 اذا تم رفع درجة حرارة g 34 من الايثانول من 25°C الى 79°C . احسب كمية الحرارة الممتصة بوساطة الايثانول اذا علمت ان الحرارة النوعية للايثانول ($2.44 \text{ J/g} \cdot ^\circ \text{C}$) .
ج : 4479.8 J

4.5 g من حبيبات ذهب امتصت $J = 276$ من الحرارة عند تسخينها ، فإذا علمت ان الحرارة الابتدائية كانت 0.13 J/g . احسب درجة الحرارة النهائية التي سُخنت اليها ، اذا علمت ان الحرارة النوعية للذهب 25°C .
ج : 496.8°C

جد قيمة ΔG_r° للتفاعل الذي يجري بالظروف القياسية 13-1
اذا اعطيت المعلومات الآتية :

$$\Delta H_f^\circ(\text{CO}) = -110.5 \text{ kJ/mol}, \Delta H_f^\circ(\text{CO}_2) = -393.5 \text{ kJ/mol}$$

$$S^\circ(\text{O}_2) = 205 \text{ J/K.mol}, S^\circ(\text{CO}) = 198 \text{ J/K.mol}, S^\circ(\text{CO}_2) = 214 \text{ J/K.mol}$$

ج : -514.4 kJ

اذا تم حرق عينة كتلتها $g = 1.5$ من حامض الخلiek CH_3COOH (الكتلة المولية للحامض = 60 g/mol) بوجود كمية وافية من الاوكسجين ، وكان المسعر يحتوي على $g = 750$ من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2 \text{ J/g}^\circ\text{C}$).
فإذا ارتفعت درجة حرارة المسعر ومحتوياته من 24°C الى 28°C ، احسب كمية الحرارة التي يمكن ان تتبث نتیجة احتراق مول واحد من الحامض ، على فرض ان السعة الحرارية للمسعر مهملا .
ج : -504000 J/mol

ماذا تعني ظروف التفاعل القياسية في الكيمياء الحرارية وما هي اوجه الاختلاف عن الظروف القياسية (STP)
التي تستخدم في الغازات . 15-1

في مسعر حراري وضع $g = 2.6$ من الاستيلين $(M = 26 \text{ g/mol}) \text{C}_2\text{H}_2$) فوجد ان كمية الحرارة المنبعثة من الاحتراق تساوي 130 kJ . آحسب انتالبية التكوين القياسية للاستيلين اذا علمت ان :

$$\Delta H_f^\circ(\text{CO}_2) = -393.5 \text{ kJ/mol}, \Delta H_f^\circ(\text{H}_2\text{O}) = -286 \text{ kJ/mol}$$

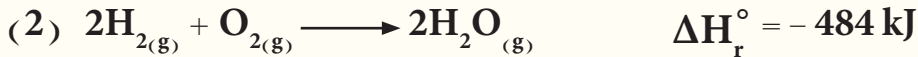
ج : 227 kJ/mol

احسب التغير في انتالي التكوين القياسية $(\Delta H_f^\circ(\text{Al}_2\text{O}_3) - \Delta H_f^\circ(\text{Al}))$ والتغير في انتالبي الاحتراق القياسية $(\Delta H_c^\circ(\text{Al}))$ في التفاعل الآتي :
 $4\text{Al}_{(s)} + 3\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{Al}_2\text{O}_{3(s)}$ $\Delta H_r^\circ = -3340 \text{ kJ}$

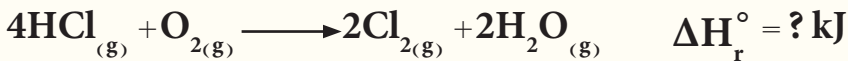
ج : -835 kJ/mol ; -1670 kJ/mol

18-1 اكتب نص قانون هييس وفسر فائدته في الكيمياء الحرارية. من المعادلات الحرارية التالية عند درجة حرارة

. 1 atm وضغط 25°C

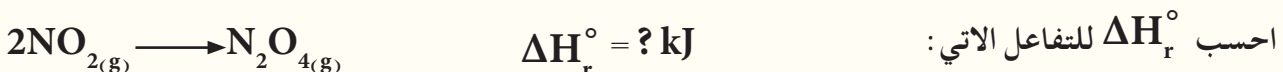
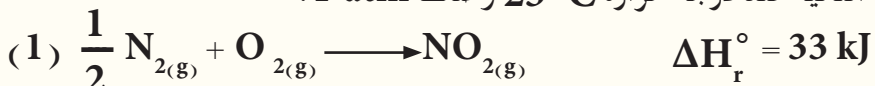


احسب ΔH_r° للتفاعل الآتي :



ج : -114 kJ

19-1 اذا اعطيت المعادلات الحرارية التالية عند درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm .



ج : -55 kJ

20-1 تفكك كاربونات الكالسيوم حسب المعادلة الآتية: قيمة $\text{CaCO}_{3(s)} \longrightarrow \text{CaO}_{(s)} + \text{CO}_{2(g)}$

ΔS_r° للتفاعل 160 J/K.mol فإذا علمت ان ΔH_f° لكل من CaCO_3 , CaO , CO_2 هي على التوالي -1207 , -635 , -393.5 kJ/mol بوحدات جد :

1) ΔH_r° للتفاعل ثم ارسم مخطط للطاقة

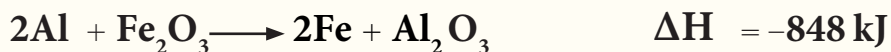
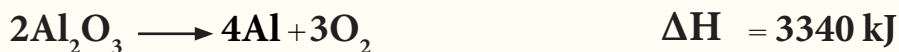
2) ΔG_r° للتفاعل

3) درجة الحرارة التي سيصبح عندها التفاعل تلقائي

ج : 1) 1115.6 K 2) 130.8 3) اكبر من 178.5

21-1

جد ΔH_f° من انتالبيات التفاعلات الآتية :



ج : -822 kJ/mol

22-1

احسب انتالبي التكوين القياسي للمركب $\text{HPO}_{3(s)}$ اذا اعطيت المعلومات الآتية :



للمركبات الآتية : ΔH_f°

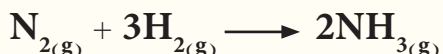
$$\Delta H_f^\circ (\text{P}_4\text{O}_{10}) = -2984 \text{ kJ/mol} \quad \text{و} \quad \Delta H_f^\circ (\text{HNO}_3) = -174 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H_f^\circ (\text{N}_2\text{O}_5) = -43 \text{ kJ/mol}$$

ج : -943.5 kJ/mole

23-1

احسب ΔS_r° للتفاعل الآتي عند درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm



اذا علمت ان :

$$S^\circ(\text{N}_2) = 192 \text{ J/K.mol} \quad \text{و} \quad S^\circ(\text{H}_2) = 131 \text{ J/K.mol}$$

$$S^\circ(\text{NH}_3) = 193 \text{ J/K.mol}$$

ج : -199 J/K.mol

24-1

ماذا نعني بالعملية التلقائية . وضح ذلك ثم اعط مثالين لكل من العمليات التلقائية وغير التلقائية .

25-1

اي من العمليات التالية تلقائية وايهما غير تلقائية :

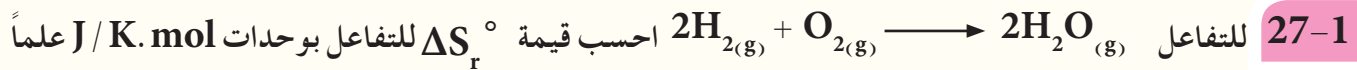
أ) ذوبان ملح الطعام في الماء .

ب) انتشار رائحة العطر في الغرفة بعد رفع غطاء قبينة العطر .

ج) فصل الهليوم والنيون من مزيج من الغازات .

26-1

عرف الانتروبي . ماهي وحدات الانتروبي حسب النظام الدولي للوحدات (SI) .



بأن :

$$\Delta H_f^\circ(\text{H}_2\text{O}) = -242 \text{ kJ/mol}, \Delta G_f^\circ(\text{H}_2\text{O}) = -228 \text{ kJ/mol}$$

ج : -94 J/K.mol

احسب ΔS_r° للتفاعل التالي عند درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm 28-1



اذا اعطيت المعلومات الاتية :

$$S^\circ(\text{SiH}_4) = 206 \text{ J/K.mol} \quad \text{و} \quad S^\circ(\text{O}_2) = 205 \text{ J/K.mol}$$

$$S^\circ(\text{SiO}_2) = 42 \text{ J/K.mol} \quad \text{و} \quad S^\circ(\text{H}_2\text{O}) = 70 \text{ J/K.mol}$$

ج : -434 J/K.mol

اذا علمت ان قيمة ΔS_r° للتفاعل التالي تساوي 137 J/K.mol عند درجة حرارة 25°C وضغط



ج : 239 J/K.mol

30-1

عرف طاقة كبس الحرارة للتكون القياسي وما هي وحداتها .

31-1

اذا علمت ان انتالبي احتراق كل من غاز CH_3OH , H_2 , CO بوحدات

هي على التوالي $(-284, -286, -727)$ احسب ΔH_r° باستخدام قانون هييس للتفاعل الاتي :



ج : -129 kJ

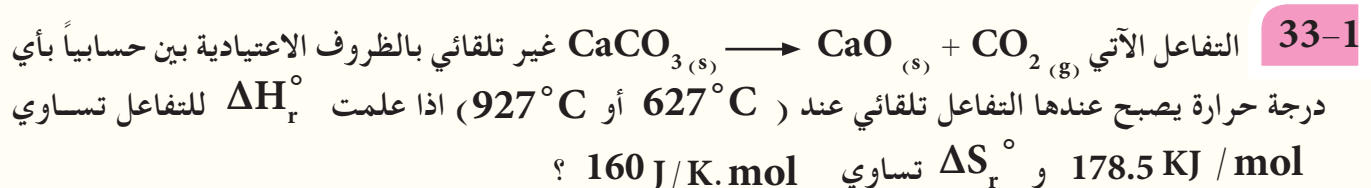
32-1

جد درجة الحرارة التي ستصبح عندها التفاعلات التالية تلقائية اذا علمت أن قيم ΔH و ΔS لها .

$\Delta S = +48 \text{ J/K.mol}$ و $\Delta H = +126 \text{ kJ/mol}$ التفاعل : A

$\Delta S = -105 \text{ J/K.mol}$ و $\Delta H = -12 \text{ kJ/mol}$ التفاعل : B

ج : A اكبر من 114.3 K ; B اقل من 2625 K

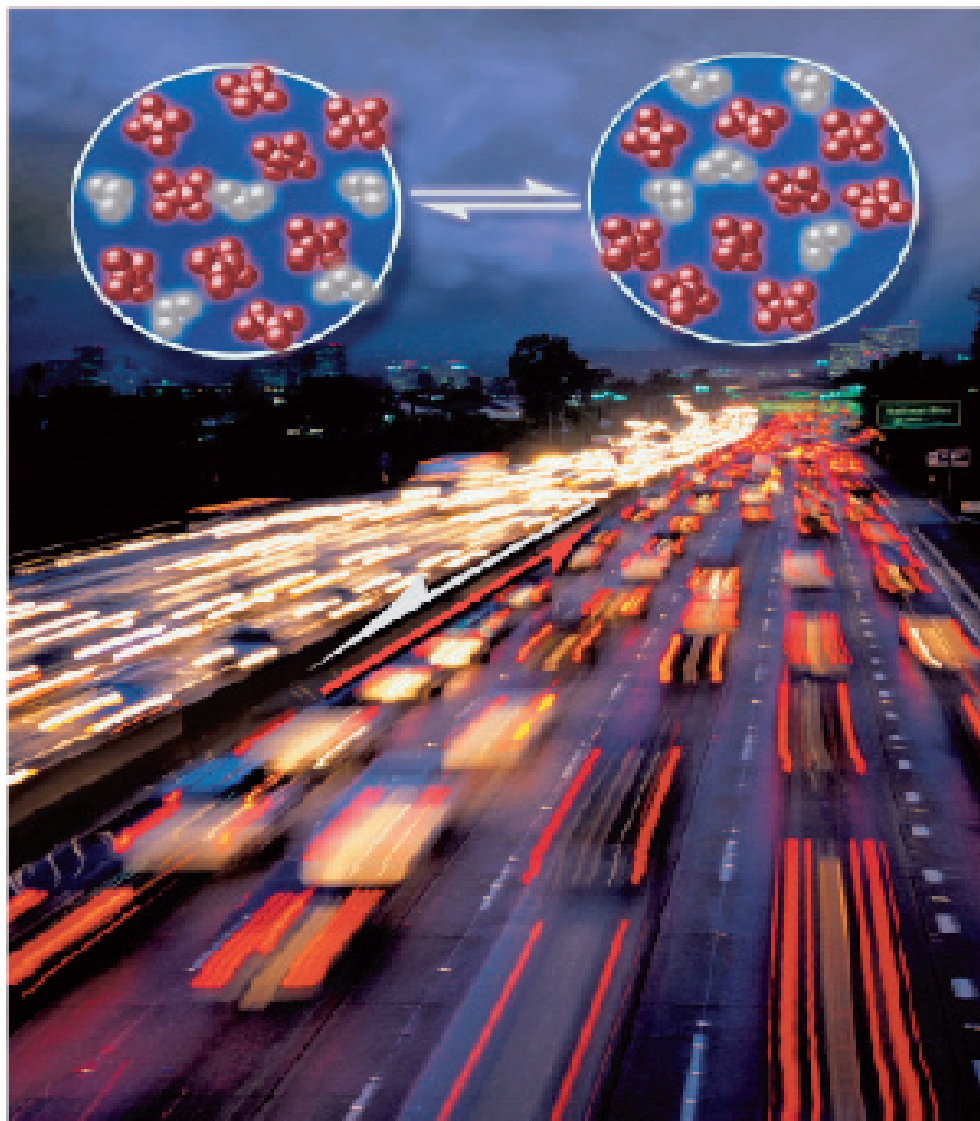


ج : 927°C

- 34-1
- فسر على ضوء علاقة كبس $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$) الآتي :
- 1 - عند اي درجة حرارة ينصلح الجليد تلقائياً .
 - 2 - تفكك كاربونات الكالسيوم تلقائياً عند درجات الحرارة العالية .
 - 3 - تفكك اوكسيد الرئيق II يكون تلقائي دائماً عند درجات الحرارة العالية وليس درجات الحرارة المنخفضة .
 - 4 - لا ينجمد الماء تلقائياً بالظروف الاعتيادية .

الاتزان الكيميائي

Chemical Equilibrium



بعد الإنتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :

- يميز بين التفاعلات الانعكاسية وغير الانعكاسية.
- يفهم كيفية وصول التفاعل الى حالة الاتزان.
- يجد ثوابت الاتزان K_c و K_p والعلاقة بينهما.
- يتعلم أهمية قيمة ثابت الاتزان لتحديد اتجاه التفاعل.
- يتبع العلاقة بين ثابت الاتزان وطريقة كتابة المعادلة.
- يحدد حاصل التفاعل وأهميته.
- يتعرف على قاعدة لو شاتليه وتأثير العوامل المؤثرة على حالة الاتزان وقيمة ثابت الاتزان.

1-2 التفاعلات غير الانعكاسية والانعكاسية

Irreversible and Reversible Reactions

التفاعل الكيميائي هو عملية تتحول فيها مادة واحدة أو أكثر إلى مواد جديدة تختلف في صفاتها عن المادة أو المواد التي تفاعل في البداية. وقد اعتدنا التعبير عن التفاعل الكيميائي بالمعادلة الكيميائية، والتي هي اختصار علمي يمثل التحول الحاصل في المواد المتفاعلة للحصول على الناتج. ويمثل السهم في المعادلة اتجاه التفاعل.

تقسم التفاعلات الكيميائية حسب اتجاه التفاعل إلى تفاعلات تامة والتي تسمى تفاعلات غير انعكاسية (Irreversible reactions) التي يتم فيها استهلاك أحد أو جميع المواد المتفاعلة تماماً، ويؤشر ذلك بسهم واحد (→) فعلى سبيل المثال عند احتراق وقود السيارات (البانزين) احتراقاً تماماً ينتج عنه تكوين غاز ثبائي او كسيد الكاربون وبخار الماء، هذه العملية غير انعكاسية فمن الصعوبة جداً، اذا لم نقل مستحيلة، أن نتمكن من إعادة ثبائي او كسيد الكاربون وبخار الماء الناتج من هذه العملية الى بانزين مرة أخرى، مثل هذه التغيرات نقول انها حدثت باتجاه واحد وانها تفاعلات تامة غير انعكاسية، ومن أمثلتها:

1 - إضافة محلول حامض الكبريتيك الى محلول هيدروكسيد الصوديوم و تكون ملح كبريتات الصوديوم وماء.



2 - إضافة حامض الهيدروكلوريك الى كarbonات الصوديوم وتصاعد غاز ثبائي او كسيد الكاربون : CO_2



تعرف التفاعلات غير الانعكاسية بأنها: التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها (عند ظروف معينة) استهلاك تام لاحد أو جميع المواد المتفاعلة، ولا يكون للمواد الناتجة عند ظروف التفاعل نفسها، القدرة على أن تتفاعل لتكوين المواد التي تكونت منها.

أما النوع الآخر من التفاعلات فهي التفاعلات غير التامة وتسمى بالتفاعلات الانعكاسية (Reversible reactions)، وهي تفاعلات لاستهلاك المواد المتفاعلة فيها كلياً بسبب أن المواد الناتجة تبدأ بتكوين المواد المتفاعلة ويستمر هذا الوضع مهما طال وقت التفاعل، أي لا يتم فيها استهلاك المواد المتفاعلة تماماً، ويعُذر ذلك في المعادلة بوضع سهمين متعاكسين (\rightleftharpoons) للدلالة على ذلك.

هناك الكثير من التغيرات الكيميائية المعروفة تكون انعكاسية، فمثلاً تتم عملية التنفس بطريقة التبادل الغازي حيث إن الدم القادر إلى الحويصلات الرئوية يكون محملًا بخار الماء وغاز CO_2 ، فيطرح الدم هذه المواد ويتخذ غاز الأوكسجين فيصبح دماً مؤكسجاً ثم يعطي الأوكسجين بعملية التنفس الداخلي ويتخذ بخار الماء و CO_2 وهكذا تستمر عملية التنفس. وهناك الكثير من الأمثلة التي تعبر عن التفاعلات الكيميائية والتغيرات الفيزيائية الانعكاسية ومنها :

1 - تفاعل حامض الخليل مع كحول الأثيل وتكوين خلات الأثيل والماء :



2 - تفاعل غاز الهيدروجين مع بخار اليود لتكوين غاز يوديد الهيدروجين (في نظام مغلق) :



3 - تحلل كاربونات الكالسيوم الصلبة إلى أوكسيد الكالسيوم وغاز CO_2 (في نظام مغلق) :



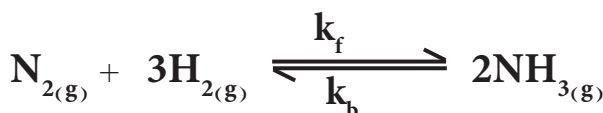
4 - وتغيرات فيزيائية مثل تبخر الماء (في نظام مغلق) :



تعرف التفاعلات الانعكاسية بأنها (التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها تحول المواد المتفاعلة إلى نواتج في بداية التفاعل، ويكون للمواد الناتجة المقدرة على أن تتفاعل مع بعضها لتكوين المواد التي تكونت منها مرة أخرى).

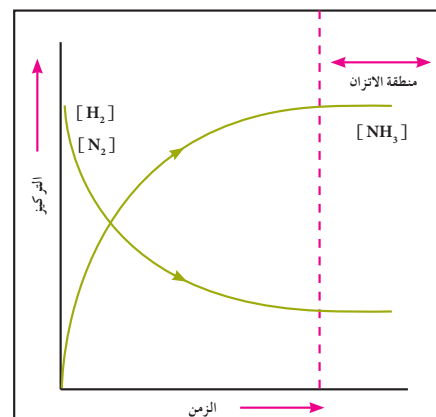
2 - 2 التفاعلات الانعكاسية وحالة الاتزان

أغلب التفاعلات الانعكاسية، كما ذكرنا سابقاً، هي تفاعلات تستمرة باتجاهين متعاكسين بظروف التفاعل نفسها. فمثلاً عند ظروف مناسبة يتفاعل غاز H_2 مع غاز N_2 لتكوين غاز الامونيا NH_3 . في بداية هذا التفاعل يكون التفاعل الامامي سريعاً (R_f) سرعة التفاعل الامامي، حيث f من **forward** (وتعني امامي) باتجاه تكوين الامونيا، بمرور الوقت وبزيادة تركيز الامونيا وعند ظروف التفاعل نفسها تتحلل الامونيا الناتجة لتكوين غازي H_2 مع N_2 بسرعة مقدارها (R_b) سرعة التفاعل الخلفي، حيث b من **backward** (وتعني خلفي). يستمر كلا التفاعلين باتجاهين المتعاكسين (الامامي والخلفي) حتى يصل التفاعل الى حالة معينة تتساوى عندها سرعتي التفاعلين الامامي والخلفي ($R_f = R_b$) فيصل التفاعل الى حالة تدعى بحالة الاتزان الكيميائي :



حيث k_f يمثل ثابت سرعة التفاعل الامامي و k_b يمثل ثابت سرعة التفاعل الخلفي.

تظهر التفاعلات التي تصل الى حالة الاتزان وكأنها قد توقفت، لكنها في الحقيقة لا تزال مستمرة وتجري في كلا الاتجاهين، لأن حالة الاتزان الكيميائي هي حالة اتزان ديناميكي (حركي) وليس حالة اتزان استاتيكي (ساكن). أي أن التفاعل مستمر وبكلا الاتجاهين الامامي والخلفي بالمقدرة والسرعة ذاتها. بعبارة اخرى لهذا التفاعل يكون معدل سرعة التكوين تساوي معدل سرعة التفكك، وتكون تراكيز المواد الناتجة والمتفاعلة عند حالة الاتزان ثابتة دون تغير، مالم يحدث أي تغيير على الظروف التي يتم عندها التفاعل وكما هو موضح في الشكل (1-2).



الشكل 1-2
 وصول التفاعل الى حالة
 الاتزان بعد مرور فترة زمنية

3 - 2 التفاعلات الانعكاسية المتتجانسة وغير المتتجانسة

التفاعلات الانعكاسية المتتجانسة (Reversible homogenous reactions) هي التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والنتاجة جميعها في طور واحد ومن امثلتها (علمأً بأن جميع التفاعلات تجري في نظام مغلق) :

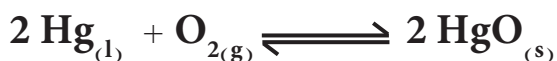


1 - تفاعل غازي



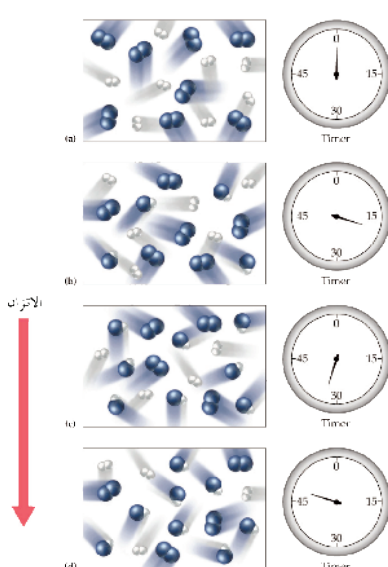
3 - تفاعل صلب

اما التفاعلات الانعكاسية غير المتجانسة فهي التفاعلات التي توجد فيها المواد المتفاعلة والناجحة في اكثرب من طور واحد ومن امثلتها (علمًـا ان جميع التفاعلات تجري في نظام مغلق).



4 - 2 حالة الاتزان وقانون فعل الكتلة

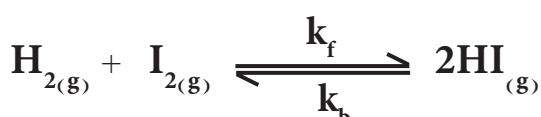
عند خلط مول واحد من غاز الهيدروجين مع مول واحد من غاز اليود في إباء التفاعل لتكوين غاز يوديد الهيدروجين عند 445°C فالمفروض أن يتكون 2 مول من يوديد الهيدروجين حسب المعادلة الآتية:



لكن وجد عملياً بتحليل الخليط عندما يصل هذا التفاعل الى حالة الاتزان الكيميائي الديناميكي انه يحتوي 78% من غاز HI و 11% من كل من غازي اليود والهيدروجين بحالتيهما الجزيئية، وبالمثل اذا سخن غاز HI النقي عند درجة الحرارة نفسها فإنه يتفكك الى غازي الهيدروجين واليود، ويحتوي الخليط دائماً على 78% من غاز HI عند الاتزان و 11% من كل من غازي اليود والهيدروجين. كما موضح في الشكل (2-2)

يطلق على العلاقة التي تربط بين سرعة التفاعل الكيميائي وتركيز المواد قانون فعل الكتلة والذي ينص "عند ثبوت درجة الحرارة فان سرعة التفاعل الكيميائي في اي اتجاهـاً كان تتناسب طردياً مع التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة كلاً منها مرفوع الى اس يمثل عدد المولات الموضوع امام كل مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة".

و عند تطبيق قانون فعل الكتلة وللتفاعل المشار اليه اعلاه



يمكن التعبير عن سرعة التفاعل الامامي R_f وسرعة التفاعل الخلفي R_b رياضياً وحسب قانون فعل الكتلة كالتالي:

$$R_f = k_f [H_2] [I_2]$$

$$R_b = k_b [HI]^2$$

ثابت الاتزان 5 - 2 Equilibrium Constant

لنفرض انه لدينا التفاعل الانعكاسي المتزن الاتي :



حيث A و B و H و G تمثل المواد المتفاعلة والنتاجة أما a و b و g و h فتمثل اعداد مولاتها في معادلة التفاعل الموزونة .
عند تطبيق قانون فعل الكتلة بالنسبة الى التفاعل الامامي نجد أن :

$$R_f = k_f [A]^a [B]^b \quad (1)$$

اما عند تطبيق قانون فعل الكتلة بالنسبة إلى التفاعل الخلفي نحصل على العلاقة :

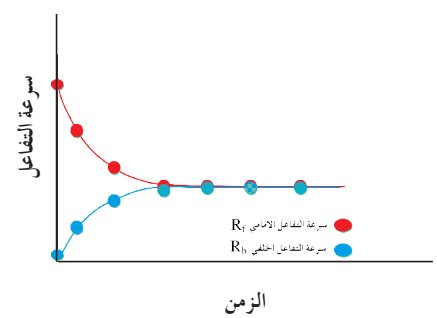
$$R_b = k_b [G]^g [H]^h \quad (2)$$

حيث k_f و k_b تمثل ثابتي تناوب سرعة التفاعل الامامي والخلفي على التوالي .
وعند حصول الاتزان فإن سرعة التفاعل الامامي تساوي سرعة التفاعل الخلفي $R_f = R_b$ ، (الشكل 2 - 2) لذا نحصل على الاتي :

$$k_f [A]^a [B]^b = k_b [G]^g [H]^h \quad (3)$$

وبترتيب المعادلة (3) نحصل على العلاقة :

$$\frac{k_f}{k_b} = \frac{[G]^g [H]^h}{[A]^a [B]^b} \quad (4)$$



الشكل 3-2

حالة الاتزان لتفاعل مزيج غازي بين التفكك وال تكون وسرعة الوصول الى حالة الاتزان .

ان قسمة قيمة ثابتة k_f على قيمة ثابتة اخرى k_b هو مقدار ثابت اخر يعرف بثابت الاتزان K_{eq} (حيث eq من **equilibrium** وتعني اتزان)، لذا تصبح المعادلة (4) على الصورة الاتية :

$$K_{eq} = \frac{[G]^g [H]^h}{[A]^a [B]^b} \quad (5)$$

يعرف ثابت الاتزان K_{eq} بانه النسبة بين ثابت تناسب سرعة التفاعل الامامي (k_f) وثابت تناسب سرعة التفاعل الخلفي (k_b).

وعند قياس تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة عند حصول الاتزان بالمولارية

[M] فان ثابت الاتزان K_{eq} يرمز له بالرمز K_c (ثابت الاتزان بدلالة التراكيز المولارية ، حيث c من concentration وتعني تركيز) ويصطلح على عدم كتابة وحدات لهذا الثابت. يعرف بانه **حاصل ضرب التراكيز المولارية للمواد الناتجة عند حالة الاتزان مقسوماً على حاصل ضرب التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة عند الاتزان كـ منها مرفوع لأس عدد مولاتها في معادلة التفاعل الموزونة** ، وهي قيمة ثابتة عند ثبوت درجة الحرارة .

وبما إن المعادلة رقم (5) عبر عنها بكتابه التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة والناتجة فيكون ثابت الاتزان لها K_c بدلاً من K_{eq} وتكتب على الصورة الاتية :

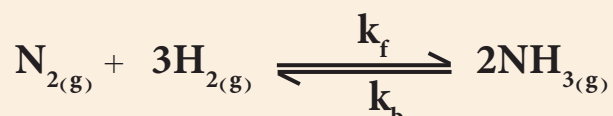
$$K_c = \frac{[G]^g [H]^h}{[A]^a [B]^b} \quad (6)$$

مثال 2 - 1

للتفاعل المتزن الاتي :

تمرين 2 - 1

تفاعل ما متزن ثابت الاتزان له K_{eq} يساوي 4.24 وثابت سرعة التفاعل الخلقي k_b يساوي 0.02 . احسب ثابت سرعة التفاعل الامامي k_f .
ج : 0.0848



ووجد ان ثابت سرعة التفاعل الامامي k_f يساوي 0.11 وثابت سرعة التفاعل الخلقي k_b يساوي 0.05 . احسب ثابت الاتزان K_{eq} للتفاعل .

الحل :

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} = \frac{0.11}{0.05} = 2.2$$

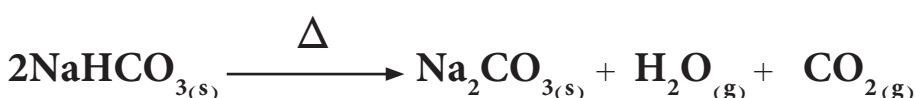
وعندما تكون المواد المشتركة في التفاعل الناتجة في حالتها الغازية يكون من السهولة قياس ضغوطها الجزئية أكثر من قياس تراكيزها المولارية، لذا من المناسب التعبير عن تركيز الغاز بدلالة ضغطه الجزئي (P) لذلك فان ثابت الاتزان K_p يرمز له بالرمز K_p (ثابت الاتزان بدلالة الضغوط الجزئية، حيث P من Pressure وتعني ضغط) . وعندما يعبر عن الكميات الغازية الداخلة في التفاعل بدلالة ضغوطها الجزئية يعبر عن ثابت الاتزان لها حسب المعادلة رقم (5) على الصورة الآتية :

$$K_p = \frac{P_G^g \times P_H^h}{P_A^a \times P_B^b} \quad (7)$$

يعرف ثابت الاتزان بدلالة الضغوط الجزئية K_p بأنه (حاصل ضرب الضغوط الجزئية للمواد الناتجة عند الاتزان مقسوماً على حاصل ضرب الضغوط الجزئية للمواد المتفاعلة عند الاتزان كل منها مرفوع إلى اس عدد مولاتها في معادلة التفاعل الموزونة) ، وهي قيمة ثابتة عند ثبوت درجة الحرارة.

ومن المهم ذكره هنا أن في التفاعلات المتجانسة التي تكون فيها جميع المواد المتفاعلة والناتجة في الطور الغازي يجب أن يشتمل ثابت الاتزان على النسبة بين حاصل ضرب الضغوط الجزئية لجميع المواد الناتجة مرفوع لأس عدد مولاتها في المعادلة إلى حاصل ضرب الضغوط الجزئية لجميع المواد المتفاعلة مرفوع لأس عدد مولاتها في المعادلة كما هو موضح في المعادلة رقم (7).

اما في التفاعلات غير المتجانسة والتي تحتوي على مواد باكثر من طور واحد كما هو في تفاعل التفكك الحراري لبيكاربونات الصوديوم (صودا الخبز) التالي فيحذف عند كتابة ثابت الاتزان له المواد الصلبة والسائلة النقية.



تصل التفاعلات غير المتجانسة إلى حالة الاتزان شأنها شأن التفاعلات المتجانسة . فإذا تم وضع بيكاربونات الصوديوم في وعاء مغلق وتم تسخينها فسيحصل التفاعل في لحظة معينة إلى حالة الاتزان .

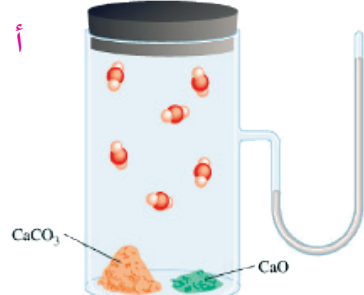


وثابت الاتزان لهذا التفاعل يكتب على الصورة الآتية:

$$K_c = \frac{[\text{Na}_2\text{CO}_3][\text{CO}_2][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{NaHCO}_3]^2}$$

ويمكن حذف تراكيز المواد الصلبة والسائلة من علاقة ثابت الاتزان (لأن المواد الصلبة والسائلة النقية يبقى تركيزها ثابتاً مهماً تغيرت كمياتها، حتى وإن تغير الحجم فإن النسبة بين كمية هذه المواد إلى الحجم ستبقى ثابتة). لذا فعند كتابة علاقة ثابت الاتزان للتفاعلات غير المتجانسة يجب كتابته بدون تراكيز المواد الصلبة والسائلة النقية. ثابت الاتزان للتفكك الحراري لبيكربونات الصوديوم يكتب على الشكل الآتي:

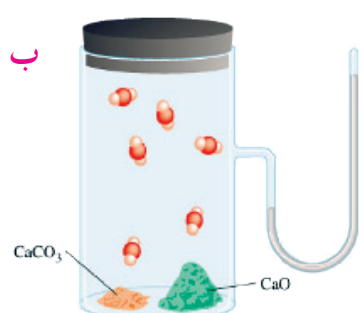
$$K_c = [\text{CO}_2][\text{H}_2\text{O}]$$



او بدلالة الضغوط الجزئية يساوي K_p الآتي:

$$K_p = P_{\text{CO}_2} P_{\text{H}_2\text{O}}$$

وفي مثال آخر فإن ثابت الاتزان للتفكك الحراري لكاربونات الكالسيوم عند وصولها حالة الاتزان:



يكتب على الصورة الآتية بدلالة التراكيز المولارية:

$$K_c = [\text{CO}_2]$$

او بدلالة الضغوط الجزئية:

$$K_p = P_{\text{CO}_2}$$

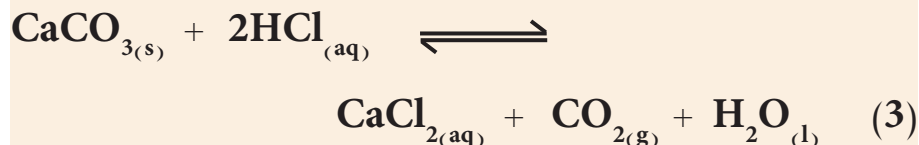
ضغط CO_2 عند الاتزان يبقى ثابتاً عند درجة الحرارة نفسها ولا يتاثر باختلاف كميات CaCO_3 و CaO ، كما هو مبين في الشكل (2-3).

الشكل 4-2

ضغط CO_2 عند الاتزان في أ ب هو نفسه عند درجة الحرارة نفسها على الرغم من اختلاف كمية CaCO_3 (مثلاً باللون البرتقالي) وكمية CaO (مثلاً باللون الأخضر).

مثال 2 - 2

اكتب ثوابت الاتزان لتفاعلات التالية بدلالة التراكيز المولارية :



الحل :

$$K_c = \frac{[\text{H}_2][\text{Br}_2]}{[\text{HBr}]^2} \quad (1)$$

$$K_c = \frac{[\text{HNO}_2][\text{OH}^-]}{[\text{NO}_2^-]} \quad (2)$$

$$K_c = \frac{[\text{CO}_2][\text{CaCl}_2]}{[\text{HCl}]^2} \quad (3)$$

مثال 2 - 3

اكتب ثوابت الاتزان بدلالة الضغوط الجزئية لتفاعلات الآتية :



الحل :

$$K_p = \frac{P_{\text{NH}_3}^2}{P_{\text{H}_2}^3 P_{\text{N}_2}} \quad (1)$$

$$K_p = \frac{1}{P_{\text{O}_2}} \quad (2)$$

2 - 6 حساب ثابت الاتزان K_{eq}

يمكن إيجاد قيمة ثابت الاتزان بوساطة قياس تراكيز جميع المواد المتفاعلة والناتجة عند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان، حيث يتم تعويض هذه القيم في علاقة ثابت الاتزان للتفاعل المعين عند درجة حرارة ثابتة. إن أي تفاعل في حالة اتزان ويجري عند درجة حرارة ثابتة تكون قيمة K_{eq} هي نفسها مهما كانت الكمية الموجودة من المتفاعلات أو النواتج في إناء التفاعل. أن قيمة ثابت الاتزان كمية ثابتة مهما تغيرت التراكيز للمواد المتفاعلة أو الناتجة الابتدائية الموضوعة في إناء التفاعل.

مثال 2 - 4

تمرين 2 - 2

جد قيمة K_{eq} للتفاعل الآتي عند 100°C



إذا علمت أن التراكيز في درجة حرارة معينة عند حصول الاتزان هي :

$$[\text{CH}_4] = 0.02 \text{ M} \quad [\text{C}_2\text{H}_2] = 0.05 \text{ M} \quad [\text{H}_2] = 0.143 \text{ M}$$

الحل :

طالما أن التراكيز المolarية للمواد هي عند الاتزان فنكتب علاقة ثابت الاتزان

$$K_c \text{ بدلاً من } K_{eq}$$

ج : 6.92

$$K_c = \frac{[\text{C}_2\text{H}_2][\text{H}_2]^3}{[\text{CH}_4]^2} = \frac{(0.05)(0.143)^3}{(0.02)^2} = 0.37$$

وهناك نوع آخر من المسائل الحسابية تكون قيمة ثابت الاتزان معلومة وتعطى تراكيز أو ضغوط جزئية ابتدائية للمواد المتفاعلة ويكون مطلوباً إيجاد تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة عند حصول الاتزان (وهنا يجب على الطالب أن يميز بين التراكيز او الضغوط الجزئية الابتدائية والتراكيز والضغوط الجزئية عند حالة الاتزان). وعند حل هذا النوع من المسائل، يكون من الأفضل أن نعمل مخططاً للتفاعل مروراً بثلاث مراحل يبين تراكيز المواد المشتركة في التفاعل هي قبل بدء التفاعل والتغير الحاصل على التراكيز أو الضغوط الجزئية عند بدء التفاعل (الحالة الابتدائية) وفي الأخير وصول التفاعل إلى حالة الاتزان وكما هو موضح في المثال الآتي:

في التفاعل الآتي:



خلط 0.5 mole من H_2 و 0.5 mole من I_2 في وعاء حجمه لتر وبدرجة حرارة 430°C وصل التفاعل الى حالة الاتزان فوجد أن ثابت الاتزان K_c لهذا التفاعل يساوي 5.29 احسب تراكيز المواد التي تمثل مزيج الاتزان.

الحل:

تحسب التراكيز الابتدائية للمواد المشتركة في التفاعل من معرفة عدد مولات المواد وحجم المزيج من العلاقة الآتية:

$$[\text{M}] = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}}$$

$$[\text{H}_2] = [\text{I}_2] = \frac{0.5 \text{ (mol)}}{1 \text{ (L)}} = 0.5 \text{ mol/L}$$

	$\text{H}_{2(g)} + \text{I}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{HI}_{(g)}$		
التركيز	$[\text{H}_2]$	$[\text{I}_2]$	$2 [\text{HI}]$
التراكيز الابتدائية	0.5	0.5	0.0
التغير في التراكيز	-x	-x	+2x
التراكيز عند الاتزان	$0.5-x$	$0.5-x$	$2x$

$$K_c = \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2][\text{I}_2]}$$

$$5.29 = \frac{(2x)^2}{(0.5-x)(0.5-x)}$$

$$5.29 = \frac{(2x)^2}{(0.5-x)^2}$$

بجذر الطرفين وحل المعادلة نحصل على قيمة x
 $x = 0.267 \text{ mol/L}$

لذا فالتراكيز عند الاتزان

$$[\text{H}_2] = [\text{I}_2] = 0.5 - 0.267 = 0.233 \text{ mol/L}$$

$$[\text{HI}] = 2 \times 0.267 = 0.534 \text{ mol/L}$$

اما النوع الثالث من المسائل ففيه تعطى تراكيز او ضغوط جزئية للمواد المتفاعلة الابتدائية الموضوعة في اباء التفاعل وتركيز او ضغط جزئي احد المواد المتفاعلة او الناتجة عند حصول الاتزان ويكون المطلوب ايجاد قيمة ثابت الاتزان.

مثال 2 – 6

في أحد التجارب العملية ادخل 0.625 mole من غاز N_2O_4 في وعاء سعته 5L فتفكك الغاز حسب التفاعل التالي وبدرجة حرارة معينة. وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان تركيز N_2O_4 المتبقى يساوي 0.025mole / L احسب قيمة K_c لهذا التفاعل .



الحل :

نحول عدد المولات في 5L الى عدد المولات في اللتر الواحد اي نحسب التركيز المولاري الابتدائي لغاز N_2O_4 .

$$M (\text{mol/L}) = \frac{n (\text{mol})}{V (\text{L})} = \frac{0.625 (\text{mol})}{5 (\text{L})} = 0.125 \text{ mol/L}$$

	$N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$	
التركيز / M	$[N_2O_4]$	$2 [NO_2]$
التركيز الابتدائي	0.125	0.000
التغير في التركيز	-x	+2x
التركيز عند الاتزان	0.125-x	2x

تركيز $[N_2O_4]$ عند الاتزان يساوي 0.025 mole / L لذا
 $0.125 - x = 0.025 \Rightarrow x = 0.10 \text{ mol/L}$
 $[NO_2] = 2x = 2 \times 0.10 = 0.20 \text{ mol/L}$

وعلاقة ثابت الاتزان

$$K_c = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]} = \frac{[0.20]^2}{[0.025]} = 1.6$$

مثال 2 - 7

للتفاعل الغازي الآتي :



وفي وعاء مغلق حجمه لتر واحد وجد أن ضغط غاز SO_3 قبل تفككه يساوي 3 atm عند درجة حرارة معينة بلغ التفاعل حالة الاتزان فوجد إن الضغط الكلي خليط الغازات يساوي 4 atm احسب K_p للتفاعل عند الاتزان.

الحل :

	$2\text{SO}_{3(g)} \rightleftharpoons 2\text{SO}_{2(g)} + \text{O}_{2(g)}$		
atm / الضغط	2SO_3	2SO_2	O_2
الضغط الابتدائية	3.0	0.0	0.0
التغيير في الضغوط	$-2x$	$+2x$	$+x$
الضغط عند الاتزان	$3.0 - 2x$	$2x$	x

ان الضغط الكلي حسب قانون دالتون يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات الموجودة في مزيج التفاعل . فاذا فرضنا ان الضغط الكلي للمزيج عند حالة الاتزان P_T فإنه يساوي :

$$P_T = P_{\text{SO}_3} + P_{\text{SO}_2} + P_{\text{O}_2}$$

$$4 = (3.0 - 2x) + 2x + x$$

وبحل المعادلة نحصل على قيمة x

$$x = 1 \text{ atm}$$

$$P_{\text{SO}_3} = 3.0 - 2x = 3.0 - 2 \times 1 = 1 \text{ atm}$$

$$P_{\text{SO}_2} = 2x = 2 \times 1 = 2 \text{ atm}$$

$$P_{\text{O}_2} = x = 1 \text{ atm}$$

$$K_p = \frac{P_{\text{SO}_2}^2 P_{\text{O}_2}}{P_{\text{SO}_3}^2} = \frac{(2)^2 (1)}{(1)^2} = 4$$

تمرين 2 - 3

للتفاعل

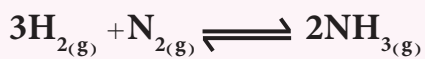


وضع في إناء حجمه لتر 0.8 mole من غاز CO_2 وبدرجة حرارة معينة وعند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان وجد ان نصف كمية الغاز قد تفككت . احسب K_c .

ج : 0.2

تمرين 2 - 4

في التفاعل الغازي الآتي :



وضعت كميات مختلفة (مولات مختلفة) من H_2 و N_2 في إناء سعته لتر وعند وصول التفاعل حالة الاتزان وجد أن ما استهلك من H_2 يساوي 0.3 mole وما تبقى من N_2 يساوي 0.2 mole . ما عدد مولات كل من H_2 و N_2 قبل التفاعل علمًا بأن ثابت الاتزان للتفاعل يساوي 200 .

$$[\text{N}_2] = 0.3 \text{ mol/L}$$

$$[\text{H}_2] = 0.4 \text{ mol/L}$$

7 - 2 العلاقة بين ثابتي الاتزان K_p و K_c

هناك علاقة تربط بين ثابت الاتزان المعبر عنه بدلالة الضغوط الجزئية K_p و ثابت الاتزان المعبر عنه بدلالة التراكيز المولارية K_c وذلك حسب العلقتين الآتيتين:

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n_g}$$

او بشكلها الآخر:

$$K_c = K_p (RT)^{-\Delta n_g}$$

والرمز Δn_g يعرف حسب العلاقة الآتية:

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{Products}) - \sum n_g (\text{Reactants})$$

وتتوقف العلاقة بين K_c و K_p على قيمة Δn_g وكالآتي:

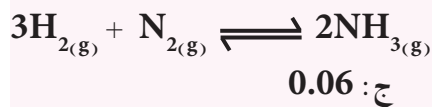
$$K_c = K_p \quad (1) \quad \Delta n_g = 0 \quad \text{تساوي صفرأ ، فان قيمة } K_c = K_p$$

$$K_c = K_p \quad (2) \quad \Delta n_g > 0 \quad \text{تساوي قيمة موجبة ، فان قيمة } K_c \text{ اكبر من قيمة } K_p$$

$$K_c = K_p \quad (3) \quad \Delta n_g < 0 \quad \text{تساوي قيمة سالبة ، فان قيمة } K_c \text{ اصغر من قيمة } K_p$$

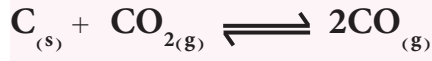
تمرين 2

احسب قيمة K_c للتفاعل المترن التالي عند 500°C . اذا علمت ان قيمة K_p للتفاعل تساوي 1.5×10^{-5} عند درجة الحرارة نفسها.



تمرين 2

اذا كانت K_c تساوي 1.6 عند 1000°C بالنسبة للتفاعل الآتي:



احسب ضغط CO الجزيئي في حالة الاتزان عندما يكون الضغط الجزيئي في تلك الحالة لغاز CO_2 يساوي 0.6 atm

ج: 10 atm

مثال 2 - 8

في تفاعل ما 1 mol $\text{K}_c = 4.1$ و $\Delta n_g = -1$ بدرجة حرارة 227°C فما قيمة K_p لهذا التفاعل.

الحل:

نحو درجة الحرارة من وحدة $^\circ\text{C}$ الى وحدة K

$$T(K) = t(^{\circ}\text{C}) + 273 = 227 + 273 = 500 \text{ K}$$

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n_g} = 4.1 (0.082 \times 500)^{-1} = 0.1$$

مثال 2 - 9

افرض حصول الاتزان للتفاعل الآتي عند درجة حرارة 300K .



ووجد أن قيم الضغوط الجزئية لكل من غازي النواجع عند حصول الاتزان تساوي 0.3 atm . احسب K_p و K_c للتفاعل.

الحل:

$$K_p = P_{\text{NH}_3} P_{\text{H}_2\text{S}} = (0.3)(0.3) = 0.09$$

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{Products}) - \sum n_g (\text{Reactants}) = 2 - 0 = 2$$

$$K_c = K_p (RT)^{-\Delta n_g} = 0.09 (0.082 \times 300)^{-2} = 1.5 \times 10^{-4}$$

8 - 2 اهمية ثابت الاتزان

لمعرفة قيمة ثابت الاتزان اهمية كبيرة حيث يمكن لقيمة العددية:

أ- تحديد اتجاه التفاعل

ب- بيان العلاقة بين ثابت الاتزان وطريقة كتابة المعادلة.

2-8-1 اتجاه التفاعل من معرفة قيمة ثابت الاتزان

اذا اخذنا المثال البسيط الاتي :



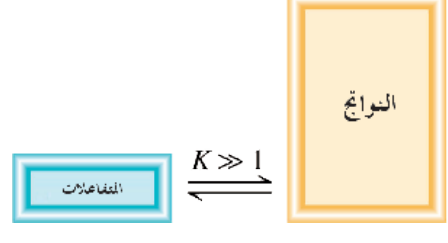
فإذا كانت قيمة $K_c = 100$ له فهذا يعني :

$$K_c = \frac{[B]}{[A]} \Rightarrow 100 = \frac{[B]}{[A]} \Rightarrow [B] = 100[A]$$

من خلال العلاقة الرياضية الاخيرة نكتشف ان تركيز $[B]$ المتكون اكبر بعشرة مرات من تركيز $[A]$ المتبقى وعليه فأن موضع الاتزان يكون في اتجاه تكوين المادة B الناتجة وهذا الشيء مرغوب فيه وخاصة في الصناعة.

اما اذا كانت قيمة $K_c = 0.01$ للتفاعل نفسه .

$$K_c = \frac{[B]}{[A]} \Rightarrow 0.01 = \frac{[B]}{[A]} \Rightarrow [A] = 100[B]$$



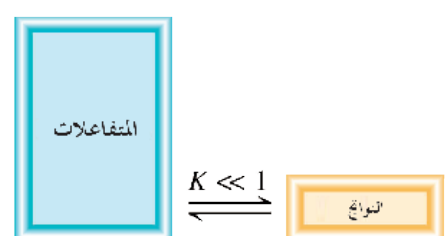
في هذه الحالة يكون تركيز $[A]$ عند حالة الاتزان اكبر بعشرة مرات من تركيز المادة $[B]$ وعليه فان موضع الاتزان يكون في اتجاه المادة A .
وكلقاعدة عامة يمكن القول :

1. اذا كانت قيمة ثابت الاتزان كبيرة جداً دل ذلك على ان تركيز المواد الناتجة يكون كبيراً جداً، ويعني ذلك ان التفاعل يسير في اتجاه واحد تقريباً هو الاتجاه الامامي. **الشكل (2 - 4)**.

2. اذا كانت قيمة ثابت الاتزان صغيرة جداً دل ذلك على ان تركيز المواد الناتجة يكون صغيراً جداً عند حالة الاتزان، ما يعني ان التفاعل يسير في اتجاه واحد تقريباً هو الاتجاه الخلفي. **الشكل (2 - 5)**.

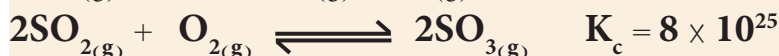
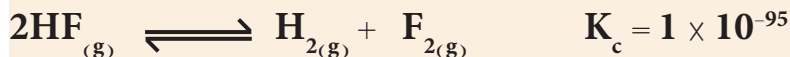
3. اذا كانت قيمة ثابت الاتزان تساوي الواحد الصحيح او أي قيمة مقاربة له فان هذا يعني ان تركيز كل من المواد المتفاعلة والناتجة في التفاعل تكون متساوية .

الشكل 2-2
اذا كانت قيمة K اكبر بكثير من الواحد ($K >> 1$) ستكون النواتج اكبر بكثير من المواد المتفاعلة عند حالة الاتزان، وعندها يقال ان الاتزان يميل نحو اليمين.



الشكل 2-3
اذا كانت قيمة K اصغر بكثير من الواحد ($K << 1$) ستكون المتفاعلات اكبر بكثير من المواد الناتجة، وعندها يقال ان الاتزان يميل نحو اليسار.

من قيم ثوابت الاتزان K_c لكل من التفاعلات التالية تبدأ بحالة الاتزان لها .



الحل :

1. التفاعل الاول قيمة ثابت الاتزان صغيرة جداً، أي : عند حالة الاتزان فان كمية المواد الناتجة H_2 و F_2 ضئيلة جداً لدرجة انه يمكن اعتبار ان مثل هذا التفاعل يكاد لا يحدث من الناحية العملية .

2. التفاعل الثاني قيمة ثابت الاتزان كبيرة جداً اي عند حالة الاتزان فان كمية المادة الناتجة SO_3 قد وصلت الى درجة قريبة من الاكمال ، وان تراكيز المواد المتفاعلة كمية ضئيلة جداً SO_2 و O_2 التي بقيت بدون تفاعل. لذا فمن الناحية العملية نستطيع القول إن هذا التفاعل يكاد يكون تماماً .

3 . التفاعل الثالث قيمة ثابت الاتزان مقاربة للواحد الصحيح لذا فعند حالة الاتزان تكون كمية المواد المتفاعلة (غازي N_2 و H_2) وكمية المواد الناتجة (NH_3) متقاربة في تراكيزها .

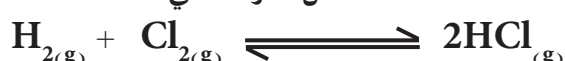
2-8-2 العلاقة بين ثابت الاتزان وطريقة كتابة المعادلة

من الضروري ان نلاحظ في الحالات كافة أن علاقة ثابت الاتزان في تفاعل ما تتبع الصيغة التي تكتب بها المعادلة الكيميائية الموزونة وسندرج هنا ثلاث قواعد يمكن اتباعها .

القاعدة الاولى :

اذا عكس اتجاه تفاعل ما فإن ثابت الاتزان الجديد يساوي مقلوب ثابت الاتزان الاول .

فعلى سبيل المثال اذا كان لدينا التفاعل المترن الاتي :



فإن ثابت الاتزان لهذا التفاعل يعبر عنه كالتالي :

$$K_{c1} = \frac{[\text{HCl}]^2}{[\text{H}_2][\text{Cl}_2]}$$

و عند عكس هذا التفاعل :



فإن ثابت الاتزان لهذا التفاعل يعبر عنه كالتالي :

$$K_{c2} = \frac{[\text{H}_2][\text{Cl}_2]}{[\text{HCl}]^2}$$

من خلال التفاعلين سنجد ان العلاقة بين قيمتي ثابت الاتزان K_{c1} و K_{c2} تكون كالآتي :

$$K_{c2} = \frac{1}{K_{c1}}$$

القاعدة الثانية :

اذا ضربت معادلة تفاعل ما في معامل معين (رقم مثلاً) فان ثابت الاتزان

تمرين 2 - 7

للتفاعل $2\text{NO}_2 \rightleftharpoons \text{N}_2\text{O}_4$ الجديد يساوي قيمة ثابت الاتزان الاول مرفوع الى أس يساوي ذلك المعامل،

ثابت الاتزان K_p له = 0.39 بدرجة حرارة 227°C فما قيمة K_c للتفاعل وهذه القاعدة يمكن توضيحها بالمثال التالي ، لنأخذ التفاعل المتزن السابق



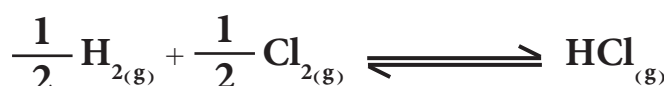
بدرجة الحرارة ويكون ثابت اتزانه :

نفسها .

$$K_{c1} = \frac{[\text{HCl}]^2}{[\text{H}_2][\text{Cl}_2]}$$

ج : 0.0625

فإذا ضرب هذا التفاعل في العدد $\frac{1}{2}$ فتصبح المعادلة :



وثابت اتزان المعادلة الاخيرة يعبر عنه :

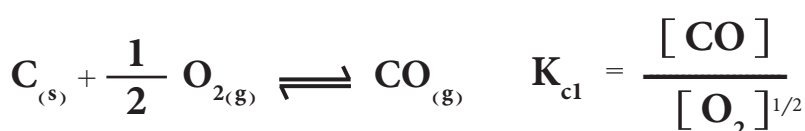
$$K_{c2} = \frac{[\text{HCl}]}{[\text{H}_2]^{1/2} [\text{Cl}_2]^{1/2}}$$

وبالتمعن بقيم K_{c1} و K_{c2} نجد أن ثابت الاتزان الجديد K_{c2} يساوي ثابت الاتزان الاول مرفوعاً للأس $\frac{1}{2}$ أي :

$$K_{c2} = (K_{c1})^{1/2} = \sqrt{K_{c1}}$$

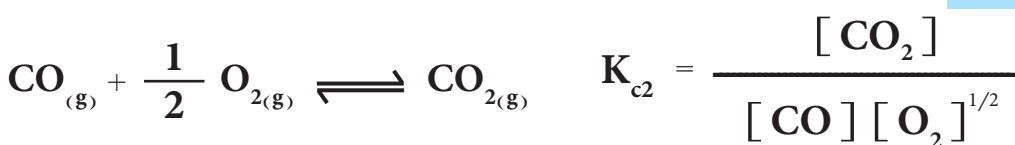
القاعدة الثالثة :

اذا كان التفاعل ناتجاً من مجموع عدد من التفاعلات فان ثابت الاتزان للتفاعل الكلي يساوي حاصل ضرب ثوابت الاتزان لكل التفاعلات التي ينتج عن مجموعها . فمثلاً لنأخذ التفاعلين المتزنين الآتيين :



انتبه !

الكاربون مادة صلبة لذا لا يتضمنها ثابت الاتزان .



وبجمع التفاعلين نحصل على التفاعل الآتي :

تمرين 2 - 8

وضع مول واحد من بروميد

لذا يكون ثابت الاتزان للتفاعل الثالث K_{c3} يساوي حاصل ضرب ثابتي الاتزان

واحد وبدرجة حرارة معينة وصل التفاعل

الغازى إلى حالة الاتزان ، فوجد ان المكون

من غاز البروم 0.2 mole حسب التفاعل

الآتى :



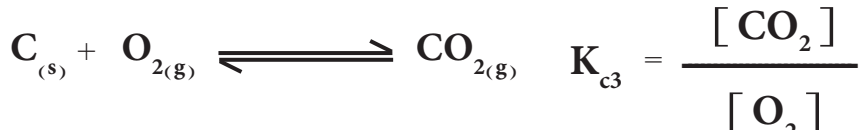
فما عدد مولات غاز HBr في خليط

الاتزان لإناء آخر حجمه 1.0 L الناتج من

خلط غازى البروم والهيدروجين بكميات

لكل منها . 2.0 mole

ج : 2.4 mole



لذا يكون ثابت الاتزان للتفاعل الثالث K_{c3} يساوي حاصل ضرب ثابتي الاتزان

$$K_{c3} = K_{c1} \times K_{c2}$$

مثال 2 - 11

اذا كان ثابت الاتزان عند 100°C لتفاعل التالي يساوي 0.36



فما ثابت الاتزان لتفاعلات التالية عند درجة الحرارة نفسها :



الحل :

ثابت الاتزان للمعادلة الاولى

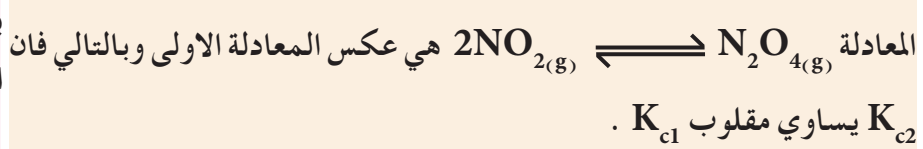
تمرين 2 - 9

$$K_{c1} = \frac{[\text{NO}_2]^2}{[\text{N}_2\text{O}_4]} = 0.36$$

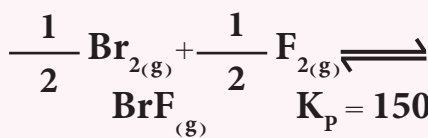
وجد ان ثابت الاتزان للضغط الجزئية

بدرجة حرارة 2000 K لكل من

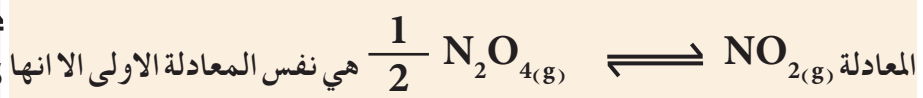
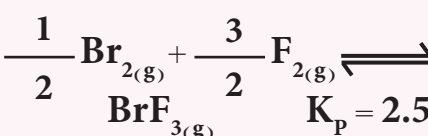
التفاعلات الآتية هي :



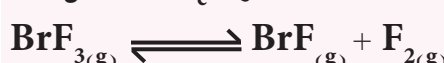
. K_{c1} يساوي مقلوب K_{c2}



$$K_{c2} = \frac{[\text{N}_2\text{O}_4]}{[\text{NO}]^2} = \frac{1}{0.36} = 2.8$$



احسب ثابت الاتزان K_c للتفاعل :



الاولى مرفوع الى اس $\frac{1}{2}$ حسب القاعدة الثالثة

ج : 0.366

$$K_{c3} = \frac{[\text{NO}_2]}{[\text{N}_2\text{O}_4]^{1/2}} = \sqrt{0.36} = 0.6$$

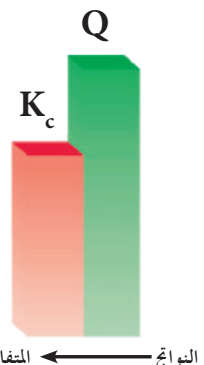
Reaction Quotient ٩ - ٢ حاصل التفاعل

يمكن لنا في أي لحظة من التفاعل معرفة اتجاه التفاعل أو حالة الاتزان إذا أمكن لنا معرفة تراكيز المواد الناتجة والمتفاعلة في تلك اللحظة والتي من خلالها يمكن ان نجد قيمة تسمى بحاصل التفاعل يرمز له بالرمز (Q) من Q (Quotient) وتعني حاصل القسمة وهي قيمة افتراضية لثابت الاتزان تحسب في لحظة ما خلال التفاعل للتنبؤ بوصوله الى حالة الاتزان. يعبر عن Q بنفس العلاقة المستعملة للتعبير عن K_c والفرق الرئيسي بينهما هو ان التراكيز المستخدمة في علاقة Q هي ليست بالضرورة القيم عند وصول التفاعل الى حالة الاتزان. والعلاقة بين K_c و Q يمكن بوساطتها التنبؤ بحالة الاتزان او اتجاه سير التفاعل وحسب الاتي :

- اذا كانت $Q = K_c$ فان النظام في هذه الحالة في حالة اتزان ، وتراكيز النواج والمتفاعلات تراكيز اتزان اي ستبقى ثابتة.



حالة الاتزان : لا تغير في تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة



النواج ← المتفاعلات



النواج → المتفاعلات

- عندما تكون $Q > K_c$ فان التفاعل ليس في حالة اتزان، وتكون تراكيز النواج اعلى من تراكيزها عند الاتزان، لذا فانها تتناقص للوصول الى حالة الاتزان ، وليحدث ذلك يتوجه التفاعل من اليمين (النواج) الى اليسار (المتفاعلات).
- عندما تكون $Q < K_c$ فان التفاعل ليس في حالة اتزان ايضاً، حيث تكون تراكيز النواج اقل من تراكيزها عند حالة الاتزان ، لذا تزيد قيمتها للوصول الى حالة الاتزان ، وليتم ذلك يتوجه التفاعل من اليسار (المتفاعلات) الى اليمين (النواج).

مثال ٢ - ١٢

ثابت الاتزان للتفاعل $3\text{H}_2 + \text{N}_2 \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$ عند 500°C هو 0.06 ادرس الحالات التالية وقرر اتجاه سير التفاعل (علماء بأن جميع التراكيز معبراً عنها بوحدة mole/L).

$[\text{H}_2]$	$[\text{N}_2]$	$[\text{NH}_3]$	
0.002	0.00001	0.001	(1)
0.354	0.000015	0.0002	(2)
0.01	5.00	0.0001	(3)

الحل :

نجد قيمة Q لكل حالة ونقارنها مع قيمة K_c للتنبؤ باتجاه سير التفاعل

$$Q = \frac{[\text{NH}_3]^2}{[\text{H}_2]^3[\text{N}_2]} = \frac{(0.001)^2}{(0.002)^3 (0.00001)} = 12.5 \times 10^5 \quad (1)$$

وحيث ان قيمة Q أكبر من قيمة K_c فإن التفاعل يسير بالاتجاه الخلفي ، أي : إن النظام ينزع نحو اليسار [باتجاه المتفاعلات] الى ان يصل التفاعل الى حالة اتزان جديدة.

$$Q = \frac{[\text{NH}_3]^2}{[\text{H}_2]^3[\text{N}_2]} = \frac{(0.0002)^2}{(0.354)^3(0.000015)} = 0.06 \quad (2)$$

قيمة Q تساوي قيمة K إذن التفاعل في حالة اتزان والتراكيز هي تراكيز اتزان ثابتة.

$$Q = \frac{[\text{NH}_3]^2}{[\text{H}_2]^3[\text{N}_2]} = \frac{(0.0001)^2}{(0.01)^3(5.00)} = 0.002 \quad (3)$$

قيمة Q أصغر من قيمة K إذن التفاعل غير متزن ويسير بالاتجاه الامامي. أي: ان النظام ينزع نحو اليمين (باتجاه النواتج) الى ان يصل التفاعل الى حالة اتزان جديدة.

10 - 2 العلاقة بين الطاقة الحرية ΔG وقيمة ثابت الاتزان K_{eq}

للتفاعل الآتي:



ترتبط الطاقة الحرية غير القياسية ΔG° مع الطاقة الحرية القياسية ΔG لهذا التفاعل العام بالعلاقة الآتية:

$$\Delta G = \Delta G^\circ + RT \ln \frac{[G]^g [H]^h}{[A]^a [B]^b} \quad (1)$$

حيث R ثابت الغازات ويساوي بوحدات الطاقة (R = 8.314 J/K.mol) و T درجة الحرارة بوحدة الكلفن K. ومن تعريف حاصل القسمة يمكن كتابة المعادلة (1) على الصورة الآتية:

$$\Delta G = \Delta G^\circ + RT \ln Q \quad (2)$$

عند وصول التفاعل الى حالة اتزان تكون قيمة الطاقة الحرية ΔG مساوية صفراء، أي: $\Delta G = 0$.

وحاصل القسمة Q يساوي ثابت الاتزان equilibrium K_{eq} من على الصورة الآتية:

$$\Delta G^\circ = -RT \ln K_{\text{eq}}, \quad \ln X = 2.303 \log X$$

وتصبح المعادلة $\Delta G^\circ = -2.303 RT \log K_{\text{eq}}$

وفي هذه المعادلة يستخدم K_p لتفاعلات الغازات عندما يعبر عن كمياتها بدلالة ضغوطها الجزئية و K للتفاعلات في الحاليل عندما يعبر عن كمياتها بدلالة تراكيزها المolarية.

تُعد هذه المعادلة من اهم المعادلات في الشرموداينمك لأنها تمكننا من معرفة التغير في الطاقة الحرية القياسية ΔG° من معرفة قيمة ثابت الاتزان K_{eq} والعكس صحيح. ويمكن توضيح هذه العلاقة في الجدول (2 - 1) .

الجدول 2-1 العلاقة بين ΔG° و K_{eq} حسب المعادلة:

الملاحظات	ΔG°	$\ln K_{eq}$	K_{eq}
يجري التفاعل تلقائياً من التفاعلات الى النواتج سالبة	موجبة	> 1	
التفاعل في حالة اتزان (النسبة ثابتة بين النواتج والتفاعلات)	0	0	= 1
لا يجري التفاعل تلقائياً وانما يحدث التفاعل العكسي سالبة موجبة	< 1		
اي تحول النواتج الى المتفاعلات تلقائياً			

يلاحظ من الجدول (2 - 1) انه كلما زادت قيمة K_{eq} ايجابياً (عديداً بالاتجاه الموجب) كلما كانت قيمة ΔG° ذات قيمة سالبة اعلى، اي احسب ثابت الاتزان K_p للتفاعل الاضلي للتفاعل الامامي من التفاعل الخلفي، مما يعني زيادة تلقائية التفاعل.

غرين 2 - 10

مثال 2 - 13 التالي عند درجة حرارة $25^\circ C$ وضغط 1 atm

اذا علمت ان $\Delta G^\circ = -104 \text{ kJ/mol}$ للتفاعل التالي تساوي عند درجة حرارة $25^\circ C$ وضغط 1 atm .



احسب ثابت الاتزان K_{eq} عند الظروف نفسها .

الحل :

تحول درجة الحرارة من وحدة $^\circ C$ الى K .

$$T(K) = t(^\circ C) + 273 = 25 + 273 = 298 K$$

$$R = 8.314 \text{ J/K.mol}$$

يجب ملاحظة توحيد وحدات R مع ΔG° بحيث إن كليهما يجب أن يعبر عنها بالجول (J) . وبما أن وحدة ΔG° بوحدة kJ فيجب تحويلها إلى وحدة J

$$\Delta G^\circ (\text{J/mol}) = \Delta G^\circ (\text{kJ/mol}) \times \frac{1000 \text{ (J)}}{1 \text{ (kJ)}}$$

$$= -104 \text{ (kJ/mol)} \times \frac{1000 \text{ (J)}}{1 \text{ (kJ)}} = -104000 \text{ J/mol}$$

ويستخدم العلاقة : $\Delta G^\circ = -RT \ln K_{eq}$

$$-104000 \text{ (J/mol)} = -8.314 \text{ (J/K.mol)} \times 298 \text{ (K)} \ln K_{eq}$$

وبحل المعادلة نجد ان قيمة K_{eq} تساوي : $K_{eq} = 1.7 \times 10^{18}$ وهذه القيمة

كبيرة جداً ما يعني ان قيمة تراكيز المتفاعلات قليلة جداً والتفاعل شبه تام.

النتيجة !

ملاحظة: ان الرمز (\ln) يعني اللوغارتم الطبيعي للأساس (e). ويمكن ايجاد قيمة K_{eq} بأخذ عكس قيمة (\ln) باستخدام الحاسبة اليدوية وكما مر في الفصل التمهيدي.

11 - 2 قاعدة لو شاتليه Le Chatelier's Principle

يعبر عن تغيير موضع الاتزان (Equilibrium Postion) بأنه مدى انحراف أو انزياح الاتزان الكيميائي ناحية تكوين المواد الناتجة أو المتفاعلة لتفاعل كيميائي متزن. ولدراسة تأثير العوامل الخارجية على موضع الاتزان وجد العالم الفرنسي لو شاتليه قاعدة تنص على أنه (إذا اثر مؤثر خارجي، مثل تغير التركيز او الحجم او الضغط او درجة الحرارة على تفاعل ما في حالة اتزان، فان هذا التفاعل يتوجه بالاتجاه الذي يقلل من تأثير ذلك المؤثر ليصل التفاعل الى حالة اتزان جديدة) ويشبه هذا المبدأ قانون نيوتن في الانظمة الميكانيكية والذي ينص على أن (لكل فعل رد فعل مساو له بالقيمة ومعاكس له في الاتجاه) وتنحصر المؤثرات الخارجية التي تؤدي الى الاخلال بحالة الاتزان فيما ياتي :

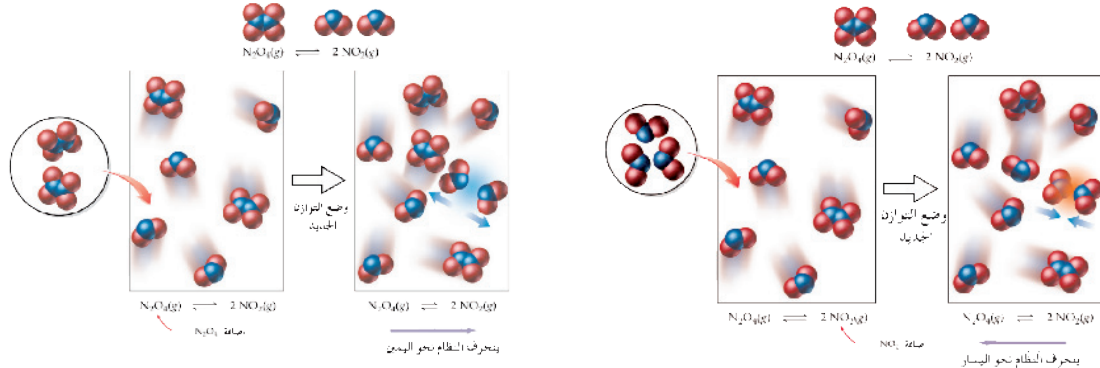
2 - 11 - 1 تأثير التغير في تراكيز المواد المتفاعلة أو الناتجة على موضع الاتزان

في تفاعل هابر لانتاج الامونيا المتزن الآتي :



يمكن الاستناد إلى قاعدة لو شاتليه للتبني بالتغيير الذي يحدث في حالة الاتزان ، إذا أضيف مزيد من مادة متفاعلة أو مادة ناتجة او سحب من أي منها سوف يضطرب الاتزان ما يؤدي إلى انزياح موضعه . فعند إضافة مزيد من الهيدروجين إلى خليط الاتزان فإن موضع الاتزان سينزاح بالاتجاه التقليل من الكمية الزائدة من الهيدروجين المضاف وذلك باتجاه تكوين الأمونيا ، أي ان سرعة التفاعل الامامي سوف تزداد ما يؤدي الى تكوين مزيداً من الامونيا ، ويستمر ذلك لحين الوصول الى حالة اتزان جديدة . و تؤدي إضافة مزيد من النتروجين لتأثير متشابه . ولكن عند إضافة مزيد من الأمونيا الى خليط الاتزان سوف ينزاوح التفاعل بالاتجاه التقليل من تأثير الكمية المضافه وذلك بتفككها الى H_2 و N_2 أي ان الاتزان ينزاوح من اليمين إلى اليسار لتصل المواد مرة أخرى إلى حالة اتزان جديدة في موضع جديد . أما نقص أحد المواد وذلك بسحبها أو امتصاصها بإضافة أحد العوامل الممتضة فإن الاتزان ينزاوح بالاتجاه الذي يعوض عن نقصها (اي ينزاوح الى الجانب الذي تنقص فيه المادة) فعند سحب كمية من الأمونيا من المزيج المتزن ينزاوح التفاعل من اليسار إلى اليمين أما عند سحب H_2 أو N_2 أو كليهما معاً فإن التفاعل سينزاوح من اليمين إلى اليسار . وتعتبر عملية نقص أو زيادة أحد التراكيز في التفاعلات المتزنة أحد الطرائق الصناعية أو المختبرية لزيادة المنتوج وذلك بإزاحة ذلك الناتج أو زيادة تراكيز المواد المتفاعلة بوسيلة ما . وفي طريقة هابر المذكورة اعلاه يتم سحب الامونيا المكونة باستمرار لزيادة انتاج هذه المادة بشكل مستمر ، بالاعتماد على قاعدة لو شاتليه . ويمكن اختصار ما نوقش اعلاه لتفاعل متزن بالقول :

- 1) عند الإضافة للنواج ينزاح التفاعل نحو المتفاعلات أي نحو اليسار.
- 2) عند الإضافة للمتفاعلات ينزاح التفاعل نحو النواج أي نحو اليمين.
- 3) عند السحب من النواج ينزاح التفاعل نحو النواج أي نحو اليمين.
- 4) عند السحب من المتفاعلات ينزاح التفاعل نحو المتفاعلات أي نحو اليسار.



ويوضح الشكل (2 - 6) تأثير اضافة احد المتفاعلات او النواج على موضع الاتزان بالنسبة الى التفاعل :



الشكل 2-6
تأثير اضافة احد المتفاعلات او النواج
على موضع الاتزان للتفاعل :

$$\text{N}_2\text{O}_4 \rightleftharpoons 2\text{NO}_2$$

2 - 11 - 2 تأثير الضغط أو حجم إناء التفاعل على موضع الاتزان

عندما يحدث التفاعل الكيميائي في نظام مغلق وعند درجة حرارة ثابتة مع عدم حدوث تغير في تراكيز المواد المتفاعلة أو الناتجة، فإن التغير بالضغط المسلط عليه أو التغير في حجم إناء التفاعل يؤدي بالتفاعل المتزن إلى ان ينحرف باتجاه التقليل من تأثير هذا التغير. الشكلين (2-7) و (2-8) وكما يأتي :

1) إذا كان النظام المتزن مصحوباً بنقص في الحجم.

للتفاعل الغازي الآتي :



نلاحظ في التفاعل أن قيمة $\Delta n_g = -1$ ، أي صاحب التفاعل نقص في الحجم الكلي (وهذا يحدث عندما حجم النواج أقل من حجم المتفاعلات) فإن زيادة الضغط المؤثر (أو تقليل حجم إناء التفاعل) على مثل هذا النظام المتزن سيجعل النظام ينزاح في الاتجاه الذي ينتج فيه المزيد من المواد التي تشغّل حجماً قليلاً، أي ان موضع الاتزان سوف ينزاح في اتجاه تكوين SO_3 ، كما ان نقصان الضغط (أو زيادة حجم إناء التفاعل) سيجعل النظام ينزاح في الاتجاه الذي ينتج فيه المزيد من المواد التي تشغّل حجماً أكبر أي : ان SO_3 سوف يتحلّل لينتج O_2 وأي : النظام ينزاح باتجاه عدد المولات الأكبر.

2) إذا كان النظام المتزن مصحوباً بزيادة في الحجم.

للتفاعل الآتي :



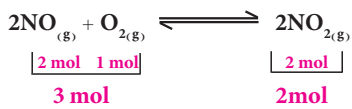
الشكل 2-7
ينحرف التفاعل نحو اليسار بزيادة حجم إناء التفاعل ونقصان الضغط المسلط عليه .

نلاحظ في التفاعل أن قيمة Δn_g تساوي (1)

أي: التفاعل يصاحبه زيادة في الحجم الكلي (وهذا يحدث عندما يكون حجم النواجح أكبر من حجم المتفاعلات)، فعند زيادة الضغط المؤثر على مثل هذا النظام المتزن سيجعل النظام ينزاح باتجاه تكوين المواد التي تشغل حجماً أقل من غيره، وبالتالي ينزاح باتجاه تكوين NO_2 أي نحو عدد المولات الأقل. كذلك فإن نقصان الضغط المؤثر على مثل هذا النظام سيجعل التفاعل ينزاح باتجاه تكوين المواد التي تشغل حجماً أكبر من غيرها، وبالتالي ينزاح في اتجاه تكوين النواجح (NO_2 و O_2) أي: نحو عدد المولات الأكبر.

3) إذا كان النظام المتزن غير مصحوب بتغير في الحجم.

للتفاعل الآتي :



نلاحظ في التفاعل أن قيمة Δn_g تساوي (0)، ففي مثل هذه الحالة يكون التفاعل غير مصحوب بتغير في الحجم. لا يؤثر تغيير الضغط أو حجم الاناء على كميات المواد المختلفة الموجودة في خليط الاتزان وبالتالي يبقى موضع الاتزان ثابتاً دون تغيير.

ويمكن اختصار ما أشير اليه في اعلاه بالقول الآتي:

الشكل 2-8
ينحرف التفاعل نحو اليمين بنقصان حجم إناء التفاعل وزيادة الضغط المسلط عليه.

انحراف الاتزان

التغير

- | | |
|-------------|---|
| زيادة الضغط | باتجاه الطرف ذي عدد المولات الغازية الأقل من غيرها. |
| نقصان الضغط | باتجاه الطرف ذي عدد المولات الغازية الأكثـر من غيرها. |
| زيادة الحجم | باتجاه الطرف ذي عدد المولات الغازية الأكثـر من غيرها. |
| نقصان الحجم | باتجاه الطرف ذي عدد المولات الغازية الأقل من غيرها. |

2 - 11 - 3 تأثير درجة الحرارة

كما قمت الاشارة في فصل الشرموداينمك يمكن تقسيم التفاعلات الكيميائية من حيث ابعاد او امتصاص الحرارة إلى قسمين هما:

1) تفاعلات طاقة النواجح فيها أكبر من طاقة المتفاعلات، وهي تفاعلات ماصة للحرارة (Endothermic reaction) وقيمة التغير في الانثالبي تساوي قيمة موجبة ($\Delta H = +$).

2) تفاعلات طاقة المتفاعلات فيها أكبر من طاقة النواجح، وهي تفاعلات باعثة للحرارة (Exothermic reaction) وقيمة التغير في الانثالبي تساوي قيمة سالبة ($\Delta H = -$).

ويمكن التنبؤ بتأثير التغير في درجة الحرارة على تفاعل في حالة الاتزان كما يأتي:

أ) التفاعلات الماصة للحرارة

للتفاعل الآتي:



(أ)



(ب)

الشكل 2-9

(أ) تبريد يتكون NO_2

(ب) تبريد يتكون N_2O_4

ب) التفاعلات الباعثة للحرارة

للتفاعل الآتي:



فعد كتابة الطاقة في طرف النواحي فهذا يعني ان التفاعل باعث للحرارة (ΔH قيمة سالبة). عند زيادة درجة الحرارة لهذا النوع من التفاعلات فإن الاتزان سوف ينزاح باتجاه اليسار ليتففكك جزء من غاز CO_2 بامتصاصه جزءاً من الزيادة في الحرارة، اما عند تبريد التفاعل فإن الاتزان ينزاح باتجاه اليمين لتكوين غاز CO_2 لبعث كمية من الحرارة تكافئ جزءاً من الحرارة التي خفض إليها التفاعل.

ويمكن تلخيص تأثير درجة الحرارة على حالة الاتزان الكيميائي وثابت الاتزان K_{eq} على النحو الآتي:

تفاعل ماص للحرارة

تفاعل باعث للحرارة

التغيير

زيادة درجة الحرارة	ينزاح نحو المتفاعلات (تقل قيمة K_{eq})
نقصان درجة الحرارة	ينزاح نحو النواحي (ترداد قيمة K_{eq})

4-11-2 تأثير إضافة العامل المساعد

عند إضافة العامل المساعد إلى تفاعل انعكاسي بكميات قليلة نسبياً، فإن ذلك يؤدي إلى تغير في السرعة التي يصل بها التفاعل إلى حالة الاتزان. فعند إضافة العامل المساعد إلى تفاعل متزن، فإن ذلك لا يؤثر على تراكيز المواد في نظام التفاعل، لأن العامل المساعد يؤثر فقط على طاقة التنشيط ، ما يؤثر فقط على السرعة التي يصل بها التفاعل إلى حالة الاتزان ، حيث يزيد معدل سرعتي التفاعل الامامي R_f والخلفي R_b بالدرجة نفسها فيتم الوصول إلى حالة الاتزان بسرعة عالية في وجود العامل المساعد منها في عدم وجوده. لذا لا تؤثر إضافة العامل المساعد على موضع الاتزان وإنما يسارع للوصول إلى هذه الحالة.

هل تعلم

ان العامل المساعد هي مادة لا تشارك في التفاعل الكيميائي بل تساعده فقط على زيادة سرعته.

12 - 2 العوامل المؤثرة على قيمة ثابت الاتزان

عند ثبوت درجة الحرارة فإن التغير في تراكيز المواد المتفاعلة أو الناتجة أو عند التغير في الضغط أو الحجم على التفاعلات المتزنة يغير في موضع الاتزان ولكن قيمة النسبة بين تراكيز النواتج والمتفاعلات عند الاتزان تبقى ثابتة، اي: ان هذه العوامل لا تغير من قيمة ثابت الاتزان. وعليه لا تتغير قيمة ثابت الاتزان الكيميائي K_{eq} الا بتغيير درجة الحرارة فقط.

مثال 2 - 14

للتفاعل المتزن الآتي:



11 - 2
لتتفاعل المتنز الاتي:
 $2\text{BrF}_{5(g)} \rightleftharpoons \text{Br}_{2(g)} + 5\text{F}_{2(g)}$
للتتفاعل تساوي $\Delta H = 181 \text{ kJ}$ عند درجة حرارة 298K و K_p للتتفاعل تساوي 3.2×10^{20} . بين هل قيمة K_p عند 500K اكبر ام اقل من 1000K و K_p للتتفاعل تساوي 7.4×10^{-16} . بين هل قيمة K_p عند 1500K اكبر ام اقل من قيمتها عند 1000K للتتفاعل نفسه.

الحل:

ان التفاعل باعث للحرارة فعند زيادة درجة الحرارة المؤثرة على التفاعل يتوجه نحو اليسار وذلك للتخلص من الفائض في درجة الحرارة وبالتالي تقل تراكيز النواتج عند الاتزان وتزداد تراكيز المتفاعلات وبالتالي تقل قيمة K_p لهذا التفاعل بدرجة حرارة 500K .

مثال 2 - 15

ما تأثير كل من العوامل التالية على حالة الاتزان وثابت الاتزان لتفاعل
المتن الآتي :



1) تسخين خليط الاتزان في إناء مغلق.

2) سحب N_2F_4 من خليط الاتزان عند ثبوت درجة الحرارة والحجم.

3) خفض الضغط على خليط متنز بدرجة حرارة ثابتة.

4) إضافة العامل المساعد إلى خليط الاتزان.

الحل :

1) تشير قيمة ΔH إلى أن التفاعل ماص للحرارة؛ لذلك عند تسخين التفاعل سيحاول التخلص من الحرارة الفائضة بالانزياح نحو اليمين أي باتجاه امتصاص الحرارة.

اما ما يخص قيمة ثابت الاتزان سوف يزداد، السبب ان تركيز NF_2 يزداد بينما يقل تركيز N_2F_4 ، لأن K_{eq} يتناسب طردياً مع تركيز النواتج وعكسياً مع تركيز المتفاعلات وعندما يصبح التفاعل باتجاه النواتج فإن قسماً من المتفاعلات سوف تتحول إلى نواتج، أي ان تركيز المتفاعلات سوف يقل ويزداد تركيز النواتج لذلك يزداد ثابت الاتزان. بصورة عامة يتبع ان ثابت الاتزان هو كمية ثابتة عند ثبوت درجة الحرارة لتفاعل ولكن عند تغييرها تتغير قيمته؛ إذ يزداد إذا انزاح التفاعل نحو اليمين ويقل إذا انزاح التفاعل باتجاه اليسار.

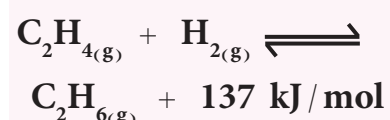
2) عند سحب N_2F_4 سوف يقل تركيزه في خليط التوازن لذلك سوف يحاول النظام التعويض عن جزء من النقص الذي حصل في تركيز N_2F_4 وذلك بانزياح التفاعل نحو اليسار إي: قسم من NF_2 سوف يتحول إلى N_2F_4 . هنا ثابت الاتزان لايتاثر بهذا السحب.

3) عند خفض الضغط على الخليط المتنز فإن النظام سوف ينزاح باتجاه عدد المولات الأكبر ومن معادله التفاعل نلاحظ ان قيمة Δn_g تساوي (1)، لذلك ينزاح التفاعل نحو اليمين، ثابت الاتزان في هذه الحالة لايتاثر بالضغط المسلط أو بحجم إناء التفاعل.

4) العامل المساعد يخفض طاقة التشغيل، أي إنه يزيد من السرعة التي يصل بها التفاعل إلى حالة الاتزان، لذا لا يؤثر العامل المساعد على حالة الاتزان (موقع الاتزان) ولا على قيمة ثابت الاتزان.

قرين 2 - 12

يصل مزيج الغازات C_2H_4 و H_2 و C_2H_6 الموضوعة في وعاء مغلق عند 25°C إلى حالة الاتزان كما في التفاعل الآتي :



صف عدد من الاجراءات التي تؤدي إلى رفع كمية C_2H_6 الناتجة من هذا التفاعل.

المعادلات الرئيسية

رقم الصفحة 71

قانون فعل الكتلة

$$K_c = \frac{[G]^g [H]^h}{[A]^a [B]^b}$$

رقم الصفحة 79

العلاقة بين K_p و K_c

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n_g}$$

رقم الصفحة 79

التغيير في عدد مولات المواد الغازية في التفاعل

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{Products}) - \sum n_g (\text{Reactants})$$

العلاقة بين التغيير في الطاقة الحرجة والطاقة الحرجة القياسية وحاصل قسمة التفاعل رقم الصفحة 85

$$\Delta G = \Delta G^\circ + RT \ln Q$$

رقم الصفحة 85

العلاقة بين التغيير في الطاقة الحرجة القياسية وثابت التوازن

$$\Delta G^\circ = -RT \ln K_{eq}$$

المفاهيم الأساسية

الاتزان الكيميائي Chemical Equilibrium

حالة اتزان ديناميكي (حركي) وليس حالة اتزان استاتيكي (ساقن) تصل اليها اغلب التفاعلات الانعكاسية عندما تصبح معدل سرعة التفاعل بکلا الاتجاهين متساوية، فتكون تراكيز المواد الناتجة والمتفاعلة عندها ثابتة دون تغير ، مالم يحدث أي تغيير على الظروف التي يتم عندها التفاعل ، لذا يبدو التفاعل في تلك الحالة قد توقف .

التفاعلات غير الانعكاسية Irreversible Reactions

التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها عند ظروف معينة من استهلاك تام لأحد او جميع المواد المتفاعلة، ولا يكون للمواد الناتجة عند ظروف التفاعل نفسها القدرة على أن تتفاعل لتكوين المواد التي تكونت منها.

التفاعلات الانعكاسية Reversible Reactions

التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها تحول المواد المتفاعلة الى نواتج في بداية التفاعل ، ويكون للمواد الناتجة المقدرة على ان تتفاعل مع بعضها لتكوين المواد التي تكونت منها مرة اخرى .

التفاعلات الانعكاسية المتجانسة Reversible homogenous reactions

التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والناتجة جمیعها في طور واحد .

التفاعلات الانعكاسية غير المتتجانسة Reversible Heterogenous reactions

التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والناتجة في اكثـر من طور واحد.

قانون فعل الكتلة Law of Mass Action

عند ثبوت درجة الحرارة فإن سرعة التفاعل الكيميائي تتناسب طردياً مع التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة كـلـاً منها مرفوع إلى أس يمثل عدد المولات الموضع أمام كل مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة.

ثابت الاتزان Equilibrium Constant K_e

حاصل ضرب التراكيز المولارية للمواد الناتجة عند حالة الاتزان مقسوماً على حاصل ضرب التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة عند الاتزان كـلـاً منها مرفوع لأـس عدد مولاتـها في معادلة التفاعل الموزونة.

ثابت الاتزان K_p Equilibrium Constant K_p

حاصل ضرب الضغوط الجزئية للمواد الناتجة عند الاتزان مقسوماً على حاصل ضرب الضغوط الجزئية للمواد المتفاعلة عند الاتزان كـلـاً منها مرفوع إلىأس عدد مولاتـها في معادلة التفاعل الموزونة.

حاصل التفاعل Reaction Quotient

قيمة افتراضية لثابت الاتزان تحسب في لحظة ما خلال التفاعل للتبؤ بوصوله إلى حالة الاتزان ويعبر عن حاصل التفاعل بنفس العلاقة المستعملة للتعبير عن ثابت الاتزان ولكن حاصل التفاعل لا تكون التراكيز المستخدمة بالضرورة هي قيم التراكيز عند حالة الاتزان.

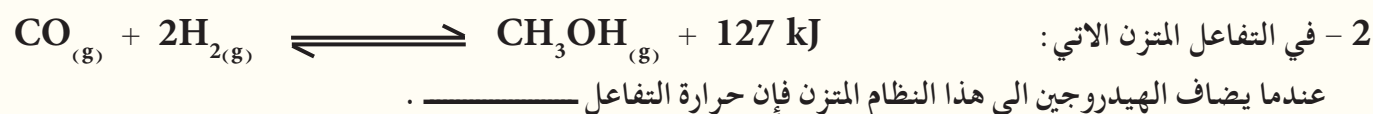
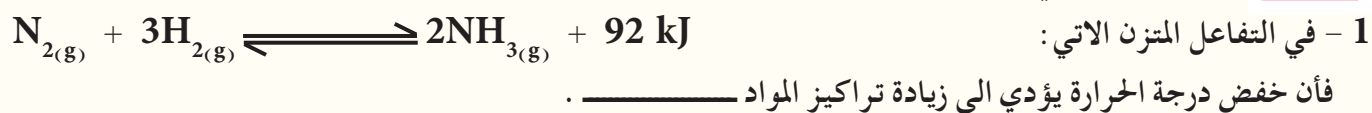
قاعدة لوشاتلية Le Chatelier's Principle

إذا أثر مؤثر خارجي مثل تغير التركيز أو الحجم أو الضغط أو درجة الحرارة على تفاعل ما في حالة اتزان فإن هذا التفاعل يتوجه باتجاه الذي يقلل من تأثير ذلك المؤثر ليصل التفاعل إلى حالة اتزان جديدة.

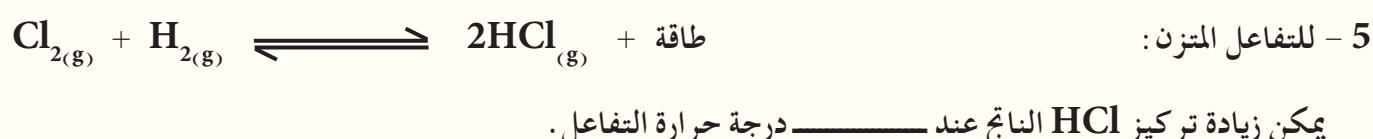
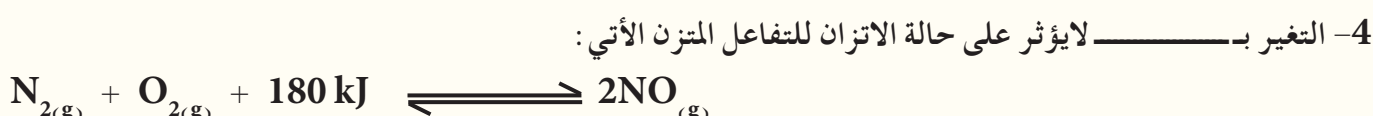
اسئلة الفصل الثاني

ملاحظة: استفد من العلاقة الآتية في حل المسائل ($\ln x = 2.303 \log x$)

1-2 املأ الفراغات في الجمل التالية بما يناسبها:



3 - في التفاعلات الانعكاسية الباعثة للحرارة يزاح موضع الاتزان نحو تكوين المواد المتفاعلة في التفاعل عند درجة الحرارة.



6 - عندما تكون K_p أصغر من K_c فإن مجموع عدد مولات المواد المتفاعلة _____ من مجموع عدد مولات المواد الناتجة.

7 - عند زيادة الضغط الكلي على حالة اتزان لتفاعل فيه عدد المولات للغازات المتفاعلة أصغر من عدد مولات الغازات الناتجة فإن موضع الاتزان ينحرف باتجاه _____.

8 - العلاقة بين ثابت الاتزان K_c وتركيز النواتج علاقة _____.
9 - يتراجع التفاعل _____ لتفاعل متزن ماض للحرارة عند تبريد أناء التفاعل.
10 - في التفاعلات الماصة للحرارة والتي هي في حالة اتزان ديناميكي تزداد تراكيز المواد الناتجة عند _____ درجة الحرارة.

2-2

اختر الجواب الصحيح:



تبلغ 4.17×10^{-2} . فإن اتجاه التفاعل عند خلط 0.4 M من SO_3 و 0.1 M من O_2 من

SO_2 تكون:

أ- باتجاه المواد المتفاعلة.

ب- باتجاه المواد الناتجة.

ج- التفاعل في حالة اتزان ديناميكي.

د- كل الإجابات السابقة خاطئة.



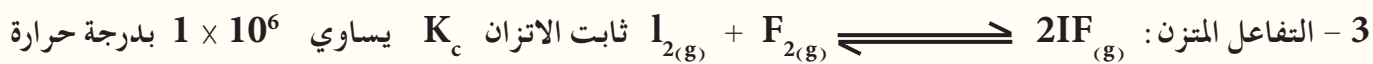
ترداد عندما:

أ- تزال كمية من غاز CO_2 من التفاعل عند الاتزان.

ب- يزداد الضغط الكلي.

ج- تضاف كمية من CaO إلى خليط الاتزان.

د- كل الإجابات السابقة خاطئة.



200K فإذا كان الضغط الجزيئي عند الاتزان 0.2 atm لغاز IF و $4 \times 10^{-3} \text{ atm}$ لغاز F_2 فإن الضغط الجزيئي

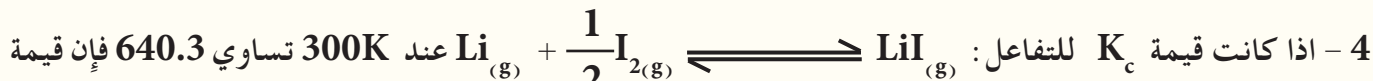
لغاز I_2 يساوي:

أ- $5 \times 10^4 \text{ atm}$

ب- $1 \times 10^{-5} \text{ atm}$

ج- $1 \times 10^5 \text{ atm}$

د- كل الإجابات السابقة خاطئة.



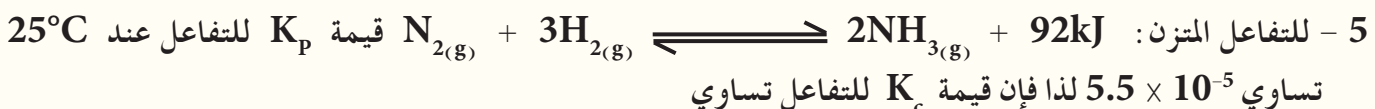
للتفاعل: $2\text{LiI}_{(g)} \rightleftharpoons 2\text{Li}_{(g)} + \text{I}_{2(g)}$ عند درجة الحرارة نفسها تساوي.

أ- 25.3

ب- 41×10^4

ج- 15.6×10^5

د- كل الإجابات السابقة خاطئة.

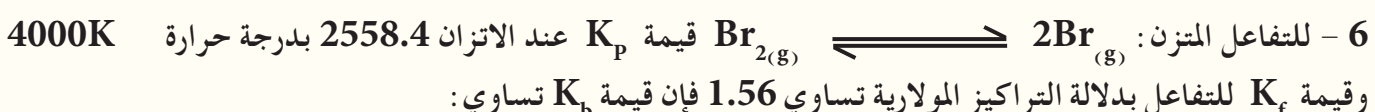


أ- 22513.3

ب- 9×10^4

ج- 0.03

د- كل الاجابات السابقة خاطئة.

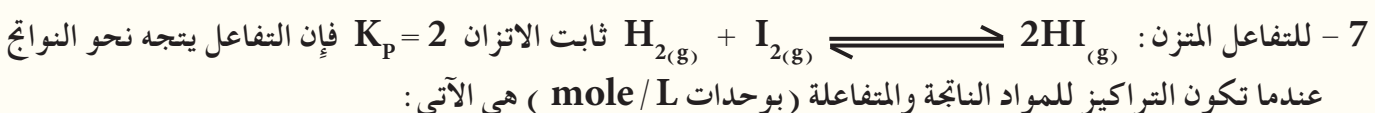


أ- 0.2

ب- 20

ج- 7.8

د- كل الاجابات السابقة خاطئة.



أ- تركيز HI يساوي 0.1 و تركيز I_2 يساوي 0.05 و تركيز H_2 يساوي 0.05

ب- تركيز HI يساوي 0.4 و تركيز I_2 يساوي 0.1 و تركيز H_2 يساوي 0.2

ج- تركيز HI يساوي 0.001 و تركيز I_2 يساوي 0.0002 و تركيز H_2 يساوي 0.0025

د- كل الاجابات السابقة خاطئة.

3-2

عمل ما يأتي :

1- زيادة حجم اناء التفاعل لتفاعل غازي (Products) $\sum n_g$ (Reactants) $\sum n_g$ يؤدي الى خفض المنتوج.

2- في التفاعل الافتراضي المتزن : طاقة $+ A_{(g)} \rightleftharpoons B_{(g)}$ لا تتغير حرارة اناء التفاعل عند زيادة الضغط الكلي.

3- قيمة ثابت الاتزان للتفاعلات غير الانعكاسية تكون كبيرة جداً.

4- ترتفع درجة حرارة تفاعل ماص للحرارة عندما $Q = 1$ و $K = 0.3$.

5- يُعد التفاعل باعاً للحرارة اذا انخفضت قيمة K للتفاعل عند زيادة درجة حرارة التفاعل.

6- قيمة K تزداد عند رفع درجة حرارة التفاعل في حالة التفاعلات الماصة للحرارة.

7- زيادة الضغط على خليط متوازن ($\Delta n_g = +1$) فإن الاتزان ينمازح باتجاه المتفاعلات.

8- تتوقف بعض التفاعلات تماماً بينما تظهر تفاعلات اخرى وكأنها متوقفة.

9- في التفاعل المتزن الاتي : $SO_2Cl_{2(g)} \rightleftharpoons SO_{2(g)} + Cl_{2(g)}$ طاقة

ترتفع حرارة التفاعل عند اضافة SO_2 الى خليط الاتزان.

4-2

3 - قاعدة لو شاتليه
2 - حالة الاتزان الكيميائي

1 - قانون فعل الكتلة

5-2

للتفاعل المتزن الغازي الباعث للحرارة $2\text{NO}_2 \rightleftharpoons \text{N}_2\text{O}_4$ كيف تتغير حالة الاتزان ولماذا؟

- 1) عند زيادة الضغط المسلط على التفاعل المتزن.
- 2) رفع درجة حرارة آناء التفاعل.
- 3) سحب غاز N_2O_4 المتكون عند الاتزان.

6-2

التفاعل الغازي المتزن الآتي: $\text{PCl}_5 \rightleftharpoons \text{PCl}_{3(g)} + \text{Cl}_{2(g)}$ انتالبي التفاعل تساوي 92.5 kJ / mole
ماتأثير كل من العوامل التالية على حالة الاتزان وثابت الاتزان:

- 1 - خفض درجة الحرارة.
- 2 - اضافة زيادة من Cl_2 الى خليط الاتزان.
- 3 - سحب PCl_3 من خليط الاتزان.
- 4 - زيادة الضغط على خليط الاتزان.
- 5 - اضافة عامل مساعد.

7-2

التفاعل المتزن الآتي: $2\text{SO}_{2(g)} + \text{O}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{SO}_{3(g)}$ انتالبي التفاعل تساوي 198.2 kJ
ما زاد تراكيز SO_3 و O_2 و SO_2 عند الاتزان بعد.

- 1 - زيادة درجة حرارة التفاعل.
- 2 - تقليل الضغط المسلط على التفاعل.
- 3 - زيادة تراكيز SO_2 في خليط الاتزان.
- 4 - اضافة عامل مساعد.

8-2

هل يؤدي دائمًاً رفع درجة حرارة اي تفاعل في حالة اتزان الى زيادة في تراكيز النواتج؟ اذا كانت اجابتك بالنفي
فما التفاعلات التي تؤدي او لا تؤدي الى زيادة النواتج؟ بين ذلك مع ذكر أمثلة.

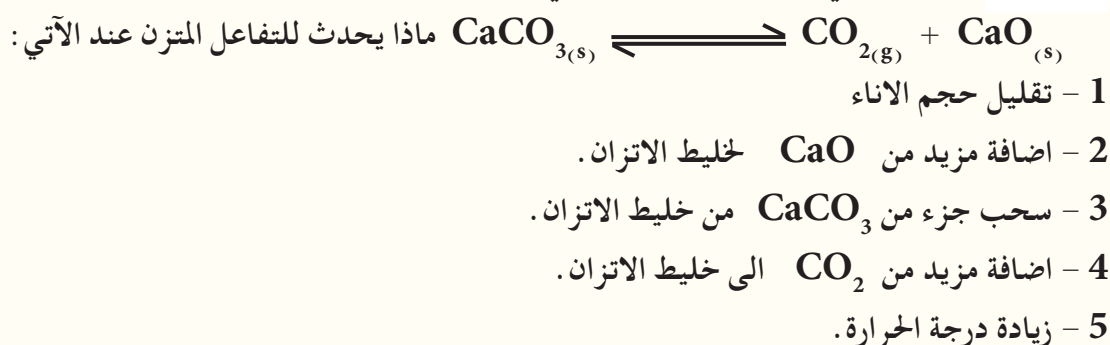
9-2

للتفاعل المتزن الباعث للحرارة $2\text{PbS}_{(s)} + 3\text{O}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{PbO}_{(s)} + 2\text{SO}_{2(g)}$ وضح تأثير كل من العوامل الآتية على حالة الاتزان وقيمة ثابت الاتزان.

- 1) خفض الضغط المسلط على التفاعل.
- 2) تبريد آناء التفاعل.

10-2

التفاعل الاتي الماصل للحرارة يجري في اناناء مغلق



11-2

عند تسخين غاز NOCl النقي الى درجة 240°C في اناناء مغلق حجمه لتر يتحلل حسب المعادلة :

$$2\text{NOCl}_{(g)} \rightleftharpoons 2\text{NO}_{(g)} + \text{Cl}_{2(g)}$$

وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان الضغط الكلي لمزيج الاتزان يساوي 1atm والضغط الجزئي لغاز NOCl يساوي 0.64 atm احسب :

- 1 - الضغوط الجزئية لكل من غازي Cl_2 و NO عند الاتزان.
- 2 - ثابت الاتزان K_c للتفاعل عند نفس درجة الحرارة.

ج : 1 - 4×10^{-4} ; 2 - 0.24 atm ; 0.12 atm

12-2

التفاعل التالي يجري بدون عامل مساعد : $\text{N}_2\text{O}_{4(g)} \rightleftharpoons 2\text{NO}_{2(g)}$ وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان الضغوط الجزئية $P_{\text{NO}_2} = 1.56\text{ atm}$ و $P_{\text{N}_2\text{O}_4} = 0.377\text{ atm}$ عند درجة حرارة 100°C احسب :

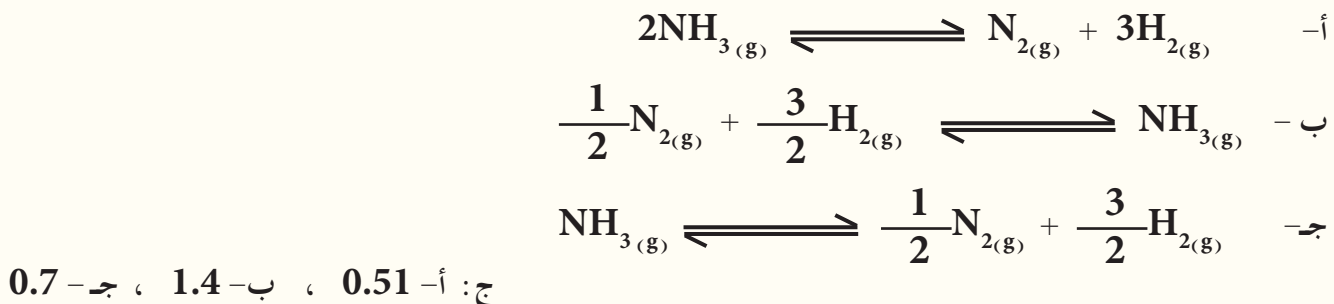
- 1 - K_p وللتفاعل
- 2 - ماذا يحدث للضغوط الجزئية للغازات في خليط الاتزان بعد اضافة العامل المساعد.

13-2

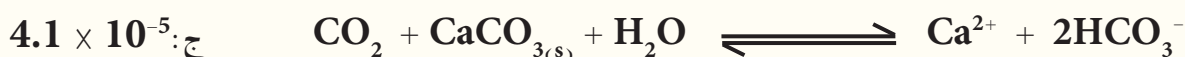
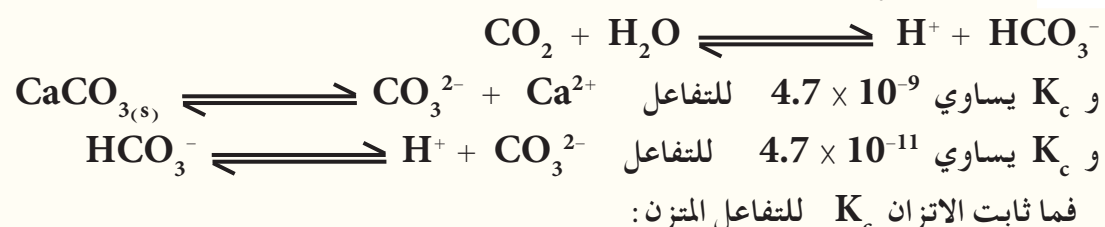
في التفاعل الغازي الاتي عند درجة حرارة معينة $2\text{NO} + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{NO}_2$ وضفت مولات مختلفة من NO و O_2 في اناناء التفاعل حجمه لتر وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد أن المكون من NO_2 يساوي 0.8 mol وتركيز كل من O_2 و NO متساويان و $K_c = 10$ ، جد عدد مولات O_2 و NO قبل بدء التفاعل ؟

ج : 1.2 mol , 0.8 mol

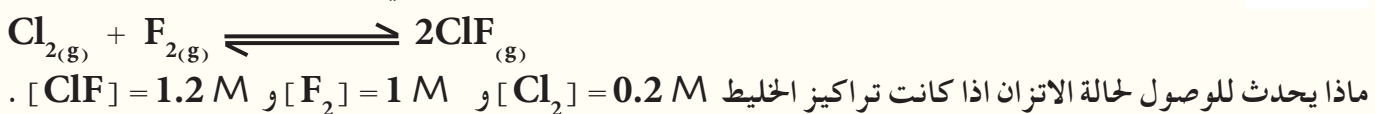
14-2 بيتزن التفاعل الاتي $N_{2(g)} + 3H_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$ عند درجة $377^{\circ}C$ وقيمة ثابت الاتزان $K_c = 1.96$. أحسب قيم ثوابت الاتزان للتفاعلات التالية وبنفس درجة الحرارة.



15-2 ثابت الاتزان K_c يساوي 4.2×10^{-7} للتفاعل المتزن:



16-2 ثابت الاتزان K_c يساوي 19.9 بدرجة حرارة 2500K للتفاعل الانعكاسي:



17-2



بدرجة حرارة 727°C وصل التفاعل حالة الاتزان فوجد ان ضغط غاز CO في الفرن يساوي 304 Torr والضغط الكلي يساوي 1 atm ما ثابت الاتزان K_p للتفاعل . (معلومة : $1 \text{ atm} = 760 \text{ Torr}$).

ج: 1.5

18-2



وجد أنه ضغط PCl_3 الجزيئي في الاناء المغلق ضعف ضغط Cl_2 الجزيئي وعند وصول التفاعل الى موضع الاتزان بدرجة حرارة معينة وجد ان ضغط Cl_2 يساوي 1 atm فاذا علمت ان K_p للتفاعل يساوي $6 / 1$ فما ضغطا غازي Cl_2 و 2.8 atm ; 1.4 atm في بداية التفاعل .

19-2

صنف اربع اجراءات تؤدي لرفع المنتوج للتفاعل الغازي المتزن الباعث للحرارة :



20-2



تم خلط مولات متساوية من CO_2 و H_2 وبدرجة حرارة 2000K وصل التفاعل حالة الاتزان فوجد ان عدد المولات الكلية خليط الغازات عند الاتزان تساوي 3 . ما تراكيز خليط الاتزان علماً بان ثابت الاتزان K_p يساوي 4 ؟

ج : $[\text{CO}] = [\text{H}_2\text{O}] = 1 \text{ mol/L}$; $[\text{CO}_2] = [\text{H}_2] = 0.5 \text{ mol/L}$

21-2



وضعت مولات من C_2H_6 في اناء حجمه لتر وبدرجة حرارة معينة وصل التفاعل الى حالة الاتزان فوجد أن ربع كمية الغاز قد استهلكت فاذا علمت ان ثابت الاتزان K_p للتفاعل = $\frac{1}{2}$ جد تراكيز خليط الاتزان ؟

$\text{C}_2\text{H}_4 = \text{H}_2 = 1.5 \text{ mol/L}$; $\text{C}_2\text{H}_6 = 4.5 \text{ mol/L}$ ج:

22-2

وضع 4 g من غاز HF في وعاء مغلق حجمه L 2 عند درجة حرارة 27°C وترك في الوعاء المغلق يتفكك

حتى تم الاتزان الكيميائي حسب المعادلة الآتية $2\text{HF}_{(g)} \rightleftharpoons \text{H}_{2(g)} + \text{F}_{2(g)}$ فاذا كان K_p للتفاعل

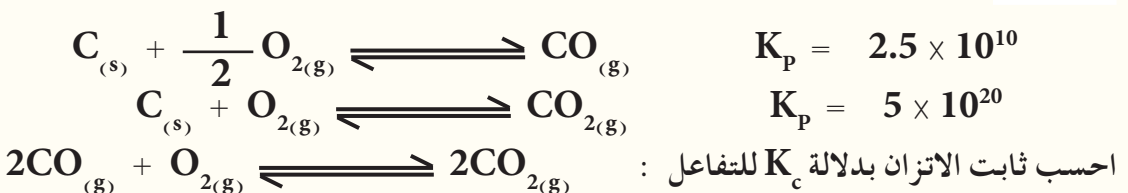
يساوي 1.21 . احسب الضغط الجزيئي لغاز HF عند الاتزان علماً بان الكتلة المولية للغاز تساوي 20 g/mole

ج: 0.76 atm

23-2 اذا كانت درجة تفكك مول واحد NO_2 الى N_2O_4 هي 20% عند درجة حرارة 27°C وضغط 1atm وفي انانه حجمه لتر واحد . احسب قيمة K_p للتفاعل . (معلومة : درجة التفكك تساوي الجزء الى الكل مضروباً في 100) .

ج : 4.92

24-2 وجد ان ثابت الاتزان بدلالة الضغوط الجزئية K_p بدرجة حرارة 1000K للتفاعلات :



ج : 2.4×10^{22}

25-2 في وعاء مغلق حجمه لتر واحد يتفاعل غاز CO مع بخار الماء وتكون غاز CO_2 و H_2 بدرجة حرارة 700K . ما تراكيز خليط الغازات عند وصولها الى حالة الاتزان اذا تم وضع مول واحد من كل من المتفاعلات والنواخ علمًا إن ثابت الاتزان K_c لهذا التفاعل يساوي 5.29 .

[CO] = [H₂O] = 0.606 mol / L ; [CO₂] = [H₂] = 1.394 mol / L

26-2 للتفاعل $\text{N}_2\text{O}_{4(g)} \rightleftharpoons 2\text{NO}_{2(g)}$ ثابت الاتزان K_c لهذا التفاعل يساوي 6×10^{-3} عند درجة حرارة 298K ولكنه يساوي 1.5×10^{-2} عند درجة حرارة 35°C هل تفكك رابع اوكسيد ثنائي النتروجين باعث ام ماص للحرارة ؟

27-4 للتفاعل الانعكاسي الآتي : $2\text{SO}_{3(g)} \rightleftharpoons 2\text{SO}_{2(g)} + \text{O}_{2(g)}$ وجد ان خليط الاتزان بدرجة حرارة 25°C يحتوي على $[\text{O}_2] = 0.01 \text{ mole/L}$ و $[\text{SO}_3] = 0.002 \text{ mole/L}$ و $[\text{SO}_2] = 0.08 \text{ mole/L}$ و عند تبريد التفاعل الى 10°C وجد ان K_c للتفاعل يساوي 4 بين هل التفاعل باعث ام ماص للحرارة .

28-2 وضح الفرق بين ΔG° و ΔG° واكتب العلاقة بينهما . متى تكون قيمة ΔG° تساوي اثبت ذلك حسابياً ؟

29-2 اذا علمت ان ثابت التأين الذاتي للماء عند درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm تساوي 1×10^{-14} احسب قيمة ΔG° للتأين .

ج : 79881 J/mol

الاتزان الايوني

Ionic Equilibrium



بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :

- يعيز بين المواد الالكتروليتية وغير الالكتروليتية .
- يعيز بين الالكتروليتات القوية والالكتروليتات الضعيفة .
- يكون قادرًا على حساب K_e للالكتروليتات الضعيفة والعلاقة المشتقة من عملية التأين الجزئي لها .
- يفهم عملية التأين الذاتي للماء والسلوك الامفوتييري له .
- يستطيع حساب قيمة الدالة الحامضية للمحاليل المائية .
- يدرك عملية التمذوب والتحلل المائي وكيفية اختلافها حسب نوع الملح .
- يفهم تأثير الايون المشترك وكيفية الافادة منه في تحضير محاليل البفر .
- يعيز بين الاملاح تامة الذوبان والشحيخة الذوبان والعوامل المؤثرة على ذوبانية الاملاح شحيخة الذوبان .

تحدث التفاعلات الكيميائية في الغالب في المحاليل ولذلك تعتبر المحاليل مهمة جداً في الكيمياء. يستعمل الماء والمذيبات العضوية بشكل واسع لتحضير محاليل المواد، ولكننا سوف نركز اهتمامنا في هذا الفصل على خواص المادة المذابة في الماء (المحاليل المائية) فقط. يعتمد سلوك الأصناف المكونة في محلول نتيجة لذوبان أي مادة في الماء على طبيعة المواد نفسها وعلى طبيعة الوسط الذي يحتويها، ولذا فمن الضروري فهم المبادئ التي تحكم سلوك هذه المواد في المحاليل.

هل تعلم

ان مواد مثل كلوريد الصوديوم او كرومات البوتاسيوم والتي تسلك سلوك الكتروليتات عند ذوبانها في الماء، قد لا تسلك نفس السلوك عند ذوبانها في مذيبات أخرى مثل الايش او الهكسان.

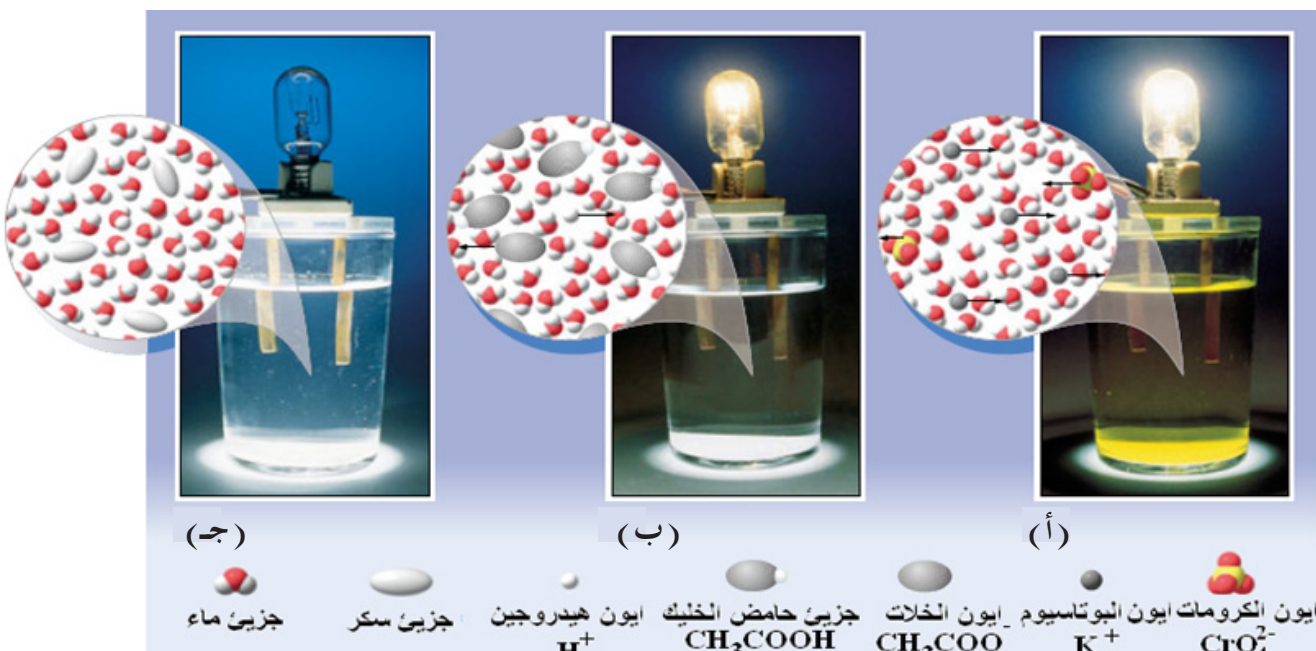
2-3 المواد الالكتروليتية و المواد غير الالكتروليتية

يعرف محلول المائي، كما هو معلوم، على انه مزيج متجانس ناتج من ذوبان مادة (المذاب Solvent) في الماء (المذيب Solute). ويمكن تقسيم المواد الى صنفين رئيسيين بحسب قابلية محاليلها المائية على نقل التيار الكهربائي. يتضمن الصنف الاول المواد التي تكون محليلتها القابلية على توصيل التيار الكهربائي ويصطلاح على تسميتها بالالكتروليتات (Electrolytes) التي قد تكون قوية مثل كلوريد الصوديوم او ضعيفة مثل حامض الخل (الشكل 1-3)، اما الصنف الثاني فيشمل المواد التي تكون محليلتها المائية غير موصولة وتدعى بالمواد غير الالكتروليتية (None-electrolytes) مثل السكر (السكروز)، [الجدول 1-3]، واضافة الى ذلك لا يقتصر سلوك الالكتروليتي للمواد على محليلتها فقط بل يتعدى ذلك الى منصهرات الاملاح ايضا.

2-2-1 الالكتروليتات

عند ذوبان جميع المركبات الأيونية والمركبات المستقطبة (غير الأيونية) في الماء فانها تنتج ايونات، وهي بذلك تعد الالكتروليتات. ويمكن لهذه الالكتروليتات ان تكون املاحة، او حوامض او قواعد، ومن بعض اهم السمات المميزة للالكتروليتات هي :

- 1- قابليتها على ايصال التيار الكهربائي في حالاتها المنصهرة أو عندما تكون موجودة على شكل محلول في مذيب مستقطب.
- 2- تكون محصلة الشحنة الكهربائية لمحاليل الالكتروليتات متساوية للنصف، اي ان محليلها تكون متعادلة كهربائيا.
- 3- عند ذوبان الالكتروليتات في مذيب مستقطب كالماء، فان محلولها سوف يتضمن ايونات موجبة (Cations) و ايونات سالبة (Anions).
- 4- تعتمد قابلية محلول الالكتروليتي للتوصيل الكهربائي على طبيعة الايونات المكونة له وعلى تركيز الايونات فيه اضافة الى درجة حرارة محلول.



يمكن تصنيف الالكترونيات حسب قابليتها لنقل التيار الكهربائي إلى

صفین هما:

أ. الالكترونيات القوية

تجربة لاظهار تاثير وجود ايونات

فی محلول.

قطبين من الحاس مغمورين في
سائل داخلي يكره بحوى:

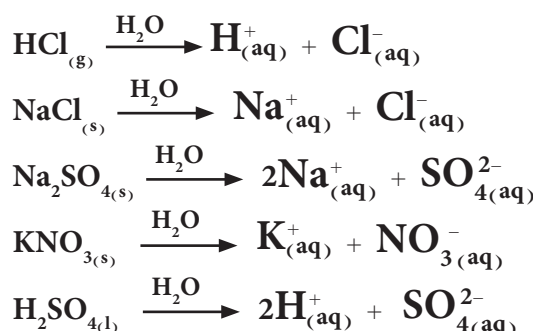
- (أ) محلول مائي لكرات البوتاسيوم

(ب) الكتروليت قوي المحلول يحوي عدد كبير من الايونات لذلك يضاء المصباح بشكل متوج

(ج) محلول مائي لحامض الخليك الكتروليت ضعيف المحلول يحوي عدد صغير من الايونات لذلك يضاء المصباح بشكل خافت

(د) ماء مقطر مذاب فيه سكر (مادة غير الكتروليتية، لا يضاء المصباح).

ينتج عن ذوبان هذه الالكتروليتات في الماء محليل عالية التوصيل للكهربائية، وذلك بسبب تفككها التام في محاليلها المائية إلى أيونات (أن تأين الالكتروليتات القوية يكون تماماً في محاليلها المخففة جداً بينما يكون تأينها جزئياً في محاليلها المركزة). ومن الأمثلة على الالكتروليتات القوية هي حامض الهيدروكلوريك HCl و كلوريد الصوديوم NaCl و كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 و نترات البوتاسيوم KNO_3 و حامض الكبريتيك H_2SO_4 و كلوريد الامونيوم NH_4Cl ، ويمكن تحشيل عملية تفكك هذا النوع من المواد (الالكتروليتات القوية) في الماء لتكوين محليل الكتروليتية بالمعادلات الكيميائية الآتية:



وبشكل عام، هناك ثلاثة فئات من المواد الالكترونية القوية هي:

(1) الحوامض القوية، (2) القواعد القوية، (3) معظم الاملاح الذائبة في الماء، حيث تكون هذه المواد متأينة بشكل تام او شبه تام في محاليلها المائية المخففة، لذلك تعد من الالكتروليتات القوية، يوضح الجدول (3-1) امثلة لبعض المواد الالكتروليتية وغير الالكتروليتية (بالإمكان الاستعانة بالجدول في نهاية الكتاب).

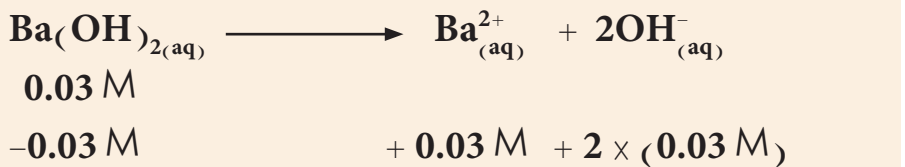
تحسب تراكيز الايونات في محليل الالكتروليتات القوية مباشرة من تراكيز الالكتروليتات القوية نفسها كما هو موضح في المثال الاتي :

مثال 3-1

احسب التراكيز المolarية لايون Ba^{2+} و ايون OH^- في محلول 0.03 M من هيدروكسيد الباريوم.

الحل:

تكتب المعادلة الكيميائية لتفكك القاعدة القوية $\text{Ba}(\text{OH})_2$



(التركيز الابتدائي)

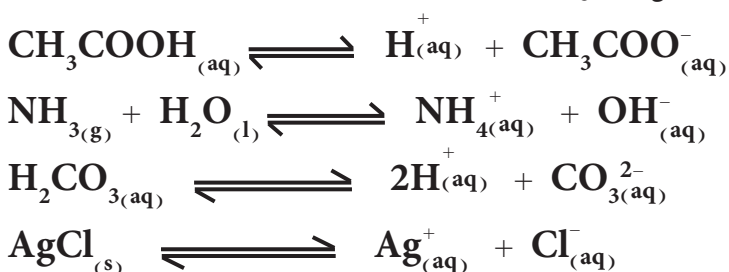
(التغيير في التركيز)

(التركيز النهائي)

وهذا يعني ان تركيز ايون الباريوم في المحلول $[\text{Ba}^{2+}]$ يساوي 0.03 M و تركيز ايون الهيدروكسيد $[\text{OH}^-]$ يساوي 0.06 M .

ب. الالكترونوليتات الضعيفة

ينتج عن ذوبان هذه الالكترونوليتات في الماء محليل ضعيفة التوصيل للكهربائية، لكونها تتain بشكل جزئي (محدود) في محلاليها المائية. ومن احسب تراكيز الاصناف الايونية في الامثلة على الالكترونوليتات الضعيفة هي حامض الخليك CH_3COOH و الامونيا NH_3 و حامض الكاربونيک H_2CO_3 و الاملاح شحيحة الذوبان مثل AgCl ، ويمكن تمثيل عملية تفكك هذا النوع من المواد (الكترونوليتات ضعيفة) في الماء لتكوين محليل الكترونوليتية بالمعادلات الكيميائية الآتية:



تمرين 3-1

احسب تراكيز الاصناف الايونية في الامثلة على الالكترونوليتات الضعيفة هي حامض الخليك CH_3COOH و الامونيا NH_3 و حامض الكاربونيک H_2CO_3 و الاملاح شحيحة الذوبان مثل AgCl ، ويمكن تمثيل عملية تفكك هذا النوع من المواد (الكترونوليتات ضعيفة) في الماء لتكوين محليل الكترونوليتية بالمعادلات الكيميائية الآتية:

(أ) 0.055 M , (ب) 0.25 M , (ج) 0.155 M , (د) CaCl_2 , (هـ) KOH

مثل المعادلات اعلاه ذوبان هذه المواد في الماء ووصول المحلول المائي الناتج في كل منها الى حالة اتزان ايوني بين مكوناته (بين الاصناف على طرفي المعادلة) ويوضح التفاعل الكيميائي الذي يمثل كل عملية بانه تفاعل انعكاسي (\rightleftharpoons)، كما مر سبقا في فصل الاتزان الكيميائي. تختلف التفاعلات الانعكاسية عن التفاعلات التامة (التي تسير باتجاه واحد نحو النهاية) بانها لا تصل الى نهاية بل يصل نظام التفاعل الى حالة اتزان عندما يسير التفاعلان العكسيان (الامامي والخلفي) في نفس الوقت وبنفس السرعة.

المجدول 1-3

بعض الامثلة لالكتروليتات قوية و أخرى
ضعيفة ولمواد غير الكتروليتية.

الاكتروليتات القوية

حوماض قوي

HCl	الهيدروكلوريك
HNO ₃	النتريك
HClO ₄	البير كلوريك
H ₂ SO ₄	الكبريتيك

قواعد قوية

NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم
Ca(OH) ₂	هيدروكسيد الكالسيوم

املاح تامة الذوبان

NaCl	كلوريد الصوديوم
KNO ₃	نترات البوتاسيوم
K ₂ SO ₄	كبريتات البوتاسيوم

الاكتروليتات الضعيفة

حوماض ضعيف

HF	الهيدروفلوريك
HCN	الهيدروسيانيك
H ₂ CO ₃	الكاربونيك
HCOOH	الفورميك

قواعد ضعيفة

NH ₃	الامونيا
CH ₃ NH ₂	مثيل امين
	املاح شحيدة الذوبان
AgCl	كلوريد الفضة
CaF ₂	فلوريد الكالسيوم

مواد غير الكتروليتية

CH ₃ OH	كحول الميثيل
C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁	سكروز
CH ₃ COOCH ₃	خلات الميثيل

توصف هذه الحالة على أنها حالة اتزان حركي (دایناميکی) يكون فيها معدل سرعة التفاعل الامامي والتفاعل الخلفي متساوية وتكون جميع مكونات محلول في حالة تفاعل مستمر ولكن مع بقاء جميع تراكيز مكونات مزيج التفاعل عند حالة اتزان ثابتة لا تتغير عند ثبوت درجة الحرارة. فعلى سبيل المثال، تتفكك جزيئات حامض الخليلك (حامض ضعيف) في محلوله المائي لينتاج عنها ايونات الهيدروجين المائية (H⁺_(aq)) و ايونات الخلات المائية (CH₃COO⁻_(aq))

(التفاعل الامامي)، وبنفس الوقت تتحدد ايونات الهيدروجين المائية مع ايونات الخلات لتكوين جزيئات حامض الخليلك (التفاعل الخلفي) وعندما يصل محلول المائي لهذا الحامض الى حالة الازان في درجة حرارية معينة تتساوى سرعتنا عملية التفكك والاتحاد وبذلك تبقى تراكيز جميع الاصناف في محلول (H⁺_(aq) و CH₃COOH و CH₃COO⁻_(aq)) ثابتة لا تتغير، يوضح المجدول

1-3) امثلة لبعض الاكتروليتات الضعيفة

يعبر عن حالة الازان الايوني (مثل ما هو الحال بالنسبة الى الازان الكيميائي) بدالة ثابت الازان K_c والذي يعرف على انه حاصل ضرب التراكيز المولارية عند حالة الازان لنواتج التفاعل مقسومة على حاصل ضرب التراكيز المولارية عند حالة الازان للمكونات المتفاعلة كل منها مرفوع الى اس مساو الى عدد مولات المكون المثلة في المعادلة الكيميائية الموزونة، وبذلك يمكن التعبير عن ثابت الازان لعملية تفكك حامض الخليلك في محلوله المائي كالتالي:

$$K_c = \frac{[H^+] [CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

حيث تمثل الاقواس [] التراكيز المولارية للاصناف المكونة للمحلول عند حالة الازان، وتكون القيمة العددية لـ K_c ثابتة عند ثبوت درجة الحرارة.

مثال 2-3

اكتب التعبير الرياضي لحساب قيمة K_c محلول الامونيا المائي المخفف.



الحل :

تشترك جزيئات الماء هنا في التفاعل وتسمهم في الوصول الى حالة الازان، كما هو مبين في معادلة الازان، لكن و لكون الماء هو المذيب المستعمل للمحلول فان تراكيز جزيئات الماء يكون كبيرا جدا بالمقارنة مع تراكيز بقية الاصناف التي تسمهم في عملية الازان، ولذلك يبقى تراكيز الماء ثابتا (تقريبا) اثناء سير التفاعل للوصول الى حالة الازان ويمكن ان تدمج قيمة تراكيزه المولاري مع قيمة ثابت الازان وتمثل القيمة الجديدة كمية ثابتة تمثل بـ K_c. يمكن حساب التراكيز المولاري للماء في المحاليل المخففة على انه مساو للتراكيز المولاري للماء النقي (كثافة الماء النقي = 1 kg/L و ان g = 1000 kg) ، فالكتلة المولية للماء تساوي :

$$M_{(H_2O)} = 2 \times 1 + 1 \times 16 = 18 \text{ g/mol}$$

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{m \text{ (g)}}{M \text{ (g/mol)} \times V \text{ (L)}}$$

ومن تعريف المolarية

$$= \frac{1000 \text{ (g)}}{18 \text{ (g/mol)} \times 1 \text{ (L)}} \\ = 55.55 \text{ mol/L}$$

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3][\text{H}_2\text{O}]}$$

$$K_c = K_{\text{eq}} \times [\text{H}_2\text{O}] = K_{\text{eq}} \times 55.55$$

$$K_c = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]}$$

انتبه!

عندما يكون الماء هو المذيب، عند التعبير عن قيم K سوف لن تكتب قيمة $[H_2O]$ وذلك لأنها قيمة ثابتة و تكون ممثلة في قيمة ثابت الاتزان.

تفك الالكترونيات الضعيفة

3-3

لوري على انه المادة التي لها القابلية على فقدان بروتون لتكوين قاعدة قرينة :
قاعدة قرينة + بروتون \rightleftharpoons حامض

وقد يكون الحامض جزيئية متعادلة مثل HCl و H_2SO_4 و CH_3COOH أو أيوناً موجباً مثل NH_4^+ و $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_3^+$ أو أيوناً سالباً مثل HSO_4^- و H_2PO_4^- .

تعرف القاعدة حسب نظرية برونشتاد-لوري بأنها المادة التي لها القابلية على اكتساب البروتون مكونة حامض قرین:

حامض قرین \rightleftharpoons بروتون + قاعدة
وقد تكون القاعدة ايضا جزيئه متعادلة او ايونا موجبا او ايونا سالبا (مثل NH_3^+)
 $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$ و CH_3COO^- و OH^- و $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_5(\text{OH})_2]^{+}$).
تعتمد قوة الحامض او القاعدة حسب هذه النظرية على مدى قابلية الحامض على فقدان البروتون ومدى قابلية القاعدة على اكتساب البروتون وكذلك على الوسط الذي يحتوي هذه الاصناف . ان كل ذلك يعني ان لكل حامض قاعدة قرينة تخالفه في القوة وكذلك هو الحال بالنسبة للقواعد ، فاذا كان الحامض قوي فان قاعدته القرinea تكون ضعيفة والعكس صحيح . ففي الحال المائية يكون حامض برونشتدي HCl (مثل HCl) عندما يتوجه التفاعل الامامي بشكل تام نحو اليمين وتصبح قيمة HCl مساوية للصف تقييما ، (وكذلك هو الحال بالنسبة لقاعدة برونشتدي):



بذلك يمكن ترتيب الحوامض حسب قابليتها النسبية للاتحاد مع جزيئة الماء (او اي صنف قاعدي اخر) . تظهر جميع الحوامض القوية القابلية نفسها بالنسبة للاتحاد مع جزيئة الماء (بمعنى انها تتفكك بشكل تام تقريبا في الماء) ، ولكن من ناحية اخرى يكون تفاعل الحوامض الضعيفة (او القواعد الضعيفة) بشكل جزئي حيث يندفع التفاعل نحو اليمين بشكل غير تام كما هو حال تفكك حامض الخليلك :



3-3-1 الحوامض الضعيفة Weak Acids

تُعدُّ الحوامض الضعيفة الكتروليتات ضعيفة ولذلك فان عملية تفككها في الوسط المائي تخضع الى حالة اتزان بين الجزيئات غير المتفككة والאיونات الناتجة من عملية التفكك والتي يمكن التعبير عنها بوساطة ثابت الاتزان . ينشأ الاتزان التالي في محلول مخفف لحامض الفورميك :



وبتطبيق العلاقة الخاصة بحساب ثابت الاتزان

$$K_{eq} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{HCOO}^-]}{[\text{H}_2\text{O}][\text{HCOOH}]}$$

$$K_a = K_{eq} \times [\text{H}_2\text{O}]$$

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{HCOO}^-]}{[\text{HCOOH}]}$$

و K_a (حيث ان a من acid وتعني حامض) تمثل ثابت تفكك حامض الفورميك الضعيف او ثابت التأين لهذا الحامض عند درجة حرارة ثابتة . ويمكن كتابة معادلة عامة للتعبير عن قيمة ثابت التفكك لحامض الضعيف (HA) على وفق ما يلي على اعتبار ان تركيز الماء ثابت كما مر ذكره :



$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]}$$

وهنا يجب ملاحظة ان هذه العلاقة يصح تطبيقها على الحوامض الضعيفة فقط دون الحوامض القوية التي يكون تفككها تاما وبذلك لا يكون هناك اتزان بين جزيئات الحامض غير المتفكك و ايونات الحامض . ومن ناحية اخرى ، تُعدُّ

قيم ثابت تفكك الحوامض الضعيفة المختلفة مقاييساً لقوة هذه الحوامض النسبية، فكلما ازدادت قيمة ثابت تفكك الحامض (ازداد مقدار تفككه) وازدادت حموضته.

ويكن الاستفادة من العلاقة الرياضية التي تمثل حالة الاتزان لتفكك الحامض الضعيف في الماء لحساب تركيز ايون الهيدروجين في محلول الحامض المائي وذلك من معرفة تركيز الحامض الضعيف وقيمة ثابت تفككه.

مثال 3-3

احسب تركيز ايون الهيدروجين المائي $\text{H}_{(\text{aq})}^+$ في 0.1 M محلول مائي لحامض الخليك ودرجة التأين والسبة المئوية لتفكك الحامض، اذا علمت ان ثابت تفكك حامض الخليك 1.8×10^{-5} .

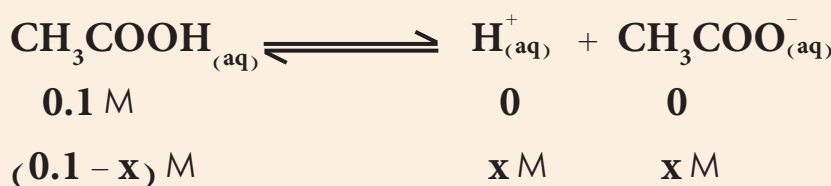
الحل:

تكتب المعادلة الكيميائية الموزونة لعملية تفكك الحامض، ثم تكتب العلاقة الرياضية المعبرة عن قيمة ثابت تفكك الحامض الضعيف.



$$K_a = \frac{[\text{H}^+] [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

من المفيد ان نذكر هنا ان التراكيز الم عبر عنها بالرمز [] في العلاقة الرياضية اعلاه تمثل التراكيز المolarية للاصناف عند حالة الاتزان فقط وهي مختلفة في قيمها عن قيم التراكيز المolarية الابتدائية لنفس الاصناف كما هو مبين في المعادلة الآتية:



واللاحظ هو انه قد افترض ان مقدار ما تفكك من الحامض الضعيف هو ($x \text{ mole/L}$)، وحسب منطق المعادلة الكيميائية الموزونة والتي تخضع لقوانين الاتحاد الكيميائي، فان تفكك ($x \text{ mole}$) من حامض الخليك ينتج ($x \text{ mole}$) من ايونات الهيدروجين المائي ونفس الكمية من ايونات الخلات المائية. يعرض بعد ذلك عن قيم التراكيز عند حالة الاتزان في العلاقة الرياضية المعبرة عن قيمة ثابت تفكك الحامض الضعيف وكما يأتي:

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{(x)(x)}{(0.1 - x)}$$

انتبه!

لقد أُشير الى التغير الحاصل في قيم تراكيز المواد المشتركة في تفاعلات الاتزان الكيميائي بإشارة سالبة للمواد المتفاعلة وإشارة موجبة للمواد الناتجة وذلك للاستفادة منها في حل المسائل المتعلقة بالاتزان الكيميائي. في هذا الفصل سوف تبين فقط قيم التراكيز الابتدائية والنهاية عند حالة الاتزان.

(الtrakiz الابتدائية للاصناف)
trakiz الاصناف عند حالة (الاتزان)

وباعادة ترتيب الحدود في المعادلة اعلاه نحصل على :

$$x^2 = (1.8 \times 10^{-5}) - (1.8 \times 10^{-6})$$

وهذه معادلة جبرية من الدرجة الثانية يتطلب حلها استعمال القانون العام (الدستور)، الا انه في هذا المثال يمكننا استعمال طريقة تقريبية وذلك لأن قيمة K_a للحامض في هذا المثال صغيرة جدا وبالتالي يكون مقدار ماتفكك من الحامض (x) صغير جدا مقارنة بالتركيز الابتدائي للحامض، وبمعنى اخر يمكننا ان نكتب :

$$(0.1 - x) \text{ mol/L} \approx 0.1 \text{ mol/L}$$

وباستعمال هذا التقريب في معادلة ثابت التفكك نحصل على :

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{(x)(x)}{0.1}$$

$$x^2 = (0.1) \times (1.8 \times 10^{-5}) = 1.8 \times 10^{-6}$$

$$x = \sqrt{1.8 \times 10^{-6}} = 1.3 \times 10^{-3}$$

$$[H^+] = 1.3 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

النتيجة !

اذا كانت النسبة المئوية للتأين اقل من 5 % فيمكن عند ذاك استعمال عملية التقريب (اهمال قيمة x المطروحة من التركيز الابتدائي للمادة) عند اجراء الحسابات المطلوبة، اما اذا كانت النسبة المئوية للتأين اكبر من 5 % فيستعمل الدستور لحل المعادلة الجبرية من الدرجة الثانية المطلوبة في الحسابات. في المعادلة الجبرية العامة من الدرجة الثانية $(ax^2 + bx + c)$ تمثل a و b و c في المعادلة قيم معاملات الحدود x^2 و x والحد المطلق على التوالي، وهناك حل عام لهذا النوع من المعادلات. يستند الى معادلة الدستور:

$$x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

ان القيمة الصغيرة لتركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان $(1.3 \times 10^{-3} \text{ mole/L})$ مقارنة مع التركيز الابتدائي للحامض (0.1 mole/L) والمحسوبة بالاعتماد على عملية التقريب المستخدمة في حل المعادلة الجبرية من الدرجة الثانية، تؤكد ان طريقة التقريب كانت صحيحة ولذلك وبصورة عامة، اذا كانت قيمة ثابت التفكك للحامض (او للقاعدة) صغيرة (اي اقل من 10^{-5} ، 10^{-6} ، 10^{-7} او فيما دون) يستخدم التقريب اما اذا كانت قيمة K_a كبيرة (اي اكبر من 10^{-4} ، 10^{-3} ، 10^{-2} او فيما فوق) فعندتها لا يمكن استعمال التقريب لان النتائج التي سوف نحصل عليها تكون غير صحيحة بل يجب استعمال الدستور لحل المعادلة وايجاد النتيجة.

تعرف درجة التفكك بالعلاقة الآتية :

$$\text{درجة التفكك (التأين)} = \frac{\text{تركيز الجزء المتائين من المادة عند حالة الاتزان}}{\text{تركيز الابتدائي للمادة}}$$

اما النسبة المئوية للتففكك فيمكن الحصول عليها من العلاقة التالية، اي بضرب درجة التفكك $\times 100$.

$$\text{النسبة المئوية للتففكك (التأين)} = \frac{\text{تركيز الجزء المتائين من المادة عند حالة الاتزان}}{\text{تركيز الابتدائي للمادة}} \times 100$$

$$\text{النسبة المئوية للتففكك} = \text{درجة التفكك} \times 100$$

وفي المثال (3-3) :

$$\frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}} = \frac{\text{درجة تفكك الحامض}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$\text{درجة تفكك الحامض} = \frac{1.3 \times 10^{-3}}{0.1}$$

$$\frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{النسبة المئوية لتفكك الحامض (التأين)}} = \frac{\text{تركيز الابتدائي للحامض}}{\text{النسبة المئوية لتفكك الحامض (التأين)}}$$

$$\text{النسبة المئوية لتفكك الحامض (التأين)} = \% 100 \times \frac{1.3 \times 10^{-3}}{0.1}$$

$$\text{النسبة المئوية لتفكك الحامض (التأين)} = \% 1.3$$

وبما أن النسبة المئوية لتفكك أقل من 5% فالتقريب الذي استخدمناه يكون مقبولاً.

مثال 3-4

احسب درجة التفكك و النسبة المئوية للتأين لمادة حامض الهيدروفلوريك HF ($K_a = 6.8 \times 10^{-4}$) في محلولها المائي الذي تركيزه (أ) 0.1 M ، و (ب) 0.01 M ، وبين ما هي العلاقة بين النسبة المئوية للتأين وتركيز المحلول .

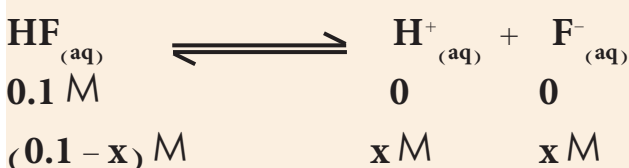
الحل :

(أ) محلول تركيزه 0.1 M



$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{F}^-]}{[\text{HF}]}$$

ان قيمة K_a لحامض الهيدروفلوريك اكبر بكثير من قيمة K_a لحامض الخليل وذلك فانه من المتوقع ان تكون النسبة المئوية لتفكك هذا الحامض اكبر من 5% وبالتالي فان التقريب الذي استعملناه في حالة حامض الخليل قد لا يصلح في هذا المثال . على كل حال ، لنجرج حل المثال بطريقة التقريب و حله بدون الاعتماد على التقريب (اي : حل المعادلة الجبرية من الدرجة الثانية باستعمال الدستور) وكمما يأتي :



قرین 3-2

احسب تركيز ايون الهيدروجين المائي في محلول المائي لحامض الهيدروسيلانيك ($K_a = 4.9 \times 10^{-10}$) تركيزه يساوي 0.2 M .

$$\text{ج : } 1 \times 10^{-5} \text{ M}$$

(التراكيز الابتدائية)

(التراكيز عند حالة الاتزان)

$$6.8 \times 10^{-4} = \frac{(x)(x)}{(0.1 - x)}$$

طريقة التقرير

$$(0.1 - x) \text{ mol/L} \approx 0.1 \text{ mol/L}$$

وباستعمال هذا التقرير في معادلة ثابت التفكك نحصل على :

$$6.8 \times 10^{-4} = \frac{(x)(x)}{0.1}$$

$$\begin{aligned} x^2 &= (0.1) \times (6.8 \times 10^{-4}) = 6.8 \times 10^{-5} \\ x &= \sqrt{6.8 \times 10^{-5}} = 8.25 \times 10^{-3} \end{aligned}$$

$$[H^+] = 8.25 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

درجة تفكك حامض الهيدروفلوريك =

تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان

تركيز الابتدائي للحامض

$$\text{درجة تفكك الحامض} = \frac{8.25 \times 10^{-3}}{0.1} = 0.0825$$

النسبة المئوية لتفكك حامض الهيدروفلوريك =

$$\% \text{ المئوية} = \frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}} \times 100$$

$$\% \text{ المئوية} = \frac{8.25 \times 10^{-3}}{0.1} \times 100$$

النسبة المئوية لتفكك حامض الهيدروفلوريك = % 8.25

وهذه النسبة المئوية لتفكك هذا الحامض اكبر من 5 % وهذا بسبب كون ثابت التفكك اكبر من 10^{-5} ، لذلك لايجوز استعمال هذه الطريقة للحل .

طريقة استعمال الدستور (الاطلاع)

$$x^2 = (6.8 \times 10^{-5}) - (6.8 \times 10^{-4} x)$$

$$x^2 + (6.8 \times 10^{-4} x) - (6.8 \times 10^{-5}) = 0$$

$$x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

$$x = \frac{-(6.8 \times 10^{-4}) \pm \sqrt{(6.8 \times 10^{-4})^2 - 4 \times (-6.8 \times 10^{-5})}}{2}$$

إن حل هذه المعادلة الجبرية يعطي قيمتين تكون أحدهما موجبة والآخر سالبة، تهمل القيمة السالبة لأن لامعنى لها من الناحية العملية (لا يوجد تركيز تكون قيمته سالبة).

$$x = 7.91 \times 10^{-3} \text{ mol/L} = [\text{H}^+]$$

مقارنة تركيز أيونات الهيدروجين في محلول حامض الهيدروفلوريك عند حالة الاتزان المحسوبة بطريقة التقرير و المحسوبة بدون اجراء التقرير (باستعمال الدستور)، نجد ان هناك فرق واضح في القيمة المحسوبة لذلك لا يمكن الاعتماد على التقرير لأنه يعطي نتيجة خاطئة.

$$\frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{درجة التفكك}} = \frac{7.91 \times 10^{-3}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$\text{درجة التفكك} = \frac{7.91 \times 10^{-3}}{0.079} = \frac{0.1}{0.079}$$

$$\% 100 \times \frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{النسبة المئوية للتأين}} = \frac{7.91 \times 10^{-3}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$\% 7.91 = \% 100 \times \frac{7.91 \times 10^{-3}}{0.1}$$

(ب) محلول تركيزه 0.01 M

المعادلة من الدرجة الثانية لهذا محلول هي:

$$6.8 \times 10^{-4} = \frac{(x)(x)}{(0.01 - x)}$$

وبتطبيق معادلة الدستور يمكن الحصول على قيمة x :

$$x = 2.29 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

$$\frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{درجة التفكك}} = \frac{2.29 \times 10^{-3}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$0.229 = \frac{2.29 \times 10^{-3}}{0.01} =$$

$$\% 100 \times \frac{\text{تركيز ايون الهيدروجين عند حالة الاتزان}}{\text{النسبة المئوية للتأين}} = \frac{2.29 \times 10^{-3}}{\text{تركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$\% 22.9 = \% 100 \times \frac{2.29 \times 10^{-3}}{0.01} =$$

3-3 غرين

احسب تركيز ايون الهيدروجين المائي في المحلول المائي للفينول ($K_a = 1.3 \times 10^{-10}$) $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$ الذي تركيزه (أ) 0.2 M و (ب) بعد تخفيفه لمائة مرة.

$$\text{ج : أ - } 0.51 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$\text{ب - } 0.51 \times 10^{-6} \text{ M}$$

من الجدير باللحظة في هذا المثال أنه عند تخفيف محلول الحامض بمقدار عشر مرات فإن درجة التفكك (او النسبة المئوية للتأين) تزداد بمقدار ثلث مرات تقريباً (من 0.079 إلى 0.229). حيث تؤدي عملية تخفيف محلول إلى إزاحة موقع الاتزان من موقعه الأصلي إلى موقع جديد لازالة التأثير الخارجي (عملية التخفيف) وذلك لأن يزداد تفكك المذاب (يتاين) وهذه العملية تؤدي إلى نقصان في كمية الجزء غير المتفكك من المذاب (جزيئات الحامض) وتزيد من كمية الجزء المتفكك منه (الإيونات) في وحدة الحجم من محلول وبذلك يرجع محلول إلى حالة الاتزان مرة أخرى.

الحامض الضعيفة أحادية البروتون و المتعددة البروتون

الحامض الضعيفة أحادية البروتون (Monoprotic weak acids)، مثل الحامض التيتناولناها سابقاً، هي تلك التي تمتلك ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتأين (بروتون حامضي واحد) ولذلك يكون لها ثابت تفكك واحد. ولكن من ناحية أخرى، توجد العديد من الحامض تمتلك أكثر من بروتون حامضي واحد (Polyprotic weak acids) ويدعى هذا النوع بالحامض متعددة البروتون (Polyprotic weak acids) مثل حامض الاوكزاليك ($\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$) الذي يمتلك بروتونين حامضيين يمتاز كل منهما بثابت تفكك خاص (تختلف درجة حموضة البروتون الأول عن البروتون الثاني) ولذلك يعني الحامض في محلوله المائي من تفاعلين للفك ولهم ثابتين للتفكك يرمز لهما K_{a1} و K_{a2} على التوالي:

- * الحامض القوي يولد قاعدة قرينة ضعيفة والعكس صحيح.
- ** كلما ازدادت قيمة ثابت تفكك الحامض الضعيف K_a ازدادت قوة الحامض.



$$K_{a1} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{HC}_2\text{O}_4^-]}{[\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]} = 5.37 \times 10^{-2}$$



$$K_{a2} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{C}_2\text{O}_4^{2-}]}{[\text{HC}_2\text{O}_4^-]} = 5.1 \times 10^{-5}$$

ولحامض الفسفوريك (H_3PO_4) ثلاثة تفاعلات تفكك و ثلاثة ثوابت تفكك (هي K_{a1} و K_{a2} و K_{a3}):



$$K_{a1} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{H}_2\text{PO}_4^-]}{[\text{H}_3\text{PO}_4]} = 7.11 \times 10^{-3}$$



$$K_{a2} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{HPO}_{4(\text{aq})}^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_{4(\text{aq})}^-]} = 6.32 \times 10^{-8}$$



$$K_{a3} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{PO}_{4(\text{aq})}^{3-}]}{[\text{HPO}_{4(\text{aq})}^{2-}]} = 4.80 \times 10^{-13}$$

3-3-2 القواعد الضعيفة Weak bases

تعرف القاعدة الضعيفة حسب مفهوم برونشتاد على أنها الصنف الذي له قابلية جزئية (غير تامة) على اكتساب البروتونات من المذيب، ولذلك فإنها تتميز بأن لها ثابت تفكك ويرمز له بالرمز K_b (base) من قاعدة). فعلى سبيل المثال، يمكن تمثيل تفاعل تفكك الامونيا في الماء كالتالي:



$$K_b = \frac{[\text{NH}_{4(\text{aq})}^+][\text{OH}_{(\text{aq})}^-]}{[\text{NH}_3]} = 1.8 \times 10^{-5}$$

ويلاحظ عدم تضمن العلاقة الخاصة بالتعبير عن قيمة ثابت تفكك القاعدة لـ $\text{[H}_2\text{O]}$ لنفس السبب المذكور للتعبير عن قيمة K_a . وبصورة عامة يمكن التعبير عن الاتزان الآيوني لتفكك القاعدة الضعيفة B في محلولها المائي كما يأتي:



$$K_b = \frac{[\text{BH}^+][\text{OH}^-]}{[\text{B}]} \quad \text{وثابت الاتزان } K_b \text{ يساوي:}$$

مثال 5-3

إحسب تركيز ايون الهيدروكسيد $[\text{OH}^-]$ ودرجة التأين والسبة المئوية للتأين للمحلول المائي للأمونيا الذي تركيزه يساوي 0.2 M ، علماً أن ثابت تفكك القاعدة الضعيفة $K_b (\text{NH}_3) = 1.8 \times 10^{-5}$.

الحل:

تكتب المعادلة الكيميائية لتفكك الامونيا في محلولها المائي ويبين عليها التراكيز المolarية للاصناف عند حالة الاتزان، ثم تعوض قيم هذه التراكيز في التعبير الرياضي الخاص بقيمة ثابت تفكك القاعدة وكما يأتي:

النتيجة !

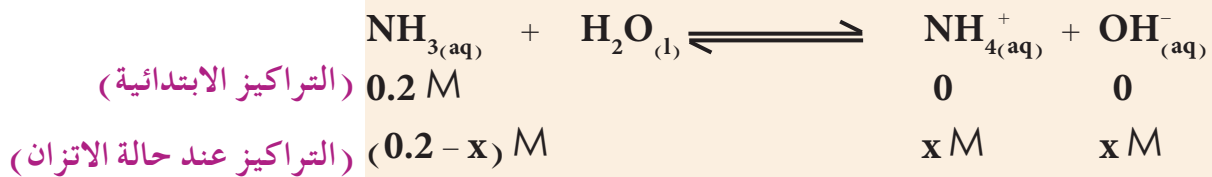
يلاحظ من قيمة ثابت التفكك أنها دائمًا تتبع المنوال الآتي:

$$K_{a1} > K_{a2} > K_{a3}$$

ويعود السبب في ذلك إلى نقصان قابلية الاصناف التي تحمل شحنة سالبة على فقدان بروتون موجب الشحنة بسبب ازدياد التجاذب الالكتروستاتيكي بين ايونات ذوات الشحنات المختلفة.

النتيجة !

عند حل الأمثلة الحسابية المتعلقة بالقواعد الضعيفة يتبع نفس الاسلوب الذي استخدم عند التعامل مع الحواضن الضعيفة باستخدام التقرير من عدمه.



$$K_b = \frac{[\text{NH}_4^+] [\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]}$$

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{(x)(x)}{(0.2 - x)}$$

$$x^2 = 0.2 \times 1.8 \times 10^{-5} = 3.6 \times 10^{-6}$$

$$x = [\text{OH}^-] = 1.9 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

درجة التأين = تركيز ايون الهيدروكسيد عند حالة الاتزان
تركيز الابتدائي للقاعدة

4-3 قرین

إحسب درجة التأين للمحلول المائي للانيلين $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}$ الذي تركيزه $K_b = 3.8 \times 10^{-10}$ يساوي 0.1 M .

$$\text{ج : } 6.2 \times 10^{-5}$$

$$0.0095 = \frac{1.9 \times 10^{-3}}{0.2} =$$

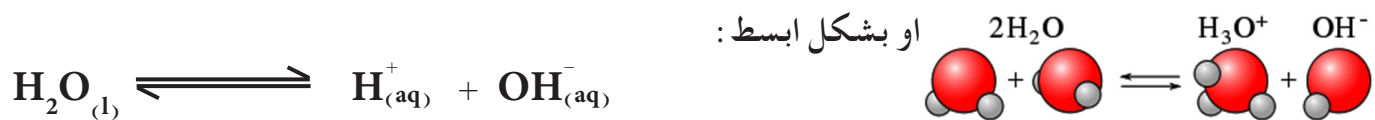
النسبة المئوية للتأين = تركيز ايون الهيدروكسيد عند حالة الاتزان (الجزء المتأين)
تركيز الابتدائي للقاعدة

$$\% 0.95 = \% 100 \times \frac{1.9 \times 10^{-3}}{0.2} = \text{النسبة المئوية للتأين}$$

4-3 التأين الذاتي للماء Self-Ionization of Water

إن التأين الذاتي للماء (و يعرف أيضاً بالتأين التلقائي للماء او التفكك التلقائي Autoionization of water) هو تفاعل كيميائي يتم فيه انتقال بروتون من جزيء الى جزيء اخر للماء لتكوين ايون الهيدرونيوم H_3O^+ و ايون OH^- ، ويمكن ان تحدث عملية التأين الذاتي للماء في الماء النقي او في المحلول المائي لمواد اخرى. تعدد عملية التأين الذاتي للماء عملية برتبة ذاتية (انتقال بروتون بشكل تلقائي) وهي المسؤولة عن الصفة الامفوتيزية للماء.

لقد اظهرت القياسات العملية الدقيقة لقابلية الماء على التوصيل الكهربائي،
ان الماء النقي يعاني من عملية تأين الى مدى بسيط.



ويكن وصف عملية الاتزان من خلال ثابت يدعى الحاصل الايوني للماء ويعبر عنه عادة بالرمز K_w .

$$K_w = [\text{H}^+][\text{OH}^-] \quad \text{او} \quad K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-]$$

يصاحب تكوين ايون الهيدرونيوم H_3O^+ ، او بشكل ابسط ايون الهيدروجين H^+ ، دائمًا تكون ايون الهيدروكسيد OH^- لذلك يكون تركيز ايون الهيدروجين في الماء المقطر (النقي) دائمًا مساو لتركيز ايون الهيدروكسيد، وقد اثبتت القياسات الدقيقة التي اجريت على الماء النقي عند 25°C ان :

$$[\text{H}^+] = [\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$$

ويكن استخدام هذه القيم المقاسة تجريبيا لحساب قيمة ثابت الحاصل الايوني للماء K_w كما يلي عند درجة حرارة 25°C :

$$K_w = [\text{H}^+][\text{OH}^-] = (1.0 \times 10^{-7})(1.0 \times 10^{-7}) = 1.0 \times 10^{-14}$$

وعلى الرغم من ان هذه العلاقة قد وضعت وحسبت قيمة K_w للماء النقي، فإنه يمكن استخدامها وبشكل صحيح للمحاليل المائية المخففة عند درجة حرارة 25°C .

ان الماء النقي هو وسط متعادل (اي انه ليس حامضيا ولا قاعديا)، لذلك فيه، وكذلك في اي محلول متعادل اخر، يكون تركيز ايونات الهيدروجين المائية مساويا لتركيز ايونات الهيدروكسيد المائية (اي ان $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$)، اما اذا اضفنا حامضا للماء النقي فان ذلك يؤدي الى زيادة تركيز ايونات الهيدروجين المائية ويقلل (حسب قاعدة لو شاتليه) من تركيز ايونات الهيدروكسيد المائية حسب عملية الاتزان التي تمثل تفكك الماء:



ان المحافظة على عملية الاتزان تعني بقاء قيمة الحاصل الايوني للماء K_w كمية ثابتة دوما (1.0×10^{-14})، ولذلك فان اي زيادة في تركيز H^+ يجب ان تقود الى انخفاض في تركيز OH^- والعكس صحيح. وبالاسلوب نفسه، يمكننا ان نتوصل الى ان اضافة قاعدة الى الماء (او اي محلول متعادل) تزيد من تركيز ايونات OH^- فيه ويؤدي ذلك الى نقصان تركيز ايونات H^+ . وبصورة عامة، تكون تراكيز ايونات H^+ و ايونات OH^- في المحاليل كالاتي:

ال محلول	الحالة العامة	عند 25 °C
حامضي	$[H^+] > [OH^-]$	$[H^+] > 1.0 \times 10^{-7} M, [OH^-] < 1.0 \times 10^{-7} M$
متعادل	$[H^+] = [OH^-]$	$[H^+] = 1.0 \times 10^{-7} M, [OH^-] = 1.0 \times 10^{-7} M$
قاعدي	$[H^+] < [OH^-]$	$[H^+] < 1.0 \times 10^{-7} M, [OH^-] > 1.0 \times 10^{-7} M$

مثال 3-6

احسب تركيز ايونات H^+ و OH^- في M من محلول حامض النتريك (HNO_3).

الحل :

تكتب معادلة تأين حامض النتريك (حامض قوي) وي بيان عليها التركيز المولارية لايون H^+ وايون NO_3^- مباشرة. بعد ذلك تستخد العلاقه $K_w = [H^+][OH^-] = 1.0 \times 10^{-14}$ لايجاد تركيز ايون OH^- في المحلول.

قرير 3-5

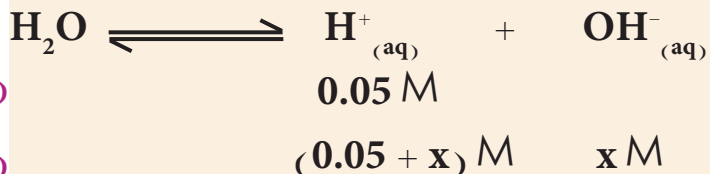
احسب تركيز ايونات الهيدروجين المائية في محلول يحتوي على ايونات الهيدروكسيد المائية بتركيز : $0.01 M$ و $2.0 \times 10^{-9} M$.

ج : أ $1 \times 10^{-12} M$

ب $5 \times 10^{-6} M$

$$[H^+] = [NO_3^-] = 0.05 \text{ mol/L}$$

يمكن الان حساب قيمة $[OH^-]$ من المعادلة الخاصة بالتأين التلقائي للماء وقيمة K_w .



$$K_w = 1.0 \times 10^{-14} = [H^+][OH^-] = (0.05 + x)(x)$$

ولعرفنا المسألة بأن قيمة x (تركيز H^+ الناجم من تفكك الماء) هي صغيرة جدا بالمقارنة مع تركيز H^+ الناجم من التفكك الكلي للحامض القوي HNO_3 ، لذلك يمكننا التقرير بوصف أن القيمة $(0.05 + x)$ تساوي 0.05 . وبتعويض هذا التقرير في المعادلة وحلها ينتج :

$$1.0 \times 10^{-14} = (0.05) (x)$$

$$x = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{0.05} = 2.0 \times 10^{-13} \text{ mol/L} = 2.0 \times 10^{-13} M$$

وهذا يمثل تركيز أيون الهيدروكسيد في المحلول، والنتيجة تؤكد صحة التقرير الذي اعتمدناه في حل المسألة حيث إن قيمة x (تركيز أيون OH^-) أصغر بكثير من 0.05.

النهاية !

تهمل دائماً تراكيز H^+ و OH^- الناتجة من تفكك جزيء الماء عند وجود حامض قوي أو قاعدة قوية فيه.

5-3 الاس الهيدروجيني - pH

يكون عادة التعامل مع التراكيز الصغيرة جداً (المعبر عنها بدلالة المولارية) لאיونات H^+ و أيونات OH^- المختلفة في قيمها بشكل كبير جداً صعباً ومرهقاً، ولذلك فقد اقترح العالم سورنسن (Sorenson) في العام 1909 استعمال الاس الهيدروجيني (الدالة الحامضية) pH للتعبير عن حامضية المحلول للتعامل مع هذه الحالات، فيكون التركيز معرفاً حسب العلاقة الآتية:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+] = \log \frac{1}{[\text{H}^+]}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-\text{pH}}$$

أو ان

ومن فوائد هذه الطريقة أنه يمكن التعبير عن حامضية وقاعدية المحاليل عند معرفة التراكيز المولارية لאיونات H^+ و OH^- بمجموعة من الأرقام الموجبة بين 0 و 14. ويمكن التعبير عن تركيز أيونات الهيدروكسيد بنفس الطريقة:

$$\text{pOH} = -\log [\text{OH}^-] = \log \frac{1}{[\text{OH}^-]}$$

$$[\text{OH}^-] = 10^{-\text{pOH}}$$

أو ان

تمرين 6-3

احسب قيمة الدالة الحامضية (pH) للمحاليل الآتية: (أ) $6.0 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$ حامض الهيدروكلوريك، (ب) 0.03 M حامض الكبريتيك.

ج : أ - 3.22

ب - 1.22

120

مثال 3-7

احسب قيمة pH محلول يكون فيه تركيز أيونات H^+ يساوي 0.05 mol/L .

الحل :

للحصول على قيمة pH المحلول يتوجب حساب قيمة سالب لوغارتم تركيز أيون $[\text{H}^+]$ المذكور في المثال وكما يأتي:

$$[\text{H}^+] = 0.05 \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+] = -\log 0.05 = 1.3$$

مثال 3

اذا كانت قيمة pH محلول تساوي 3.301، فكم يكون تركيز H^+ فيه؟

الحل:

من التعريف، $pH = -\log[H^+]$. يعرض عن قيمة pH وتحل المعادلة
لابجاد $[H^+]$.

$$[H^+] = 10^{-pH}$$

$$3.301 = -\log[H^+]$$

وبأخذ مقلوب اللوغارتم لطرف العلاقه ينتج:

$$[H^+] = 10^{-3.301} = 5.0 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

النهايه !

يستخدم في الوقت الحاضر مصطلح "p" للتعبير عن تراكيز الايونات الاخرى (غير H^+ و OH^-)، وبشكل عام يقصد عند إضافة الحرف الصغير "p" قبل الرمز، سالب لوغارتم ذلك الرمز (و يدعى بدالة pH). وعلى هذا الاساس فان الـ p هو سالب لوغارتم تركيز H^+ و pOH هو سالب لوغارتم تركيز OH^- و pK_w هو سالب لوغارتم ثابت التفكك K_w . ومن الملائم هنا وصف ثابت الحصول الايوني للماء بدالة $.pK_w = -\log K_w$ حيث ان pK_w

تمرين 3

اذا علمت ان pH محلول حامض النتريلك

يساوي 3.32 ، ما هي مolarية المحلول ؟

$$\text{ج : } 4.79 \times 10^{-4} \text{ M}$$

وبضرب طرفي المعادلة بالمقدار (1) ينتج

$$(-\log[H^+]) + (-\log[OH^-]) = -\log(1.0 \times 10^{-14})$$

$$pH + pOH = 14$$

تبين هذه العلاقة أن قيمتي pH و pOH خلول تكون كلتاهما موجبة

اذا كانت اقل من 14 ، اما في حال كون احداهما أكبر من 14 فعندتها ستكون

قيمة الاخرى سالبة. وبصورة عامة تكون قيم pH و pOH في الحاليل

المخففة عند درجة 25°C كالآتي :

المحلو	الحاله العامة	عند 25 °C
حامضي	$pH < pOH$	$pH < 7 < pOH$
متعادل	$pH = pOH$	$pH = 7 = pOH$
قاعدي	$pH > pOH$	$pH > 7 > pOH$

مثال 9-3

احسب $[H^+]$ و pOH و pH لخلول حامض الهيدروكلوريك بتركيز $M = 0.015$.

الحل:

نكتب معادلة تأين الحامض القوي HCl والذي ينتج $[H^+]$, ثم نحسب قيمة pH . وبالاعتماد على العلاقات الرياضية التي سبق ذكرها نحسب قيم $[OH^-]$ و pOH .



ولكون حامض الهيدروكلوريك حامضا قويا فانه يتفكك بشكل تام، وهذا يعني أن :

$$[H^+] = 0.015 \text{ mol/L}$$

$$pH = -\log[H^+] = -\log(0.015) = -(-1.82) = 1.82$$

وكما هو معلوم ان $pH + pOH = 14$ لذلك :

$$pOH = 14.00 - 1.82 = 12.18$$

ولكون $[OH^-] = 1.0 \times 10^{-14} / [H^+]$ ، لذا يمكن حساب قيمة $[OH^-]$

بسهولة :

$$[OH^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{[H^+]} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{0.015} = 6.7 \times 10^{-13} \text{ mol/L}$$

6-3 التمزذوب Solvolysis

يقصد بمصطلح التمزذوب تفاعل المادة مع المذيب المستعمل لاذابتها، وتفاعلات التمزذوب المهمة في دراستنا هي تلك التي تحدث في المحاليل المائية (أي: عندما يكون الماء مذببا) والتي تدعى بالتحلل المائي (hydrolysis).

وعلى هذا الاساس يعرف التحلل المائي على أنه تفاعل المادة مع الماء حيث تتضمن بعض تفاعلات التحلل المائي التفاعل مع أيونات H^+ أو OH^- . فعلى سبيل المثال، يتضمن أحد أنواع التحلل المائي تفاعل الجذر السالب (القاعدة القرينة) (A^-) للحامض الضعيف (HA) مع جزيء الماء لتكوين جزيء الحامض الضعيف غير المتأين (المتفكك) ما يؤدي إلى اضطراب الاتزان بين أيونات H^+ و OH^- في الماء وبالتالي إلى تكوين محلول قاعدي، ويمكن

تشيل التفاعل كالتالي :

المادة	مدى الـ pH	المعرفة	المديات الـ pH لعدد من المواد
محتوى معدة الانسان	1.6-3.0		
المشروبات الغازية	2.0-4.0		
الليمون الحامض	2.2-2.4		
الخل	2.4-3.4		
الطماطم	4.0-4.4		
ادرار الانسان	4.8-8.4		
حليب الابقار	6.3-6.6		
لعاب الانسان	6.5-7.5		
بلازما دم الانسان	7.3-7.5		
بياض البيض	7.6-8.0		
مضاد الحموضة	10.5		
محلول الامونيا المخفف	11-12		



تقاس قيمة الـ pH للمشروبات الغازية بجهاز مقاييس pH. تكون الكثير من هذه المشروبات ذات فعل حامضي بسبب غاز CO_2 المذاب وبسبب مكوناتها الأخرى.

تمرين 8-3

احسب قيم $[H^+]$ و pH و $[OH^-]$ و pOH للمحلول المائي $L_2(OH)$ بتركيز $M = 0.015$. هل المحلول حامضي أم قاعدي؟ لماذا؟



النهاية !
 تكون زيادة من OH^-
 لذلك يصبح محلول
 قاعدي

عند تفاعل حامض مع قاعدة
 يسمى هذا التفاعل بتفاعل التعادل
 نتيجة اتحاد ايونات H^+ مع ايونات
 OH^- وتكوين ملح من الايونات
 الموجبة للقاعدة والاوانيات السالبة
 للحامض، يجب الانتباه عند اضافة
 تركيز من الحامض والقواعد المتفاعلة
 يجب أن نجد المتبقى من هذا التفاعل
 لمعرفة pH للنواتج المتبقية في محلول
 وسيرد ذكر ذلك الموضوع في الفصل
 السادس في الكيمياء التحليلية.

وكمثال على ذلك تفاعل ايون الخلات CH_3COO^- مع الماء:



وينطبق الشيء نفسه على تفاعل الجذر الموجب (الحامض القرين) للقاعدة
 الضعيفة مع جزيء الماء ويكون محلول الناتج عن ذلك حامضيا.



وبحسب مفهوم برونشتاد تسلك القاعدة القرينة للحامض القوي سلوك قاعدة
 ضعيفة جدا بينما تكون القاعدة القرينة للحامض الضعيف قاعدة قوية، وينطبق
 الشيء نفسه على القواعد.

اما عند التعامل مع المحاليل المائية المخففة لاملاح فان ذلك يتطلب تصنيف
 الاملاح، كما سبق وأن تعلمنا، الى اربعة انواع هي:

1. أملاح لقواعد قوية وحامض قوية.
 2. أملاح لقواعد قوية وحامض ضعيفة.
 3. أملاح لقواعد ضعيفة وحامض قوية.
 4. أملاح لقواعد ضعيفة وحامض ضعيفة.
- وستنطرب لكل نوع منها بشكل مختصر.

3-6-1 املاح لقواعد قوية وحامض قوية

يمكن وصف هذه الاملاح بأنها تتكون من الايون الموجب للقاعدة القوية
 والايون السالب للحامض القوي. وهذا النوع من الاملاح يعطي محاليل متعادلة
 وذلك لأن ليس لايوناتها الموجبة ولا لايوناتها السالبة القابلية على التفاعل بشكل
 ملحوظ مع جزيئات الماء. ففي محلول المائي المخفف لـ $NaCl$ (ملح مشتق من
 القاعدة $NaOH$ و الحامض HCl) يتפרק الملح لينتاج الايونات المكونة له
 إضافة الى التأين الجزئي لجزيئات الماء وكما يأتي:



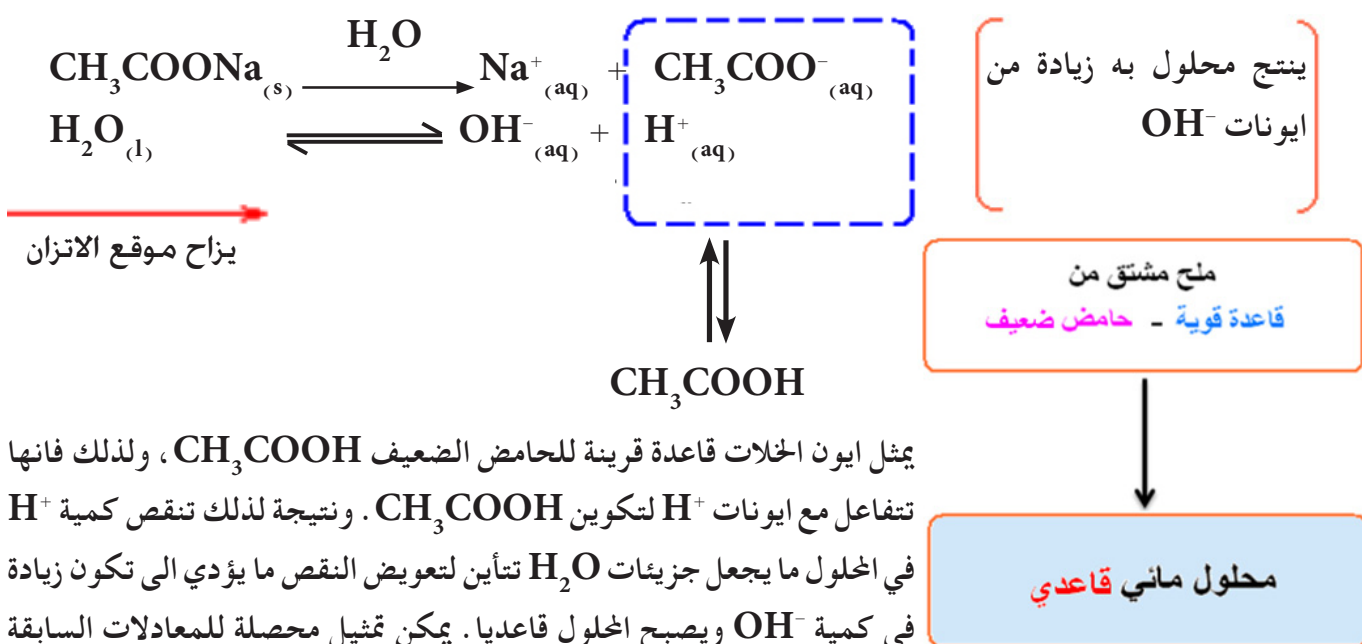
محلول مائي متعادل

ملح مشتق من
 قاعدة قوية - حامض قوي

فالمحلول المائي لهذا الملح يحتوي على اربعة ايونات هي Na^+ و H^+ و Cl^- و OH^- . ان الايون الموجب للملح Na^+ هو حامض ضعيف لايمكنه التفاعل بشكل ملحوظ مع الماء، وكذلك الايون السالب للملح Cl^- عبارة عن قاعدة ضعيفة لايمكناها التفاعل بشكل ملحوظ مع الماء. وعلى هذا الاساس، يمكن القول ان المحاليل المائية لاملاح القواعد القوية والحامضات القوية تكون متعادلة لانه ليس لاي من ايوناتها (الموجبة والسلبية) القابلية على التفاعل مع جزيئات الماء وجعل الاتزان الموجود بين ايونات OH^- و H^+ يضطرب.

3-6-3 أملاح لقواعد قوية وحامضات ضعيفة

عند اذابة أملاح مشتقة من قواعد قوية وحامضات ضعيفة في الماء يكون المحلول الناتج ذا صفة قاعدية دائمًا، بسبب قابلية الايون السالب للملح (العائد في الاصل للحامض الضعيف) على التفاعل مع الماء لتكوين ايون OH^- . فعلى سبيل المثال، عند ذوبان ملح خلات الصوديوم CH_3COONa (ملح مشتق من قاعدة قوية NaOH وحامض ضعيف CH_3COOH) فإنه يتفكك بشكل تام كالتالي:



يمثل ايون الخلات قاعدة قرينة للحامض الضعيف CH_3COOH ، ولذلك فانها تتفاعل مع ايونات H^+ لتكوين CH_3COOH . ونتيجة لذلك تنقص كمية H^+ في المحلول ما يجعل جزيئات H_2O تتآثر لتعويض النقص ما يؤدي الى تكون زيادة في كمية OH^- ويصبح المحلول قاعدياً. يمكن تمثيل محصلة للمعادلات السابقة بمعادلة واحدة لوصف عملية التحلل المائي لایون الخلات كالتالي:



يدعى ثابت الاتزان لهذا التفاعل بثابت التحلل المائي ويرمز له بالرمز K_h من **hydrolysis** (وتعني تحلل مائي) ويمكن التعبير عنه لهذا التفاعل كالتالي:

$$K_h = \frac{[\text{CH}_3\text{COOH}][\text{OH}^-]}{[\text{CH}_3\text{COO}^-]}$$

وبشكل عام يمكن التعبير عن قيمة ثابت التحلل المائي لاي ملح مشتق من قاعدة قوية وحامض ضعيف (HA) كالتالي:



حيث ان $[HA]$ يمثل تركيز الحامض الضعيف و $[OH^-]$ يمثل تركيز ايون الهيدروكسيد المتكون من التفاعل و $[A^-]$ تركيز الايون السالب للملح ويمكن التعبير عن ثابت تحلل الاملاح المشتق منه الملح كالتالي:

$$K_h = \frac{[HA][OH^-]}{[A^-]}$$

وعند ضرب قيمتي البسط والمقام ب $[H^+]$ للمعادلة الاخيرة فأنها تصبح

$$K_h = \frac{[HA][OH^-]}{[A^-]} \times \frac{[H^+]}{[H^+]}$$

$$K_h = \frac{[HA]}{[A^-][H^+]} \times \frac{[OH^-][H^+]}{1}$$

$$K_h = \frac{1}{K_a(HA)} \times \frac{K_w}{1} = \frac{K_w}{K_a(HA)}$$

لذا فأن قيمة ثابت التحلل المائي لأي ملح مشتق من قاعدة قوية وحامض

ضعيف :

$$K_h = \frac{K_w}{K_a}$$

مثال 10-3

ما قيمة ثابت التحلل المائي لملح خلات الصوديوم؟ اذا علمت ان ثابت تفكك حامض الخليليك $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$ وثابت الحاصل الايوني للماء $(K_w = 1.0 \times 10^{-14})$. معلومة: يجب على الطالب ان يحفظ قيمة K_w لانه عادة لا تعطى له في الاسئلة.

الحل :

ملح خلات الصوديوم مشتق من قاعدة قوية $NaOH$ وحامض ضعيف CH_3COOH لذلك يمكن حساب قيمة ثابت تحلله المائي من معرفة ثابت تفكك الحامض الضعيف K_a وثابت الحاصل الايوني للماء K_w وكما ياتي :

$$K_h = \frac{K_w}{K_a(CH_3COOH)} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.6 \times 10^{-10}$$

أو

$$pK_h = pK_w - pK_a$$

حيث يمثل K_a ثابت تفكك الحامض الضعيف الذي اشتق منه الملح وان قيم pK_a و pK_h و pK_w تمثل سالب لوغارتم قيم K_a و K_w و K_h على التوالي . ويمكن حساب تركيز ايون H^+ في المحلول المائي لهذا النوع من الاملاح بسهولة حيث ان كمية HA و كمية ايونات OH^- المتكونة نتيجة لعملية التحلل المائي هي متساوية $[HA] = [OH^-]$ ويمكن اعتبار $[A^-]$ التركيز المولاري للملح فيه يساوي c

$$K_h = \frac{[HA][OH^-]}{[A^-]} = \frac{[OH^-]^2}{c} = \frac{K_w}{K_a}$$

$$[OH^-] = \sqrt{c \times \frac{K_w}{K_a}}$$

و بما ان $[H^+] = \frac{K_w}{[OH^-]}$

$$[H^+] = \sqrt{\frac{K_w \times K_a}{c}}$$

أو أن

$$pH = \frac{1}{2} [pK_w + pK_a + \log c]$$

انتبه !

للطالب اختيار العلاقة حسب ما يطلب منه في السؤال، اذا كان المطلوب حساب $[H^+]$ او pH ، وان استعمال اي منها يوصل الى نفس النتيجة.

مثال 11-3

احسب قيمة pH محلول الملح خلات الصوديوم ترکیزه $0.01 M$ في درجة حرارة $25^\circ C$ ، علما بأن قيمة $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$

الحل :

حساب قيمة pH محلول هذا الملح نستخدم العلاقة الآتية :

$$pH = \frac{1}{2} [pK_w + pK_a + \log c]$$

$$pH = \frac{1}{2} [-\log K_w - \log K_a + \log c]$$

$$pH = \frac{1}{2} [-\log(1.0 \times 10^{-14}) - \log(1.8 \times 10^{-5}) + \log 0.01]$$

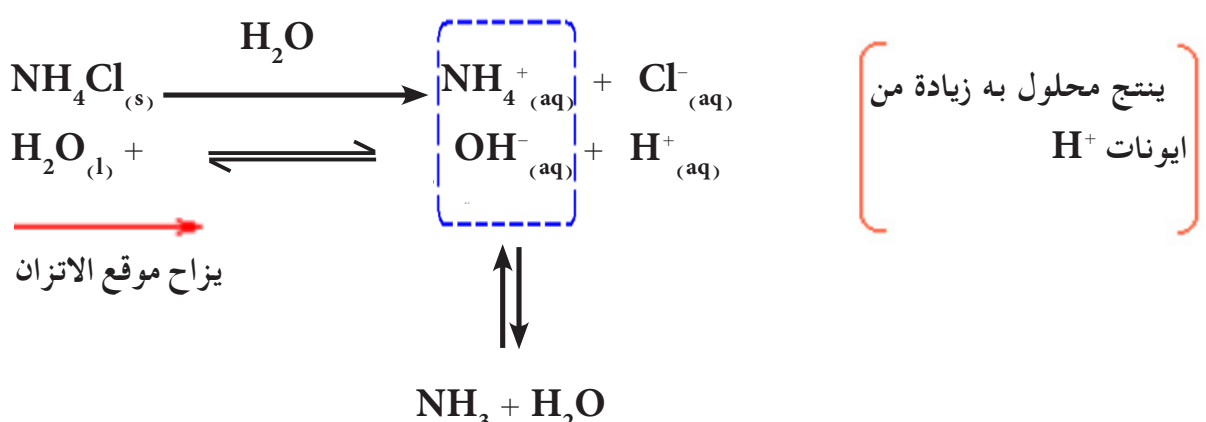
$$pH = \frac{1}{2}(14 + 4.74 - 2) = 8.37$$

تمرين 9-3

احسب تركيز ايون الهيدروكسيد للمحلول المائي للملح سيانيد البوتاسيوم $K_a(HCN) = 4.9 \times 10^{-10}$ ، KCN تركيزه 0.1 mole/L . هل المحلول حامضي أم قاعدي؟
ج : $1.43 \times 10^{-3} M$ والملح قاعدي.

3-6-3 أملاح لقواعد ضعيفة وحمومض قوية

يتضمن النوع الثاني من تفاعلات التحلل المائي تفاعل الايون الموجب للملح (العائد في الاصل للقاعدة الضعيفة) مع الماء لتكوين جزيئات القاعدة الضعيفة غير المتفككة إضافة الى ايونات H^+ . يؤدي هذا التفاعل الى اختلال في التوازن الموجود بين ايونات H^+ و OH^- في الماء وبالتالي الى زيادة في $[H^+]$ وجعل هذا النوع من الحالات حامضية. فعند ذوبان ملح كلوريد الامونيوم NH_4Cl (ملح ناتج عن تفاعل قاعدة ضعيفة مع حامض قوي HCl)، فإنه يتفكك بشكل تام كالاتي:



يتفاعل ايون الامونيوم NH_4^+ (الحامض القرين للقاعدة الضعيفة NH_3) مع ايونات OH^- لتكوين جزيئات NH_3 غير المتفككة وجزيئات H_2O . يستهلك هذا التفاعل ايون OH^- من وسط التفاعل ولذلك تتأين جزيئات H_2O لتعويض النقص مما يؤدي الى تكون زيادة في كمية H^+ ويصبح محلول بذلك حامضيا.

يمكن كتابة معادلة واحدة تمثل محصلة التفاعلات السابقة لوصف عملية التحلل المائي لايون الامونيوم NH_4^+ كالاتي:



$$K_h = \frac{[NH_3][H_3O^+]}{[NH_4^+]} = \frac{K_w}{K_b}$$

ويمكن البرهنة على ان $K_h = \frac{K_w}{K_b}$ حيث ان K_b هو ثابت تأين القاعدة الضعيفة. كما ويمكن كتابة معادلة عامة تمثل عملية التحلل المائي لهذا

النوع من الاملاح كالاتي :



$$K_h = \frac{[MOH][H^+]}{[M^+]} = \frac{K_w}{K_b}$$

ان تركيز ايون الهيدروجين يجب ان يساوي تركيز القاعدة الضعيفة غير المتأينة $[MOH]$ حيث انهم يتكونان بنفس الكمية نتيجة تفاعل الايون الموجب للملح مع الماء كذلك فإن تركيز الايون الموجب $[M^+]$ يجب ان يساوي فرضياً التركيز المولاري للملح c حيث ان الملح هو آيوني بصورة كاملة لذا يمكن حساب تركيز $[H^+]$ في محلول المائي للملح مشتق من حامض قوي وقاعدة ضعيفة كالاتي :

$$K_h = \frac{[H^+]^2}{[M^+]} = \frac{[H^+]^2}{c} = \frac{K_w}{K_b}$$

ومنه نحصل على العلاقة الآتية :

$$[H^+] = \sqrt{c \times \frac{K_w}{K_b}}$$

وبأخذ سالب اللوغارتم للطرفين ينتج :

$$pH = \frac{1}{2} [pK_w - pK_b - \log c]$$

حيث يمثل K_b ثابت تفكك القاعدة الضعيفة التي اشتق منها الملح .

مثال 3-12

كم هي قيمة pH محلول كلوريد الامونيوم تركيزه 0.2 mole/L اذا علمت أن قيمة ثابت تفكك القاعدة الضعيفة

$$K_b(NH_3) = 1.8 \times 10^{-5}$$

الحل :

يتطلب إيجاد قيمة pH محلول معرفة ثابت تفكك القاعدة الضعيفة K_b وثابت الحاصل الايوني للماء K_w ، ثم تحسب قيمة pH محلول هذا الملح باستخدام العلاقة الآتية :

$$pH = \frac{1}{2} [pK_w - pK_b - \log c]$$

$$\text{pH} = \frac{1}{2} [-\log K_w + \log K_b - \log c]$$

احسب قيمة pOH لحلول نترات الامونيوم

$$\text{پترکیز } (\text{pK}_b \text{ (NH}_3\text{)} = 4.74) \quad \text{pH} = \frac{1}{2} [-\log(1.0 \times 10^{-14}) + \log(1.8 \times 10^{-5}) - \log 0.2]$$

هل المحلول حامضي أم قاعدي؟ 0.5 M

$$\text{pH} = \frac{1}{2}(14 - 4.74 - (-0.7)) = 4.98$$

تأثير الايون المشترك | Common Ion Effect 7-3

درستنا المحلول المائي للالكتروليتات الضعيفة (الحامض والقواعد) وتعرفنا على سلوكها عندما يشكل الالكتروليت الضعيف المذاب الوحيد في المحلول، أما في هذا الجزء فسندرس سلوك محلول مائي يحتوي على مذابين (أحدهما الالكتروليت الضعيف) يتباينان في احتوائهما على أيون مشترك. فمن المعلوم أن تركيز أيون معين في محلول ما يمكن أن يزيد بالإضافة إلى المحلول ينتج بتفككه هذا الأيون. ويدعى هذا الأيون الموجود أصلاً في المحلول والذي نتج أيضاً من المركب المضاف بالأيون المشترك.

وسوف نركز اهتمامنا في هذه المرحلة على الحالة التي يكون فيها المركب الموجود أصلاً في محلول الكتروليتا ضعيفاً والمركب المضاف هو الكتروليت قوي، حيث ينتج من عملية الإضافة زيادة ملحوظة في تركيز الايون المقصود في محلول عند مقارنته مع تركيز الايون الناتج تفكك الالكتروليت الضعيف عند وجوده لوحده في محلول، و تؤدي هذه العملية الى حصول اختلال في اتزان محلول وبالتالي إزاحة اتزان محلول الى موقع جديد.

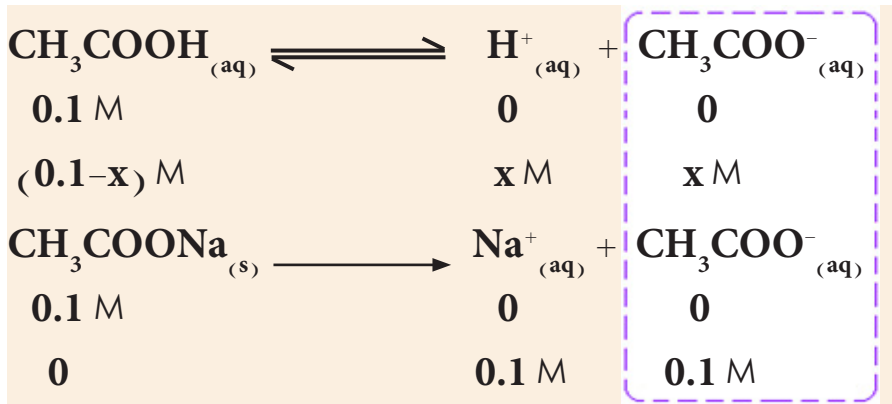
ف عند اجراء تغيير على محلول الالكتروليت ضعيف وذلك باضافة كمية من احد ايوناته من مصدر خارجي ، فان ذلك يؤدي الى تقليل تأين الالكتروليت الضعيف ، وهذه الظاهرة هي نتيجة مباشرة لقانون فعل الكتلة على الاتزان الايوني للمحلول الالكتروليتي وتدعى بتاثير الايون المشترك والتي هي حالة خاصة من قاعدة لو شاتليه .

مثال 3-13

ما التأثير الذي تحدثه اضافة g 8.2 (0.1 mole) من ملح خلات الصوديوم CH_3COONa الى لتر واحد من محلول حامض الخليليك بتركيز 0.1 mole / L على تركيز أيون H^+ عند 25 °C ؟ علمًا بأن $K_a(\text{CH}_3\text{COOH}) = 1.8 \times 10^{-5}$

الحل:

تكتب معادلات تفكك الالكتروليت الضعيف (حامض الخليك) والملح المضاف (حالات الصوديوم) ويبين عليها التراكيز المولارية للاصناف عند حالة الانزلاق وكما يأتي:



(التراكيز الابتدائية)
(التراكيز عند حالة الاتزان)

(التراكيز الابتدائية)
(التراكيز بعد التفكك)

أيون مشترك

تظهر معادلات التفكك ان ايون الخلات هو ايون مشترك في هذا المحلول لأن له مصدرين، أحدهما تفكك حامض الخليلك (الكتروليت ضعيف) والآخر من تفكك خلات الصوديوم (الكتروليت قوي). يحسب تركيز هذا الايون في المحلول عند حالة الاتزان بجمع التراكيز الناتجة من تفكك المركبين.

لإيجاد تأثير اضافة الايون المشترك يحسب تركيز ايون H^+ في محلول 0.1 M حامض الخليلك قبل اضافة خلات الصوديوم وكما ياتي:

$$K_a = 1.8 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}^+] [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(x)(x)}{(0.1 - x)}$$

وباستعمال التقرير نحصل على:

$$K_a = 1.8 \times 10^{-5} = \frac{(x)(x)}{(0.1)}$$

$$x^2 = (0.1) \times (1.8 \times 10^{-5}) = 1.8 \times 10^{-6}$$

$$x = \sqrt{1.8 \times 10^{-6}} = 1.3 \times 10^{-3}$$

$$[\text{H}^+] = 1.3 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

ثم يحسب تركيز ايون H^+ في محلول الحامض بعد اضافة خلات الصوديوم (اي بوجود تأثير الايون المشترك) وكما ياتي:

يصبح تركيز ايون الخلات في المحلول بعد اضافة خلات الصوديوم (يتفكك بشكل تام) يساوي $M (0.1 + x')$ و تكون قيمة x' تكون صغيرة جدا لأن ايون الخلات الناتج من الملح يقلل من تأين الحامض لذلك يستعمل التقرير لإيجاد تركيز ايون H^+ في هذا المحلول.

تمرين 3-11

ما هو التأثير الناتج من اضافة g 26.75 (0.5 mol) من ملح كلوريد الامونيوم الى لتر واحد من محلول الامونيا بتركيز 0.1 M على درجة تفكك القاعدة؟ اذا علمت ان ثابت تفكك القاعدة الضعيفة $K_b (\text{NH}_3) = 1.8 \times 10^{-5}$ ج : درجة تفكك القاعدة اكبر بمقدار 360 .

$$K_a = 1.8 \times 10^{-5} = \frac{[H^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

$$= \frac{(x')(0.1+x')}{(0.1-x')} = \frac{(x')(0.1)}{(0.1)}$$

$$x' = 1.8 \times 10^{-5} \text{ mol/L} = [H^+]$$

وعند مقارنة تركيز ايون $[H^+]$ في محلول الحامض قبل اضافة الملح وبعد اضافته (بوجود تأثير الايون المشترك) يتبيّن ان التركيز قد انخفض من $1.8 \times 10^{-5} \text{ mole/L}$ الى $1.3 \times 10^{-3} \text{ mole/L}$ نقصان تفكك حامض الخليك نتيجة لاضافة ملح خلات الصوديوم لوجود ايون مشترك بين المركبين (ايون الخلات).

8-3 المحاليل المنظمة (محاليل بفر)

يمكن حساب قيم pH محاليل الحامض والقواعد القوية بسهولة من معرفة تراكيزها المolarية، فقيمة $\text{pH} = 10^{-4} M$ من محلول حامض الهيدروكلوريك تساوي 4 ولكن هذه القيمة تكون حساسة جداً (تغير بشكل كبير) حتى عند اضافة كمية صغيرة جداً من مادة قاعدية الى محلول الحامض، وينطبق الشيء نفسه على محاليل القواعد القوية. ومن ناحية أخرى، تكون قيم pH بمحاليل المائية للملح كلوريد الصوديوم و ملح خلات الامونيوم بتراكيز 1 M مثلاً تساوي 7 تقريباً (لماذا؟)، ولكن يختلف سلوك سلوك هذين المحلولين بشكل واضح عند إضافة كمية صغيرة من حامض قوي أو قاعدة قوية اليهما، حيث تؤدي إضافة 1 mL من محلول حامض HCl بتركيز 1.0 M الى لتر واحد من محلول الملح الى تغيير pH محلول NaCl الى $\text{pH} = 3.0$ بينما تتغير قيمة pH محلول $\text{CH}_3\text{COONH}_4$ بشكل صغير جداً.

شيوعاً :

شبيه الكثير من المحاليل سلوك الايون المشترك، ولكن هناك حالتين هما الاكثر

1. محلول مكون من حامض ضعيف وأحد أملاح هذا الحامض الذائبة (مثل CH_3COONa زائداً). CH_3COOH
2. محلول مكون من قاعدة ضعيفة وأحد أملاح هذه القاعدة الذائبة (مثل NH_4Cl زائداً). NH_3

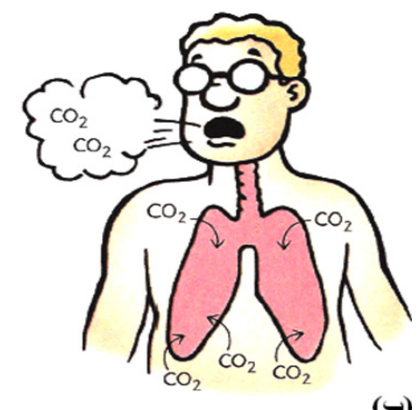
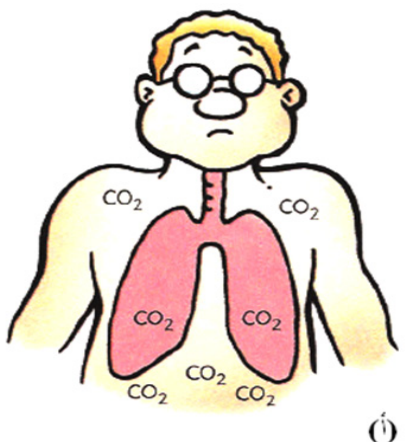
ففي التفاعلات التي تجري في المختبرات العلمية وفي كثير من العمليات الصناعية اضافة الى العمليات التي تجري داخل اجسام الكائنات الحية (النباتات والحيوانات)، تكون هناك حاجة للمحافظة على قيمة الـ pH ثابتة دون تغير على الرغم من اضافة كميات قليلة من حواضن او قواعد. فعلى سبيل المثال، تكون معظم العمليات الحيوية داخل جسم الانسان حساسة جدا لقيمة pH سوائل الجسم كنقل الاوكسجين بوساطة الهيموكلوبين و كذلك فعالية الانزيمات في الخلايا، فلذلك تستعمل أجسامنا خليطاً من المركبات تدعى نظام بفرى (نظام مانع للتغيير في pH) للمحافظة على قيمة الـ pH ضمن مدى محدود لا تسمح بتجاوزه. تدعى قابلية محلول على مقاومة التغيير في تركيز ايون H^+ عند اضافة كمية قليلة من حامض قوي او قاعدة قوية بفعل البفر او السلوك البفرى (Buffer action)، ويدعى محلول الذي يمتلك هذه الخاصية (القابلية على مقاومة التغيير في تركيز ايون H^+ عند اضافة حامض او قاعدة) بمحلول بفر (او محلول منظم).

تتكون محليل البفر عادة من مكونين اثنين، احدهما يمكنه التفاعل مع القاعدة المضافة للمحلول ويعادلها بينما يعادل المكون الثاني كمية الحامض المضافة وبذلك يكون للمحلول فعل البفر. يحضر هذا النوع من المحاليل عادة بمزج حامض ضعيف مع احد الاملاح المشتقة من هذا الحامض الضعيف، او قاعدة ضعيفة مع احد الاملاح المشتقة من القاعدة الضعيفة. فعلى سبيل المثال يمكن تحضير محلول بفر مكون من مزج محلول حامض الخليك (حامض ضعيف) مع محلول خلات الصوديوم (ملح مشتق من حامض الخليك)، ولفهم كيف يمكن لهذا محلول الناتج مقاومة التغيير في الـ pH ندرس اولاً تاثير اضافة كمية من حامض HCl القوي اليه ومقارنة ذلك مع إضافة نفس الكمية من هذا الحامض الى الماء النقي وكمما يأتي :

تسبب اضافة كمية صغيرة من حامض قوي الى الماء النقي زيادة كبيرة في تركيز ايون H^+ اي نقصان حاد في قيمة pH محلول الناتج، بينما لا تؤدي اضافة نفس الكمية من الحامض لمزيج حامض الخليك و خلات الصوديوم، الى زيادة ملحوظة في تركيز ايون H^+ لأن هذا الايون لا يبقى طليقاً في محلول لانه يتفاعل مع أيون الخلات CH_3COO^- الناتج من تأين خلات الصوديوم لتكوين حامض الخليك (حامض ضعيف قليل التفكك) وبذلك لا تنخفض قيمة pH محلول بل تبقى ثابتة تقريباً.

هل تعلم

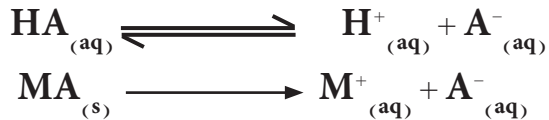
- (أ) عند انقطاع التنفس ، تزداد كمية CO_2 في الدم ما يؤدي الى زيادة كمية حامض الكاربونيك وانخفاض في قيمة pH الدم،
 (ب) عند التنفس بسرعة تقل نسبة CO_2 في مجرى الدم حيث يؤدي ذلك الى نقصان كمية حامض الكاربونيك وارتفاع قيمة pH الدم.



اما عند اضافة كمية صغيرة من قاعدة قوية مثل NaOH الى كمية من الماء فان ترکیز ایونات OH^- في المحلول الناتج سوف يزداد بشكل كبير بسبب تفكك القاعدة التام ما يؤدي الى ارتفاع قيمة pH المحلول . و عند اضافة نفس الكمية من القاعدة الى المزيج البفري (CH_3COONa مع CH_3COOH) فان ایونات OH^- الناتجة من تفكك القاعدة القوية لا يمكنها البقاء في المحلول بل تتفاعل على الفور مع حامض الخليل (تتحد مع ایونات الهيدروجين الناتجة من تفكك حامض الخليل) لتكوين الماء وبذلك لن تتأثر قيمة pH هذا المزيج بشكل ملحوظ .

ويمكن القول مما سبق ان الحامض القوي المضاف والقاعدة القوية المضافة الى محلول البفر قد تعادلت نتيجة لتفاعلها مع مكونات المحلول وان ذلك يعني بقاء قيمة pH المحلول ثابتة لا تتغير ، ولكن في الحقيقة عند إضافة HCl نتج من ذلك تكون زيادة من حامض الخليل وهو حامض ضعيف يؤدي زيادة ترکیزه في المحلول الى NaOH الى نقصان صغير في قيمة pH المحلول . ومن ناحية اخرى ، فاضافة NaOH الى هذا المزيج البفري يؤدي الى تكوين كمية اضافية من ملح خلات الصوديوم وأن زيادة ترکیز هذا الملح تؤدي الى ارتفاع طفيف في قيمة pH المحلول (لماذا؟) .

ومن ناحية أخرى يمكن دراسة حالة الاتزان الناشئ في المحلول الذي يحوي حامضاً ضعيفاً HA (أو قاعدة ضعيفة) مع الملح المشتق منه MA كالتالي :



وهذا يعني انه عند حالة الاتزان تكون :

$$K_a = \frac{[\text{H}^+] [\text{A}^-]}{[\text{HA}]}$$

$$[\text{H}^+] = K_a \times \frac{[\text{HA}]}{[\text{A}^-]} \quad \text{او أن}$$

ويمكن تبسيط هذه العلاقة (بعد اجراء التقرير)، بفرض ان قيمة $[\text{H}^+]$ في المحلول صغيرة جدا (نتيجة لتأثير الايون المشترك الذي يعمل على تقليل تفكك الحامض الضعيف)، ولذلك فترکیز الحامض غير المتفكك عند حالة الاتزان $[\text{HA}]$ سوف يكون مساويا لتركيز الحامض الابتدائي (الاصلي) وان ترکیز $[\text{A}^-]$ عند حالة الاتزان سوف تساوي ترکیز الملح فقط . وهكذا يمكن كتابة

العلاقة السابقة كالتالي :

$$[\text{H}^+] = K_a \times \frac{[\text{acid}]}{[\text{salt}]}$$

حيث إن $[\text{acid}]$ قلل ترکیز الحامض و $[\text{salt}]$ هو ترکیز الملح ، وبأخذ سالب

لوغاریتم طرف المعادلة ينتج :

$$pH = pK_a - \log \frac{[acid]}{[salt]} = pK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

وبنفس الاسلوب يمكن اشتقاء علاقة لوصف حالة الاتزان التي تحصل في محلول مكون من مزيج من قاعدة ضعيفة واحد الاملاح المشتقة منها للحصول على الآتي :

$$[\text{OH}^-] = K_b \times \frac{[\text{base}]}{[\text{salt}]}$$

وأن

$$pOH = pK_b - \log \frac{[\text{base}]}{[\text{salt}]} = pK_b + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{base}]}$$

حيث إن $[\text{base}]$ تمثل تركيز القاعدة و $[\text{salt}]$ هو تركيز الملح.

مثال 14-3

احسب تركيز ايون H^+ و pH محلول مكون من مزيج من 0.1 M حامض الخليلك و 0.2 M خلات الصوديوم.

الحل :

يمكن الاستفادة من العلاقات الرياضية التي توصلنا اليها سابقاً، لحساب تركيز ايون H_3O^+ وقيمة pH للمزيج المكون من حامض ضعيف و احد املاكه، وهو بذلك تكون له صفة محلول بفر، اذن :

$$[\text{H}^+] = K_a \times \frac{[\text{acid}]}{[\text{salt}]}$$

وعما أن قيمة $K_a(\text{CH}_3\text{COOH}) = 1.8 \times 10^{-5}$ وان $[\text{acid}] = 0.1 \text{ M}$ ينتج ان :

$$[\text{H}^+] = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.1}{0.2} = 9.0 \times 10^{-6}$$

ويكون حساب pH محلول باستخدام العلاقة :

$$pH = -\log [\text{H}^+] = -\log 9.0 \times 10^{-6} = 5.04$$

او بتطبيق العلاقة الآتية مباشرة :

$$pH = pK_a + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]}$$

وبما أن قيمة pK_a لذلك فإن :

$$pH = -\log 1.8 \times 10^{-5} + \log \frac{0.2}{0.1}$$

$$pH = 4.74 + \log 2 = 4.74 + 0.30 = 5.04$$

وهنا يمكن مقارنة قيمة تركيز أيون H^+ وقيمة pH المحسوبة لهذا محلول (المزيج البفري) مع تلك القيم المحسوبة لمحول حامض الخليك الذي يكون تركيزه M حيث انه 0.1 $pH = 2.87$ ($[H^+] = 1.35 \times 10^{-3} M$) وان ($pH = 2.87$) على التوالي.

مثال 15-3

ماذا يجب ان يكون تركيز كلوريد الامونيوم في محلول يحتوي على امونيا $(pK_b = 4.74)$ بتركيز $0.1 M$ لتكون قيمة pH المحلول تساوي 9.0 ؟

الحل :

$$pH + pOH = 14$$

$$pOH = 14 - pH = 14 - 9 = 5$$

فالمحلول الذي قيمة pH فيه تساوي 9.0 تكون قيمة pOH فيه تساوي 5.0 . يشكل المحلول المكون من مزيج الامونيا و كلوريد الامونيوم محلول بفر لذلك يمكن الاستفادة من العلاقات الرياضية التي توصلنا اليها سابقا للتعامل معه ، فلمزيج مكون من قاعدة ضعيفة مع احد املاحها يمكن الاعتماد على العلاقة الآتية :

$$pOH = pK_b + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{base}]}$$

$$5.00 = 4.74 + \log \frac{[\text{salt}]}{0.1}$$

$$\log \frac{[\text{salt}]}{0.1} = 5 - 4.74 = 0.26$$

$$\frac{[\text{salt}]}{0.1} = 10^{0.26} = 1.82$$

$$[\text{salt}] = 0.1 \times 1.82 = 0.182 \text{ mol/L}$$

تمرين 12-3

ما تركيز حامض الخليك في محلول يحوي اضافة الى الحامض ملح خلات الصوديوم بتركيز 0.3 mol/L اذا علمت ان قيمة pH المحلول كانت تساوي 4.31 ؟

علماً ان $K_a = 1.8 \times 10^{-5}$.

ج : $0.81 M$

مثال 3-16

احسب قيمة الاس الهيدروجيني (pH) بعد اضافة 1 mL من محلول حامض الهيدروكلوريك تركيزه M 10 الى لتر من محلول بفر مكون من حامض الخليليك بتركيز 0.1 M و خلات الصوديوم بتركيز 0.1 M . (ملاحظة: اهمل التغير الذي يحصل في حجم المحلول بعد اضافة الحامض القوي او القاعدة القوية عند حل المثال) . علماً ان $pK_a = 4.74$

الحل :

يمكن تمثيل المزيج البفري المكون من حامض الخليليك و خلات الصوديوم بالمعادلات الآتية:



1. تحسـب كـمـيات (عـدـد مـوـلـات) حـامـض الـخـلـيلـيك و خـلـات الصـودـيـوم فـي الـمـحـلـول (قـبـل اـضـافـة الـحامـض الـقوـي) كـالـآـتـي:

$$\begin{aligned} \text{عدد مولات حامض الخليليك في لتر من المحلول} &= M_{\text{CH}_3\text{COOH}} \times V(L) \\ &= 0.1 \text{ mol/L} \times 1 \text{ L} = 0.1 \text{ mol} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{عدد مولات خلات الصوديوم في لتر من المحلول} &= M_{\text{CH}_3\text{COONa}} \times V(L) \\ &= 0.1 \text{ mol/L} \times 1 \text{ L} = 0.1 \text{ mol} \end{aligned}$$

2. يتـفـكـك حـامـض HCl بـشـكـل تـام حـسـبـ المـعادـلة الـآـتـيـة:



ليـنـتـجـ كـمـيـةـ مـنـ آـيـوـنـاتـ H^+ مـكـافـئـةـ لـكـمـيـةـ الـحامـضـ المـضـافـ

$$\begin{aligned} \text{عدد مولات ايون } \text{H}^+ \text{ في لتر من المحلول} &= M_{\text{HCl}} \times V(L) \\ &= 10 \text{ mol/L} \times 1 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.01 \text{ mol} \end{aligned}$$

تحـدـ اـيـوـنـاتـ H^+ النـاتـجـةـ مـنـ تـفـكـكـ HCl فـورـ تـكـونـهاـ مـعـ مـاـيـكـافـئـهاـ مـنـ اـيـوـنـاتـ اـخـلـاتـ لـتـكـوـينـ كـمـيـةـ مـكـافـئـةـ مـنـ حـامـضـ الـخـلـيلـيكـ .

3. تـحـسـبـ كـمـيـاتـ وـتـرـاكـيـزـ اـيـوـنـاتـ وـ حـامـضـ الـخـلـيلـيكـ فـيـ الـمـحـلـولـ بـعـدـ اـضـافـةـ كـالـآـتـيـ:

$$\frac{\text{كمية أيون } H^+ \text{ الناتجة} + \text{كمية حامض الخليلك قبل الاضافة}}{\text{كمية حامض الخليلك بعد الاضافة}} =$$

تررين 3-13

احسب قيمة الاس الهيدروجيني (pH)

(أ) للتر من محلول بفر مكون من الامونيا

تركيز M 0.1 ، و كلوريد الامونيوم

تركيز 0.1 M ، (ب) لنفس محلول

بفر لكن بعد اضافة 1 mL من محلول

حامض الكبريتيك تركيزه 10 M ، ثم

احسب مقدار التغير الحاصل في قيمة

pK_b وناقش النتيجة . علماً ان

4.74 أهمل التغير الذي يحصل في

حجم محلول بعد اضافة الحامض القوي

او القاعدة القوية عند حل المثال .

ج : أ - 9.26 ; ب - 9.06

$\Delta pH = -0.2$

$$= 0.1 \text{ mol} + 0.01 \text{ mol}$$

$$= 0.11 \text{ mol}$$

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = \frac{n(\text{mol})}{V(L)} = \frac{0.11(\text{mol})}{1(L)} = 0.11 \text{ mol/L}$$

$$\frac{\text{كمية أيون } H^+ \text{ الناتجة} - \text{كمية خلات الصوديوم قبل الاضافة}}{\text{كمية خلات الصوديوم بعد الاضافة}} =$$

$$= 0.1 \text{ mol} - 0.01 \text{ mol}$$

$$= 0.09 \text{ mol}$$

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = \frac{n(\text{mol})}{V(L)} = \frac{0.09(\text{mol})}{1(L)} = 0.09 \text{ mol/L}$$

4. تطبق المعادلة الخاصة بحساب قيمة pH محلول بفر كالاتي :

$$pH = pK_a + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]}$$

$$pH = 4.74 + \log \frac{0.09}{0.11}$$

$$pH = 4.74 + (-0.087) = 4.66$$

9-3 الذوبانية وثابت حاصل الذوبان Solubility and Solubility Product

يُعدُّ ذوبان المواد الصلبة في الماء من العمليات المهمة في الكيمياء ، حيث تعتمد قابلية ذوبان أي مادة أيونية (مثل الاملاح) في الماء على الفرق في مقدار الطاقة اللازمة لكسر الاواصر الرابطة بين الايونات المكونة للمادة ومقدار ما ينتج من طاقة ناتجة لانتشار هذه الايونات في الماء و تقيؤها ، وعلى هذا الاساس تختلف المواد في قابلية ذوبانها في الماء .

لقد درسنا في هذا الفصل سلوك المواد قابلة الذوبان في الماء ، ولكن هناك مواد اخرى شحيحة الذوبان (قليلة الذوبان جداً) تخضع عملية ذوبانها في الماء الى حالة اتزان تنشأ بين الجزء الصلب (غير الذائب أو غير المتفكك) وبين

الايونات الناتجة من تفككها حيث يدعى هذا المحلول بال محلول المشبع للمادة، ويكون وصف عملية ذوبان مركب ايوني صلب (AB) شحيح الذوبان في الماء كما يأتي:



ويعبر عن ثابت الاتزان (K_{eq}) لهذه العملية بالعلاقة الآتية:

$$K_{eq} = \frac{[A^+][B^-]}{[AB][H_2O]}$$

ولكون المركب شحيح الذوبان في الماء لذلك، يمكن اعتبار قيمة $[AB]$ ثابتة لا تتغير تقريبا نتيجة لعملية تفكك جزء صغير جدا منه، وكذلك فكما هو معلوم يمكن اعتبار قيمة $[H_2O]$ ثابتة أيضا في أثناء العملية لكون الماء هو المذيب، وعلى هذا الاساس يمكن كتابة العلاقة السابقة كالتالي:

$$K_{sp} = [A^+][B^-]$$

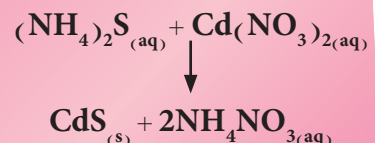
$$K_{sp} = K_{eq} [AB] [H_2O]$$

حيث أن

تدعى القيمة K_{sp} بثابت حاصل الذوبان، وهي قيمة ثابتة عند ثبوت درجة الحرارة وتستعمل بشكل كبير للتعبير (او قياس) مقدار ذوبانية الاملاح شحيخة الذوبان في الماء حيث تتناسب ذوبانية المركب طرديا مع قيمة ثابت حاصل الذوبان . وبشكل عام يمكن تعريف ثابت حاصل الذوبان لمركب ايوني شحيخ الذوبان على انه حاصل ضرب التراكيز المولارية (للايونات المكونة للمركب) عند حالة الاتزان (تسمى في المختبر المائية المشبعة بالذوبانية المولارية s) كل مرفوع لاس مساو لعدد الايونات في المعادلة الكيميائية الموزونة التي تعبر عن تفكك المركب. اما الذوبانية المولارية s للملح شحيخ الذوبان هي عدد مولات الملح التي تذوب في لتر واحد من المحلول المشبع للملح (اي عند حالة الاتزان بين المادة الصلبة ومحلول المادة).

هل تعلم

عند خلط محلول كبريتيد الامونيوم مع محلول نترات الكادميوم يتكون راسب اصفر هو كبريتيد الكادميوم.



يستعمل ملح كبريتيد الكادميوم شحيخ الذوبان لاعطاء اللون الاصفر في صنع الاصباغ الزيتية التي يستعملها الرسامون.



ان تعبير ثابت حاصل الاذابة للملاح احادية - احادية التكافئ ، مثال AgCl او ثنائي - ثنائي التكافئ مثل PbSO_4 و BaSO_4 يكون على الشكل الاتي :

$$K_{sp} = s \times s = s^2$$

اما التعبير عن ثابت حاصل الاذابة لمح أحادي - ثنائي التكافئ او ثنائي - احادي التكافئ مثل Ag_2SO_4 او CaF_2 فيكون التعبير على الصورة الاتية :

$$K_{sp} = s \times (2s)^2 = 4s^3$$

ب بينما يكون هذا التعبير لمح ثنائي - ثلاثي التكافئ مثل $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ على الصورة الاتية :

$$K_{sp} = (3s)^3 \times (2s)^2 = 108s^5$$

وتطبيق هذه القواعد فقط عندما يكون الملح الشحيح الذوبان لوحده في حالة الاتزان مع المحلول المشبع .

مثال 3-17

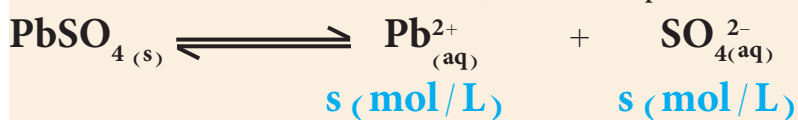
ما هي الذوبانية المولارية لمح كبريتات الرصاص PbSO_4 ؟ إذا علمت ان ثابت حاصل الذوبان لهذا الملح $K_{sp} = 1.6 \times 10^{-8}$.

الحل :

تكتب اولاً معادلة كيميائية موزونة تمثل عملية ذوبان PbSO_4 :



نفرض أن الذوبانية المولارية لمح PbSO_4 تساوي $s \text{ mole/L}$ ، حيث يلاحظ أن $[\text{Pb}^{2+}] = [\text{SO}^{2-}] = s$ ، ذلك لكون ان ذوبان ان مول واحد من PbSO_4 ينتج في المحلول مول واحد من أيونات Pb^{2+} و مول واحد من أيونات SO^{2-} . وبالاعتماد على ذلك ، تكتب العلاقة الرياضية للتعبير عن ثابت حاصل الذوبان K_{sp} وكما يأتي :



$$K_{sp} = [\text{Pb}^{2+}] [\text{SO}^{2-}]$$

$$K_{sp} = s \times s = s^2 = 1.6 \times 10^{-8}$$

$$s = \sqrt{1.6 \times 10^{-8}} = 1.26 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

مثال 3-18

احسب قيمة ثابت حاصل الاذابة K_{sp} للملح كبريتات الباريوم، اذا علمت أن لتر واحد من محلوله المائي المشبع يحوي 0.0025 g من ملح BaSO_4 الذائب.

الحل :

تكتب أولاً معادلة كيميائية موزونة تمثل عملية ذوبان BaSO_4 ، ثم تكتب العلاقة الرياضية للتعبير عن ثابت حاصل الذوبان K_{sp} . ومن قيمة ذوبانية الملح ($s \text{ mole/L}$) يمكن حساب الذوبانية المولارية ($s \text{ mol/g}$) يحوي 0.0025 g من الملح لهذا الملح وتركيز أيونات الملح في محلول. وكما هو معلوم ففي محلول المشبع لهذا الملح، تنشأ حالة اتزان بين الملح الصلب (غير الذائب) والجزء المتففك منه (الذائب) وكما يأتي :



$$K_{sp} = [\text{Ba}^{2+}] [\text{SO}_4^{2-}]$$

تحسب الذوبانية المولارية (s) للملح BaSO_4 وذلك بالاعتماد على ذوبانيته :

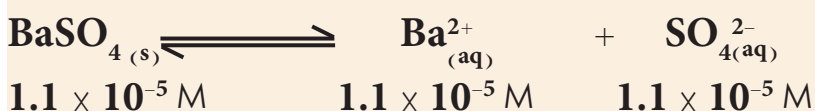
$s \text{ mol/L}$ = الذوبانية المولارية لكبريتات الباريوم

$$s = \frac{1 \text{ mol}}{233 \text{ g}} \times \text{ذوبانية كبريتات الباريوم (g/L)}$$

$$s \text{ BaSO}_4 \text{ (mol/L)} = 0.0025 \text{ (g/L)} \times \frac{1 \text{ mol}}{233 \text{ (g)}}$$

$$s \text{ BaSO}_4 = 1.1 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

وكما تظهر المعادلة الموزونة لذوبان BaSO_4 أن تففك كل جزيء من الملح ينتج أيوناً واحداً Ba^{2+} وأيوناً واحداً من SO_4^{2-} ، لذلك :



وهذا يعني أنه في محلول المائي المشبع لهذا الملح يكون $[\text{Ba}^{2+}] = [\text{SO}_4^{2-}] = 1.1 \times 10^{-5} M$ ، وبتعويض هذه القيم في العلاقة الرياضية للتعبير عن ثابت حاصل الذوبان K_{sp} ينتج :

$$K_{sp} = [\text{Ba}^{2+}] [\text{SO}_4^{2-}] = (1.1 \times 10^{-5}) (1.1 \times 10^{-5}) = 1.2 \times 10^{-10}$$

تمرين 3-14

اذا علمت أن لترًا واحدًا من محلول Ag_2CrO_4 المشبع لクロمات الفضة ($M = 332 \text{ g/mol}$) يحوي 0.0215 g حاصل الذوبان لهذا الملح. 1.09×10^{-12}

يُعَد ثابت حاصل الإذابة K_{sp} مقياس لدى ذوبانية المركبات شحيخة الذوبان، كما أنه يُعَد مقياساً لعملية الترسيب، فمن خلال معرفة قيم حاصل الإذابة نعرف على مراحل عملية الترسيب للمواد ومدى اكتمال ترسيب مادة معينة من عدمه. فعندما يكون حاصل ضرب تراكيز أيونات الراسب في محلول أكبر من قيمة ثابت حاصل الإذابة للراسب، تبدأ عملية الترسيب وذلك باتحاد أيونات الراسب (كل مرفوع إلى أس مساواً إلى عدد مولاته في المعادلة الموزونة) لتكوين جزيئاته غير المتفككة والتي تنفصل عن محلول على شكل مادة صلبة (راسب)، أما عندما يكون حاصل ضرب تراكيز أيونات الراسب المشار إليها في محلول أصغر من قيمة ثابت حاصل الإذابة للراسب تبدأ عملية ذوبان جزيئات الراسب. وعندما يتساوى ثابت حاصل الإذابة مع حاصل ضرب التراكيز فإن محلول يصبح مشبعاً وهذا يعني الوصول إلى حالة اتزان بين عمليتي ذوبان الراسب وإعادة ترسيبه.

مثال 3-19

إذا علمت أن تركيز أيون الفلوريد F^- في محلول يساوي $10^{-2} M \times 2$. احسب أدنى تركيز من أيون الكالسيوم يكون لازماً وجوده في محلول لبدء ترسيب ملح فلوريد الكالسيوم (CaF_2) ($K_{sp} = 4.9 \times 10^{-11}$).

الحل :

مرين 3-15

ما هي أقل دالة حامضية (pH) محلول يحوي أيون الحديد (III) بتركيز يساوي $10^{-10} M \times 2$ ، التي إذا تم الوصول إليها أو تجاوزها يبدأ راسب هيدروكسيد الحديد (III) بالظهور في محلول، علماً أن K_{sp} لهيدروكسيد الحديد (III) تساوي 5×10^{-38} .

ج : 4.8

تكتب أولاً معادلة كيميائية موزونة تمثل تفكك ملح فلوريد الكالسيوم ثم تكتب العلاقة الرياضية للتعبير عن ثابت حاصل الذوبانية:



تبدأ عملية ترسيب أي ملح شحيخ الذوبان عندما يكون حاصل ضرب التراكيز المolarية لـ أيونات الراسب في محلول كل مرفوع إلى أس مساواً لعدد مولاته في معادلة تفكك الملح الموزونة (الحاصل الأيوني) أكبر (أو حتى عندما يبلغ حاصل ضرب بالكاد قيمة مساوية لقيمة K_{sp} ويقصد بذلك حالة الاتزان بين الأيونات في محلول والراسب الصلب المكون). لذلك يمكن حساب أدنى قيمة لتركيز أيون الكالسيوم في محلول يكون تركيز أيون الفلوريد فيه يساوي $10^{-2} M \times 2$. من حالة الاتزان وكالاتي:

$$K_{sp} = (x M) \times (2 \times 10^{-2} M)^2$$

$$4.9 \times 10^{-11} = (x) \times (2 \times 10^{-2} M)^2$$

$$x = 1.23 \times 10^{-7} M$$

١-٩-٣ العوامل المؤثرة على ذوبانية

هناك عدد كبير من العوامل التي تؤثر على ذوبانية الرواسب (تساهم في زياحتها أو نقصانها)، ومن أهم تلك العوامل هي درجة الحرارة وتأثير الأيون المشتركة وتأثير الاس الهيدروجيني pH .

١. تأثير درجة الحرارة

سبق أن قمت الإشارة إلى أن عملية ذوبان أي مادة تصاحبها امتصاص طاقة للتغلب على قوى الترابط بين مكونات المادة المذابة والتي تحصل عليها من انتشار و تقيؤ مكونات المادة بعدد التفكك (التأين) في الوسط المائي ما يؤدي في معظم الأحيان إلى ارتفاع أو انخفاض في درجة حرارة محلول تبعاً للفرق بين الطاقة الممتصة والطاقة المتحررة (راجع فصل الشرموداينميك). وفي الواقع العملي، تزداد ذوبانية معظم المواد شحبيحة الذوبان بزيادة درجة الحرارة ولكن يختلف مقدار هذه الزيادة من مادة إلى أخرى.

٢. تأثير الأيون المشتركة

كما سبق أن تعلمنا، أنه يمكن الاستفادة من قاعدة لو شاتليه لاستنتاج أن ذوبانية أي الكترونات ضعيف (مثل الملح شحبيحة الذوبان) تنخفض عند وجود زيادة من أيونات مشتركة لهذه المادة في محلول، ويمكن من الناحية العملية الاستفادة من هذه الظاهرة في التحكم بعملية ذوبان الرواسب (المواد شحبيحة الذوبان).

تمرين ١٦-٣

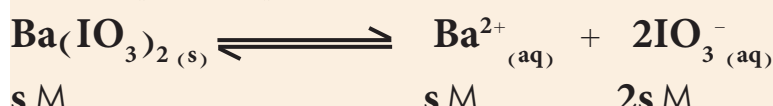
مثال ٣-٢٠

ما هي الذوبانية المolarية لـ KIO_3 في الماء النقى، (أ) في محلول يودات البوتاسيوم KIO_3 التركيز 0.02 mole/L ؟ ثم قارن النتائج.

الحل :

(أ) تكتب أولاً معادلة كيميائية موزونة تمثل عملية ذوبان $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ ، ثم تكتب العلاقة الرياضية للتعبير عن ثابت حاصل الذوبان K_{sp} ، وتحل المسألة باتباع نفس الخطوات التي تعلمناها في الأمثلة السابقة.

نفرض أن $s =$ الذوبانية المolarية للملح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ في الماء النقى



$$K_{\text{sp}} = [\text{Ba}^{2+}] [\text{IO}_3^-]^2 = (s)(2s)^2 = 1.57 \times 10^{-9}$$

محلول حجمه لتر يحتوي 0.001 mole من كل من أيونات Fe^{3+} و Al^{3+} و أضيفت إليه كمية من محلول NaOH ، بين رياضياً أيهما يتربس أولاً Fe(OH)_3 أو Al(OH)_3 ولماذا؟ علماً بأن $K_{\text{sp}} \text{ Al(OH)}_3 = 3.5 \times 10^{-34}$ $K_{\text{sp}} \text{ Fe(OH)}_3 = 5 \times 10^{-38}$

ج : يتربس أولاً Fe(OH)_3

وبحل المعادلة لايجد قيمة s (الذوبانية المولارية) ينتج :

$$s = 7.3 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

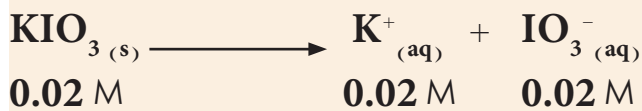
تمرين 3-17

محلول من نترات الفضة تركيزه $0.01M$ وحجمه 20ml أضيف الى 80ml محلول $0.05M$ كرومات البوتاسيوم (K_2CrO_4) بين هل تترسب كرومات الفضة؟ علماً أن $K_{sp} \text{ K}_2\text{CrO}_4 = 1.1 \times 10^{-12}$

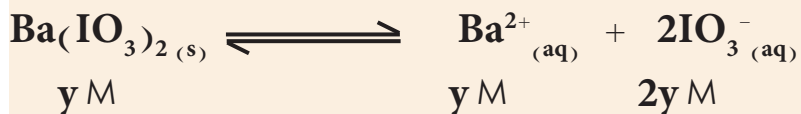
ج : نعم يحصل ترسيب

وهذا يعني ان الذوبانية المولارية للح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ في الماء النقي تساوي $7.3 \times 10^{-4} M$.

(ب) يعتبر ملح KIO_3 الكتروليت قوي يتفكك بشكل تام لذلك فان تركيز ايون IO_3^- في محلوله المائي يحسب كالتالي :



نفرض ان $y =$ الذوبانية المولارية للح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ في محلول KIO_3 الذي تركيزه M .



وبما ان ايون IO_3^- هو ايون مشترك، لذلك فان تركيزه في محلول $[\text{IO}_3^-]$ يساوي حاصل جمع تركيز الناتج من التفكك التام للح KIO_3 و $2y \text{ mole/L}$ (التركيز الناتج من التفكك الجزئي للح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ ، اي يساوي $0.02 + 2y \text{ mole/L}$)، لذلك :

$$K_{sp} = [\text{Ba}^{2+}][\text{IO}_3^-]^2 = (y)(0.02 + 2y)^2 = 1.57 \times 10^{-9}$$

ولتبسيط حل هذه المعادلة لايجد قيمة y ، يمكن افتراض ان كمية ايون IO_3^- في محلول الناتجة من تفكك ملح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ شحيح الذوبان هي صغيرة جدا مقارنة مع تلك الناتجة من ذوبان KIO_3 (خصوصا مع وجود تأثير للايون المشترك) اي ان $0.02 \ll 2y$ ، لذلك فان $0.02 + 2y \approx 0.02 \text{ mol/L}$.

$$K_{sp} = [\text{Ba}^{2+}][\text{IO}_3^-]^2 = (y) \times (0.02)^2 = 1.57 \times 10^{-9}$$

$$y = 3.9 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$

وهذا يعني ان الذوبانية المولارية للح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ في محلول يودات البوتاسيوم KIO_3 ذو تركيز 0.02 mole/L تساوي $7.3 \times 10^{-4} M$.

يلاحظ من النتائج، ان ذوبانية ملح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ في الماء المقطر اكبر بكثير مما هي عليه في محلول KIO_3 (اي بوجود الايون المشترك) ويمكن حساب نسبة ذوبانية هذا الملح في الوسطين المائيين المختلفين كالتالي :

$$\frac{187}{1} \approx \frac{7.3 \times 10^{-4} \text{ mol/L}}{3.9 \times 10^{-6} \text{ mol/L}} = \frac{\text{الذوبانية المolarية في الماء النقى}}{\text{الذوبانية المolarية في محلول يودات البوتاسيوم}}$$

اي ان الذوبانية المolarية للح $\text{Ba}(\text{IO}_3)_2$ في محلول يودات البوتاسيوم KIO_3 الذي تركيزه 0.02 mole/L هي اقل تقريبا بقدر 187 مرة من ذوبانيته في الماء النقى .

3. تأثير الاس الهيدروجيني

تعتمد ذوبانية الكثير من المواد على تركيز ايون H^+ في المحلول ، ومن اهم تلك المواد هي التي يشكل ايون الهيدروجين او ايون الهيدروكسيد احد مكوناتها مثل هيدروكسيد المغنيسيوم $\text{Mg}(\text{OH})_2$ ، حيث يتغير قدار ذوبانية هذه المواد مع تغير قيمة pH للمحلول ومن خلال تأثير الايون المشترك .



فاصافة حامض (زيادة تركيز ايون H^+) الى المحلول المشبع لهذا المركب يؤدي الى اتحاد ايونات H^+ مع ايونات الهيدروكسيد لتكوين جزيئات الماء وهذا يؤدي الى اختلال في عملية الاتزان الممثلة بالمعادلة السابقة ، ولتعويض النقص الحاصل في ايونات OH^- تفكك مزيد من جزيئات المركب (اي زيادة ذوبانيته) . اما عند اضافة قاعدة (ايونات OH^-) الى المحلول المتزن لهذا المركب فان ذلك يؤدي الى تقليل الذوبانية من خلال تأثير الايون المشترك .

مثال 3-21

احسب الذوبانية المolarية لهيدروكسيد المغنيسيوم ($\text{K}_{sp} = 1.8 \times 10^{-11}$) في محلول مائي ثبت درجة حموضته عند $\text{pH} = 10.5$.

الحل :

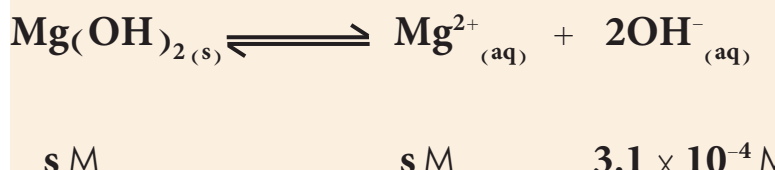
(أ) يحسب تركيز ايون H^+ في المحلول المائي الذي درجة حموضته $\text{pH} = 10.5$ ، ثم يحسب بعد ذلك تركيز ايون الهيدروكسيد في المحلول .

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+] = 10.5$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-10.5} = 3.2 \times 10^{-11} \text{ mol/L}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}^+]} = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{3.2 \times 10^{-11}} = 3.1 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

وهذا يعني ان تركيز ايون الهيدروكسيد في هذا المحلول يساوي $3.1 \times 10^{-4} \text{ mole/L}$ ، وبعد كتابة المعادلة الكيميائية الموزونة التي تمثل عملية ذوبان Mg(OH)_2 ، نفرض ان s تساوي الذوبانية المولارية للمركب في محلول قيمة الاس الهيدروجيني له يساوي 10.5.



ونعرض الان في العلاقة الرياضية للتعبير عن ثابت حاصل الذوبان K_{sp} كالتالي:

تمرين 3

احسب ذوبانية هيدروكسيد البارجين في محلول ثبتت حامضيته عند (أ) $\text{pH} = 6$ ، و(ب) $\text{pH} = 9.0$ ، اذا علمت ان $K_{sp}(\text{Zn(OH)}_2) = 1.2 \times 10^{-17}$ ، ثم نقاش النتائج.

ج : أ - 0.12 M

ب - $1.2 \times 10^{-7} \text{ M}$

تقل قابلية الذوبان

$$K_{sp} = [\text{Mg}^{2+}][\text{OH}^-]^2$$

$$1.8 \times 10^{-11} = (s)(3.1 \times 10^{-4})^2$$

$$s = \frac{1.8 \times 10^{-11}}{(3.1 \times 10^{-4})^2} = 1.9 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

اي ان $1.9 \times 10^{-4} \text{ M}$ تساوي الذوبانية المولارية للمركب Mg(OH)_2 في محلول درجة حموضته مثبتة عند $\text{pH} = 10.5$.

المعادلات الرئيسية

$$pK_a = -\log K_a$$

تعريف pK_a

رقم الصفحة 120

تعريف pH

$$pH = -\log [H^+]$$

رقم الصفحة 120

تعريف pOH

$$pOH = -\log [OH^-]$$

رقم الصفحة 121

العلاقة بين pOH و pH

$$pH + pOH = 14$$

رقم الصفحة 118

ثابت تفكك الماء K_w

$$[H^+][OH^-] = K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$

رقم الصفحة 126

ثابت تحلل الملح المشتق من حامض ضعيف وقاعدة قوية

$$K_h = \frac{K_w}{K_a}$$

رقم الصفحة 128

ثابت تحلل الملح المشتق من قاعدة ضعيفة وحامض قوي

$$K_h = \frac{K_w}{K_b}$$

رقم الصفحة 126

قيمة pH محلول ملح مشتق من حامض ضعيف وقاعدة قوية

$$pH = \frac{1}{2} [pK_w + pK_a + \log c]$$

رقم الصفحة 128

قيمة pH محلول ملح مشتق من قاعدة ضعيفة وحامض قوي

$$pH = \frac{1}{2} [pK_w - pK_b - \log c]$$

رقم الصفحة 134

قيمة pH محلول بفر مكون من مزيج حامض ضعيف مع احد املاحه

$$pH = pK_a - \log \frac{[\text{acid}]}{[\text{salt}]} = pK_a + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]}$$

رقم الصفحة 134

قيمة pOH محلول بفر مكون من مزيج لقاعدة ضعيفة مع احد املاحها

$$pOH = pK_b - \log \frac{[\text{base}]}{[\text{salt}]} = pK_b + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{base}]}$$

الالكتروليت Electrolyte

مادة يكون محلولها المائي او منصهرها قابلية على التوصيل الكهربائي وذلك لاحتوائه على ايونات موجبة وسالبة.

الالكتروليت الضعيف Weak Electrolyte

مادة تكون قابلية محلولها المائي المخفف للتوصيل الكهربائي ضعيفة.

الحامض الضعيف Weak Acid

حامض لايتاين بشكل تام في محلوله المائي.

القاعدة الضعيفة Weak Base

قاعدة لايتاين بشكل تام في محلولها المائي.

حامض احادي البروتون

هو الحامض الذي ينتج كل جزيء منه بروتون واحد فقط عند تفككه في الماء ويمكن ان يكون هذا الحامض قوياً او ضعيفاً. ان هذا يعني ان كل جزيء منه يحوي ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتأين.

حامض متعدد البروتون

هو الحامض الذي يمكن لكل جزيء منه ان ينتج بروتون او اكثر وعلى مراحل متعددة وغالباً ما يكون البروتون الذي ينتج في الخطوة الاخيرة ضعيف (اضعف من البروتونات الناتجة من خطوات التفكك السابقة).

التأين الذاتي للماء

هو تفاعل كيميائي ينتقل فيه بروتون من جزيء ماء الى جزيء آخر ويكون ناتج هذه العملية في الماء النقي تكون اعداد متساوية من ايونات الهيدرونيوم H_3O^+ وايونات الهيدروكسيد OH^- .

pH الاس الهيدروجيني

هي طريقة ملائمة لقياس او للتعبير عن تركيز ايون الهيدروجين خصوصاً لتركيز ايون الهيدروجين الصغيرة التي تكون قيمتها اصغر او تساوي 1 بدلالة سالب لوغاريتم التركيز المولاري لایون الهيدروجين في المحلول، ويرمز للناتج العددي لهذه القيم بالرمز pH.

التمذوب Solvolysis

هي عملية تفاعل الصنف المذاب مع جزيئات المذيب.

التحلل المائي Hydrolysis

هي عملية تفاعل الصنف المذاب مع جزيئات الماء وذلك عندما يكون الماء هو المذيب.

تأثير الايون المشترك

هي ظاهرة تقليل تفكك الالكتروليت الضعيف الناتجة عن وجود الالكتروليت قوي يحوي احد ايونات الالكتروليت الضعيف في نفس محلول.

درجة التفكك او درجة التأين

هي النسبة بين كمية الصنف المذاب المتفككة عند حالة الاتزان الى كمية الصنف المذاب الكلية.

محلول بفر Buffer Solution

محلول مائي مكون من مزيج حامض ضعيف مع احد املاحه (القاعدة القرينة للحامض الضعيف) او قاعدة ضعيفة مع احد املاحها (الحامض القرین للقاعدة الضعيفة) ويكون لهذا المزيج القابلية على مقاومة التغير في الاس الهيدروجيني (pH) عند اضافة كمية صغيرة من حامض قوي او قاعدة قوية اليه.

الذوبانية Solubility s

هي عدد مولات المادة التي تذوب في لتر واحد من المحلول المشبع للمادة (اي عند حالة الاتزان بين المادة الصلبة ومحلول المادة).

ثابت حاصل الذوبانية Solubility Product K_{sp}

هي الكمية الناتجة من حاصل ضرب التراكيز المولارية (عند حالة الاتزان) للايونات الناتجة من تفكك المادة شحيدة الذوبان كلاً مرفوع الى أس مساوٍ لعدد المولات في المادة.

اسئلة الفصل الثالث

1-3

المعادلة الآتية تبين حالة الاتزان بين جزيئات الماء وأيوناته :



أ- هل يتغير اتزان هذا النظام بتغيير درجة الحرارة.

ب- ما قيمة ثابت الحاصل الايوني للماء عند درجة حرارة 25°C ، وكم هو تركيز أيون الهيدروجين و تركيز أيون الهيدروكسيد في الماء النقي؟

2-3

جد مقدار التغير في قيمة PH للماء عند اضافة الى لتر منه الماليل الآتية :

. 10M . 1 mL من HCl تركيزه .

. 10M . 1 mL من NaOH تركيزه .

$$\Delta\text{pH} = 5 \quad (2) \quad \Delta\text{pH} = -5 \quad (1) \quad \text{ج : } 1$$

3-3

في الماليل المائية للمواد التالية، هل يكون المحلول حامضياً أو قاعدياً أو متعادلاً؟ ولماذا؟

(أ) KCl ، (ب) MgSO_4 ، (ج) Na_2SO_4 ، (د) CaF_2 ، (هـ) CH_3COOK ، (و) NH_4Cl

4-3

ما عدد غرامات CH_3COOH الواجب اضافتها إلى 250 ml ماء المقطر ليصبح المحلول بعد الاضافة 2.7 علماً بـ pka للحامض = 4.74

$$\text{ج : } 3.3\text{g}$$

5-3

اختر الجواب الصحيح :

1. أن عدد مليغرامات يودات الباريوم ($K_{sp} = 1.57 \times 10^{-9}$) التي يمكن أن تذوب في 150 mL من الماء النقي هي :

$$(أ) 34.4 \text{ mg}$$

$$(ب) 44.4 \text{ mg}$$

$$(ج) 53.4 \text{ mg}$$

2. التركيز المولاري لایونات Na^{+} و SO_4^{2-} في محلول مائي من كبريتات الصوديوم تركيزه يساوي 0.4 M هي :

$$(أ) [\text{Na}^{+}] = 0.4 \text{ M} \text{ و } [\text{SO}_4^{2-}] = 0.4 \text{ M}$$

$$(ب) [\text{Na}^{+}] = 0.2 \text{ M} \text{ و } [\text{SO}_4^{2-}] = 0.4 \text{ M}$$

$$(ج) [\text{Na}^{+}] = 0.8 \text{ M} \text{ و } [\text{SO}_4^{2-}] = 0.4 \text{ M}$$

3. قيم pH و pOH مخلول 0.05 M هيdroكسيد الصوديوم هي :

- (أ) $pOH = 12.7$ و $pH = 1.3$
(ب) $pOH = 7.0$ و $pH = 7.0$
(ج) $pOH = 1.3$ و $pH = 12.7$

4. أن قيمة pOH مخلول نترات الامونيوم المائية بتركيز 0.5 M تساوي :

- .4.78 (ج)
9.22 (ب)
7.00 (أ)

6-3 اذا علمت ان قيمة K_a لحامض البروبانويك C_2H_5COOH تساوي 1.3×10^{-5} ، ماهي النسبة المئوية

لتفكك الحامض في محلوله المائي ذو تركيز 0.65 M ؟

% 0.45 ج :

7-3 ما تركيز الامونيا $[NH_3]$ في المخلول الذي يكون في حالة اتزان مع $M = 0.01$

و $[OH^-] = 1.2 \times 10^{-5} M$ ؟ علماً ان ثابت تفكك الامونيا 1.8×10^{-5}

$6.67 \times 10^{-3} M$ ج :

8-3 احسب كتلة ملح خلات الصوديوم ($M = 82 \text{ g/mole}$) اللازم اضافتها الى لتر واحد من محلول

$0.125 M$ ، حامض الخليك للحصول على محلول بفر تكون قيمة pH له تساوي 4.74 . (ملاحظة : افترض ان اضافة الملح لا يؤدي الى تغيير الحجم) . علماً ان ثابت تفكك حامض الخليك 1.8×10^{-5}

10.25 g ج :

9-3 (أ) ما قيمة الاس الهيدروجيني لمزيج بفرى مكون من حامض النتروز (HNO_2) $K_a(HNO_2) = 4.5 \times 10^{-4}$ و نتريت الصوديوم $NaNO_2$ بتركيز $0.12 M$ ؟ (ب) احسب قيمة pH المخلول الناتج بعد اضافة

1.0 g من هيدروكسيد الصوديوم ($M = 40 \text{ g/mole}$) الى لتر واحد من محلول البفر .

3.62 ; 3.45 ج :

10-3 اذا كانت هناك حاجة لتحضير محلول بفر ذو $pH = 9.0$ من مزج NH_4Cl مع NH_3 . كم يجب ان تكون

$$\frac{[NH_4^+]}{[NH_3]} = pK_b = 4.74 \quad ? \quad \text{علماً ان}$$

1.82 ج :

11-3 ما ذوبانية BaSO_4 في محلول مائي مشبع منه علماً بـ $1.6 \times 10^{-10} = K_{\text{sp}}$ وما ذوبانيته بعد اضافة 1ml من تركيزه $10M$ الى لتر من المحلول المشبع منه.

$$1.26 \times 10^{-5} \text{ mol/L}, \quad 1.6 \times 10^{-8} \text{ mol/L}$$

12-3 احسب قيمة pH و $[\text{OH}^-]$ لحاليل الاملاح التالية:

(1) $0.1 M$ سيانيد الصوديوم . NaCN

(2) $0.25 M$ نترات الامونيوم . NH_4NO_3

(3) $0.5 M$ نترات الصوديوم . NaNO_3

علماً ان ثابت تفكك الامونيا $K_a(\text{HCN}) = 4.9 \times 10^{-10}$ ، 1.8×10^{-5}

13-3 يتاين حامض الخليلك في محلوله المائي ذو التركيز $0.01 M$ بقدر 4.2% . احسب ثابت تأين الحامض.

$$\text{ج : } 1.76 \times 10^{-5}$$

14-3 احسب كتلة كلوريد الامونيوم ($M = 53.5 \text{ g/mole}$) الواجب اضافتها الى 500 mL من محلول امونيا لجعل قيمة pH المحلول تساوي 9.0 . علماً ان ثابت تفكك الامونيا $1.8 \times 10^{-5} M$

$$\text{ج : } 7.22\text{g}$$

15-3 احسب الذوبانية المولارية (mole/L) والذوبانية بدلالة (g/L) لملح كبريتات الفضة . Ag_2SO_4 و K_2SO_4 في (أ) الماء النقي ، (ب) محلول $0.15 M$ كبريتات البوتاسيوم ($\text{pK}_{\text{sp}} = 4.92 M = 314 \text{ g/mole}$)

$$\text{ج : أ - } 1.38 \text{ g/L}; \quad \text{ب - } 4.4 \times 10^{-3} M; \quad 4.396 \text{ g/L}; \quad 0.014 M$$

16-3 ما عدد غرامات ملح كرومات الفضة ($M = 332 \text{ g/mole}$) Ag_2CrO_4 التي يمكن ان تذوب في 100 mL من الماء المقطر؟ علماً بأن $\text{K}_{\text{sp}} = 1.1 \times 10^{-12}$

$$\text{ج : } 2.161 \times 10^{-3} \text{ g}$$

17-3 ما ذوبانية ملح كرومات الباريوم BaCrO_4 في محلول يكون فيه تركيز كلوريد الباريوم $0.1 M$? اذا علمت ان $\text{K}_{\text{sp}}(\text{BaCrO}_4) = 1.2 \times 10^{-10}$ (الكتروليت قوي)

$$\text{ج : } 1.2 \times 10^{-9} M$$

18-3 كم هي كتلة هيدروكسيد البوتاسيوم ($M = 56 \text{ g/mole}$) اللازم اضافتها الى 200 mL من الماء لتصبح قيمة pH المحلول الناتج تساوي 11 ؟

$$\text{ج : } 0.0112 \text{ g}$$

19-3 اذا علمت ان النسبة المئوية للتفكك 0.1M حامض الهيدروسيانيك HCN تساوي 0.01% ، كم هو ثابت تأين هذا الحامض .

ج : $1 \times 10^{-9}\text{ g}$

20-3 احسب الذوبانية المولارية (mole/L) والذوبانية بدلالة (g/L) لخلول هيدروكسيد الزارصين $\text{K}_{\text{sp}}(\text{Zn(OH)}_2) = 1.2 \times 10^{-17}$ عند حالة الاتزان اذا علمت ان $M=99.4\text{ g/mol}$.

ج : $1.42 \times 10^{-4}\text{ g/L}$; $1.43 \times 10^{-6}\text{ M}$

21-3 احسب قيمة الاس الهيدروجيني لخلول نتج من تخفيف 1mL من 13.6M حامض الهيدروكلوريك الى لتر بالماء .

ج : 1.866

22-3 ان تركيز أيون الكالسيوم ($M=40\text{ g/mole}$) في بلازما الدم يساوي 0.1 g/L ، فاذا كان تركيز أيون الاوكراتات فيه يساوي $1 \times 10^{-7}\text{ M}$ ، هل تتوقع ان تترسب او كزالت الكالسيوم (CaC_2O_4) ؟ ($\text{pK}_{\text{sp}}=8.64$)

ج : لا يحصل الترسيب

Redox Reactions and Electrochemistry



بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :

- يعرف معنى عدد التأكسد والتمييز بينه وبين التكافؤ، وكيفية حساب عدد التأكسد في المركبات أو المذور الكيميائية .
- يوضح معنى التأكسد والاختزال وكيفية موازنة المعادلات الكيميائية التي تشتمل عليهما ويفسر معنى العامل المؤكسد والعامل المختزل .
- يفهم معنى كل من المصطلحات الآتية :

 - القطب ، الانود ، الكاثود ، التيار الكهربائي ، معادلة نرنست ، الخلية الكلفانية ، الخلية الالكترووليتية .
 - يدرك تركيب قطب الهيدروجين القياسي واتخاذ جهده كمرجع لقياس جهد الاقطاب القياسية الأخرى .
 - يفهم العمليات التي تحدث في أثناء التحليل والطلاء الكهربائي .
 - يشرح تركيب البطاريات والتفاعلات التي تتم عند أقطابها المختلفة عند قيامها بتوليد التيار الكهربائي .
 - يجد العلاقة بين وزن العنصر المتحرر عند القطب في أثناء التحليل الكهربائي وكمية التيار الكهربائي المار في خلية التحليل وتطبيق قانوني فارادي .
 - يفسر العلاقة بين جهد الخلية القياسي E_{cell} والجهد غير القياسي E_{cell} والتغير في الطاقة الحرة القياسية ΔG° وثابت الالتزان K_{eq} .

تُعد الكيمياء الكهربائية فرعاً من فروع الكيمياء، تهتم بالتحولات بين الطاقة الكيميائية والطاقة الكهربائية حيث تحصل بعض التفاعلات الكيميائية نتيجة لامرار تيار كهربائي، كما تؤدي بعض التفاعلات الكيميائية الى نشوء تيار كهربائي . والعمليات الكهروكيميائية هي تفاعلات تأكسد واحتزال، ويتم فيها انبعاث طاقة بوساطة تفاعل تلقائي ، ومن ثم تحويل هذه الطاقة الى طاقة كهربائية او يتم فيها استخدام الطاقة الكهربائية لانجاز تفاعل غير تلقائي .

إن تصميم واستعمال البطاريات المختلفة وكذلك عمليات الطلاء والترسيب الكهربائي عمليات تعتمد على القوانين المشتقة من الكيمياء الكهربائية واستعمال هذه القوانين يشمل جميع النشاطات وال المجالات الصناعية. تُعد النضيدة (البطارية) المستعملة لتشغيل السيارة او الراديو او المسجل او الساعة او بقية الاجهزة الكهربائية مثلاً جيداً على استخدام التفاعلات الكيميائية لتوليد الطاقة . ومن ناحية اخرى تعتبر عملية الطلاء الكهربائي للاوعية والمعدات والاجهزه وكذلك تصنيع الدوائر الالكترونية المطبوعة وعملية تنقية الفلزات وتحضير بعض العناصر مثلاً اخر تستخدم فيها الطاقة الكهربائية الخارجية لانجاز هذا النوع من التفاعلات .

2-4 أعداد التأكسد

Oxidation Number

توصف عمليات او تفاعلات التأكسد والاحتزال بدلاله اعداد سالبة و موجبة والصفر تكتب فوق رمز العناصر المشتركة فيها وتسمى اعداد التأكسد او تسمى حالات التأكسد . يمثل عدد التأكسد لكل ذرة موجودة في جزيء مركب الشحنة الكهربائية (عدد الالكترونات) التي تفقدتها او تكتسبها تلك الذرة . وفيما يلي القواعد المستخدمة لحساب اعداد التأكسد :

1 - عدد التأكسد لأي عنصر غير متعدد (عنصر حر) يساوي صفراء .



2 - عدد التأكسد للايون احادي الذرة يساوي الشحنة على هذا الايون .



3 - عدد التأكسد للهييدروجين (+1) ما عدا الهيدريدات فيأخذ (-1)

فعدد التأكسد للهييدروجين في الماء H_2O هو (+1)، اما عدد تأكسده في هييدрид الصوديوم NaH فهو (-1) .

4 - عدد التأكسد للاوكسجين (-2) ما عدا البيروكسيدات فيأخذ (-1)

فعدد التأكسد للاوكسجين في الماء H_2O هو (-2)، اما عدد تأكسده في بيروكسيد الهيدروجين H_2O_2 فهو (-1) .

1 IA	2 IA	3 IIA	4 IIIA	5 IVA	6 VA	7 VIA	8 VIIA	9 VIIIA	10 VIIIB	11 VIIIC	12 VIIID	13 VIIIE	14 VIIIF	15 VIIIG	16 VIIIA	17 VIIIB	18 VIIIC
H																	
Li																	
Na	Mg																
K	Ca																
Rb	Sr																
Ba																	
Fr																	
Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Sc	Ta	Cr	Mo	Ta	W	Ta	Re	Os	Ru	Ir	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Y	Zr	Zr	Hf	Zr	Hf	Zr	Hf	Hf	Hf	Hf	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
La	Pr	Pr	Nd	Pr	Nd	Pr	Nd	Nd	Nd	Nd	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Ce	Eu	Eu	Gd	Eu	Gd	Gd	Gd	Gd	Gd	Gd	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Pr	Tb	Tb	Dy	Tb	Dy	Dy	Dy	Dy	Dy	Dy	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Nd	Ho	Ho	Er	Ho	Er	Er	Er	Er	Er	Er	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Eu	Tm	Tm	Yb	Tm	Yb	Yb	Yb	Yb	Yb	Yb	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Tb	Dy	Dy	Lu	Dy	Lu	Lu	Lu	Lu	Lu	Lu	Ge	As	Sb	Te	Po	Rn	
Lu																	
Fr	Ra	Ra	Tl	Tl	W	Re	Pt	Pt	Os	Hg	Tl	Pb	Po	Po	Au	Rn	

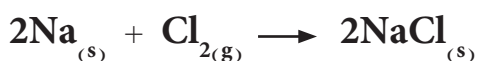
3-4 تفاعلات التاكسد والاختزال Redox Reactions

تمثل تفاعلات التاكسد والاختزال نوعاً مهماً من التفاعلات الكيميائية.

فالطاقة الناتجة من احتراق الوقود بانواعه، والتيار الكهربائي الذي نحصل عليه من البطاريات وصدأ الحديد كلها انواع لتفاعلات التاكسد والاختزال، [الشكل 2-4].

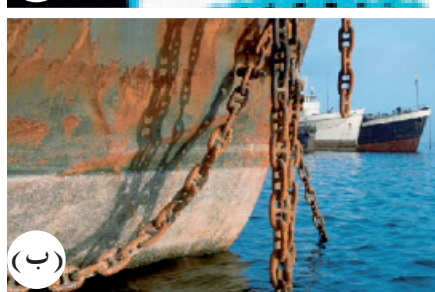
تتضمن تفاعلات التاكسد والاختزال انتقال للاكترونات. وكان اول تعريف لعملية التاكسد والاختزال هي فقدان او اكتساب الاوكسجين، على التوالي لكن هذا التعريف اصبح قديماً رغم صحته، يعرف التاكسد والاختزال على النحو الآتي:

التاكسد (Oxidation): عبارة عن تغير كيميائي يصحبه فقدان في الالكترونات من ذرة او مجموعة من الذرات ويؤدي لزيادة في اعداد التاكسد. ففي التفاعل التالي الذي يتضمن تكون ايونات الصوديوم وايونات الكلوريد في شبكة بلورية من خلال التفاعل الباعث للحرارة كما في المعادلة الكيميائية الآتية:





(أ)



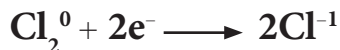
(ب)

يمثل تكون ايونات الصوديوم عملية تاكسد لأن كل ذرة صوديوم فقدت الكترونا لتصبح ايوناً من الصوديوم. تمثل حالة الاكسدة بوضع عدد التاكسد فوق رمز الذرة او الايون :



نلاحظ من هذه المعادلة تغير عدد التاكسد للصوديوم من (0) وهو عدد تاكسد العنصر الحر الى (+1) وهو عدد تاكسد ايون الصوديوم، اي ان ذرة الصوديوم تاكسدت الى ايون الصوديوم وزاد عدد تاكسدها بمقدار (+1).

الاختزال (Reduction) : هو عبارة عن تغير كيميائي تكتسب فيه الذرة أو مجموعة من الذرات إلكترونات يصاحبها نقصان في عدد التاكسد للعنصر، فسلوك الكلور في تفاعله مع الصوديوم في التفاعل اعلاه بأن تكتسب كل ذرة كلور الكتروناً واحداً وينقص عدد تاكسدها من الصفر الى (-1) يعتبر اختزالاً :



فالصنف المشترك في التفاعل الذي يقل فيه عدد التاكسد هو الذي قد تم اختزاله، فذرة الكلور التي قل عدد تاكسدها من الصفر الى (-1) قد اختزلت الى ايون كلوريد. لا يمكن أن تحدث عملية تاكسد دون حدوث عملية اختزال مرافقة لها، لأن المادة التي تاكسد تقابلها مادة تختزل. ويكون العدد الكلي للالكترونات المفقودة نتيجة التاكسد مساوياً لعدد الالكترونات المكتسبة في عملية الاختزال. ونحصل على التفاعل العام لعملية التاكسد والاختزال بعد جمع معادلتي التاكسد والاختزال كما هو مبين في المعادلة التالية بعد حذف عدد الالكترونات المفقودة نتيجة التاكسد والتي تكون مساوية لعدد الالكترونات المكتسبة في عملية الاختزال.



يدعى هذا التفاعل بتفاعل تاكسد واحتزال ويحصل فيه انتقال الكترونات من ذرة الى أخرى. فالذرة التي تفقد الكترونات يقال عنها تاكسدت. اما التي تكتسب الكترونات فيقال عنها اختزلت. وعليه، ففي هذا التفاعل تاكسدت ذرة الصوديوم، بينما اختزلت ذرة الكلور.

وما ذكر اعلاه نلاحظ ان معرفة اعداد التاكسد تساعدننا بسرعة في الحكم فيما اذا كان تفاعل ما هو تفاعل تاكسد ام غير ذلك. ويمكن متابعة اعداد التاكسد للعناصر المشمولة في هذا التفاعل. لنلاحظ التفاعل التالي بين خامس كlorيد الفسفور والماء :



لا يعتبر هذا التفاعل تاكسد واحتزال وذلك لعدم حدوث تغير في اعداد التاكسد للعناصر المشمولة فيه. بينما نستطيع ان نحكم على تفاعل عنصر النحاس مع حامض النترريك المركز المبين في المعادلة الآتية :



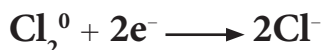
بسهولة على انه تفاعل تأكسد واحتزال وذلك من ملاحظة التغير في اعداد التأكسد للنحاس والنتروجين. فذرة النحاس تغير عدد تأكسده من (0) الى (+2) لذا فقد عانت تأكسداً بفقدانها الكترونيين، بينما تغير عدد تأكسد ذرة النتروجين من (+5) الى (+4) اي انها اكتسبت الكتروناً واحداً وعانت اختزالاً. يمكن توضيح تفاعل الكربون مع الكبريت لتكون كبريتيد الكاربون والذي فيه يتآكسد الكاربون ويختزل الكبريت حسب الشكل المجاور . يمكن توضيح فقدان الالكترونات او اكتسابها في معادلة تفاعل التأكسد والاحتزال اذا قسمناه الى نصفين: نصف تفاعل (تأكسد) و نصف تفاعل (احتزال)، فتفاعل الصوديوم مع الكلور:



يمكن تقسيمه الى نصفين:



و عند جمع نصفي التفاعل يجب مساواة عدد الالكترونات المفقودة مع المكتسبة اولاً، و عليه يُضرب نصف تفاعل التأكسد $\times 2$ لنحصل على:



وبجمع المعادلتين بعد حذف عدد الالكترونات المتساوية من الطرفين نحصل على التفاعل العام:



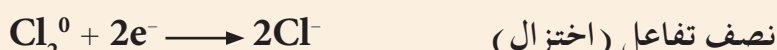
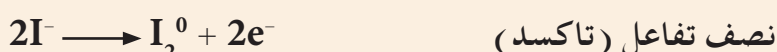
فالصوديوم زاد عدد تأكسده من (صفر الى +1) فالعملية تدعى تأكسداً. والكلور قلل عدد تأكسده من (صفر الى -1) فالعملية تدعى اختزالاً. لذا يسمى هذا التفاعل تفاعل تأكسد واحتزال.

مثال 2-4

حدد الذرات التي تعاني تأكسداً وتلك التي تعاني اختزالاً في التفاعلات التالية مع كتابة انصاف التفاعل للتأكسد والاحتزال.



الحل:



التبليه !

يجب ملاحظة ان الالكترونات المفقودة تكتب في طرف الناتج (في الطرف اليسير من المعادلة)، بينما تكتب الالكترونات المكتسبة في طرف المتفاعلات (الطرف اليسير من المعادلة).

وعند جمع نصفي التفاعل يجب مساواة عدد الالكترونات المفقودة مع المكتسبة، ولأنها متساوية، لذا نحصل على التفاعل العام:

تمرين 2-4



حدد الذرات التي تعاني تاكسداً وتلك التي تعاني اختزالاً في التفاعلات التالية مع كتابة انصاف التفاعل للتاكسد والاختزال.



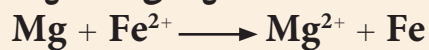
فالبيود زاد عدد تاكسده من (-1 إلى صفر) فالعملية تدعى تاكسداً. وقلّ عدد تاكسد الكلور من (صفر إلى -1) فالعملية تدعى اختزالاً. لذا يسمى هذا التفاعل تفاعل تاكسد واحتزال.



نصف تفاعل (تاكسد)

نصف تفاعل (اختزال)

وعند جمع نصفي التفاعل يجب مساواة عدد الالكترونات المفقودة مع المكتسبة أولاً، ولأنها متساوية في هذه الحالة، لذا نحصل على التفاعل العام:

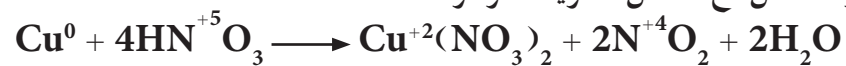


فالمغنيسيوم زاد عدد تاكسده من (+2 إلى صفر) فالعملية تدعى تاكسداً. وقلّ عدد تاكسد الحديد من (+2 إلى صفر) فالعملية تدعى اختزالاً. لذا يسمى هذا التفاعل تفاعل تاكسد واحتزال.

4-4 العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة

4-4-1 العامل المختزل Reducing Agent

يعرف العامل المختزل على أنه مادة لها القدرة على اختزال مادة أخرى. والعامل المختزل يفقد الالكترونات ويزداد عدد تاكسده خلال تفاعل التاكسد والاختزال، لذلك يكون العامل المختزل هي المادة التي تتاكسد. فمثلاً في تفاعل عنصر النحاس مع حامض التترريك المركز



النحاس هو العامل المختزل والذي يتاكسد بسبب فقدان الذرة الواحدة منه الكترونيين ويزداد عدد تاكسده من 0 إلى +2.

4-4-2 العامل المؤكسد Oxidizing Agent

يعرف العامل المؤكسد على أنه المادة التي لها القدرة على أكسدة مادة أخرى. والعامل المؤكسد يكتسب الالكترونات ويقلّ عدد تاكسده خلال تفاعل التاكسد والاختزال، لذلك يكون العامل المؤكسد هو المادة التي تم إختزالها، ففي المثال أعلاه يُعد حامض التترريك هو العامل المؤكسد لأنّ عدد تاكسد النتروجين فيه يتغير من +5 إلى +4 في ثباتي أو كسيد النتروجين بسبب اكتساب ذرة النتروجين الكتروناً واحداً. وعليه يمكن القول كالتالي:

العامل المختزل

العامل المؤكسد

المادة التي تتاكسد وتسبب اختزالاً لمادة أخرى

المادة التي تُختزل وتسبب تأكسداً لمادة أخرى

حدد العامل المؤكسد والعامل المخترل في كل من التفاعلات الآتية:



الحل:



: عانى تاكسداً، لذا فهو عامل مخترل $\text{Zn} \rightarrow \text{Zn}^{2+} + 2e^-$

: عانى اختزالاً، لذا فهو عامل مؤكسد $\text{Cu}^{2+} \rightarrow \text{Cu}^{2+} + 2e^-$



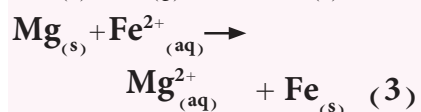
: عانى تاكسداً، لذا فهو عامل مخترل $\text{Cu} \rightarrow \text{Cu}^{2+} + 2e^-$

: عانى اختزالاً، لذا فهو عامل مؤكسد $\text{Ag}^+ \rightarrow \text{Ag}^+ + e^-$

تمرين 3-4

حدد العامل المؤكسد والعامل المخترل

في كل من التفاعلات الآتية:



5-4 الخلايا الكهروكيميائية

عند دراستنا لتفاعلات التأكسد والاختزال، نلاحظ أن بعضها يحدث بشكل تلقائي كتفاعل شرطي من المغنيسيوم مع حامض الهيدروكلوريك المخفف حيث نلاحظ حدوث تفاعل سريع يصاحبه تصاعد غاز الهيدروجين.



بينما لا تحدث بعض هذه التفاعلات بصورة تلقائية، وعلى سبيل المثال، لا يتحلل الماء إلى عناصره الأساسية المكون منها وهي الهيدروجين والأوكسجين إلا بتزويديه بطاقة خارجية. فما علاقة تفاعلات التأكسد والاختزال التلقائية وغير التلقائية بالطاقة الكهربائية؟ وما علاقة هذه التفاعلات مع الخلايا الكهروكيميائية؟

ت تكون الخلية الكهروكيميائية عادة من قطبين، يسمى أحدهما القطب الموجب او الانود (Anode) وهو القطب الذي تجري عنده عملية التأكسد والذي يكون مصدراً للإلكترونات، اما القطب الثاني فهو القطب السالب ويدعى بالكافود (Cathode)، وهو القطب الذي تجري عنده عملية الاختزال والذي تتحول إليه الالكترونات المنتقلة من القطب الموجب من خلال سلك خارجي (دائرة خارجية). ويكون كلا القطبين مغمورين في محلول الكتروليتي تشتراك مكوناته في تفاعلات الاكسدة والاختزال التي تجري على سطحي القطبين.

تقسم الخلايا الكهروكيميائية الى نوعين: الخلايا الكلفانية او الفولتائية والخلايا الالكتروليترية مثل خلية التحليل الكهربائي (الطلاء الكهربائي).

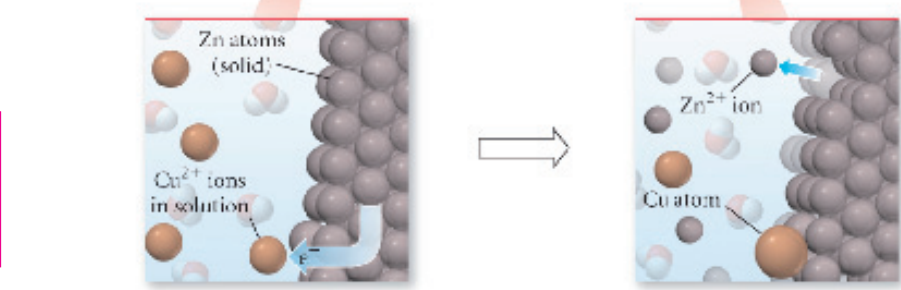
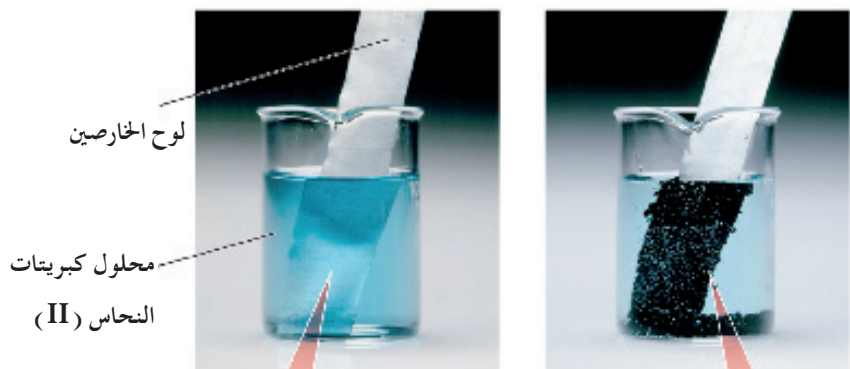
6-4 الخلايا الكلفانية

هي تلك الخلايا التي تتحول فيها الطاقة الكيميائية الى طاقة كهربائية من خلال تفاعل كيميائي يجري تلقائياً، لتوليد تيار كهربائي. وتسمى مثل هذه الخلايا بالخلايا الكلفانية او الخلايا الفولتائية، وهذه الاسماء مشتقة من اسمي عالمين ايطاليين هما ليوجي كلوفاني (Luigi Galvani) واليساندرو فولتا (Alessandro Volta) حيث هما أول من صمما هذه الخلايا. إن البطاريات (النضائـد) (Batteries) هي نوع من انواع الخلايا الكلفانية.

و قبل الخوض في مجال وصف ما يجري في الخلايا الكلفانية نأخذ المثال الآتي: عند غمر لوح من الخارصين Zn في محلول كبريتات النحاس يبدأ بالتأكل والاضمحلال ويصاحب ذلك زيادة في تركيز ايونات الخارصين، أي: حدوث تفاعل تلقائي وبينس الوقت تبدا طبقة اسفنجية بنية اللون (عنصر النحاس) باكساء الخارصين و يتربّس قسم من هذا النحاس في قعر الاناء و يبدأ اللون الازرق للمحلول بالاضمحلال نتيجة لقصاص تركيز ايونات النحاس في المحلول حتى يصبح عديم اللون [الشكل (4-3)]، كما في التفاعل الآتي:



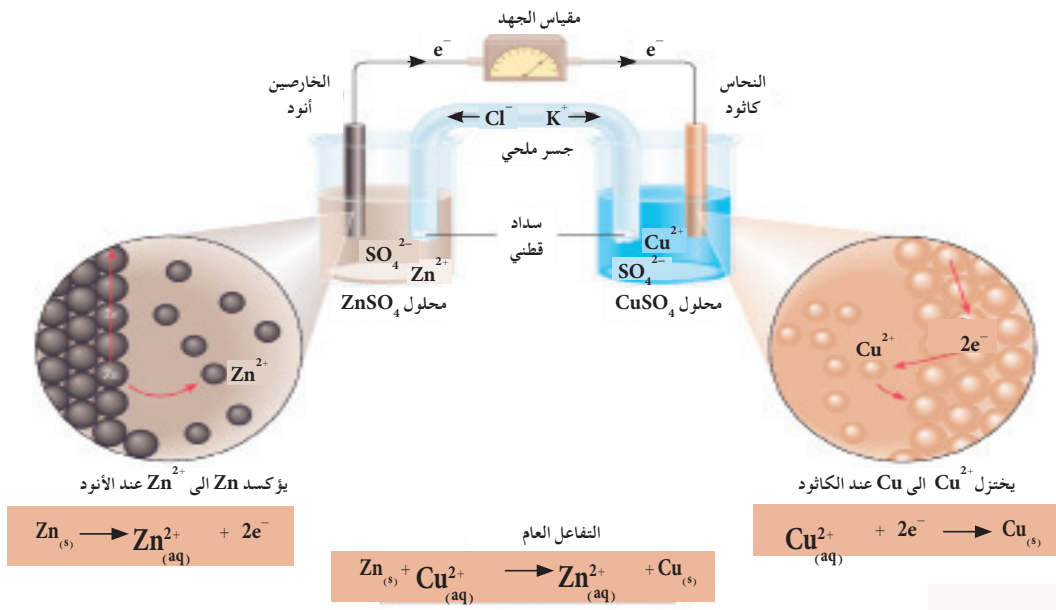
والملاحظة ان ايونات SO_4^{-2} لم تعان تغيراً في عدد تأكسدها (اي انها لم تشترك في التفاعل) لذا يمكن كتابة التفاعل أعلاه بالشكل البسط الآتي:



الشكل 3-4

التفاعلات التي تحدث عند غمر لوح الخارصين في محلول كبريتات النحاس.

إن من أشهر وأبسط الخلايا الكلفانية هي خلية دانيال (Danil Cell) والموضحة مكوناتها الأساسية في الشكل (4-4). حيث يغمر لوح من الخارصين Zn في محلول كبريتات الخارصين $ZnSO_4$ ، ويغمر لوح من النحاس Cu في محلول كبريتات النحاس $CuSO_4$. وتعمل الخلية على مبدأ تاكسد Zn إلى Zn^{2+} واحتزال Cu^{2+} إلى Cu والذي يمكن أن يحدث آنِيًّا في وعائين منفصلين مع انتقال لالكترونات بين القطبين من خلال سلك خارجي. يدعى لوحًا الخارصين والنحاس بالاقطاب (Electrodes). يعرف قطب العنصر بأنه ذلك العنصر المغمور في محلول أيوناته، أو في حالة تماش مع محلول يحتوي على أيونات ذلك العنصر. والترتيب الخاص كما مبين في الشكل (4-4) لاقطاب Zn و Cu في محلالي $ZnSO_4$ و $CuSO_4$ يسمى بخلية دانيال.



ومن التعريف الذي سبق ذكره يسمى القطب الموجب (لوح الخارجين) بالانود (Anode) وهو القطب الذي تجري عليه عملية التاكسد والذى يكون مصدراً لالكترونات. ويسمى القطب السالب بالكافود (Cathode) وهو القطب الذي تجري عليه عملية الاحتزال الذي تتحول إليه الالكترونات المنتقلة من قطب الانود إلى قطعة النحاس (قطب النحاس) من خلال السلك الخارجي، حيث تتفاعل مع أيونات النحاس Cu^{2+} في المحلول لتنتج ذرات النحاس التي تترسب على سطح القطب السالب. في خلية دانيال تسمى تفاعلات التاكسد والاحتزال بتفاعلات نصف الخلية عند الأقطاب وهي :

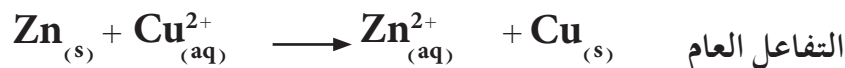


نلاحظ ان كل ذرة خارصين Zn فقدت الكترونين (عانت تاكسداً) لتعطي ايون الخارجين Zn^{2+} كما ان ايون النحاس Cu^{2+} اكتسب الكترونين (عانى احتزاً) ليتـجـذـرـ ذـرـةـ النـحـاسـ Cuـ . ونحصل على التفاعل العام للخلية عند جمع تفاعلي نصفـيـ الخلـيـةـ وذـلـكـ بـعـدـ مـساـواـةـ عـدـ الـالـكـتـروـنـاتـ

الشكل 4-4

خلية دانيال الكلفانية

المكتسبة والمفقودة (وفي هذا المثال نرى ان العدد متساوٍ) والتفاعل العام للخلية لا يحتوي على الالكترونات :



ويجب ملاحظة أنه لو لا فصل محلولي كبريتات النحاس عن كبريتات الخارصين عن بعضهما لتفاعل أيونات (Cu^{2+}) مع لوح الخارصين مباشرةً كما سبق أن قمت الاشارة الى ذلك، وعندما لا يمكن الحصول على اي تيار كهربائي خلال السلك الخارجي. ولاكمال الدائرة الكهربائية، يجب توصيل المحلولين بوسط جرياني يمكن للايونات السالبة والمحببة ان تتحرك من خلاله من وراء احد الاقطاب الى وراء القطب الآخر. يسمى هذا المتطلب بالجسر الملحي (Salt bridge)، وهو عبارة عن انبوب زجاجي على شكل حرف U مقلوب يحتوي على محلول الكتروليتي خامل لا يتغير كيميائياً خلال العملية يُثبت بداخل الانبوب بمادة الاكار (Ager) (ان مادة الاكار مادة صمغية يُحصل عليها من الطبيعة ولها استخدامات متعددة حيث تصبح سائلة عند تسخينها وتتصلب في درجة حرارة الغرفة). ومن المركبات المستعملة ملء الجسر الملحي هي KCl او K_2SO_4 او KNO_3 . وحالما تتم تكملة الدائرة الكهربائية يبدأ التفاعل تلقائياً ويستمر التفاعل طالما لم تستهلك قطعة الخارصين بشكل تام او ينفذ تركيز ايونات النحاس، وتنتقل الالكترونات من قطب الخارصين الموجب (ذرات الخارصين) عبر السلك الموصل الخارجي نتيجة لتحول ذرات الخارصين الى ايونات موجبة Zn^{2+} وتدخل المحلول الى قطب النحاس حيث تحصل عملية اختزال لايوناته. اما ايونات الكبريتات SO_4^{2-} التي بقيت في المحلول فتنتقل عبر الجسر الملحي الى محلول كبريتات الخارصين (نتيجة لزيادة الحاصلة في عدد الشحنات الموجبة في المحلول)، بينما تنتقل ايونات البوتاسيوم K^+ من الجسر الملحي الى كبريتات النحاس (معنى ابسط تنتقل الايونات السالبة باتجاه القطب الموجب الانواع بينما تنتقل الايونات الموجبة باتجاه القطب السالب الكاثود). فالتوصيل الكهربائي يتم عبر انتقال الالكترونات في الدائرة الخارجية (السلك الموصل) بينما في الدائرة الداخلية (الجسر الملحي) يتم من خلال حركة انتقال الايونات.

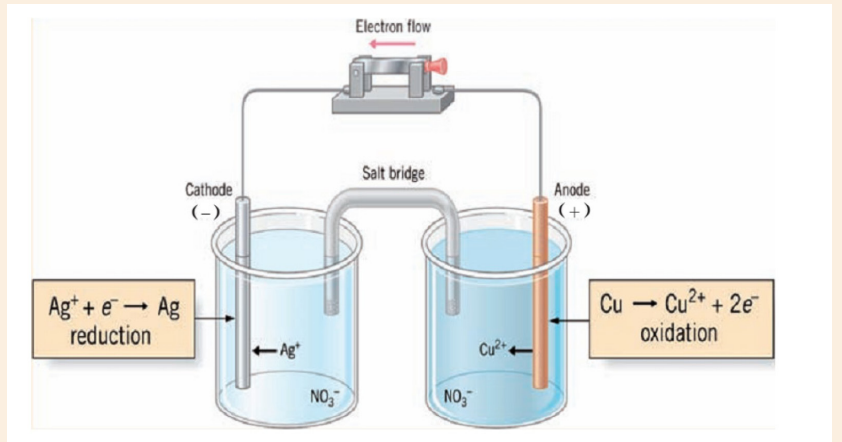
مثال 4-4

اذا علمت ان التفاعل التالي يحدث بصورة تلقائية في الخلية الكلفانية الموضحة في الشكل ادناه:



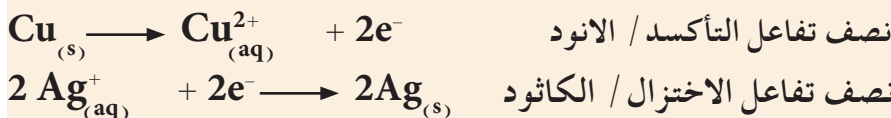
ا- اكتب تفاعلات نصف الخلية.

بـ-وضح اتجاه سريان الالكترونات عبر السلك الخارجي واتجاه حركة الايونات
عبر الجسر الملحي المملوء بمحلول KNO_3 .



الحل:

-أ-



بـ-تسري الالكترونات عبر السلك الخارجي منطلقة من الانود (قطب النحاس)
باتجاه الكاثود (قطب الفضة). بينما تتحرك الايونات الموجبة K^+ عبر الجسر
الملحي باتجاه القطب السالب الكاثود والايونات السالبة (NO_3^-) باتجاه
القطب الموجب الانود.

7-4 جهد الخلية الكلفانية Galvanic Cell Potential

يسري التيار الكهربائي من الانود باتجاه الكاثود بسبب الفرق بين الجهد الكهربائي للقطبين. وهذا السريان للتيار الكهربائي مشابه لسقوط الماء من الشلال بتاثير الطاقة الكامنة التي يمتلكها الماء، او سريان الغاز من منطقة ضغط عالي الى منطقة ضغط واطي. يعرف جهد القطب بأنه فرق الجهد الحاصل بين لوح العنصر ومحلول ايوناته ويقسم الى قسمين :

: 1- جهد التأكسد (Oxidation potential)

مقدار ميل المادة نحو فقدان الالكترونات .

: 2- جهد الاختزال (Reduction potential)

مقدار ميل المادة نحو اكتساب الالكترونات .

يسمى الجهد بين قطبي الخلية الكلفانية بـجهد الخلية (Cell potential) ويرمز له بالرمز (E). ويسمى جهد الخلية بمصطلح شائع اخر القوة الدافعة الكهربائية للخلية ويرمز له بالرمز (emf) وتعني القوة الدافعة الكهربائية وهي مشتقة من الكلمة (Electromotive force) وبالرغم من دلالة الاسم فهو مقياس للجهد وليس للقوة. يقاس جهد الخلية بـمقياس يدعى مقياس الجهد

او الفولتميتر (Voltmeter) [الشكل 5-4]. وسنرى فيما بعد أن جهد الخلية لا يعتمد فقط على طبيعة الأقطاب او الايونات وإنما يعتمد ايضا على تراكيز الايونات ودرجة الحرارة التي تعمل عندها الخلية.



الشكل 5-4

قياس الجهد (الفولتميتر) الذي يستخدم لقياس جهد الخلية (القوة الدافعة الكهربائية للخلية)

يعرف جهد الخلية بأنه اكبر قيمة لفرق الجهد الكهربائي بين القطبين في الخلية الكلفانية. ويرمز لجهد الخلية بالرمز E_{cell} (تعني خلية). لذا فجهد الخلية هو مقياس للقوة الدافعة للتفاعل الحاصل في الخلية. يعتمد جهد الخلية على جهد قطب التأكسد (الانود) وقطب الاختزال (الكافثود). فإذا رمزنا لجهد التأكسد بالرمز E_{ox} من **oxidation** (وتعني تأكسد)، ورمزنا لجهد الاختزال بالرمز E_{red} من **reduction** (وتعني اختزال). فإن جهد الخلية يساوي المجموع الجبوري لجهدي التأكسد والاختزال وعلى الشكل الآتي :

$$E_{cell} = E_{ox} + E_{red} \quad (1)$$

ولكون عملية التأكسد تحدث عند الانود فيمكن أن نرمز لجهد التأكسد بدلاً من E_{ox} بالرمز E_{anode} ، وتحري عملية الاختزال عند الكافثود لذا يمكن ان نرمز لجهد الاختزال بدلاً من E_{red} بالرمز $E_{cathode}$. لذا يمكن إعادة كتابة المعادلة (1) اعلاه على الصورة الآتية :

$$E_{cell} = E_{anode} + E_{cathode} \quad (2)$$

عند قياس جهد الخلية عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm وعندها تكون التراكيز المolarية للايونات في محليل القطبين تساوي (1 M او 1 mol/L)، يسمى الجهد المقياس بجهد الخلية القياسي (E_{cell}°) ويرمز لجهد الخلية القياسي بالرمز E_{cell}° (Standad cell potential) وتسمى جهود الأقطاب تحت نفس هذه الظروف بجهود الأقطاب القياسية ويرمز لها بالرموز E_{anode}° و $E_{cathode}^{\circ}$. عليه يمكن إعادة كتابة المعادلة (2) للحالة القياسية على الشكل الآتي :

$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ} \quad (3)$$

ان وحدة قياس الجهد الكهربائي هي الفولت (Volt) ويرمز له بالرمز (V).

4-7-1 قياس جهود الأقطاب

كمالاحظنا اعلاه ان قياس جهد الخلية القياسي E_{cell}° يتطلب قياس جهود اقطاب التأكسد والاختزال تحت الظروف القياسية. والسؤال انه كيف يتم قياس جهد القطب لوحدة؟ وذلك لانه لايمكن عمل خلية من قطب واحد وقياس جهدها ، لذا لابد من وجود قطب مرجع (Reference electrode) لقياس جهود الأقطاب الأخرى نسبة إليه. وهناك انواع مختلفة من الأقطاب يمكن استخدامها كاقطاب مرجعية لقياس جهود الأقطاب الأخرى ومن اهمها قطب الهيدروجين القياسي .

2-7-4 قطب الهيدروجين القياسي

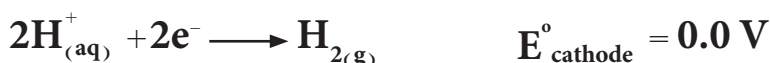
أختير قطب الهيدروجين القياسي كقطب مرجع (ذو جهد قياسي معروف).

ولأن الهيدروجين عنصر نشاطه الكيميائي متوسط بين العناصر فيمكن استخدامه كقطب أنود أو كاثود. يتكون قطب الهيدروجين القياسي من أنبوبة زجاجية يمر بها غاز الهيدروجين على شكل فقاعات بضغط مقداره 1 atm وعند درجة حرارة 25°C في محلول يحتوي على أيونات H⁺ مثل محلول HCl ويكون تركيزه 1 M. تحتوي الأنبوبة الزجاجية في أسفلها على قطعة من البلاتين مغطاة بطبقة خشنة من البلاتين الأسود متصلة بسلك من البلاتين. ويستخدم عنصر البلاتين لصنع هذا النوع من الأقطاب لأن مادة حاملة لا تعاني تأكسداً واحتزالاً تحت الظروف التي يستخدم بها ولكنها تقوم بهمتي:

- أ- توفير سطح للقطب يمكن تفكيك جزيئات الهيدروجين عليه.
 - ب- توفير وسيلة لحدوث توصيل كهربائي مع الدائرة الخارجية.
- يوضح الشكل (4-6) قطب الهيدروجين القياسي. يرمز لقطب الهيدروجين القياسي بالرمز (SHE) وهذا مشتق من الأحرف الأولى للكلمات الدولي للكيمياء الصرفية والتطبيقية (IUPAC) على افتراض أن يكون جهد قطب الهيدروجين القياسي يساوي صفر فولت (E°_{H₂} = 0.0 V). ان التفاعل الذي يحدث على قطب الهيدروجين القياسي اذا تم استخدامه كأنود (تأكسد) هو كالتالي:

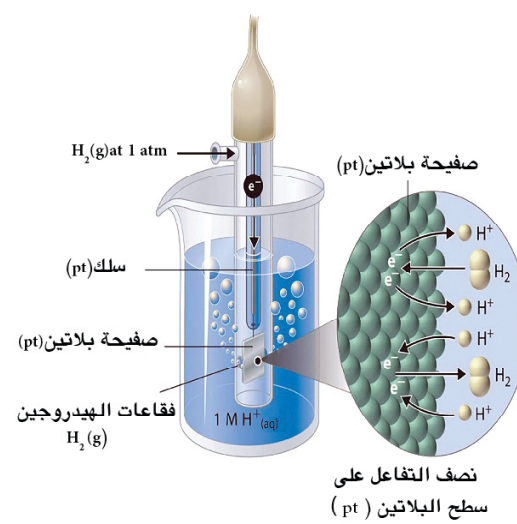


اما اذا استخدم ككاثود (احتزال) فتفاعلاته يكون:



3-7-4 جهود الأقطاب القياسية

يمكن استخدام قطب الهيدروجين القياسي لقياس الجهود القياسية للأقطاب الأخرى، فعندما يربط هذا القطب مع اي قطب اخر لعمل خلية، سيكون جهد الخلية القياسي مساوياً الى مجموع الجهد القياسي لقطب العنصر مضافا له جهد قطب الهيدروجين القياسي. وبما ان قيمة جهد (SHE) يساوي صفراءً، فمعنى هذا ان الجهد القياسي لقطب العنصر سيساوي جهد الخلية نفسها. وعلى هذا الاساس تم قياس جهود الاختزال القياسية لأقطاب جميع العناصر، وتم ترتيب هذه الجهود في جدول يعرف باسم جدول جهود الاختزال القياسية. يبين الجدول (2-4) تفاعلات الاختزال لانصاف الخلايا مختلف الأقطاب وجهود اختزالها القياسية.



الشكل 4-6

قطب الهيدروجين القياسي

المجدول 2-4

جهود الاختزال القياسية للعناصر معبراً عنها بوحدة الفولت (V) مقاساً عند درجة حرارة 25°C و تراكيز 1 M.

$\text{F}_{2(g)} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{F}_{(aq)}$	+ 2.87
$\text{H}_2\text{O}_{2(aq)} + 2\text{H}^+_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+ 1.77
$\text{Au}^{3+}_{(aq)} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Au}_{(s)}$	+ 1.50
$\text{Cl}_{2(g)} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Cl}^-_{(aq)}$	+ 1.36
$\text{O}_{2(g)} + 4\text{H}^+_{(aq)} + 4\text{e}^- \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+ 1.23
$\text{Br}_{2(l)} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Br}^-_{(aq)}$	+ 1.07
$2\text{Hg}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Hg}_{2(aq)}^{2+}$	+ 0.92
$\text{Hg}_{2(aq)}^{2+} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Hg}_{(l)}$	+ 0.85
$\text{Ag}^+_{(aq)} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Ag}_{(s)}$	+ 0.80
$\text{Fe}^{3+}_{(aq)} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Fe}^{2+}_{(aq)}$	+ 0.77
$\text{I}_{2(s)} + 2\text{e}^- \longrightarrow 2\text{I}^-_{(aq)}$	+ 0.53
$\text{O}_{2(g)} + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- \longrightarrow 4\text{OH}^-_{(aq)}$	+ 0.40
$\text{Cu}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cu}_{(s)}$	+ 0.34
$\text{Sn}^{4+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Sn}^{2+}_{(aq)}$	+ 0.13
$2\text{H}^+_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{H}_{2(g)}$	0.00
$\text{Pb}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Pb}_{(s)}$	- 0.13
$\text{Sn}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Sn}_{(s)}$	- 0.14
$\text{Ni}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ni}_{(s)}$	- 0.25
$\text{Co}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Co}_{(s)}$	- 0.28
$\text{Cd}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Cd}_{(s)}$	- 0.40
$\text{Fe}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Fe}_{(s)}$	- 0.44
$\text{Cr}^{3+}_{(aq)} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Cr}_{(s)}$	- 0.74
$\text{Zn}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Zn}_{(s)}$	- 0.76
$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{H}_{2(g)} + 2\text{OH}^-_{(aq)}$	- 0.83
$\text{Mn}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Mn}_{(s)}$	- 1.18
$\text{Al}^{3+}_{(aq)} + 3\text{e}^- \longrightarrow \text{Al}_{(s)}$	- 1.66
$\text{Be}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Be}_{(s)}$	- 1.85
$\text{Mg}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Mg}_{(s)}$	- 2.37
$\text{Na}^+_{(aq)} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Na}_{(s)}$	- 2.71
$\text{Ca}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ca}_{(s)}$	- 2.87
$\text{Ba}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{Ba}_{(s)}$	- 2.90
$\text{K}^+_{(aq)} + \text{e}^- \longrightarrow \text{K}_{(s)}$	- 2.93
$\text{Li}^+_{(aq)} + \text{e}^- \longrightarrow \text{Li}_{(s)}$	- 3.05

زيادة القوة كمعامل مؤكسدة

زيادة القوة كمعامل مختر

ولتوسيخ عملية قياس الجهد القياسي للاقطب باستخدام قطب الهيدروجين القياسي، نأخذ على سبيل المثال خلية مكونة من قطب الخارصين كأنود وقطب الهيدروجين ككاثود والموضحة في الشكل جانبًا، فعند قياس جهد الخلية القياسي لهذه الخلية وحسب العلاقة :

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{anode}}^{\circ} + E_{\text{cathode}}^{\circ}$$

(SHE) وجد ان قيمة E_{cell}° لهذه الخلية تساوي $+0.763 \text{ V}$ وبما ان جهد (SHE) يساوي صفرًا فعليه.

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{anode}}^{\circ} + E_{\text{cathode}}^{\circ}$$

$$0.763 \text{ V} = E_{\text{anode}}^{\circ} + 0.0 \text{ V}$$

$$E_{\text{anode}}^{\circ} = +0.763 \text{ V}$$

وهذا يعني ان جهد التأكسد القياسي للخارصين يساوي $+0.763 \text{ V}$ ولذلك

يكون جهد الاختزال القياسي له مساواً الى -0.763 V ، اي ان جهد الخلية

القياسي يمثل الجهد القياسي لقطب الخارصين لأن القطب الآخر المربوط معه هو

(SHE).

يمكن استخدام جدول جهود الاختزال القياسي للعناصر لمقارنة قوتها عند

استخدامها كعوامل مؤكسدة وعوامل مختزلة، حيث تُعد قيم جهود الاختزال

القياسي مقاييسًا عملياً للقدرة على التأكسد والاختزال. ولابد ان نعرف النقاط

التالية المهمة حول هذا الجدول عند استخدامه في الحسابات.

1- قيم الجهد القياسي للاقطب في الجدول 4-2 مثل جهود الاختزال القياسي لها.

2- تقل جهود الاختزال القياسية كلما اتجهنا الى اسفل الجدول وهذا يعني زيادة

سهولة تأكسدها اي زيادة قوتها كعوامل مختزلة حيث يبدأ من الاعلى لا يندر

جهد اختزال $+2.87 \text{ V}$ لعنصر الفلور.



الى الاسفل لا وطًا جهد اختزال -3.04 V لعنصر الليثيوم.



لذا يُعد Li^{+} هو العامل المؤكسد الضعيف لكونه المادة الاصعب في الاختزال.

وبالمقابل يكون عنصر F هو العامل المختزل الضعيف لكونه المادة الاصعب

في التأكسد.

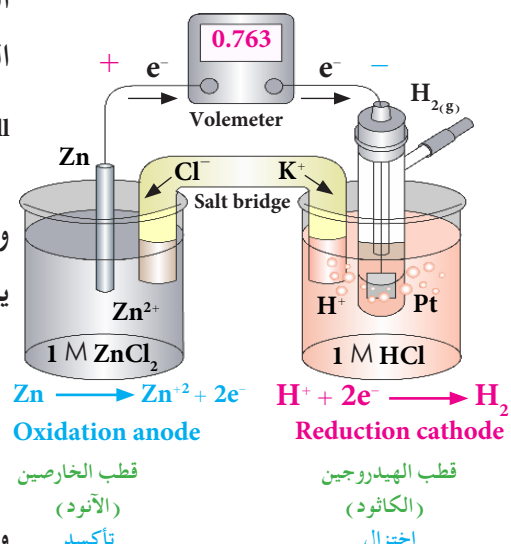
3- الجهد القياسي لاي خلية يشكل احد اقطابها قطب الهيدروجين القياسي

(SHE) يساوي الجهد القياسي لقطب العنصر القياسي المربوط مع قطب

الهيدروجين القياسي في الخلية كما موضح في المثال اعلاه.

4- ان ميل تفاعل نصف الخلية الذي يحدث عند الانود (تأكسد) في قطب

معين (قيمة جهد التأكسد القياسي E_{anode}°) هو عكس ميل تفاعل نصف

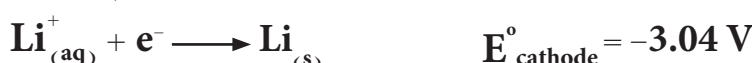


تمرين 4-4

للخلية الموضحة في الشكل ادناه المكونة من قطب الهيدروجين كأنود وقطب النحاس ككاثود. احسب الجهد القياسي لقطب النحاس، اذا علمت ان جهد الخلية القياسي الذي قمت قراءته في مقاييس الجهد يساوي $+0.337 \text{ V}$.

ج : $+0.337 \text{ V}$

الى الاسفل لا وطًا جهد اختزال -3.04 V لعنصر الليثيوم.



لذا يُعد Li^{+} هو العامل المؤكسد الضعيف لكونه المادة الاصعب في الاختزال.

وبالمقابل يكون عنصر F هو العامل المختزل الضعيف لكونه المادة الاصعب

في التأكسد.

3- الجهد القياسي لاي خلية يشكل احد اقطابها قطب الهيدروجين القياسي

(SHE) يساوي الجهد القياسي لقطب العنصر القياسي المربوط مع قطب

الهيدروجين القياسي في الخلية كما موضح في المثال اعلاه.

4- ان ميل تفاعل نصف الخلية الذي يحدث عند الانود (تأكسد) في قطب

معين (قيمة جهد التأكسد القياسي E_{anode}°) هو عكس ميل تفاعل نصف

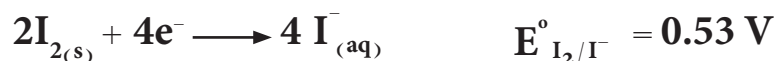
الخلية الذي يحدث عند الكاثود (اختزال) (قيمة جهد الاختزال القياسي $E_{\text{cathode}}^{\circ}$) للقطب نفسه. فعلى سبيل المثال جهد القطب لتفاعل الاختزال لنصف الخلية في قطب الليثيوم يساوي $V = -3.04$ ، فان جهد القطب لتفاعل التأكسد لنصف الخلية في هذا القطب يساوي $+3.04 V$.



4-7-4 حساب جهد الخلية القياسي

عند حساب جهد الخلية القياسي يجب مراعاة النقاط الآتية :

- يتم اختيار قطب الانود للعنصر الذي يمتلك اقل جهد اختزال قياسي . بينما يتم اختيار قطب الكاثود للعنصر الذي يمتلك اعلى جهد اختزال قياسي .
- يجب ان يكون عدد الالكترونات المفقودة عند قطب الانود (عملية التأكسد) مساواً لعدد الالكترونات المكتسبة عند قطب الكاثود (عملية الاختزال) . وفي حال انها غير متساوية فيجب اخذ المضاعف المشتركة الأصغر لاعداد الالكترونات حتى يتم حدتها من طرفي تفاعلات نصف الخلية والحصول على التفاعل العام لل الخلية الحالى من الالكترونات .
- في حال كون عدد الالكترونات المفقودة في عملية التأكسد غير متساوية لعدد الالكترونات المكتسبة في عملية الاختزال وخذ المضاعف المشتركة الأصغر . وعند ضرب طرفي معادلات الاقطاب بعدد معين ، فان قيمة جهد القطب القياسي تبقى ثابتة لا تتغير ، وذلك لأن الجهد من الخواص المركزة التي لا يعتمد على كمية المادة المشتركة في التفاعل وإنما يعتمد على التركيز المولاري لايونات محلول القطب . فعلى سبيل المثال :



- تفاعلات نصف الخلية هي تفاعلات انعكاسية ، حيث يمكن لاي قطب ان يعمل كأنود او ككاثود ، اعتماداً على الظروف التي يستعمل فيها .

- لاستخراج قيمة جهد الخلية القياسي E_{cell}° تكتب تفاعلات نصف الخلية عند الاقطاب وتكتب امامها قيم جهودها القياسية ثم تستخدم العلاقة الآتية

لحساب E_{cell}° :

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{anode}}^{\circ} + E_{\text{cathode}}^{\circ}$$

اما اذا اعطيت جهود الاختزال القياسية وتم اخذها من الجدول مباشره فيمكن استخدامها كما هي واستخدام العلاقة الآتية :

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode}}^{\circ} - E_{\text{anode}}^{\circ}$$

اي ان جهد الخلية القياسي يمثل الفرق بين جهدي الاختزال لقطبي الخلية.

6- اذا كانت قيمة جهد الخلية القياسي موجبة (+) E_{cell}° تكون تفاعلات اقطابها تلقائية. اما اذا كانت قيمة E_{cell}° سالبة (-) فتكون تفاعلات الاقطاب فيها غير تلقائية.

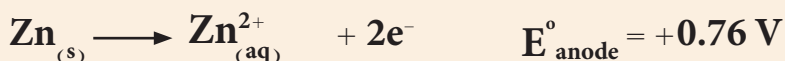
مثال 4-5

اكتب تفاعلات نصفي خلية دانيال الموضحة في الشكل المجاور وتفاعلها العام، واحسب جهد الخلية القياسي. اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية $E_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}}^{\circ} = -0.76 \text{ V}$ و $E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}}^{\circ} = +0.34 \text{ V}$

(معلومة: نستخدم الرمز $E_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}}^{\circ}$ لتبیان ان الجهد القياسي هو جهد اختزال).

الحل :

عند النظر الى قيم جهود الاختزال القياسية يجب ان نختار قطب النحاس ككاثود لانه يمتلك اعلى جهد اختزال قياسي وقطب الخارصين انوداً لانه يمتلك اقل جهد اختزال قياسي {النقطة (1)}.



لاحظ هنا اننا عكسنا اشارة جهد الاختزال القياسي للخارصين لاننا استعملناه كأنواد {النقطة (4)}. نحصل على التفاعل العام للخلية من حاصل جمع تفاعلات نصفي الخلية اذا كان عدد الالكترونات المفقودة يساوي عدد الالكترونات المكتسبة كما هو في تفاعلات هذه الخلية.



$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{anode}}^{\circ} + E_{\text{cathode}}^{\circ}$$

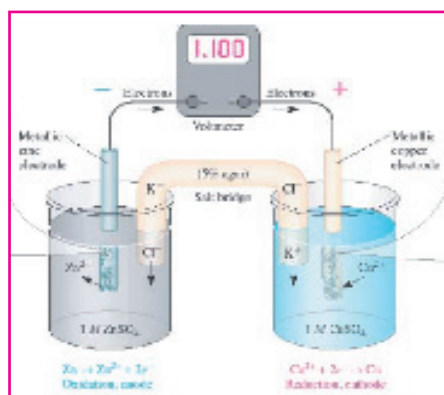
$$E_{\text{cell}}^{\circ} = (+0.76 \text{ V}) + (+0.34 \text{ V}) = 1.10 \text{ V}$$

ملاحظة: ويمكن حساب جهد خلية دانيال القياسي باستخدام العلاقة:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode}}^{\circ} - E_{\text{anode}}^{\circ}$$

على شرط ان نأخذ قيم جهود الاختزال القياسية من الجدول مباشرةً بدون تغيير وعلى الشكل الاتي:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.34 \text{ V} - (-0.76 \text{ V}) = 1.10 \text{ V}$$



تمرين 4-5

احسب جهد الخلية القياسي خلية تم عملها من قطب الكادميوم Cd المغمور في محلول 1 M من نترات الكادميوم وقطب الكروم Cr المغمور في 1 M نترات الكروم. اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية

$$E_{\text{Cd}^{2+}/\text{Cd}}^{\circ} = -0.40 \text{ V}$$

$$E_{\text{Cr}^{3+}/\text{Cr}}^{\circ} = -0.74 \text{ V}$$

ج : $+0.34 \text{ V}$

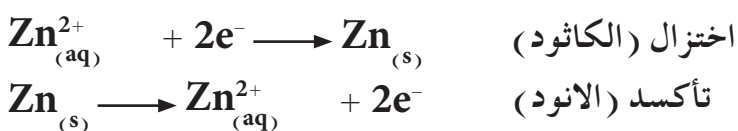
5-7-4 انواع الاقطاب

كما هو معلوم تكون اي خلية كلفانية من قطبين هما الانود والكاثود. وعند تصميم اي خلية لابد ان نعرف فكرة عن الاقطاب المستخدمة في تصنيع هذا

النوع من الخلايا، وستطرق هنا الى الانواع الشائعة من القطب المستخدمة في بناء الخلايا الكلوفانية.

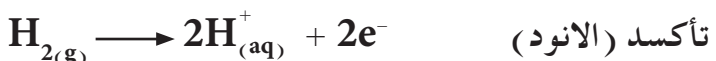
1 - قطب الفلز / ايون الفلز

يتكون هذا النوع من القطب من غمر لوح من الفلز في محلول ايونات ذلك الفلز، مثال ذلك قطب الخارصين (Zn/Zn^{2+}) الذي يتكون من غمر لوح من الخارصين في محلول كبريتات الخارصين، ويكون تفاعل القطب على الصور التالية، عند استخدامه كأنود او ككاثود:



2 - القطب الغازى

ويتكون من ضخ غاز خلال أنبوبة زجاجية بضغط معين داخل محلول يحتوي على ايونات ذلك الغاز. ولكون الغاز غير موصل للتيار الكهربائي يستخدم عادة سلك من البلاتين كعنصر خامل يكون مثبت في الأنبوبة الزجاجية ليعمل كسطح موصل للتيار الكهربائي. وعلى سبيل المثال، ضخ غاز الهيدروجين بضغط 1 atm في محلول يحتوي على ايونات الهيدروجين كمحلول HCl. وتفاعل الانود لقطب الهيدروجين الذين يحدث عند سطح قطعة البلاتين يكون على الصورة الآتية:



او ضخ غاز الكلور في محلول يحتوي على ايونات الكلور كمحلول HCl. ويكون تفاعل الكاثود لقطب الكلور الذي يحدث على سطح قطعة البلاتين على الشكل الآتي :



3 - أقطاب التأكسد والاختزال

تتكون عادة من غمر سلك من البلاتين او عمود من الكرافيت في محلول يحتوي على ايونات عنصر له حالي تأكسد مختلفين. وعلى سبيل المثال، غمر سلك من البلاتين في محلول يحتوي على ايونات Fe^{2+} و Fe^{3+} (او في محلول يحتوي على ايونات Sn^{4+} و Sn^{2+}). حيث يمكن كتابة تفاعلات التأكسد عندما يكون هذا القطب انوداً على الصورة الآتية:



4-7-6 التعبير عن الخلية الكلوفانية كتابةً

تستخدم في احياناً كثيرة طريقة الترميز للتعبير عن الخلية الكلوفانية كتابةً ولذلك يجب ان نتعلم او لا طريقة التعبير عن القطب كتابةً ومن ثم استعمال ذلك للتعبير عن الخلية. للتعبير عن قطب فلز / ايون الفلز ، ولناخذ مثلاً قطب الخارصين المغمور في محلول كبريتات الخارصين في تفاعل الاختزال الذي يعبر عنه كالتالي :



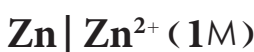
تفاعل اختزال (الكاثود)
يعبر عنه كما يظهر في معادلة نصف الخلية حيث يوضع رمز ايون الفلز اولاً وبجانبه يوضع بين قوسين تركيزه المولاري ثم يرسم خط عمودي ثم يكتب رمز الفلز وعلى الصورة الآتية:



او تفاعل تأكسد:



تفاعل تأكسد (الانود)
في هذه الحالة يكتب رمز الفلز اولاً ثم يرسم خط عمودي ثم يكتب رمز ايون الفلز وبجانبه يوضع بين قوسين تركيزه المولاري وذلك كما يظهر التسلسل في معادلة نصف الخلية:



يمثل الخط العمودي حد الطور ، فلاحظ ان الخارصين في الطور الصلب (s) وايونات الخارصين في محلولها المائي (aq) طور سائل وعليه يرسم خط عمودياً لتبیان الحد الفاصل بين الطورين . ويجب وضع تركيز المحلول بعد رمز الايون ، حيث يمثل (1 M) التركيز القياسي واحد مولاري.

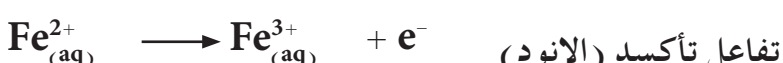
اما التعبير عن القطب الغازی كتابة فيمكن توضیحه في التعبیر عن قطب الهیدروجين كتابة . فمثلاً في تفاعل التأكسد :



يعبر عن القطب بوضع مكونات تفاعل نصف الخلية كما يظهر تسلسلها في معادلة القطب ، يوضع رمز غاز الهیدروجين اولاً وبجانبه يكتب بين قوسين قيمة ضغط الغاز (هكذا الحال بالنسبة للغازات) ثم يكتب رمز ايون الغاز وبجانبه يوضع تركيزه المولاري .



ولكون الغاز غير موصل للتيار الكهربائي يستخدم معه سلك من البلاطين لهذا الغرض حيث يكتب في اول التعبير اذا استخدم انوداً وفي اخره اذا استعمل كاثوداً . اما في اقطاب التأكسد والاختزال فيعبر عن القطب كتابة على الصورة التالية لقطب يحتوي محلوله على ايونات Fe^{2+} و Fe^{3+} لتفاعل التأكسد كالآتي :



وهذا النوع من المحاليل غير موصل للتيار الكهربائي شأنه شأن الغازات لذا يجب غمر سلك من البلاطين في داخله وكتابة رمز البلاطين Pt عند التعبير عن القطب كتابة ، كما في التعبير عن القطب الغازی . ويلاحظ هنا وضع (؛) بين رمزي الآيونين لكونهما موجودين في نفس المحلول .

طالما انتا تعلمـنا التعبير عن الاقطاب كتابة، يمكنـنا الان بسهولة التعبير عن الخلية كتابة وذلك بدمج قطبـي الانود (تأكسـد) والـكاثـود (اختـزال). وللتـعبير عن الخلـية كتابـة يكتـب تـفاعل التـأكسـد عند قـطبـ الانـود عـلـى الـيسـار، اـمـا تـفاعـل الاختـزال عـنـد قـطبـ الكـاثـود فـيـكتـب عـلـى الـيمـين ويفـصل بـيـنـهـما عـادـة خـطـان عمـودـيـان متـوازـيـان يـمـثلـان الجـسـر المـلـحي فيـ الخلـية.

وعـلـى سـبـيلـ المـشـالـ، للتـعبـير عـن خـلـية دـانـيـال ذاتـ التـفاعـلـ العـامـ:



يعـبرـ عنـ هـذـهـ الخلـيةـ كتابـةـ عـلـىـ الصـورـةـ الـاتـيةـ :

تفاعلـ الاختـزالـ عـنـدـ الكـاثـود || تـفاعـلـ التـأـكسـدـ عـنـدـ الانـودـ

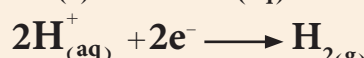
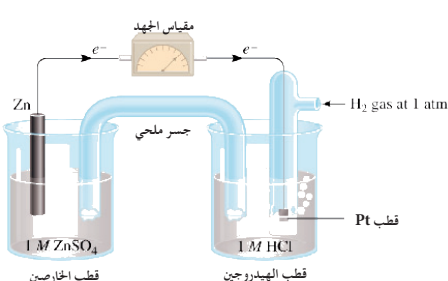


يمـثـلـ الخـطـانـ العمـودـيـانـ فـيـ الوـسـطـ الجـسـرـ المـلـحيـ فـيـ الخلـيةـ.

مثال 4-6

عبرـ عنـ الخلـيةـ المـوـضـحـ شـكـلـهـ فـيـ الرـسـمـ المـجاـورـ كتابـةـ ثـمـ اـكـتـبـ تـفاعـلـاتـ نـصـفيـ الخلـيةـ وـتـفاعـلـهـاـ العـامـ.

الـحلـ:



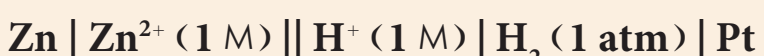
تفاعلـ التـأـكسـدـ عـنـدـ الانـودـ :

تفاعلـ الاختـزالـ عـنـدـ الكـاثـودـ :

وـتـفاعـلـ العـامـ لـلـخـلـيـةـ النـاتـجـ منـ حـاـصـلـ جـمـعـ تـفـاعـلـيـ نـصـفـ الـخـلـيـةـ يـكـونـ كـالـاتـيـ:



ويـعـبرـ عنـ هـذـهـ الخلـيةـ كتابـةـ عـلـىـ الصـورـةـ الـاتـيةـ :



7-7-4 العلاقة بين جهد الخلية E_{cell}° وطاقة كبس الحرارة القياسية $\Delta^\circ G$ وثابت الاتزان K_{eq}

كمـاـ عـرـفـنـاـ انـ الـخـلـيـاـ الـكـلـفـانـيـةـ تحـولـ الطـاقـةـ الـكـيـمـيـائـيـةـ إـلـىـ طـاقـةـ كـهـربـائـيـةـ لـاـنـحـازـ شـغـلـ.ـ انـ الطـاقـةـ الـكـهـربـائـيـةـ {ـبـوـحدـةـ الـجـولـ (J)ـ}ـ الـتـيـ تـنـتـجـهـاـ الـخـلـيـةـ تـسـاوـيـ جـهـدـ الـخـلـيـةـ E_{cell}° ـ بـوـحدـةـ الـفـولـتـ (V)ـ مـضـرـوبـاـ فـيـ الشـحـنـةـ الـكـهـربـائـيـةـ الـكـلـيـةـ بـوـحدـةـ الـكـولـومـ (C)ـ (Coulomb)ـ الـمـارـةـ خـلـالـ الـخـلـيـةـ.

الـتـقـيـيـمـ !

انـ حـاـصـلـ ضـرـبـ وـحدـةـ الـكـولـومـ (C)ـ فـيـ وـحدـةـ الـفـولـتـ (V)ـ تـسـاوـيـ وـحدـةـ الـجـولـ (J)ـ.

$$\text{الـطاـقـةـ الـكـهـربـائـيـةـ (J) = جـهـدـ الـخـلـيـةـ (V) \times الشـحـنـةـ الـكـلـيـةـ (C)}$$

لـذـاـ فـوـحدـةـ الـجـولـ تـسـاوـيـ حـاـصـلـ ضـرـبـ وـحدـةـ الـفـولـتـ (V)ـ فـيـ وـحدـةـ الشـحـنـةـ بالـكـولـومـ (C)ـ، ايـ انـ :

$$1\text{ J} = 1\text{ V} \times 1\text{ C}$$

والشحنة الكلية المارة في الخلية تساوي حاصل ضرب عدد مولات الالكترونات (n) في الشحنة الكلية لمول واحد من الالكترونات التي تسمى بالفالراداي (F) ويرمز لها بالرمز (F). اي ان الشحنة الكلية المارة في الخلية تساوي ($n \times F$). وكما هو معروف ان المول الواحد يحتوي على عدد افو كادرو (N_A) من الالكترونات، لذا فالفالراداي (F) يساوي حاصل ضرب شحنة الالكترون في عدد افو كادرو .

$$\text{شحنة الالكترون } (e^-) \times \text{عدد افو كادرو } (N_A) = F$$

وبالتعبير عن قيمة عدد افو كادرو $N_A = 6.023 \times 10^{23}$ وقيمة $e^- = 1.6 \times 10^{-19} \text{ C}$ نحصل على :

$$F = 6.023 \times 10^{23} \times 1.6 \times 10^{-19} (\text{C}) = 96478 \text{ C/mol.e}^-$$

تقرب هذه القيمة الى 96500 C/mol.e^- في الحسابات الكيميائية . لذا فالطاقة الكهربائية تساوي :

$$\text{الطاقة الكهربائية } (J) = \text{الشحنة الكلية } (nF) \times \text{جهد الخلية } (E_{\text{cell}}^{\circ})$$

$$nFE_{\text{cell}}^{\circ} =$$

ان الطاقة الكهربائية الناتجة من الخلايا الكلفانية ($nFE_{\text{cell}}^{\circ}$) تساوي عكس اشارة طاقة كبس الحرارة القياسية $\Delta^{\circ}G$ وعليه:

$$\Delta^{\circ}G = - nFE_{\text{cell}}^{\circ} \quad (1)$$

وكما هو معروف انه عندما تكون قيمة الطاقة الحرية سالبة فإن ذلك يعني ان التفاعل تلقائي . وفي العلاقة (1) في اعلاه ولكي تصبح قيمة ΔG سالبة لابد ان تكون اشارة E_{cell}° موجبة . وعليه كلما كانت قيمة E_{cell}° للخلية موجبة اكثراً كلما زادت تلقائية التفاعلات التي تجري عند اقطابها . نلاحظ ايضاً من العلاقة (1) انها لا تحتوي على تراكيز او ضغوط للاصناف التي تشتراك في تفاعلات الخلية وكذلك انها لا تحتوي على درجة حرارة لذا فمن الممكن كتابتها بدلالة جهد الخلية القياسي E_{cell}° وطاقة كبس الحرارة القياسية $\Delta^{\circ}G$ وعلى الصورة الآتية :

$$\Delta^{\circ}G = - nFE_{\text{cell}}^{\circ} \quad (2)$$

لقد تعرفنا سابقاً على العلاقة بين طاقة كبس الحرارة القياسية $\Delta^{\circ}G$ وثابت الاتزان K_{eq} في فصل الاتزان الكيميائي والتي هي :

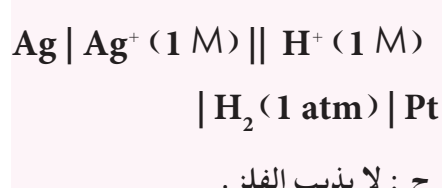
$$\Delta^{\circ}G = - RT \ln K_{\text{eq}} \quad (3)$$

تمرين 7-4

التفاعل العام خلية كلفانية هو الآتي :
 $\text{Cl}_{2(g)} + 2\text{Ag}_{(s)} \longrightarrow 2\text{Cl}_{(aq)}^- + 2\text{Ag}_{(aq)}^+$
 عبر عن الخلية كتابةً عند الظروف القياسية ثم بين تفاعلي التأكسد والاختزال .

تمرين 8-4

هل بإمكان محلول HCl اذابة فلز الفضة الموجود في محلول يحتوي على ايون الفضة Ag^+ بتركيز (1M) للخلية التالية ، علما ان جهد الاختزال القياسي للفضة $E_{\text{Ag}^+/\text{Ag}}^{\circ} = +0.80 \text{ V}$. (معلومة : يقصد بذلك الفلز في محلول هي حدوث التفاعل بشكل تلقائي) .



وعند التعويض عن قيمة $\Delta^\circ G$ من المعادلة (3) في المعادلة (2) نحصل على :

$$-RT \ln K_{eq} = -nFE_{cell}^\circ \quad (4)$$

وباعادة ترتيب المعادلة (4) نجد ان :

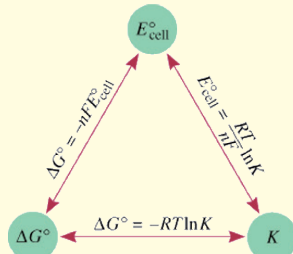
$$E_{cell}^\circ = \frac{RT}{nF} \ln K_{eq} \quad (5)$$

التشهيد !

هذه العلاقة تستخدم فقط عندما تكون التفاعلات عند درجة حرارة $(298\text{ K})25^\circ\text{C}$

الجدول 3-4

العلاقة بين الطاقة الحرية القياسية $\Delta^\circ G$ وجهد الخلية القياسي E_{cell}° وثابت الاتزان K_{eq}



التفاعل تحت الظروف القياسية	E_{cell}°	K_{eq}	$\Delta^\circ G$
يفضل تكوين النواج	موجبة	$K_{eq} > 1$	سالبة
النواج المتفاعلات متساوية بالافضالية	صفر	$K_{eq} = 1$	صفر
يفضل تكوين المتفاعلات	سالبة	$K_{eq} < 1$	موجبة

يمكن تبسيط المعادلة (5) بالتعويض عن قيمة درجة الحرارة 298 K 25°C وقيمة $F=96500\text{ C/mol.e^-}$ وقيمة $R=8.314\text{ J/K.mole}$ لـ $n \times 96500 \text{ (C/mol.e^-)}$ نحصل على :

$$E_{cell}^\circ = \frac{8.314 \text{ (J/K.mol)} \times 298 \text{ (K)}}{n \times 96500 \text{ (C/mol.e^-)}} \ln K_{eq}$$

$$E_{cell}^\circ = \frac{0.026 \text{ (V)}}{n} \ln K_{eq}$$

حيث ان n عدد مولات من الالكترونات التي تشتراك في تفاعل التأكسد والاختزال والتي يتم حذفها عند جمع تفاعلي نصفى الخلية لايجاد التفاعل العام. تستخدم هذه المعادلة فقط عندما يكون تفاعل الخلية عند درجة حرارة $(298\text{ K})25^\circ\text{C}$. يوضح الجدول (3-4) العلاقة بين الطاقة الحرية القياسية $\Delta^\circ G$ وجهد الخلية القياسي E_{cell}° وثابت الاتزان K_{eq} لتفاعل العام للخلية.

مثال 4-7

خلية كلفانية قياسية تفاعلاها العام كالاتي :



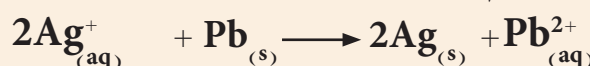
احسب قيمة $\Delta^\circ G$ وثابت الاتزان K_{eq} عند درجة حرارة 25°C علماً ان جهود الاختزال القياسية $E_{\text{Ag}^+/Ag}^\circ = +0.80\text{ V}$ و $E_{\text{Pb}^{2+}/\text{Pb}}^\circ = -0.13\text{ V}$.

الحل :

نكتب تفاعلات نصفى الخلية عند الانود (تاكسد) والكافود (اختزال)



وبالجمع نحصل على التفاعل العام للخلية



لذا يمكن كتابة المعادلة (1) على الصورة الآتية :

$$\Delta G = \Delta^{\circ}G + RT \ln Q \quad (2)$$

ومن العلاقة بين الطاقة الحرارة القياسية وغير القياسية مع جهد الخلية :

$$\Delta G = -nFE_{cell} \quad (3)$$

$$\Delta^{\circ}G = -nFE_{cell}^{\circ} \quad (4)$$

وبتعويض قيم ΔG و $\Delta^{\circ}G$ من المعادلة (3) و (4) في المعادلة (2) نحصل على :

$$-nFE_{cell} = -nFE_{cell}^{\circ} + RT \ln Q \quad (5)$$

وبقسمة المعادلة (5) على $-nF$ - نحصل على :

$$E_{cell} = E_{cell}^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln Q \quad (6)$$

تسمى المعادلة (6) بمعادلة نيرنست (Nernst equation) وهي التي تربط جهد الخلية E_{cell} مع جهد الخلية القياسي E_{cell}° من خلال حاصل القسمة Q . وعندما تكون تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة بحالتها القياسية اي ($1 M$) تصبح قيمة Q متساوية الى الواحد الصحيح وقيمة $\ln Q$ تساوي صفراء، فيصبح الحد الثاني من المعادلة (6) صفراء اي تكون $E_{cell} = E_{cell}^{\circ}$.

يمكن تبسيط المعادلة (6) بالتعويض عن قيمة درجة الحرارة $(298 K)$ وقيمة $(25^{\circ}C)$

للحصل على : $F = 96500 C / mol \cdot e^-$ و $R = 8.314 J / K \cdot mol$

$$E_{cell} = E_{cell}^{\circ} - \frac{0.026 V}{n} \ln Q \quad (7)$$

تستخدم هذه المعادلة فقط عندما يكون تفاعل الخلية عند درجة حرارة $(298 K)$ $(25^{\circ}C)$.

تمكننا معادلة نيرنست من حساب E_{cell} كدالة لتراكيز المواد المتفاعلة والناتجة في تفاعل الخلية. وعلى سبيل المثال خلية دانيال ذات التفاعل العام :



يمكن كتابة معادلة نيرنست لهذه الخلية التي جهدها القياسي يساوي $1.10 V$ عند درجة حرارة $25^{\circ}C$ على الشكل الآتي :

$$E_{cell} = E_{cell}^{\circ} - \frac{0.026 V}{n} \ln \frac{[Zn^{2+}]}{[Cu^{2+}]}$$

يجب العلم ان تراكيز المواد الصلبة والسائلة في التفاعل العام للخلية يساوي الواحد الصحيح اي $[Zn] = 1$ و $[Cu] = 1$ لذا لا تظهر في حاصل القسمة.

مثال 4 - 8

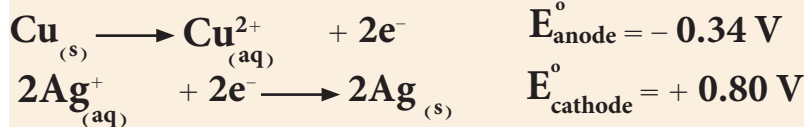
احسب جهد الخلية E_{cell} عند درجة الحرارة 25°C للخلية التي تفاعلاها العام:

$$2\text{Ag}_{(aq)}^+ + \text{Cu}_{(s)} \longrightarrow 2\text{Ag}_{(s)} + \text{Cu}_{(aq)}^{2+}$$

. $[\text{Ag}^+] = 0.01 \text{ M}$ و $[\text{Cu}^{2+}] = 0.01 \text{ M}$
 $E^{\circ}_{\text{Ag}^+/\text{Ag}} = +0.80 \text{ V}$ و $E^{\circ}_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}} = +0.34 \text{ V}$

الحل :

نكتب تفاعلات نصفي الخلية عند الانود (تأكسد) والكافود (اختزال)



$2\text{Ag}_{(aq)}^+ + \text{Cu}_{(s)} \longrightarrow 2\text{Ag}_{(s)} + \text{Cu}_{(aq)}^{2+}$ التفاعل العام للخلية.

. E°_{cell} يمكن حساب جهد الخلية القياسي

$$E^{\circ}_{cell} = E^{\circ}_{\text{anode}} + E^{\circ}_{\text{cathode}}$$

$$E^{\circ}_{cell} = (-0.34 \text{ V}) + (+0.80 \text{ V}) = 0.46 \text{ V}$$

وباستخدام معادلة نيرنست نحسب E_{cell}

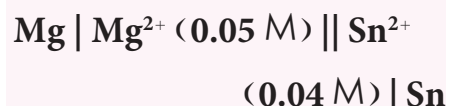
$$E_{cell} = E^{\circ}_{cell} - \frac{0.026 \text{ V}}{n} \ln \frac{[\text{Cu}^{2+}]}{[\text{Ag}^+]^2}$$

$$E_{cell} = 0.46 \text{ V} - \frac{0.026 \text{ V}}{2} \ln \frac{[0.01]}{[0.01]^2}$$

$E_{cell} = 0.40 \text{ V}$ وبحل المعادلة نحصل على قيمة E_{cell}

مرين 4

احسب E_{cell} و E°_{cell} و ΔG للخلية الآتية:



Electrolyte Cells 8 - 4

وهي الخلايا المستهلكة للتيار الكهربائي، وفي هذه الخلايا تحول الطاقة الكهربائية إلى طاقة كيميائية. تجري تفاعلات الخلايا الالكترولية بشكل غير تلقائي، أي أن قيمة الطاقة الحرة لها تكون موجبة ($\Delta G = +$). ان للخلايا الالكترولية تطبيقات مهمة في الصناعة. فعلى سبيل المثال، تستخدم خلايا التحليل الكهربائي في تقطيع الفلزات وكذلك في عملية الطلاء الكهربائي. وسنطرق في هذا الموضوع إلى بعض الخلايا الالكترولية:

اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية

$$E^{\circ}_{\text{Sn}^{2+}/\text{Sn}} = -0.14 \text{ V}$$

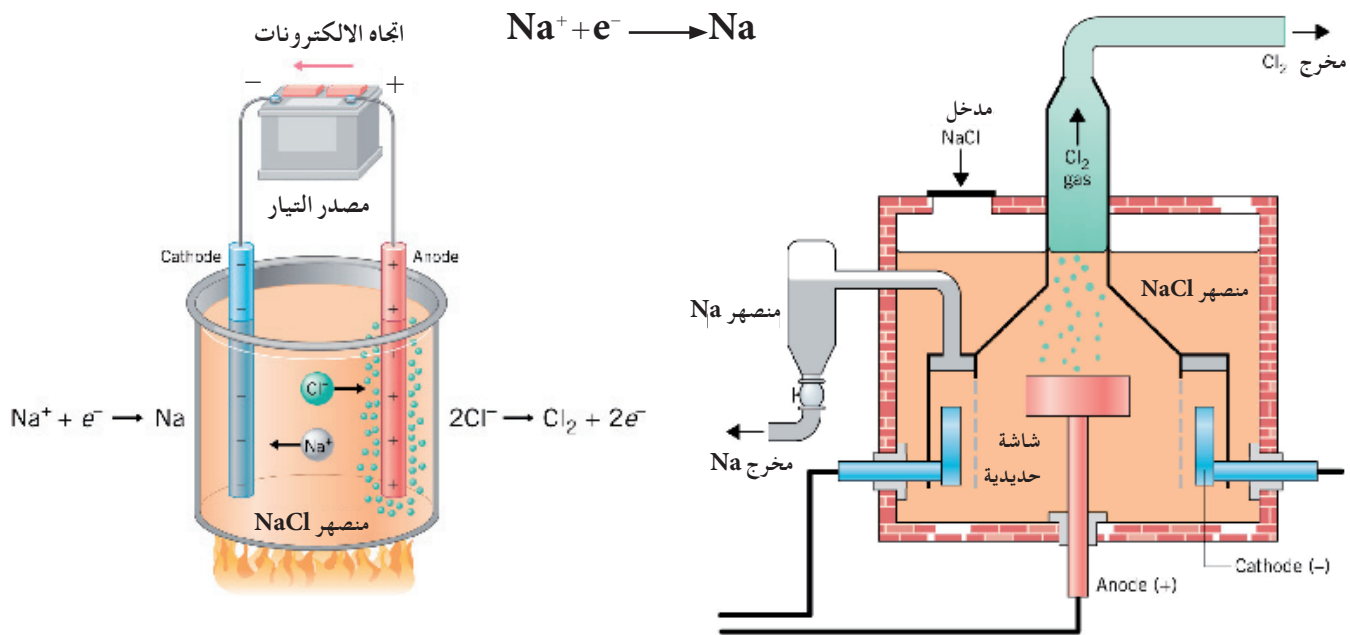
$$\cdot E^{\circ}_{\text{Mg}^{2+}/\text{Mg}} = -2.37 \text{ V}$$

$$+2.23 \text{ V} ; +2.227 \text{ V}$$

$$-429811 \text{ J/mol} ;$$

٤-٨ - ١ خلية التحليل الكهربائي لمنصهر الصوديوم

يعرف التحليل الكهربائي بأنه العملية التي يتم فيها استخدام الطاقة الكهربائية لجعل تفاعل الخلية الالكتروليتية غير التلقائي يحدث. إن منصهر كلوريد الصوديوم يحتوي على أيونات الصوديوم Na^+ وايونات الكلوريد Cl^- حرّة الانتقال. يوضح الشكل (٤ - ٧) الخلية الكهربائية لتحليل منصهر كلوريد الصوديوم التي تكون فيها الأقطاب مثل الكاربون أو البلاتين مغمورة في منصهر كلوريد الصوديوم. وعند عملية التحليل الكهربائي فإن الاختزال يحدث على الكاثود حيث تختزل أيونات Na^+ فقط مكونة فلز الصوديوم Na ويمثل تفاعل نصف الخلية عند الكاثود كالتالي:



الشكل ٧-٤

خلية التحليل الكهربائي
لمنصهر كلوريد الصوديوم

وعند الانود تحدث عملية التأكسد، حيث تتأكسد ايونات الكلوريد Cl^- فقط وعندها يتتحرر الكترون الى الانود عند تكون ذرة الكلور المتعادلة، وبعدئذ تتحدد ذرتان من الكلور وتتحرر على شكل غاز الكلور Cl_2 . يمكن كتابة نصف تفاعل الخلية الذي يجري عند الانود كالتالي:



ولموازنة الالكترونات يجب ان نضرب نصف تفاعل الاختزال (الكاثود) $\times 2$ ، وتحذف الالكترونات من طرفي معادلات نصف الخلية، ثم يجمع تفاعلي نصف الخلية للحصول على التفاعل العام كالتالي:

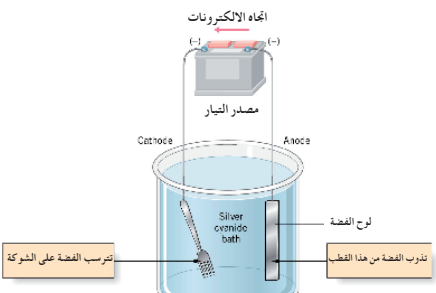


التفاعل العام للخلية
ويجب ابقاء الصوديوم مفصولاً عن غاز الكلور حتى لا يتفاعلباً بشكلاً تلقائياً
لتكون NaCl مرة ثانية.

4 - 8 - 2 خلية الطلاء الكهربائي

عملية الطلاء الكهربائي طريقة يستخدم بها التحليل الكهربائي لطلاء فلز معين بطبقة رقيقة من فلز اخر، وللطلاء اهمية كبيرة تتمثل بحماية المعادن من الصدأ او التآكل ، تتركب خلية الطلاء من قطب الانود ويتكون من الفلز النقي المراد الطلاء به مثل الفضة النقي او الذهب النقي . اما الكاثود فيتكون من السطح المراد طلاءه مثل ملعقة الطعام او ما شابهها .

يكون محلول الخلية حاوياً على احد املاح الفلز النقي المراد الطلاء به كنترات الفضة (AgNO_3) او نترات الذهب [$\text{Au}(\text{NO}_3)_3$] عندما يشكل الفضة او الذهب الانود . يبين الشكل (4 - 8) خلية طلاء تستعمل بها الفضة لطلاء شوكة الطعام . تعتمد جودة الطلاء على عاملين مهمين هما ان تكون شدة التيار الكهربائي المستخدم ضعيفة وتركيز ايونات الفلز المراد الطلاء به قليل .



الشكل 4-8

خلية الطلاء الكهربائي

Faraday Laws

4 - 9 قوانين فارادي

استطاع العالم الانكليزي فارادي (Faraday) بالتجارب العملية ان يبرهن قوانين التحليل الكهربائي والتي سميت باسمه في بداية القرن التاسع عشر . وهذه القوانين تنص على الاتي :

القانون الاول :

تناسب طردياً كتلة اي مادة تترسب على الكاثود او تذوب من الانود او تتحرر كغازات عند هذه الاقطاب مع كمية الكهربائية التي تمر خلال الخلية الكهربائية .

القانون الثاني :

تناسب طردياً كتل المواد المختلفة التي تترسب على الكاثود او تذوب من الانود او تتحرر كغازات عند هذه الاقطاب ، باستخدام نفس الكمية من الكهربائية مع الكتل المكافئة للمواد المختلفة .

وحتى يتم فهم اعمق لاستخدام هذه القوانين لا بد ان نعرف ما هي العمليات التي تجري عند الاقطاب في الخلية الالكترولية .

العمليات التي تجري عند قطب الكاثود :

ا - تختزل ايونات الفلز الى ذراته عند الكاثود وتترسب عليه .

ب - تتحرر عند الكاثود الغازات التي تحمل ايوناتها في المحلول شحنة موجبة مثل غاز الهيدروجين H_2 وغيرها .

العمليات التي تجري عند الانود :

أ - تتأكسد الفلزات (اي تذوب) في محلول القطب اي ان الفلز يعاني ذوباناً او اضمحلالاً .

ب - تتحرر عند قطب الانود الغازات التي تحمل ايوناتها في المحلول شحنة سالبة مثل غاز الكلور Cl_2 والوكسجين O_2 .

قبل استخدام قوانين فارادي في الحسابات لابد ان نتعرف على بعض المصطلحات والوحدات المستخدمة في هذه القوانين :

1- التيار الكهربائي يرمز له بالرمز (I) ووحدة الامبير (Ampere) ويرمز لهذه الوحدة بالرمز (A) .

2- الشحنة الكهربائية ويرمز لها بالرمز (Q) ووحدتها الكولوم (Coulomb) ووحدتها الكولوم (Q) بالرمز C. وقد تفاص الشحنة الكهربائية بعدد مولات الالكترونات التي تساوي الكولومات (Q) مقسماً على الفارادي (Faraday) ($F = 96500 \text{ C/mol.e}^-$) حيث ان ($F = 96500 \text{ C/mol.e}^-$) وهو عدد افوكادرو من الشحنات الكهربائية. والشحنة الكهربائية Q تساوي حاصل ضرب شدة التيار بوحدة الامبير (A) في الزمن بوحدات الثانية (s) اي ان:

$$Q(C) = I(A) \times t(s)$$

ولتحويل الشحنة بدلاًلة عدد مولات الالكترونات تقسم Q على ثابت فارادي 96500 C/mol.e^-

$$Q = \frac{\text{عدد الالكترونات المارة}}{\text{عدد افوكادرو}}$$

$$Q(\text{mol.e}^-) = \frac{I(A) \times t(s)}{96500 \text{ (C/mol.e}^-)}$$

$$Q = \frac{I(A) \times t(s)}{96500}$$

حيث الوحدة (mol.e^-) تعني عدد المولات من الالكترونات. ان من الضروري توضيح المعنى الحسابي لقوانين فارادي، فطالما ان كمية المواد المترسبة عند الكاثود او الذائبة من الانود او المتحركة من الغازات عند القطبين تتناسب طردياً مع مكافأتها الغرامية عند مرور نفس الكمية من الكهربائية. ان هذا يعني ان امارات شحنة مول واحد من الالكترونات (1 mol.e^-) والتي تكافئ 96500 C او واحد فارادي فإنه يرسل مكافئ غرامي واحد من العنصر على الكاثود او يذيب مكافئ غرامي واحد من العنصر عند الانود او يحرر مكافئ غرامي واحد من الغازات عند القطبين. ولتجنب استخدام المكافئ الغرامي يمكن تحويل عدد مولات الالكترونات (mol.e^-) الى عدد المولات بواسطة عدد الالكترونات المفقودة او المكتسبة في تفاعل التناكسد والاختزال . حل المسائل المتعلقة بقوانين فارادي تُتبع الخطوات الموضحة في المخطط (6-1) كالتالي :

1- نستخرج الشحنة الكهربائية القادمة من البطارية بدلاًلة عدد مولات الالكترونات (mol.e^-) باستخدام العلاقة الآتية:

$$Q(\text{mol.e}^-) = \frac{I(A) \times t(s)}{96500 \text{ (C/mol.e}^-)}$$

2- نستخدم عدد الالكترونات المفقودة او المكتسبة في تفاعلات نصفي الخلية للحصول على كمية الكهرباء (mol.e^-) اللازمة لترسيب او تخمير مول واحد من العنصر.

$$n = Q \times \frac{1 \text{ mole}}{e}$$

المترسبة او المتحركة
بطارية
عدد الالكترونات
المفقودة او المكتسبة.

3- نجد عدد مولات العنصر المترسبة او المتحركة نتيجة لمرور التيار الكهربائي من البطارية باستخدام العلاقة في الفقرة (2).

4- نحوال عدد المولات ($n \text{ mole}$) وذلك بضربها في الكتلة المولية ($M \text{ g/mol}$) الى كتلة المواد المترسبة على الكاثود او الذائبة من الانود باستخدام العلاقة الآتية:

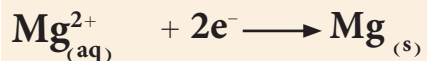
$$m(g) = n(\text{mol}) \times M(\text{g/mol})$$

او نحوال عدد المولات الى حجم الغازات المتحركة بالظروف غير القياسية باستخدام قانون الغاز المثالي:

$$PV = nRT$$

المخطوطة 1-4
الخطوات الواجب اتباعها لحل المسائل المتعلقة بقوانين فارادي.

مثال 4 - 9



لتفاعل نصف الخلية الآتي :

احسب عدد غرامات المغنيسيوم التي يمكن انتاجها من فلز المغنيسيوم عند امرار تيار شدته A لفترة ساعة واحدة (1 hr). علماً ان الكتلة الذرية للمغنيسيوم تساوي 24. ما هي عدد ذرات المغنيسيوم المترسبة عند الكاثود تحت نفس الظروف.

الحل :

وحدة الزمن في علاقة فاراداي هي الثانية لذا حول الساعة الى ثواني :

$$t(\text{s}) = t(\text{hr}) \times \frac{3600(\text{s})}{1(\text{hr})}$$

$$= 1(\text{hr}) \times \frac{3600(\text{s})}{1(\text{hr})} = 3600 \text{ s}$$

نجد كمية الكهربائية المارة في الخلية بدلالة عدد مولات الالكترونات .

$$Q(\text{mol.e}^-) = \frac{I(\text{A}) \times t(\text{s})}{96500(\text{C/mol.e}^-)}$$

$$= \frac{25(\text{A}) \times 3600(\text{s})}{96500(\text{C/mol.e}^-)} = 0.9 \text{ mol.e}^-$$

وبحسب معادلة اختزال المغنيسيوم نجد ان 2 mol.e⁻ ترسّب 1 mole من المغنيسيوم لذا فعدد مولات المغنيسيوم تساوي :

$$n = Q \times \frac{1 \text{ mole}}{e}$$

بطارية المترسبة او المتحررة

$$n_{\text{Mg}}(\text{mole}) = 0.9 \text{ mol.e}^- \times \frac{1(\text{mole})}{2(\text{mol.e}^-)} = 0.45 \text{ mole}$$

ولتحويل عدد المولات الى كتلة نستخدم العلاقة الآتية :

$$n(\text{mole}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})}$$

وبترتيب هذه المعادلة نحصل على الكتلة m بالغرامات

$$m(\text{g}) = n(\text{mole}) \times M(\text{g/mol})$$

$$m(\text{g}) = 0.45(\text{mole}) \times 24(\text{g/mol}) = 10.8 \text{ g}$$

عدد الذرات = عدد المولات × عدد افو كادرو

$$N_A(\text{atoms/mol}) \times n(\text{mol}) =$$

$$6.023 \times 10^{23}(\text{atoms/mol}) \times 0.45(\text{mol}) =$$

$$= 2.7 \times 10^{23} \text{ atoms}$$

تمرين 4 - 12

ما هي شدة التيار الذي يجب امراره في محلول كلوريد الذهب AuCl₃ لمدة 200 s ليرسّب 3 g من الذهب عند الكاثود ، الكتلة الذرية للذهب 197 .

$$\text{ج : } 21.7 \text{ A}$$

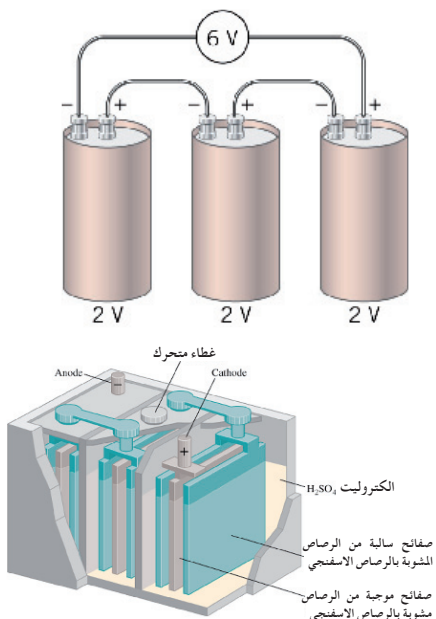
تمرين 4 - 13

محلول من كبريتات النحاس CuSO₄ تركيزه 0.2 M وحجمه 600 mL. امرر فيه تيار كهربائي شدته 96.5 A. احسب الزمن اللازم لكي يتبقى 0.03 mol من ايون النحاس .

$$\text{ج : } 180 \text{ s}$$

البطاريات (النضائـ) وخلايا الوقود 10 - 4

عادة ما تسمى الخلايا الكلوفانية بالبطاريات وتصنف إلى نوعين: بطاريات أولية وهي التي لا يمكن إعادة شحنها، وبطاريات ثانوية وهذه يمكن إعادة شحنها. والبطارية عادة ما تتكون من تجميع عدد من الخلايا الكلوفانية تربط عسالتواли ويكون جهدها مساواً لمجموع جهود الخلايا المتكونة منها. وسنشرح بعض أنواع البطاريات الشائعة الاستخدام.

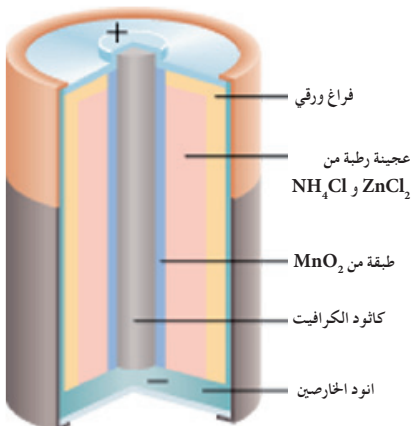


الشكل 9-4
بطارية الخزن الرصاصية

10-4-1 بطارية الخزن الرصاصية

تستعمل هذه البطارية في تشغيل السيارة وكثيراً من المعدات الكهربائية الصناعية. وهي تتكون من مجموعة خلايا رصاصية كلوفانية جهد كل منها أكثربقليل من (2 V). تتكون كل بطارية من قطبين أحدهما مصنوع من مادة الرصاص Pb يمثل الانود والآخر مصنوع من اوكسيد الرصاص PbO₂ ويمثل الكاثود ويكون القطبين مغمورين في محلول الكترووليتي هو محلول حامض الكبريتيك الذي تراوح كثافته عند شحن البطارية من 1.2 g/mL إلى 1.3 g/mL وهذه البطارية مجموعة من ثلاث أو ست خلايا تعمل كخلية كلوفانية جهدها 6 V أو 12 V على التوالى [الشكل (9-4)].

عند استمرار عمل الخلية تترسب كبريتات الرصاص PbSO₄ بشكل مسحوق أبيض على القطبين كما ويستهلك حامض الكبريتيك الموجود بشكل متآين فتزداد كمية الماء مما يؤدي إلى انخفاض كثافة محلول الحامض. وما ان تنطلق السيارة حتى تتعكس تفاعلات نصف الخلية تحت تأثير الفولتية التي ينتجهما المولد ويعاد انتاج H₂SO₄ و PbO₂ و Pb . يمكن إعادة شحن البطارية بإمداد تيار كهربائي خارجي لعكس تفاعل الخلية فتصبح البطارية مجموعة خلايا الكترووليتي حيث يتفكك راسب PbSO₄ من على القطبين ويستعيد الحامض تركيزه (كثافته).



الشكل 10-4
الخلية الجافة (الخارصين - كاربون)

10-4-2 الخلية الجافة (خارصـ - كاربون)

هذه الخلية عبارة عن وعاء خارصين يعمل كأنود مملئ بمعجون رطب من MnO₂ وكربون (كرافيـت) وكلوريـد الـامونـيوم NH₄Cl كما موضح في الشـكل (10-4).

مواصفاتها : تعطي جهـداً مقدارـه 1.48 V وغير قابلـة للـشحن وتسـخدم في أجهـزة الرـادـيو وـالـحـاسـوب وـغـيرـهـاـ.

المعادلات الرئيسية

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{anode}}^{\circ} + E_{\text{cathode}}^{\circ}$$

رقم الصفحة 165

حساب جهد الخلية القياسية

$$\Delta G = -nFE_{\text{cell}}$$

رقم الصفحة 169

العلاقة بين التغير في الطاقة الحرجة مع جهد الخلية

$$\Delta G^{\circ} = -nFE_{\text{cell}}^{\circ}$$

رقم الصفحة 173

العلاقة بين التغير في الطاقة الحرجة القياسية مع
جهد الخلية القياسي

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = \frac{RT}{nF} \ln K_{\text{eq}}$$

رقم الصفحة 174

العلاقة بين جهد الخلية القياسي مع ثابت الاتزان

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = \frac{0.026 \text{ (V)}}{n} \ln K_{\text{eq}}$$

رقم الصفحة 174

العلاقة بين جهد الخلية القياسي مع ثابت الاتزان
عند درجة حرارة 25°C

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{cell}}^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln Q$$

رقم الصفحة 176

معادلة نيرنست لحساب جهد الخلية غير القياسي

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{cell}}^{\circ} - \frac{0.026 \text{ V}}{n} \ln Q$$

رقم الصفحة 176

معادلة نيرنست لحساب جهد الخلية غير القياسي
عند درجة حرارة 25°C

المفاهيم الأساسية

Oxidation التأكسد

عبارة عن تغير كيميائي يصحبه فقدان في الالكترونات من ذرة او مجموعة من الذرات ويؤدي لزيادة في اعداد التأكسد.

Reduction الاختزال

عبارة عن تغير كيميائي تكتسب فيه الذرة او مجموعة من الذرات الالكترونات يصاحبها نقصان في عدد التأكسد للعنصر.

Reduction Agent العامل المخترزل

المادة التي تتأكسد وتسبب اختزالاً لمادة اخرى.

Oxidizing Agent العامل المؤكسد

المادة التي تخترزل وتسبب تأكسداً لمادة اخرى.

Anode الانود

هو القطب الذي تجري عليه عملية الأكسدة والذى يكون مصدراً للالكترونات.

Cathode الكاثود

هو القطب الذي تجري عليه عملية الاختزال والذي تتحول اليه الالكترونات المنتقلة من الانود.

Electrochemical cells الخلايا الكهروكيميائية

تتكون الخلية الكهروكيميائية عادة من قطبين يسمى احدهما القطب الموجب او الانود، اما القطب الثاني فهو القطب السالب ويدعى بالكافثود ويكون كلا القطبين مغمورين في محلول الكتروليتي تشتهر مكوناته في تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تجري على سطحي القطبين.

Galvanic cells الخلايا الكلفانية

هي تلك الخلايا التي تتحول فيها الطاقة الكيميائية الى طاقة كهربائية من خلال تفاعل كيميائي يجري تلقائياً ، لتوليد تيار كهربائي وتسمى مثل هذه الخلايا بالخلايا الكلفانية او الفولتائية .

Electrolyte cells الخلايا الالكتروليتية

هي الخلايا المستهلكة للتيار الكهربائي وفيها تتحول الطاقة الكهربائية الى طاقة كيميائية وتجري تفاعلاتها بشكل غير تلقائي ولها تطبيقات مهمة في الصناعة ، تستخدم خلايا التحليل الكهربائي في تنقية الفلزات وفي عملية الطلاء الكهربائي.

Electromotive force القوة الدافعة الكهربائية للخلية

يرمز له بالرمز (emf) يسمى الجهد عبر الاقطاب في الخلية الكلفانية بجهد الخلية ويرمز له بالرمز (E_{cell}) ويسمى جهد الخلية بمصطلح شائع اخر القوة الدافعة الكهربائية للخلية وبالرغم من دلالة الاسم فهو مقياس للجهد وليس للقوة.

Nernst equation معادلة نيرنست

هي العلاقة التي تربط جهد الخلية غير القياسي (E_{cell}^0) مع جهد الخلية القياسي (E_{cell}) ، عندما يكون احد او جميع المواد المشاركة ذات تراكيز لا تساوي الواحد الصحيح وفي درجات حرارية مختلفة .

اسئلة الفصل الرابع

ملاحظة: استفد من العلاقة الآتية في حل المسائل ($\ln x = 2.303 \log x$)

1-4 عرف المصطلحات الآتية: الانود، القوة الدافعة الكهربائية، جهد الاختزال القياسي، الجسر الملحي.

2-4 احسب ثابت فارادي و بين وحداته.

3-4 اي المواد في الازواج التالية هو الافضل كعامل مؤكسد تحت الظروف القياسية. اذا علمت ان جهود الاختزال القياسي

$$E_{\text{Ag}^+/\text{Ag}}^\circ = +0.80 \text{ V} \quad E_{\text{Au}^{3+}/\text{Au}}^\circ = +1.50 \text{ V} \quad E_{\text{Br}_2/\text{Br}^-}^\circ = +1.07 \text{ V}$$

$$\cdot E_{\text{Cr}^{3+}/\text{Cr}}^\circ = -0.74 \text{ V} \quad E_{\text{Cd}^{2+}/\text{Cd}}^\circ = -0.40 \text{ V}$$

A) Au^{3+} ام Br_2

B) Ag^+ ام H_2

C) Cr^{3+} ام Cd^{2+}

4-4 اكتب العلاقة التي تربط ΔG° مع E_{cell}° و K_{eq} و عرف جميع الرموز التي تحتويها.

5-4 عند الظروف القياسية 25°C وضغط 1 atm اي تفاعل سيجري تلقائياً في محلول مائي يحتوي على

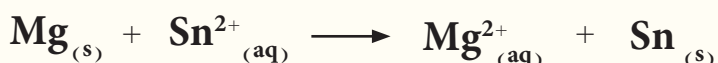
أيونات Fe^{2+} و Fe^{3+} و Ce^{3+} و Ce^{4+} احسب ΔG° و K_{eq} لهذا التفاعل. اذا علمت ان جهود الاختزال

$$\cdot E_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}}^\circ = +0.77 \text{ V} \quad E_{\text{Ce}^{4+}/\text{Ce}^{3+}}^\circ = +1.61 \text{ V}$$

ج: 1.1×10^{14} ; -81060 J/mol

6-4 اكتب معادلة نيرنست و عرف جميع الرموز التي تحتويها.

7-4 احسب E_{cell}° و ΔG و K_{eq} لتفاعلات الخلايا الآتية:



$$[\text{Mg}^{2+}] = 0.05 \text{ M} \quad [\text{Sn}^{2+}] = 0.04 \text{ M}$$



$$[\text{Cr}^{3+}] = 0.01 \text{ M} \quad [\text{Zn}^{2+}] = 0.001 \text{ M}$$

اذا علمت ان جهود الاختزال القياسي $E_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}}^\circ = -0.76 \text{ V}$ و $E_{\text{Sn}^{2+}/\text{Sn}}^\circ = -0.14 \text{ V}$ و $E_{\text{Mg}^{2+}/\text{Mg}}^\circ = -2.37 \text{ V}$

ج: -429811 J/mol ; $+2.227 \text{ V}$; $+2.23 \text{ V}$

$$\cdot E_{\text{Cr}^{3+}/\text{Cr}}^\circ = -0.74 \text{ V}$$

-40530 J/mol ; $+0.07 \text{ V}$; $+0.02 \text{ V}$

8-4 احسب E_{cell}° للخلية المكونة من نصفي التفاعل Zn/Zn^{2+} و SHE . كم سيكون جهد الخلية

اذا كان $M = 1.8 \text{ M}$ ، $P_{\text{H}_2} = 1 \text{ atm}$ ، $[\text{Zn}^{2+}] = 0.45 \text{ M}$

ج: $+0.79 \text{ V}$; $+0.76 \text{ V}$

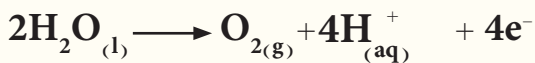
$$\cdot E_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}}^\circ = -0.76 \text{ V}$$

9-4

ما الفرق بين الخلية الكلفانية (مثل خلية دانيال) وخلايا التحليل الكهربائي .

10-4

احد التفاعلات النصفية للتحليل الكهربائي للماء هو :



فإذا تم جمع L من O_2 عند 25°C وضغط 755 mm.Hg فأحسب عدد مولات الالكترونات التي يجب تحريرها في المخلول (معلومة : $1\text{atm} = 760 \text{ mm.Hg}$).
ج : 0.012 mol.e

11-4

بين ايهما يحرر الهيدروجين الالمنيوم ام الذهب عند تفاعلها مع الحوامض المخففة. اذا علمت ان جهد الاختزال القياسي للالمنيوم

$$\text{E}^\circ_{\text{Au}^{3+}/\text{Au}} = +1.50 \text{ V} \quad \text{وللذهب } \text{E}^\circ_{\text{Al}^{3+}/\text{Al}} = -1.66 \text{ V} \quad \text{ولماذا؟}$$

ج : الالمنيوم يحرر الهيدروجين.

12-4

هل يجري تفاعل الخلية التالية المعبر عنها أدناه تلقائياً ام لا؟ علماً ان جهد الاختزال القياسي

$$\text{E}^\circ_{\text{Br}_2/\text{Br}^-} = +1.07 \text{ V} \quad \text{و } \text{E}^\circ_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}} = +0.77 \text{ V}$$



ج : يمكن.

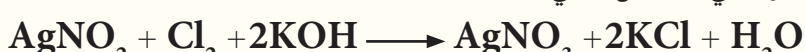
13-4

احسب جهد قطب غاز H_2 في 25°C وضغط 1atm اذا علمت ان محلوله الالكتروليتي =

ج : -0.0592 V

حدد العامل المؤكسد والعامل المخترل في التفاعل الآتي :

14-4



15-4

هل يمكن حفظ محلول ملح الطعام في إناء من النحاس؟ علماً ان جهد الاختزال القياسي

$$\text{E}^\circ_{\text{Na}^+/\text{Na}} = -2.70 \text{ V} \quad \text{و } \text{E}^\circ_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}} = +0.34 \text{ V}$$

ج : يمكن.

16-4

هل يمكن حفظ محلول كبريتات النحاس CuSO_4 في إناء من النikel ام لا يمكن ذلك؟ بين ذلك مع ذكر

$$\text{E}^\circ_{\text{Ni}^{2+}/\text{Ni}} = -0.24 \text{ V} \quad \text{و } \text{E}^\circ_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}} = +0.34 \text{ V}$$

ج : لا يمكن.

17-4 احسب تركيز ايونات الخارصين في محلول قطب الخارصين اذا كان جهد اختزال الخارصين غير القياسي يساوي $E_{Zn^{2+}/Zn}^{\circ} = -0.76 \text{ V}$ و جهد اختزاله القياسي -0.82 V .

ج : 0.01 mol/L

18-4 احسب جهد خلية دانيال اذا علمت ان تركيز كبريتات الخارصين (0.1 M) و تركيز كبريتات النحاس (0.01 M) في درجة 25°C . وان الجهد القياسي للخلية يساوي (1.10 V) ؟

ج : +1.07 V

19-4 اي تفاعل هو تفاعل اكسدة - اختزال :

- 1) $\text{Al}_2\text{O}_3 + 6\text{HCl} \longrightarrow 2\text{AlCl}_3 + 3\text{H}_2\text{O}$
- 2) $2\text{Na} + \text{Cl}_2 \longrightarrow 2\text{NaCl}$
- 3) $2\text{KClO}_3 \longrightarrow 2\text{KCl} + 3\text{O}_2$
- 4) $\text{SiBr}_4 + 3\text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{H}_2\text{SiO}_3 + 4\text{HBr}$
- 5) $\text{Zn} + \text{CuSO}_4 \longrightarrow \text{ZnSO}_4 + \text{Cu}$

20-4 خلية كلفانية تفاعلاها العام في درجة 25°C .
 $\text{Cu}_{(aq)}^{2+} (0.01 \text{ M}) + \text{Cd}_{(s)} \longrightarrow \text{Cu}_{(s)} + \text{Cd}_{(aq)}^{2+} (0.1 \text{ M})$

وجهدها القياسي يساوي (+0.74 V) . احسب التغير في الطاقة الحرية .
-137030 J/mol : ج

21-4 احسب التغير في الطاقة الحرية لتفاعل الخلية التالي في درجة 25°C
 $\text{Mg} | \text{Mg}^{2+} (1 \text{ M}) || \text{Br}^- (0.1 \text{ M}) | \text{Br}_2 (1 \text{ atm}) | \text{Pt}$

اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية $E_{\text{Br}_2/\text{Br}}^{\circ} = +1.07 \text{ V}$ و $E_{\text{Mg}^{2+}/\text{Mg}}^{\circ} = -2.37 \text{ V}$

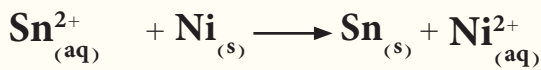
675500 J/mol : ج

22-4 ما مقدار التغير في الطاقة الحرية للخلية التالية في درجة 25°C علما ان $K_{eq} = 2.3 \times 10^4$ وان التفاعل العام لهذه الخلية :



-36515 J/mol : ج

23-4

خلية فولتائية في درجة 25°C تفاعلها العام :اذا علمت ان جهد الخلية غير القياسي يساوي ($+0.17\text{ V}$). احسب تركيز ايونات النikel

$$\cdot E_{\text{Ni}^{2+}/\text{Ni}}^{\circ} = -0.25\text{ V} \quad E_{\text{Sn}^{2+}/\text{Sn}}^{\circ} = -0.14\text{ V}$$

ج : 0.01 mol/L

للخلية الاتية : 24-4

اذا علمت ان جهد الخلية القياسي يساوي (1.26 V) وجهد الاختزال القياسي للكادميوم يساوي

احسب جهد الاختزال القياسي للالمنيوم ؟

ج : -1.66 V

25-4

خلية كلفانية في درجة 25°C احد قطبيها هو الهيدروجين وبضغط 1 atm من غاز الهيدروجين والآخرقطب النikel تركيز ايوناته فيه $M = 0.01$ ؟ احسب الاس الهيدروجيني (pH) محلول قطب الهيدروجين اذا علمتان مقدار الطاقة الحرية لتفاعل الخلية 48.25 kJ/mol وان جهد اختزال قطب النikel القياسي $V = -0.25\text{ V}$ ؟

ج : 1

اذا علمت ان جهد الخلية الاتية : 26-4

عند درجة 25°C يساوي 0.9992 فولت . جد تركيز ايونات القصدير (Sn^{2+}) في محلول القطب علما ان قطبالفضة في ظروفه القياسية وجهد الاختزال القياسي $E_{\text{Ag}^{+}/\text{Ag}}^{\circ} = +0.80\text{ V}$ و $E_{\text{Sn}^{2+}/\text{Sn}}^{\circ} = -0.14\text{ V}$ ج : 0.01 mol/L

27-4

امرر تيار كهربائي شدته 10 A خلال 965 s في خلية تحليل كهربائي تحتوي على كبريتات النحاس ماهو وزن النحاس المترسب وعدد ذراته علما ان الكتلة الذرية للنحاس = 63 ؟ ج : $0.3 \times 10^{23}\text{ atoms}$; 3.15 g

28-4

يتربس 0.648 g من احد الفلزات احادي التكافؤ على الكاثود عند امرار تيار كهربائي شدته 3 A لمدة108 s و 13 min في محلول احد الاملاح لذلك الفلز . احسب الكتلة الذرية للفلز المترسب ؟ ج : g

29-4

احسب عدد الالكترونات اللازمة لتحرير ضعف الحجم المولي لغاز الاوكسجين في STP (معلومة : الحجم

المولي لاي غاز عند STP يساوي 22.4 L) ؟ ج : $48.16 \times 10^{23}\text{ e}$

30-4

احسب شدة التيار اللازم امراره لمدة 2 hr و 520 s في خلية تحليل الماء كهربائيا لكي يحررج : 1 A جزيئه من الهيدروجين والاوكسجين على قطبي الخلية ؟ 36.12×10^{21}

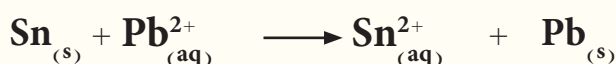
31-4

اراد احد الصاغة طلاء خاتم بالذهب فامر تيار كهربائي شدته 10 A في خلية الطلاء الكهربائي تحتوي على احد املاح الذهب فترسب الذهب على الخاتم، لوحظ انه خلال 9.65 s ان 75% من الكهربائية قد استهلك لترسيب الذهب فما كتلة الذهب المترسب ؟ الكتلة الذرية للذهب = 197 .

ج : 0.05 g

32-4

احسب ثابت الاتزان للتفاعل الاتي :



علما ان جهود الاختزال القياسيه $E^\circ_{\text{Pb}^{2+}/\text{Pb}} = -0.13\text{ V}$ و $E^\circ_{\text{Sn}^{2+}/\text{Sn}} = -0.14\text{ V}$

ج : 2.16 g

33-4

في خلية تحليل الماء كهربائياً في STP تم امرار تيار كهربائي فيها لمدة 3 دقائق و 13 ثانية ، فتحرر غازي الهيدروجين والاوكسجين عند قطبي الخلية ، وكان مجموع حجمي الغازين المتحررين يساوي 0.0672 L . اكتب معادلتي نصفي الخلية والتفاعل العام لها ، ثم جد حجم كل غاز متحرر وشدة التيار المار.

ج : 2 A

34-4

خفف محلول قطب الكاثود خلية دانيال القياسي بالماء المقطر فأنخفض جهد القطب بمقدار 0.0592 V عن جهده القياسي . أحسب تركيز ايونات القطب حينئذ .

ج : 0.01 M

Coordination Chemistry



cis-diamminedichloroplatinum(II), *trans*-diamminedichloroplatinum(II),
 $cis\text{-}[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ $trans\text{-}[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :

- يميز بين الملح المزدوج والمركب التناصي .
- يحدد صفات المركبات التناصية و يعرف كيف تطورت الكيمياء التناصية .
- يحسب التكافؤ الأولي والثانوي للمركبات التناصية .
- يعرف معنى كل مصطلح من المصطلحات الخاصة بالكيمياء التناصية .
- يطلع على أنواع الليكندات .
- يفهم قاعدة العدد الذري الفعال ويتمكن من حسابه .
- يسمى المركبات التناصية على وفق نظام الـ IUPAC .
- يعدد أنواع النظريات المستخدمة لوصف طبيعة التأثير في المعقّدات التناصية
- يطبق نظرية آصرة التكافؤ على المركبات التناصية .
- يحدد الأعداد التناصية والأشكال الهندسية المتوقعة لكل عدد تناصي .

أصبحت دراسة المركبات التناسقية أو المركبات المعقدة من المجالات الرئيسية في الكيمياء اللاعضوية لما تتميز به من الوان مختلفة و خواص مغناطيسية و بنيات و تفاعلات كيميائية متعددة . حيث تلعب هذه المركبات دوراً مهماً و متزايداً في الصناعة والزراعة والطب والصيدلة ، وفي انتاج الطاقة النظيفة ، التي اختبرت وأكّدت أهميتها في الحياة المعاصرة . ومن المركبات المعقدة المهمة في حياتنا هي الهيموكلوبين و فيتامين B12 والكلوروفيل . ان لمعظم العناصر الفلزية في الجدول الدوري القابلية على تكوين مركبات معقدة ، ولكن ستقتصر دراستنا في هذا الفصل على المعقّدات التي تكونها بعض العناصر الانتقالية التي تكون متخصصة في معظمها لتكوين هذا النوع من المركبات والتي سبق ان تعرّفت عليها .

تسمى العناصر التي تقع ضمن الجدول الدوري بين المجموعتين II A و III A بالعناصر الانتقالية ، [الشكل (1-5)] حيث يعد العنصر انتقالياً إذا كان يحتوي على الغلاف الشانوي d أو f ملؤه جزئياً ، أما في حالته الحرّة أو في أحد مركباته . وتقسم العناصر الانتقالية إلى قسمين :

1- عناصر مجموعة d أو العناصر الانتقالية الرئيسية و تتتألف من ثلاث دوّرات كل منها يحتوي على عشرة عناصر ، تدعى بالسلالس الانتقالية الأولى والثانية والثالثة .

2- عناصر مجموعة f أو العناصر الانتقالية الداخلية المتكونة من دوّرتين كل منها تحتوي على أربعة عشر عنصراً ، وتقع أسفل الجدول الدوري و تسمى اللانشيدات والاكتنيدات .

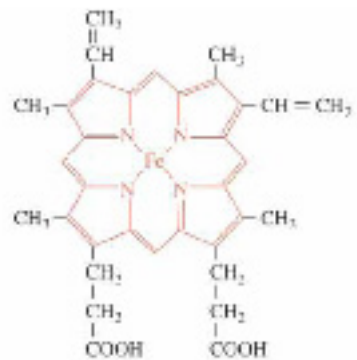
و تمتاز العناصر الانتقالية بخواص مشتركة أهمها :

1- أن لها حالات تأكسد متعددة حيث تميل العناصر الانتقالية إلى إظهار أكثر من حالة تأكسد واحدة مع بعض الحالات الشاذة .

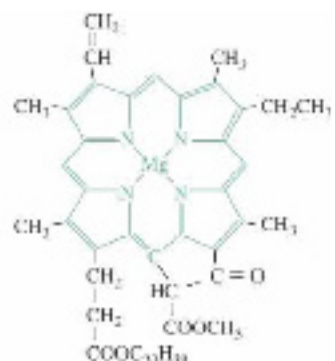
2- تتصف العديد من مركباتها بالصفات البارامغناطيسية حيث إن للعناصر الانتقالية أغلفة d أو f ملؤة جزئياً باللكترونات ولذلك فإن ذرات الفلز تحتوي على الكترونات منفردة تميز هذه المواد بخاصية البارامغناطيسية .

3- العديد من مركباتها ملونة .

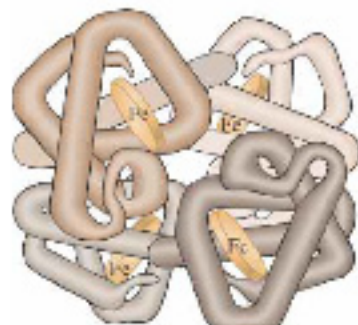
4- لها ميل كبير لتكوين أيونات أو مركبات معقدة .



الهيموكلوبين



الكلوروفيل



التركيب القفصي للهيموكلوبين

1 IA	2 IIA																						18 VIIIA	
1 H	4 Be																						2 He	
3 Li	12 Mg	3 IIIB	4 IVB	5 VB	6 VIB	7 VIIB	8 VIIIB	9 VIIIB	10 VIIIB	11 IB	12 IIB													
19 K	20 Ca	21 Sc	22 Ti	23 V	24 Cr	25 Mn	26 Fe	27 Co	28 Ni	29 Cu	30 Zn	31 Ga	32 Ge	33 As	34 Se	35 Br	36 Kr							
37 Rb	38 Sr	39 Y	40 Zr	41 Nb	42 Mo	43 Tc	44 Ru	45 Rh	46 Pd	47 Ag	48 Cd	49 In	50 Sn	51 Sb	52 Te	53 I	54 Xe							
55 Cs	56 Ba	57 La	72 Hf	73 Ta	74 W	75 Re	76 Os	77 Ir	78 Pt	79 Au	80 Hg	81 Tl	82 Pb	83 Bi	84 Po	85 At	86 Rn							
87 Fr	88 Ra	89 Ac	104 Rf	105 Db	106 Sg	107 Bh	108 Hs	109 Mt	110 Uun	111 Uuu	112 Uub													

58 Ce	59 Pr	60 Nd	61 Pm	62 Sm	63 Eu	64 Gd	65 Tb	66 Dy	67 Ho	68 Er	69 Tm	70 Yb	71 Lu
90 Th	91 Pa	92 U	93 Np	94 Pu	95 Am	96 Cm	97 Bk	98 Cf	99 Es	100 Fm	101 Md	102 No	103 Ir

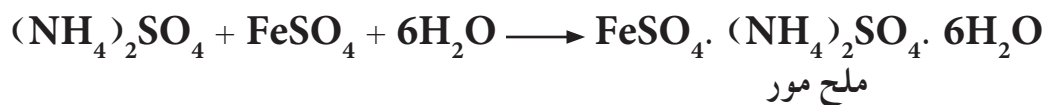
الشكل 5-1

موقع العناصر الانتقالية في الجدول الدوري

الملح المزدوج والمركب التناسقي

2-5

عند مزج محلولي الملحين البسيطين المستقرتين (كبريتات الامونيوم وكبريتات الحديد II) التاليين بنسب مولية بسيطة ثم تبخير المحلول الناتج سنحصل على حبيبات مركب جديد يدعى مركب إضافي (Addition compound). كما هو مبين في المعادلة أدناه :



وعند إذابة كبريتات النحاس CuSO₄ في مذيب معين واضافة الامونيا إليه نحصل على مركب الاضافة الآتي :



وعليه يمكن تقسيم مركبات الإضافة الى قسمين :

أ- الملح المزدوج

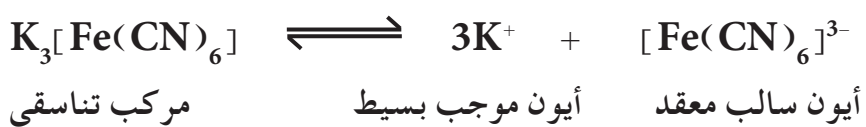
وهو مركب إضافة مستقر يعطي عند إذابته في الماء الايونات المكونة له كافة، وفي هذه الحالة يحتفظ كل ايون بصفاته المستقلة. وعلى سبيل المثال، فعند إذابة ملح مور (Mohr's salt) المزدوج المحضر في المعادلة الأولى أعلاه يعطي ايونات Fe²⁺ و NH₄⁺ و SO₄²⁻ التي يمكن التأكد من وجودها في المحلول باستخدام الطرائق الشائعة للكشف عنها.

بـ- المركب التناسقي Coordination Compound

وهو مركب اضافة مستقر ولكنه لا يعطي كافة الايونات المكونة له عند ذوبانه في الماء. وفي هذه الحالة فان الصفات المستقلة لقسم من الايونات المكونة له سوف تختفي. وعلى سبيل المثال، فعند إذابة المركب التناصي $\text{CuSO}_4 \cdot 4\text{NH}_3$ والمحضر في المعادلة الثانية أعلاه في الماء فانه لن يعطي الايونات التي تكون منها (SO_4^{2-} و Cu^{2+}) بل يعطي ايون SO_4^{2-} فقط ويكون ايون Cu^{2+} ضمن الايون المعقد $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ وعلى وفق المعادلة أدناه:



وبالتالي فإن هذا المركب في المخلول يعطي كشفاً للأيون SO_4^{2-} فقط ولا يعطي كشف لأيون Cu^{2+} ، لذلك يكتب المركب التناسقي بالشكل $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4\text{SO}_4]$. يتكون هذا المركب التناسقي من أيون معقد موجب $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ وأيون سالب بسيط (SO_4^{2-}) . ويمكن للمركب التناسقي أيضاً أن يتكون من أيون معقد سالب وأيون موجب بسيط، كما في الأمثلة الآتية :



وهناك مركبات تناسقية لا تذوب في الماء لعدم قدرتها على التأين وبالتالي لن تعطي أي أيونات عند وجودها بتماس مع الماء مثل $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$ و $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3\text{Cl}_3]$

وضح لماذا يصنف المركب $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2$ كملح مزدوج بينما يصنف المركب $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ كمركب معقد (مركب تناصفي)؟

الحل :

يتكون المركب $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2$ من مزج محلولي كبريتات الحديد (II) وكمونيوم وفق المعادلة الآتية :



والمركب الناتج هو ملح مور خالي من الماء، وعند ذوبانه في الماء فإنه يعطي آيونات NH_4^+ و SO_4^{2-} و Fe^{2+} . ويتم التأكد من وجودها في المحلول باستخدام طرائق الكشف الشائعة لكل أيون منها.

اما عند اذابة المركب $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ في الماء فيكون على وفق المعادلة :

$$\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6] \rightleftharpoons [\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-} + 3\text{K}^+$$

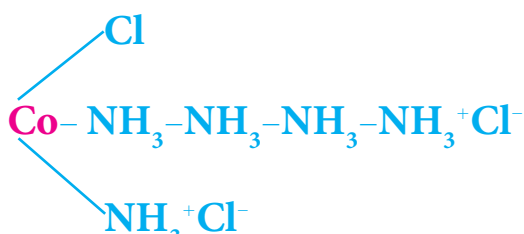
حيث يلاحظ اختفاء ايونات Fe^{3+} المستقلة لأنها تكون ضمن الأيون المعقد $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ وبالتالي فإن المحلول المعقد في الماء يعطي كشف لأيون CN^- فقط ولا يعطي كشف لأيون Fe^{3+} وأيون K^+ . وهذا يعني ان المركب $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ هو ملح مزدوج بينما المركب $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2$ هو مركب تناصفي.

تطور الكيمياء التناصافية

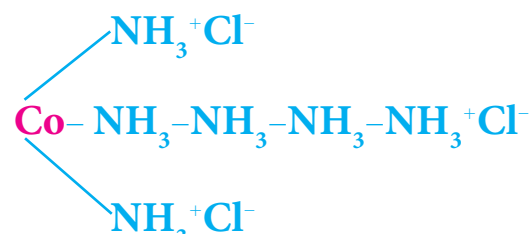
3-5

يعد تحضير المركب كلوريدي سوداسي أمين الكوبالت (III) $\text{CoCl}_3 \cdot 6\text{NH}_3$ في عام (1798) البداية الحقيقة للكيمياء التناصافية. وقد أثار تحضير هذا المركب اهتماماً كبيراً لما له من صفات فريدة كان من الضروري تفسيرها. فكيف يمكن لهذا المركب CoCl_3 ان يتحد مع الامونيا وكلاهما مركبان مستقران ولهمما تكافؤ مشبع لتكوين مركب آخر مستقر أيضاً. وتفسير ذلك لم يتم إلا بعد مرور قرن من الزمن، تم خلالها تحضير ودراسة خواص العديد منها حيث ظهرت عدة نظريات لتفسير تكوين هذه المركبات إلا أن مصيرها كان الإهمال لأنها لم تتمكن من تفسير النتائج العملية. وكانت احدى هذه النظريات هي نظرية السلسلة (Chain Theory) والتي اقترحها أحد العلماء في السويد الذي انتهز

نفس المفهوم الذي عرف عن تكوين سلاسل بين ذرات الكاربون في الكيمياء العضوية. ونظراً للاعتقاد السائد في ذلك الوقت عن وجود نوع واحد من التكافؤ فقد اقترح هذا العالم إن الكوبالت (III) يكون ثالث أواصر فقط في معقداته. ولهذا استعملت بنية السلسلة لبيان كيفية ارتباط جزيئات الامونيا الستة في المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 6\text{NH}_3$ {الصيغة (I)}, حيث تكون ايونات الكلوريد غير مرتبطة مباشرة بالكوبالت ولهذا فإن ايونات الكلوريد تترسب بسرعة على شكل كلوريد الفضة عند إضافة محلول نترات الفضة إلى محلول المائي لهذا المركب. وتتمثل هذه النظرية بنية المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 5\text{NH}_3$ بالصيغة (II) حيث يرتبط ايون كلوريد واحد مباشرة بالكوبالت والذي لا يتترسب عند إضافة نترات الفضة، بينما يتترسب ايوني الكلوريد الآخر بسهولة.

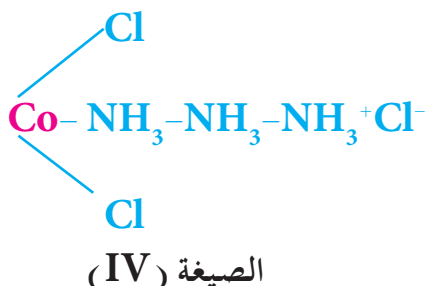


الصيغة (II)

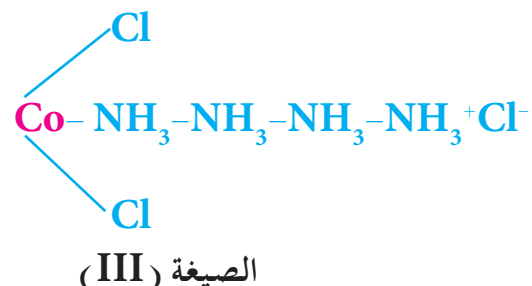


الصيغة (I)

ويتخد المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$ الصيغة (III) التي تتماشى مع التجارب العملية وتأكد وجود ايونين من الكلوريد متصلين بشكل مباشر بالكوبالت بينما لا يتصل ايون الكلوريد الثالث بشكل مباشر. يمكن ان يعبر عن المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 3\text{NH}_3$ بالصيغة (IV).



الصيغة (IV)



الصيغة (III)

ويمكن أن نتوقع بأن سلوك ايونات الكلوريد في الصيغة (IV) تكون مشابهة لتلك التي في المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$. لكن وجد بأنه لا يعطي راسباً عند إضافة محلول نترات الفضة إليه. ولهذا السبب ولاسباب أخرى لم تنجح هذه النظرية في تفسير الخواص كافة لهذا النوع من المركبات.

5-3-1 نظرية فرنر التناسقية Werner's Coordination Theory

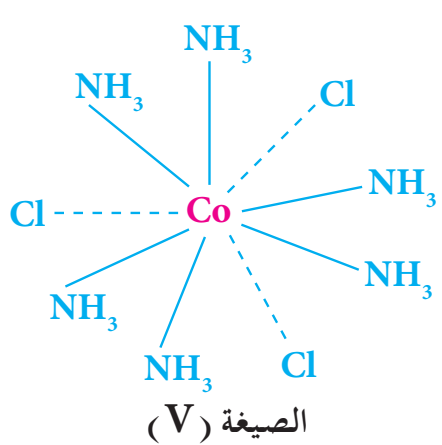
استنبط فرنر نظريته والتي أصبحت لاحقاً أساساً للنظريات الحديثة بالاعتماد على الفرضيات الآتية:

1- تمتلك أكثر العناصر نوعين من التكافؤ، تكافؤ أولي متأين يمثل بخط متقطع (---) والذي يعرف بحالة التأكسد (Oxidation state)، وتكافؤ ثانوي غير متأين يمثل بخط متصل (—) ويعرف بالعدد التناسقي (Coordination number).

2- يحاول كل عنصر عند اشتراكه في تكوين مركب معقد إشباع كلا التكافؤين، حيث تتشبع التكافؤات الأولية بآيونات سالبة أما التكافؤات الثانوية فتشبع بآيونات سالبة أو جزيئات متعادلة.

3- تتجه التكافؤات الثانوية نحو موقع ثابتة في الفراغ تدعى بال المجال التناسقي (Coordination sphere) حول أيون الفلز المركزي وهذا هو أساس الكيمياء الفراغية للمعقادات الفلزية.

مثلاً فرنر التأثير بين الكوبالت وبين آيونات الكلوريد وجزيئات الامونيا في المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 6\text{NH}_3$ بالصيغة (V)، والتي يمكن التعبير عنها بالصيغة الجزئية $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$. حيث تكون الحالة التأكسدية (التكافؤ) للكوبالت (+3) ولذلك تعمل آيونات الكلوريد الثلاثة على إشباع هذه التكافؤات الأولية (معادلة شحنة أيون الكوبالت). أما التكافؤ الثنائي أو عدد التناسق فيتشبع من قبل جزيئات الامونيا المتعادلة الست، وبهذا يكون التكافؤ الثنائي للكوبالت (III)، والذي يتمثل بالعدد التناسقي، يساوي (6).



وتسمى جزيئات الامونيا الليكيندات (Ligands). يرتبط الليكيند حسب هذه النظرية مع الفلز بأواصر تناسقية داخل المجال التناسقي للفلز، ولا تعتبر آيونات الكلوريد ليكيندات حيث تكون خارج مجال التناسق وترتبط بالفلز بأواصر أيونية. وترسب جميعها عند إضافة محلول نترات الفضة.

أما المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 5\text{NH}_3$ فقد مثله فرنر بالصيغة (VI).

أن أحد أيونات الكلوريد قد قام باشباع كلا التكافؤين الأولي والثانوي وعبر

عن الآصرة التي تربطه بالفلز بالخطين المستمر والمتقطع (— —)،

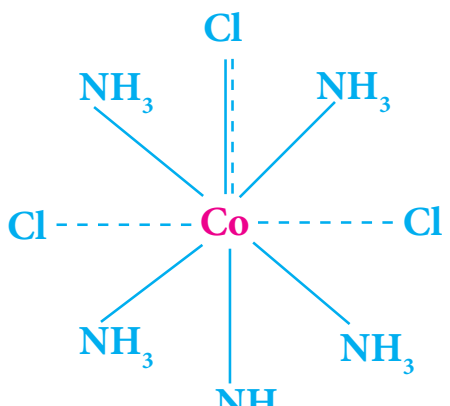
ولهذا فايون الكلوريد هذا لا يتربّس بسهولة عند إضافة محلول نترات

الفضة كونه أصبح مرتبطا ارتباطا قويا مباشرا بذرة الكوبالت داخل المجال

التناسقي. كما أن الأيون المعقد الموجب $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}]^{2+}$ يحمل شحنة

مقدارها $(+2)$ لأن $\text{Co}^{3+} + \text{Cl}^- = (+3) + (-1) = +2$ وهذا يمثل

المركب $\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}_2 \text{Cl} \cdot 5\text{NH}_3$ بالصيغة الجزئية في



الصيغة (VI)

الوقت الحاضر.

ويمثل المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 4\text{NH}_3$ حسب هذه النظرية بالصيغة (VII)

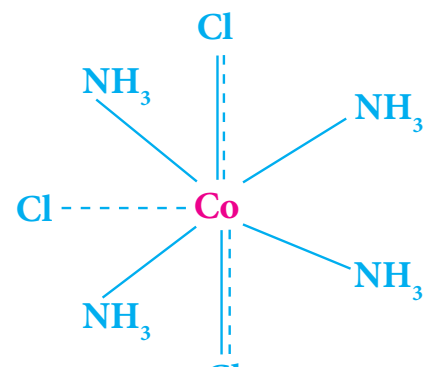
حيث يشبع اثنان من أيونات الكلوريد كلا من التكافؤ الأولي والتكافؤ

الثانوي ولهذا فإنهما يرتبطان بقوة في مجال التناسق، وبإضافة محلول

نترات الفضة يتربّس أيون الكلوريد واحد فقط موجود خارج مجال التناسق.

ويتفكك هذا المركب في الخلول إلى أيونات $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]^+$ و Cl^-

ولهذا يرمز له بالصيغة الجزئية $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]\text{Cl}$.



الصيغة (VII)

أما المركب $\text{CoCl}_3 \cdot 3\text{NH}_3$ والذي يتمثل حسب هذه النظرية بالصيغة

(VIII) فهو لا يعطي راسباً عند إضافة محلول نترات الفضة إليه ويمكن

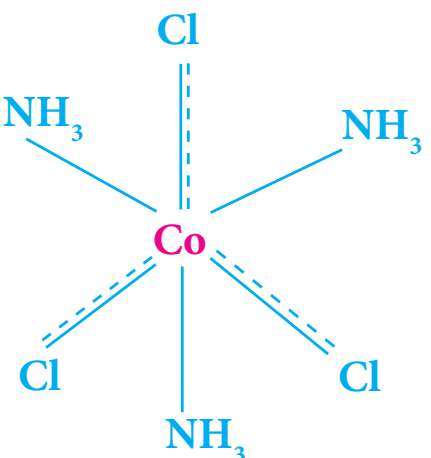
تشيله بالصيغة الكيميائية $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3\text{Cl}_3]$. إن عدم ترسب أيونات

الكلوريد عند إضافة محلول نترات الفضة يعني أن هذا المركب لا يتكون في

الخلول وهذا عكس ما توقعته نظرية السلسة. وقد بينت النتائج العملية أن

مركبات من هذا النوع لا تتألف في الخلول مما برهن على عدم صحة نظرية

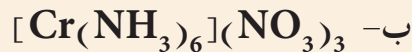
السلسلة وعزز فرضيات نظرية التناسق.



الصيغة (VIII)

مثال 5-2

ما التكافؤ الاولى (حالة التأكسد) والتكافؤ الثانوي (عدد التناسق)
للفلز المركزي في المركبين الآتيين:



(معلومة : يسلك ايون السيانيد CN^- سلوك ليكند في المعقد



الحل :

أ - نعرف ان كل ايون بوتاسيوم له شحنة +1

: الأيون السالب هو $[Fe(CN)_6]^-$ اي يحمل شحنة مقدارها (-4) وعليه:



$$\therefore x + 6 \times (-1) = -4$$

$$x = +2$$

لذا فالتكافؤ الاولى يساوي 2 + اما التكافؤ الثانوي فيساوي 6 وهو عدد الليكندات المتصلة مباشرة بالفلز او التي توضع داخل الاقواس المربعة.

ب - بما أن كل ايون نترات يحمل شحنة (-1) وأن الأمونيا متعادلة
.: الأيون الموجب هو $[Cr(NH_3)_6]^{3+}$ اي يحمل شحنة مقدارها (+3) وعليه:



$$\therefore x + 0 \times 6 = +3$$

$$x = +3$$

لذا فالتكافؤ الاولى يساوي 3 + اما التكافؤ الثانوي فيساوي 6 .

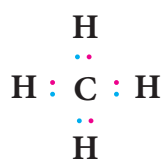
تمرين 1-5

كم هو التكافؤ الاولى والتكافؤ الثانوي
للحديد في المركب $K_3[Fe(CN)_6]$ ؟

ج : +3 ; 6 .

5-3-2 حوامض وقواعد لويس

يمثل كل من جزيء الميثان (CH_4) وجزيء الامونيا (NH_3) على وفق رمز لويس بالصيغتين الآتيتين :

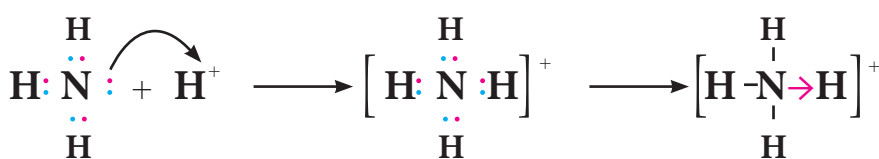


الميثان

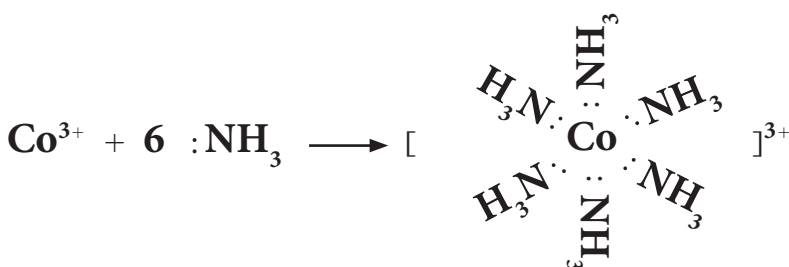
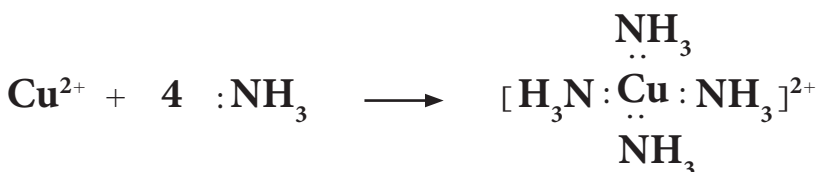


الامونيا

يظهر رمز لويس لكل من جزيء الميثان والامونيا أن هناك نقطة اختلاف جوهرية مهمة جداً بينهما، وهي وجود مزدوج الكتروني على ذرة النتروجين لا تشتراك في تكوين آصرة مع ذرة هيدروجين مما يجعل جزيء الامونيا قابلية للتفاعل مع ذرات أخرى عن طريق اشتراك هذا المزدوج الالكتروني. تسمى الآصرة المتكونة نتيجة لاشتراك مزدوج الكتروني (مزدوج غير مشترك في تكوين آصرة) كما في ذرة النتروجين مع ذرة أخرى تمتلك اوربيتال فارغ مهياً لاستقباله بالآصرة التناسقية (Coordination bond)، ويعبر عنها بسهم (\longrightarrow) يتجه من الذرة الواهبة إلى الذرة المستقبلة للمزدوج الالكتروني، كما هو في تفاعل الامونيا مع البروتون لتكوين ايون الامونيوم الموجب.



كما يمكن للامونيا إشتراك هذا المزدوج الالكتروني مع مركبات أخرى إضافة لایون الهيدروجين، كما في معقد أمين الفلز عندما يهب النتروجين المزدوج الالكتروني إلى ایون الفلز كما هو في التفاعلات الآتية:



تُعد هذه التفاعلات تفاعلات تحدث بين حموض وقواعد بمفهوم لويس، حيث تُعد الامونيا واهبة للالكترونات ولها فهي قاعدة حسب مفهوم لويس، أما الايون الفلزي الذي استقبل هذا المزدوج الالكتروني فيعد حامضاً حسب مفهوم لويس. ونتيجة لهذا التفاعل تكون الآصرة التناسقية، ويدعى ناتج التفاعل المتكون بالعقد التناسقي. وباختصار يمكن القول إن هذا التفاعل هو عبارة عن تفاعل قاعدة لويس الذي يسمى الليكند مع حامض لويس والذي يسمى الايون أو الفلز المركزي.

ما تقدم، نلاحظ استخدام عدد من المصطلحات خاصة بالمركبات التناسقية، لهذا يجب أن نتعرف على هذه المصطلحات ومصطلحات أخرى سترد لاحقا في هذا الفصل وكالاتي :

1- الليكند

جزيء أو أيون سالب او موجب الشحنة يرتبط باليون المركزي من خلال ذرة واحدة او أكثر مانحة للمزدوجات الالكترونية. وعندما يهب الليكند مزدوجا واحدا من الالكترونات فإنه يدعى أحادي الخلب (Monodentate) وعندما يهب مزدوجين من الالكترونات يدعى ثنائي الخلب (Bidentate) وعندما يهب أكثر من مزدوجين من الالكترونات يدعى متعدد الخلب (Multidentate) .

2- الايون المركزي

متاز المركبات التناسقية بوجود ذرة مركبة مستقبلة (Acceptor) للمزدوجات الالكترونية، وعادة تكون فلزاً يرتبط كيميائياً بالليكند بأصارة تناسقية. تسمى هذه الذرة المركبة باليون المركزي.

3- المعقد التناسقي Coordinate Complex

وهو المركب الناتج من اتحاد الايون المركزي مع عدد من الليكندات بوساطة أواصر تناسقية .

4- عدد التناسق Coordination Number

هو عدد الجزيئات أو الايونات (الليكندات) التي ترتبط باليون الفلزي المركزي مضرباً في عدد المخالفات التي يملكها الليكند اي انه يساوي عدد الأواصر التناسقية. واكثر أعداد التناسق شيوعاً هي 2 و 4 و 6، وأما أعداد التناسق الفردية فهي نادرة. إن للذرة المركبة في المعقدات التناسقية تكافئين أحدهما عدد التأكسد والثاني هو عدد التناسق، في حين يكون لها في المركبات البسيطة تكافؤ واحد هو عدد التأكسد فقط. فمثلاً لل الحديد في الأيون المعقد $\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$ عدد تأكسدي يساوي (2+) وعدد تناسقي يساوي (6)، أما شحنة الايون المعقد فهي ناتج الجمع الجبري للشحنتات في الأيون المعقد وهي تساوي (-4-) (المجموع الجبري لشحنة ايون الحديد (II) (Fe^{2+}) وشحنات ايونات السيانيد (CN^-)) الست (-6).

5- الايون المعقد Complex Ion

وهو صنف مشحون بشحنة موجبة او سالبة ويحتوي على ذرة فلز مركزية وعدد مناسب من الليكيندات تحيط بها . وقد تكون الذرة المركزية متعادلة او لها عدد تأكسد موجب او سالب ، اما الليكيندات فقد تكون جزيئات متعادلة او ايونات سالبة او موجبة الشحنة عموما . ومن الامثلة على ذلك :



الليكند متعادل الليكند سالب الليكند سالب



الليكيندات سالب ومتعادل

6- معقد متعادل Neutral Complex

يسمي المعقد الذي لا يحمل شحنة بالمعقد المتعادل وهو لا يتأين في الماء .
ومن الامثلة على المعقدات المتعادلة هي :



7- مجال التناسق Coordination Sphere

يعبر عن المركب المعقد جزيئياً بحيث تكون ذرة الفلز المركزية والليكيندات المتصلة به داخل أقواس مربعة []. تدعى هذه الأقواس بال المجال التناسقي أو المجال الداخلي (Inner sphere) ، بينما يطلق على الجزء الذي يكتب خارج هذه الأقواس المربعة (خارج مجال التناسق للمعقد) بـ المجال التأين (Ionisation sphere) أو المجال الخارجي (Outer sphere) للالمعقد . وعلى سبيل المثال يكون المجال التناسقي للالمعقد $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}_2]\text{Cl}^{3-}$ مكون من ايون الفلز المركزي Co^{3+} وستة ليكيندات متكونة من خمس جزيئات امونيا وايون كلوريد واحد Cl^- ، أما الجزء الذي يحتوي على ايونين Cl^- فهو المجال الأيوني . لذلك فإن المكونات التي تكتب داخل المجال الأيوني لها القابلية على التأين وبالتالي بإمكان ترسيبها بأحد كواشف الترسيب المناسبة ، بينما المكونات التي تكتب داخل المجال التناسقي فليس لها القابلية على التأين وبالتالي ليس بإمكان ترسيبها . مثال ذلك :



راسب أبيض

أي: إن أيون Cl^- الموجودين في مجال التأين يمكن ترسيبهما من محلول المعقد على شكل كلوريد الفضة (راسب أبيض) بإضافة محلول نترات الفضة (AgNO_3) ، بينما أيون Cl^- الموجود في المجال التناسقي غير متاثر في أعلى.

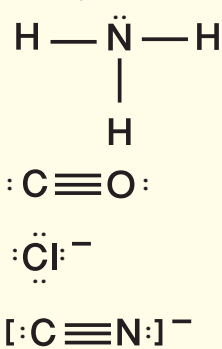
8- الكيمياء التناسقية Coordination Chemistry

وهو ذلك الجزء من الكيمياء اللاعضوية المعنى بدراسة المركبات التناسقية وصفاتها.

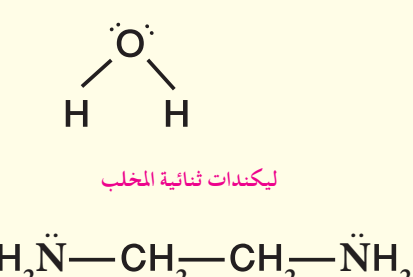
انواع الليكنتات

4-5

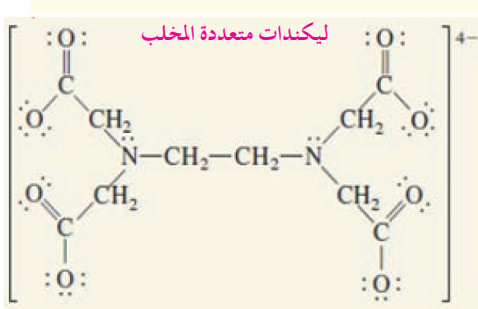
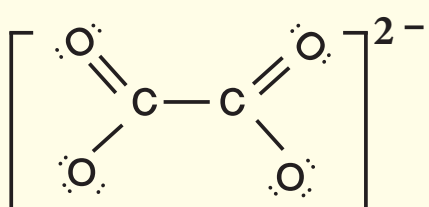
ليكنتات احادية المخلب



ليكنتات ثنائية المخلب



ليكنتات متعددة المخلب



أ- ليكنتات احادية المخلب

إن الغالبية العظمى من هذه الليكنتات هي عبارة عن أيونات سالبة أو جزيئات متعادلة قادرة على منح مزدوج الكتروني واحد إلى أيون الفلز الموجب، وهي تحوي في تركيبها الكيميائي على ذرة واحدة قابلة للارتباط مع الذرة المركزية للفلز مثل الأيونات F^- و Br^- و Cl^- و CN^- و Br^- و Cl^- وجزيئات مثل الأمونيا (NH_3) والكيل أمين RNH_2 والبيريدين $(\text{C}_5\text{H}_5\text{N})$ وجزيئات الماء H_2O . وتسمى مثل هذه الليكنتات بالليكنتات أحادية المخلب أو احادية السن.

ب- ليكنتات ثنائية المخلب

هناك العديد من الأيونات أو الجزيئات التي لها القدرة على الارتباط بـ أيون الفلز عبر أكثر من ذرة واحدة (متل ذلك مزدوج الكتروني غير مشترك في التفاعل) مكونة مركبات حلقة، مثل أيون الاوكزالات $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ وجزيئه اثيلين ثنائي أمين $\text{NH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---NH}_2$.

ج- ليكنتات متعددة المخلب

وتشمل ليكنتات معقدة تحتوي على ثلاث أو أربع وأحياناً حتى أكثر من ذلك من الذرات القادرة على المساعدة في بناء او اصر تناسقية. وكمثال على ذلك الليكنت اثيلين ثنائي أمين رباعي حامض الخليل (EDTA). وهو ليكنت سداسي السن لاحتواه على ست ذرات قادرة على الارتباط التناسقي.

تسمى الليكندات التي ترتبط في موقعين أو أكثر في آن واحد مع نفس الايون الفلزي بالليكندات الكليتية (Chelating ligand) . ويوضح الجدول (5-1) امثلة لبعض انواع الليكندات احادية وثنائية المخلب .

امثلة لبعض انواع الليكندات احادية وثنائية المخلب

الجدول 5-1

ليكندات احادية المخلب			
تركيب الليكند	اسم الليكند	تركيب الليكند	اسم الليكند
NO	نايتروسيل	CO	كاربونيل
NH ₃	امين	H ₂ O	اكوا
C ₅ H ₅ N	بيريدين	CH ₃ NH ₂	مشيل امين
N ₃ ⁻	ازيدو	CH ₃ COO ⁻	خلاتو
{(NH ₂) ₂ CO}	يوريا	CN ⁻	سيانو
Br ⁻	برومو	Cl ⁻	كلورو
ليكندات ثنائية المخلب			
NH ₂ NH ₂	هايدرازين	NH ₂ CH ₂ CH ₂ NH ₂	اثيلين ثنائي امين (en)
CO ₃ ²⁻	كاربونيت	C ₂ O ₄ ²⁻	اوكراليتو
C ₄ N ₂ O ₂ H ₇ ⁻ (dmg ¹⁻)	ثنائي مشيل كلايكوسيماتو	NO ₃ ⁻	نتراتو

The Effective Atomic Number Rule(EAN) الفعال | 5-5

قدمت أول محاولة لتفسير استقرارية المعقّدات التناسقية من قبل

سیدجویک (Sidgwick) الذي وسع نظرية الثمانی للویس لتشمل المركبات التناسقية، حيث افترض أن استقرارية هذه المركبات تتوقف على تماثّل ترتيبها الالكتروني مع الترتيب الالكتروني للغازات النبيلة. حسب

ملاحظة: يمكن الرجوع الى الجدول في نهاية الكتاب عند حل أسئلة وتمارين الفصل.

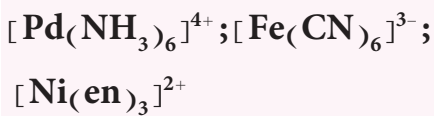
هذه القاعدة يصبح المعدّ التناسقي مستقرًا إذا كان مجموع الالكترونات الموجودة على الفلز أو الايون المركزي والالكترونات الممنوحة من قبل الليكندات تساوي العدد الذري لأحد الغازات النبيلة (Kr₃₆ أو Xe₅₄ أو Rn₈₆) . ويسمى المجموع الكلي للالكترونات على الذرة المركبة والممنوحة من الليكندات **بالعدد الذري الفعال**، وتسمى هذه القاعدة بـ**قاعدة العدد الذري الفعال** . وتنطبق هذه القاعدة على عدد كبير من المركبات المعقّدة .

مثال 5

ما العدد الذري الفعال للمعقّد $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ وهل تنطبق قاعدة (EAN) عليه؟ اذا علمت ان العدد الذري للكوبالت 27.

تمرين 5-2

احسب العدد الذري الفعال للمركبات التالية ثم بين هل تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال؟



ج : 35 ; لا تنطبق ; 54 ; تنطبق ; 38 ; لا تنطبق.

النتيجة !

على الرغم من وجود عدد كبير من المركبات المعقّدة التي تتماشى مع قاعدة العدد الذري الفعال ، إلا أن هناك عدد من المعقّدات تكون مستقرة على الرغم من عدم انتظام قاعدة العدد الذري الفعال عليها.

تمرين 5-3

ما هو العدد الذري الفعال للمعقّد $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_4]^+ + [\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$ وهل تنطبق قاعدة (EAN) عليهم؟ اذا علمت ان العدد الذري للنيكيل هو 28 ، والعدد الذري للفضة 47 .

ج : 38 ; لا تنطبق ; 54 ; تنطبق.

الحل :

يتم الحساب على وفق الآتي :

$$\text{Co} = 27 \text{ e}^-$$

$$\text{Co}^{3+} = 24 \text{ e}^-$$

$$6\text{NH}_3 = 12 \text{ e}^-$$

$$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+} = 36 \text{ e}^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 36 وهو يساوي العدد الذري للغاز النبيل الكربتون ، ولهذا فالمركب المعقّد يكون مستقرًا لأنّه يخضع لقاعدة العدد الذري الفعال .

مثال 5

ما العدد الذري الفعال للمعقّد $[\text{CoCl}_4]^{2-}$ وهل تنطبق قاعدة (EAN) عليه؟ اذا علمت ان العدد الذري للكوبالت هو 27 .

الحل :

$$\text{Co} = 27 \text{ e}^-$$

$$\text{Co}^{2+} = 25 \text{ e}^-$$

$$4\text{Cl}^- = 8 \text{ e}^-$$

$$[\text{CoCl}_4]^{2-} = 33 \text{ e}^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 33 وهو لا يساوي العدد الذري لاي من الغازات النبيلة لذا لا تخضع لقاعدة العدد الذري الفعال ولكن وعلى الرغم من ذلك فإن هذا المعقّد مركب مستقر.

ونتيجة الاستثناءات الكثيرة لهذه القاعدة نستنتج بان أهمية هذه القاعدة تعد قليلة، إلا أنها مفيدة في مجال محدد من الكيمياء التناسقية وخاصة لمعقدات الكاربونييل الفلزية $[M(CO)_x]$ ، ومن الأمثلة على ذلك :

$$Cr = 24 e^-$$

$$Fe = 26 e^-$$

$$Ni = 28 e^-$$

$$6CO = 12 e^-$$

$$5CO = 10 e^-$$

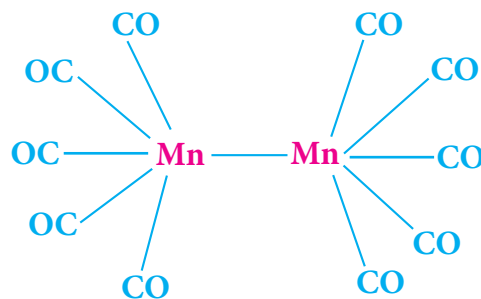
$$4CO = 8 e^-$$

$$[Cr(CO)_6] = 36$$

$$[Fe(CO)_5] = 36$$

$$[Ni(CO)_4] = 36$$

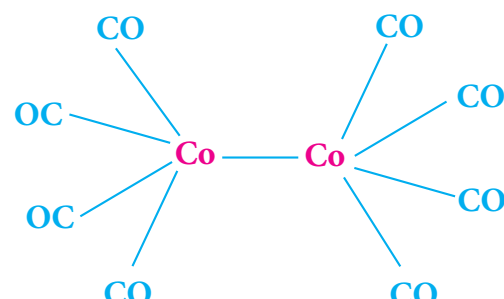
يتضح من قيمة العدد الذري الفعال لهذه المعقادات بأنها تتبع القاعدة. ومن ناحية أخرى، لا تتبع الفلزات ذات الأعداد الذرية الفردية قاعدة العدد الذري الفعال بالإضافة لهذا النوع من الليكيندات لأن الناتج النهائي سيكون عدداً فردياً من الالكترونات وبالتالي لا يساوي أبداً من الأعداد 36 أو 54 أو 86 مهما كان عدد الكاربونيولات المضافة . لذلك وجد أن مثل هذه المركبات تتواجد بشكل متزوجات جزيئية (Dimer) أو متعدّلات جزيئية (Polymers) مثل المعقدان $[Co_2(CO)_8]$ و $[Mn_2(CO)_{10}]$. وفي هذه الحالة يكون احتساب العدد الذري الفعال لكل من المعقدين أعلاه كما يأتي :



$$Mn = 25 e^-$$

$$Mn - Mn = 1 e^-$$

$$5CO = 10 e^-$$



$$Co = 27 e^-$$

$$Co - Co = 1 e^-$$

$$4CO = 8 e^-$$

$$[Mn_2(CO)_{10}] = 36$$

$$[Co_2(CO)_8] = 36$$

تسمية المركبات التناسقية

6-5

يتم اتباع القواعد التي أوصت باستخدامها الهيئة المختصة في تسمية المركبات اللاعضوية في الاتحاد الدولي للكيمياء الصرفية والتطبيقية (IUPAC) لتسمية المركبات التناسقية وكما يأتي :

1- عند تسمية مركب أيوني، يسمى الايون السالب أولاً ثم يتبع بالايون الموجب، كما هو الحال في تسمية الأملاح البسيطة (مع ملاحظة عند التسمية باللغة الانكليزية يسمى الايون الموجب أولاً ثم يتبع بالايون السالب). فمثلاً يسمى الملح

تمرين 4-5

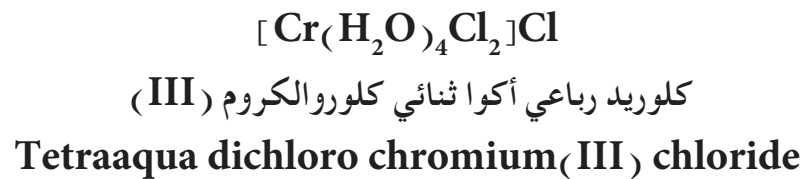
احسب العدد الذري الفعال للمعهد $[Re_2(CO)_{10}]$ ثم بين هل تنطبق قاعدة (EAN) عليه؟ اذا علمت ان العدد الذري لـ Re هو 75 .
ج : 86 ; تنطبق .

البسيط NaCl بكلوريد الصوديوم (Sodium chloride) بينما يسمى المعدن التناسقي $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_6\text{Cl}_3]$ في ب الكلوري (III) سداسي امين الكروم (III) (Hexaammine chromium (III) chloride).

2- في المركبات التناسقية، تسمى الليكيندات أولاً ثم الفلز وفي حالة وجود أكثر من ليكيند فإنها تذكر في التسمية حسب الترتيب الأبجدي للحروف باللغة الانكليزية، لكن التسمية تكون باللغة العربية، مثل:

النتيجة !

عند كتابة الاسم العلمي باللغة الانكليزية لا توضع فراغات عند كتابة الاسم العلمي للايون السالب او الايون الموجب ولكن يوضع فراغ واحد بين اسم الايون الموجب واسم الايون السالب. ولكننا لم نتبع هذا السياق العلمي وذلك لتسهيل كتابة الاسم العلمي باللغة العربية.



3- تنتهي الليكيندات السالبة بالحرف (و) (وباللغة الانكليزية بالحرف (o)) بينما تسمى الليكيندات المتعادلة باسم الجزيئة دون تغيير عدا الماء فيسمى أوكوا (aqua) والامونيا بالأمين و (ammine) حيث يتكرر الحرف m عند كتابتها باللغة الانكليزية مرتين عند التعبير عن الامونيا لتفريقها عن الأمينات الأخرى حيث تكتب باستخدام حرف m واحد. أما الليكيندات الموجبة (والتي هي نادرة) فتنتهي ب (يوم) (ium). يوضح الجدول (5 - 2) أمثلة على اسماء بعض الليكيندات السالبة والموجبة بنوعيها احادية المخلب وثنائية المخلب :

اسماء ورموز عدد من الليكيندات		الجدول 2-5
اسم الليكيند باللغة الانكليزية	اسم الليكيند باللغة العربية	رمز الليكيند
Chloro	كلورو	Cl^-
Cyano	سيانو	CN^-
Acetato	خلاتو	CH_3COO^-
Thiocyanato	ثايوسياناتو	SCN^-
Ethylenediamine	اثيلين ثنائي امين	$\text{NH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$
Hydrazinium	هایدرازینيوم	NH_2NH_3^+

4- تستعمل الbadئات ثنائى (di) وثلاثى (tri) ورباعي (tetra) الخ

قبل أسماء الليكندات البسيطة مثل بروم وناترو وغيرها عندما يوجد أكثر من ليكند من نفس النوع في العقد، في حين تستخدم الbadئات بس (bis) وترس (tris) قبل أسماء الليكندات المعقدة مثل اثنين ثنائى أمين والذي يرمز له (en) واثيلين ثنائى أمين رباعي حامض الخليل والذى يرمز له (EDTA)، مثل :



كبريتات ثنائى كلورو بس (اثيلين ثنائى أمين) الكوبالت (III)

Dichloro bis (ethylenediamine) cobalt (III) sulphate

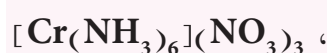
5- يعبر عن حالة التأكسد للذرة المركزية بالأرقام الرومانية وتحصر بين قوسين

مباشرة بعد اسم الفلز . عندما تكون حالة التأكسد مساوية صفرًا فيستعمل

الرقم (0). مثل :

تمرين 5-5

سم المعدنات التناسقية الآتية :



6- عندما يكون العقد ايونا سالبا ينتهي اسم الفلز центральный (ate) (at) وفي

أكثر الأحيان تستعمل الأسماء اللاتينية للفلز (مثل الحديد فيرم والصوديوم

نتروم والرصاص بلمب .. الخ) . أما في المعدنات الأيونية الموجبة أو المتعادلة

فيبقى اسم الفلز центральный دون أي تغيير . مثل :



سداسي سيانوفيرات (II) الكالسيوم

Calcium hexacyano ferrate(II)



كبريتات سداسي اكوا حديد (II)

Hexa aqua iron (II) sulphate



بس (ثنائي مشيل كلايكسيماتو) نيكل (II)

Bis(dimethyl glyoximato) nickel(II)

7-5 نظريات التآثر في المركبات التناسقية

لقد كانت نظرية السلسلة ونظرية التناسق لفرنر لتفسير بنية المعقّدات التناسقية مقدمة بسيطة لفهم التآثر في المركبات التناسقية، تلي ذلك توسيعاً واهتماماماً كبيرين نتج عنهما ثلاثة نظريات تستعمل في الوقت الحاضر لوصف طبيعة التآثر في المعقّدات التناسقية هي :

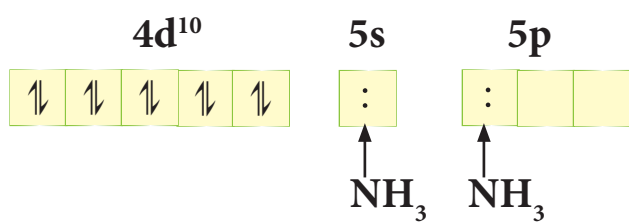
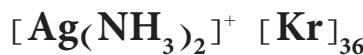
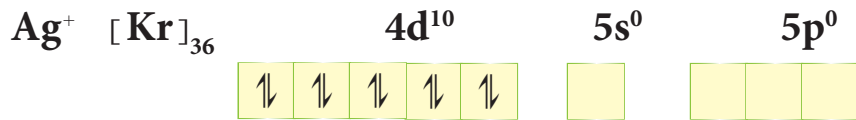
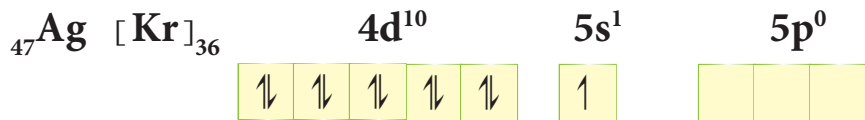
- 1 - نظرية أصرة التكافؤ (Valence Bond Theory) (VBT)
- 2 - نظرية المجال البلوري (Crystal Field Theory) (CFT)
- 3 - نظرية الاوربيتال الجزيئي (Molecular Orbital Theory) (MOT)

وسنقوم في هذه المرحلة الدراسية بشرح مبسط لنظرية أصرة التكافؤ فقط، تاركين دراسة كل من نظرية المجال البلوري ونظرية الاوربيتال الجزيئي للمراحل الجامعية.

5 - 7 - 1 نظرية أصرة التكافؤ

لقد تم تطبيق مفهوم آصرة التكافؤ على المركبات التناسقية وبنجاح كبير التي يطلق عليها عادةً اسم نظرية آصرة التكافؤ للمركبات التناسقية، وهي ذات علاقة وثيقة بالتهجين والشكل الهندسي للذرة المركزية. ويعد تكوين المعقد حسب هذه النظرية تفاعلاً بين قاعدة لويس (الليكند) وحامض لويس (الفلز) مع تكوين آصرة تناسقية بين الليكند والفلز. تمثل في هذه النظرية اوربيتالات الفلز برميّعات (أو في بعض الأحيان دوائر) لبيان توزيع الكترونات الغلاف الخارجي للفلز والالكترونات الآتية من الليكندات. وسنقوم بتطبيق هذه النظرية على المركبات التناسقية ذات الأعداد التناسقية 2 و 3 و 4 فقط تاركين تطبيق النظرية على الأعداد التناسقية الأعلى إلى المراحل الدراسية القادمة.

فمثلاً في حالة الأيون المعدّ ثنائي أمين الفضة ($\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+$) يكون الترتيب الإلكتروني للغلاف الخارجي للفضة والترتيب الإلكتروني في المعدّ كالتالي :

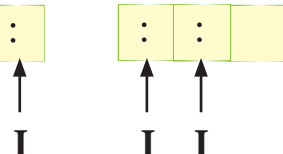
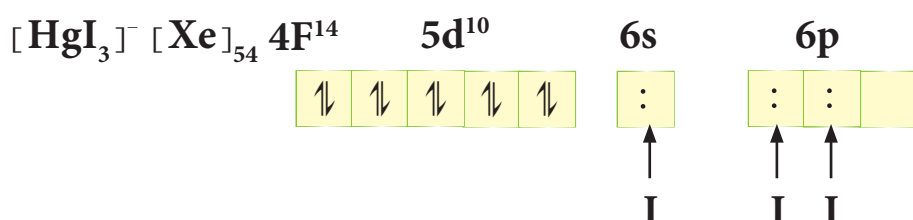
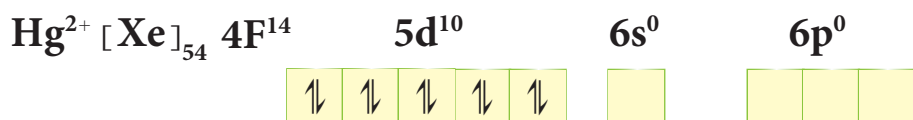
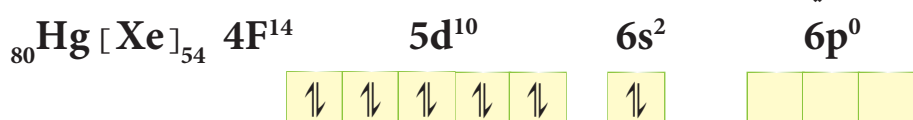


تمرين 5-6

اعتماداً على VBT بين توزيع الكترونات الفلز والالكترونات الاتية من الليكيندات للمعقد $[\text{Cu}(\text{CN})_2^-]$

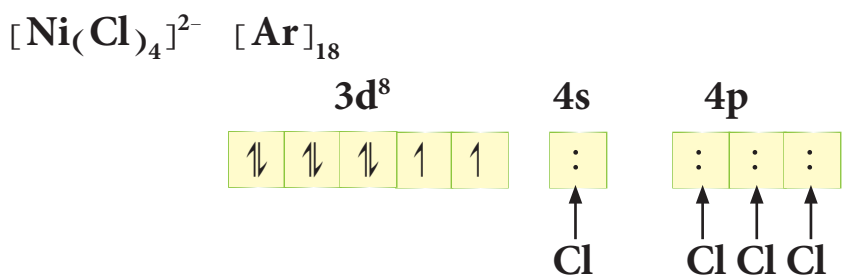
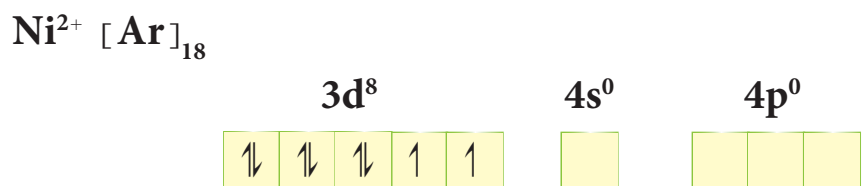
- أربعة الكترونات اتية من ليكيندين.
- نوع التهجين sp من اشتراك اوربيتال واحد من s و اوربيتال واحد من p في التأثر.
- شكل الايون المعقد خطى (Linear).
- صفة الايون المعقد دايمغناطيسي نتيجة عدم وجود الكترونات منفردة فيه.

أما الايون المعقد ثلاثي يودو زئبقات $(\text{II}) \text{HgI}_3^-$ فيكون الترتيب الالكتروني للغلاف الخارجي لفلز الزئبق والترتيب الالكتروني في المعقد كما يأتي :



- ستة الكترونات آتية من ثلاثة ليكنتدات.
- نوع التهجين sp^2 من اشتراك اوربيتال واحد من s واثرالكترونات من p في التأثير.
- شكل الايون المعقد مثلث مستو (Trigonal planar).
- صفة الايون المعقد دايماغناطيسي نتيجة عدم وجود الكترونات منفردة فيه.

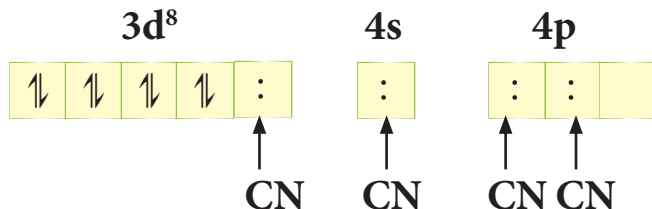
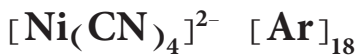
اما الايون المعقد رباعي كلورو نيكلات (II) $[Ni(Cl)_4]^{2-}$ فيكون الترتيب الالكتروني للغلاف الخارجي للنيكل والترتيب الالكتروني في المعقد كما يأتي :



- ثمانية الكترونات آتية من أربع ليكنتدات.
- التهجين sp^3 من اشتراك اوربيتال واحد من s وثلاثة اوربيتالات من p في التأثير.
- شكل الايون المعقد رباعي الوجه منتظم (Tetrahedral).
- صفة الايون المعقد بارامغناطيسي نتيجة لوجود الالكترونين غير مزدوجين.

اما في حالة الايون المعقد رباعي سيانو نيكلات (II) $[Ni(CN)_4]^{2-}$ فيكون الترتيب الالكتروني للغلاف الخارجي للنيكل والترتيب الالكتروني في المعقد كما يأتي :





- ثمانية الكترونات آتية من اربعة ليكendas.
- نوع التهجين dsp^2 من اشتراك اوربيتال واحد من d واوربيتال واحد من s واوربيتاليين من p في التأثر.
- شكل الايون المعد مربع مستوي (Square planer).
- صفة الايون المعد دايماغناطيسي نتيجة عدم وجود الكترونات المنفردة فيه.

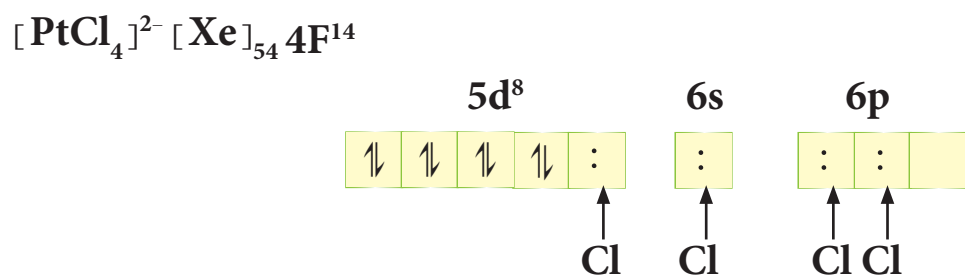
نلاحظ من المثالين السابقين أن الكترونات d المنفردة بقيت على ما هي عليه في حالة المعد $[Ni(CN)_4]^{2-}$ بينما أصبحت مزدوجة في حالة المعد $[Ni(Cl)_4]^{2-}$ ، أي أن نوع الليكند تأثيراً مهماً في هذه الحالة حيث أن الايون CN^- يُعد ليكندًا قوياً؛ لانه يجعل الالكترونات المنفردة في المعد المتكون تزدوج، بينما يعتبر الايون Cl^- ليكند ضعيف لانه غير قادر على جعل الالكترونات المنفردة تزدوج. وعليه تصنف الليكendas المعروفة حسب سلسلة الطيف الكيميائي الى ليكendas قوية وليكendas ضعيفة. يوضح الجدول (5 - 3) بعض أنواع الليكendas القوية والضعفية:

بعض انواع الليكendas الضعيفة والقوية

المجدول 3-5

ليكendas قوية		ليكendas ضعيفة	
الاسم	الرمز	الاسم	الرمز
سيانيد	CN^-	يوديد	I^-
امونيا	NH_3	بروميد	Br^-
اثلين ثنائي امين	$NH_2CH_2CH_2NH_2$	كلوريد	Cl^-
نتريت	NO_2^-	فلوريد	F^-
كاربونيل	CO	هييدروكسيد	OH^-
بيريدين	C_5H_5N	ماء	H_2O

أما في حالة عناصر السلسلتين الانتقاليتين الثانية والثالثة فان معقداتها رباعية التنساق تكون ذات أشكال هندسية من نوع مربع مستو (تهجين² dsp^2) بغض النظر عن كون الليكند قوياً أو ضعيفاً. وفي هذه الحالة يكون السبب هو حجم الايون الكبير مقارنة بحجم الايون في السلسلة الانتقالية الأولى (الحجم الكبير لكل من الاوربيتالات 4d و 5d و سهولة ازدواج الالكترونات فيها مقارنة بالحجم الصغير للاوربيتال 3d في السلسلة الانتقالية الأولى)، وعليه في حالة المعقد [PtCl₄]²⁻ يكون الترتيب الالكتروني للغلاف الخارجي لفلز البلاتين والترتيب الالكتروني في المعقد كالتالي:



- ثمانية إلكترونات آتية من اربعة ليكندات Cl^-
- نوع التهجين dsp^2 من اشتراك اوربيتال واحد من d و اوربيتال واحد من s و اوربيتالين من p في الناصر.
- شكل الايون المعقد مربع مستوي
- صفة الايون المعقد دايامغناطيسي نتيجة عدم وجود إلكترونات منفردة فيه.

تمرين 7-5

لماذا المعقد $[NiCl_4]^{2-}$ بارامغناطيسي بينما المعقد $[PtCl_4]^{2-}$ دايا مغناطيسي؟
وضح ذلك وفق نظرية آصرة التكافؤ.

ويمكن معرفة التهجين وبالتالي الشكل الهندسي للمركبات المعقدة وخاصة التي تكون ذرتها المركزية ذات عدد ذري مفرد من خلال حساب عدد الالكترونات المنفردة في مركباتها المعقدة. ويعرف الزخم المغناطيسي (μ) الناتج من برم الالكترونات وفق المعادلة الآتية:

$$\mu (B.M) = [e(e+2)]^{1/2}$$

حيث أن e = عدد الالكترونات المنفردة وأن B.M هي وحدة لقياس الزخم المغناطيسي تسمى بور مغنتيون (Bohr Magnetons). ولتوسيع ذلك نأخذ المثال 5-5.

مثال 5-5

لنفرض أن للكوبالت (II) المعقد $\text{Co}(\text{L}_4)^{2+}$ حيث أن L يمثل ليكيند أحادي المخلب . اكتب تهجين هذا المعقد ثم جد الزخم المغناطيسي :

الحل :

يتم معرفة التهجين على وفق الآتي :

1- الحالة الاولى

يكون الترتيب الالكتروني للغلاف الخارجي لفلز الكوبالت والترتيب الالكتروني في المعقد كالتالي :



$3d^7$

1	1	1	1	1
---	---	---	---	---

$4s^2$

1

$4p^0$

--	--	--



$3d^7$

1	1	1	1	1
---	---	---	---	---

$4s^0$

--

$4p^0$

--	--	--



$3d^7$

1	1	1	1	1
---	---	---	---	---

$4s$

:

$4p$

:	:	:
---	---	---

↑

L

↑ ↑ ↑

L L L

نلاحظ على وفق هذا الترتيب ان عدد الالكترونات المنفردة يساوي 3 ، وعليه تكون قيمة الزخم المغناطيسي كالتالي :

$$\mu = [e(e+2)]^{1/2}$$

$$\mu = [3(3+2)]^{1/2} = 3.87 \text{ B.M}$$

2- الحالة الثانية

يكون الترتيب الالكتروني في المعقد كالتالي :



$3d^7$

1	1	1	1	:
---	---	---	---	---

$4s$

:

$4p$

:	:	
---	---	--

↑

L

↑ ↑

L L

هل تعلم

انه يمكن قياس قيمة الزخم المغناطيسي للمعقدين عملياً باستخدام جهاز خاص بذلك يسمى مقياس الزخم المغناطيسي .

تمرين 5-8

اعتماداً على نظرية آصرة التكافؤ

(VBT) ، ما نوع التهجين والشكل

الهندسي والصفة المغناطيسية للمعقدين

$[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ و $[\text{PdCl}_4]^{2-}$

ثم احسب μ لكل منها .

ج : dsp^2 ; مربع متوازي ؛

دiamغناطيسية .

sp^3 ; رباعي الوجه منتظم ؛

بارامغناطيسية .

نلاحظ على وفق هذا الترتيب ان عدد الالكترونات المفردة يساوي 1 ، وعليه يكون قيمة الزخم المغناطيسي كالتالي :

$$\mu = 1(1 + 2)^{1/2} = 1.73 \text{ B.M}$$

اذن من خلال معرفة الزخم المغناطيسي يمكن معرفة نوع التهجين ، ففي حالة هذا المعقد يكون التهجين في الحالة الاولى اي عندما يكون قيمة الزخم المغناطيسي تساوي $B.M$ 3.87 sp^3 ، بينما يكون نوع التهجين عندما تكون قيمة الزخم المغناطيسي M 1.73 B.M من نوع dsp^2 .

هل تعلم

ان المركب ثنائي امين ثنائي كلورو بلاتين(II) $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]^{II}$ هو دواء فعال ضد بعض انواع السرطان حيث يقوم هذا المركب بالارتباط مع الحامض النووي DNA حيث يتم إبدال ايوني الكلوريد بذرتي نتروجين مانحة على جزيء DNA. وهذا يؤدي الى خطأ (طفرة) في تكرار ترتيب الحوامض الامينية في DNA حيث تدمر الخلايا السرطانية.

8-5 الأعداد التناسقية والأشكال الهندسية المتوقعة (اللاظفع)

عرفنا سابقاً إن العدد التناسقي يمثل عدد الليكندات مضروبة في عدد المخالف المرتبطة مباشرة بالفلز المركزي وان لهذا العدد علاقة بالشكل الهندسي المتوقع للمعقد التناسقي . تترواح قيم الأعداد التناسقية من 2 الى 9 واكثرها شيوعاً هي 4 و 6 . وسنطرق الآن الى أعداد التناسق من 2 الى 4 في المركبات التناسقية مع ذكر الأشكال الهندسية الأكثر شيوعاً لكل عدد .

1- العدد التناسقي 2

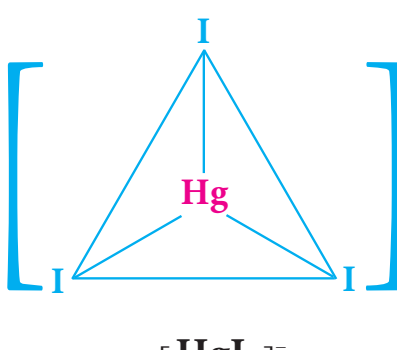
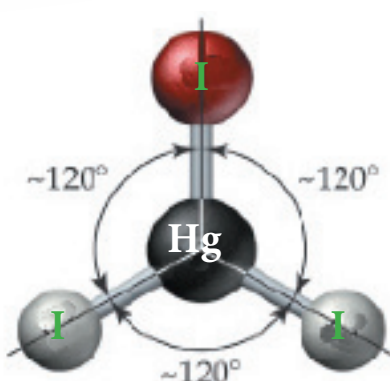
يعد العدد التناسقي 2 نادراً ، والمعقد $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$ من أحسن الأمثلة التي تعبر عن هذا العدد التناسقي . وكما هو متوقع فإن هذا الايون المعقد يتلك التركيب الخطى $[\text{H}_3\text{N}-\text{Ag}-\text{NH}_3]^+$. ويكون هذا العدد التناسقي شائعاً في معقدات النحاس (I) والفضة (I) والذهب (I) وكما يتضح في الأمثلة الآتية : $[\text{NC}-\text{Ag}-\text{CN}]^-$; $[\text{Cl}-\text{Au}-\text{Cl}]^-$; $[\text{CN}-\text{Cu}-\text{CN}]^-$

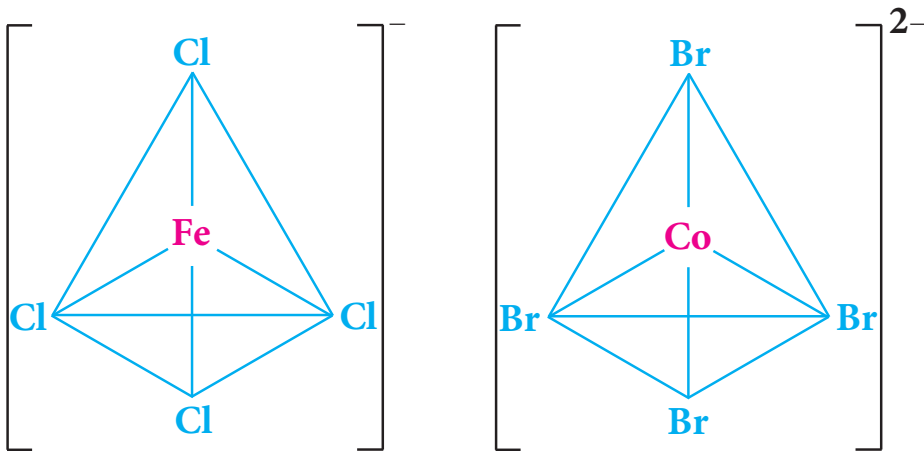
2- العدد التناسقي 3

المعقدات التي تمتلك العدد التناسقي ثلاثة نادرة أيضاً ، والأمثلة في هذا المجال قليلة و يعد الايون المعقد السالب $[\text{HgI}_3]^-$ من أحسن الأمثلة على ذلك . والشكل الهندسي المتوقع لهذا النوع من المعقدات هو شكل المثلث المستوي (Trigonal Planer).

3- العدد التناسقي 4

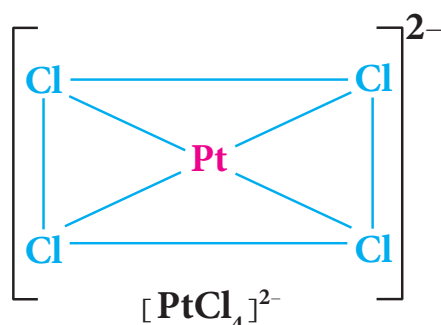
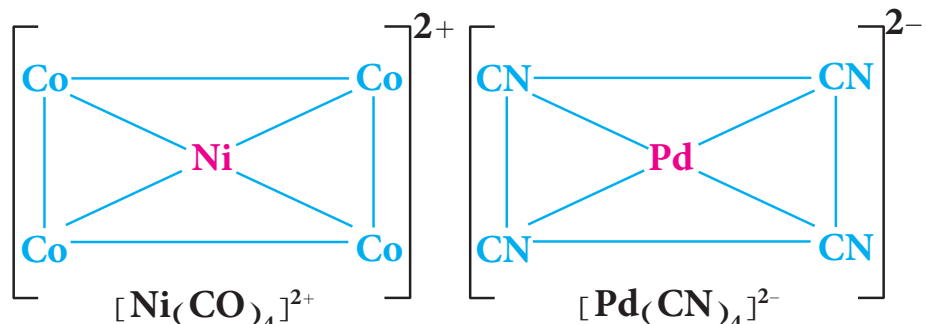
يُعد العدد التناسقي 4 من اكثرا العدد التناسقية شيوعاً ويكون للمعقدات التناسقية من هذا النوع أهمية كبيرة في الكيمياء التناسقية ، حيث تترتب الأعداد حول ذرة الفلز المركزية بشكل ينتج عنه معقد تناسقي بشكل رباعي الوجه منتظم (Tetrahedral) او مربع مستوي (Square planer) . ومن الأمثلة على المعقدات التناسقية ذات الشكل رباعي الوجه منتظم هي $[\text{CoBr}_4]^{2-}$ و $[\text{FeCl}_4]^-$.





أما المعقّدات ذات الشكل الهندسي مربع مستوٍ فتتّكون بصورة خاصة مع الايونات Ni^{2+} و Pt^{2+} و Pd^{2+} و Cu^{2+} و Au^{3+} . ومن الامثلة

على المعقّدات التناسقية ذات الشكل مربع مستوي هي $[\text{PtCl}_4]^{2-}$ و $[\text{Pd}(\text{CN})_4]^{2-}$ و $[\text{Ni}(\text{CO})_4]^{2+}$.



المفاهيم الأساسية

الملح المزدوج والمركب التناسقي

عند مزج محلولي ملحين بسيطين بنسب مولية بسيطة نحصل على نوعين من مركبات الاضافة هما الملح المزدوج (Doble Salt) والمركب التناسقي (Coordination Compound). والملح المزدوج هو مركب اضافة مستقر يعطي عند اذابته في الماء كافة الايونات المكونة له بحيث يحتفظ كل ايون بصفاته المستقلة. اما المركب التناسقي فهو ايضاً مركب اضافة مستقر لكنه لا يعطي كافة الايونات المكونة له عند ذوبانه في الماء، أي ان الصفات المستقلة لقسم من الايونات المكونة له سوف تختفي.

نظرية السلسلة Chain Theory

وهي النظرية التي تفسر تكون المركبات التناسقية بافتراض ان الليكيندات ترتبط مع بعضها على شكل سلسلة على غرار تكوين السلسل بين ذرات الكاربون الذي كان معروفاً في الكيمياء العضوية وترتبط مع الايون المركزي لاشباع نوع واحد من التكافؤ.

نظرية فرنر Werner's Theory

وهي النظرية التي تفسر تكون المركبات التناسقية بافتراض ان اکثر العناصر تمتلك نوعين من التكافؤ، تكافؤ اولي يعرف بحالة التاكسد وتكافؤ ثانوي يعرف بعدد التنسق. ويحاول كل عنصر عند اشتراكه في تكوين مركب تناسقي اشباع كلا التكافؤين حيث تتشبع التكافؤات الاولية بايونات سالبة اما التكافؤات الثانية فتشبع بايونات سالبة او جزيئات متعادلة.

الليكند Ligand

جزيء او ايون سالب الشحنة يرتبط باليون المركزي من خلال ذرة مانحة واحدة او اکثر من المزدوjas الالكترونية. وعندما يهب الليكند مزدوجاً واحداً من الالكترونات فانه يدعى احادي المخلب (monodentate) وعندما يهب زوجين من الالكترونات يدعى ثنائي المخلب (bidentate) وعندما يهب اکثر من زوجين من الالكترونات يدعى متعدد المخلب (multidentate).

قاعدة العدد الذري الفعال (EAN) Effective Atomic Number Rule

تنص هذه القاعدة على ان المعقد التناسقي يصبح مستقر اذا كان مجموع الالكترونات الموجودة على الفلز والالكترونات الممنوعة من قبل الليكيندات تساوي العدد الذري لأحد الغازات النبيلة Kr او Xe او Rn . ويسمى المجموع الكلي للالكترونات على الذرة المركزية والممنوعة من الليكيندات بالعدد الذري الفعال.

نظريه اصرة التكافؤ (VBT) Valence Bond Theory

تعد هذه النظرية تكوين المركبات التناسقية تفاعلاً بين حامض لويس (الفلز) وقاعدة لويس (الليكند) مع تكوين اصرة تناسقية بينهما. وهي ذات علاقة وثيقة بالتهجين والشكل الهندسي للمعقدين. وتمثل في هذه النظرية اوربيتالات الفلز بربعات (او في بعض الأحيان دواير) لبيان توزيع الكترونات الغلاف الخارجي للفلز والالكترونات الآتية من الليكيندات.

الاعداد التنسقية والأشكال الهندسية

ان للعدد التنسقي «عدد الليكيندات التي ترتبط باليون المركزي باواصر تناسقية مضمونة في عدد المخالف» علاقة بالشكل الهندسي المتوقع للمعقد التنسقي. فإذا كان العدد التنسقي يساوي 2 فان الشكل الهندسي المتوقع يكون ذو تركيب خطي ، اما اذا كان العدد التنسقي يساوي 3 فان الشكل الهندسي المتوقع يكون مثلث مستوي (- Trigonal Planer).

وإذا كان العدد التنسقي يساوي 4 فان الشكل الهندسي المتوقع يكون اما بشكل رباعي الاوجي (Square Planer) او مربع مستوي (Tetrahedral).

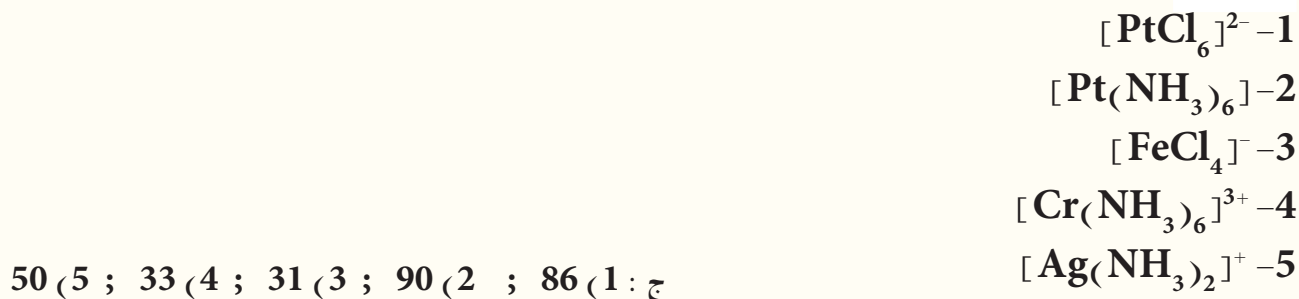
اسئلة الفصل الخامس

1-5 ما الذي يميز العناصر الانتقالية عن العناصر الممثلة؟

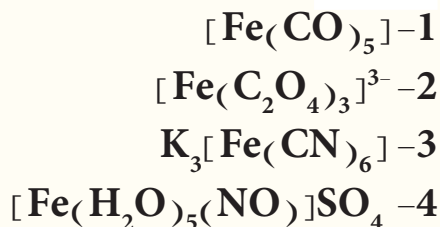
2-5 ما هو الفرق بين الأملاح المزدوجة والمركبات المعقدة؟

3-5 عند مزج محلول FeSO_4 مع محلول $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ بنسبة مولية 1:1 فان المحلول الناتج يعطي كشفاً لليون Fe^{2+} ، بينما عند مزج محلول CuSO_4 مع محلول الامونيا بنسبة مولية 1:4 فان المحلول الناتج لا يعطي كشفاً لليون Cu^{2+} . وضح ذلك؟

4-5 عرف العدد الذري الفعال، ثم احسب قيمته لكل من المعقّدات الآتية:

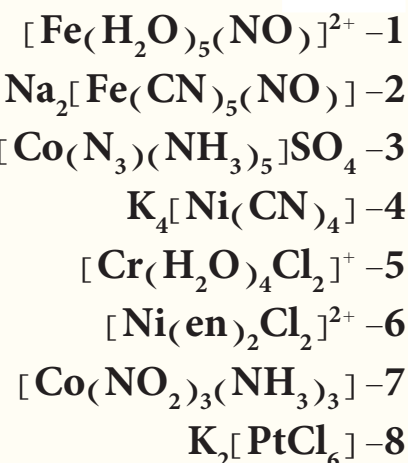


5-5 ما العدد التاكسيدي (التكافؤ الاولى) للحديد في المركبات الآتية:



ج : (+2) (4 ; (+3) (3 ; (+3) -(2 ; (0) (1

6-5 سُمِّي المركبات المعقدة الآتية:



7-5

- اكتب الصيغة التركيبية للمركبات التناسقية الآتية :
- نترات ترس (أثيلين ثنائي أمين) كوبالت (III) .
 - رباعي سيانونيكلاط (0) بوتاسيوم .
 - ايون اكوا بس او كزالاتوكرومات (III) .
 - رباعي كلورونيكلاط (II) بوتاسيوم .
 - رباعي كلورومانغنات (II) بوتاسيوم .
 - كلوريد سداسي اكوا تيتانيوم (III) .
 - رباعي كاربونيل نيكيل (0) .
 - ايون (أثيلين ثنائي أمين) رباعي يودو كرومات (III) .
 - ايون اكوا سيانو بس اثلين ثنائي الامين الكوبلت (III) .
 - ايون رباعي امين نحاس (II) .

8-5

- اذا كانت لديك المركبات التناسقية الثلاثة الآتية :
- $\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_5\text{Cl}]\text{Cl}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ و $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_6]^{\text{Cl}_3}$ و $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_4\text{Cl}_2]\text{Cl} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ فما هو الآتي :
- العدد التأكسدي (التكافؤ الاولى) للكروم في كل مركب ؟
 - العدد التناصقي للكروم في كل مركب ؟

9-5

- اختر الإجابة الصحيحة في كل مما يأتي :
- إن العدد التأكسدي (التكافؤ الاولى) للكروم في الايون المعقد $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_4\text{Cl}_2]^+$ هو :

أ- 3 ب- 1 ج- 6 د- 5

- 2- إن الصيغة التركيبية للمركب (ثنائي كلورو بس (يوريا) نحاس (II) هي :

أ- $[\text{Cu}\{(\text{NH}_2)_2\text{CO}\}_2]\text{Cl}_2$
 ب- $[\text{Cu}\{(\text{NH}_2)_2\text{CO}\}\text{Cl}]\text{Cl}$
 ح- $[\text{CuCl}_2\{(\text{NH}_2)_2\text{CO}\}_2]$
 د- جميع الإجابات السابقة خطأ.

- 3- إن اسم المركب $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_3\text{Br}(\text{NO}_2)_2\text{Cl}]\text{Cl}$ على وفق نظام IUPAC هو :

أ- كلوريد ثلاثي أمين كلورو برومونايترو بلاتين (IV) .
 ب- كلوريد ثلاثي أمين كلورو برومونايترو كلورو بلاتين (IV) .

- جـ- كلوريد ثلاثي أمين برومـو كلورو نايترو بلاتـين (IV) .
 دـ- كلوريد ثلاثي أمين نـايتـرو كلـورـو بـرومـو بلـاتـين (IV) .

- 10-5** اعتماداً على نظرية آصرة التكافؤ (VBT) أجب عن الأسئلة التالية لـكل من المركبات التناسقية الآتـية :
 $[\text{PtCl}_4]^{2-}$; $[\text{pd}(\text{dmg})_2]$; $[\text{CoCl}(\text{CN})_4]^{2-}$; $[\text{Zn}(\text{CN})_4]^{2-}$; $[\text{ZnCl}_2(\text{NH}_3)_2]$
- أـ- ما نوع التـهـجـين للـذـرـةـ المـركـزـيـةـ ؟
 بـ- ما الشـكـلـ الـهـنـدـسـيـ لـلـمـعـقـدـ ؟
 جـ- ما الصـفـةـ المـغـناـطـيـسـيـةـ لـلـمـعـقـدـ ؟ـ وـلـمـاـذـاـ ؟

- 11-5** اعتماداً على نظرية آصرة التكافؤ (VBT) ما هو عدد الـالـكـتروـنـاتـ المـفـرـدـةـ لـلـمـرـكـبـاتـ التنـاسـقـيـةـ التـالـيـةـ ،ـ وـمـاـ قـيـمـةـ (μ) لـكـلـ مـنـهـاـ ؟ـ

- 12-5** لنفرض ان للنيكل II في المعقد الايوني $[\text{NiL}_4]^{2-}$ الليـكـنـدـ Lـ حيثـ يـمـثـلـ ليـكـنـدـ اـحـادـيـ المـخـلـبـ جـدـ :
 1) شـحـنـةـ الـلـيـكـنـدـ Lـ .
 2) التـهـجـينـ لـلـذـرـةـ المـركـزـيـةـ فـيـ الـمـعـقـدـ الاـيـوـنـيـ .
 3) الزـرـخـمـ المـغـناـطـيـسـيـ (μ) .

- 13-5** عـرـفـ المصـطـلـحـاتـ الـاـتـيـةـ :
 المـرـكـبـ التـنـاسـقـيـ ،ـ لـيـكـنـدـ ،ـ ذـرـةـ مـانـحةـ ،ـ عـدـدـ التـنـاسـقـ ،ـ لـيـكـنـدـاتـ كـلـيـتـيـةـ .

Chemical Analysis



بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :

- يفهم الانواع المختلفة من طرائق التحليل الكيميائي .
- يميز بين التحليل النوعي والتحليل الكمي .
- يكشف عن بعض الايونات الموجبة .
- يدرك اهمية التحليل الوزني لمعرفة كمية المواد المجهولة بطرائقها المختلفة .
- يفهم اسلوب انجاز عملية التحليل الوزني والخطوات التي تتضمنها هذه العملية .
- يستطيع حساب المعامل الوزني واجراء الحسابات الالازمة في عملية التحليل الوزني .
- يميز اهمية التحليل الحجمي في معرفة تراكيز المحاليل المجهولة وحساب كميات المواد المذابة فيها .
- يدرك اهمية حساب الكتل المكافئة للمواد المختلفة وعلاقة ذلك بنوع التفاعل الكيميائي الذي تسلكه في عملية التحليل .
- يميز بين بعض الادوات المهمة التي تستعمل في عملية التحليل الحجمي .
- يدرك كيفية ايجاد نقطة نهاية التفاعل بالاعتماد على استعمال الدلائل اللونية وعلاقة هذه النقطة بنقطة التكافؤ .

لعمليات التحليل الكيميائي تطبيقات واسعة في مجالات مختلفة صناعية وكيميائية وبيولوجية وجيولوجية ومجالات علمية أخرى. فعلى سبيل المثال، عند دراسة تلوث الهواء تكون هناك ضرورة لقياس كميات الهيدروكربونات المختلفة و اكسيد النتروجين وغاز أحادي او كسيد الكربون المنبعثة من عوادم السيارات. ومن ناحية أخرى تكون المعرفة الدقيقة لحتوى دم الإنسان من كمية الكالسيوم المتأين ضرورية لتشخيص الإصابة بمرض الغدة الدرقية المفرط. وفي مجال الأغذية التي يستهلكها الإنسان، يمكن الربط بين محتوى النتروجين في أي منتج غذائي مباشرة بمحظى الغذاء من البروتين. أما في مجال الصناعة مثلاً، فإن إجراء عمليات التحليل الكمي وبشكل دوري تمكن من السيطرة على مواصفات الحديد المنتج من حيث القوة والصلابة وقابليته على مقاومة التآكل. وهناك أمثلة كثيرة أخرى لأهمية عمليات التحليل الكيميائي في كل مجال من مجالات الحياة.

تهتم الكيمياء التحليلية بتشخيص العينة المراد تحليلها (التحليل الوصفي) وكذلك بتعيين محتواها من المكونات (التحليل الكمي).

التحليل الوصفي (النوعي) Qualitative Analysis 2-6

تهدف عملية التحليل الوصفي للعينة إلى معرفة هوية مكون واحد أو أكثر من مكونات المادة أو مزيج من المواد أو المحاليل ومعرفة الأسلوب الذي ترتبط به هذه المكونات (العناصر أو مجموعة العناصر) بعضها بالبعض الآخر. تتم عملية تشخيص المادة المراد تحليلها من خلال تحويلها عادة بمساعدة مادة أخرى معروفة التركيب (تدعى الكاشف) بواسطة تفاعل كيميائي إلى مركب جديد ذو خواص معروفة ومميزة ومثال ذلك، يمكن إجراء عملية تحليل وصفي لمزيج مكون من مجموعة الأيونات الموجبة الأكثر شيوعاً، حيث تتضمن عملية التحليل الوصفي هذه خطوتين الأولى هي فصل الأيونات بعضها عن البعض الآخر والثانية هي الكشف عن وجود كل أيون من عدمه من خلال إجراء تفاعلات كيميائية معروفة تستعمل لهذا الغرض. ولأجل إنجاز عمليات التحليل الوصفي لهذه الأيونات تقسم عادة إلى عدد من المجاميع تمتاز كل مجموعة منها بأن لها عاملاً مرسباً معيناً تؤدي عملية إضافته للمحلول الذي يضم مزيج الأيونات إلى ترسيب مجموعة الأيونات الخاصة بتلك المجموعة وبالتالي فصلها (بطريقة ترشيح الراسب الذي يحتويها) عن بقية الأيونات الأخرى في المزيج وثم إجراء عمليات الكشف عنها، وتقسم الأيونات الموجبة (الأكثر شيوعاً) إلى خمسة مجاميع تمتاز أيونات كل مجموعة منها بأن لها نفس العامل الموجب كما هو مبين في الجدول (1-6).

تنجز عملية الفصل المبينة بحسب الجدول أعلاه بالإضافة النظامية للعوامل المرسبة للمجاميع (أي حسب الترتيب) ابتداءً من المجموعة الأولى (I) والتي

الصيغة الراسية	أيونات المجموعة	عامل المرسب للمجموعة	المجموعة
AgCl , Hg_2Cl_2 , PbCl_2	Ag^+ , Hg_2^{2+} , Pb^{2+}	حامض HCl المخفف	I
HgS , CuS , Bi_2S_3 , CdS , PbS , As_2S_3 , Sb_2S_3 , SnS	Hg^{2+} , Cu^{2+} , Bi^{3+} , Cd^{2+} , Pb^{2+} , As^{3+} , Sb^{3+} , Sn^{2+}	كبريتيد الهيدروجين بوجود المخفف HCl	II
Al(OH)_3 , Cr(OH)_3 , Fe(OH)_3	Al^{3+} , Cr^{3+} , Fe^{3+}	هيدروكسيد الامونيوم مع كلوريد الامونيوم $(\text{NH}_4\text{Cl}$ و $\text{NH}_4\text{OH})$	A III
NiS , ZnS , CoS , MnS	Ni^{2+} , Zn^{2+} , Co^{2+} , Mn^{2+}	كبريتيد الهيدروجين بوجود NH_4Cl و NH_4OH	B
CaCO_3 , BaCO_3 , SrCO_3	Ca^{2+} , Ba^{2+} , Sr^{2+}	$(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ NH_4Cl و NH_4OH	IV
	Mg^{2+} , Na^+ , K^+ , NH_4^+	تبقي في الخلول النهائي بدون ترسيب	V

المجموعة الرابعة (IV) وهذا يعني ان يضاف محلول حامض الهيدروكلوريك

المخفف إلى مزيج الايونات أولاً وبعد فصل ايونات المجموعة الأولى (Ag^+ ,

Hg^{2+} , Pb^{2+}) من محلول المزيج، على شكل راسب لكلوريدات هذه

العناصر بعملية الترشيح، يمرر غازكبريتيد الهيدروجين على الراشح (الذي

يحتوي ايونات المجتمع الآخر) لترسيب وفصل ايونات المجموعة الثانية

(Hg^{2+} , Cu^{2+} , Bi^{3+} , Cd^{2+} , Pb^{2+} , Sn^{2+} , As^{3+} , Sb^{3+}) ثم يضاف

محلول لمزيج من كلوريد الامونيوم ومحلول هيدروكسيد الامونيوم إلى الراشح الناتج

لترسيب وفصل ايونات المجموعة IIIA، وتستمر عملية الفصل على هذا المنوال.

بعد اتمام عملية فصل الايونات الموجبة حسب مجتمعها يتم التعامل مع

الرواسب الناتجة لكل مجموعة لغرض إكمال عملية التحليل من خلال الكشف

عن وجود كل ايون من عدمه في كل مجموعة. وسنكتفي هنا بفصل ايونات

المجموعة (I) عن بقية المجتمع وطرائق الكشف عن كل ايون فيها وعلى الصورة

المبينة في التجربة الآتية:

النتيجة !

يصنف ايون الرصاص ضمن المجموعتين I و II وذلك لكون ذوبانية كلوريد الرصاص كبيرة نسبياً مما يسبب في بعض الاحيان عدم ترسبه بشكل تام عند اضافة حامض HCl المخفف.

6-2-1 تجربة عملية لفصل وتحليل ايونات المجموعة الأولى

كما سبق واشرنا اعلاه انه يتم فصل ايونات المجموعة الأولى (Ag^+ و Hg_2^{2+}) و (Pb^{2+}) من المحلول وذلك بترسيبها على هيئة كلوريدات (AgCl و Hg_2Cl_2 و PbCl_2) ثم يتم الكشف عن كل ايون على وفق الأسس الآتية :

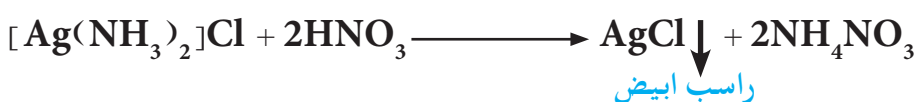
1- يذوب راسب PbCl_2 في الماء المغلي بينما لا يتأثر راسب AgCl و Hg_2Cl_2 بذلك ، فعند إضافة الماء المغلي إلى مزيج الرواسب يتم إزالة PbCl_2 عنها بسبب ذوبانه وفصله بعملية الترشيح ويتم الكشف عن وجود الرصاص في الراشح بإضافة محلول كاشف كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 اليه ليكون راسبا اصفر من كرومات الرصاص PbCrO_4 في حال وجود الرصاص وحسب المعادلة الآتية :



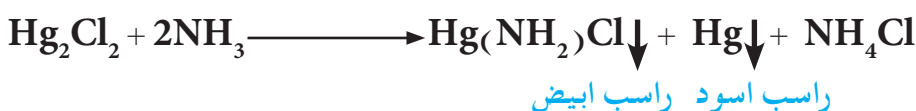
2- يضاف محلول الامونيا المخفف الى الراسب المتبقى (Hg_2Cl_2 و AgCl) بعد فصل كلوريد الرصاص ، حيث يذوب كلوريد الفضة في محلول الامونيا المخفف لينتاج مركب معقد ذائب هو كلوريد الفضة الامونياكي $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}$ يتم فصله بالترشيح ، يمكن التأكد من وجود الفضة في الراشح الناتج من خلال اضافة محلول حامض النتريل HNO_3 المخفف ليعطي راسبا ابيض أو اضافة محلول يوديد البوتاسيوم KI ليعطي راسبا اصفر وكما يأتي :

$$\text{AgCl} + 2\text{NH}_3 \longrightarrow [\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$$

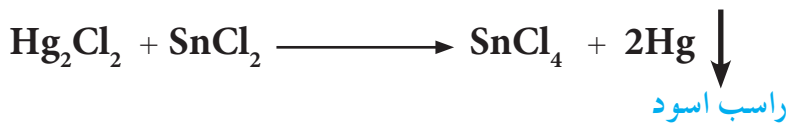
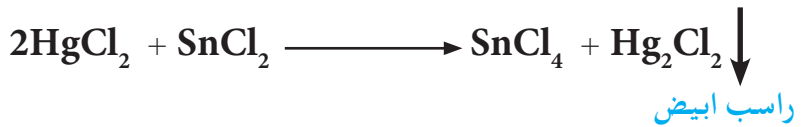
كلوريد الفضة الامونياكي



بينما يتفاعل كلوريد الزئبق (I) Hg_2Cl_2 مع محلول الامونيا المضاف ليتحول إلى مزيج غير ذائب ذي لون اسود دلالة على وجود الزئبق وحسب المعادلة الآتية :



ثم يضاف الماء الملحي (مزيج مكون من $3\text{HCl} + \text{HNO}_3$) إليه لتحويله إلى ملح ذائب (HgCl_2) ثم يمكن الكشف عن وجود الزئبق بإضافة محلول كلوريد القصدير (II) (SnCl_2) الذي يحول المحلول إلى راسب ابيض ثم يتتحول بالتدرج إلى راسب اسود حسب المعادلتين الآتتين :



مثال 6

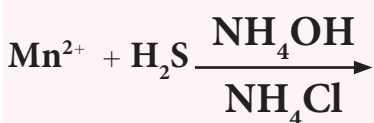
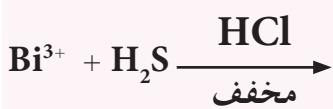
كيف يمكن الفصل بين ايونات الفضة والكادميوم والحديد (III)؟

الحل :

بما أن ايون الفضة Ag^+ يصنف ضمن المجموعة الاولى وأيون الكادميوم Cd^{2+} يصنف ضمن المجموعة الثانية وأيون الحديد (III) Fe^{3+} يصنف ضمن المجموعة الثالثة A، لذلك يمكن الفصل بين هذه الايونات حسب الاضافة النظمية للعوامل المرسبة لهذه المجاميع وكالاتي :

تمرين 6-6

أكمل المعادلات الآتية :



1- يضاف العامل المرسّب للمجموعة الاولى (حامض HCl المخفف) فيتفاعل مع ايون الفضة فقط ويرسّبه على هيئة AgCl بينما لا تترسّب ايونات الكادميوم والحديد (III) بل تبقى ذائبة في المحلول . وهكذا يمكن فصل راسب كلوريد الفضة عن بقية مكونات المحلول بعملية الترشيح .

2- يمرر غاز كبريتيد الهيدروجين على المحلول الحمض لمزيج أيوني الكادميوم والحديد (III) فيترسّب أيون الكادميوم على هيئة كبريتيد الكادميوم CdS ويفصل عن المحلول بالترشيح .

3- يبقى أيون الحديد (III) في المحلول لوحده بعد ترسّيب أيون الفضة وأيون الكادميوم ، حيث يمكن جمعه ايضاً بترسّيبه على هيئة هيدروكسيد الحديد (III) Fe(OH)_3 وذلك باضافة محلول هيدروكسيد الامونيوم ومحلول كلوريد الامونيوم .

3-6 التحليل الكمي Quantitative Analysis

تهدف عملية التحليل الكمي إلى الحصول على معلومات تخص كمية المكون (المادة المراد تحليلها) في كمية معينة من النموذج ومثال ذلك تعين النسبة المئوية للحديد في نموذج صخري . يتم التعبير عن ذلك بدلالة الأجزاء من المكون المراد قياسه الموجود في مائه جزء (نسبة مئوية) أو ألف جزء أو مليون جزء أو ربما بليون جزء من النموذج ويمكن التعبير عن نتيجة التحليل أيضاً بدلالة كتلة أو حجم المكون المراد قياسه المتواجد في حجم معين من النموذج أو بدلالة الكسر المولى .

يمكن إنجاز عملية التحليل الكمي وذلك بإجراء عملية قياس الأولى تتعلق بكمية النموذج قيد الدراسة والثانية تخص كمية المكون المراد قياسه والذي يحتويه النموذج . والأمثلة على الكميات التي يتم قياسها في إثناء عملية التحليل هي الكتلة أو الحجم أو الشدة اللونية أو الامتصاصية أو كمية الكهربائية أو أي صفة كيميائية أو فيزيائية متعلقة بكمية المادة . ولكننا سنركز على القياسات التي تتضمن كمية المادة بدلالة عدد المولات وعدد المكافئات الغرامية والكتلة والحجم . وهناك خطوات أخرى تسبق عملية التحليل الكمي وتتضمن :

طريقة النمذجة ويقصد بها الحصول على النموذج بشكل صحيح ، ثم اعداد النموذج للتحليل ويشمل ذلك عمليات الطحن والمجانسة والتخلص من الرطوبة . ويلي ذلك قياس كمية النموذج بدقة لمعرفة كتلته او حجمه . بعد ذلك يتم اذابة النموذج بشكل تام في مذيب مناسب للحصول على محلول يصلح لعملية التحليل الكيميائي الكمي . وفي الكثير من الاحيان يكون من الضروري اللجوء الى طرائق تحليلية يكون الغرض منها فصل المكونات (الموجودة اصلاً في النموذج) التي قد تسبب تداخلاً (المتدخلات) في عمليات التحليل المطلوبة .

هناك عدد كبير من طرائق التحليل الكيميائي الكمي التي يمكن الاعتماد عليها ويمكن تقسيمها الى قسمين رئيسيين .

6-3-1 التحليل الكيميائي الكمي

Quantitative Chemical Analysis

يتضمن هذا النوع طرائق التحليل الكلاسيكية وهي :

أ- طرائق التحليل الوزني : وتعتمد على قياس الكتل في إنجاز عملية التحليل .

ب- طرائق التحليل الحجمي : وتعتمد على قياس الحجوم في إنجاز عملية التحليل .

6-3-2 التحليل الآلي

Instrumental Analysis

تعتمد على استعمال أجهزة متنوعة بإنجاز عملية التحليل . وسوف يتم مناقشة طرائق التحليل الكيميائي الكمي (طرائق التحليل الكلاسيكية) في هذا الفصل فقط دون النطرق الى فقرة طرائق التحليل الآلي .

4-6 التحليل الوزني Gravimetric Analysis

تعتمد عملية التحليل الكمي الوزني على عزل وقياس كتلة مادة (ذات تركيب كيميائي معروف و تكون ذات صلة كيميائية بالمكون المراد تقديره) بشكل نقى وكمى و تتم عملية العزل المقصودة من كتلة معلومة من العينة المراد تقديرها . وبشكل عام فان معظم عمليات التحاليل الوزنية تعتمد على تحويل المكون المراد تقديره في العينة الى مركب نقى ومستقر كيميائيا يمكن أن يحول إلى هيئة أو صيغة قابلة للوزن بشكل دقيق . وبعد إنجاز عملية الوزن يمكن حساب كتلة المكون بسهولة من معرفة الصيغة الكيميائية للمادة .

يمكن إنجاز خطوة عزل المادة (التي تحتوي المكون المراد تقديره) في عملية التحليل الوزني بعدد من الطرائق أهمها :

1- طرائق التطوير .

2- طريقة الترسيب .

3- طرائق الترسيب الكهربائي .

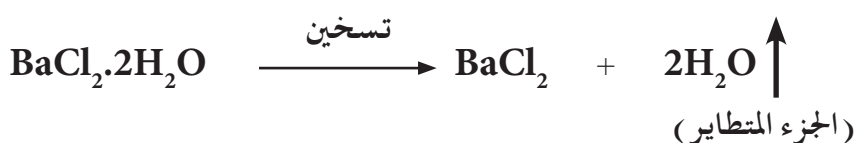
4- طرائق فيزيائية أخرى .

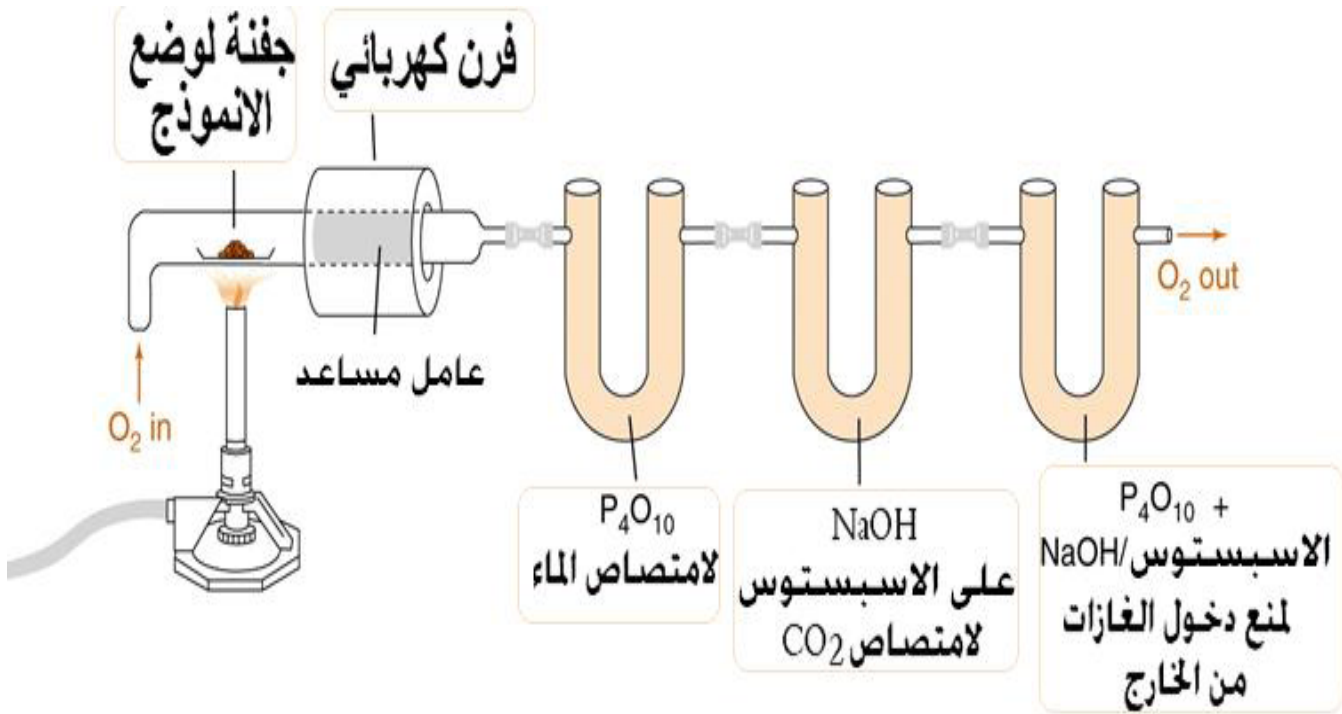
وسوف يتم تناول طرائق التطوير وطرائق الترسيب في هذا الفصل فقط لأهميةها في عمليات التحليل الوزني .

4-4-1 طرائق التطوير Volatilization Methods

تعتمد هذه الطرائق بشكل أساسى على إزاحة المكون المتطاير (الذي يتحول الى حالة غازية أو بخارية) الموجودة في العينة و يمكن عمل ذلك بعدة وسائل :
أ- بواسطة عملية الحرق البسيطة (التسخين الى درجات حرارية عالية) التي تجرى مع الهواء ، الشكل (6-1) .

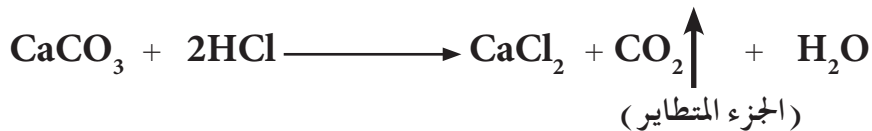
ب- معاملة العينة مع كواشف كيميائية تحول جميع أجزاء العينة إلى حالة متطايرة مع ترك المكون المراد تحليله بحالة غير متطايرة . وبعد ذلك يمكن أن تختفى المتطايرة في وسط مناسب ويتم ايجاد كتلتها وتدعى هذه الطريقة «طريقة التطاير المباشرة» ، أو تحسب كتلة الجزء المتطاير من العينة من النقص الحالى في كتلتها قبل وبعد عملية التطوير وتدعى هذه الطريقة «طريقة التطوير غير المباشرة» . فعلى سبيل المثال ، يمكن تعين النسبة المئوية لاء التبلور في ملح كلوريد الباريوم المائي ($\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) وذلك إما بطريقة التطوير المباشرة وذلك بتسخين كتلة معلومة من العينة :





حيث يتم امتصاص بخار الماء المتطاير في وسط مناسب ثم إيجاد كتلته بعد ذلك. أو بطريقة التطايير غير مباشر وذلك بإجراء عملية التسخين في جو مفتوح حيث يسمح لبخار الماء المتطاير بأن يتطاير في الهواء ومن ثم يتم وزن الجزء غير المتطاير (BaCl_2) وإيجاد كتلة الماء من الفرق الحاصل في كتلة العينة قبل عملية التطايير وبعدها.

وكمثال آخر يمكن تحليل محتوى ثاني أوكسيد الكربون في عينة من كاربونات الكالسيوم CaCO_3 وزنيا وذلك بتفاعل العينة مع حامض الهيدروكلوريك.



وبعد ذلك يتم امتصاص غاز CO_2 المتطاير بوسط مناسب (مثل قطعة من الاسبستوس المشبعة بمحلول هيدروكسيد الصوديوم) بعد إمرار الغاز المتحرر على مادة مجففة (ساحة للرطوبة) لإزالة الرطوبة ثم إيجاد كتلة CO_2 من الزيادة الحاصلة في كتلة الوسط الماصل.

الشكل 6-1

حرق العينة بوساطة الهواء باستخدام فرن كهربائي ذي درجات حرارة عالية.

تم تحليل عينة كتلتها 1.451 g من ملح كلوريد الباريوم المائي النقي ($\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) لمعرفة النسبة المئوية لماء التبلور فيها وذلك باتباع طريقة التطوير غير المباشرة. تم تسخين العينة لمدة كافية عند درجة حرارة 125 °C وبعد التبريد في محيط جاف، وجد أن كتلة الجزء غير المتطاير كانت تساوي 1.236 g. احسب النسبة المئوية لماء التبلور في العينة.

الحل :

$$\frac{\text{كتلة ماء التبلور}}{\text{كتلة العينة}} \times 100\% = \frac{\text{كتلة ماء التبلور}}{\text{كتلة العينة}} \times 100\%$$

لحساب النسبة المئوية لماء التبلور، يجب معرفة كتلة ماء التبلور الذي فقد في أثناء عملية التطوير وحسب المعادلة التالية :



كتلة ماء التبلور = كتلة العينة قبل التسخين - كتلة العينة بعد التسخين

$$m_{\text{H}_2\text{O}} (\text{g}) = m_{\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}} - m_{\text{BaCl}_2}$$

$$m_{\text{H}_2\text{O}} (\text{g}) = 1.451 (\text{g}) - 1.236 (\text{g}) = 0.215 \text{ g}$$

النسبة المئوية لماء التبلور تساوي :

$$\begin{aligned} \% \text{ H}_2\text{O} &= \frac{m_{\text{H}_2\text{O}} (\text{g})}{m_{\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}} (\text{g})} \times 100\% \\ &= \frac{0.215 (\cancel{\text{g}})}{1.451 (\cancel{\text{g}})} \times 100\% = 14.81\% \end{aligned}$$

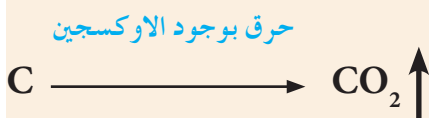
مثال 6-3

تم تحليل مركب عضوي لمعرفة النسبة المئوية للكاربون فيه بطريقة التطوير المباشرة. وبعد حرق 15.24 mg من المركب بوجود الاوكسجين وامتصاص غاز CO_2 في وسط مناسب، وجد أن كتلة CO_2 تساوي 22.361 mg . احسب النسبة المئوية لعنصر الكاربون في المركب.

الحل:

$$\frac{\text{كتلة الكاربون}}{\text{كتلة العينة}} \times 100\% = \frac{\text{كتلة الكاربون}}{\text{كتلة العينة}}$$

يمكن حساب كتلة الكاربون من كتلة غاز CO_2 الناتج لأن مصدر هذا الغاز هو احتراق عنصر الكاربون الموجود في المركب كما في المعادلة الآتية:



ومن المعادلة يظهر أن حرق مول واحد من C ينتج مولاً واحداً من CO_2 إذن:

$$m_{\text{C}} = m_{\text{CO}_2} (\text{mg}) \times \frac{M_{\text{C}} (\text{g/mol})}{M_{\text{CO}_2} (\text{g/mol})}$$

$$m_{\text{C}} = 22.36 (\text{mg}) \times \frac{12 (\text{g/mol})}{44 (\text{g/mol})} = 6.1 \text{ mg}$$

$$\% \text{ C} = \frac{m_{\text{C}}}{m_{\text{المركب}}} \times 100 \% = \frac{6.1 (\text{mg})}{15.24 (\text{mg})} \times 100 \% = 40\%$$

تمرين 6-2

تم تحليل سبيكة النيكروم (سبائك مكونة من عنصرين اساسيين هما النيكل والكروم اضافة الى كمية قليلة جداً من الكاربون) وزنياً بطريقة التطوير وذلك بحرق 1.4 g منها بوجود الاوكسجين. وقد وجد ان كتلة غاز ثانوي اوكسيد الكاربون المتحرر الذي تم جمعه بعد انتهاء عملية الحرق كانت تساوي 2.2 mg . احسب النسبة المئوية لعنصر الكاربون في السبيكة.

ج: % 0.043

5-6 طريقة الترسيب

تتضمن طرائق التحليل الوزني المعتمدة على تفاعلات الترسيب عدداً من الخطوات التي يجب أن تنجز بشكل كمي (أي أن لا تكون هناك خسارة أو زيادة ملحوظة في كمية المكون المراد تقاديره فيها) وهي على النحو الآتي:

1- إذابة كتلة معلومة ومضبوطة من العينة بمذيب مناسب. يتم الوزن بوساطة موازين تختلف في دقتها من واحد إلى آخر، فمنها ما هو دقيق تصل دقتها إلى أربع مراتب عشرية من الغرام ومنها ما دقتها مرتبة عشرية واحدة من الغرام.

2- ترسيب المكون المراد تقاديره من محلول العينة على هيئة مركب شحيخ الذوبان (راسب) وبصيغة كيميائية معلومة تدعى صيغة الترسيب (صيغة الراسب) وذلك بتفاعلاته مع كاشف كيميائي مناسب يدعى العامل المرسب.

3- فصل وعزل الراسب المتكون من محلول الترسيب ويتم ذلك عادة عن طريق الترشيح.

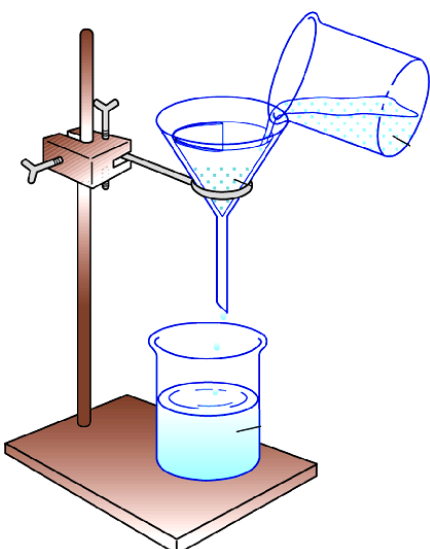


بعض انواع الموازين الحساسة المستخدمة لوزن العينات المراد تحليلها



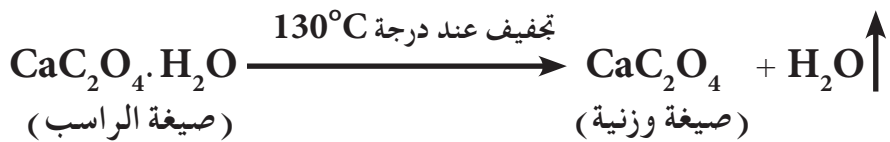
4- غسل الراسب : بعد فصل الراسب المتكون عن محلول الترسيب (عادة بعملية الترشيح) والموجود على ورقة الترشيح، يغسل الراسب باضافة محلول غسيل ملائم على الراسب ، للخلص من كمية من الملوثات العالقة على سطحه وهنالك عدد من الشروط الواجب توفرها في محاليل الغسيل المستعملة وهي : (أ) أن لا تؤثر على ذوبانية الراسب بل تساعده على ذوبان الملوثات فقط ، (ب) أن لا تكون مركبات متطايرة مع الراسب ، (ج) أن يكون المحلول المستعمل لغسل الراسب سهل التطابير للتخلص منه لاحقا .

اضافة العامل المرسب الى محلول العينة وتكون الراسب



فصل الراسب بعملية الترشيح ثم غسله بمحلول مناسب

5- تجفيف الراسب : تعني هذه الخطوة تحويل صيغة الترسيب (الصيغة الكيميائية للراسب المتكون) إلى صيغة وزنية ملائمة وذلك إما بعملية التجفيف (عند درجات حرارة معتدلة قد تتجاوز 100°C) أو بعملية الحرق (عند درجات حرارة عالية قد تصل 1000°C) حيث تؤدي ارتفاع درجة الحرارة إلى التخلص من الرطوبة الموجودة في الراسب . كما هو في الأمثلة الآتية :



أما عملية الحرق فتؤدي إضافة إلى التخلص من الماء الموجود في الراسب إلى تفكك الراسب (تفاعلات حاربة) كما هو مبين في المثال الآتي :



6- يتم وزن الراسب (وهو على هيئة صيغة وزنية) لايجاد كتلته بشكل دقيق .

ومن أهم العوامل التي تؤدي إلى نجاح عملية التحليل الوزني والحصول على نتائج دقيقة بهذه الطريقة هي :

1- يجب أن يكون الراسب المتكون غير ذائب بدرجة كافية (قابلية ذوبانه قليلة جداً لأجل عدم حصول خسارة ملحوظة للمكون المراد تقديره عند جمعه بعملية الترشيح .

2- يجب أن يتمتع الراسب بصفات فيزيائية مناسبة تمكن من فصله عن محلول الترسيب بشكل كمي ومن ثم غسله للتخلص من الملوثات الذائبة، وهذا يتطلب أن تكون دقائق الراسب ذات حجم مناسب (أن يكون الراسب بلوريًا ذات حجم دقائق كبيرة نسبياً) حيث تكون أقل عرضة للتلوث ولا تمر من خلال وسط الترشيح وإن لا يتأثر حجم هذه الدقائق بعملية غسل الراسب.

3- يجب أن تكون هنالك إمكانية لتحويل الراسب إلى مادة نقية (غير ملوثة) ذات صيغة كيميائية معلومة وثابتة ويمكن الوصول إلى ذلك عادةً عن طريق التجفيف أو الحرق أو عن طريق معاملة الراسب بکواشف كيميائية مناسبة.



فرن التجفيف يستعمل لتجفيف الراسب عند درجات حرارية عالية قد تصل 100°C

6-5-1 قابلية فصل الراسب المكون بالترشح ونقاوته

تعتمد عملية فصل الراسب عن محلول الترسيب والسهولة التي تجري بها هذه العملية بشكل أساسى على حجم دقائق الراسب المكون فالراسب ذو دقائق كبيرة الحجم نسبياً يمكن أن يفصل بشكل تام وبسرعة وسهولة، بينما تكون هناك حاجة إلى استخدام أوساط ترشيح ذات مسامات صغيرة لفصل الراسب ذي دقائق صغيرة الحجم ما يؤدي إلى صعوبة وبطء في عملية الفصل. ومن ناحية أخرى، فإن العلاقة بين حجم دقائق الراسب ونقاوته ليست واضحة بشكل تام ولكن يمكن القول، بشكل عام، أن دقائق الراسب ذات الحجم الكبير تكون أقل عرضة للتلوث من محیط الترسيب.



فرن الحرق يستعمل لحرق الراسب عند درجات حرارية عالية قد تتجاوز 1000°C

6-5-2 العوامل المؤثرة على حجم دقائق الراسب

هناك عدد من العوامل التي تؤثر على حجم دقائق الراسب المكون في أثناء عملية الترسيب بعضها يخص نوع الراسب (صفات الراسب) وبعضها الآخر يخص الظروف التي تجري بها عملية الترسيب وبالتالي يمكن الحصول أما على راسب بشكل عالق غروي (يتراوح قطر دقائق الراسب المكون فيها بين $10^{-6} - 10^{-4} \text{ mm}$) حيث تبقى هذه الدقائق عالقة بالمحلول ولا يمكن فصلها عنه بالترشح، أو الحصول على راسب بلوري ذو دقائق كبيرة نسبياً تفصل عن محلول الترسيب ويمكن ترشيحها بسهولة. إن الغاية من إجراء عملية الترسيب هو الحصول على راسب متبلور وهي حالة مرغوبة للراسب، ومن أهم الشروط المؤثرة في ذلك هي :

1- طبيعة الراسب وتركيبه الكيميائي : حيث أن بعض المواد شحيحة الذوبان مثل BaSO_4 تميل إلى تكوين راسب بلوري عند مقارنته مع مواد أخرى مثل AgCl وتحت نفس الظروف التي تجري بها عملية الترسيب.

2- ذوبانية الراسب : فالراسب ذات الذوبانية العالية نسبياً في محیط الترسيب (كثير الذوبان نسبياً) تميل إلى تكوين روابط بلورية والعكس صحيح.

3- درجة الحرارة : إن إجراء عملية الترسيب عند درجات حرارة عالية يؤدي إلى تكوين راسب متبلور وذلك لأنه بشكل عام يؤديارتفاع درجة الحرارة إلى زيادة ذوبانية معظم الرواسب في أثناء عملية الترسيب ويعني ذلك بطيء الترسيب وإتاحة الوقت اللازم لبناء بلورات .

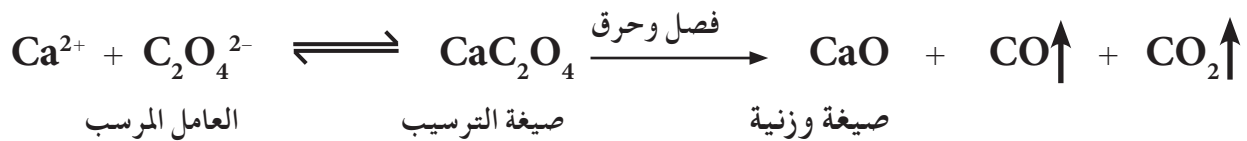
4- تركيز المواد التي تشتراك في عملية الترسيب : يفضل إجراء عملية الترسيب من محليل مخففة (للمكون المراد تقديره وللعامل المرسب) مع إضافة محلول العامل المرسب ببطء وتحريك مستمر لخلول الترسيب . إن هذه الظروف جميعها تتيح الوقت الكافي لبناء بلورات الراسب والحصول على راسب متبلور .

6-5-3 التركيب الكيميائي للراسب والحسابات في التحليل الكمي الوزني

تكون الخطوة النهائية في عملية التحليل الوزني ، بعد خطوة التجفيف أو الحرق ، هي عملية وزن الراسب بشكل دقيق حيث لا تكون الكتلة النهائية عادة للمكون المراد تقديره بل في أغلب الأحيان مادة أخرى تحوي في تركيبها الكيميائي هذا المكون . فعلى سبيل المثال ، في عملية تحليل وزني لتقدير الباريوم (المكون المراد تقديره) في عينة ، يتم ترسيب الباريوم على هيئة كبريتات الباريوم BaSO_4 . وبعد إتمام عملية الترسيب وفصل وغسل وتجفيف الراسب يتم وزنه على هيئة BaSO_4 (صيغة وزنية) :



ومثال آخر لتقدير الكالسيوم في عينة على هيئة أوكسيد الكالسيوم :



ولذلك يكون من الضروري في نهاية كل عملية تحليل وزنية إجراء حسابات لمعرفة كمية المادة المراد تقديرها بعد معرفة الكتلة المضبوطة للصيغة الوزنية باستعمال ميزان حساس يستعمل لهذا الغرض . وتعتمد الحسابات هنا على قوانين النسبة والتناسب المعتمدة أساسا على المعادلة الكيميائية الموزونة للتفاعل (أو مجموعة التفاعلات) وكما يأتي :

$$\frac{\text{الكتلة المولية (ذرية او جزيئية) للمكون المراد تقديره}}{\text{الكتلة المولية للصيغة الوزنية (كتلة الراسب)}} = \frac{\text{كتلة المكون المراد تقديره}}{\text{كتلة الصيغة الوزنية (كتلة الراسب)}}$$

وتدعى النسبة بين الكتلة المولية للمكون المراد تقديره إلى الكتلة المولية للصيغة الوزنية (راسب) بمعامل الوزني G_f (gravimetric factor) وتعني وزني و a من G وتعني معامل (للمكون في الصيغة الوزنية) على شرط أن تحتوي كلتا الصيغتين على نفس العدد من ذرات العنصر (أو جزيئات المكون) المراد تقديره، ويمكن التعبير عن المعامل الوزني بشكل عام بالعلاقة الآتية:

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{\text{المكون المراد تقديره}} (\text{g/mol})}{M_{\text{الصيغة الوزنية}} (\text{g/mol})}$$

حيث ان a و b تمثلان اصغر الاعداد التي لها قيم مناسبة لجعل الصيغتين الكيميائيتين في البسط والمقام تحويان على نفس العدد من المكون المراد تقديره. وفيما يلي بعض الأمثلة على كيفية حساب المعامل الوزني:

مثال 6-4

احسب المعامل الوزني للكلور (مكون يراد تقديره) في راسب كلوريد الفضة AgCl (صيغة وزنية) ($M = 35.5 \text{ g/mol}$) . ($M = 143.5 \text{ g/mol}$)

الحل:

في هذا المثال يعد الكلور هو المكون المراد تقديره و يعد AgCl هو الصيغة الوزنية:

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{\text{Cl}} (\text{g/mol})}{M_{\text{AgCl}} (\text{g/mol})}$$

وبما ان كلتا الصيغتين في البسط والمقام تحويان على نفس العدد من ذرات الكلور، لذلك تكون قيم a و b متساوية وتساوي الواحد الصحيح، لذلك فإن المعامل الوزني للكلور في كلوريد الفضة G_f يحسب كالتالي:

$$G_f = \frac{35.5 (\text{g/mol})}{143.5 (\text{g/mol})} = 0.25$$

ويلاحظ من النتيجة ان المعامل الوزني هي قيمة عدديه ليس لها وحدات.

تمرين 6-3

احسب المعامل الوزني للحديد في ($M = 56 \text{ g/mol}$) في ($M = 160 \text{ g/mol}$) Fe_2O_3 ج: 0.7

تمرين 4-6

تمت معاملة 120 mg من مركب عضوي مع حامض النتريك، ثم أضيف إلى محلول النموذج الناتج كمية من نترات الفضة لترسيب محتوى المركب من الكلور كميا على هيئة كلوريد الفضة. احسب النسبة المئوية للكلور في $\text{Cl} (\text{M} = 35.5 \text{ g/mole})$ في المركب اذا علمت ان كتلة كلوريد الفضة المترسبة بلغت 153 mg .
ج: 31.5%

ويستفاد من قيمة المعامل الوزني بعد حسابه بشكل صحيح في ايجاد كتلة المكون المراد تقديره بدلالة كتلة الراسب الذي تم الحصول عليه عمليا وذلك بضرب قيمته في كتلة الراسب (الصيغة الوزنية) كما هو مبين في العلاقة الآتية:

$$m_{(\text{g})} = G_f \times m_{(\text{g})} \text{ الصيغة الوزنية} \quad (1)$$

أو يستفاد منه لحساب النسبة المئوية للمكون المراد تقديره في العينة باستعمال العلاقة الآتية:

$$\frac{m_{(\text{g})} \text{ المكون المراد تقديره}}{m_{(\text{g})} \text{ العينة}} \times 100\% \quad (2)$$

وبتعويض المكون المراد تقديره m من المعادلة (1) في المعادلة (2) نحصل على :

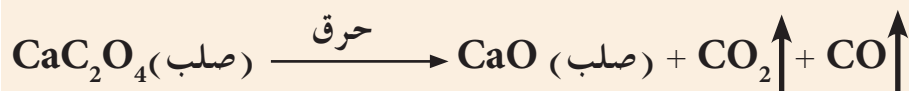
$$\frac{G_f \times m_{(\text{g})} \text{ الصيغة الوزنية}}{m_{(\text{g})} \text{ المكون المراد تقديره}} \times 100\% \quad$$

مثال 5-6

تم ترسيب 3.164 g من اوكزارات الكالسيوم، ثم تم احراقها بشكل تام، ما كتلة اوكسيد الكالسيوم الناتجة عن عملية احتراقها.

الحل:

تكتب المعادلة الكيميائية الموزونة التي تمثل عملية الحرق



ثم يحسب المعامل الوزني لاوكسيد الكالسيوم $(\text{M} = 56 \text{ g/mole})$ في اوكزارات الكالسيوم $\text{CaC}_2\text{O}_4 (\text{M} = 128 \text{ g/mole})$. ويتم تحديد قيمة $a = 1$ و $b = 1$ (لان عدد ذرات الكالسيوم متساوية في الصيغتين).

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{\text{CaO}} (\text{g/mol})}{M_{\text{CaC}_2\text{O}_4} (\text{g/mol})} = \frac{56 (\text{g/mol})}{128 (\text{g/mol})} = 0.4375$$

وللحصول على كتلة CaO تضرب قيمة المعامل الوزني المحسوب في كتلة CaC_2O_4 وبحسب العلاقة الآتية:

$$m_{\text{CaO}} (\text{g}) = G_f \times m_{\text{CaC}_2\text{O}_4} (\text{g})$$

ونجد كتلة اوكسيد الكالسيوم الناتجة كالاتي:

$$m_{\text{CaO}} (\text{g}) = 0.4375 \times 3.164 (\text{g}) = 1.384 \text{ g}$$

6-6 التحليل الحجمي Volumetric Analysis

يعد التحليل الحجمي من طرائق التحليل الكيميائي الكمي التي تعتمد على قياس الحجم الذي يستهلك من محلول لكاشف كيميائي (ذى تركيز معلوم بدقة) عند تفاعلها كميا مع محلول المكون المراد تقديره (محلول ذو تركيز مجهول). يدعى محلول ذو التركيز المعلوم بدقة بالمحلول القياسي وهو لذلك يعرف على انه ذلك محلول الذي يحوي حجماً معيناً منه على كمية محددة ومعلومة من الكاشف (عدد غرامات مكافئة أو عدد مولات و عدد غرامات ... الخ). وبعد إكمال عملية التحليل الحجمي، يمكن حساب كمية المكون المراد تقديره من معرفة حجم محلول القياسي المستهلك في التفاعل وحسب قوانين التكافؤ الكيميائي. يمكن الحصول على محاليل قياسية إما عن طريق التحضير المباشر للمحلول وذلك بإذابة كتلة معلومة من مادة قياسية في حجم معلوم من المذيب (عادة ما يستعمل الماء المقطر كمذيب) ويدعى محلول الذي نحصل عليه بهذه الطريقة بمحلول القياسي الأولي. ومن ناحية أخرى، غالباً ما يتم الحصول على محاليل قياسية بعملية المعايرة وهي تلك العملية التي يتم بواسطتها تعين تركيز محلول بشكل مضبوط عن طريق القياس الدقيق للحجم المستهلك منه والذي يتفاعل كميا مع كمية معلومة من مادة قياسية، ويدعى محلول القياسي عند ذاك بمحلول القياسي الثانوي. ومن المعلوم أن ليست جميع المواد الكيميائية المستعملة لتحضير المحاليل هي مواد قياسية، فللمواد القياسية شروط معينة هي :

1. يجب أن تكون مستقرة ذات نقاوة عالية.
2. يجب أن لا تتفاعل أو تحتضن مكونات الهواء الجوي (الرطوبة أو الاوكسجين أو ثاني أوكسيد الكاربون) ولا تتأثر بالضوء.
3. يفضل أن يكون لها كتلة مكافئة عالية لتقليل الخطأ الذي قد ينتج في أثناء عملية الوزن اللازمة لتحضير محلول.
4. يجب أن تكون قابلة للذوبان في المذيب المستعمل في عملية التحليل (غالباً ما يكون الماء المقطر).
5. يفضل أن لا تكون سامة.
6. يفضل أن تكون رخيصة الثمن ومتوفرة.

6-1 عملية التسخيف Titration

تنجز - غالباً - عملية التحليل الحجمي في المختبر عن طريق قياس حجم أحد المحاليل (القياسي مثلاً) اللازم ليتفاعل كميا مع حجم معين من محلول المجهول، ومن ثم يحسب تركيز محلول المجهول بدقة. تجرى هذه العملية بالإضافة التدريجية للمحلول القياسي من حاوية على شكل أنبوبة زجاجية مدرجة، مصممة لهذا الغرض، تدعى السحاحة (Burete) إلى محلول المجهول الموجود في دورق مخروطي يسمى بدورق ايرلنماير [الشكل (6-2)]. وتدعى عملية بالإضافة



الشكل 2-6

- أ- الأدوات المستعملة في عملية التسحیج.
- ب- تغيیر لون دلیل الفینولفتالین من عدیم اللون الى الوردي عند $pH \approx 10$.

هذه والتي تستمر لحين اكتمال التفاعل بين الكاشف الكيميائي المضاف والمكون المراد تقدیره بعملية التسحیج، اما النقطة التي يکتمل فيها التفاعل في عملية التسحیج فتدعى من الناحیة النظریة بنقطة التكافؤ (Equivalent point). تحدد هذه النقطة عملياً من خلال حدوث تغیر ما في إحدى صفات المحلول (كتغیر لون المحلول أو تكون راسباً) يمكن تمییزه بسهولة بالعين المجردة، ولهذا الغرض عادة ما تضاف كواشف كيميائية تساعده في ذلك تدعى الدلائل (Indicators) وهي مواد كيميائية لا تشترك عادة في تفاعل التسحیج بل يتغیر لونها أو إحدى صفاتها الفیزیائیة بشکل واضح عند نقطة التكافؤ النظریة أو بالقرب منها، ولهذا السبب تدعى النقطة التي يحدث عندها هذا التغیر ويقاف عملية التسحیج (الإضافة من السحاحة) بنقطة نهاية التفاعل (End point) والتي يفترض من الناحیة النظریة ان تنطبق مع نقطة التكافؤ النظریة، ولكن قد يحصل اختلاف بسيط بين النقطتين (النظریة والعملیة) حيث يمثل ذلك خطأ التسحیج.

وفي الكثیر من الأحيان يستعاض عن مصطلح التحلیل الحجمی بمصطلح آخر هو التحلیل التسحیجي لكون إن عملية التسحیج هي العملية الأکثر شيوعاً واستعمالاً، لكن يبقى مصطلح التحلیل الحجمی أکثر شمولاً يتضمن إضافة الى التحلیل باستعمال عمليات التسحیج، عمليات التحلیل الكمی التي تتضمن تحلیل الغازات أيضاً.

يشترط في التفاعلات الكيميائية بين الكواشف القياسية و المكونات المراد تقدیرها في عمليات التحلیل الحجمی بطرق التسحیج ان تخضع لشروط معينة هي:

1. يجب أن يكون التفاعل بسيطاً ويمكن التعبير عنه بمعادلة كيميائية موزونة تمثل تفاعل المكون المراد تقدیره كمیا مع الكاشف القياسي.
2. أن يتوجه التفاعل باتجاه واحد (تفاعل غير انعکاسي).

3. يجب أن يحدث التفاعل من الناحیة العملیة بشکل أني (تفاعل سريع جداً)، وفي بعض الأحيان يمكن إضافة عامل مساعد لزيادة سرعة التفاعل.
4. يجب أن توفر وسیلة لتعيين نقطة نهاية التفاعل من الناحیة العملیة، وذلك عن طريق حصول تغیر ملحوظ في إحدى صفات المحلول، عند نقطة التكافؤ أو بالقرب منها، يؤدي إلى تحديد نقطة انتهاء التفاعل.

وعلى هذا الأساس، يمكن تقسیم التفاعلات الكيميائية التي يمكن استعمالها بنجاح في عمليات التسحیج، لانطباق الشروط السابقة عليها، إلى أربعة أقسام هي:

1. تفاعلات الحوامض والقواعد (تفاعلات التعادل) : يتضمن هذا النوع تسحیج محلول لقاعدة قوية (أو المحاليل الناتجة من التحلل المائي لأملاح الحوامض الضعیفة) مقابل محلول قیاسي حامض قوي أو بالعكس أي تسحیج محلول حامض قوي (أو المحاليل الناتجة من التحلل المائي لأملاح القواعد الضعیفة) مقابل محلول قیاسي لقاعدة قوية، حيث يتحد ایون الهیدروجين مع ایون الهیدروکسید لتكوين الماء .

تعرفت سابقاً على معنى مصطلح التحلل المائي للاملاح المشتقة من الحوماض والقواعد الضعيفة. وكذلك على معنى عمليتي التأكسد والاختزال والاستفادة من تفاعلاتها في عملية التحليل الكيميائي .

2. تفاعلات التأكسد والاختزال : يتضمن هذا النوع جميع التفاعلات التي يحدث فيها تغير للأعداد التأكسدية للمواد المشتركة فيها (تتضمن انتقال الكترونات) ، ويكون فيها المحلول القياسي إما عاملاً مؤكسداً أو عاملاً مختزالاً.

3. تفاعلات الترسيب : يتضمن هذا النوع اتحاد الايونات (عدا H^+ و OH^-) لتكوين روابط بسيطة كما هو في تفاعل ايون الفضة مع ايون الكلوريد .



4. تفاعلات تكوين معقد : يتضمن هذا النوع اتحاد ايونات (عدا H^+ و OH^-) لتكوين مركبات معقدة (يتضمن الاتحاد تكوين آصرة تناسقية) ذائبة في المحلول ولكنها قليلة التفكك مثل التفاعل الآتي :



6-2 طرائق التعبير عن تركيز المحاليل المستعملة في عمليات التسخين

يعرف المحلول القياسي ، كما عرفنا سابقاً ، على انه ذلك المحلول الذي يحتوي حجم محدد منه على كتلة معلومة من الكاشف المذاب فيه . وهناك طرائق كثيرة للتعبير عن تركيز المحلول ، ومن اهم تلك الطرائق الشائعة الاستعمال في التحليل الحجمي هي :

التركيز المولاري (M)

المحلول ذو تركيز واحد مولاري هو ذلك المحلول الذي يحتوي على مول واحد من المذاب في لتر واحد من المحلول ، اي ان :

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}} = \frac{n \text{ (mmol)}}{V \text{ (mL)}} = \frac{\frac{m \text{ (g)}}{M \text{ (g/mol)}}}{V \text{ (L)}}$$

حيث ان n عدد المولات و M الكتلة المولية للمذاب و V حجم المحلول والتي تم ذكرها سابقاً .

التركيز العياري (النورمالي) (N)

تعرفت عزيزي الطالب على طرائق مختلفة للتعبير عن تركيز مادة مذابة في محلول ، وستتعرف هنا على طريقة جديدة للتعبير عن التركيز تدعى التركيز العياري (النورمالي) وهناك تعابير اخرى مختلفة ستتعرف عليها لاحقاً .

المحلول ذو تركيز واحد عياري هو ذلك المحلول الذي يحتوي على مكافئ غرامي واحد من المذاب في لتر واحد من المحلول ، اي ان :

انتبه !

لاحظ هنا انه تم استخدام الكتلة المكافئة (g/eq) بدلاً من الكتلة المولية (g/mol) .

$$N(eq/L) = \frac{Eq(eq)}{V(L)} = \frac{Eq(m eq)}{V(mL)} = \frac{\frac{m(g)}{EM(g/eq)}}{V(L)}$$

حيث ان Eq عدد المكافئات الغرامية و EM الكتلة المكافئة. وكما هو معلوم فالكتلة المولية M لأي مادة تساوي مجموع الكتل الذرية للذرات التي تكون تلك المادة وهي كمية ثابتة ويعبر عنها بوحدات غراماً مول $(g/mole)$ ، اما الكتلة المكافئة EM للمادة فتمثل كتلة المادة التي تنتج او تستهلك مولاً واحداً من المكون الفعال (الذي يشترك في التفاعل) وهي كمية غير ثابتة وقد تتغير مع تغيير نوع التفاعل الكيميائي الذي تشترك فيه المادة وهذا يعني انه يمكن أن يكون مركب واحد أكثر من كتلة مكافئة واحدة تبعاً لنوع التفاعل الذي يشترك فيه ويعبر عنها بوحدات غراماً مكافئ (g/eq) .

يستعمل التركيز العياري (النورمالي) عادة لتجنب الالتباس الذي قد يحصل من احتواء مول واحد من المادة على مول واحد او اكثر من الصنف الفعال (الذي يشترك في التفاعل) فيها، لذلك يفضل استعماله في الحسابات التي تتضمنها طرائق التحليل الحجمي المعتمدة على التسحيف.

6-6-3 حساب الكتلة المكافئة (EM)

تحتفل طريقة حساب الكتلة المكافئة لأي مركب تبعاً لنوع التفاعل الذي يشترك فيه المركب وكما هو مبين فيما يأتي:

1. تفاعلات التعادل

تعرف الكتلة المكافئة للحامض على انها كتلة الحامض التي تحوي على مول واحد من ذرات الهيدروجين $(g/1.008)$ من الهيدروجين القابلة للإبدا (الاشتراك) في التفاعل، ويمكن التعبير عن ذلك حسابياً :

$$\text{الكتلة المولية للحامض} = \frac{\text{الكتلة المكافئة للحامض}}{\text{عدد ذرات الهيدروجين المتأينة } (H^+)}$$

$$EM = \frac{M_a}{\text{عدد ذرات الهيدروجين المتأينة } (H^+)}$$

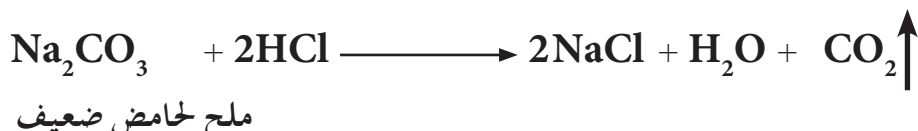
حيث a من acid وتعني حامض.

الكتلة المكافئة للقاعدة هي كتلة القاعدة التي تحوي على مول واحد من مجامي الهيدروكسيد القابلة للإبدا ($17.0081g$ أي على 17.0081 جذر الهيدروكسيد المتأين).

$$EM = \frac{M_b}{\text{عدد مجاميع الهيدروكسيد } (\text{OH}^-) \text{ المتأينة}}$$

حيث b من **base** وتعني قاعدة.

أما الأملاح المشتقة من حواضن ضعيفة وقواعد قوية أو بالعكس، والتي تعاني من تحلل مائي، فيمكن حساب كتلتها المكافئة عند اشتراكها في هذا النوع من التفاعلات وذلك بكتابة المعادلة الكيميائية الموزونة لتفاعلها مع الحامض أو القاعدة وإيجاد عدد المولات التي تكافئها من الحامض أو القاعدة واستعماله لغرض حساب الكتلة المكافئة كما هو في المثال التالي:



$$\frac{\text{الكتلة المولية للملح}}{2} = \frac{\text{الكتلة المولية للملح}}{\frac{\text{عدد مولات الجزء الفعال من}}{\text{الحامض}} (\text{عدد مولات H}^+)} = \text{الكتلة المكافئة لـ } \text{Na}_2\text{CO}_3$$

$$EM_{\text{Na}_2\text{CO}_3} = \frac{M_{\text{Na}_2\text{CO}_3}}{2}$$

2. تفاعلات الترسيب و تفاعلات تكوين المعقد

الكتلة المكافئة لمادة تشارك في تفاعل الترسيب هي تلك الكتلة من المادة التي تحوي أو تتفاعل مع مول واحد من أيون موجب أحادي الشحنة (الذى يكافئ 1.008 g من الهيدروجين) وعليه:

$$\frac{\text{الكتلة المكافئة}}{\text{عدد الايونات الموجبة} \times \text{تكافؤها}} = \frac{\text{الكتلة المولية للمادة}}{\text{الكتلة المولية للمادة}}$$

$$EM = \frac{M}{\text{عدد الايونات الموجبة} \times \text{تكافؤها}}$$

اما الكتلة المكافئة لمادة تشارك في تفاعل تكوين معقد (الذى يكون فيه الجزء الفعال من المادة هي المزدوجات الالكترونية) فتمثل كتلة المادة التي تهب او تكتسب مزدوج الكتروني وعليه:

$$EM = \frac{M}{\text{عدد المزدوجات الالكترونية الموهوبة او المكتسبة}}$$

٣. تفاعلات التأكسد والاختزال

تعرف الكتلة المكافئة للعامل المؤكسد او العامل المختزل على انها تلك الكتلة من الكاشف التي تتفاعل او تحتوي على g 1.008 من الهيدروجين او g 8.000 من الاوكسجين، فعلى سبيل المثال يمكن حساب الكتل المكافئة لبرمنكناط البوتاسيوم وثنائي كرومات البوتاسيوم اللتين تشتراكان في تفاعلات التأكسد والاختزال كما يلي :

حساب الكتلة المكافئة لبرمنكناط البوتاسيوم $KMnO_4$ وثنائي كرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7$ يكتب تفاعل افتراضي لتعيين كمية الاوكسجين الذي يتضمنه تفاعل كل جزيء منهم كما يأتي :



وهذا يعني أن جزيئين من برمنكناط البوتاسيوم تنتج 5 ذرات من الاوكسجين ولذلك يمكن حساب الكتلة المكافئة لهذه المادة باستعمال العلاقة الآتية :

$$\frac{\text{الكتلة المولية} \times 2}{10} = KMnO_4$$

وبنفس الطريقة نستنتج إن الكتلة المكافئة لـ $K_2Cr_2O_7$:

$$\frac{\text{الكتلة المولية}}{6} = K_2Cr_2O_7$$

ولتبسيط المسألة، يمكن بشكل عام حساب الكتلة المكافئة لأية مادة تشتراك في تفاعلات التأكسد والاختزال على وفق العلاقات الحسابيتين الآتيتين :

$$\frac{\text{الكتلة المولية}}{\text{الكتلة المكافئة للعامل المؤكسد}} = \frac{\text{عدد الالكترونات المكتسبة}}{}$$

$$\frac{\text{الكتلة المولية}}{\text{الكتلة المكافئة للعامل المختزل}} = \frac{\text{عدد الالكترونات المفقودة}}{}$$

يتضح مما سبق أن الكتلة المكافئة للمادة تساوي كتلتها المولية مقسومة على عدد (٢)، يمثل عدد مولات الجزء الفعال من المادة (الذي يشتراك في التفاعل)، ولهذا فعند تحديد الجزء الفعال في المادة (بالاعتماد على نوع التفاعل الذي تشتراك فيه المادة) يمكن تعين قيمة (٢) حيث تكون قيمته كـ ١. ويمكن كتابة علاقة عامة تربط بين الكتلة المكافئة و الكتلة المولية للمادة.

النتيجة !

الحرف (٢) اللاتيني يُقرأ (إيتا).

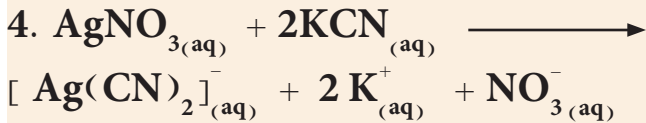
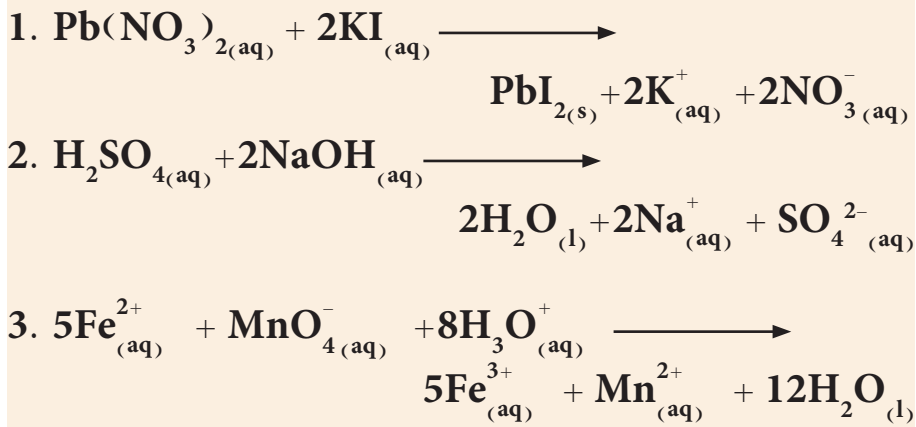
$$EM = \frac{M(g/mol)}{\eta(eq/mol)} = \frac{M}{\eta} (g/eq)$$

$$= \frac{M}{\eta} (mg/meq)$$

عدد ايونات الملح الموجبة المستبدلة \times مقدار شحنة الايون الفلزي = η

مثال 6

احسب الكتلة المكافئة لكل من المواد المشتركة في التفاعلات الآتية:



الحل :

1. لحساب الكتلة المكافئة للمادة يجب معرفة كتلتها المولية و قيمة η بالاعتماد على نوع التفاعل الذي تشتراك فيه.

$$EM_{Pb(NO_3)_2} = \frac{M_{Pb(NO_3)_2}}{\eta}$$

تحسب الكتلة المولية لـ $Pb(NO_3)_2$ وذلك بجمع الكتل الذرية للذرات المكونة له.

$$M [Pb(NO_3)_2] = 1 \times 207 + [2 \times 1 \times 14] + [2 \times 3 \times 16]$$

$$= 331 \text{ g/mol}$$

ثم يتم تحديد قيمة η حسب التفاعل الذي تتشكله المعادلة الكيميائية الموزونة



تبين المعادلة ان $Pb(NO_3)_2$ قد اشتراك بتفاعل ترسيب بسبب تكون ملح PbI_2 شحيح الذوبان لذلك فان قيمة η تحسب كالاتي :

انبه !

لقد تم اختيار الرمز (η) كعدد مولات الجزء الفعال من المادة للتمييز بينه وبين عدد المولات (n).

$$\eta = \frac{\text{عدد الايونات الموجبة} \times \text{تكافؤها}}{2 \times 1} = 2 \text{ eq/mol}$$

$$EM_{Pb(NO_3)_2} = \frac{M_{Pb(NO_3)_2}}{\eta} = \frac{331 \text{ (g/mol)}}{2 \text{ (eq/mol)}} = 165.5 \text{ g/eq}$$

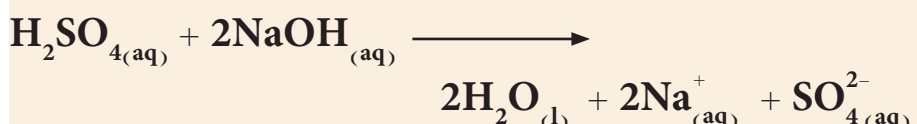
وبنفس الطريقة تحسب الكتلة المكافئة للحـ

$$M(KI) = 1 \times 39 + 1 \times 127 = 166 \text{ g/mol}$$

$$\eta = \frac{\text{عدد الايونات الموجبة} \times \text{تکافؤها}}{= 1 \times 1 = 1 \text{ eq / mol}}$$

$$EM_{KI} = \frac{M_{KI}}{\eta} = \frac{166(g/mol)}{1(eq/mol)} = 166\text{ g/eq}$$

2. التفاعل الاتي هو من نوع حامض - قاعدة:



الكتلة المكافئة لحامض الكيريتيك

$$M(H_2SO_4) = 2 \times 1 + 1 \times 32 + 4 \times 16 = 98 \text{ g/mol}$$

$$\eta = \frac{\text{عدد ذرات المهد} \times \text{جين المتابنة}}{2 \text{ eq / mol}}$$

$$\text{EM}_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{\text{M}_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{\eta} = \frac{98 \text{ (g/mol)}}{2 \text{ (eq/mol)}} = 49 \text{ g/eq}$$

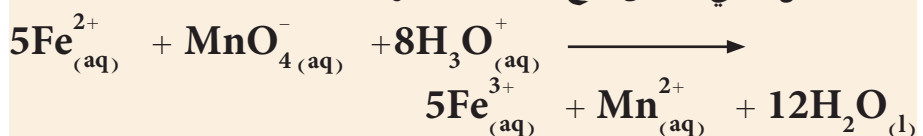
الكتلة المكافئة لهيدروكسيد الصوديوم

$$M(NaOH) = 1 \times 23 + 1 \times 16 + 1 \times 1 = 40 \text{ g/mol}$$

$\eta = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد المتاينة} / \text{eq / mol}$

$$EM_{NaOH} = \frac{M_{NaOH}}{\eta} = \frac{40(g/mol)}{1(eq/mol)} = 40 g/eq$$

3. التفاعل الاتي هو من نوع تأكسد واختزال:



الكتلة المكافئة لايون Fe^{2+} (يسلك هذا الايون سلوك عامل مختزل في هذا التفاعلا).

$$M(Fe) = 56 \text{ g/mol}$$

$$\eta = \text{عدد الالكترونات المفقودة} = 1 \text{ eq/mol}$$

عدد الالكترونات المفقودة تحسب من الفرق بين الاعداد التأكسدية لـ Fe^{2+}

و Fe^{3+}

$$EM_{\text{Fe}} = \frac{M_{\text{Fe}}}{\eta} = \frac{56(\text{g/mol})}{1(\text{eq/mol})} = 56 \text{ g/eq}$$

الكتلة المكافئة لايون MnO_4^- (يسلك هذا الايون سلوك عامل مؤكسد في هذا التفاعل)

$$M_{(\text{MnO}_4)} = 1 \times 55 + 4 \times 16 = 119 \text{ g/mol}$$

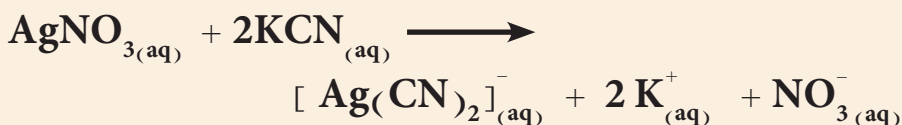
$$\eta = \text{عدد الالكترونات المكتسبة} = 5 \text{ eq/mol}$$

عدد الالكترونات المكتسبة تحسب من الفرق بين الاعداد التأكسدية لـ

و MnO_4^- و Mn^{2+}

$$EM_{\text{MnO}_4} = \frac{M_{\text{MnO}_4}}{\eta} = \frac{119(\text{g/mol})}{5(\text{eq/mol})} = 23.8 \text{ eq/eq}$$

4. التفاعل الاتي هو من نوع تكوين معقد :



الكتلة المكافئة لترات الفضة AgNO_3

$$M_{(\text{AgNO}_3)} = 1 \times 108 + 1 \times 14 + 3 \times 16 = 170 \text{ g/mol}$$

$$\eta = \text{عدد المزدوجات الالكترونية المكتسبة} = 2 \text{ eq/mol}$$

$$EM_{\text{AgNO}_3} = \frac{M_{\text{AgNO}_3}}{\eta} = \frac{170(\text{g/mol})}{2(\text{eq/mol})} = 85 \text{ g/eq}$$

الكتلة المكافئة لسيانيد البوتاسيوم KCN

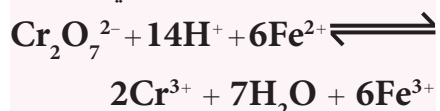
$$M_{(\text{KCN})} = 1 \times 39 + 1 \times 12 + 1 \times 14 = 65 \text{ g/mol}$$

$$\eta = \text{عدد المزدوجات الالكترونية الموهوبة} = 1 \times 1 = 1 \text{ eq/mol}$$

$$EM_{\text{KCN}} = \frac{M_{\text{KCN}}}{\eta} = \frac{65(\text{g/mol})}{1(\text{eq/mol})} = 65 \text{ eq/eq}$$

تمرين 6-5
ما الكتلة اللازمة من ثنائي كرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7$ (M = 294 g / mole) لتحضير محلول بحجم L 2 وتركيز N 0.12. احسب عيارية محلول هذا الحامض تركيزه mol / eq.

من هذا الكاشف ليستعمل كعامل مؤكسد بحسب التفاعل التالي؟



$$\text{ج : } 11.76 \text{ g}$$

عند استعمال حامض الكبريتيك في تفاعلات التعادل تكون قيمة $\eta = 2$. احسب عيارية محلول هذا الحامض تركيزه mol / eq.

الحل :

يتضح من مراجعة مصطلحات مكافئ وكتلة مكافئة وتركيز عياري هي مناظرة لمصطلحات مول وكتلة مولية وتركيز مولاري. ومن مراجعة العلاقات الرياضيتين الخواصتين بحساب عيارية و مولارية المحلول ، يتبيّن انه بالامكان ايجاد عيارية محلول بشرط معرفة مولاريته وقيمة η (eq / mol) بحسب العلاقة التالية :

$$N (\text{eq/L}) = \eta (\text{eq/mol}) \times M (\text{mol/L})$$

لذلك :

$$N = 2 (\text{eq/mol}) \times 0.23 (\text{mol/L}) = 0.46 \text{ eq/L.}$$

6-4 الأدوات المستعملة في التحليل الحجمي

قبل البدء بالتعرف على الأدوات المستعملة في التحليل الحجمي لابد ان نذكر ان اللتر (L) يستعمل كوحدة أساسية لقياس حجم المحاليل المستعملة في عملية التحليل الحجمي ، ويستعمل المللتر (mL) ايضا ويعتبر جزء من الألف من اللتر (L = 1000 mL). وعند إجراء القياسات الخاصة بحجم المحاليل بشكل دقيق (وهي الأساس الذي تعتمد عليه عملية التحليل الحجمي) تستعمل أدوات زجاجية معينة ، دون غيرها ، لهذا الغرض وهي :

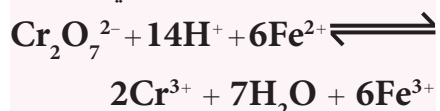
1. الدورق الحجمي : يستعمل لقياس حجم المحلول بشكل دقيق في أثناء عملية تحضيره.
2. السحاحة : تستعمل لقياس حجم المحلول المستهلك في عملية التسريح بدقة.
3. الماصة : تستعمل لقياس حجم معلوم ومضبوط من المحلول لغرض نقله منوعاء إلى وعاء آخر ، الشكل (6-3).

6-5 حساب نتائج التحليل الحجمي

إن الهدف من إجراء أي عملية تحليل حجمية ، بطريقة التسريح ، هو إضافة محلول قياسي بمكافأة كيميائية للمادة مجهولة الكمية ، وهذا الشرط يتحقق في عملية التسريح ، كما هو معلوم ، فقط عند نقطة معينة في عملية التسريح تدعى من الناحية النظرية بنقطة التكافؤ (النقطة التي تتكافأ عندها كمية المادة القياسة مع كمية المادة المراد تقديرها في تفاعل التسريح) ويمكن تعين هذه النقطة عمليا بتحديد نقطة نهاية التفاعل (نقطة التكافؤ العملية) وهي النقطة التي تتغير فيها احدى صفات المحلول كاللون مثلا.

يستخدم الكيميائيون عادة التركيز العياري (النورمالي) للتعبير عن التركيز عند تحضير المحاليل المستعملة في عمليات التسريح ، والذي يعتمد في

محلول بحجم L 2 وتركيز N 0.12. احسب عيارية محلول هذا الحامض تركيزه mol / eq.

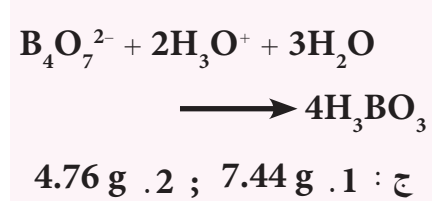


$$\text{ج : } 11.76 \text{ g}$$

تمرين 6-6
ما هي الكتلة اللازمة من هيدروكسيد الصوديوم NaOH لتحضير 500 mL من محلول تركيزه 0.2 M
ج : 4 g

تمرين 6-7
احسب كتلة المذاب الموجود في كل من المحاليل الآتية :
1. 350 mL من 0.125 M نترات الفضة.
2. 250 mL من 0.1N محلول

البوراكـس $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ (M = 381 g / mole)
ويستعمل حسب التفاعل الآتي :



$$\text{ج : } 4.76 \text{ g . 2 ; } 7.44 \text{ g . 3}$$

الأساس، كما تعلمنا، على الكثافة المكافئة للمواد في الحسابات المتعلقة بالتحليل الحجمي.

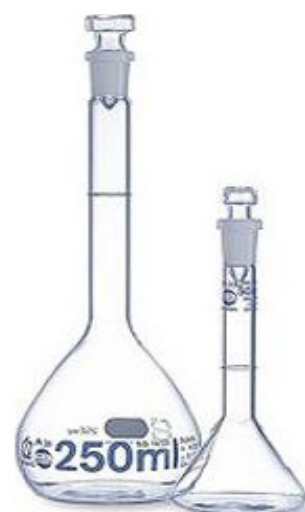
يبين المثال الآتي عملية تحليل حجمية، بالاعتماد على عملية التسخين، والحسابات اللازمة لإيجاد كتلة هيدروكسيد الباريوم $\text{Ba}(\text{OH})_2$ ($M = 171 \text{ g/mol}$) في عينة وذلك باتباع الخطوات الآتية:

- إذابة هذه العينة في الماء المقطر بشكل تام، ثم إكمال حجم المحلول الناتج إلى 25 mL بالماء المقطر في دورق حجمي (تستعمل هذه الأداة لقياس حجم المحلول المحضر بشكل دقيق).

- تجري عملية التسخين وذلك بنقل 20 mL من المحلول المحضر للعينة، باستعمال ماصة (وهي أداة تستعمل لنقل حجم من المحلول مقاس بشكل دقيق)، إلى دورق مخروطي ذي حجم مناسب.

- إضافة بعض قطرات من محلول دليل الشيل الأحمر، وهي مادة عضوية خاملة لا تشتراك في تفاعل التسخين، يتغير لونها من الأصفر إلى الأحمر عند نقطة نهاية هذا التفاعل نتيجة لتغيير قيمة pH للمحلول، فيتحول المحلول باللون الأصفر.

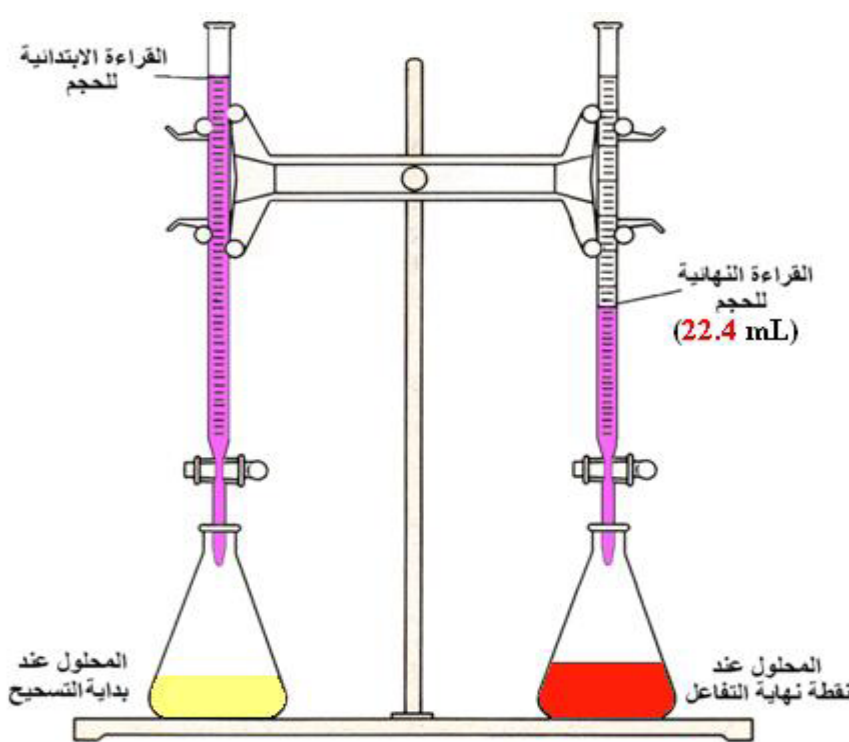
- بدء عملية تسخين محلول هيدروكسيد الباريوم (الموجود في الدورق المخروطي) مقابل محلول حامض الهيدروكلوريك القياسي (ذو تركيز 0.098 M أو 0.098 N)، وذلك بالإضافة التدريجية لخلوص هذا الحامض، الموجود في ساحة، إلى محلول العينة، الموجود في الدورق المخروطي مع التحريك المستمر لمزج المحلولين بشكل جيد. وقد تطلب إضافة 22.4 mL من محلول الحامض لحين تغيير لون المحلول (لون الدليل المضاف إليه) من اللون الأصفر إلى اللون الأحمر (أي الوصول إلى نقطة نهاية التفاعل).



دورق حجمية



ساحة ماصات مختلفة



الشكل 3-6
ادوات مخبرية لقياس حجم المحاليل
بشكل دقيق

5. الحسابات :

من المعلوم انه عند نقطة نهاية التفاعل (نقطة التكافؤ العملية) ، تتكافأ كمية المادة المجهولة (المطلوب قياسها) مع كمية المادة القياسية . يمكن التعبير عن كمية أي مادة مذابة في محلول (معتبراً عنها بدلاًلة عدد المولات او بعدد المكافئات الغرامية ... الخ) وذلك بضرب حجم المحلول (mL) × تركيز المحلول (معتبراً عنه بوحدة mol/L أو eq/L على التوالي) ، اي ان :

$$(\text{mmol})_{\text{المحلول}} = V_{\text{المحلول}} (\text{mL}) \times M_{\text{السائلة}} (\text{mmol/mL})$$

وان

$$(\text{meq})_{\text{المحلول}} = V_{\text{المحلول}} (\text{mL}) \times N_{\text{السائلة}} (\text{meq/mL})$$

وبشكل عام وفي اي عملية تسحیح ، فعند الوصول الى نقطة نهاية التفاعل يمكن كتابة العلاقة الآتية :

$$\text{كمية المادة المجهولة} = \text{كمية المادة القياسية}$$

عدد ملي مكافئات (meq) المادة المجهولة = عدد ملي مكافئات (meq) المادة القياسية

$$(N \times V)_{\text{HCl}} = (N \times V)_{\text{Ba(OH)}_2}$$

$$N_{\text{HCl}} \times V_{\text{HCl}} = N_{\text{Ba(OH)}_2} \times V_{\text{Ba(OH)}_2}$$

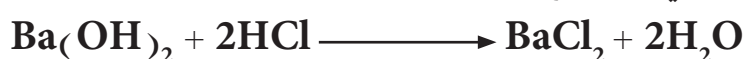
$$0.098 (\text{meq/mL}) \times 22.4 (\text{mL}) = N_{\text{Ba(OH)}_2} \times 20 (\text{mL})$$

ومن هذه العلاقة يمكن حساب التركيز العياري للمحلول . Ba(OH)_2

$$N_{\text{Ba(OH)}_2} = \frac{0.098 (\text{meq/mL}) \times 22.4 (\text{mL})}{20 (\text{mL})} = 0.1097 \text{ meq/mL} = 0.1097 \text{ eq/L}$$

ولحساب كتلة المادة المذابة في حجم معين من المحلول (الحجم المستعمل لاذابة العينة يساوي 25 mL) ، تحسب اولاً الكتلة المكافئة لهيدروكسيد الباريوم كالاتي :

التفاعل المستعمل في التسحیح



نستنتج من هذا التفاعل ان قيمة $\eta = 2 \text{ eq/mol}$ ، لذلك :

$$EM_{\text{Ba(OH)}_2} = \frac{EM_{\text{Ba(OH)}_2}}{\eta} = \frac{171 (\text{g/mol})}{2 (\text{eq/mol})} = 85.5 \text{ g/eq}$$



النتيجة !

ان وحدة mmole/mL تكافئ وحدة mole/L وكلاهما يمثلان وحدة المolarية M .

قرین 6-8

$$N_{(eq/L)} = \frac{Eq_{(eq)}}{V_{(L)}} = \frac{\frac{m_{(g)}}{EM_{(g/eq)}}}{\frac{V_{(mL)}}{1000_{(mL/L)}}}$$

وباعادة ترتيب حدود المعادلة ينتج :

$$m_{(g)} = \frac{N_{(eq/L)} \times V_{(mL)} \times EM_{(g/eq)}}{1000_{(mL/L)}}$$

$$m_{(g)} = \frac{0.1097_{(eq/L)} \times 25_{(mL)} \times 85.5_{(g/eq)}}{1000_{(mL/L)}}$$

$$m_{(g)} = 0.235 \text{ g}$$

مثال 6-8

في عملية تسحیح حامض الاوكزالیک $H_2C_2O_4$ ($M = 90 \text{ g/mol}$) مع محلول هیدروکسید الصودیوم، تطلب تسحیح g 0.1743 من عينة غير نقاء لهذا الحامض إضافة 39.82 mL من 0.09 M محلول القاعدة للوصول إلى نقطة نهاية التفاعل. احسب النسبة المئوية لحامض الاوكزالیک في العينة.

الحل :

معادلة التفاعل هي :



تظهر المعادلة الكيميائية الموزونة ان مول واحد من الحامض يكافئ مولين من القاعدة، وهذا يعني انه عند نقطة نهاية التفاعل :

$$(mmol) H_2C_2O_4 = \frac{1}{2} \times (mmol) NaOH$$

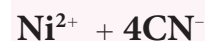
تحسب كمية $(mmol)$ هیدروکسید الصودیوم المتفاعلة :

$$(mmol)_{NaOH} = V_{(\text{المحلول})} \text{ (mL)} \times M_{(\text{mmol/mL})}$$

$$\begin{aligned} (mmol)_{NaOH} &= 39.82 \text{ (mL)} \times 0.09 \text{ (mmol/mL)} \\ &= 3.584 \text{ mmol} \end{aligned}$$

قرین 6-9

تم تقدير محتوى النيكل في عينة بعملية تسحیح تعتمد على التفاعل الاتي :



فإذا علمت ان mg 160 من العينة قد استهلكت في تسحیح 38.3 mL KCN من محلول 0.137 N القياس (للوصول الى نقطة نهاية التفاعل. احسب النسبة المئوية لأوكسيد النيكل Ni_2O_3 ($M=165 \text{ g/mole}$) في العينة.

$$\% 67.5$$

النتيجة !

عند الاعتماد على استعمال التركيز المولاري في تحضير المحلول المستعملة في عمليات التسحیح يتم الاعتماد على المعادلة الكیمیائیة الموزونة في تحديد الکمیات المتكافئة من المحلول القياسي و محلول المكون المراد تقديره. ولكن عند استعمال التركيز العیاری لنفس الغرض يمكن مباشرة تطبيق العلاقة الآتیة عند نقطة نهاية التفاعل دون الحاجة لكتابية المعادلة الكیمیائیة الموزونة للتفاعل:

$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$$

ولهذا السبب يفضل استخدام التركيز العیاری للتعبیر عن تراکیز المحلول المستعملة في عمليات التسحیح.

تمرين 6-10

قامت معايرة 0.958 g من عينة تحتوي على حامض الخلیک CH_3COOH (التركيز $M=60 \text{ g/mol}$) بالتسحیح مع محلول هیدروکسید الصودیوم القياسي بتركيز $N = 0.225 \text{ mol/L}$ ، فاذا علمت ان حجم المحلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازمة للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 33.6 mL . احسب النسبة المئوية لحامض الخلیک في العينة.

$$\text{ج : } \% 47.34$$

ومن کمية NaOH يمكن حساب کمية حامض الاوكزالیک المتفاعله والمكافئ لهیدروکسید الصودیوم :

عند نقطة نهاية التفاعل (نقطة التكافؤ العملية)

نصف کمية هیدروکسید الصودیوم = کمية حامض الاوكزالیک

$$\text{كمية هيدروكسيد الصوديوم المتفاعلة} \\ (\text{mmol H}_2\text{C}_2\text{O}_4) = \frac{\text{mmol H}_2\text{C}_2\text{O}_4}{2}$$

$$\frac{3.584 \text{ mmol}}{2} = 1.79 \text{ mmol} = 1.79 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

$$M(\text{mol/L}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})V(\text{mL})}$$

وباعادة ترتیب حدود المعادلة ينتج :

$$m(\text{g}) = M(\text{mol/L}) \times V(\text{L}) \times M(\text{g/mol})$$

يعوض في هذه العلاقة عن حاصل ضرب حجم المحلول (L) \times تركيز المولاري (M/L) بكمية الحامض معبرا عنه بعدد مولاته (mol).

$$m(\text{g}) = 1.79 \times 10^{-3} \text{ mol} \times 90 \text{ g/mol} = 0.16 \text{ g.}$$

وتحسب النسبة المئوية لحامض الاوكزالیک في العينة غير النقیة بعد ذلك حسب العلاقة الآتیة:

$$\% \text{ H}_2\text{C}_2\text{O}_4 = \frac{m_{\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4}(\text{g})}{m_{\text{العينة}}(\text{g})} \times 100$$

$$= \frac{0.16 \text{ (g)}}{0.1743 \text{ (g)}} \times 100 = 91.8 \%$$

المعادلات الرئيسية

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{\frac{M}{M} \text{ المكون المراد تقديره (g/mol)}}{\frac{n}{V} \text{ الصيغة الوزنية (g/mol)}} \quad \text{رقم الصفحة 234}$$

المعامل الوزني

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}} \quad \text{رقم الصفحة 238}$$

التركيز المولاري

$$N \text{ (eq/L)} = \frac{E \text{ (eq)}}{V \text{ (L)}} \quad \text{رقم الصفحة 239}$$

التركيز العياري

المفاهيم الأساسية

طرائق التحليل الوصفي (النوعي)

هي مجموعة من طرائق تحليل كيميائي تهدف الى معرفة هوية مكون واحد او اكثراً من مكونات مادة او مزيج من المواد والاسلوب الذي ترتبط به هذه المكونات بعضها بالبعض الآخر.

طرائق التحليل الكمي

هي مجموعة من طرائق تحليل كيميائي تهدف الى ايجاد كمية مكون معين في كمية معينة من النموذج.

طرائق التحليل الوزني

هي مجموعة من طرائق التحليل الكيميائي الكمي تعتمد على عزل وقياس كتلة مادة معلومة التركيب الكيميائي تحوي المكون المراد تقديره بشكل نقى وكمى عن كتلة معلومة من العينة المراد تقديرها.

طرائق التطوير

هي مجموعة من طرائق التحليل الوزني التي تعتمد على ازاحة المكون المتطوير الموجود في العينة ومن ثم ايجاد كتلته بطريقة مباشرة او بطريقة غير مباشرة.

طرائق الترسيب

هي مجموعة من طرائق التحليل الوزني المعتمدة على تحويل المكون المراد تقديره في العينة الى مركب نقى ومستقر كيميائياً ذو صيغة كيميائية معلومة قابلة للوزن عن طريق تفاعلات الترسيب.

المعامل الوزني Gravimetric Factor

هو النسبة بين الكتلة المولية للمكون المراد تقديره الى الكتلة المولية للصيغة الوزنية (الراسب) على شرط ان تحوي كلتا الصيغتين على نفس العدد من ذرات العنصر (او جزيئات المكون) المراد تقديره.

التسحیج Titration

هي عملية اضافة تدريجية للمحلول القياسي من المحلول المجهول في الدورق المخروطي (او بالعكس) وتستمر هذه الاضافة لحين الوصول الى نقطة نهاية التفاعل، ويكون الغاية منها هي ايجاد تركيز المحلول المجهول بدلالة تركيز المحلول القياسي عن طريق قياس الحجم المستهلكة في العملية بدقة.

نقطة التكافؤ Equivalent Point

هي نقطة نظرية (افتراضية) يكون من المفروض عندها ان تتكافئ كمية المادة القياسية المضافة من السحاحة مع كمية المادة المجهولة الموجودة في الدورق المخروطي (او بالعكس).

نقطة نهاية التفاعل End Point

هي نقطة ينتهي (يكتمل) عندها التفاعل المستعمل في عملية التسحیج بين المادة القياسية والمادة المجهولة، ويُحدد موقعها عملياً (تجريبياً) بالاعتماد على استخدام احد الدلائل المناسبة.

خطأ التسحیج

هو مقياس لمدى الاختلاف بين موقع نقطة التكافؤ (النظرية) ونقطة نهاية التفاعل المقاسة عملياً في عملية التسحیج.

الدليل Indicator

هي مادة كيميائية تضاف عادة الى محلول التسحیج ولا تشتراك عادة في التفاعل بل يتغير لونها او احدى صفاتها الفيزيائية بشكل واضح عند نقطة نهاية التفاعل.

تفاعل التعادل Neutralization Reaction

هو تفاعل بين حامض وقاعدة يكون ناتجه ملح وغالباً ما يتضمن التفاعل ايضاً اتحاد ايونات الهيدروجين وايونات الهيدروكسيد لتكوين جزيئات الماء.

تفاعل الترسيب Precipitation Reaction

هو تفاعل ينتج مادة صلبة غير ذائبة (راسب)

تفاعل تأكسد واحتزال Redox Reaction

هو تفاعل يحدث فيه اكسدة واحتزال للمواد المتفاعلة.

الملح Salt

هو مركب مكون من ايون موجب (عدا H^+) وايون سالب (عدا O^{2-} او O^{3-})

الكتلة المكافئة Equivalent Mass

هي كمية المادة (كتلة المادة) التي تكافئ تماماً كمية ثابتة من مادة أخرى مثل g 1.008 من الهيدروجين او g 17.008 من جذر الهيدروكسيد او g 8.000 من الاوكسجين، في تفاعل معين، والكتلة المكافئة للمادة هي كمية غير ثابتة قد تتغير مع نوع التفاعل الذي تشتراك فيه.

اسئلة الفصل السادس

1-6

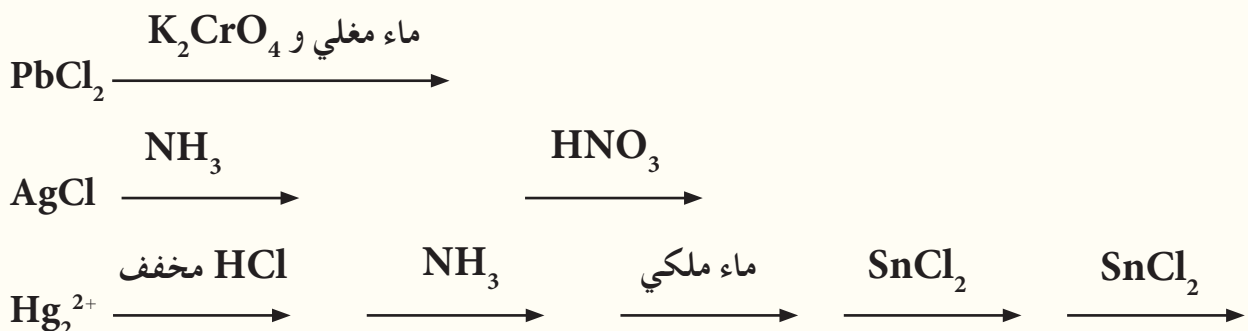
كيف يمكن الفصل بين الايونات الموجبة الأكثري شيوعا؟

2-6

عدد الايونات الموجبة المصنفة ضمن المجموعة الثانية مع ذكر العامل المرتب لها ، ثم بين كيف يمكن فصل أيون التحاس عن أيون الحديديك عند وجودهما في نفس محلول .

3-6

أكمل التفاعلات التالية مع ذكر صفات النواتج في كل مما يأتي :



4-6

أكمل الفراغات الآتية :

- 1 ايون Cr^{3+} يصنف ضمن الايونات الموجبة للمجموعة ويترسب عند اضافة بوجود
- 2 العامل المرتب للأيونات الموجبة في المجموعة الرابعة هو بوجود العوامل المساعدة و
- 3 محلول من $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ عيارته 0.3N فإن مolarية محلول =
- 4 محلول من مركب مolarيته 0.2M وعيارته 1 eq/L فإن قيمة M للمركب =

6-6

كم هو عدد غرامات يودات البوتاسيوم KIO_3 اللازمة لترسيب 1.67 g من يودات الرصاص (PbIO_3) ؟

7-6

عند حرق 5.7 mg من مركب عضوي نتج 14.4 mg من غاز ثنائي اوكسيد الكربون و 2.5 mg من بخار الماء . احسب النسبة المئوية للكربون والهيدروجين في المركب .

ج : % 4.9 ; % 68.9

8-6

ما هي مolarية محلول حامض الهيدروكلوريك ؟ إذا علمت أن 36.7 mL من محلول هذا الحامض تكافئ 43.2 mL من محلول 0.236 M هيدروكسيد الصوديوم ؟

ج : 0.278 M

9-6 ما هي مolarية و عيارية محلول هيدروكسيد الباريوم المضر بإذابة 9.5 g من هذه المادة في 2 L من المحلول
و المستعمل في تفاعل حامض - قاعدة؟

ج : 0.054 eq/L ; 0.027 M

10-6 عند حرق 5.7mg من مركب عضوي هيدروكربوني ينتج من عملية احتراقه التام 15.675mg غاز CO_2 . ما النسبة المئوية للهيدروجين في المركب ؟

11-6 ما حجم محلول بـ منكـنـات الـبوـتـاسـيـوم الـذـي تـرـكـيزـه 0.2 M الـلـازـم لـتـسـحـيـحـ (ـتـفـاعـلـ تـأـكـسـدـ وـاخـتـزالـ) 40 mL من محلول 0.1 M كـبـرـيـاتـ الـحـدـيدـ (IIـ) فـيـ مـحـيـطـ حـامـضـيـ ؟ـ معـادـلـةـ تـفـاعـلـ التـسـحـيـحـ هـيـ :



ج : 4 mL

12-6 اختر الجواب الصحيح في كل مما يأتي :
1- قيمة η لـ محلـلـ كـبـرـيـاتـ الـحـدـيدـ (IIIـ) $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ المستعمل في تـفـاعـلـ تـرـسـيـبـ أـيـونـ الرـصـاصـ هـيـ :
 (أ) .4 eq/mol
 (ب) .5 eq/mol
 (ج) .6 eq/mol

2- يمكن فصل ايون Cu^{2+} عن ايون Ca^{2+} وذلك بإضافة :
 (أ) حامض HCl المخفف.

(ب) إمـارـ غـازـ H_2S بـوجـودـ NH_4OH و NH_4Cl فـيـ الـخـلـولـ.

(ج) إمـارـ غـازـ H_2S بـوجـودـ HCl المـخـفـفـ فـيـ الـخـلـولـ.

3- النسبة المئوية لمبيد الحشرات $(\text{DDT}) \text{C}_{14}\text{H}_9\text{Cl}_5$ في عينة غير ندية منه، تم تحليل 0.74 g منها وزنيا لتعطي 0.253 g من AgCl هي :

- (أ) % 17 .
- (ب) % 19 .
- (ج) % 21 .

4- تدعى الطريقة الوزنية المعتمدة على تسخين او حرق كتلة معينة من عينة في جو من الهواء المفتوح ثم ايجاد كتلة المكون المتطاير من الفرق الحاصل في كتلة العينة ب :

- (أ) طريقة التطايير المباشرة .
- (ب) طريقة التطايير غير المباشرة .
- (ج) طريقة الترسيب .

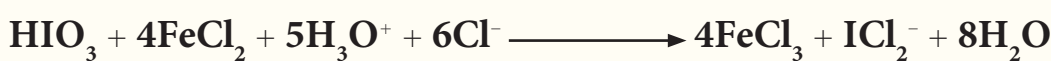
- 5- في عمليات التحليل الوزني المعتمد على تفاعلات الترسيب :
- يفضل ان يتم الحصول على راسب بشكل عالق غروي.
 - يفضل ان يتم الحصول على راسب متبلور.
 - لا يهم نوع الراسب الذي يتم الحصول عليه.
- 6- تمثل النسبة بين الكتلة المولية للمكون المراد تقديره إلى الكتلة المولية للصيغة الوزنية على شرط أن تحتوي كلتا الصيغتين على نفس العدد من ذرات العنصر (أو جزيئات المكون) المراد تقديره :
- صيغة الترسيب.
 - الصيغة الوزنية.
 - بالمعامل الوزني.
- 7- تعرف كتلة المادة التي تنتج او تستهلك مول واحد من المكون الفعال بـ :
- الكتلة المكافئة.
 - الكتلة المولية.
 - الكتلة القياسية.
- 8- عيارية المحلول الناتج من اذابة g 13 من العامل المؤكسد $K_2Cr_2O_7$ في mL 500 من الماء النقي هي :
- 0.53 mole/L .
 - 0.53 eq/L .
 - 3.18 eq/L .

13-6 احسب المعامل الوزني لـ $Na_5P_3O_{10}$ (M= 368 g /mole) في $Mg_2P_2O_7$ (M= 222 g /mole) حسب المعايرة الناتجة من اذابة g 13 من العامل المؤكسد $K_2Cr_2O_7$ في mL 500 من الماء النقي

ج : 1.11

- 14-6 تمت معايرة mL 50 من محلول حامض HIO_3 (M= 176 g /mole) بالتسريح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز N 0.145 ، فاذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 45.8 mL احسب :
- التركيز العياري لحامض HIO_3 .

ب . ما هي عيارية محلول الحامض نفسه عند استعماله في تقدير الحديد حسب التفاعل الآتي .



ج : أ . 0.13 N ; ب . 0.52 N

15-6 لمعيرة محلول NaOH وايجاد تركيزه بشكل مضبوط ، تم تسحیح 25 mL منه مع محلول حامض الكبريتیك

ذو تركيز 0.08 M وكان الحجم المضاف من الحامض اللازم للوصول الى نقطة النهاية هو 47.1 mL . احسب

التركيز المولاري لخلول هیدروکسید الصوديوم ، ثم جد عدد غرامات NaOH المذابة في 500 mL من هذا الخلول .

ج : $6 \text{ g} ; 0.3 \text{ M}$

16-6 عند اذابة 0.5 g من ملح غير نقى ليوديد الصوديوم NaI ($M = 150 \text{ g / mole}$) في الماء واضافة زيادة

من محلول نترات الفضة AgNO_3 لترسيب ايون اليوديد بشكل تام ، تم الحصول على 0.744 g من يوديد الفضة

. احسب النسبة المئوية ليوديد الصوديوم في الملح غير النقى .

ج : % 95

17-6 اذيب 4.29 g من بلورات كاربونات الصوديوم المائية $\text{NaCO}_3 \cdot x \text{H}_2\text{O}$ في قليل من الماء المقطر ثم اكمل

حجم الخلول الى 250 mL ، فإذا علمت ان 25 mL من الخلول الاخير يحتاج الى 15 mL من محلول HCl عيارته

$0.2N$ لمكافئته . ما عدد جزيئات الماء (x) في الصيغة الكيميائية لكاربونات الصوديوم المائية ؟

ج : $\text{NaCO}_3 \cdot 10 \text{H}_2\text{O}$

18-6 أضيف 20 mL من محلول برمونکنات البوتاسيوم KMnO_4 تركيزه $N 0.3$ الى كمية وافية من محلول

يوديد البوتاسيوم KI الحمض ، فتحررت كمية من اليود I_2 التي تم تسحیحها مع محلول ثایوكبریتات الصوديوم

($M = 158 \text{ g / mole}$) $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ حسب التفاعل الآتي :



حيث استهلك 25 mL من هذا الخلول للوصول الى نقطة نهاية التفاعل . احسب :

أ- عيارية محلول $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$.

ب- عدد غرامات ثایوكبریتات الصوديوم المذابة في 1 L من هذا الخلول .

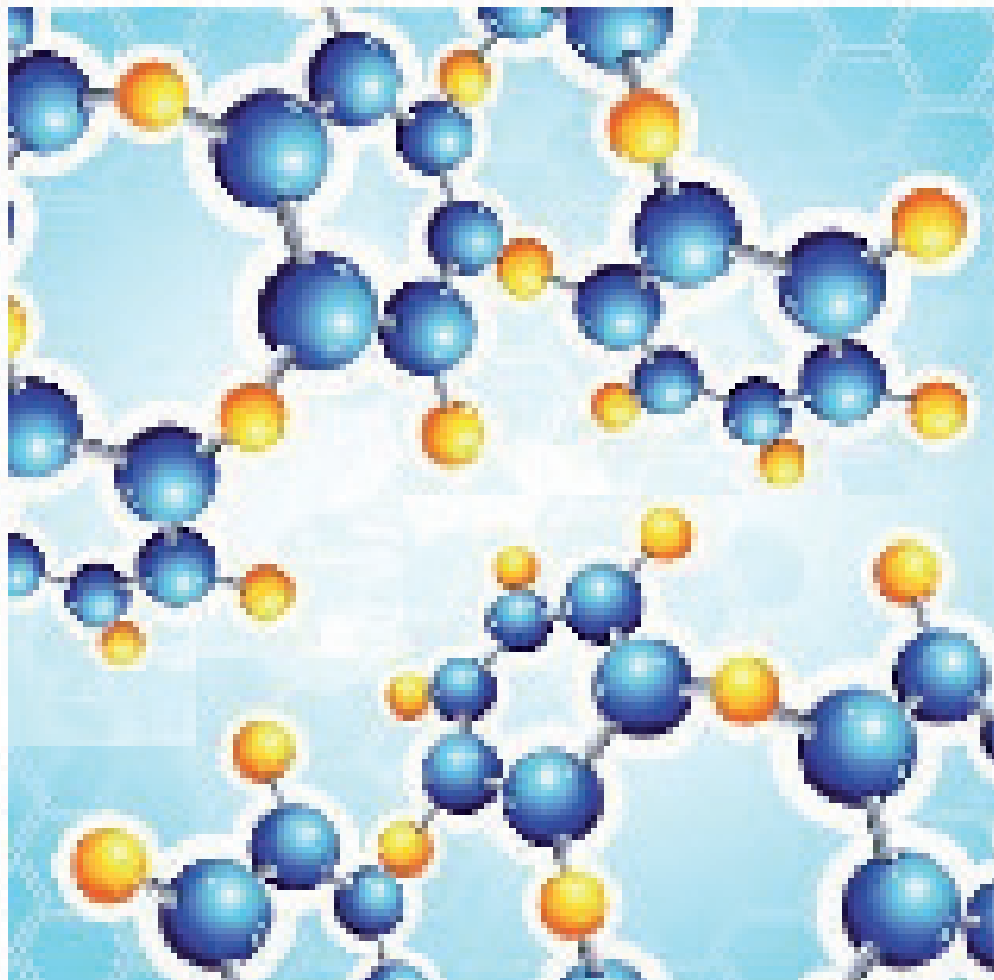
ج : أ. 0.24 N ; ب. 37.92 g

19-6

ما كتلة كبريتات الباريوم $M = 233\text{g/mol}$, BaSO_4) التي تترسب تماماً عند مزج كمية كافية من محلول $M = 98\text{g/mol}$, BaCl_2 (. علماً بـ أن 100mL من حامض الكبريتيك ($M = 208\text{g/mol}$, H_2SO_4) مع 20mL من نفس الحامض تحتاج إلى 16mL تركيزها $0.10M$ لمعادلته .
ج : 0.932g

الكيمياء العضوية للهيدروكاربونات المعروضة

Organic Chemistry for Substituted Hydrocarbons



بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :

- يحدد المجموعة الوظيفية في المركب من خلال الصيغة البنائية له .
- يطبق نظام التسمية ايوباك (IUPAC) لتسمية المركبات العضوية (الهيدروكاربونات المعروضة) .
- يعرف الخواص الفيزيائية للمركبات الهيدروكارbone المعروضة ودراسة الخواص الكيميائية وتفاعلاتها .
- يعرف طرائق التحضير لهذه المركبات .
- يميز بين انواع الكحولات وبين الالديهايدات والكيتونات باستخدام طرائق كشف خاصة .
- يعرف اهمية واستخدامات هذه المركبات في الحياة اليومية .

مقدمة 1-7

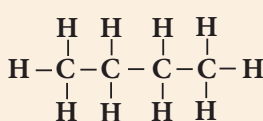
درست سابقاً الكيمياء العضوية والتي هي أحد فروع علم الكيمياء الذي يهتم بدراسة خواص وتركيب وتفاعلات الانواع المختلفة للمركبات التي يكون فيها عنصر الكربون أساسياً في تكوينها اضافة الى عناصر اخرى. ومنها الهيدروكربونات بوصفها ابسط المركبات العضوية، اذ تحتوي على عنصري الكربون والهيدروجين فقط وعرفت ان هذه المركبات ترتبط فيها ذرات الكربون بأوامر تساهمية مفردة وتسمى هيدروكربونات مشبعة الكانات (اليفاتية ذات سلسلة مفتوحة وحلقية)، وهيدروكربونات غير مشبعة ترتبط فيها ذرات الكربون فيما بينها بأوامر تساهمية مزدوجة كالالكيات وثلاثية كالالكينات ومنها الاروماتي كالبنزين ومشتقاته.

عرفنا الصيغ البنائية (التركيبية) للمركبات العضوية و أهميتها في التمييز بين مركبات مختلفة تشتراك في صيغة جزيئية واحدة وتعرف بالايزومرات حيث تكون مختلفة في درجات الغليان والانصهار والخواص الفيزيائية والكيميائية.

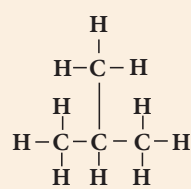
مثال 7

ما الصيغتان البنائيتان للمركبين ن - بيوتان و 2 - مثيل بروبان (ايزو بيوتان) واللذان لهما نفس الصيغة الجزيئية C_4H_{10} .

الحل :



ن - بيوتان



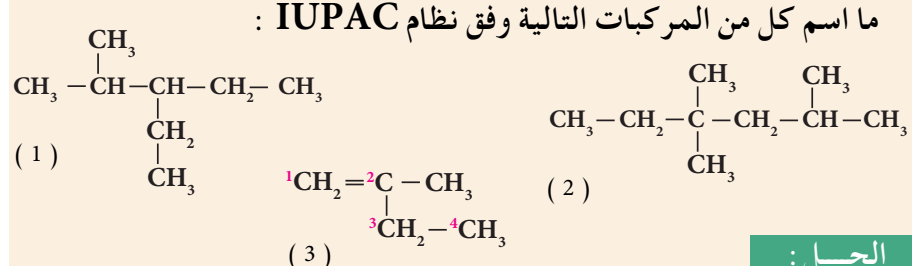
2 - مثيل بروبان

وكما هو متوقع فالمركبين مختلفين في خواصهما الفيزيائية والكيميائية على الرغم من كونهما يمتلكا نفس الصيغة الجزيئية.

تسمى المركبات العضوية كما تعرفت سابقاً حسب تسمية نظام الايباك IUPAC ويمكن الاستعانة بالجدول (7 - 1) لهذا الغرض.

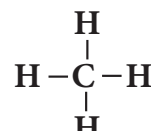
مثال 7-2

ما اسم كل من المركبات التالية وفق نظام IUPAC :

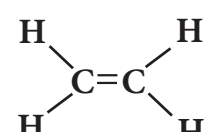


الحل :

- (1) 3 - اثيل - 2 مثيل بنتان
- (2) 4,4,2 - ثلاثي مثيل هكسان
- (3) 2 - مثيل - 1 - بيوتين



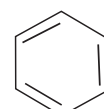
(ميثان)
هيدروكربون مشبع
اصرة مفردة



(اثيلين)
هيدروكربون غير مشبع
اصرة مزدوجة



(استيلين)
هيدروكربون غير مشبع
اصرة ثلاثة



(بنزين)
هيدروكربون غير مشبع
مركب اروماتي (حلقي)

تمرين 7

اكتب جميع الصيغ التركيبية
للمركب C_5H_{12} مع تسميتها.

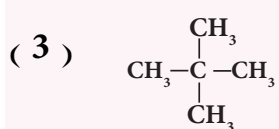
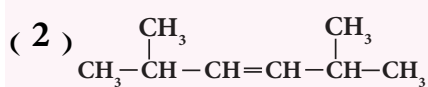
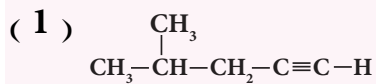
الجدول 7 - 1

اختلاف تسمية الالكانات
والالكيات والالكينات

العدد ذرات الكاربون	الاسم اللاتيني (ان)	الاسم الكنين (بن)	الاسم الكائن (اين)
C1	ميث	ميثان	-
C2	إيث	إيثان	إيثين
C3	بروب	بروبان	بروبين
C4	بيوت	بيوتان	بيوتين
C5	Bent	Bentan	Benten
C6	هكس	هكسان	هكسين
C7	هبت	هبتان	هبتين
C8	اوكت	اوكتان	اوكتين
C9	نون	نونان	نونين
C10	ديك	ديكان	ديكين

تمرين 7-2

اكتب اسماء المركبات التالية حسب نظام ايو باك (IUPAC)



ان كل مركب هيدرو كاربوني عضوي لا بد وان يحتوي على عنصري الكاربون والهيدروجين بشكل اساسي ، إلا ان هناك عدد كبير من المركبات العضوية تحتوي على عناصر أخرى مثل الاوكسجين والنتروجين والهالوجين والكبريت وغيرها . فما أنواع هذه المركبات؟ وما أهم خصائصها؟ وما العلاقة بينها وبين الهيدرو كاربونات؟

ان وجود أي من العناصر غير الكاربون والهيدروجين في المركب العضوي يكسبه بعض الصفات التي تميزه عن المركبات التي تخلو من ذلك العنصر . وقد اصطلاح على العنصر او مجموعة العناصر التي تكسب المركب العضوي صفات خاصة بالمجاميع الوظيفية او المجاميع الفعالة (المميزة).

المجاميع الوظيفية في المركبات العضوية

الجدول 7-2

**فالمجموعة
الوظيفية (الفعالة)**

مثال	القانون العام	مقطع التسمية	المجموعة الفعالة (الوظيفية)	الصيغة العامة	اسم المركب	هي ذرة أو مجموعة ذرات ترتبط بذرنة الكاربون في المركبات العضوية فتكسب هذه المركبات صفات كيميائية وفيزيائية متماطلة تميزها عن غيرها من المركبات العضوية.
CH_3Br بروميد المثيل	$\text{C}_n\text{H}_{2n+1}\text{X}$	يل	$-\text{X}$	$\text{R}-\text{X}$ $\text{X}=(\text{Cl}, \text{Br}, \text{I})$	هاليدات الالكيل	ذرنة الكاربون
$\text{CH}_3\text{CH}_2-\text{OH}$ ايثانول	$\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O}$	ول	$-\text{OH}$	$\text{R}-\text{OH}$	الكحولات	في المركبات
$\text{CH}_3-\text{O}-\text{CH}_3$ ثنائي مثيل ايثر	$\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O}$	إيثر	$-\text{OR}'$ الكونوكسي	$\text{R}-\text{O}-\text{R}'$	الإيثرات	هذه المركبات
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{H}$ ايثانال	$\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}$	آل	$-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-$ الكاربونيل	$\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{H}$	الالدبيهيدات	كيميائية وفيزيائية
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{CH}_3$ بروبانون	$\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}$	ون	$-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-$ الكاربونيل	$\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{R}'$	الكينونات	متماطلة تميزها عن غيرها من المركبات العضوية.
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{OH}$ حامض اياثنويك	$\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2$	ويك	$-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{O}-\text{H}$ الكاربوكسيل	$\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{OH}$	الخواص الكاربوكسيلية	والجدول (2-7) يبين
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{OCH}_3$ مثيل ايثانوات	$\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2$	اسم الالكيل وات	$-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{OR}'$ استر	$\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{ }{\text{C}}}-\text{OR}'$	الاسترات	المجاميع الوظيفية في المركبات
$\text{CH}_3\text{CH}_2-\text{NH}_2$ اثيل امين	$\text{C}_n\text{H}_{2n+3}\text{N}$	امين	$-\text{NH}_2$	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{R}-\text{N}-\text{H} \\ \text{أولي} \end{array}$ $\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{R}-\text{N}-\text{R}' \\ \text{ثانوي} \end{array}$ $\begin{array}{c} \overset{\text{R}}{\underset{\diagdown}{\text{R}}} \\ \\ \text{R}-\text{N}-\text{R}' \\ \text{ثالثي} \end{array}$	الامينات	العصبية والتي ستتناول ببعضها بالتفصيل .

2 - 7 هاليدات الالكيل Alkyl Halides

تعرفت من دراستك السابقة الى مجاميع الالكيل وهي ما ينتج عند حذف ذرة هيدروجين من الالكان . والجدول (7 - 3) يبين بعض مجاميع الالكيل المشتقة من بعض الالكانات .



الجدول 7 - 3

عندما ترتبط بمجمعة الالكيل

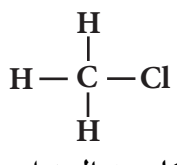
(- R) ذرة هالوجين (- X) ، فان المواد الناتجة من هذا النوع من التأثير تدعى بهاليدات الالكيل وهذه المركبات ناتجة من احلال ذرة هالوجين محل ذرة هيدروجين في الالكانات ، لذلك تعد من مشتقات الالكانات .

بعض مجاميع الالكيل المشتقة من بعض الالكانات .

اسم الالكان	صيغته	مجموعة الالكيل المشتقة منه	اسم المجموعة
ميثان	CH_4	CH_3-	مثيل
ايثان	C_2H_6	C_2H_5-	اثيل
بروبان	C_3H_8	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$	ن - بروبيل
بروبان	C_3H_8	$\text{CH}_3-\underset{ }{\text{CH}}-\text{CH}_3$	ايزو - بروبيل

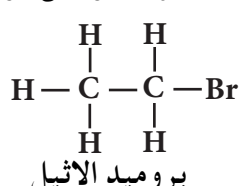
والمجموعات الوظيفية (الفعالة) فيها هي

ـ او $\text{R}-\text{X}$ ، حيث $\text{R} =$ مجموعة الكيل ، ذرة هالوجين ، ومن امثلتها :



كلوريد المثيل

Methyl chloride



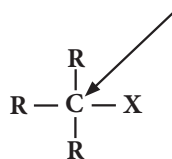
بروميد الايثيل

Ethyl bromide

تصنف هاليدات الالكيل الى هاليدات الكيل أولية (1°) وثانوية (2°) وثالثية (3°) بالاعتماد على ذرة الكاربون التي تحمل ذرة الهالوجين فيما اذا كانت أولية أو ثانية أو ثالثية وكما هو مبين في ادناه .

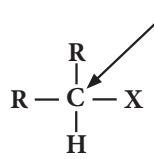
انتبه !

ذرة كاربون ثالثية



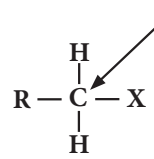
هاليد الكيل أولي (1°)

ذرة كاربون ثانية



هاليد الكيل ثانوي (2°)

ذرة كاربون أولية



هاليد الكيل ثالثي (3°)

وهناك هاليدات الكيل اخر يتم فيها استبدال اکثر من ذرة هيدروجين

بذرات هالوجين وقد تكون على نفس الذرة او على ذرات مختلفة :

ان mono تعني احادي

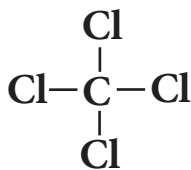
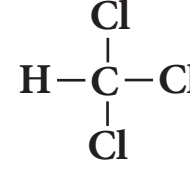
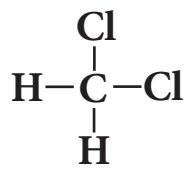
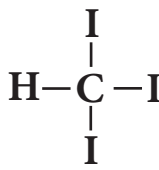
و primary (1°) تعني اولي

و di تعني ثانوي

و secondary (2°) تعني ثانوي

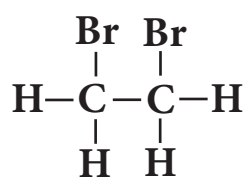
بينما تعني tri ثلاثي

و tertiary (3°) تعني ثالثي

 tetrachloromethane	 trichloromethane	 dichloromethane
 Triiodomethane	 Iodoform	7 - 1 تسمية هاليدات الالكيل

ثلاثي يودوميثان (ايودوفورم)

Triiodomethane
Iodoform



1، 2 -ثنائي بروموميثان
1,2 dibromoethane

تسمى هاليدات الالكيل حسب الطريقة النظامية (ايوباك IUPAC) ،

وتتبع في ذلك الخطوات الآتية :

1 - يتم اختيار أطول سلسلة مستمرة لذرات الكربون تحتوي ذرة هالوجين ، ثم نرقمها من الطرف الأقرب لذرة الكربون الحاملة لذرة الهالوجين حيث تأخذ اصغر الارقام .

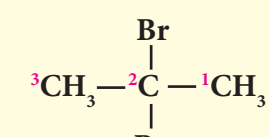
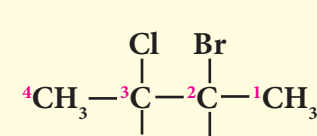
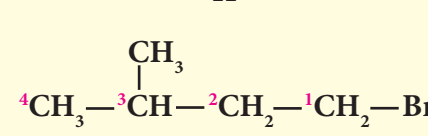
2 - يكتب اسم المركب بوضع رقم يحدد موقع ذرة الكربون المرتبطة بذرة الهالوجين ، ثم علامة (-) ثم كتابة اسم الهالوجين مع اضافة حرف الواو الى نهايته (كلورو ، برومو ، يودو) ، ثم وضع علامة (-) قبل ذرة الهالوجين الاخرى عند وجودها وهكذا مع باقي ذرات الهالوجين في المركب ان وجدت ويراعى في تسلسل كتابة اسماء ذرات الهالوجين المختلفة عند وجودها في نفس المركب الابجدية فالبروم يسبق الكلور ثم اليود . من الامثلة على ذلك ما هو موضح في الجدول 7-4 .

الاسماء النظامية لبعض هاليدات الالكيل .

الجدول 7 - 4

النتيجه !

عند كتابة اسماء المركبات يراعى عدم وضع فراغات ضمن التسمية وكما هو ملاحظ عند كتابة اسماء المركبات باللغة الانكليزية ، ولكن لاحظ السهولة تم وضع فراغات عند كتابة الاسماء نفسها باللغة العربية .

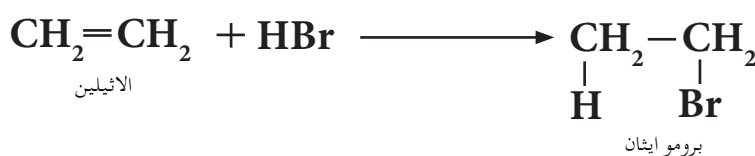
الاسم النظامي	المركب
2 - كلورو بيوتان 2-chlorobutane	
2، 2 - ثنائي برومومربutan 2,2-dibromopropane	
2 - بروموم - 3 - كلورو بيوتان 2-bromo-3-chlorobutane	
1 - بروموم - 3 - مشيل بيوتان 1-bromo-3-methylbutane	

7 - 2 - 2 تحضير هاليدات الالكيل

هناك طرائق مختبرية وصناعية متعددة لتحضير هاليدات الالكيل وسنقتصر على طريقة مختبرية واحدة وهي :

اضافة هاليد الهيدروجيني الى الالكين

عند تفاعل هاليد الهيدروجين HX والذي يشمل (HBr و HCl و HI) مع الالكين ستضاف ذرة الهيدروجين الى احدى ذرتى كاربون الاصرة المزدوجة وذرة الهالوجين الى ذرة كاربون الاصرة المزدوجة الاخرى ليتنتج عن ذلك هاليد الالكيل، ويعتبر هذا التفاعل من تفاعلات الاضافة الالكتروفيلية (الباحثة عن الالكترونات). يحصل هذا النوع من التفاعلات في المركبات التي تحتوي على اواصر كاربون - كاربون مزدوجة وثلاثية. ومن امثلة ذلك اضافة بروميد الهيدروجين الى الايثيلين والى 2 - بيوتين:

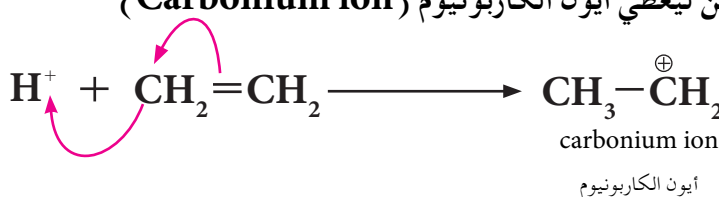


ملاحظة

ميكانيكيات التفاعل اينما وجدت
للاطلاع فقط.



2 - يضاف البروتون (الايون الموجب) (الاكتروفيل) الى الاصرة المزدوجة للاثيلين ليعطي ايون الكاربونيوم (Carbonium ion).



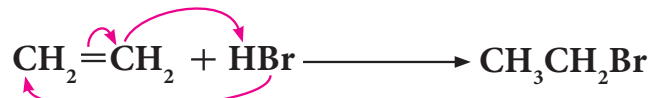
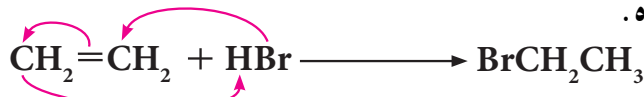
3 - يهاجم ايون بروميد السالب (الذى يسلك سلوك نيوكليفيل) ايون الكاربونيوم (الذى يسلك سلوك الكتروفيل) ليعطى ناتج الاضافة هاليد الالكيل هو بروموم ايثان.



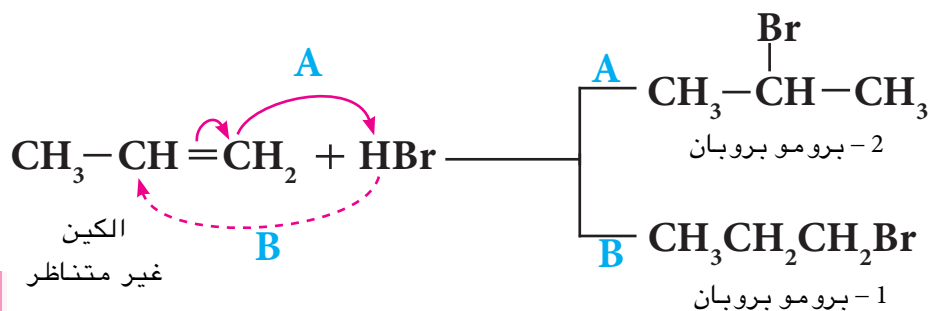
النتيجة !

النيوكليوفيل هو كاشف باحث عن النواة لانه غنى بالالكترونات (تمتلك مزدوج واحد او اكثر من الالكترونات) غير المتآسرة. الاكتروفيل هو كاشف باحث عن الاكترونون (فقير بالالكترونات) لانه يمتلك اوربيتال فارغ مهيأ لاستقبال مزدوج الكترونون.

وهذه الخطوات تحصل لجميع الالكينات الممتنة (التي تكون متشابهة على طرفي الآصرة المزدوجة) فيكون الناتج هو نفسه لعدم أهمية موقع اضافة ذرة الهيدروجين وذرة الهايليد حيث أنها في النهاية سوف تنتج نفس المركب وكما هو موضح في أدناه.



اما في حال كون الالكين غير متتناظر (لا يكون المركب متشابه على طرفي الآصرة المزدوجة) . تم الميكانيكية حسب قاعدة ماركوفينيكوف.



تمرين 4-7

اكتب تفاعل اضافة HCl مرة الى 1-بيوتين واخرى الى 2-بيوتين.

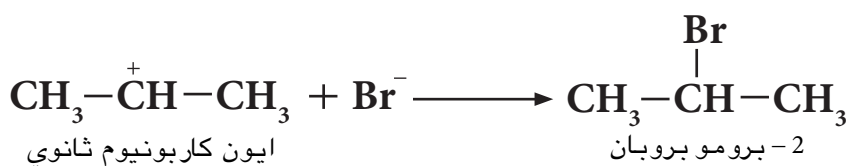
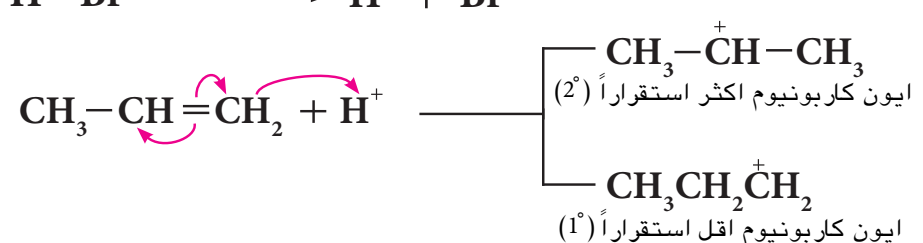
وهنا يكون التفاعل (حسب قاعدة ماركوفينيكوف) هو التفاعل A والناتج الرئيسي هو 2-برومو بروبان وليس 1-برومو بروبان.
بعد دراسة العديد من التفاعلات من هذا النوع. وضع العالم الروسي فالديمير

ماركوفينيكوف (Valdimir Markovnikov) قاعدته التي تنص:

عند اضافة الكاشف غير الممتنة الى مركبات الآصرة المزدوجة غير الممتنة فأأن أيون الهيدروجين (الأيون الموجب) من الكاشف يضاف الى ذرة كاربون الآصرة المزدوجة التي تحمل العدد الأكبر من ذرات الهيدروجين وتكونين ايون الكاربونيوم الأكثر استقراراً.

ان أيون الكاربونيوم الثالثي (^3O) أكثر استقراراً من أيون الكاربونيوم الثاني (^2O) والأخير أكثر استقراراً من ايون الكاربونيوم الاولى (^1O). وفي المثال السابق للبروبين يكون الناتج A هو الاكثر تكون لأنه أكثر استقراراً.

وكما في المثال الآتي:

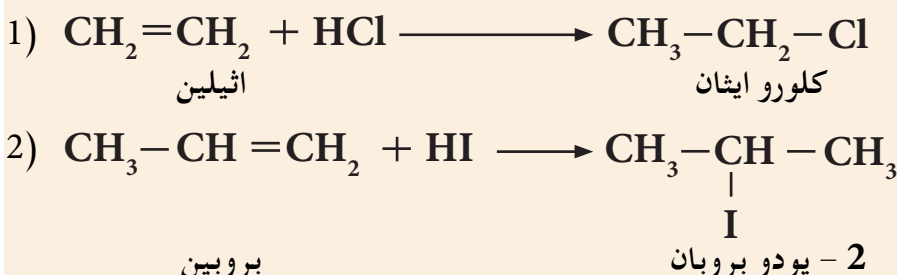


مثال 7-3

حضر كل مما يأتي :

- 1) كلورو ايثان من الايثيلين .
- 2) يodo بروبان من البروبين .

الحل :



تمرين 7-5

اكتب المعادلة الكيميائية التي تحقق التفاعلات الآتية :

- 1 - تحضير (2 - بروموميتوتان) من الالكين المناسب .
- 2 - اضافة حامض الهيدروكلوريك HCl الى (2 - مثيل بروبين) .

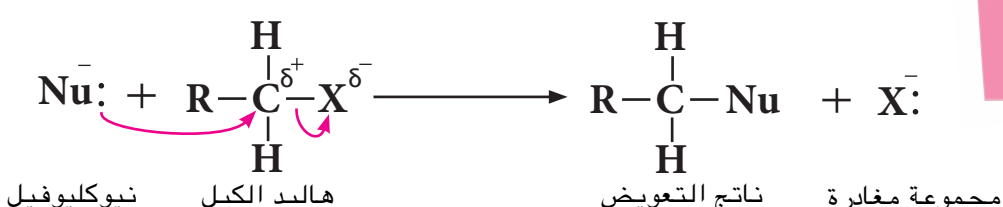
7-2-3 خواص هاليدات الالكيل

1 - الخواص الفيزيائية

هاليدات الالكيل CH_3Cl و CH_3Br و $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ هي غازات في درجة حرارة الغرفة ، وهاليدات الالكيل الاخرى فهي سوائل عديمة اللون الى غاية C_{18} ، اما الهايدرات التي تتكون من اكثر من ثمانية عشر ذرة كاربون (C_{18}) فهي مواد صلبة عديمة اللون . لا تذوب في الماء ولكنها تذوب في المذيبات العضوية ويرجع ذلك لعدم قابليتها على تكون او انصهار هيدروجينية مع الماء .

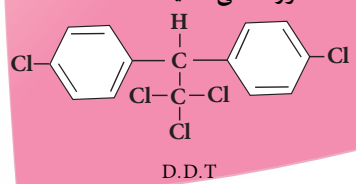
2 - الخواص الكيميائية

تكون الاصرة بين ذرتى الكاربون والهالوجين في هاليدات الالكيل ذات صفة قطبية بسبب الكهرسلبية العالية لذرة الهالوجين نسبة الى الكهرسلبية لذرة الكاربون ، وتخالف قطبية هذه الاصرة بحسب نوع ذرة الهالوجين ففي حالة اليود يكون الاستقطاب ضعيف جداً . لكن استقطاب الاصرة يكون كبيراً في هذه المركبات ، لهذا تكون ذرة الكاربون المرتبطة بذرة الهالوجين هدفاً جيداً للاضافة من قبل النيوكليوفيل (كواشف باحثة عن النواة) وتعتبر تفاعلات التعويض النيوكليوفيلية من اكثربreakdown reactions تفاعلات هاليدات الالكيل اهمية :



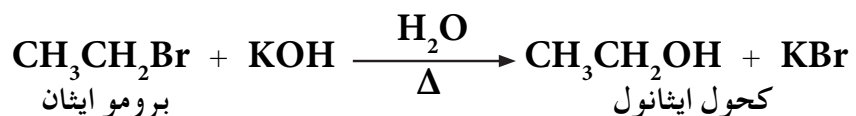
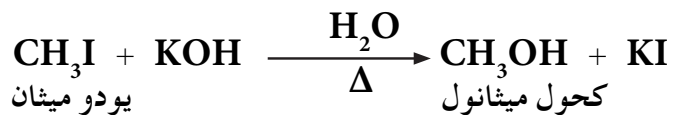
هل تعلم

انه يمكن استخدام بعض هاليدات الالكيل كرباعي كلوريد الكاربون CCl_4 في عمليات اطفاء الحريق . لارتفاع كنافته فيكون طبقة عازلة لاخماد الحريق . لكن قل استخدامه لما يسببه من تلوث . وتستخدم هاليدات الالكيل ايضاً في صناعة المبيدات الحشرية التي ترش بها النباتات المصابة ببعض الآفات مثل مركب D.D.T . لكن البعض منها مع استخدامه لخطورته على الحياة .



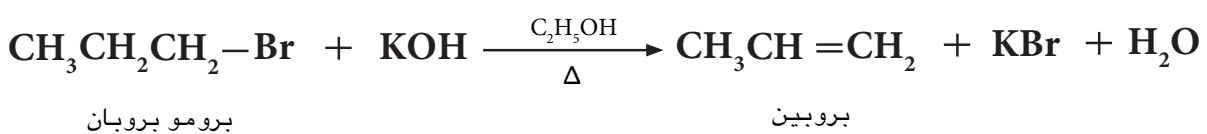
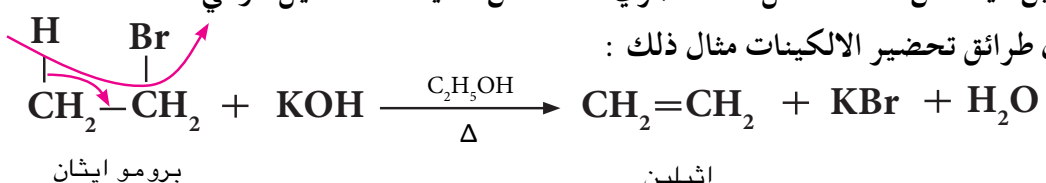
ومن تفاعلات التعويض النيوكليوفيلية :

أ - تفاعل هاليد الالكيل مع محلول مائي لهيدروكسيد البوتاسيوم KOH :
وهنا التفاعل يعطي الكحولات حيث يتم تعويض (استبدال) ذرة الهالوجين بمجموعه الهيدروكسيل $(-\text{OH})$ وحسب المعادلات الآتية :



ب - تفاعل هاليدات الالكيل مع KOH الكحولي :

يتفاعل هاليد الالكيل مع محلول هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي لانتاج الالكين . يتضمن هذا التفاعل حذف جزء HX من هاليدات الالكيل . وهي احدى طرائق تحضير الالكينات مثال ذلك :



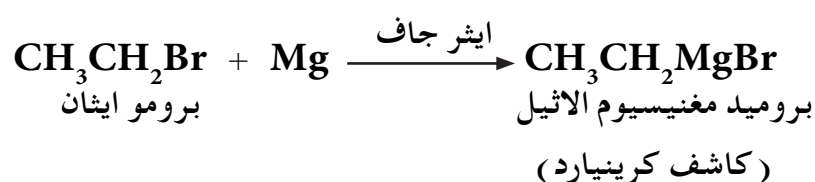
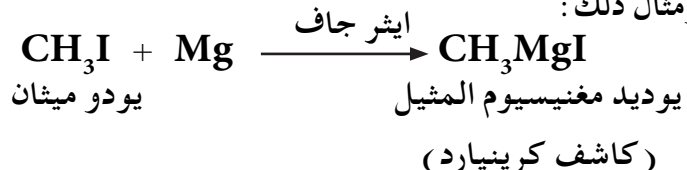
تمرين 6-7

وضع بالمعادلة الكيميائية ماذا يحدث عند مفاعلة :

- 1 - محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH في محلولها المائي مع كلورو - 2 - مثيل بروبان.
- 2 - محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH الكحولي مع بروموم - 3 - اثيل بنتان.

ج - التفاعل مع فلز المغنيسيوم

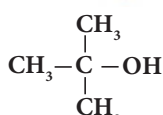
يتتفاعل هاليدات الالكيل مع فلز المغنيسيوم Mg في وسط من الايشر الجاف (الخالي من الرطوبة) لتنتج كاشف كرينيارد والذي تحضر منه الالكانات (كما مر بـك سابقاً) . ومثال ذلك :



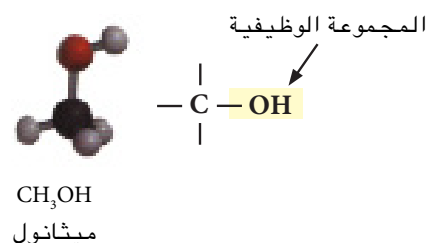
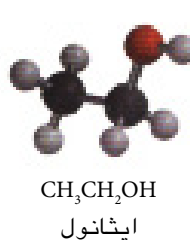
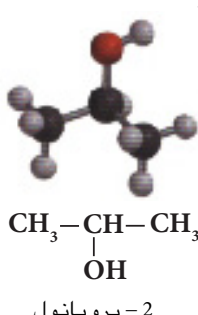
3 - 7 الكحولات

مركبات هيدروكارbone ت تكون فيها مجموعة هيدروكسيل مرتبطة بذرة كاربون مشبعة، وتعتبر (-OH) المجموعة الوظيفية (الفعالة) في هذه المركبات، وصيغتها العامة هي R - OH وقانونها العام (C_nH_{2n+2}O).

تدعى الكحولات التي تحتوي مجموعة هيدروكسيل واحدة الكحولات الاحادية وقد مر ذكرها في المراحل الدراسية السابقة وهي الانواع الاكثر شيوعاً مثل .

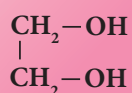


مثيل - 2 - بروبانول

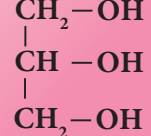


هل تعلم

ان هناك انواع اخرى من الكحولات
شائعة الاستعمال منها الكحولات
الثنائية الهيدروكسيل والتي تحتوي
مجموعتي هيدروكسيل كالاثيلين
كلايكول او ثلاثة الهيدروكسيل
الكلسلرين والتي صيغها التركيبة
كالاتي :

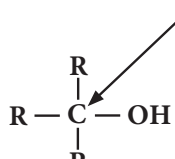


اثيلين كلايكول
(ثنائي الهيدروكسيل)



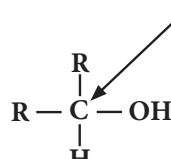
الكلسلرين
(ثلاثي الهيدروكسيل)

نرة كاربون ثالثية



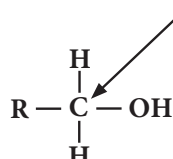
كحول ثالثي (3°)

نرة كاربون اولية



كحول ثانوي (2°)

نرة كاربون اولية



كحول اولي (1°)

7 - 3 - 1 تسمية الكحولات

تسمى الكحولات حسب الطريقة النظامية الايوباك IUPAC ، وتتبع الخطوات الآتية :

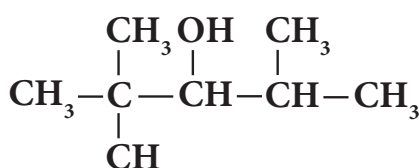
1 - اختيار اطول سلسلة كarbonية مستمرة تحتوي مجموعة الهيدروكسيل ، وترقيمها من الطرف الاقرب اليها لكي تأخذ ذرة الكاربون الحاملة لمجموعة الهيدروكسيل اصغر رقم .

2 - تكون التسمية بالاعتماد على عدد ذرات كاربون السلسلة المختارة حيث يتم اعطاء اسم الalkan المقابل واضافة المقطع (ول) .

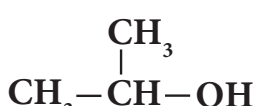
3 - تحديد عدد التفرعات والمجاميع المعروضة الاخرى وموقعها في السلسلة ان وجدت كما في الامثلة الآتية :



- بروبانول



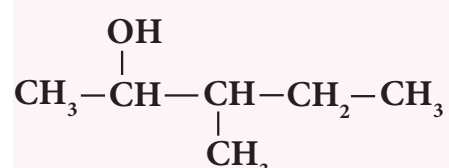
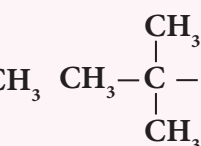
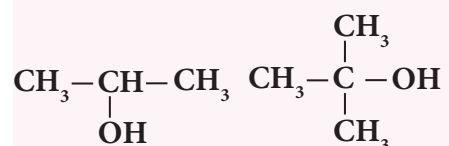
4،2،2 - ثلاثي مثيل - 3 - بنتانول



2 - بروبانول



1 - كلورو - 3 - بروبانول



b - اكتب الصيغة البنائية لكل مما يأتي :

1) 2 - مثيل - 2 - هكسانول

2) 2،2 - ثنائي مثيل - 1 - بيوتانول

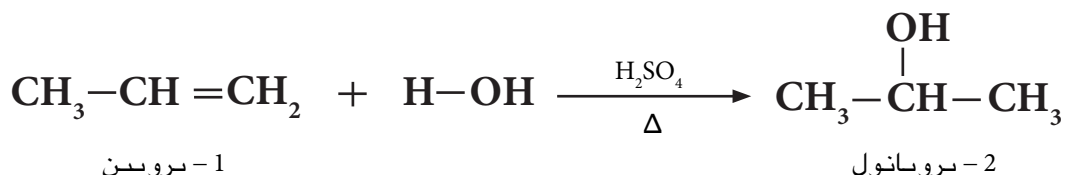
3) 3 - مثيل - 3 - بنتانول

7 - 3 - 2 تحضير الكحولات

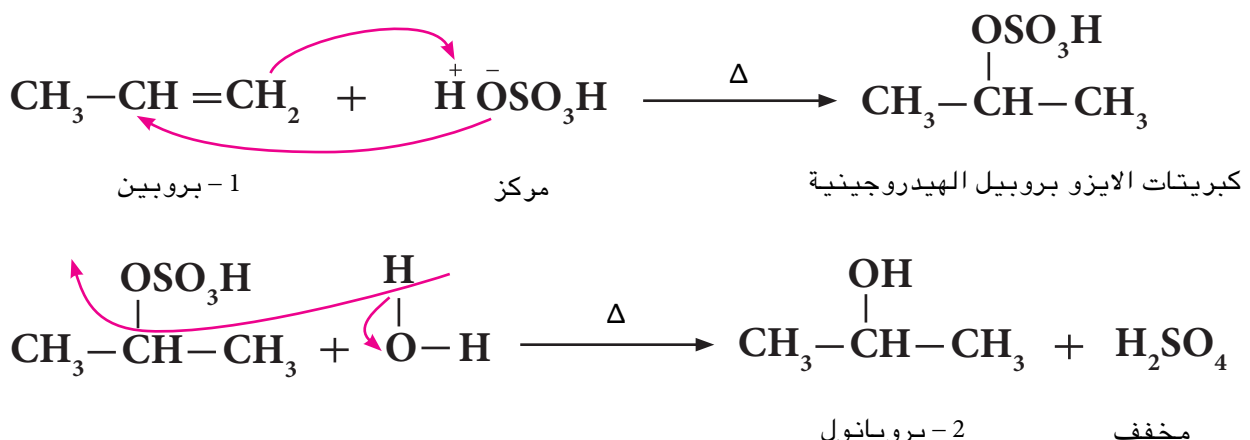
هناك طرائق مختبرية وصناعية متعددة لتحضير الكحولات وسنقتصر على طريقة مختبرية واحدة وهي :

اضافة جزيء ماء الى الالكين

تحصل عملية اضافة جزيء ماء الى الالكين بوجود حامض الكبريتيك المركز الساخن كعامل مساعد ، حيث يتفاعل حامض الكبريتيك مع الالكين في بداية التفاعل ليكون كبريتات الالكيل الهيدروجينية (حسب قاعدة ماركوفينيكوف عند الاضافة) وهذه بدورها تتحلل مائياً لتعطي الكحول المقابل واعادة تكوين حامض الكبريتيك :



و حسب ميكانيكية التفاعل الآتية :



النتيجة !

تحل مجموعة OH^- محل مجموعة OSO_3H^- الموجودة في المركب الوسطي لأن الاولى اكبر قاعدية و اكبر تركيزاً من الثانية. و تعتبر عملية التحضير هذه الطريقة العامة التجارية لتحضير الكحولات.

مثال 4-7

ما هي الصيغة البنائية المحتملة للكحولات ذات الكتلة المولية 74 g/mol علماً أن الكتل الذرية للذرات كالتالي $\text{O} = 16$ ، $\text{C} = 12$ ، $\text{H} = 1$

الحل :

القانون العام للكحولات $(\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O})$

$$\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O} = (n \times 12) + [(2n+2) \times 1] + (1 \times 16)$$

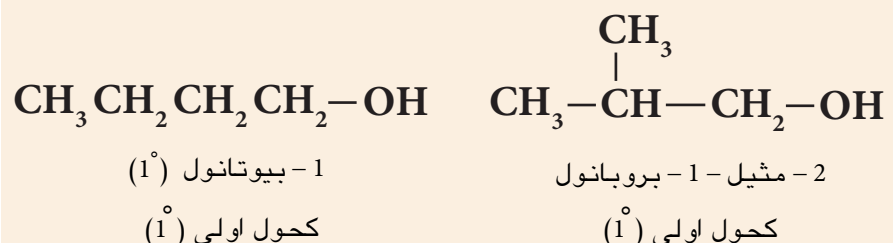
$$\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O} = 12n + 2n + 2 + 16 = 74 \text{ g/mol}$$

$$14n = 74 - 18 \Rightarrow n = 4$$

لذا فالكحول هو $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$ والصيغة البنائية المحتملة لها هي :

تمرين 8-7

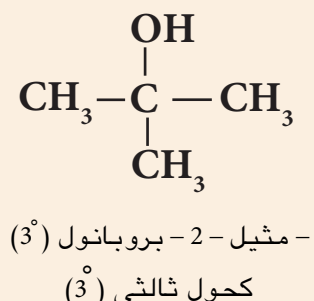
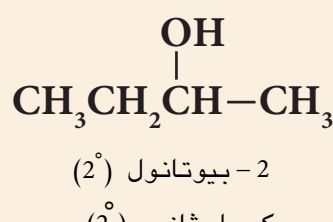
اكتب الصيغة البنائية المحتملة لخمسة متجانسات للكحولات ذات الكتلة المولية 88 g/mol



تمرين 9-7

حضر :

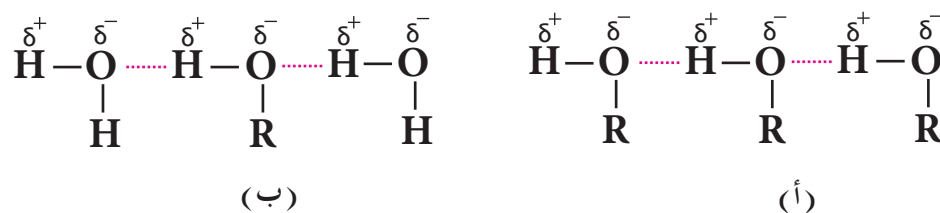
- 1) بيوتانول من 1 - بيوتين
- 2) الايثانول من الايثيلين



7 - 3 - 3 خواص الكحولات

1 - الخواص الفيزيائية

تمتاز الكحولات ذات الكتل المولية الصغيرة بانها سوائل ذات سمية، عديمة اللون وذات رائحة مميزة، وتكون درجات غليان الكحولات عالية جداً نسبة الى الالكانات المقابلة لها. ويعود السبب الى قابلية الكحولات على تكوين اواصر هيدروجينية بين جزيئاتها، [الشكل (7 - 1)]. كما تمتزج الكحولات من ($C_3 - C_1$) بشكل تام مع الماء بسبب قابلية جزيئاتها على تكوين اواصر هيدروجينية مع جزيئات الماء.



الشكل 7-1

- أ - الاوامر الهيدروجينية بين جزيئات الكحول ب - الاوامر الهيدروجينية بين جزيئات الماء والكحول.

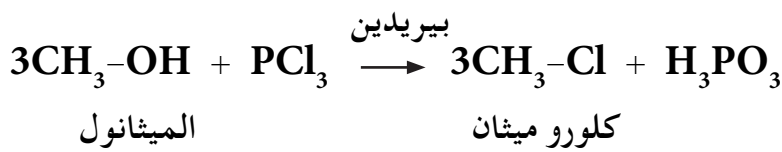
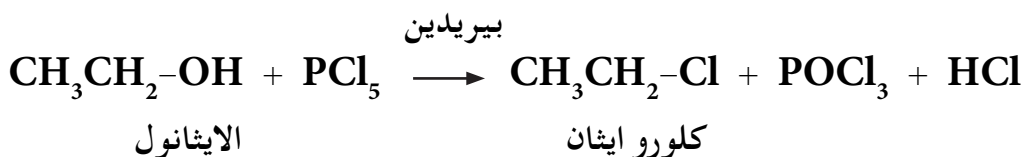
2 - الخواص الكيميائية:

الكحولات مركبات فعالة ، تتفاعل مع الكواشف الایونية والقطبية وكما مبين في الامثلة التالية :

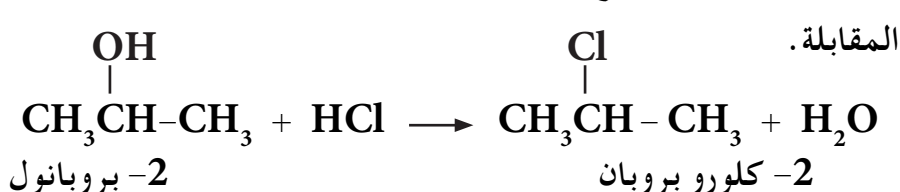
أ - تفاعل الكحولات مع فلز الصوديوم أو البوتاسيوم مكونة الكوكسيدات مع تحرر غاز الهيدروجين



ب - تفاعل الكحولات مع ثلاثي كلوريد الفسفور (PCl_3) وخماسي كلوريد الفسفور (PCl_5) لتكون هاليد الالكيل كما مبين في ادناه :



ج - التفاعل مع هاليد الهيدروجين تتفاعل الكحولات مع هاليد الهيدروجين HX لتكوين هاليدات الالكيل المقابلة.



انتبه !

لا تصنف مجموعة OH الكحولية ضمن القواعد القوية لأنها لا تتأين لتعطي ايون الهيدروكسيد.

يكون هذا التفاعل سريعاً للكحولات الثالثية وخصوصاً عند استعمال حامض الهيدروكلوريك المركز ، لكن تفاعل الكحولات الاولية والثانوية يكون بطبيئاً . كما وتعتمد سرعة التفاعل على نوع هاليد الهيدروجيني وكما يأتي :



يدعى مزيج (محلول كلوريد الزنك المذاب في حامض الهيدروكلوريك المركز) بكافش لوکاس ، ويستعمل للتمييز بين الكحولات الاولية والثانوية والثالثية حيث تتفاعل الكحولات الثالثية مباشرة مع هذا الكافش مكونة عكرة في المحلول نتيجة لتكوين هاليد الالكيل غير الذائب في وسط التفاعل واما الكحولات الثانوية فيستغرق تفاعلاها مع كافش لوکاس (وتكون عكرة في المحلول) عادة حوالي 5 دقائق ، بينما لا تتفاعل الكحولات الاولية مع هذا الكافش عند درجة حرارة الغرفة .

مثال 7 - 5

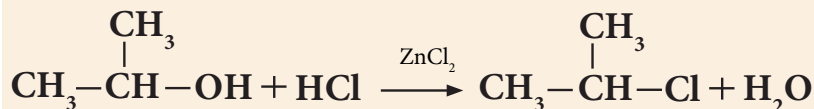
ميز كيميائياً بين 1- بروبانول و 2- بروبانول و 2- مثيل - 2- بروبانول

الحل :

يمكن التمييز بينهما باستخدام كافش لوکاس $\text{ZnCl}_2 / \text{HCl}$ اللامائي ، حيث يتفاعل مع 2 - بروبانول (كحول ثانوي) بعد 5 دقائق حيث يكون طبقة من 2 - كلورو بروبان ، اما 1 - بروبانول (كحول اولي) فلا يتفاعل مع كافش لوکاس . اما 2 - مثيل - 2 بروبانول (كحول ثالثي) فتفاعلاته يكون مباشرة .

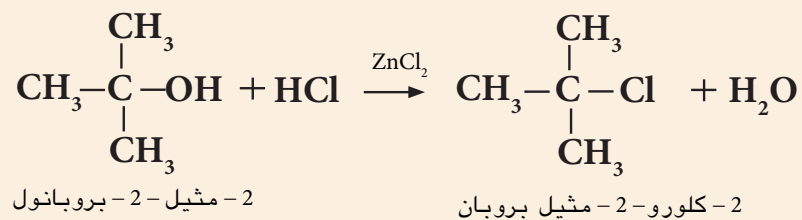


1- بروبانول



2- بروبانول

2- كلورو بروبان



مما تقدم يمكن القول انه يمكن التمييز بين الكحولات الاولية والثانوية والثالثية بواسطة كافش لوکاس :

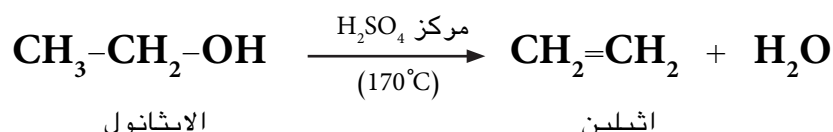
1 - تظهر عكرة في المحلول نتيجة لتكوين هاليد الالكيل مباشرةً مع الكحول الثالثي (3°) .

2 - تظهر عكراً في محلول بعد مرور 2 - 5 دقائق مع الكحول الثنائي (2°) .

3 - يبقى محلول رائق لأن الكحول الأولي (1°) لا يتفاعل مع كاشف لوكاس في درجة حرارة الغرفة لأنها يحتاج إلى حرارة عالية.

د - نزع جزيء الماء من الكحولات لتكوين الالكيات

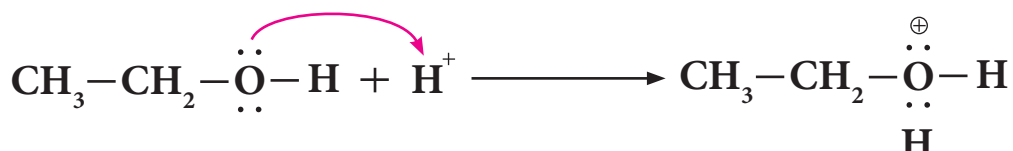
يعامل كحول الأثيل مع حامض الكبريتيك المركز في درجة حرارة (170°C) مكوناً الأثيلين.



الميكانيكية:

تتضمن ميكانيكية التفاعل إعلاه الخطوات الآتية:

1 - إضافة بروتون إلى جزيء الكحول:

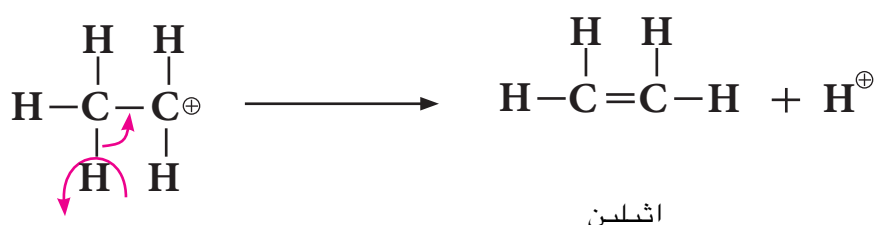


2 - نزع أو حذف جزيء ماء من المركب الوسطي إعلاه ليعطي أيون كاربونيوم الأكثر استقراراً:



تمرين 7 - 10

عند سحب جزيء ماء من 3 - فقدان بروتون من أيون الكاربونيوم ليعطي الالكين:
2 - بيوتانول يكون الناتج 2 - بيوتين وليس 1 - بيوتين ، علل ذلك.



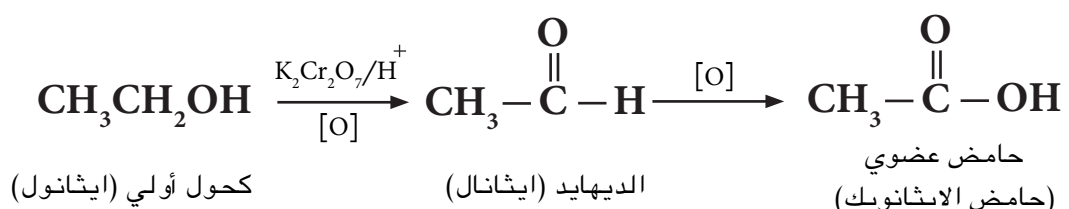
تسحب مجموعة OH من ذرة الكربون مع ذرة هيدروجين من ذرة الكاربون المجاورة لذرة الكربون التي تحمل OH والتي تحمل أقل عدد من ذرات الهيدروجين وذلك وفق قاعدة ستيسيف للحذف التي تنص على أن الأيون الموجب H^+ يسحب من ذرة الكربون الحاملة أقل عدد من ذرات الهيدروجين المجاورة لذرة الكربون التي يسحب منها الأيون السالب.

تمرين 7 - 11

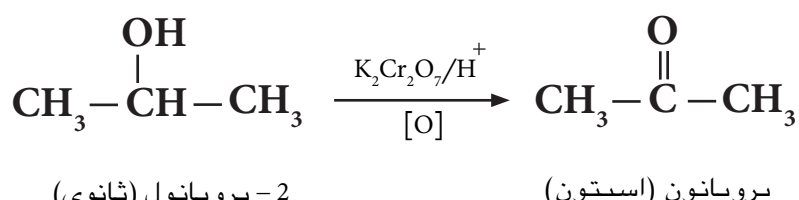
ما ناتج الاكسدة التامة للمركيبات الاتية:

- 1) بیوتانول
 - 2) بیوتانول
 - 3) میشل - 2 - بروبانول

يمكن اكسدة الكحولات، حيث تعتمد طبيعة الناتج على نوع الكحول وظروف التفاعل. ومن العوامل المؤكسدة الاكثر استعمالاً هي مزيج مكون من $K_2Cr_2O_7/H_2SO_4$ أو $KMnO_4/H_2SO_4$ يعتبر هذا التفاعل كطريقة أخرى للتمييز بين أنواع الكحولات حيث ان الكحولات الاولية (1) تتأكسد اولاً الى الديهايدات ثم الى حامض كاربوكسيلي، وكما في المثال الآتي:



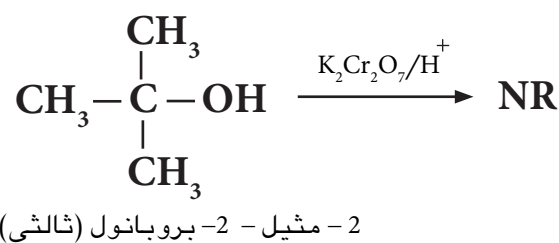
اما الكحول الشانوي فانه يتآكسد الى الكيتون المقابل كما في الاتي



ولا تتأكسد الكحولات الثالثية بسبب استقرارية مركباتها لأن ذرة الكاربون الحاملة لمجموعة OH الكحولية خالية من ذرة الهيدروجين.

تہم بھی

مركب عضوي يحتوي على اربع ذرات كاربون يستجيب لكافش لوكاس وعند اكسدته يعطي كيتون. اكتب التفاعلات اعلاه وما صيغته البنائية.



حيث **NR** من (**NO Reaction**) وتعني عدم حدوث تفاعل.

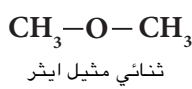
Ethers الایثرات 4 - 7

تمثل الصيغة العامة للايثرات (R-O-R)، وقانونها العام يشبه القانون العام للکحولات وهو (C_nH_{2n+2}O). والايثرات مركبات عضوية تحتوي على ذرة او كسجين مرتبطة بمجموعتي الكيل حيث يمكن ان تكون مجموعتي الالکيل متشابهة وبذلك تكون R=R وتكون الايثرات في هذه الحالة متناهية او ان لا تكون مجموعتي الالکيل متشابهتين فتكون R≠R وتكون الايثرات عندها غير متناهية.

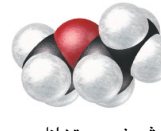
والمجموعة الوظيفية
(الفعالة) في الايثرات هي
C - O - C
مجموعة



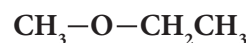
ايثر متناظر



ثنائي مثيل ايثر



ايثر غير متناظر



اثيل مثيل ايثر

7 - 4 - 1 تسمية الايثرات

تسمى الايثرات بإسم الكوكسي الكان وحسب الطريقة النظامية الايوباك IUPAC، وتتبع في التسمية الخطوات الآتية:

- 1 - نختار اطول سلسة من مجموعة الالكيل (المجموعة الاكبر) المرتبطان بذرة الاوكسجين ونعتبرها السلسلة الام (الاساس لاسم المركب) ومنها نشقق الاسم النهائي للمركب.
- 2 - نرقم السلسلة الام من الطرف الاقرب لذرة الكاربون المرتبطة بذرة الاوكسجين.
- 3 - نعتبر الفرع RO المتصل بالسلسلة الام تفرعاً يأخذ الاسم: الكوكسي بحسب نوع مجموعة الالكيل .
- 4 - نكتب موقع واسم التفرعات الاخرى ان وجدت ، وعلى الصورة الآتية:

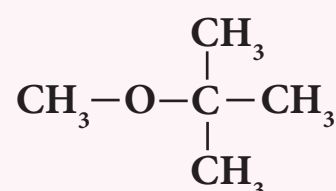


وفي ادناه بعض اسماء مجاميع (- RO) الكوكسي :

- 1) ميثوكسي $\text{CH}_3\text{O}-$
- 2) ايثوكسي $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{O}-$
- 3) بروبووكسي $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$
- 4) ايزوبروبوكسي $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ | \\ \text{CH}_3-\text{CHO}- \end{array}$

تمرين 7 - 13

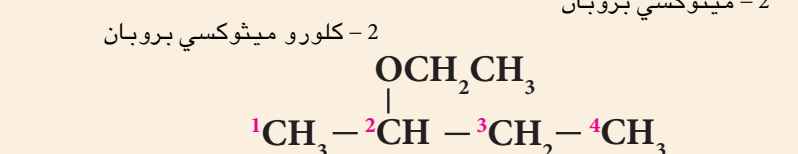
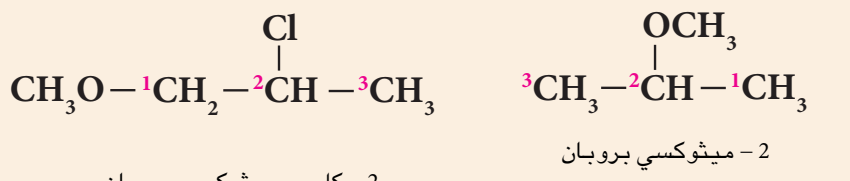
أ - اكتب الاسم النظامي لكل من
المركبات الآتية :



ب - اكتب الصيغة البنائية لكل من
المركبات الآتية :

1) 2,2 - ثانوي اثيل ميثوكسي
هكسان

2) 2 - كلورو - 2 - مثيل بروبووكسي
بنتان



2 - ايثوكسي بيوتان

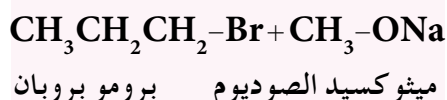
7 - 4 - 2 تحضير الايثرات

هناك طرائق مختبرية وصناعية متعددة لتحضير الايثرات وسنقتصر على طريقة مختبرية واحدة وهي : طريقة وليمسون

تمرين 7 - 14

1 - اكتب معادلة تحضير ايثوكسي بيوتان ، من الايثانول .

2 - اكمل نواتج التفاعل الاتي :



تحضر الايثرات بطريقة وليمسون (Williamson) نسبة الى العالم وليمسون حيث تتم مفاعلية فلز الصوديوم مع كحول مناسب لتكوين الكوكسيد الصوديوم المناسب ، وكما يأتي :



وبعد ذلك يتم مفاعلية الكوكسيد الصوديوم مع هاليد الالكيل المناسب لتكوين الايثر المطلوب



يمكن تحضير ميثوكسي ايثان او ايثوكسي ايثان من فلز الصوديوم مع الميثانول او الايثانول لتكوين ميثوكسيد الصوديوم وايثوكسيد الصوديوم ومن ثم مفاعلهما مع بروموم ايثان للحصول على الناتج المطلوب وكما مبين في المعادلات الاتية :



وهنا يجب الملاحظة انه في هذا النوع من التفاعلات يجب استخدام هاليد الكيل اولي ، لأن استخدام ثانوي او ثالثي في التفاعل يؤدي الى تكوين مركبات اخرى غير مرغوب فيها .

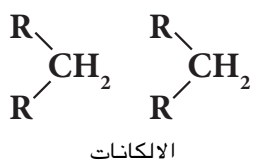
7 - 4 - 3 خواص الايثرات

1 - الخواص الفيزيائية

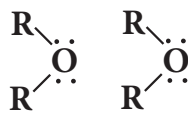
ان ميثوكسي ميثان وميثوكسي ايثان هي غازات في درجة الحرارة الاعتيادية بينما تكون معظم الايثرات الاخرى سوائل متطايرة بدرجة حرارة الغرفة لكونها تمتلك درجات غليان واطئة وهي قابلة للاشتعال بصورة كبيرة وتكون عديمة اللون تمتاز بروائح مقبولة . والايثرات تكون ذات درجات غليان او طأ من تلك التي تكون للكحولات المناظرة لها وذلك بسبب عدم قدرة الايثرات على تكوين اواصر هيدروجينية بين جزيئاتها ، وهي ايضاً قليلة الذوبان في الماء بسبب عدم قابليتها على تكوين اواصر هيدروجينية مع جزيئات الماء عدا تلك التي تمتلك مجاميع الكيلية صغيرة فتكون ذائبة في الماء بشكل جزئي كما هو الحال في الكحولات اما الالكانات فلا تذوب في الماء وكما موضح في الامثلة الاتية :

هل تعلم

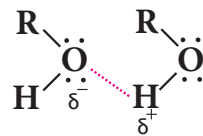
ان تفاعل الايثرات مع او كسجين الهواء يكون الايبوكسيدات ، فعند تقطير الايثرات تتركز الايبوكسيدات في المادة المتبقية من التقطير ولذلك فعند نهاية عملية التقطير ترتفع درجة الحرارة فيؤدي ذلك الى انفجار المادة المتبقية من الايبوكسيد . لذلك يجب عدم تقطير الايثرات الى حد الجفاف (dryness) .



الالكانات



الايشرات

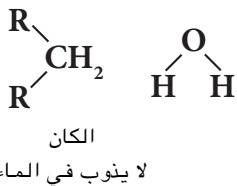


الكحولات

لا توجد أصارة هيدروجينية بين جزيئاته، فله درجة غليان اوطأ.

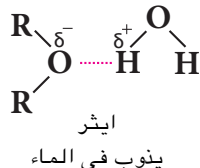
لا توجد أصارة هيدروجينية بين جزيئاته، فله درجة غليان اوطأ.

ت تكون او اصر هيدروجينية بين جزيئاته، درجة غليان عالية.



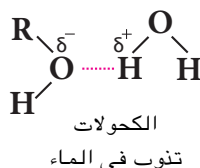
الكان

لا ينوب في الماء



ايثر

ينوب في الماء



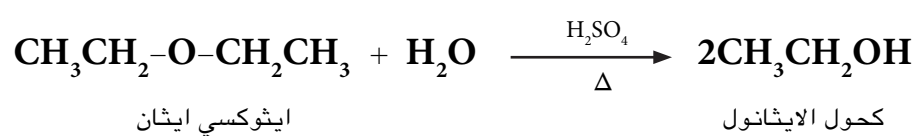
الكحولات

تنوب في الماء

2 - الخواص الكيميائية

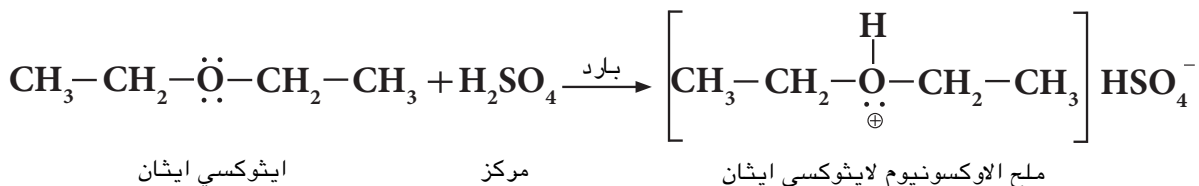
تعتبر الايشرات مركبات مستقرة الى حد ما ، فهي لا تتفاعل مع القواعد ولا مع العوامل المؤكسدة او العوامل المختزلة ولا مع الفلزات الفعالة. تدخل الايشرات في التفاعلات الآتية :

أ - تفاعل مع حامض الكبريتيك المخفف وبالتسخين لتعطي الكحولات :



اما اذا تفاعلت مع حامض الكبريتيك المركز البارد او HCl فانها تعطي املاح الاوكسونيوم حيث تهب الايشرات زوج من الالكترونات الى ايون الهيدروجين لتكوين هذه الاملاح والتي تكون ذائبة في محلول المحمض.

ومن الممكن ان يعاد تكون الايشرات من معاملة املاح الاوكسونيوم مع الماء. يستخدم هذا التفاعل للتمييز بين الايشرات والالكانات لكون الالكانات لا تتفاعل مع الحواضن المركزية. وكما في المثال الآتي :

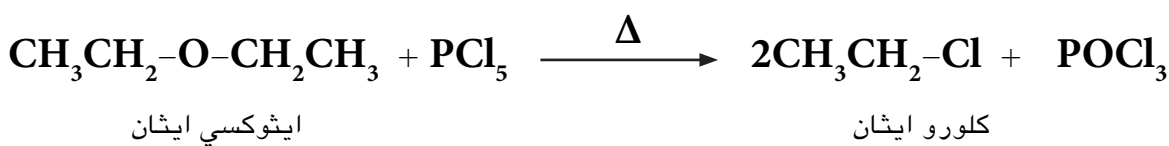


ب - التفاعل مع PCl_5

تفاعل الايشرات مع خماسي كلوريد الفسفور PCl_5 ليعطي كلوريدات الالكيل .



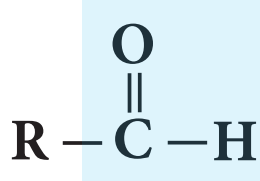
وعلى سبيل المثال :



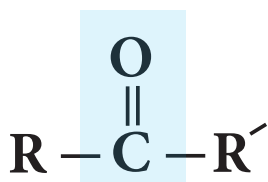
قرین 7 - 15

كيف تميز كيميائياً بين ميثوكسي ميثان وايثان. معلومة : يمكن للطالب الاعتماد على تفاعل الايشرات مع الماء بوجود حامض الكبريتيك الساخن للتمييز بين هذين المركبين .

7 - 5 الالديهايدات والكيتونات



الصيغة العامة
للالديهايدات



الصيغة العامة
للكيتونات

تشترك الالديهايدات والكيتونات في مجموعة وظيفية واحدة هي مجموعة الكاربونيل والتي تتكون من ارتباط ذرة اوكسجين بذرة كاربون $\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ -\text{C}- \end{array}$ وبهذا اطلق على المركبات التي تحتوي على هذه المجموعة الفعالة بمركبات الكاربونيل، وقانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}$ ترتبط في الالديهايدات ذرة كاربون الكاربونيل بذرة هيدروجين ومجموعة الكيل واحدة او ذرة هيدروجين اخرى، اما في الكيتونات فترتبط ذرة كاربون الكاربونيل بمجموعتي الكيل متتشابهتين او مختلفتين.

7 - 5 - 1 تسمية الالديهايدات والكيتونات

تسمى الالديهايدات والكيتونات حسب الطريقة النظامية الايوباك IUPAC، وتتبع في التسمية الخطوات الآتية:

أ- تسمية الالديهايدات

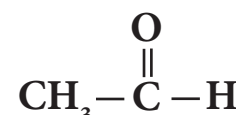
1- يبدأ بترقيم الالديهايد من ذرة كاربون الكاربونيل حيث تأخذ الرقم 1 ونستمر باتجاه اطول سلسلة كاربونية.

2- تسمى الالديهايد بالاعتماد على اسم الالكان المقابل لعدد ذرات الكاربون واضافة المقطع (آل) الدال على مجموعة كاربونيل الالديهايد.

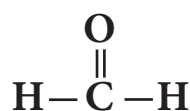
3- تسمى التفرعات ان وجدت كما تعلمنا ذلك سابقاً.
لا حاجة لكتابة رقم موقع مجموعة الكاربونيل عند تسمية الالديهايدات بالطريقة النظامية وذلك لكونها في طرف السلسلة الكاربونية دائماً. كما في الامثلة الآتية:

هل تعلم

عند قيامك بعملية ترشيح في مادة الاحياء لضفدع واحتاجت عنها مادة لحفظ ذلك المخلوق فانك تستخدم محلولاً تغمره به، هذا المخلول هو الفورمالين الذي هو محلول مائي لمادة عضوية تسمى: الفورمالديهايد، يعتبر ابسط الامثلة على مركبات الالديهايدات.



Ethanal



Methanal



- 2
2 - chloropropanal

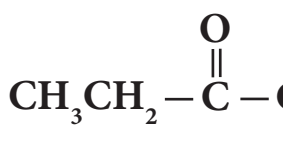


بروبانال
propanal

ب - تسمية الكيتونات

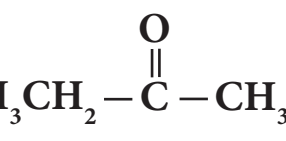
نتبع نفس الخطوات السابقة لتسمية الالديهايدات :

- 1 - نختار اطول سلسلة من ذرات الكاربون ونرقم من الطرف الاقرب الى مجموعة كاربونييل الكيتون .
- 2 - نعطي الاسم للكيتون استناداً الى اسم الالكان المقابل واضافة المقطع (ون) الدال على مجموعة كاربونييل الكيتون .
- 3 - تسمى التفرعات مع موقعها كما تعلمنا ذلك سابقاً :



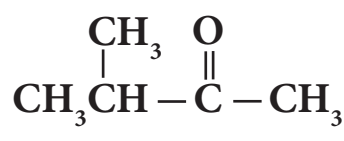
3 - بنتانون

3 - pentanone



2 - بيوتانون

2 - butanone



3 - مثيل - 2 - بيوتانون

3 - methyl - 2 butanone

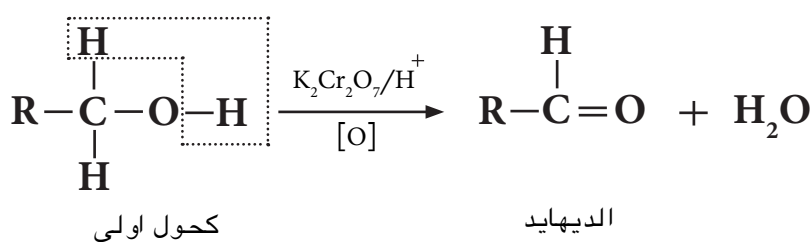
7 - 5 - 2 تحضير الالديهايدات والكيتونات

هناك طرائق مختبرية وصناعية متعددة لتحضير الالديهايدات والكيتونات

وستقتصر على طريقة مختبرية واحدة وهي :

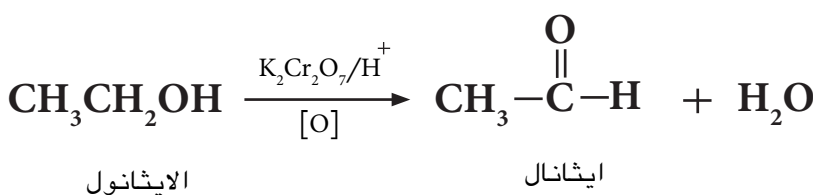
اكسدة الكحولات

تحضر الالديهايدات والكيتونات بالسيطرة على عملية اكسدة الكحولات الاولية (^1O) والثانوية (^2O) باستخدام محلول محمض لثنائي كرومات البوتاسيوم ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) او البرمنكانت (KMnO_4) ، فالكحول الاولى ينتج الديهايد . وفيما يأتي المعادلات العامة :



كحول اولي

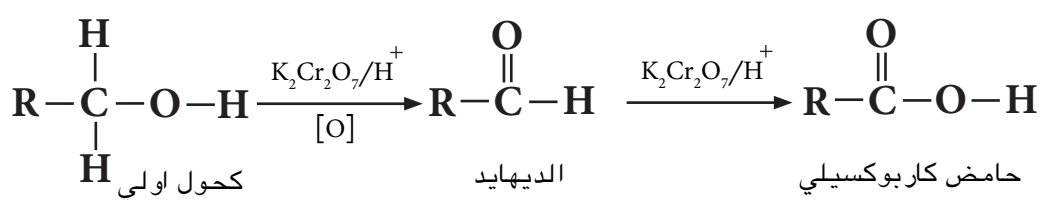
الديهايد



الايثانول

ايثنال

من السهولة اكسدة الالديهايد المتكون في التفاعل اعلاه ليعطي حامض كاربوكسيلي اذا بقي في مزيج التفاعل (اكسدة تامة) ، لذلك يكون من الضروري السيطرة على عملية الاقسدة .



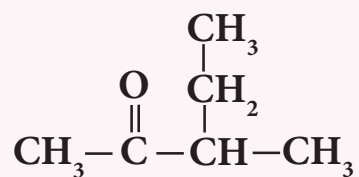
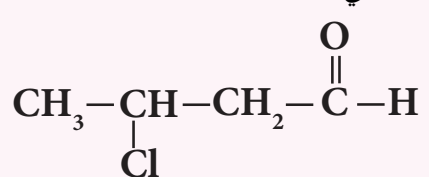
كحول اولي

الديهايد

حامض كاربوكسيلي

تمرين 7 - 16

1 - اكتب الاسم النظامي لكل مما يأتي :



2 - ارسم الصيغة البنائية لكل مما يأتي :

أ) 3 - مثيل بيوتانول

ب) 2 - هكسانون

انتبه!

عند وضع الكواشف الكيميائية المستخدمة لإجراء التفاعلات الكيميائية فوق السهم في المعادلة الكيميائية، فهذا يعني انه يمكن ان تكتب المعادلة بغض النظر عن الموارنة.

هل تعلم

تستخلص مركبات الالديهايد والكيتون في الطبيعة من بعض النباتات الطبيعية، فالبنزيلديهايد يستخلص من نبات اللوز



لوز



دارسین

بينما تستخلص بعض الكيتونات من الدارسين (القرفة).

تمرين 7 - 17

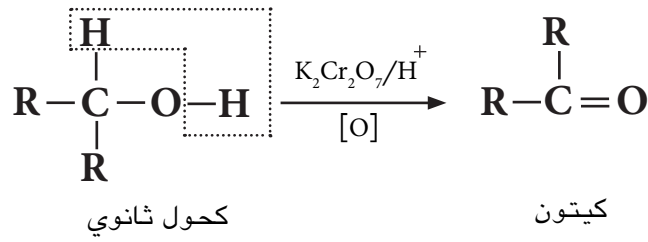
حضر كلاً من المركبات التالية باستخدام

کحول مناسب:

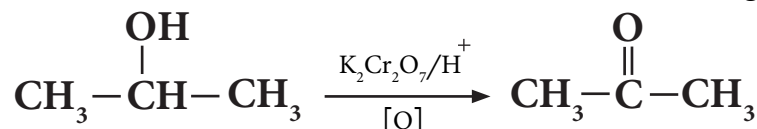
ایشانال (1)

2 - بیوتانون (2)

. اما الكيتونات فتحضر من اكسدة الكحولات الشانية (2°).



مثال ذلك :



پروپانول - 2

بروبانون

وهنا يجب ملاحظة ان عملية الاكسدة لا تشمل الكحول الثالثي لانه لا يتأكسد في هذه الظروف .

مثال 7 - 7

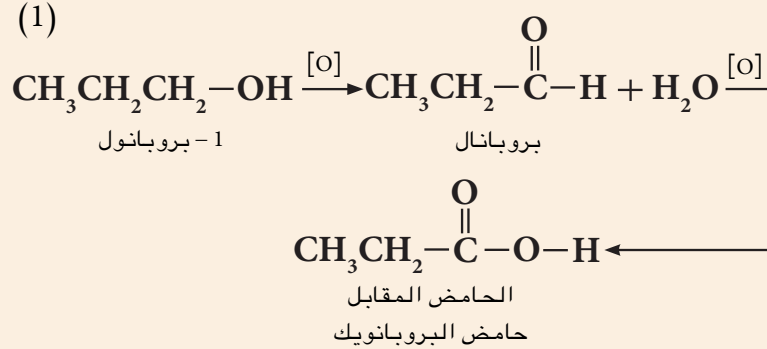
ما ناتج الاكسدة التامة للمركبات:

بروپانول - ۱ (۱)

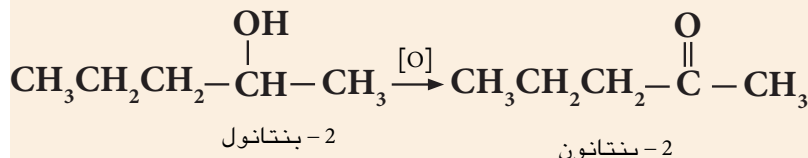
2 - بنتانول (2)

الحل:

(1)



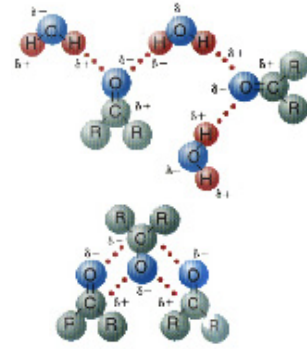
(2)



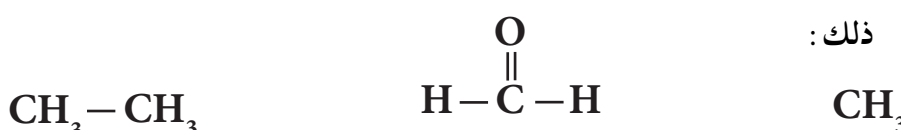
7 - 5 - 3 خواص الالديهايدات والكيتونات

1 - الخواص الفيزيائية

تكون جميع الالديهايدات والكيتونات سوائل في درجة حرارة الغرفة (عدا الفورمالديهايد (الميثانال) فهو غاز)، وتتميز الالديهايدات بامتلاكها روابط غير مقبولة بينما تمتلك الكيتونات روابط مقبولة وتكون كثافة هذه المواد أقل كثافة من الماء، وبسبب قطبية مجموعة الكاربونييل، تعتبر هذه المركبات قطبية ويمكنها ان تمترج مع الماء كما يمكنها ان تذوب في المذيبات العضوية كالايسير. وتكون درجات غليان الالديهايدات والكيتونات اعلى من تلك للجزيئات غير القطبية لاللكانات، لكنها اقل من الكحولات التي لها كتل مولية متقاربة، ومثال



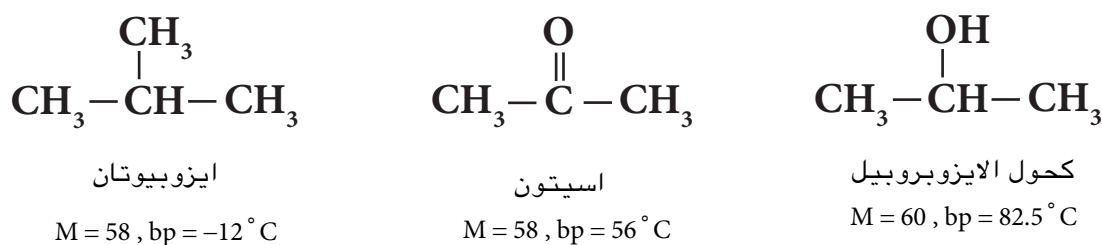
تذوب الالديهايدات في الماء
لقابليتها على تكوين اواصر
هيدروجينية معه.



ايثان
 $M = 30, bp = -89^\circ\text{C}$

فورمالديهايد
 $M = 30, bp = -21^\circ\text{C}$

كحول الميثيل
 $M = 32, bp = 64.5^\circ\text{C}$



حيث (**bp**) تعني درجة الغليان و (**M**) هي الكتلة المولية.

2 - الخواص الكيميائية

ان مجموعة الكاربونييل في الالديهايدات والكيتونات مجموعة عالية القطبية ويمكن تمثيلها بالشكل الاتي:



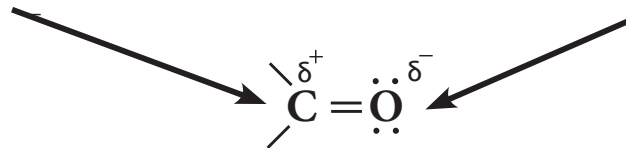
وكarbon الكاربونييل المشحون جزئياً بشحنة موجبة يهاجم من قبل كاشف نيوكليفيلي (باحث عن النواة غني بالاكترونات (Nu^-)) اما الاوكسجين المشحون جزئياً بشحنة سالبة فيهاجم من قبل كاشف الكتروفيلي (باحث عن الالكترونات).

تفاعل الكاربون كالاكتروفيل مع

الكاشف الباحثة عن النواة

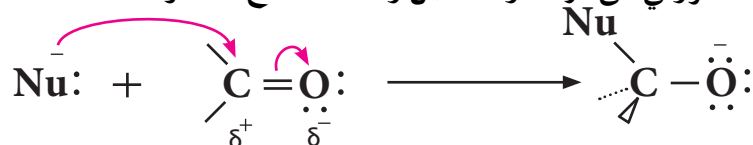
تفاعل نرة الاوكسجين كنيوكليفيل مع

الكاشف الباحثة عن الالكترونات



تفاعل الالديهايدات والكيتونات تفاعلات اضافة نيوكليلوفيلية، وتكون بخطوتين:

الخطوة الاولى: يهاجم الكاشف الباحث عن النواة كاربون الكاربونييل مكونة اصرة جديدة تؤدي الى كسر الاصرة π بين الاوكسجين والكاربون حيث يذهب الزوج الالكتروني الى ذرة الاوكسجين وبذلك تصبح مشحونة بشحنة سالبة.



الخطوة الثانية: هي مهاجمة الالكتروفيل (الكاشف الباحث عن الالكترونات) مثل ايون الهيدروجين H^+ .

تمرين 18 - 7

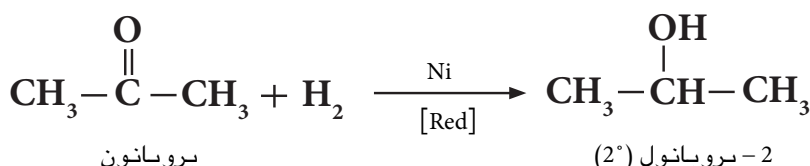
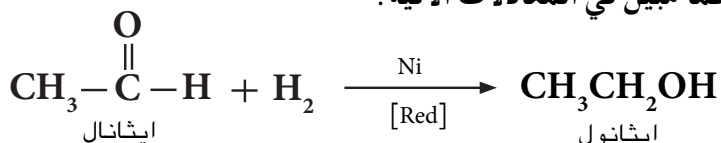
اكمـل المعادـلتـين الـاتـيـتـين:



ومن تفاعلات الالديهايدات والكيتونات:

أ- اختزالها بالهيدروجين

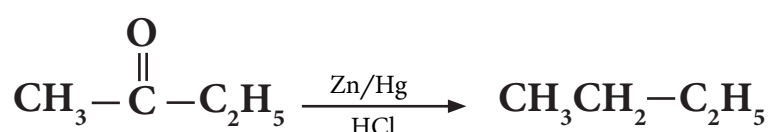
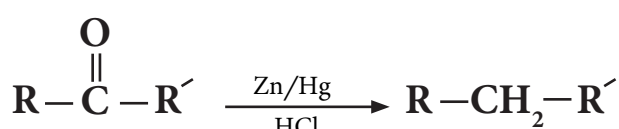
تحترز الالديهايدات والكيتونات الى الكحولات بمعاملتها مع H_2 بوجود Ni أو Pt كعامل مساعد. الالديهايدات تعطي كحولات اولية والكيتونات تعطي كحولات ثانية كما مبين في المعادلات الآتية:



حيث [Red] من Reduction وتعني اختزال.

ب- الاختزال الى الالكانات

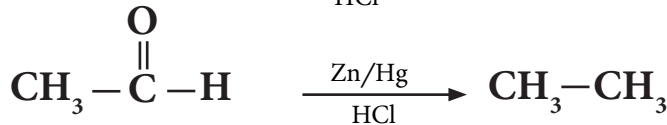
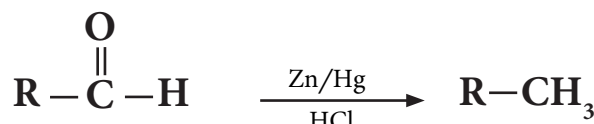
تحترز الالديهايدات والكيتونات الى الالكانات المقابلة بطريقة اختزال كلمنسون (Clemmensen reduction) التي تتضمن استخدام ملغم (الرئيق - خارصين) في حامض الهيدروكلوريك كعامل مختزل وكما في المثال الآتي:



2- بيـوتـانـون

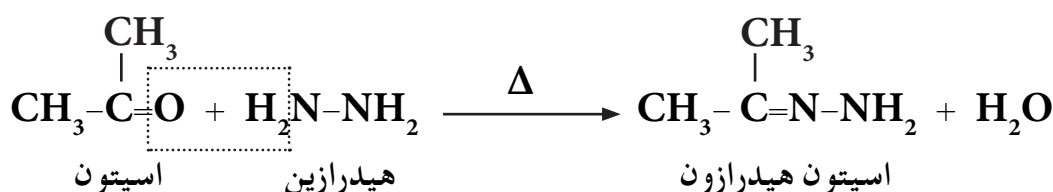
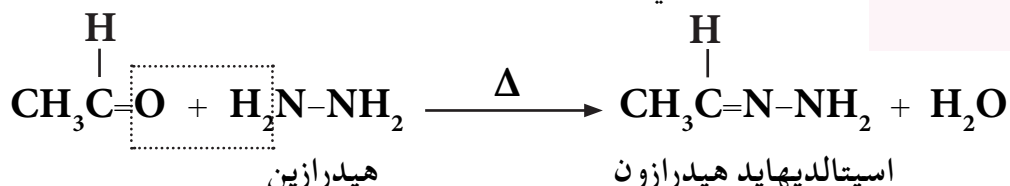
بيـوتـان

تمرين 7 - 19



ج - التفاعل مع الهيدرازين

تفاعل الالديهيدات والكيتونات مع الهيدرازين (NH_2NH_2) لتعطى الهيدرازون، والتي تدعى بقواعد شيف.



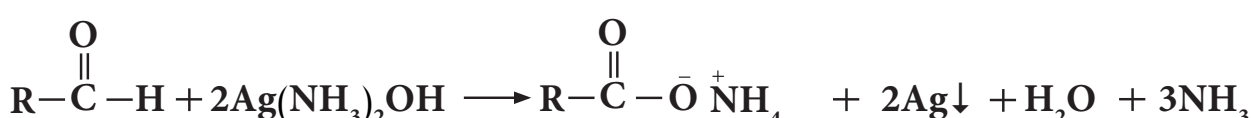
يستخدم هذا التفاعل للتعرف على وجود مجموعة الكاربونييل للالديهيد أو الكيتون، او تدل نواتج الهيدرازون (الملونة الصفراء البرتقالية) على وجود تلك المجموعة.

د - الاكسدة

نظراً لوجود ذرة هيدروجين مرتبطة بمجموعة كاربونييل الالديهيد فإن تفاعلات خاصة تميز تلك المجموعة عن مثيلتها في الكيتون الذي لا يحتوي ذرة هيدروجين مرتبطة بمجموعة الكاربونييل. ان من ابرز التفاعلات التي يمكن حدوثها للالديهيدات دون الكيتونات هي تفاعل الاكسدة، حيث وجد ان الالديهيد يتآكسد بتأثير بعض المواد المؤكسدة الى الحامض العضوي (الكاربوكسيلي) المقابل في حين لا يستجيب الكيتون لعملية الاكسدة عند الظروف المعتادة. ويمكن التمييز بين الالديهيدات والكيتونات بحسب التفاعلات الآتية:

1 - كاشف تولن Tollen's Reagent

يستخدم كاشف تولن (محلول هيدروكسيد الفضة الامونياكي) للكشف عن وجود الالديهيدات ، حيث يختزل في هذا التفاعل ايون الفضة من المحلول ليترسب على شكل فلز الفضة على جدران انبوبة التفاعل وعلى مرآة فضية مميزة جداً ، دلالة على وجود مجموعة الالديهيد في الجزيء ، بينما لا تتفاعل الكيتونات مع هذا الكاشف . ويمكن التعبير عن هذا التفاعل حسب الاتي :



مراة الفضة ملح الحامض الكاربوكسيلي هيدروكسيد الفضة الامونياكي
الديهيد (كاشف تولن)

- 1 - حضر البروبان من البروبانال.
- 2 - اكتب تفاعل اضافة الهيدرازين الى البروبانال.

هل تعلم

ان ترسب طبقة رقيقة من الفضة على سطح الزجاج عند تفاعل الالديهيدات مع كاشف تولن على شكل مرآة تعكس الصور والأشياء الساقطة عليها ولذا فقد تكون الكيميائيين من خدمة البشرية بانتاج انواع مختلفة من المرآيا تمكنهم من استعمالها في استخدامات عديدة .



6

5

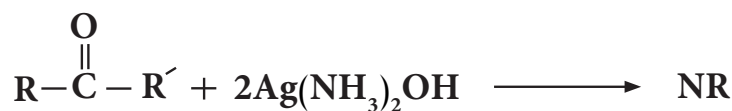
4

3

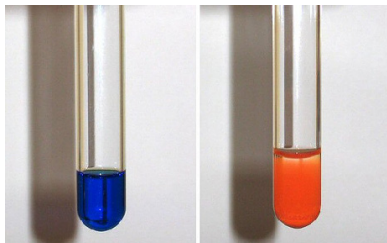
2

1

كافش تولن

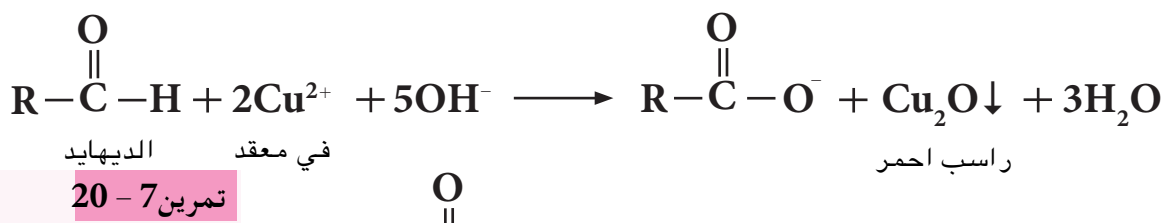


ب - محلول فهلينك Fehling's Solution



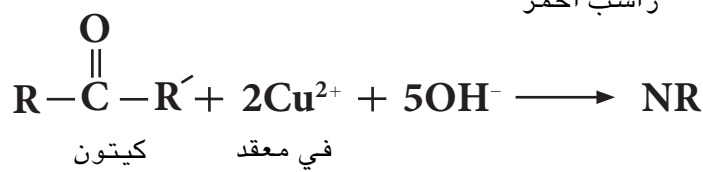
محلول فهلينك

محلول فهلينك محلول قاعدي ازرق غامق وهو محلول لملح كبريتات النحاس (II)، القاعدية، يحتوي على جذور سالية مثل السترات والترترات لمنع تكون راسب هيدروكسيد النحاس وذلك لأنها تكون معه معقّدات مستقرة دائمًا، يستخدم لاكتسدة الألديهيد حيث تختزل نتيجة لذلك أيونات النحاس (II) إلى أوكسيد النحاس (I) ذا اللون الأحمر. ويدل تكون الراسب الأحمر لاوكسيد النحاس (I) على وجود مجموعة الألديهيد في الجزيء. أما الكيتون فلا يتفاعل مع هذا الكافش وكما هو مبين في المعادلة العامة أدناه.



كيف تميز عملياً بين مركب البروبانال والبروبانون باستخدام :

- أ - محلول فهلينك.
- ب - كافش تولن.



6 - 7 الحوامض الكاربوكسيلية Carboxylic acid

تشترك جميع الأحماض الكاربوكسيلية باحتواها مجموعة وظيفية (فعالة)

هي مجموعة الكاربوكسيل (COOH) أو ($\text{C}(=\text{O})-\text{OH}$) وهي مكونة من مجموعتين: مجموعة الهيدروكسيل ومجموعة الكاربونييل. الصيغة العامة للحوامض الكاربوكسيلية هي $\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{||}{\text{C}}}-\text{OH}$ ، حيث R مجموعة الكيل أو ذرة هيدروجين، قانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2$



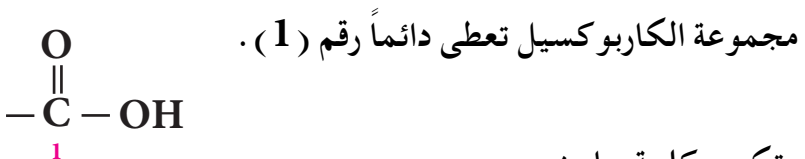
حامض الخليك (الإيثانويك)

7 - 6 - 1 تسمية الحوامض الكاربوكسيلية

تسمى الحوامض الكاربوكسيلية حسب الطريقة النظامية الآيوباك IUPAC، وتتبع في التسمية الخطوات الآتية :

1 - يبدأ بترتيب اطول سلسلة كاربونية تحوي اكبر عدد ممكن من المعوضات

ما امكن ابتداء من ذرة الكاربون الكاربوكسيلية اي ان ذرة كاربون



حامض الستريك

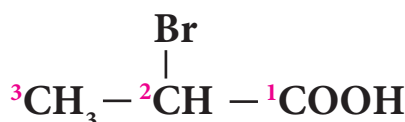
- 2 - تكتب الكلمة حامض.
- 3 - تسمى المعرفات إن وجدت بحسب الأبجدية العربية.
- 4 - يكتب اسم الالكان الذي تدل عليه أطول سلسلة من ذرات الكاربون، ويضاف إلى آخر الاسم المقطع (ويك) الدال على وجود مجموعه كاربوكسيل في المركب وكما في الأمثلة الآتية:



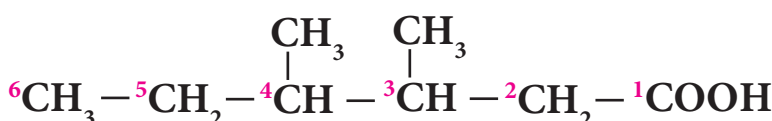
حامض الايثانويك



حامض الميثانويك



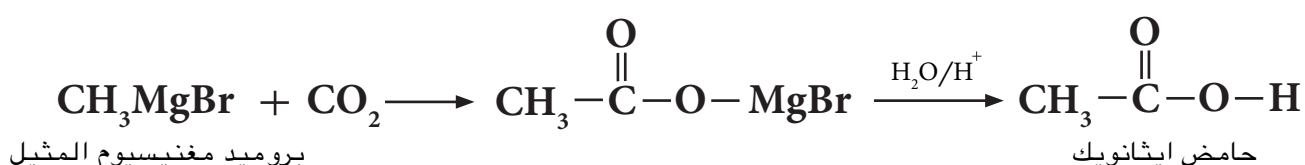
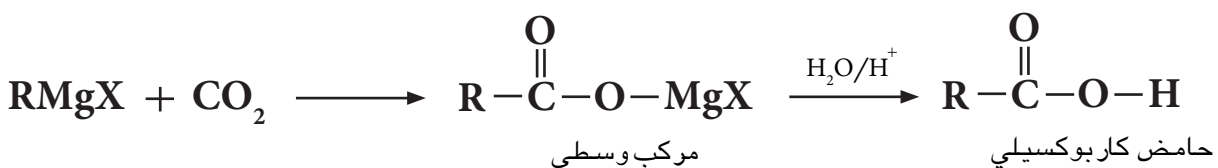
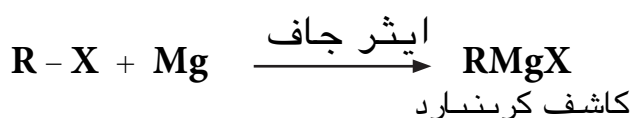
حامض 2 - برومو بروبانويك



حامض 3,4 - ثنائي مثيل هكسانويك

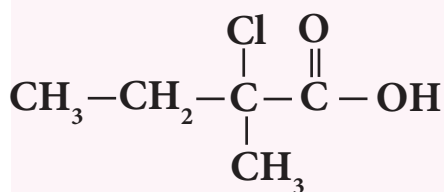
7 - 6 - 2 تحضير حومان الكاربوكسيلية

هناك عدة طرائق لتحضير حومان الكاربوكسيلية منها ما سبق وان تطرقنا اليه، **اؤكسدة الكحولات الاولية** (${}^1\text{O}$) او الالديهايدات. وسنشرح هنا طريقة واحدة تعتمد على استخدام كاشف كرينيارد ويعتبر هاليد الالكيل هو المادة الاولية في هذا التفاعل مع غاز CO_2 ثم اجراء عملية التحلل المائي في وسط حامضي للحصول على الحامض الكاربوكسيلي المطلوب وكما يأتي:



تمرين 7 - 21

1 - اكتب الاسم النظامي للمركب



2 - ارسم الصيغة البنائية لكل من المركبات الآتية:

- أ) حامض 2 - مثيل بيوتانويك
- ب) حامض 3 - كلورو بروبانويك

تمرين 7 - 22

حضر حامض البروبانويك من :

1) بروميد الايثيل

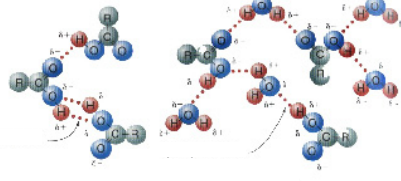
2) البروبانال

لاحظ ان الحامض الكاربوكسيلي الناتج بهذه الطريقة يحتوي ذرة كARBON اضافية اكثـر من مجموعة الALKYL لكاشف كرينيارد الاولـيـة.

7 - 6 - 3 الخواص العامة للحامض الكاربوكسيليـة

1 - الخواص الفيزيائية

الحامض الكاربوكسيليـة ذات الكتل المولـية الواطـنة (اقل من C_{10}) سـوـائل ذات رائحة حـادـة وغـير مـقـبـولةـ، وـكـمـاـ هوـ متـوقـعـ تـزـدـادـ درـجـاتـ الغـلـيانـ لهاـ بـزيـادـةـ كـتـلـهـاـ المـوـلـيةـ وهـيـ عـادـةـ اـعـلـىـ منـ تـلـكـ لـلـكـحـولاتـ المـقـابـلـةـ لهاـ، وهـذـاـ يـرـجـعـ الىـ تـكـونـ اـصـرـتـينـ هـيـدـرـوـجـينـيـتـينـ بـيـنـ كـلـ جـزـيـئـاتـ الـحـامـضـ بـسـبـبـ الصـفـةـ الـقـطـبـيـةـ الـكـبـيـرـةـ لـجـزـيـئـاتـ مـجـمـوعـتـيـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ فـيـ جـزـيـئـةـ الـحـامـضـ وـالـتـيـ تـفـوـقـ تـلـكـ الـمـنـاظـرـ لهاـ فـيـ الـكـحـولاتـ.



او اصر هيدروجينية



وتـكـونـ الـحـامـضـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ ذاتـ الـكـتلـ المـوـلـيةـ الصـغـيرـةـ جـيـدةـ الذـوبـانـ فـيـ المـاءـ اـمـاـ الـأـكـبـرـ فـنـقـلـ قـابـلـيـةـ ذـوبـانـهـاـ.

2 - الخواص الكيميائية

أ - حامضية الـحـامـضـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ

تـكـتـسـبـ الـحـامـضـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ صـفـتهاـ الـحـامـضـيـةـ وـذـلـكـ مـنـ قـابـلـيـتهاـ عـلـىـ فـقـدانـ بـرـوتـونـ مـجـمـوعـةـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ مـاـ يـمـكـنـهاـ انـ تـفـاعـلـ بـسـهـولـةـ مـعـ الـقـوـاعـدـ لـتـكـوـينـ مـلـحاـ وـمـاءـ.



حامض كاربوكسيـلـ

ملـحـ الـحـامـضـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ

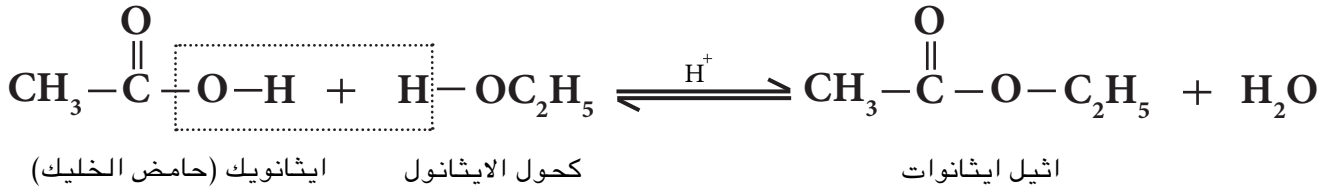
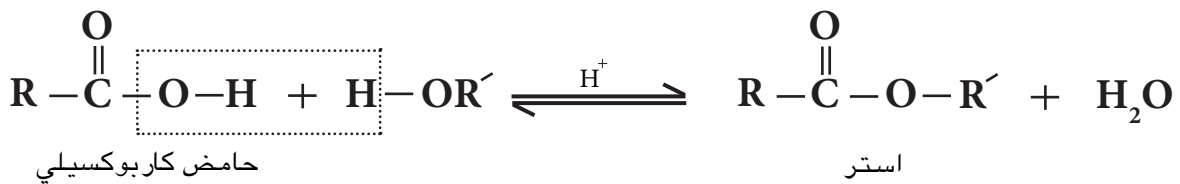
ب - تـفـاعـلـ الـحـامـضـ مـعـ الـكـارـبـونـاتـ وـالـبـيـكـارـبـونـاتـ نـلـاحـظـ أـنـ تـفـاعـلـ الـحـامـضـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ مـعـ الـكـارـبـونـاتـ وـالـبـيـكـارـبـونـاتـ مـحرـرـةـ غـازـ CO_2 ـ هوـ اـحـدـ التـفـاعـلـاتـ الـهـامـةـ التـيـ تـسـتـخـدـمـ لـلـكـشـفـ عـنـ مـجـمـوعـةـ الـكـارـبـونـيلـ فـيـ الـحـامـضـ الـعـضـوـيـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ.

تمرين 7 - 23

اكتب معادلة تـفـاعـلـ حـامـضـ الـخـلـيكـ معـ بـيـكـارـبـونـاتـ الصـودـيـومـ . NaHCO_3

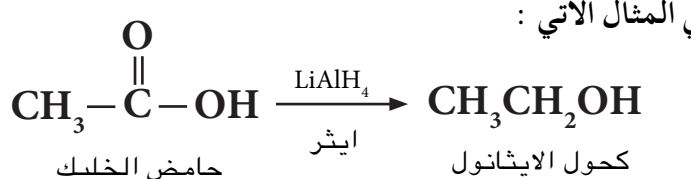


ج - تـفـاعـلـ الـحـامـضـ مـعـ الـكـحـولاتـ (ـالـإـسـتـرـةـ) تـتـفـاعـلـ الـحـامـضـ الـكـارـبـوكـسـيـلـ مـعـ الـكـحـولاتـ بـوـجـودـ عـامـلـ مـسـاعـدـ مـنـاسـبـ مـثـلـ (H_2SO_4 ـ اوـ HCl)ـ لـتـكـوـينـ الـإـسـتـرـ المـقـابـلـ وـيـكـوـنـ هـذـاـ التـفـاعـلـ انـعـكـاسـيـ (ـReversibleـ)ـ وـيـدـعـىـ بـالـإـسـتـرـةـ (ـEsterificationـ)ـ وـكـمـاـ فـيـ الـأـمـثلـةـ الـآـتـيـةـ:



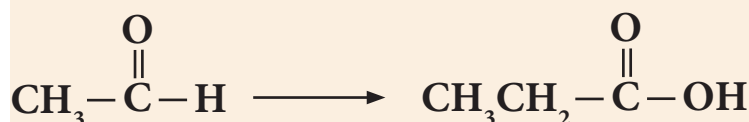
د - اختزال الحوامض الكاربوكسيلية

يمكن اختزال الحوامض الكاربوكسيلية بعوامل مختزلة مثل هدرید الليثيوم LiAlH_4 لتعطي الكحولات الأولية، ولكنها لا تختزل باستخدام H_2 / Ni ، كما في المثال الآتي :



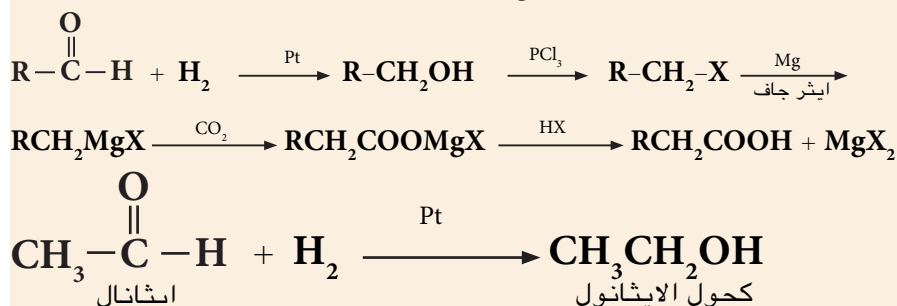
مثال 7 - 8

مبتدأ باليثانال حضر حامض البروبانويك ؟



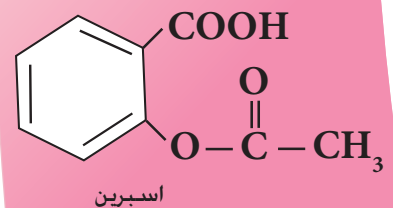
الحل :

نبتدا بالمعادلات العامة للحل :



هل تعلم

لا تخلو صيدلية من اقراص الاسبرين التي اشتهر استخدامها منذ زمن بعيد كمسكن وخافض للحرارة وكمانع لتخثر الدم خاصة للمرضى الذين يعانون من ضيق الشرايين وغيره من امراض القلب، يعرف بصيغته البنائية التي تحوي مجموعة كاربوكسيلية واحدة وهو من اهم الحوامض الكاربوكسيلية.



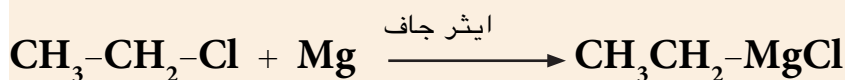
تمرين 7 - 24

مبتدأ بالبروبانال حضر حامض البيوتانويك ؟

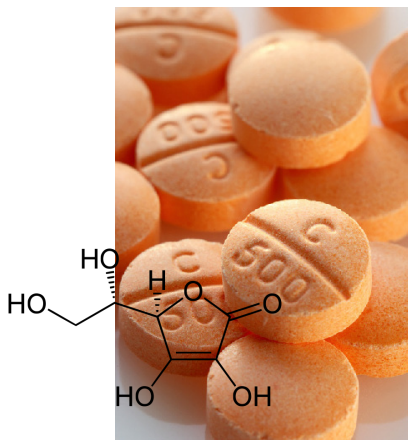
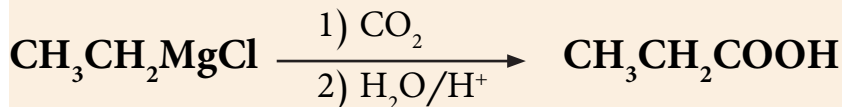
مبتدأ بكلوريد الأثيل حضر حامض البروتانويك.

الحل:

هذه الطريقة لتحضير حامض كاربوكسيلية بزيادة عدد ذرات الكربون ذرة واحدة في المركب الناتج:



كاف كرينيارد



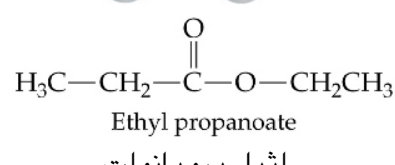
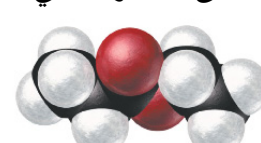
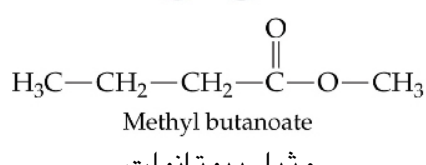
يتوفر فيتامين C في اغلب الفواكه

يكون من المفيد ان نذكر هنا ان فيتامين C (Vitamine C)، يدعى حامض الاسكوربيك وهو من اشهر انواع الفيتامينات المتداولة في حياتنا اليومية يتوفّر في معظم الحمضيات بنسب متفاوتة، عُرف بدوره الكبير في رفع مقاومة الجسم وتنشيط الاجهزه المناعيه والدافعيه فيه ويتوفر على شكل اقراص فواره تعطى نسبة من الاحتياج اليومي وتصرف للمرضى المصابين بنقص هذا الفيتامين، وهو مثال على حامض الكاربوكسيلية.

7 - 7 الاسترات Esters

تعد الاسترات مواد عضوية مشتقة من الحمض الكاربوكسيلية حيث تشتراك معها بوجود الجزء ($\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{||}{\text{C}}}-\text{O}-\text{R}'$) بينما يكمن الاختلاف بينهما في الجزء المرتبط بذرة الاوكسجين، فإذا كان مجموعة الكيل R' فسيكون المركب واحد من مجموعة الاسترات.

الصيغة العامة للاسترات $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2\text{R}'-\overset{\text{O}}{\underset{||}{\text{C}}}-\text{O}-\text{R}$ ، وقانونها العام $\text{R}' \neq \text{R}$ كما ان R يمكن ان تكون ذرة H خلافاً لـ R' . ومن الامثلة على الاسترات هي:



7 - 7 - 1 تسمية السترات

تسمى السترات وذلك باتباع طريقة بسيطة هي بان تقسم جزيئه



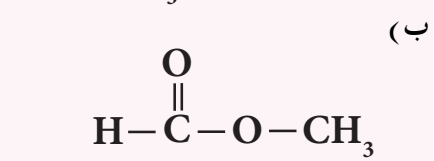
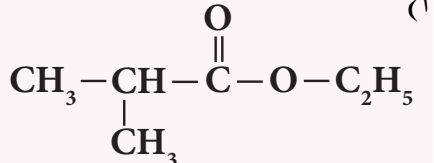
وكمما يأتي :



شمع عسل النحل استر لحامض
كاربوكسيلي والتفاح ايضاً.

تمرين 7 - 26

1 - اكتب الاسم النظامي لكل مما يأتي :



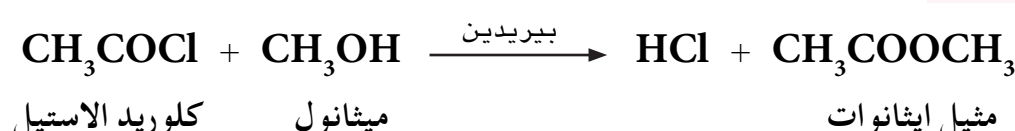
2 - ارسم الصيغة البنائية للمركب الاتي :
بروبيل - 2، 3 - ثائي مثيل هكسانوات

تمرين 7 - 27

1 - مبتدئاً بالميثانول حضر اثيل ميثانوات .
2 - مبتدئاً باليثانول حضر مثيل هكسانوات من
لازالة حامض HCl المتكون كما في المثال الاتي :

3 - مبتدئاً بكلوريد الاستيل حضر اثيل
ايثانوات .

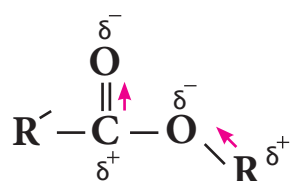
هناك طائق متعددة لتحضير السترات ، منها مسبق وان تطرقنا اليه عند دراستنا للخواص الكيميائية للحامض الكاربوكسيلي (تفاعل الحامض الكاربوكسيلي مع الكحول لتكوين الاستر). كما يمكن تحضير السترات من مفعالية كلوريد الحامض الكاربوكسيلي مع الكحول بوجود البريدين المستخدم



7 - 7 - 2 تحضير السترات

1 - الخواص الفيزيائية للاسترات .

تظهر السترات صفة قطبية في جزيئاتها إلا انه يقل تأثيرها على الجزيء بازدياد الجزء الهيدروكربوني غير القطيبي ، ولا يمكنها ان تكون او اصر هيدروجينية بينية بين جزيئاتها ، لذا فان درجات غليانها اقل مما هي عليه في الحامض الكاربوكسيلي المقابلة . ولا يمكن لمعظم السترات ان تذوب في الماء لكنها تذوب في اغلب المذيبات العضوية ، كما ويمكن استخدام هذه المركبات كمذيبات عضوية جيدة لمواد عضوية كثيرة .

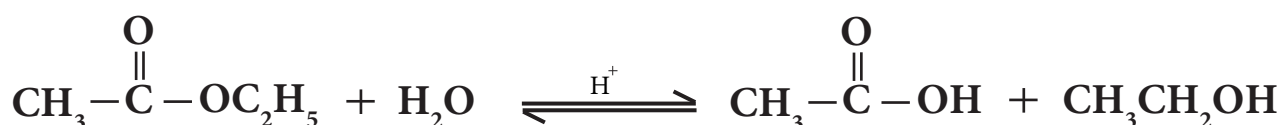
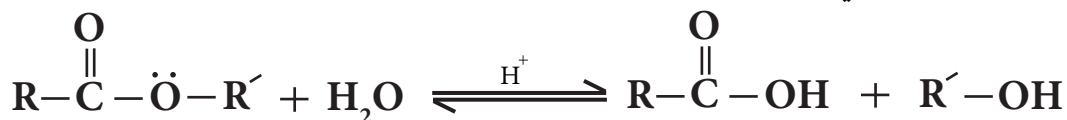


2 - الخواص الكيميائية للاسترات

تشترك الاسترات في التفاعلات الآتية:

أ - التحلل المائي للاستر في محیط حامضي

هو عكس التفاعل المستعمل لتحضيرها من الكحولات مع الحوامض الكاربوکسیلية حيث يتضمن جزء ماء بوجود عامل مساعد (H_2SO_4) أو (HCl) ليعطي الحامض الكاربوکسيلي والكحول



اثيل ايثانوات

حامض الايثانويك

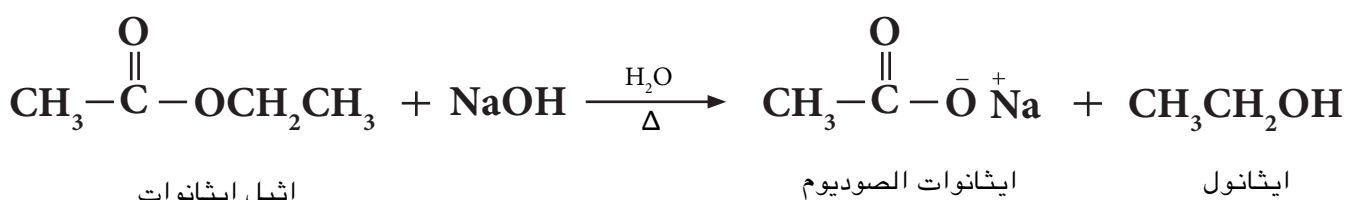
ايثانول

ب - التحلل المائي للاستر في محیط قاعدي

تمرين 7 - 28

اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل میثانوات مرة في وسط حامضي واخر في وسط قاعدي.

يمكن لجزيء الستر ان يتفاعل مع جزء الماء في وسط قاعدي مثل $NaOH$ لينتج ملح الصوديوم للحامض الكاربوکسيلي مع الكحول، ويكتسب هذا التفاعل شهرة كبيرة لانه يستخدم في تحضير الصابون وهو لذلك يدعى بتفاعل الصوبنة (Saponification) كما يمكن ان يستخدم للكشف عن الاسترات وكما مبين في المعادلة الآتية:



اثيل ايثانوات

ايثانوات الصوديوم

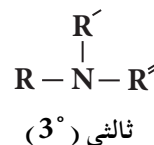
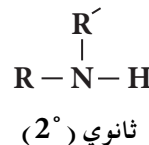
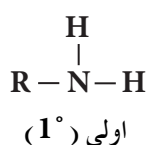
ايثانول

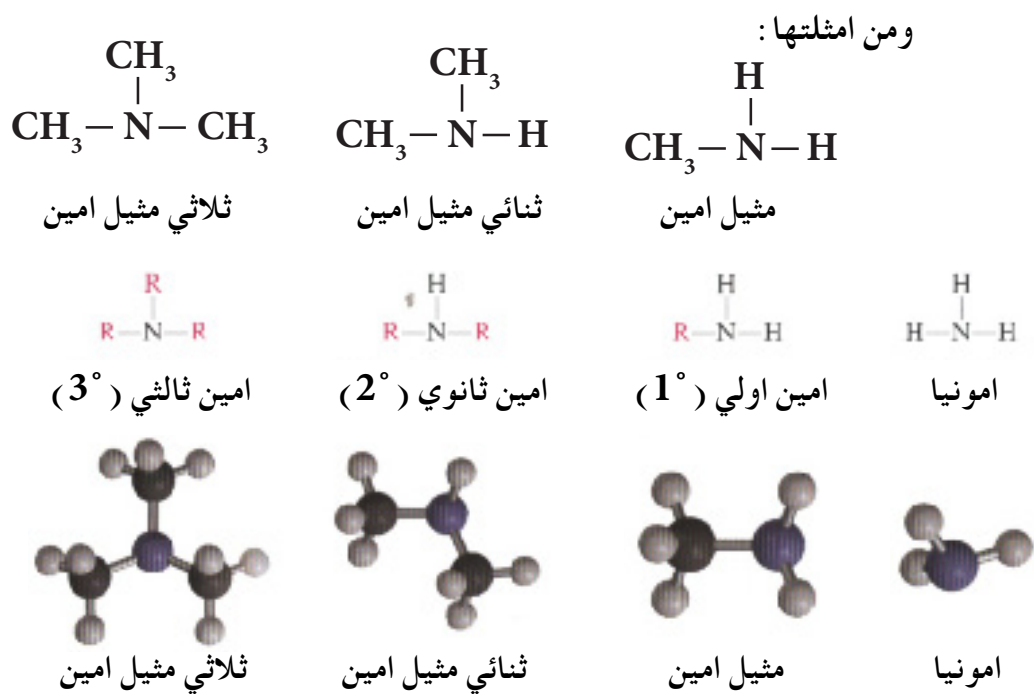


الامینات هي المسؤولة عن رائحة السمك الميت.

8 - 7 الامینات Amins

تعد الامینات مشتقات للأمونيا NH_3 حيث تحل مجموعة الكيل واحدة أو أكثر محل ذرة هیدروجين واحدة أو أكثر ، وعلى هذا تصنف الامینات بحسب عدد مجامي العالكيل فيها ، ومنها ما يدعى بالامین الاولی (1°) حيث تستبدل ذرة هیدروجين بمجموعة الكيل واحدة في جزء الامونيا RNH_2 ، والامین الشانوي (2°) حيث يتم استبدال ذرتی هیدروجين بمجموعتي الكيل في جزء الامونيا R_2NH ، والامین الثالثي (3°) تستبدل فيه ثلاثة ذرات هیدروجين بثلاث مجامي العالكيل R_3N ، وكما في الأمثلة الآتية :



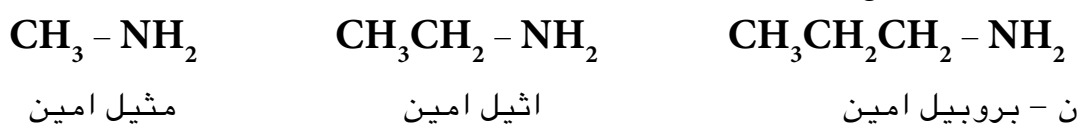


7 - 8 - 1 تسمية الامينات

أ - تسمية الامينات وفق الطريقة الشائعة

1 - تسمى الامينات بالطريقة الشائعة بتسمية مجموعة الالكيل المرتبطة بذرة النتروجين ويتبع بكلمة امين .

مثال :

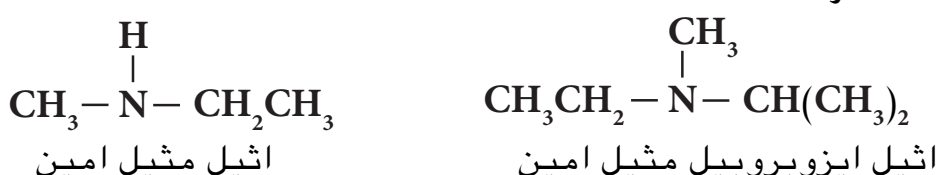


2 - اذا كانت مجموعتين أو ثلاث مجاميغ الكيل متشابهة مرتبطة بذرة النتروجين فتضف كلمة ثانوي أو ثالثي على التوالي الى اسم الامين .

مثال :



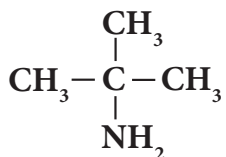
3 - تسمى مجاميغ الالكيل المرتبطة بذرة النتروجين ، اذا كانت مختلفة حسب الاحرف الابجدية .



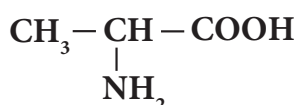
ب - يمكن تسمية الامينات حسب نظام الايوباك IUPAC كالاتي :

1 - ترقم السلسلة الكاربونية التي تحتوي على ذرة الكاربون الحاملة لمجموعة الامين (NH_2^-) والتي تأخذ اقل رقم ممكن . اما مجموعة الامين فتعامل معاملة مجموعة معروضة .

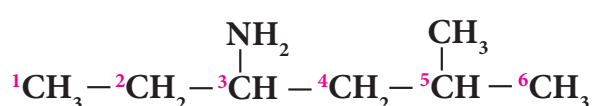
2 - تتبع جميع الخطوات المذكورة في تسمية المركبات السابقة عند تسمية المركبات الأمينية وكما في الأمثلة الآتية:



2- امینو - 2- مثیل بروبان



حامض 2 - امينه البروبانوليك



3- امینو - 5- مثیل هکسان

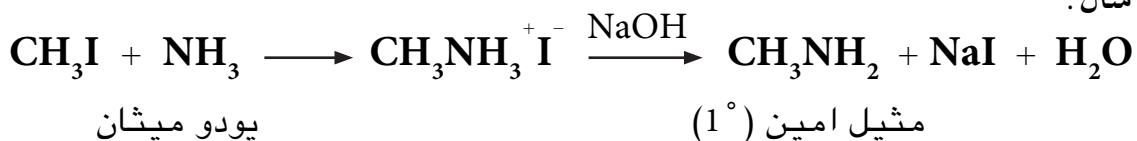
7 - 8 - 2 تحضير الامتحانات

هناك طائفة عديدة لتحضير الامينات سنتفص على اثنين منها:

١ - تفاعُل الْأَمُونِيَا مَعَ الْهَالِيدَاتِ الْإِلْكَالِيَّاتِ

يمكن تحضير الامينات بأنواعها الثلاثة باستخدام الامونيا NH_3 كمادة اولية، حيث يتم خلطها تسخين هاليد الالكيل مع محلول الامونيا الكحولي في انبوبة اختبار محكمة ليتكون الامين ، وكما في المثال الاتي :

مثال:



ولا بد هنا من الاشارة الى ان هذه الطريقة غير ناجحة مختبرياً لأن الناتج عبارة عن مزيج من عدة امينات ، اولية وثانوية وثالثية ، فيصعب فصلها عن بعضها ، لذا سنكتفي بتحضير الامينات الاولية فقط .

تمہیں 29 - 7

حضر اثيل امين من هاليد الكيل

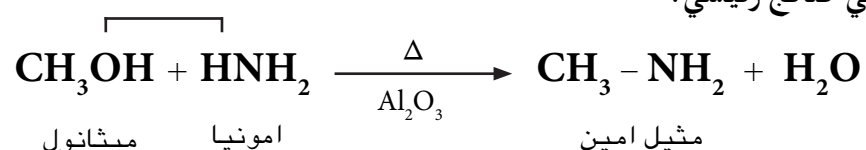
مناسب.

٢ - تفاعلات الكحولات مع الامونيا

يمكن تحضير الامينات الاولية من امارات بخار الكحول والامونيا على الالومينا الساخنة Al_2O_3 عند درجة حرارة (400°C) كما في المعادلة التالية. وهذا التفاعل شأنه شأن التفاعل اعلاه حيث ينتج مزيج من الامينات الاولية والثانوية والثالثية، لكنه عند استخدام زيادة كبيرة من الامونيا ممكن الحصول على الامين الاولى كناتج رئيسي.

تمام

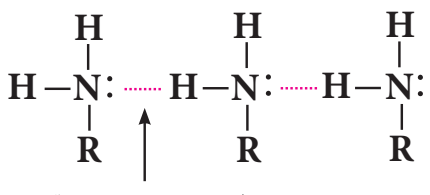
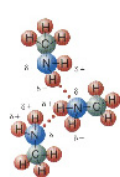
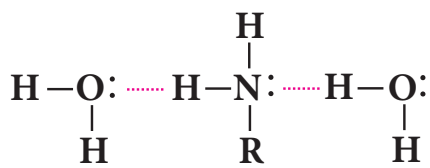
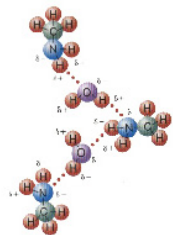
حضر بروبیل امین با استخدام کحوال مناسب.



7 - 8 - الخواص العامة

1 - الخواص الفيزيائية

تمتلك الامينات ذات الكتل المولية الواطئة رائحة مشابهة لرائحة الامونيا ، تكون غازات او سوائل في درجة حرارة الغرفة، وبسبب قطبية هذه المركبات لذلك يمكنها ان تكون اواصر هيدروجينية بينية لهذا تكون ذات درجات غليان اعلى من تلك للمركبات المقابلة لها غير القطبية، الشكل (7 - 2) .



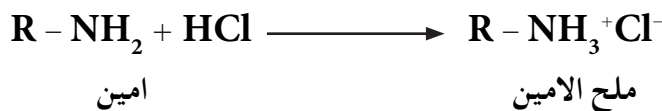
اصرة هيدروجينية

وهذه المركبات قابلة للذوبان في الماء بسبب قابليتها لتكوين اواصر هيدروجينية مع جزيئات الماء كما يمكنها ايضاً الذوبان في بعض المذيبات العضوية مثل البنزين والايثر.

2 - الخواص الكيميائية

تعتبر الامينات قواعد، بسبب وجود المزدوج الالكتروني غير المشترك (زوج حر) لذرة النتروجين والذي يمكن ان يكون اصرة جديدة مع بروتون او حوماض لوبيس.

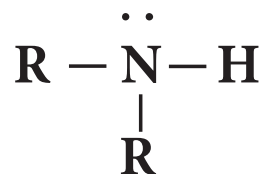
ويدل على ذلك قدرتها على التفاعل مع الحوماض مثل HCl وكما في ادناه:



ومن شأن هذا الملح ان يعود ثانية الى الامين الاصلی بمفاعلاته مع قاعدة قوية مثل NaOH .

الشكل 2-7

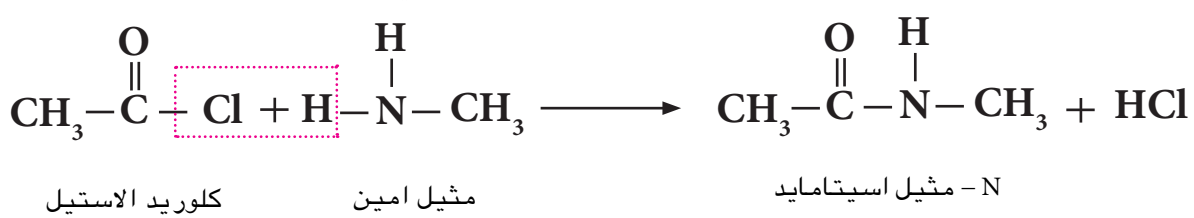
- أ - الاصرة الهيدروجينية بين جزيئات الماء والامين .
- ب - الاصرة الهيدروجينية بين جزيئات الامين نفسها .



الامين قاعدة بسبب وجود الزوج الالكتروني لذرة النتروجين .

كما وتفاعل الامينات مع كلوريدات الحامض (الاسيلة) لتكون مركبات

عضوية تسمى الاميدات وحسب المثال الاتي :



المفاهيم الأساسية

الكيمياء العضوية Organic Chemistry

هي أحد فروع علم الكيمياء الذي يهتم بدراسة خواص وتركيب وتفاعلات الأنواع المختلفة للمركبات التي يكون فيها عنصر الكربون أساسياً في تكوينها إضافة إلى عناصر أخرى.

الهيدروكاربونات Hydrocarbons

هي أبسط المركبات العضوية، إذ تحتوي على عنصري الكربون والهيدروجين فقط، حيث ترتبط ذرات الكربون فيما بينها بأوامر تساهمية مفردة وتسمى هيدروكاربونات مشبعة كالالكانات أو هيدروكاربونات غير مشبعة ترتبط فيها ذرات الكربون بأوامر تساهمية مزدوجة كالالكينات أو ثلاثة كالالكايئنات، ومنها الاروماتي كالبنزين ومشتقاته.

الايزومرات Isomers

مركبات عضوية مختلفة من ناحية الصيغة البنائية أي التركيبية و مختلفة في خواصها الفيزيائية والكيميائية ولكنها تشتراك بصيغة جزيئية واحدة.

المجموعة الوظيفية Functional Group

هي ذرة أو مجموعة ذرات ترتبط بذرة الكربون في المركبات العضوية أو هي اصارة ثنائية أو ثلاثة بين ذرتين كربون. فتكتسب هذه المركبات صفات كيميائية وفيزيائية متماثلة تميزها عن غيرها من المركبات العضوية.

هاليدات الالكيل Alkyl Halides

مركبات عضوية ترتبط مجموعة الالكيل ($R-$) فيها بذرة هالوجين (X^-) وتعتبر من مشتقات الالكانات لأنها تم استبدال ذرة هيدروجين في الالكان بذرة هالوجين صيغتها العامة $R-X$ وقانونها العام $C_nH_{2n+1}X$ والمجموعة الفعلية (الوظيفية) فيها $C-X$.

قاعدة ماركوفينيكوف Markovnikov Rule

عند إضافة الكاشف غير المتراقب إلى مركبات الاصارة المزدوجة غير المتراقبة فإن الايون الموجب (ايون الهيدروجين) من الكاشف يضاف إلى ذرة كARBON الاصارة المزدوجة التي تحمل العدد الأكبر من ذرات الهيدروجين وتكون ايون الكاربونيوم الأكثر استقراراً أما الايون السالب فيضاف إلى ذرة CARBON الاصارة المزدوجة التي تحمل العدد الأقل من ذرات الهيدروجين.

كاشف الكتروفيلي Electrophyl Reagent

كاشف باحثة عن الالكترونات وهي الذرات أو الجزيئات أو الايونات التي تستطيع استيعاب زوج واحد من الالكترونات لأنها تمتلك اوربيتال فارغ وتمثل حوماض لويس مثل ايون الكاربونيوم R^+ و X^- و NO_2^+ ومجموعة الكاربونييل $-C=O-$ وكلوريد الالنيوم $AlCl_3$

كاشف نيوكليلوفيلي Nucluphyl Reagent

كواشف باحثة عن النواة وهي الذرات او الجزيئات او الايونات التي تستطيع هبة زوج من الالكترونات حيث انها غنية بالالكترونات والمشاركة فيها وتمثل قواعد لويس ومنها H^- و X^- و OH^- وايون الكاربانيون R^- والاصرة المزدوجة والثلاثية والامونيا NH_3

الحوولات

مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الهيدروكسيل مرتبطة بذرة الكربون المشبعة صيغتها العامة $\text{R}-\text{OH}$ وقانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O}$ والمجموعة الفعالة فيها $\text{C}-\text{OH}$.

الايجيرات

مركبات عضوية تحتوي على ذرة او كسجين مرتبطة بمجموعتين الكيل صيغتها العامة $\text{R}-\text{O}-\text{R}$ وقانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n+2}\text{O}$ والمجموعة الفعالة فيها $\text{C}-\text{O}-\text{C}$.

الالديهيدات

مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الكاربونييل $\text{O}=\text{C}-$ مرتبطة ب احد طرفيها بذرة هيدروجين والطرف الآخر بجموعة الكيل او ذرة هيدروجين، صيغتها العامة $\text{R}-\text{C}(=\text{O})-\text{H}$ وقانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}$ والمجموعة الفعالة فيها هي مجموعة الكاربونييل.

الكيتونات

مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الكاربونييل مرتبطة بطرفيها بمجموعتين الكيل صيغتها العامة $\text{R}-\text{C}(=\text{O})-\text{R}$ وقانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}$ والمجموعة الفعالة فيها هي مجموعة الكاربونييل.

الحوامض الكاربوكسيلية

مركبات عضوية المجموعة الفعالة فيها مجموعة الكاربوكسيل COOH - صيغتها العامة $\text{R}-\text{COOH}$ وقانونها العام $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2$

الاسترات

مركبات عضوية مشتقة من الحوامض الكاربوكسيلية تشتراك معها بوجود مجموعة الكاربوكسيل $\text{O}=\text{C}-\text{O}-$ ولكن يمكن الاختلاف بينهما في الجزء المرتبط بذرة الاوكسجين ففي الحوامض العضوية ترتبط بذرة هيدروجين وفي الاسترات بجموعة الكيل $\text{R}-$ صيغتها العامة $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2$ وقانونها العام $\text{R}-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\text{R}$

الامينات

مركبات عضوية تعتبر من مشتقات الامونيا حيث تحل مجموعة الكيل واحدة او اكثرا محل ذرة هيدروجين او اكثرا من الامونيا وتقسم على هذا الاساس الى امينات اولية RNH_2 وثانوية R_2NH وثالثية R_3N صيغتها العامة $\text{C}_n\text{H}_{2n+3}\text{N}$ وقانونها العام

اسئلة الفصل السابع

أجبنا على اختبار تحضير على سائلين غير ملونين في أحدهما 1- هكسانول وفي الآخر هكسان، كيف تميز بين السائلين؟

1-7

اكتب المعادلات الكيميائية التي تمثل تحضير المركبات التالية من المادة الأولية المذكورة و أي مواد أخرى مناسبة :

- أ) 1 - بروبانول من الايثين . ب) كلورو بروبان .
 ج) الايثانول من الايثانول . د) ايثانوات الصوديوم من مثيل ايثانوات .

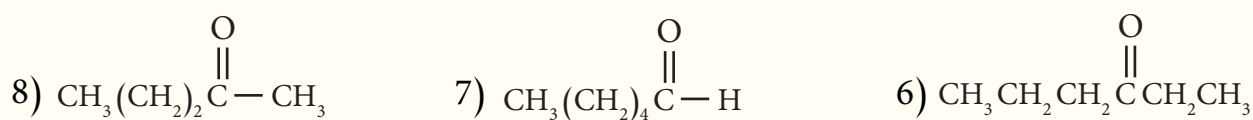
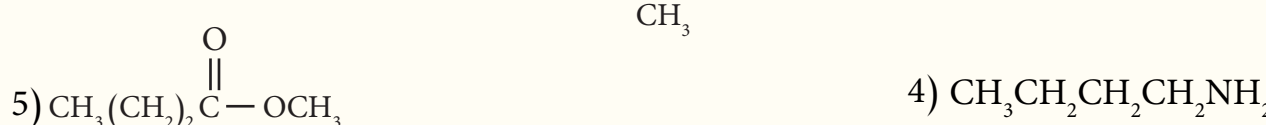
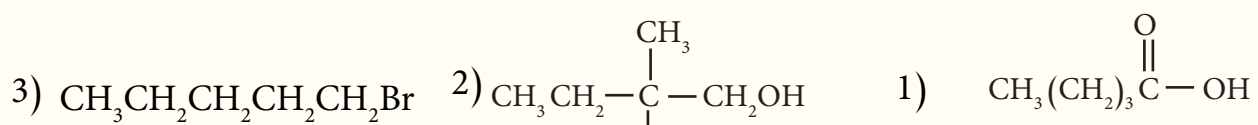
2-7

يتوفر في المختبر كل من المركبين 1 - كلورو بيوتان و 1 - بيوتين ، ايهما تختار لتحضير 1 - بيوتانول؟

3-7

اعط اسماء المركبات العضوية التالية على وفق نظام ايباك

4-7



ما الصيغة البنائية للمركبات العضوية الآتية :

5-7

- | | |
|-------------------------------------|------------------------------|
| 1) حامض 3،2 - ثنائي مثيل الهكسانويك | 2) بيوتيل بيوتانولات |
| 3) اثيل هبتانول | 4) مثيل - 3 - هبتانون |
| 5) مثيل - 2 - بنتانول | 6) اثيل - 3 - امينوهكسان |
| 7) كلورو هكسان | 8) امينو - 2 - مثيل بيوتان |
| 9) بيوتكسي بيوتان | 10) حامض - 3 - مثيل بنتانويك |

6-7

اكتب المعادلات الكيميائية التي تعبّر عن التفاعلات الآتية:

- 1) مبتدئاً بـ الميثنال حضر حامض الايثانويك.
- 2) مبتدئاً بـ الميثانول حضر الايثانول.
- 3) مبتدئاً بـ بروموبروبان حضر حامض البروبانويك.

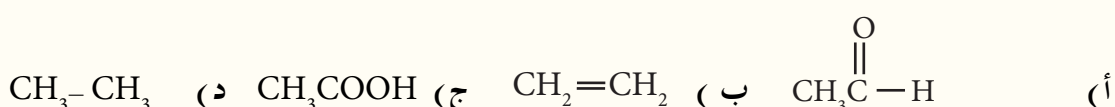
7-7

مركب عضوي قانونه العام $C_nH_{2n+2}O$ كتلته المولية $60g/mol$ لا يستجيب لكافش لوكاس ولكنه يتأكسد تماماً . اكتب الصيغة الجزئية والتركيبية للمركب . ثم اذكر التفاعل مع تسمية الناتج وكتابة القانون العام والمجموعة الفعالة لكل ناتج .

8-7

اختر الاجابة الصحيحة فيما يأتي :

1 - عند تسخين الايثانول CH_3CH_2OH مع حامض الكبريتيك المركز ينتج المركب العضوي:



2 - المركب الناتج من اكسدة المركب 2 - بروبانول باستخدام $K_2Cr_2O_7$ في وسط حامضي هو:
 أ) بروبانال ب) بروبانون ج) بروبين د) حامض البروبانويك

3 - عند احتزال البروبانال بوساطة H_2 وبوجود Ni فان المركب الناتج:
 أ) حامض البروبانويك ب) 1-بروبانول ج) 2-بروبانول د) بروبانون

4 - الغاز الناتج من تفاعل فلز الصوديوم مع كحول الايثانول:



5 - عند اضافة ملغم (الرئيق - خارصين) الى الايثانال بوجود حامض HCl ينتج:
 أ) كحول اولي ب) كحول ثانوي ج) كحول ثالثي د) الكان

6 - الغاز الناتج من تفاعل حامض الايثانويك مع كاربونات الصوديوم الهيدروجينية هو:
 أ) CO ب) O_2 ج) CO_2 د) H_2

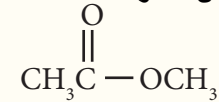
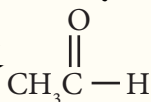
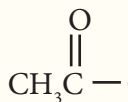
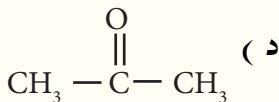
7 - يستخدم كافش لوكاس (اللامائي $HCl/ZnCl_2$) للتمييز بين:
 أ) الكحولات الاولية والثانوية والثالثية . ب) الالديهايدات والكيتونات . ج) الامينات الاولية والثانوية .

8 - عدد الصيغ البنائية المحتملة للمركب $C_3H_6Br_2$ هو:
 أ) 2 ب) 3 ج) 4 د) 5

٩- تتكون المرأة الفضية نتيجة مفاعلة محلول هيدروكسيد الفضة الامونياكي $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2\text{OH}$ لاحد المركبات التالية وهو ما يدعى كاشف تولن .

أ) كيتون ب) الديهايد ج) كحول ثالثي د) الكان

١٠- اي من المركبات التالية تتفاعل مع محلول فهلنك :

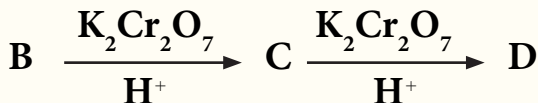
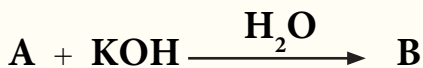


١١- نوع التفاعل الذي يحول البروبانول الى ٢- بروبانول يسمى تفاعلاً :

أ) تأكسد ب) حذف ج) اختزال د) استبدال

٩-٧ اكتب ممثلاً بالمعادلات تحضير حامض البيوتانويك ، باستخدام كاشف كربنيارد وهاليد الكيل مناسب .

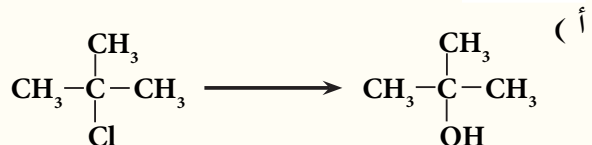
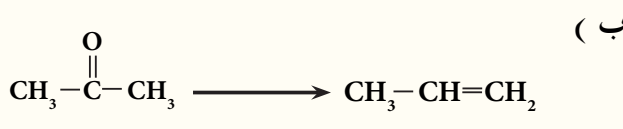
١٠-٧ فيما يلي سلسلة من التفاعلات التي تبدأ بالايثنين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، اكتب الصيغ البنائية لكل من النواتج العضوية بدءاً من A إلى E :



١١-٧ كيف تميز مختبرياً بين كل زوج من المركبات الآتية :

- | | | |
|--|---------------------------------|-----|
| ١ - بنتانول و بنتان | ٢) بروبانول و بروبانول | ١) |
| ٢ - مشيل - ٢ - بروبانول و ١ - بروبانول | ٤) بيوتانال و حامض البيوتانويك | ٣) |
| اثيل امين و الايان | ٦) الايانول و حامض الايانويك | ٥) |

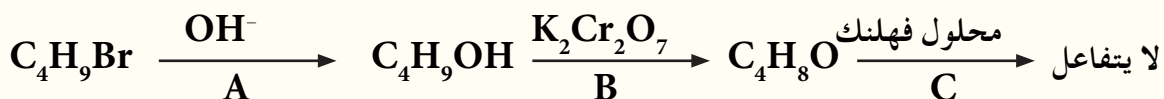
١٢-٧ وضح بمعادلات كيميائية ، كيف تحدث التحولات الآتية :



13-7 اكتب الاسم والصيغة البنائية للكحول الذي يتآكسد ليعطي :

أ) ايثانول ب) 2 - مثيل بروبانال ج) 2 - بيوتانون

14-7 ادرس مخطط التفاعل التالي وأجب عن الأسئلة التي تليه :



ب) اعط اسماء كل من : A و B و C

د) اكتب صيغة بنائية اخرى للمركب B لا يتآكسد بوساطة

$\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ المحمضة .

أ) اكتب الصيغة البنائية لكل من : A و B و C

ج) ايهما اعلى درجة غليان C أم B ، لماذا ؟

15-7 يتفاعل اثنان من المركبات الواردة أدناه في وسط حامضي ، لينتاج مركب له رائحة مقبولة وصيغته $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$.
حدد المركبين ، ومثل التفاعل الحالى بينهما بمعادلة كيميائية .



16-7 اكتب معادلات كيميائية تبين تحضير المواد التالية ، مبتدئاً من الايثanol وأى مواد غير عضوية او عضوية مناسبة .

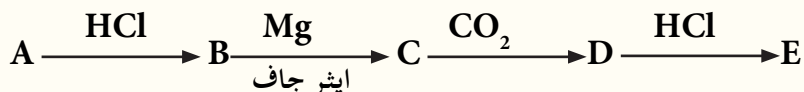


17-7 مبتدئاً من الايثيلين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ بين بالمعادلات تحضير كل من :

أ) الايثانول ب) اثيل كلوريد المغنيسيوم ج) اثيل هكسانوات

18-7 استنتج الصيغة البنائية للمركبات العضوية A , D , C , B , E في مخطط التفاعلات التالية اذا علمت ان A

مركب عضوي يحوي على ثلات ذرات كاربون :

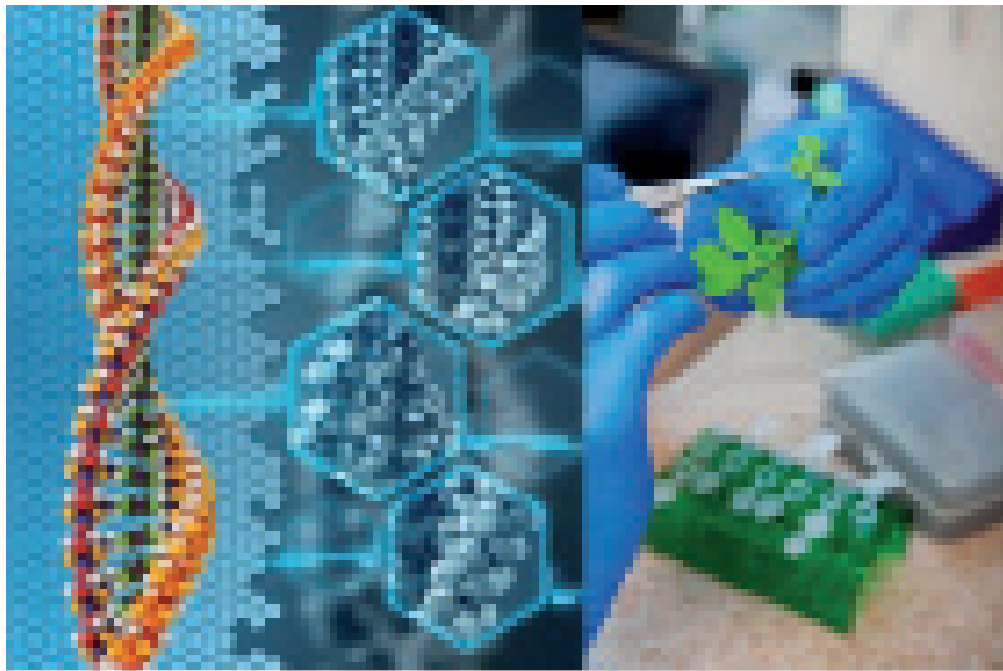


19-7 يتكون المركب (A) من ثلات ذرات كاربون ، يتآكسد ليعطي المركب (B) وهذا بدوره لا يعطي كشف محلول

vehlenk . وعند تفاعل المركب (A) مع فلز الصوديوم ينتج المركب (C) ،اما اذا اخترذ المركب (B) فانه يعطي المركب (A) .

أ) اكتب الصيغة البنائية لكل من : A و B و C ب) اكتب المعادلات الكيميائية لتكون المركبات : A و B و C

Biochemistry



بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن:

- يميز بين أنواع الكاربوهيدرات.
 - يعرف أنواع السكريات وما هي الاختلافات بينها.
 - يستطيع الكشف عن النشا.
 - يعرف الزيادات (الدهون).
 - يتعلم كيفية صناعة الصابون والمواد المستخدمة في صناعته.

تُعد الكيمياء الحياتية العلم الذي يعني بكمياء التراكيب الحيوية في أجسام المخلوقات الحية. حيث يدرس هذا العلم التغيرات الكيميائية التي تحدث في جسم الانسان او أجسام المخلوقات الحية فان هذا النوع من الدراسة يربط بين المجال الكيميائي والمجال الحيوي الوظيفي لتلك المخلوقات. وفي هذا الفصل سنتطرق لمقدمات يسيرة عن نوعين من المواد الغذائية المهمة لصحة أجسامنا وما يحدث لهما من تغيرات خلال العمليات الحيوية داخلها. هذان النوعان هما : الكاربوهيدرات والبروتينات.

2 - 8 الكاربوهيدرات Carbohydrates

هل فكرت يوماً بالنشويات التي تكون معظم غذائنا من الخبز والرز ونحوها ومم تكون؟ ام هل تعرف السبب الكامن وراء الطعم الحلو للعسل وبعض الفواكه كالملوز والتفاح والعنب؟ ان نوعاً من المواد الكيميائية يدخل في تركيب تلك الاغذية يعرف بالكاربوهيدرات او النشويات او السكريات.

فما هي الكاربوهيدرات؟ وما انواعها وخصائصها؟



الكاربوهيدرات والنشويات والسكريات هي المواد الغذائية الأساسية للانسان.

لو اجريت تحلیلاً لأنواع من هذه المواد لوجدت انها تحتوي على كاربون وھیدروجين واوكسجين ونسبة الاوكسجين فيها مرتفعة. وتبين الصيغة التركيبية لمعظم الكاربوهيدرات ان كل ذرة كاربون في الجزيء ترتبط بالذرات المكونة لجزئيات الماء وهي $n(CH_2O)$ أو $C_n(H_2O)_n$ ولذا اطلق عليها اسم كاربوهيدرات المشتق من كاربون (Carbon) وماء (Hydrate). تقسم الكاربوهيدرات الى كاربوهيدرات معقدة (Complex carbohydrate) وكاربوهيدرات بسيطة (Simple carbohydrate) وغالباً ما تكون على شكل سلاسل كاربونية مستمرة قابلة للالتفاف وتشكيل جزيئات ذات سلاسل كاربونية حلقة ويكون التركيبان الحلقي والمستمر في حالة اتزان مستمر.

2-2 اصناف الكاربوهيدرات:

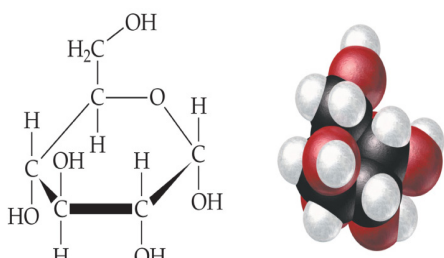
تصنف الكاربوهيدرات الى انواع اهمها ما يأتي :

- 1 - الكاربوهيدرات احادية التسكر (سكريات احادية) : كالكلوكوز والفركتوز. **(Monosaccharides)**
- 2 - الكاربوهيدرات ثنائية التسker (سكريات ثنائية) : كالسكروز والمالتوز واللاكتوز. **(Disaccharides)**
- 3 - الكاربوهيدرات متعددة التسker (سكريات متعددة) : كالنشا والسيليلوز. **(Polysaccharides)**

سنعرض بعض التفاصيل عن كل نوع منها :

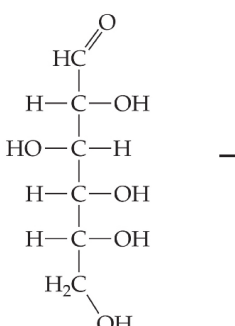
1 - الكاربوهيدرات احادية التسker

تعد الكاربوهيدرات الاحادية التسker ابسط انواع الكاربوهيدرات ومن اشهر الامثلة عليها الكلوكوز والفركتوز.

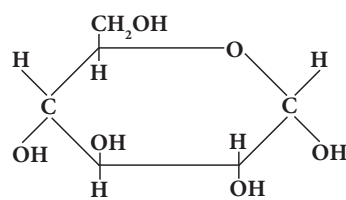
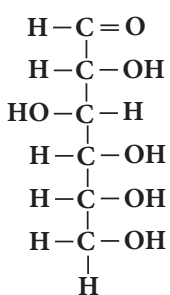
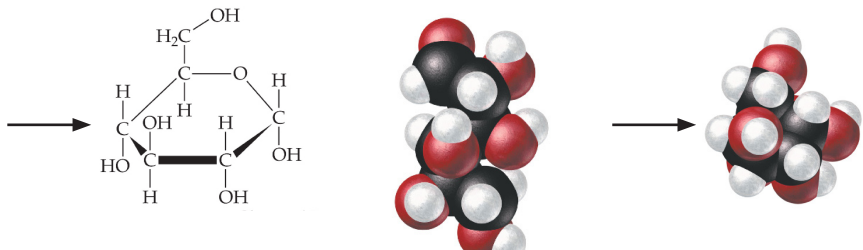


الصيغة البنائية المغلقة للكلو كوز.

أ - سكر الكلوكوز أو سكر العنب (Glucose) :
يوجد سكر الكلوكوز في الطبيعة كما ويوجد في فاكهة العنب وله أهمية واستعمالات طبية في تغذية المرضى واسعافهم خلال العمليات الجراحية وفي الحالات التي لا يتناول المريض فيها غذاءً كافياً عن طريق الفم. الصيغة الجزيئية للكلو كوز هي $C_6H_{12}O_6$ أو $(H_2O)_6$ ، غير انه يأخذ شكلاً بنائياً يتوقف على الحالة التي يوجد عليها كما يأتي :



ترتبط جزيئه الكلوكوز من الصيغة البنائية المفتوحة الى الصيغة البنائية المغلقة .



من تأمل الشكلين يمكننا ملاحظة ما يلي :

* الشكل الحلقي عبارة عن ايثر حلقي يحوي عدداً من مجاميع الهيدروكسيل.

* الشكل المفتوح عبارة عن الديهايد يحوي عدداً من مجاميع الهيدروكسيل.

للكلوكوز صفات يمكن تفسيرها بناء على شكل الجزيء وكلا الشكلين

يدل على الصفات الأساسية للكلوكوز، وستعمل في تمثيل التفاعلات

الكيميائية، لكون معظم التفاعلات تجري في المحاليل المائية، وجميع

تفاعلاته الكيميائية يمكن فهمها على اساس الشكل في الحالة المفتوحة

(السائلة)، ولسهولة تمثيله فسنعمل في معرفتنا صفات الكلوكوز.

فالكلوكوز عبارة عن بلورات صلبة، له درجة غليان عالية، كما انه يذوب جيداً

في الماء. ومن الصيغة التركيبية للكلوكوز نلاحظ وجود مجاميع الهيدروكسيل

وذرات الهيدروجين التي تسبب القطبية العالية لجزيء والتي تكون او اصل

هيدروجينية بينية بين جزيئات الكلوكوز نفسها فتسبب ارتفاع درجة غليانه،

كما انه يكون او اصل هيدروجينية مع الماء مما يؤدي الى شدة ذوبانه في الماء.

ومن الصيغة البنائية المفتوحة للكلوكوز يظهر احتواه على عدد كبير من

مجاميع الهيدروكسيل ومجموعة الديهايد واحدة، لذا فان صفاته الكيميائية

تشبه الى حد كبير صفات الكحولات والديهايدات، لذلك فهو يتآكسد

بالتفاعل مع محلول تولن ومحالول فهلنك.

ب - سكر الفركتوز (سكر الفواكه) Fructose

يوجد الفركتوز في العسل ومعظم الفواكه، والصيغة الجزيئية للفركتوز هي

$C_6H_{12}O_6$ ، وهي كما تلاحظ تشبه الصيغة الجزيئية للكلوكوز، اما الصيغة

البنائية له فتتمثل بالشكلين المجاورين (أ) و (ب).

وتتشابه الخواص الفيزيائية للفركتوز مع الخواص الفيزيائية للكلوكوز نظراً

للتشابه في التركيب البنائي لهما، (فكلاهما يحوي مجاميع الهيدروكسيل

$-OH$) ومجموعة الكاربونيل ($\text{C}=\text{O}$) في الصيغة البنائية المفتوحة،

ومجموعة ($\text{C}-\text{O}-\text{C}-$) اضافة الى ($\text{C}-\text{O}-$) في الصيغة البنائية الحلقيّة

تجعل الفركتوز له درجة غليان مرتفعة وقدرة عالية على الذوبان في الماء.

تُظهر الصيغة البنائية المفتوحة للفركتوز وجود عدد من مجاميع الهيدروكسيل

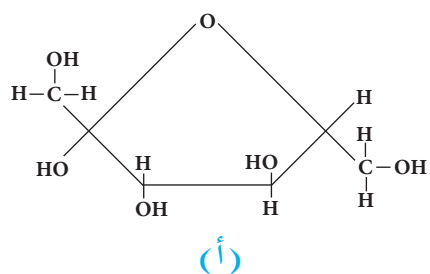
اضافة الى مجموعة الكاربونيل الكيتونية ($\text{C}=\text{O}$)، الامر الذي يكسبه تفاعلات

مشيلة لتفاعلات الكحولات والكيتونات، ومن تلك التفاعلات قابلية الفركتوز

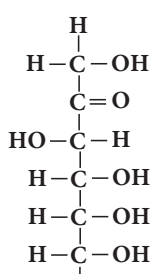
للتأكسد فمن الامور التي خالف فيها الفركتوز معظم الكيتونات قابليته للتأكسد

بمؤكسد مثل كاشف تولن او محلول فهلنك الامر الذي لم نعهده في الكيتونات،

لذا يصنف الفركتوز على انه من السكريات المختزلة رغم كونه كيتوناً.



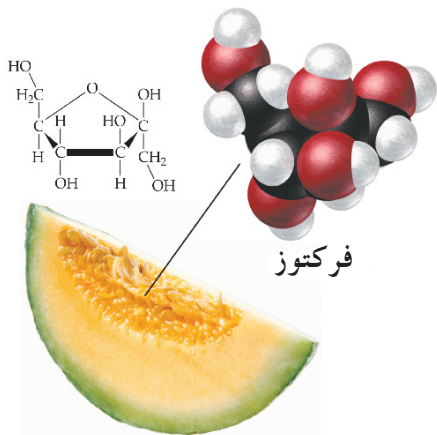
(أ)



(ب)

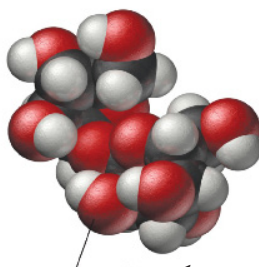
أ- الصيغة البنائية الحلقيّة للفركتوز
ب- الصيغة البنائية المفتوحة
للفركتوز .

2) الكاربوهيدرات ثنائية التسكل :



فركتوز

الفركتوز هو السكر الاساسي الموجود في الفواكه.



سكروز



سكر المائدة هو السكروز ثنائي التسكل

يتكون جزءاً من هذا النوع من ارتباط جزيئين من السكر الأحادي متماثلين أو مختلفين بعد فقدان جزء ماء ومن أشهر الأمثلة على ذلك :

سكر القصب أو السكروز (Sucrose) :

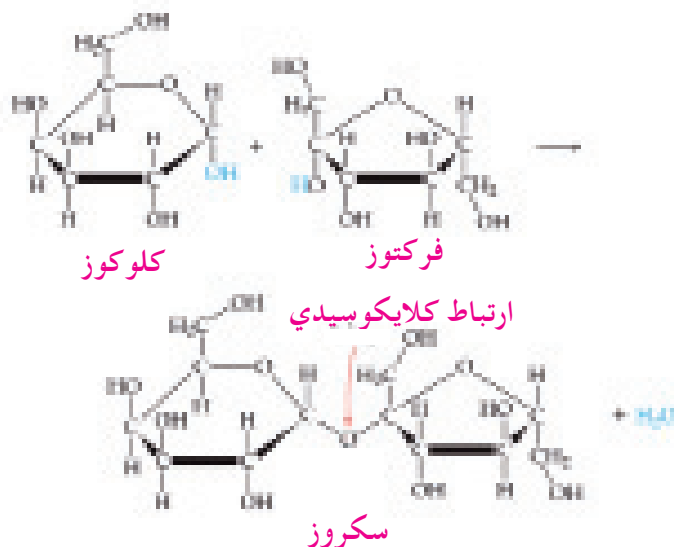
يستخلص السكروز ذو الطعم الحلو من نبات قصب السكر، وعند تكرير هذا السكر وتنقيته وبلورته تحصل على مادة بيضاء نقية هي السكر المتداول في نظامنا الغذائي ، والذي صيغته الجزيئية : $C_{12}H_{22}O_{11}$. إن الجزيء من السكروز يتكون من جزء كلوكوز وجزء فركتوز مرتبطين بعضهما من خلال اصارة كلسيكوسيدية تنشأ بانتزاع جزء ماء منها . إلا أنه من السهل تحلله إليهما في عملية الهضم التي تحدث في أجسامنا .



سكروز

فركتوز

كلوكوز



3) الكاربوهيدرات متعددة التسكل :

تعد بوليمراً ضخماً للسكريات الأحادية ومن أشهر الأمثلة عليها : النشا والسليلوز(الخشب) .

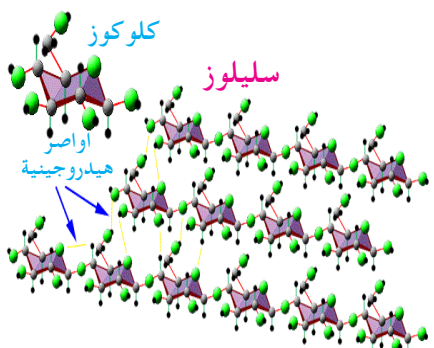
أ- النشا : Starch

حين نتناول البطاطا فنحن نتناول غذاء يحوي مادة كاربوهيدراتية ضخمة بني هيكلها من وحدات صغيرة هي الكلوكوز، إن تلك المادة هي النشا التي تعد بوليمراً يمثل الكلوكوز الوحدة الأساسية في بنائه حيث يتم ترابطها من خلال فك الاصارة الثنائي في الكاريونيل . وجرت العادة على تسمية الأغذية الحاوية على هذا النوع من الكاربوهيدرات بـ (النشويات) نسبة إلى وجود النشا فيها بكمية كبيرة .

بـ-السليلوز : Cellulose

يتكون السليلوز من بوليمر ضخم للكلوكوز، وعلى الرغم من أن الوحدة الأساسية له وللنثأ هي نفسها (كلاهما بوليمر للكلوكوز) إلا أن هناك اختلافاً بينهما في الشكل والخواص سببه اختلاف عدد وحدات الكلوكوز المكونة لكل منها واختلاف ترابطها مع بعضها. إن المصدر الطبيعي للسليلوز ألياف المواد الخشبية كما أنه يوجد في قشور بعض ثمار الفواكه كالتمر. يمكن تفكيك الجزيئات الكبيرة كالنثأ والسليلوز إلى مكوناتها من الكلوكوز، وذلك بتفاعلها مع محليل حامض، أو بتأثير بعض الأنزيمات. وهي تشبه ما يحدث في أجسامنا عند هضم تلك المواد.

محليل حامض او انزيمات



السليلوز



نشأ أو سيليلوز

كلوكوز

3-2-3 الكشف عن النثأ

يمكن لجزيئات النثأ ان ترتبط مع جزيئات اليود في محلول اليود لتكون مركباً ذا لون ازرق، ومحلول اليود يحضر باذابة بلورات يود في محلول مائي ليوديد البوتاسيوم. لذا فالكشف عن النثأ يتم باضافة قطرات من محلول النثأ المائي الى محلول اليود في يوديد البوتاسيوم وظهور اللون الازرق دلالة على ان المادة المضافة هي النثأ.



النشويات

3-8 البروتينات Proteins

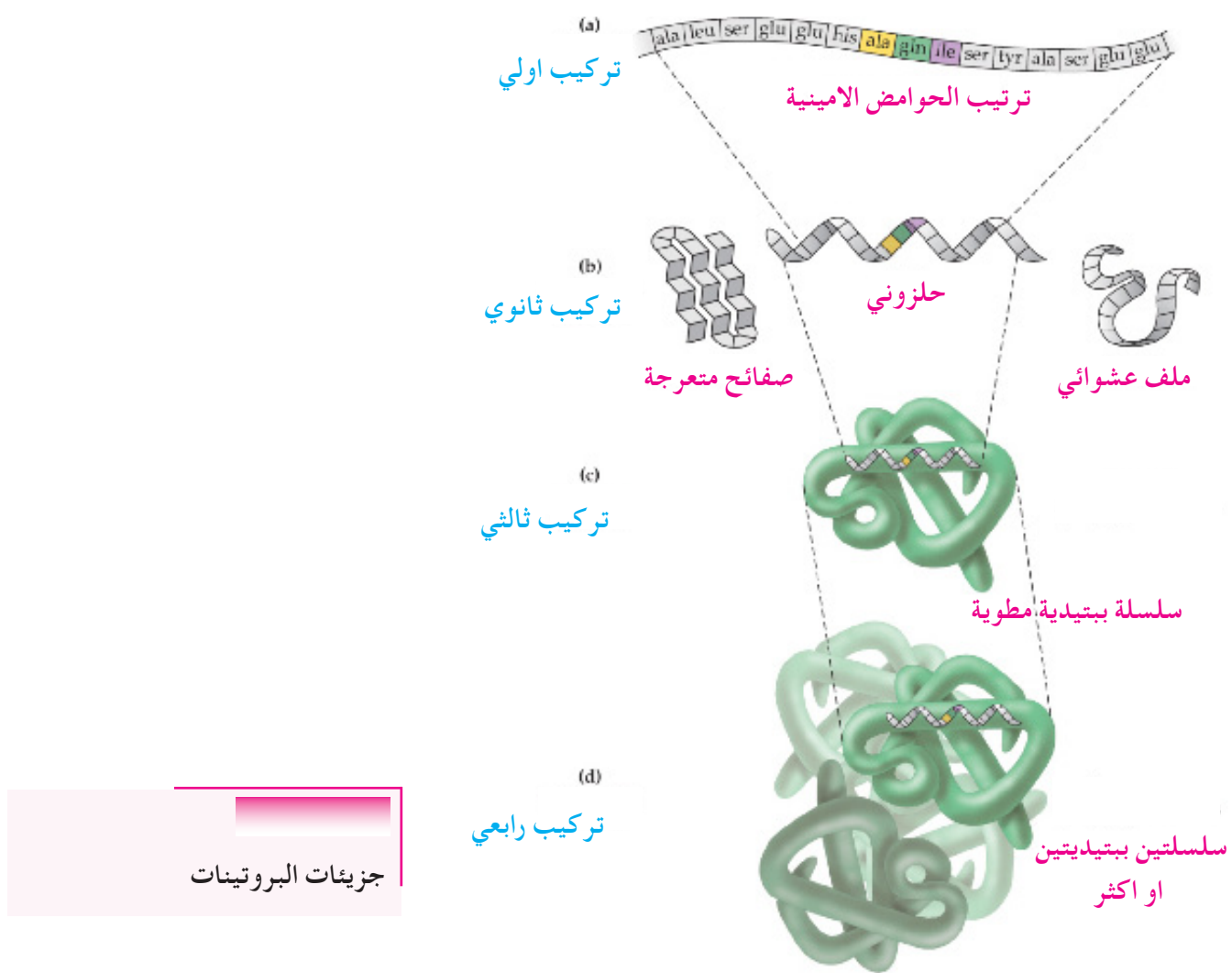
الأصل اليوناني لكلمة بروتين المقطع الاول (Pro) يعني الاول والمقطع الثاني (teins) يعني أهمية أو الأساس، إن هذه المواد خلقها الله سبحانه وتعالى لتسهم في بناء أنسجة المخلوقات الحية، حيث تدخل في تركيب جميع الخلايا الحية، وهي أساسية في غذاء الإنسان لأنها المصدر الأول للحامض الأميني التي يحتاجها الإنسان لنموه.

فما هو التركيب الكيميائي لهذه المواد؟ فيم تتشابه جزيئاتها، وفيما تختلف؟ وماذا نعرف عن أشكال جزيئاتها؟ وهل نستطيع تحضيرها بسهولة في المختبر؟

المصدر الأساسي لأي بروتين هو الأجسام الحية، إلا أن المنطقة الواحدة من الجسم قد تحتوي على أنواع متعددة من البروتينات التي يجب فصل بعضها بعضاً، ونظراً لتشابه تركيبها الكيميائي وصفاتها الفيزيائية والكيميائية، فإنه من الصعب فصلها بطرق كيميائية سهلة.



البيض مصدر للبروتين

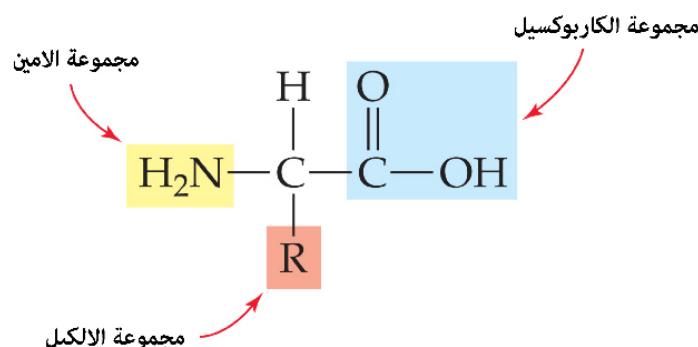


8-3-1 العناصر المكونة لجزيئات البروتين

بعد إجراء التجارب العملية وجد ان البروتينات تحتوي على عناصر أساسية هي : الكاربون والهيدروجين والاوكسجين والتتروجين وأحياناً على عناصر ثانوية مثل الكبريت والفسفور.

8-3-2 الاحماس الأمينية

تعد الاحماس الأمينية الوحدة الأساسية لبناء البروتين ، وتمثل بالصيغة البنائية العامة الآتية :



تأمل الصيغة البنائية العامة للأحماض الأمينية ثم أجب عن التساؤلات الآتية :

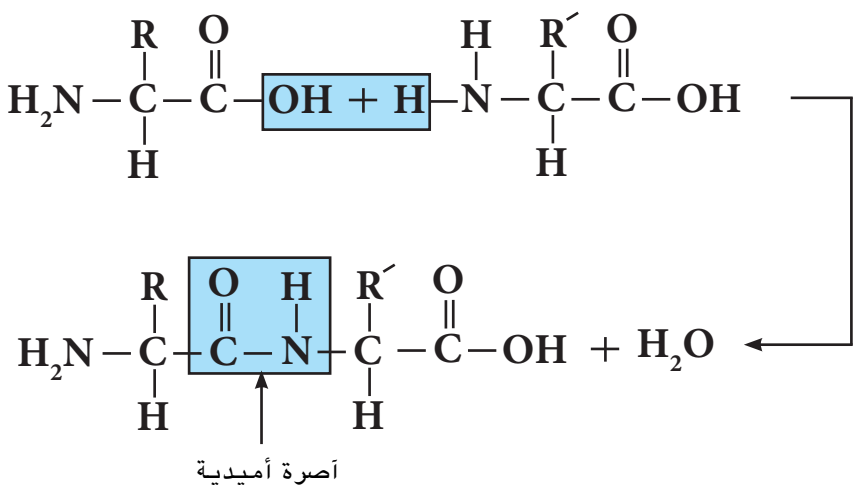
- 1 - ما المجموعتان الوظيفيتان التي تشتراك فيهما جميع الأحماض الأمينية؟
 - 2 - ما الأثر الكيميائي لكل مجموعة على صفات الحامض الأميني؟
- من الواضح أن اختلاف الأحماض الأمينية عن بعضها ناشئ عن اختلاف الجذر R.

3-3-8 تكوين البروتين

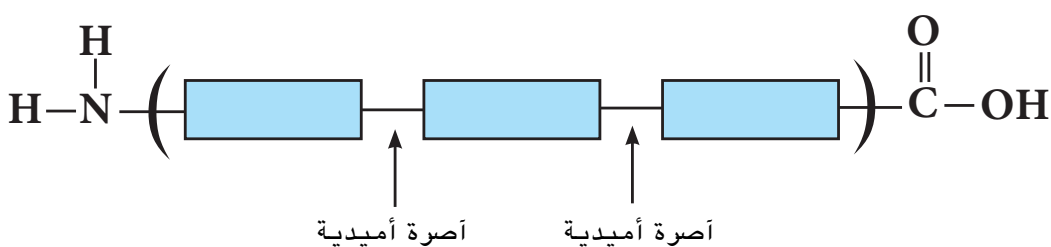
يتكون البروتين من ارتباط اعداد كبيرة من وحدات بنائية صغيرة هي الأحماض الأمينية (بعد فقدان جزيء ماء لكل نقطة ارتباط) باواصر تدعى الاواصر الأميدية (الببتيدية) مكونة سلسلة طويلة من الجزيئات (بوليمير) ذات كتلة مولية كبيرة تتراوح بين 40000 - 40000000 ، وفي التفاعل العام التالي توضح الطريقة التي يتم بها تكوين البروتين :

تمرين 1-8

على ان البروتينات مواد ذات صفات حامضية - قاعدية (مواد امفوتيرية) .(amphoteric)



سيكون أحد طرفي البروتين عبارة عن مجموعة كاربوكسيل، والطرف الآخر مجموعة أمين وفي ثنایاه عدد من المجاميع الأميدية كما هو في الشكل التوضيحي الاتي :



4-3-8 التفاعلات الاساسية للبروتينات :

معظم التفاعلات المهمة للبروتينات تحدث في خلايا أجسام المخلوقات الحية، ومعظمها يشمل تجزئة البروتين إلى أجزاء صغيرة مكونة من واحد أو أكثر من الأحماض الأمينية، وفي المختبر يمكن أيضاً تجزئة البروتين إلى الأحماض الأمينية المكونة له، وذلك بالتفاعل مع الأحماض غير العضوية مثل HCl حيث يقوم بفك الأصارة الأميدية (هو تفاعل مماثل لما يحدث عند هضم البروتين في المعدة)، كما يمكن تجزئة البروتين إلى أملاح الأحماض الأمينية بالتفاعل مع القواعد غير العضوية مثل NaOH.



تحتفل البروتينات ببعضها عن بعض باختلاف أنواع الأحماض الأمينية وأعدادها وترتيبها، فهناك ما لا يقل عن 20 حامضاً أميناً تنتج عدداً ضخماً من البروتينات المختلفة، ووظيفة البروتين في الجسم الحي تعتمد على نوع الأحماض الأمينية المكونة له وترتيبها داخل بنية جزيئاته، ولهذا يبذل الباحثون جهوداً كبيرة لمعرفة ترتيب الأحماض الأمينية في بروتين ما بهدف محاولة انتاج مشابه له في المختبر لتعويضه عند الحاجة إلى ذلك في أجسام المخلوقات الحية.

تقوم البروتينات بدور حيوي في جسم المخلوق الحي، وبالرغم من تشابهها في التركيب الكيميائي، والواسطى بين ذراتها وجزيئاتها، إلا أنها بسبب كبر حجمها تتحذ أشكالاً تختلف في وظائفها وصفاتها الطبيعية مثل:

- بروتينات تتحذشكلاً خطيأ (ليفيأ) كما هو في الكرياتين في الشعر والصوف.
- بروتينات شبه كروية كما هو في البيض.

الشعر بروتينات ذات شكل خطي.

والوظائف الأساسية للبروتينات تتمثل بانها تقوم بوظائف أساسية في أجسام المخلوقات الحية تعتمد إلى حد كبير على الشكل العام للجزيئات (نوع مكوناتها وتركيبتها)، واي تأثير يغير من الشكل العام للبروتينات في هذه المواد يعطلها عن عملها ويؤثر على حياة المخلوق الحي. ومن أشهر المواد الحيوية البروتينية في أجسامنا: الأنزيمات والهرمونات والهيماوكلوبين في الدم.

4-8 الانزيمات

تُعدُّ الانزيمات صنفاً من البروتينات وهي موجودة في جميع خلايا الجسم كعوامل مساعدة عضوية تتكون داخل الأجسام الحية وتعمل بصورة مستقلة، ولها فاعالية في العمليات الحيوية كالهضم والتمثيل الغذائي، وعملية التنفس. تكون الانزيمات داخل جسم الكائن الحي وتتجدد باستمرار بسبب انها تفقد فاعليتها بمرور الزمن في أثناء التفاعلات الحيوية ويكون عملها ضمن pH معينة وتتلف بالحرارة، كما ان لها مضادات توقف عملها.

تعمل الانزيمات كعوامل مساعدة للتقليل من الطاقة اللازمة (طاقة التنشيط أو طاً) لحدوث التفاعل عنه بدون انزيم.

وهنالك نوعان من الانزيمات:

- 1 - الانزيمات الداخلية وتعمل داخل الخلية نفسها وليس لها القابلية على التنافذ خلال غشاء معين مثل الانزيمات التأكسدية.
- 2 - الانزيمات الخارجية ويكون عملها خارج الخلية (اي بعد افرازها من الانسجة) مثل الانزيمات الهاضمة.

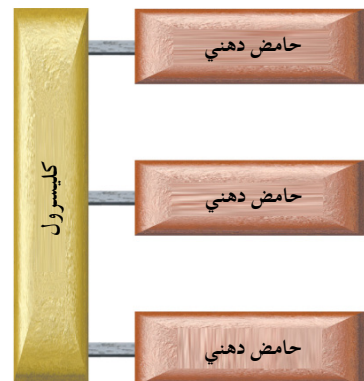
الدهون (اللبيدات) Lipids

5-8

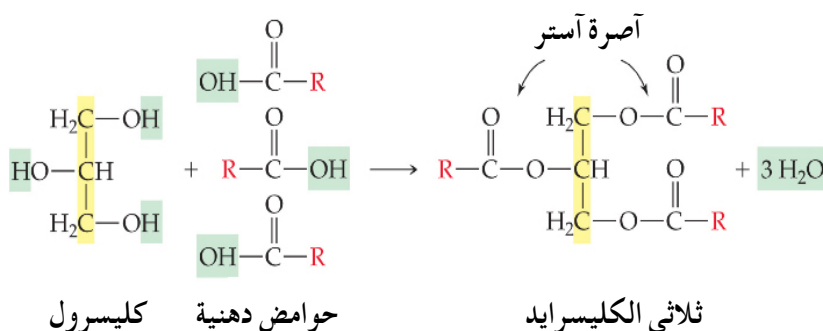
توجد المواد الدهنية في الطبيعة بكميات كبيرة، وتتركز الزيوت النباتية في بذور البذور مثل القطن والذرة والسمسم وفي بعض الشمار مثل الزيتون وجوز الهند، وهناك الشحوم الحيوانية وتوجد في كل خلايا الجسم وتُعد الماده الاساس التي يختزنها الجسم للحصول على الطاقة عند الحاجة، اذ ان هضمها واكسدتها يؤدي الى تحرر كميات كبيرة من الطاقة، فهي تمثل اغذية الطاقة الكامنة المخزونة في جسم الكائن الحي . وكذلك لها اهمية اقتصادية حيث تدخل في صناعة الصابون والاصباغ والشمع.

الدهون (الشحوم الحيوانية والزيوت النباتية) مركبات لا تذوب في المذيبات القطبية كالماء، لكنها تذوب في المذيبات العضوية كالايسير والكلوروفورم، وتكون هذه المركبات ذات ملمس دهنی . تكون الشحوم الحيوانية صلبة في درجة حرارة الغرفة اما الزيوت النباتية فتكون سائلة.

والدهون عبارة عن السترات الثلاثي للكليسرول (Triester of glycerol) مع الحوامض الشحمية Fatty acids والتي تتكون من سلسلة هيدروكاربونية طويلة ($C_{12} - C_{24}$) لها مجموعة كاربوكسيلية طرفية، ويدعى هذا التركيب بثلاثي الكليسرول.



ثلاثي الكليسرول



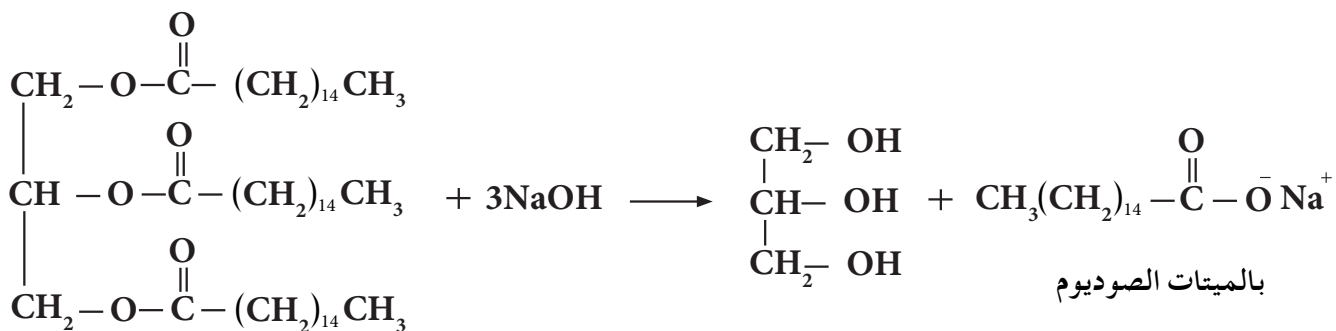
الصابون

6-8

ان صناعة الصابون من اقدم الصناعات الكيميائية التي عرفها الانسان، فالصابون هو عبارة عن ملح الصوديوم (او البوتاسيوم) لحامض دهنی، وتم عملية الصوبنة هذه بفعل القواعد القوية مثل هيدروكسيد الصوديوم او هيدروكسيد البوتاسيوم KOH على الزيت او الدهن NaOH ويضاف محلول لملح كلوري الصوديوم فتتصلب مادة تتكون على شكل طبقة سميكة ترشح من خلال قطعة قماش لينتج الصابون بعد غسله بالماء البارد لازالة اي بقايا من الملح .



الصابون

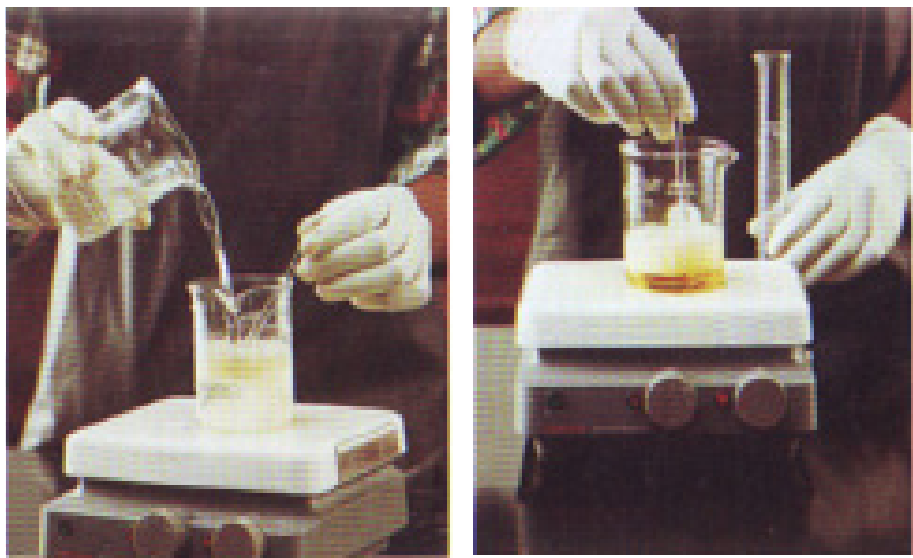


ثلاثي بالميّات الكليسروول

يتوّقف عمل الصابون الناتج من عملية الصوّبنة على نوع القاعدة المستخدمة ونوع الزيت او الدهن ، فاستخدام قاعدة NaOH ينتج الصابون الصلب وهو الصابون العادي المستخدم في المنازل ، اما استخدام قاعدة هيدروكسيد البوتاسيوم KOH فينتج عنها الصابون الطری او السائل المستخدم في الغسيل او كريم الحلاقة .

تمرين 2-8

لماذا لا يستخدم الكالسيوم او المغنيسيوم بديلاً عن الصوديوم والبوتاسيوم في صناعة الصابون .



خطوات صناعة الصابون

المفاهيم الأساسية

الكيمياء الحياتية Biochemistry

العلم الذي يعني بـكيمياء التراكيب الحيوية في أجسام المخلوقات الحية، ويدرس التغيرات الكيميائية التي تحدث في جسم الإنسان او أجسام المخلوقات الحية حيث يربط بين المجال الكيميائي والمجال الحيوي الوظيفي لتلك المخلوقات.

الكاربوهيدرات Carbohydrates

مركبات عضوية تحتوي على كاربون وهيدروجين واوكسجين وتكون فيها نسبة الاوكسجين مرتفعة، ومن الصيغة التركيبية $(CH_2O)_n$ لها تبين ان كل ذرة كاربون ترتبط بجزئية ماء $C_n(H_2O)_n$ لذا يطلق عليها اسم كاربوهيدرات المشتق من كاربون وماء (Hydrate). قد تكون جزيتها بسيطة مثل السكريات الاحادية والثنائية او معقدة مثل النشا والسليلوز.

سكر الكلوکوز

ويعد من الكاربوهيدرات احادية التسکر وهو عبارة عن بلورات صلبة له درجة غليان عالية، يوجد في الطبيعة او الدم وفي فاكهة العنب لذا يسمى سكر العنب الصيغة الجزيئية له $C_6H_{12}O_6$ او $(C_6H_2O_6)_n$ وشكله البنائي يتوقف على الحالة التي يوجد بها وصيغته البنائية المفتوحة تحتوي على عدة مجاميع هيدروكسيل ومجموعة الدهايد واحدة.

سكر الفركتوز

ويعد من الكاربوهيدرات احادية التسکر يوجد في العسل ومعظم الفواكه لذا يسمى سكر الفواكه صيغته الجزيئية $C_6H_{12}O_6$ او $(C_6H_2O_6)_n$ تتشابه خواصه الفيزيائية مع سكر الكلوکوز وصيغته البنائية المفتوحة تحتوي على عدة مجاميع هيدروكسيل ومجموعة كيتون واحدة.

السكروز

ويعد من الكاربوهيدرات ثنائية التسکر يستخلص من نبات القصب لذا يدعى سكر القصب صيغته الجزيئية $C_{12}H_{22}O_{11}$ وكل جزيء سکروز يتكون من جزيء کلوکوز وجزيء فركتوز مرتبطين بعضهما من خلال اصرة (کلايكوسايد) تنشأ بانتزاع جزيء منها $C_{12}(H_2O)_{11}$ ومن السهل ان يتحلل السکروز اليها في عملية الهضم التي تحدث في أجسامنا.

النشا

ويعد من الكاربوهيدرات متعددة التسکر جزيئتها تنشأ من وحدات من الكلوکوز يتم ترابطها من خلال فك الاصرة الثنائية في الكاربونيل وتكوين بوليمر من جزيئات الكلوکوز.

السليلوز

ويعد من الكاربوهيدرات متعددة التسكر ويكون من بوليمر ضخم للكلوكوز ويختلف عن النشا في الشكل والخواص بسبب اختلاف عدد وحدات الكلوكوز المكونة لكل منها واختلاف ترابطها مع بعضها وتعتبر الياف المواد الخشبية وقشور بعض ثمار الفواكه كالتمر المصدر الطبيعي له.

البروتينات

تتكون من الكاربون والهيدروجين والوكسجين والنتروجين واحياناً تحتوي على الكبريت والفسفور، والمصدر الأساسي لها هو الأجسام الحية وخاصة الحيوية والأصل اليوناني لكلمة بروتين يعني (Pro) الأول والمقطع الثاني (teins) يعني الأهمية والأساس. وتأتي أهميتها أنها تساهم في بناء انسجة المخلوقات الحية، وتتكون البروتينات من ارتباط أعداد كبيرة من الأحماض الأمينية ترتبط مع بعضها بعد فقدانها لجزئية ماء بالواسط الأميدية (الببتيدية) واحد طرف في جزئية البروتين عبارة عن مجموعة كاربوكسيلية والطرف الآخر أمين وفي ثنائيه عدد من المجاميع الأميدية.

الأحماض الأمينية Amino Acids

هي الوحدة الأساسية لبناء البروتين وتشمل بالصيغة العامة $\text{H}_2\text{N}-\overset{\text{H}}{\underset{\text{R}}{\underset{\text{C}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}}-\text{OH}$ وتحتفي الأحماض الأمينية فيما بينها بمجموعة الالكيل التي تقع بين مجموعة الكاربوكسيل والأمين.

الإنزيمات Enzymes

صنف من اصناف البروتينات موجودة في جميع خلايا الجسم كعوامل مساعدة عضوية للتقليل من الطاقة اللازمة لحدوث التفاعل عنه بدون إنزيم. وتكون داخل جسم الكائن الحي وتتجدد باستمرار لأنها تفقد فاعليتها بمرور الزمن وتتلف بالحرارة ويكون عملها ضمن نطاق معين من pH وتعمل بصورة مستقلة ولها فاعالية في العمليات الحيوية كالهضم والتسميل الغذائي وعملية التنفس.

الدهون Lipids

تعتبر المادة الأساسية التي يحتزنهما الجسم للحصول على الطاقة عند الحاجة إذ ان هضمها واصدتها يؤدي الى تحرير كميات من الطاقة توجد في الشحوم الحيوانية وترتكز في الزيوت النباتية كبذور النباتات كالقطن والسمسم.

الصابون

مركبات عضوية لملح الصوديوم او البوتاسيوم للحامض الدهني نحصل عليه من عملية الصوبنة بفعل القواعد القوية كهيدروكسيد الصوديوم او البوتاسيوم مع الزيت او الدهن ويتوقف عمل الصابون على نوع القاعدة المستخدمة ونوع الزيت او الدهن.

اسئلة الفصل الثامن

1-8

اختر الاجابة الصحيحة مما يلي :

1 - اي المواد التالية ليس مصدرها بروتيناً :

أ - جزيء مركب يحتوي على الكاربون والاوكسجين والهيدروجين والكبريت.

ب - جزيء مركب يحتوي على الكاربون والهيدروجين والنتروجين.

ج - مركب يتفاعل مع الحوامض والقواعد.

2 - يتكون جزء السكروز من وحدات صغيرة هي :

أ - كلوكوز

ب - فركتوز

ج - كلوكوز وفركتوز.

3 - اي من العناصر التالية لا يوجد في الحوامض الامينية :

أ - النتروجين

ب - الفسفور

د - الكاربون

ج - الاوكسجين

4 - اي من البوليمرات التالية تُعدُّ الحوامض الدهنية الوحيدة البنائية (المونمر) لها :

أ - البروتينات

ب - الكاربوهيدرات

ج - الليبيات (الدهون)

2-8

علل ما يلي :

أ - يُعدُّ سكر الفركتوز من السكريات المختزلة.

ب - تتفاعل البروتينات مع الحوامض والقواعد.

ج - يصعب فصل البروتينات بطرق كيميائية بسيطة.

3-8

اشتبه عليك محلولان احدهما نشا والآخر كلوكوز، فكيف يمكنك التمييز بينهما في المختبر؟

أكمل الجدول التالي :

4-8

وجه المقارنة	الكلوکوز	الفركتوز
الصيغة المجزئية		
الصيغة البنائية المفتوحة		
المجموعة الوظيفية المميزة في الحالة المفتوحة		
المجموعة الوظيفية المميزة في الحالة الحلقة (المغلقة)		

المصطلحات

Carbonium ion	أيون الكاربونيوم
Carbanian ion	أيون الكاربانيون
Electrophil	الكتروفيل (كافش) باحث عن النواة
Primary	أولي
Mono	أحادي
Ester	أستر
Anzyme	أنزيم
Reduction	أختزال
Anode	أنود
Ampere	أمبير (وحدة التيار) (الكهربائي)

(ب)

Bohr magneton	بور مغنتون (وحدة) الزخم المغناطيسي
Protein	بروتين
Battery	بطارية

(ت)

Exothermic Reaction	تفاعل باعث للحرارة
Endothermic Reaction	تفاعل ماص للحرارة
Quantitative analysis	تحليل كمي
Qualtitative analysis	تحليل نوعي (وصفي)
Volumetric analysis	تحليل حجمي
Volatilization	تطاير
Titration	تسحیج
Nutralization	تعادل

(أ)

Enthalpy	انثالبي
Compex ion	أيون معقد
Initial	ابتدائي
Hydroxide ion	أيون الهيدروكسيد
Hydrogen ion	أيون الهيدروجين
Electron	الكترون
IUPAC	الاتحاد الدولي للكيمياء الصرفية والتطبيقية
Addition	اضافة
Coordination bond	اصرة تناسقية
Monodentate	احادي المخلب
Ionic equilibrium	اتزان ايوني
Chemical equilibrium	اتزان كيميائي
Cation	أيون موجب
Anion	أيون سالب
Weak electrolyte	الكتروليت ضعيف
Amphoteric	امفوتييري
Hydrogen-ion exponent	الاس الهيدروجيني
Common ion	أيون مشترك
Fusion	انصهار
Entropy	انترودبي
Forward	اماامي
Isomer	ایزومر
Hydrogen bond	اصرة هيدروجينية
Ether	ایثر
Esterification	استرة

المصطلحات

Di	ثنائي
Tri	ثلاثي
Solubility product	ثابت حاصل الذوبان
(ج)	
Molecule	جزيء
Salt bridge	جسر ملحي
Cell potential	جهد الخلية
Oxidation potential	جهد التأكسد
Reduction potential	جهد الاختزال
Standard potential	جهد قياسي
Joule (J)	جول (وحدة الطاقة)
(ح)	
Heat	حرارة
Specific heat	حرارة نوعية
State	حالة
Absorbed heat	حرارة ممتصة
Evolved heat	حرارة متحررة
Boundary	حد
Volume	حجم
Calculator	حاسبة يدوية
Oxidation state	حالة التأكسد
Acid	حامض
Weak acid	حامض ضعيف
Reaction quotient	حاصل التفاعل
Polyprotic acid	حامض متعدد البروتون
Strong acid	حامض قوي

Valancy	تكافؤ
Electric current	تيار كهربائي
Chemical analysis	تحليل كيميائي
Homogeneous reaction	تفاعل متجانس
Hetrogeneous reaction	تفاعل غير متجانس
Concentration	تركيز
Self ionization	تأين ذاتي
Solvolution	تمذوب
Hydrolysis	تحلل مائي
Electrolysis	تحلل كهربائي
Vaporization	تبخر
Condensation	تكثيف
Crystallization	تبليور
Spontaneous	تلقائي
Reversible reaction	تفاعل انعكاسي
Irreversible reaction	تفاعل غير انعكاسي
Common – ion effect	تأثير الايون المشترك
Redox reaction	تفاعل تأكسد واحتزال
(ث)	
Thermodynamic	termodynamic
Bidentate	ثنائي المخلب
Equilibrium constant	ثابت الاتزان
Secondary	ثانوي
Tertiary	ثالثي

المصطلحات

(ر)	
Tetrahedral	رباعي الاوجه منتظم
Precipitate	راسب
(ز)	
Time	زمن
(س)	
Heat capacity	سعة حرارية
Liquid	سائل
Centimeter	سنتيمتر
Burret	سحاحة
Saccharides	سكريات
(ص)	
Solid	صلب
Saponification	صوبنة
(ض)	
Pressure	ضغط
Standrad Temperature and Pressure (STP)	ظروف قياسية من ضغط ودرجة حرارة
(ط)	
Energy	طاقة
Kinetic energy	طاقة حركية

Carboxylic acid	حامض كاربوكسيلي
Amino acid	حامض اميني
(خ)	
Extensive property	خاصية شاملة
Intensive property	خاصية مركزية
Linear	خطي
Backward	خلفي
Electrochemical cell	خلية كهربائية
cell	خلية
Galvanic cell	خلية كلفانية
Electrolyte cell	خلية الكتروليتية
Voltaic cell	خلية فولتاية
Fuel cell	خلية وقود
Dry cell	خلية جافة
Mercury cell	خلية زئبقية
(د)	
Indicator	دليل
Erylnmyer	دورق ايرنمير
Temperature	درجة الحرارة
Melting point	درجة الانصهار
Boiling Point	درجة الغليان
Lipid	دهن (لبيد)
(ذ)	
Solubility	ذوبانية
Atom	ذرة
Molar solubility	ذوبانية مولارية

المصطلحات

(ق)

Effective atomic number rule	قاعدة العدد الذري الفعال
Base	قاعدة
Le Chatelir's Principle	قاعدة لو شاتليه
Weak Bade	قاعدة ضعيفة
Strong base	قاعدة قوية
Conjugated base	قاعدة قرينة
Hess law	قانون هييس
Markovnikov rule	قانون ماركوفينيكوف
Electromotive force (emf)	قوة دافعة كهربائية
Reference electrode	قطب مرجع
Satandard hydrogem electrode (SHE)	قطب الهيدروجين القياسي

(ك)

Equivalent mass	كتلة مكافئة
Molar mass	كتلة مولية
Mass	كتلة
Quantity	كمية
Corrination chemistry	كيمياء تناسقية
Graphite	كرافيت
Organic chemistry	كيمياء عضوية

Potential energy	طاقة كامنة
Gibbs free energy	طاقة كبس الحرجة
Satandard Gibbs free energy	طاقة كبس الحرجة القياسية
Satandard Gibbs free energy of formation	طاقة كبس الحرجة للتكوين القياسية
	(ع)
Normality	عيارية
Avogadro's number	عدد افوكادرو
Oxidation number	عدد التأكسد
Coordination number	عدد التناسق
Element	عنصر
Oxidation agent	عامل مؤكسد
Reduction agent	عامل مختزل

(غ)

Nonelectrolyte	غير الكتروليت
Nonespontaneous	غير تلقائي

(ف)

Oven	فرن
Buffer action	فعل البفر
Voltmeter	فولتمتر (مقياس الجهد)
Volt	فولت (وحدة الجهد)

المصطلحات

Coordination sphere	مجال التناسق
Multidentate	متعدد المخلب
Acceptor	مستقبل
Coordination complex	معقد تناسقي
Equilibrium posttion	موقع الاتزان
Diamond	ماس
Rhombic	معيني
Orthorhombic	موشور
Fehlings solution	محلول فهلنك
Buffer solution	محلول بفر (منظم)
Nernest equation	معادلة نيرنست
(ن)	
Product	ناتج
Valence bond theory	نظرية اصرة التكافؤ
System	نظام
End point	نقطة النهاية
Werners theory	نظرية فرنس
Nucleophil	نيوكليوفيل
(هـ)	
Triagonal pyramid	هرم ثلاثي القاعدة
(وـ)	
Donor	واهب

Tollen's reagent	كاشف تولن
Carbohydrates	كاربوهيدرات
Electrochemistry	كيمياء كهربائية
Cathode	كاتود
Columb (C)	كولوم (وحدة الشحنة الكهربائية)
Biochemistry	كيمياء حياتية
(ل)	
Ligand	لينكند
Chealating ligand	لينكند كلطي
Logarethem	لوغاريثم
(مـ)	
Reactant	متفاعل
Chemical equation	معادلة كيميائية
Neutral complex	معقد متعادل
Trigonal planer	مثلث مستوي
Squar planer	مربع مستوي
Surrounding	محيط
Universe	مجموعة
Balance	ميزان
Factor	معامل
Mole	مول
Molarity	مولاريه
Millimeter	مليمتر
Pipet	ماصة
Salt	ملح

الرموز و الكتل الذرية لبعض العناصر

		العنصر	الكتلة الذرية		العنصر	الكتلة الذرية	الرمز
الكتلة الذرية	الرمز	العنصر	الكتلة الذرية	الرمز	العنصر	الكتلة الذرية	
254	Es	Einsteinium	227	Ac	Actinium		
167	Er	Erbium	27	Al	Aluminium		
152	Eu	Europium	243	Am	Americium		
253	Fm	Fermium	122	Sb	Antimony		
19	F	Fluorine	40	Ar	Argon		
223	Fr	Francium	75	As	Arsenic		
157	Gd	Gadolinium	210	At	Astatine		
70	Ga	Gallium	137	Ba	Barium		
73	Ge	Germanium	247	Bk	Berkelium		
197	Au	Gold	9	Be	Beryllium		
178.5	Hf	Hafnium	209	Bi	Bismuth		
4	He	Helium	11	B	Boron		
165	Ho	Holmium	80	Br	Bromine		
1	H	Hydrogen	112	Cd	Cadmium		
115	In	Indium	40	Ca	Calcium		
127	I	Iodine	249	Cf	Californium		
192	Ir	Iridium	12	C	Carbon		
56	Fe	Iron	140	Ce	Cerium		
84	Kr	Krypton	133	Cs	Cesium		
139	La	Lanthanum	35.5	Cl	Chlorine		
259	Lr	Lawrencium	52	Cr	Chromium		
207	Pb	Lead	59	Co	Cobalt		
7	Li	Lithium	63.5	Cu	Copper		
175	Lu	Lutetium	254	Cm	Curium		
24	Mg	Magnesium	162.5	Dy	Dysperosium		

الرموز و الكتل الذرية لبعض العناصر

الكتلة الذرية	الرمز	العنصر	الكتلة الذرية	الرمز	العنصر
101	Ru	Ruthenium	55	Mn	Manganese
150	Sm	Samarium	101	Md	Mendelevium
45	Sc	Scandium	201	Hg	Mercury
79	Se	Selenium	96	Mo	Molybdenum
28	Si	Silicon	144	Nd	Neodymium
108	Ag	Silver	20	Ne	Neon
23	Na	Sodium	237	Np	Neptunium
88	Sr	Strontium	59	Ni	Nickel
32	S	Sulfur	93	Nb	Niobium
181	Ta	Tantalum	14	N	Nitrogen
99	Tc	Technetium	253	No	Nobelium
128	Te	Tellurium	190	Os	Osmium
159	Tb	Terbium	16	O	Oxygen
204	Tl	Thallium	106	Pd	Palladium
232	Th	Thorium	31	P	Phosphorus
169	Tm	Thulium	195	Pt	Platinum
119	Sn	Tin	242	Pu	Plutonium
48	Ti	Titanium	210	Po	Polonium
184	W	Tungsten	39	K	Potassium
238	U	Uranium	141	Pr	Praseodymium
51	V	Vanadium	145	Pm	Promethium
131	Xe	Xenon	231	Pa	Protactinium
173	Yb	Ytterbium	226	Ra	Radium
89	Y	Yttrium	222	Rn	Radon
65	Zn	Zinc	186	Re	Rhenium
91	Zr	Zirconium	103	Rh	Rhodium

امثلة عن الحوامض والقواعد والأملاح

أملاح تامة الذوبان	مواد شحذحة الذوبان	قواعد ضعيفة	حوامض ضعيفة	قواعد قوية	حوامض قوية
NaCl كلوريد الصوديوم	AgCl كلوريد الفضة	NH ₃ الامونيا	الحوامض العضوية بصيغة R-COOH و الامينات بصيغة R-NH ₂	NaOH هيدروكسيد الصوديوم	HCl حامض الهيدروكلوريك
KCl كلوريد البوتاسيوم	PbSO ₄ كبريتات الرصاص		مثل : H ₃ COOH	Ba(OH) ₂ هيدروكسيد الباريوم	HBr حامض الهيدروبروميك
KNO ₃ نترات البوتاسيوم	BaSO ₄ كبريتات الباريوم	C ₆ H ₇ N الانيلين	حامض الخليك HCOOH	Ca(OH) ₂ هيدروكسيد الكالسيوم	HI حامض الهيدروبيوديك
Na ₂ SO ₄ كبريتات الصوديوم	CaF ₂ فلوريد الكالسيوم		حامض الفورميك C ₆ H ₅ OH	KOH هيدروكسيد البوتاسيوم	H ₂ SO ₄ حامض الكبريتيك
K ₂ CrO ₄ كرومات البوتاسيوم	Zn(OH) ₂ هيدروكسيد الخارصين		الفينول HCN	LiOH هيدروكسيد الليثيوم	HNO ₃ حامض النترريك
CaCl ₂ كلوريد الكالسيوم	Ca ₃ (PO ₄) ₂ فوسفاتات الكالسيوم		حامض الهيدروسيانيك HF		HClO ₄ حامض البيركلوريك
NH ₄ Cl كلوريد الامونيوم	Ag ₂ CrO ₄ كرومات الفضة		حامض الهيدروفلوريك HNO ₂		H ₂ CrO ₄ حامض الكروميك
CH ₃ COOK خلات البوتاسيوم	Fe(OH) ₃		حامض النتروز		
CH ₃ COONa خلات الصوديوم	هيدروكسيد الحديد				
MgSO ₄ كبريتات المغنيسيوم	Al(OH) ₃ هيدروكسيد الالمنيوم				
	MgF ₂ فلوريد المغنيسيوم				
	Mg(OH) ₂ هيدروكسيد المغنيسيوم				

أنواع الليكندات

الاسم	صيغة الليكاند	نوعه	عدد المخالف
خلاتو	Acetato	قوي	احادي المخرب
أمين	Ammine	قوي	احادي المخرب
آكوا	Aqua	ضعيف	احادي المخرب
ازيدو	Azido	ضعيف	احادي المخرب
برومو	Bromo	ضعيف	احادي المخرب
كاربونيتو	carbonato	قوي	ثاني المخرب
كاربونيل	Carbonyl	قوي	احادي المخرب
كلورو	Chloro	ضعيف	احادي المخرب
سيانو	Cyano	قوي	احادي المخرب
ثنائي مثيل كلايكسيماتو	Dimethylglyoximato	قوى	ثاني المخرب
اثيلين ثانوي امين en	Ethylenediamine	قوى	ثاني المخرب
اثيلين ثانوي امين رباعي حامض الخليك	Ethylenediaminetetraacetic acid	قوى	سداسي المخالف
فلورو	Fluoro	ضعيف	احادي المخرب
هایدرازین	Hydrazine	قوى	ثاني المخرب
هایدرازينيوم	Hydrazinium	قوى	احادي المخرب
هیدروکسیدو (هیدروکسو)	Hydroxido	ضعيف	احادي المخرب
ايدو	Iodo	ضعيف	احادي المخرب
مثيل امين	Methylamine	قوى	احادي المخرب
نتراتو	Nitrate	قوى	ثاني المخرب
نتریتو	Nitrito	قوى	احادي المخرب
نایتروسیل	Nitrosyl	قوى	احادي المخرب
اوکزالیتو	Oxalato	ضعيف	ثاني المخرب
بیریدین	Pyridine	قوى	احادي المخرب
ثايوسياناتو	Thiocyanato	ضعيف	احادي المخرب
يوريا	Urea	قوى	احادي المخرب(معقد)

المصادر باللغة الانكليزية

- 1— P. W. Atkins and J. d Paula, "Atkins Physical Chemistry" 9th Edition, Oxford University Press, Oxford (2012).
- 2— A. F. Cotton, G. Wilkinson, A.C. Murillo and B. Bochmann, " Advanced Inorganic Chemistry" 7th Edition, Wiley–VCH, New York (2008).
- 3— R. T. Morrison and R.N. Boyd, " Organic Chemistry" 6th Edition, Pearson Prentic Hall, New Jersey (2008).
- 4— K.W. Whitten, R.E. Davis and L. M. Peck, "General Chemistry" 7th, Edition. Holt Rinehart and Winston, New York (2010).
- 5— A.T. Schwartz, D. M. Bunce, R. G. Silberman , C. L. Stanitski, W. J. Statton and A. P. Zipp, "Chemistry in Context" American Chemical Society, New York (1997).
- 6— R. Duran , L. P. Gold, C. G. Hass, and A. D. Norman "Chemistry" McGraw–Hill, New York (2003).
- 7— I. A. Vogel , "Text Book of Quantitative Chemical Analysis", 5th Edition, Longman Press, England (1989).
- 8— D. A. Skoog, D.M. Weast, F. G. Holler and S.R. Crouch, "Fundamental of Analytical Chemistry", 8th Edition, Brooks Cole, Canada(2004).
- 9— I. A. Vogel , "A Text Book of Macro and Semimicro Quantitative Inorganic Analysis", 4th Edition, Longman Press, England (1974).
- 10— S. Prakash, G.D. Tuli,S.K. Basu and R.D. Madan,"Advanced Inorganic Chemistry" vol. II, Chand Company Ltd., New Delhi (2010).
- 11— J. E. Huheey "Inorganic Chemistry" Harper and Row Publisher, London (1997).
- 12— N. J. Tro , "Introductory Chemistry" 3rd Edition, Pearson Prentic Hall, New Jersey (2009).
- 13— A. C. Wilbraham , D. D. Staley, M. S. Matta , and E. L. Waterman, "Chemistry", Pearson Prentice Hall, New Jersey (2008).
- 14— R. Chang , and B. C. Shank , " Chemistry", Mc Graw – Hill , New York (2005).
- 15—K. J. Denniston , J. J.Topping , and R. L.Caret, "General Organic and Biochemistry", Mc–Graw– Hill, New York (2004).
- 16—S.S Zumdahle and S.A Zumdahle "Chemistry" Houghton Mifflin Boston (2003).
- 17— M.S. Silberberg , "Chemistry , the Molecular Nature of Matter and Change" Mc Graw Hill, London (2003).

المصادر باللغة العربية

- 1— إبراهيم الزامل ، سليمان حمادي الخويطر و محمد عبد العزيز الحاجي "التفاعلات الكيميائية" ، الكتاب المرجع في الكيمياء للمرحلة الثانوية، المنظمة العربية للتربية والثقافة والعلوم، الجزء الثاني (1987) .
- 2— نعمان النعيمي وعبد الرزاق حمودي "الكيمياء اللا عضوية" الجزء الثالث ، جامعة بغداد ، كلية العلوم ، بغداد (1984) .
- 3— احسان عبد الغني مصطفى وسعد عز الدين المختار، "الكيمياء اللاعضوية والتناسقية" جامعة الموصل ، كلية العلوم ، الموصل (1988) .
- 4— الكيمياء للصف الثاني عشر - الجزء الثاني ، شركة جيوبروجكتس ، شركة المطبوعات للتوزيع والنشر ، لبنان (2008-2009) .
- 4— الكيمياء للمرحلة الثانوية للمستويات الاول والثاني ، ادارة المناهج والكتب المدرسية ، الاردن (2006) .