

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ
جُمُورِيَّةِ عَرَبِيَّةِ اِلْعَرَاقِ
وَزَارَةِ التَّرْبَيَّةِ
الْمَدِيرِيَّةِ الْعَالِمِيَّةِ لِلْعِلْمِيَّةِ

الكيمياء

الصف السادس العلمي

تأليف

أ.د. سمر مدحت ديكران
د. سعدى محمد ظاهر
أكرم حسناً إبراهيم
عادل حسين تلف الحصاني
باسيل إبراهيم المشود

أ.د. عمار هاني سهيل الدجاني
د. سمير حكم كريم
خلود مهدي سالم الدليمي
خليل دحيم علي
كريمة عبد المنعم المكاني
كاظم دشيد موسى

المشرف العلمي على الطبع

د. هدى صلاح كريم

المشرف الفني على الطبع

علي غازي جواد



الموقع والصفحة الرسمية للمديرية العامة للمناهج

www.manahj.edu.iq

manahjb@yahoo.com

Info@manahj.edu.iq



manahjb

manahj

استناداً إلى القانون يوزع مجاناً ويمنع بيعه وتدوله في الأسواق

مقدمة

إن الكيمياء علم نظري عملي تطبيقي . وقد نمت هذه الركائز الرئيسة نمواً سريعاً شملت محصلتها معظم نواحي حياتنا اليومية ، تلبية - في الغالب - لحاجات المجتمع المتزايدة وتحسيناً للبيئة وظروف العيش . وبالتنسيق المستمر مع بقية العلوم الحيوية الأخرى خاصة الفيزياء والرياضيات وعلوم الحياة .

وقد وضعت لجنة تأليف كتاب الكيمياء للصف الخامس العلمي ؛ هذه المبادئ نصب اهتمامها في إثراء محتوى مفردات المنهج الجديد في الكيمياء بما يشجع الطالب ويسوقه لمتابعة الاستزادة من هذا العلم الحيوي ، اخذة بنظر الاعتبار المرحلة العمرية الحساسة للطالب ومدارسه في السنوات السابقة من هذا العلم بدءاً من الصف الأول المتوسط : وتود اللجنة التأكيد على ضرورة دعم المادة النظرية - في الكتاب - بمقومين رئيسين هما اجراء التجارب العملية (بما يتوافر للمدرس من مستلزمات الجانب العملي) وربط الكيمياء - ما أمكن- بالحياة اليومية وما لها من اثر ينامي في الصناعة والزراعة والتغذية والادوية ومستحضرات التجميل وغيرها.

وقد تضمنت فصول الكتاب توسيعاً افقياً وعمودياً اتسم بالحداثة والبساطة في الوقت نفسه . مع مراعاة استخدام نفس الرموز والصيغ والاسارات المستخدمة في كتب الكيمياء للسنوات السابقة تيسيراً للطالب والمدرس ولكي يكون منهج الكيمياء في المرحة الثانوية متدرجاً متاماً (مع اضافة ماتطلبه التحديث من رموز وحدات القياس المتنوعة).

وتؤكد اللجنة لمدرسي الكيمياء عدم اقحام أي رموز أو صيغ أو مصطلحات ، والتي من شأنها تشويش اذهان الطلبة والتقييد -قدر الامكان- بنوعية الأسئلة والنشاطات المذكورة في نهاية كل فصل - التطبيقية المباشرة منها والاستنتاجية فضلاً على التمارين المذكورة في الهوامش وما رافقتها من معلومات تثقيفية تنير أفكار الطلبة ولا تكون جزءاً ضاغطاً في أسئلة الامتحان وإنماً للفائدة ترى اللجنة ان تنظم زيارات للمعارض النوعية والسنوية، واقامة سفرات- علمية وترفيهية في الوقت نفسه- لأحد المصانع القريبة من المدرسة واطلاع الطلبة -ميدانياً- على المراحل التصنيعية المتتابعة التي تمر بها المواد الاولية، وصولاً إلى المنتوج النهائي ، لأنه هدف ذو أهمية كبرى ، لا بد من الاهتمام به من

قبل المدرسين والادارات.. وتكليف الطلبة باعداد تقارير علمية عن كل زيارة أو سفرة هادفة يكافؤون عليها كنشاط لاصفي مع التأكيد على استثمار موارد البيئة المحلية تعويضاً مناسباً عن بعض المواد غير المتوفرة في حينها. ولا بد لنا أن نشير الى ان هذا العمل هو ثمرة جهد لجنة تأليف الكيمياء المؤلفة من السادة المذكورة اسمائهم على الصفحة الأولى بالإضافة الى الاستاذ هدى صلاح كريم. كما تثمن اللجنة جهود الخبريرين العلميين أ.د. عبد المحسن عبد الحميد الحيدري و د. فاضل سليم متى على مساهمتهما في تقييم هذا الكتاب. وبما ان هذا الكتاب مؤلف جديد يحتاج الى تعسيد من خلال التغذية الراجعة من الإخوة المدرسين والاختصاصيين التربويين وأولياء أمور الطلبة وكل من له صلة بتنفيذ هذا المنهج بالصيغة المثلثى موافاة المديرية العامة للمناهج / مديرية المناهج والكتب بالاراء والمقتراحات التي يفرزها الميدان التعليمي للافادة منها في تنقیح الطبعات اللاحقة.

ومن الله التوفيق

المؤلفون

الفهرس

الفصل الاول

تطور المفهوم الذري

9

10	1-1 مقدمة
10	2-1 اكتشاف الالكترون
11	3-1 اكتشاف البروتون
12	4-1 ايجاد نسبة شحنة الالكترون الى كتلته
12	5-1 تعبيين شحنة الالكترون
13	6-1 اكتشاف النواة
14	7-1 اكتشاف العدد الذري
14	8-1 اكتشاف النيوترون
14	9-1 ترتيب الالكترونات في الذرة
15	10-1 الانشعاع الكهرومغناطيسي
15	11-1 نظرية الكم
16	12-1 الاطياف الذورية
17	13-1 طيف الانبعاث الخطى للمهيدروجين
19	14-1 الطبيعة الموجية للالكترون
20	15-1 الميكانيكية الموجية
21	16-1 اعداد الكم
25	17-1 كيفية كتابة الترتيب الالكتروني
30	مفاهيم اساسية
31	اسئلة الفصل

الفهرس

35

الفصل الثاني

قوى الترابط والأشكال الهندسية للجزئيات

36

40

44

45

49

59

60



1-2 مقدمة

2-2 انواع الاواصر الكيميائية

2-3 الرنين

4-2 الشكل الهندسي للجزئيات

5-2 التهجين الاوربيتالي

مفاهيم اساسية

اسئلة الفصل

61

الفصل الثالث

الجدول الدوري وكيمياء المناصر الانتقالية

62

77

90

95

96

1-3 الجدول الدوري

2-3 العناصر الانتقالية

3-3 الحديد

مفاهيم اساسية

اسئلة الفصل

97

الفصل الرابع

المحاليل

98

99

100

110

112

119

120

1-4 مقدمة

2-4 عملية الذوبان

3-4 انواع وخواص المحاليل

4-4 قانون راؤلت

5-4 تأثير المذاب غير المتتطاير على بعض صفات المذيب

مفاهيم اساسية

اسئلة الفصل

الفهرس

الفصل الخامس

الحركيات الكيميائية

121

122

122

129

135

138

139

141

143

148

149

1-5 المقدمة

2-5 سرعة التفاعل الكيميائي

3-5 قانون سرعة التفاعل

4-5 نظريات سرعة التفاعل

5-5 حرارة التفاعل

6-5 طاقة التنشيط

7-5 العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل

8-5 ميكانيكية التفاعل

مفاهيم أساسية

أسئلة الفصل

الفصل السادس

الحوامض والقواعد والأملاح

153

154

154

156

161

162

163

166

166

168

171

172

1-6 المقدمة

2-6 خواص المحاليل المائية للحوامض والقواعد

3-6 المفاهيم الجزيئية للحوامض والقواعد

4-6 المواد الامفيوتيرية

5-6 تفاعلات الحوامض والقواعد في المحاليل المائية

6-6 أنواع الأملاح

7-6 دلائل الحوامض والقواعد

8-6 محاليل الحوامض والقواعد

9-6 التسخين

مفاهيم أساسية

أسئلة الفصل

الفهرس

الفصل السابع

كيمياء البوليمرات

173

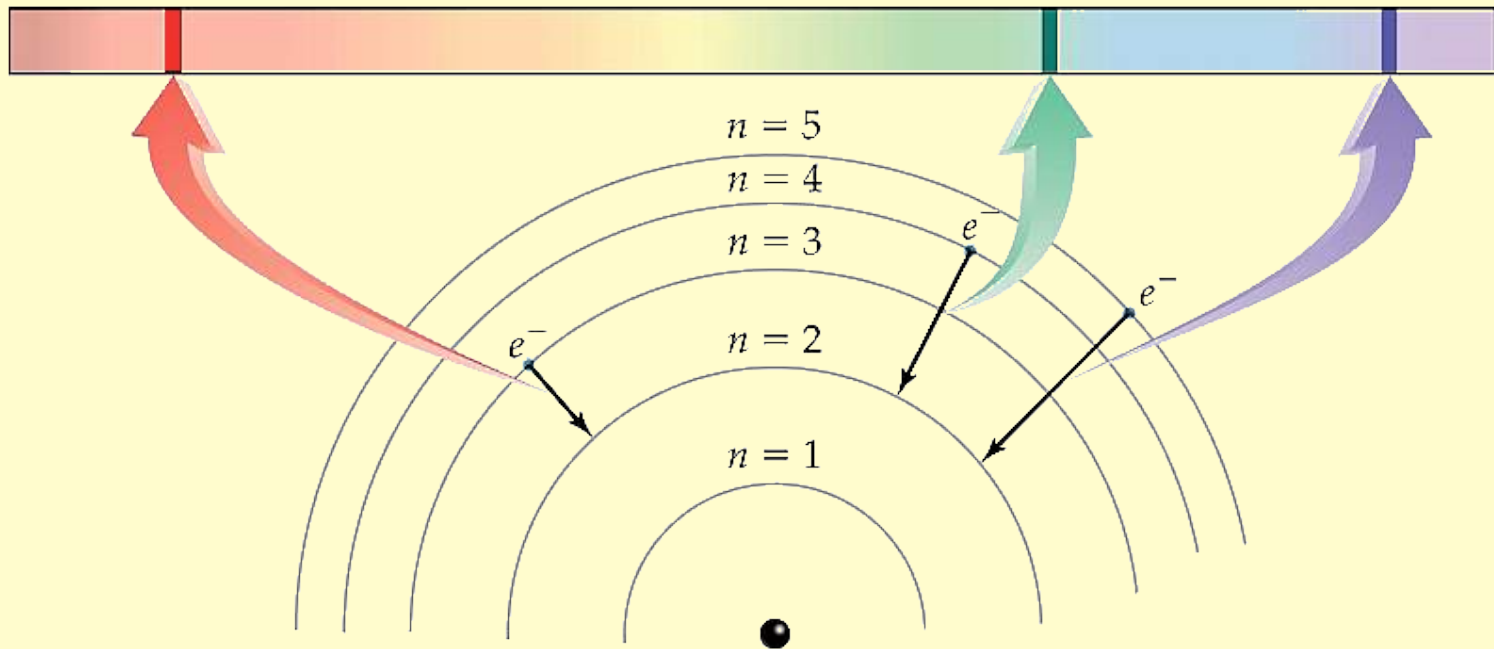
174	1- البوليمرات (اللدائن)
174	2- انواع البوليمرات
175	3- البوليمرات المصنعة
187	4- عالم اللدائن (البلاستيك)
188	مفاهيم اساسية
189	اسئلة الفصل

الفصل الثامن

الهيدروكاربونات الاروماتية

191

192	1- مقدمة
192	2- تركيب البنزين
201	3- ميكانيكية تفاعلات الاستبدال الالكتروفييلية
202	4- الفينولات
205	5- تحضير الاسبرين
205	6- الكشف عن الفينولات
205	7- المركبات الحلقية غير المتجانسة
208	مفاهيم اساسية
209	اسئلة الفصل



الفصل الأول

1

تطور المفهوم الذري

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب ان :-

- يفهم اهمية تجارب انابيب التفريغ الكهربائي في اكتشاف الالكترون والبروتون.
- يميز خواص الاشعة الكاثودية واسعة القناة .
- يتعرف على قيمة شحنة الالكترون الواحد وكتلته وكيف تم ايجادها .
- يبين اهمية اكتشاف النواة في تطور البناء الذري .
- يعرف ظاهرة الاشعاع الكهرومغناطيسي .
- يفهم معنى الكم من الطاقة واهمية النظرية الكمية .
- يميز الفرق بين الطيف الخطى والمستمر .
- يبين الطبيعة المزدوجة للالكترون .
- يفرق بين تصور المستوى الرئيسي للطاقة حسب نظرية بور وحسب الميكانيكا الموجية .
- يتعرف على اعداد الكم الاربعة واهميتها .
- يحدد اعداد الكم الاربعة لاي الكترون في الذرة .
- يعرف مبدأ الاستثناء لباولى.

1-1 مقدمة

جاء في نظرية دالتون (Dalton) الذرية التي جاء في أحد بنودها ان الذرات غير قابلة للانقسام او التجزئة، الا ان تجارب التفريغ الكهربائي خلال الغازات وظاهرة النشاط الاعصامي، اثبتت ان الذرات تتكون من دقائق اصغر اي ان الذرة قابلة للتجزئة.

هل تعلم

مادة كبريتيد الخارчин مادة متفلورة تطلق ومضات ضوئية عند سقوط الضوء عليها.

2-1 اكتشاف الالكترون

عند تزويد انبوب تفريغ كهربائي، تحتوي على غاز الهيدروجين تحت ضغط منخفض [الشكل (1-1)]، ب حاجز كاشف مغطى بكبريتيد الخارчин وكذلك بلوح معدني قرب الكاثود، به شق ضيق مستطيل، وعند امرار التيار الكهربائي نرى خطأ مضيئاً عبر الحاجز، ويمكن تفسير ذلك ان حزماً او اشعة كهربائية تنبثق من الكاثود ، وتتجه نحوية الانود، ويوقف اللوح المعدني اغلبها، ولكن يسمح الشق المستطيل بسريان هذه الحزمة الضيقة من خلاله، وترتبط بالحاجز فتنتج خطأ مضيئاً، ونظراً لان الحزم تبدو قادمة من الكاثود فانها تعرف بالأشعة الكاثودية وعند تقريب قطب باحث عن الشمال لمغناطيس من



الشكل 1-1

نموذج لأنبوبة التفريغ الكهربائي.



الشكل 2-1

تأثير الاشعة الكاثودية بالقطاب المغناطيسي.

وتحت دراسة غازات مختلفة وجد ان هذه الجسيمات التي تؤلف الخط المضيء ذات شحنة سالبة قيمتها واحدة وكذلك كتلتها وسميت هذه الجسيمات بالالكترونات. ان من اهم خواص الاشعة الكاثودية الاتي:

- 1 - تسير بخطوط مستقيمة منبعثة من القطب السالب باتجاه القطب الموجب.

- 2 - تكون من دقائق مادية ذات كتلة متناهية في الصغر وتسير بسرعة كبيرة.

- 3 - تتأثر بالمجال الكهربائي وتنجذب نحو القطب الموجب مما يدل على انها ذات شحنة سالبة.

- 4 - تتأثر بالمجال المغناطيسي.

- 5 - تؤين الوسط الذي تمر فيه.

صفائح كهربائية



الشكل 3-1

تأثير الاشعة الكاثودية بالصفائح الكهربائية.

3-1 اكتشاف البروتون

ادت التجارب التي اجراها اولاً العالم جولدشتاين عام 1886 ، الى اقتراح ان الجسيمات الموجبة ، تتكون ايضاً في انباب التفريغ الكهربائي، وفي انبوبة جولدشتاين [الشكل(1-4)] يوجد القطب الموجب (الانود) نحو اليمين والقطب السالب (الكافود) نحو اليسار ، وهو يتكون من قطعة من المعدن محفور به ثقب، ويمكن وضع حاجز كاشف على الانبوبة ، على يسار الكافود، وعند امرار تيار كهربائي يتكون خط مضيء يمكن تفسير مصدره كما يلي، تنجدب الالكترونات المنبعثة من الكافود نحو الانود وحيث انه يوجد غاز الهيدروجين في الانبوبة تصطدم الالكترونات بالذرات المتعادلة للغاز ، واذا كان لالكترونات طاقة كافية ، فإنه يمكنها طرد الالكترونات الاخرى بعيدا عن الذرات المتعادلة ، فيختلف عن هذا الطرد لالكترونات السالبة جسيمات موجبة متباعدة في هذا المكان يلتقط اغلبها الالكترونات وتصبح متعادلة وقسم قليل من هذه الجسيمات الموجبة تنزلق من خلال الثقب الى منطقة خلف الكافود ”لذا تسمى باشعة القناة“ مكونة حزمة من الجسيمات تتأثر بالمجال الكهربائي حيث انها تنحرف باتجاه الصفيحة ذات الشحنات السالبة وكذلك تتأثر بالمجال المغناطيسي ايضاً، حيث تنحرف باتجاه القطب الباحث عن الشمال نحو الاعلى والقطب الباحث عن الجنوب يتقوس الخط نحو الاسفل . ووجد ايضاً ان هذه الجسيمات تكون عادة اثقل من الالكترونات حيث تعتمد الكتلة على نوع الغاز الموجود في الانبوبة . سميت هذه الجسيمات فيما بعد بالبروتون. ومن دراسة خواص هذه الاشعة وجد الاتي :

- 1 - تنجدب نحو القطب السالب مما يؤكد انها موجبة الشحنة.
- 2 - لها كتلة وسرعة مما يدل على انها دقائق مادية وتكون عادة اثقل من الالكترون وكتلتها تعتمد على نوع الغاز الموجود في انبوب التفريغ الكهربائي.
- 3 - تتأثر بالمجالين الكهربائي والمغناطيسي.



الشكل 4-1

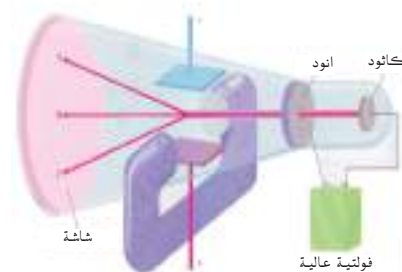
انبوبة جولدشتاين

ما هي خواص الاشعة الكاثودية ؟

تمرين 1-1

٤-١ ايجاد نسبة شحنة الالكترون الى كتلته

اجريت اول دراسة كمية عن انحراف حزم الكترونية بواسطة مجالات كهربائية ومغناطيسية من قبل العالم ثومسون (Thomson) عام 1897 ويوضح الشكل (5-1) نموذجاً لذلك، حيث استخدم انبوبة الاشعة الكاثودية ومستعيناً بخواص هذه الاشعة، وجد ان هذه الاشعة تنحرف عن مسارها المستقيم تحت تأثير المجال المغناطيسي ولكنها تعود الى مسارها الاصلي عند تسلیط مجال كهربائي مساوي في شدته للمجال المغناطيسي باتجاه عمودي على اتجاه المجال المغناطيسي ومن معرفة شدة المجالين الكهربائي والمغناطيسي، امكن حساب نسبة الشحنة الى الكتلة الخاصة بالجسيمات وتبين ثومسون ان هذه النسب ثابتة لا تتغير بغض النظر عن الفلز الذي استخدم لصنع الكاثود او طبيعة الغاز المستخدم داخل انبوبة الاشعة الكاثودية وقد وجد ان قيمة هذه النسبة تساوي $1.76 \times 10^{11} \text{ C/kg}$ (كولوم / كيلو غرام).

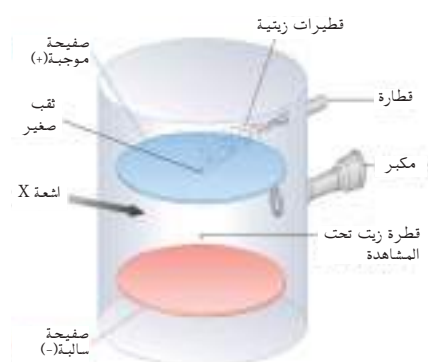


الشكل 5-1

نموذج لانبوبة ثومسون.

٥-١ تحديد شحنة الالكترون

عام 1909 قام مليكان (Millican) بتعيين شحنة الالكترون وذلك بوضع قطريرات صغيرة مشحونة بشحنة سالبة بين قطبين كهربائيين كما في الشكل (6-1) القطب الموجب في الاعلى يحاول ان يجذب القطريرات الزيتية المشحونة بالشحنة السالبة وفي نفس الوقت تميل القطريرات الى النزول الى الاسفل بفعل قوة الجذب الارضي . وعند استقرار القطريرات في حالة السكون بين القطبين ومن معرفة نصف قطرها وكثافتها وشدة المجال الكهربائي تمكن مليكان من حساب الشحنة المحمولة على هذه القطريرات ووجدها تساوي $1.6 \times 10^{-19} \text{ C}$ كولوم او احدى مضاعفاتها البسيطة وذلك لأن القطريرات يمكن ان تشحن باكثر من شحنة سالبة واحدة . وعليه فان شحنة الالكترون الواحد يجب ان تساوي قيمة اصغر شحنة تحملها القطريرة $1.6 \times 10^{-19} \text{ C}$ وباستعمال هذه القيمة لشحنة الالكترون وقيمة نسبة شحنة الالكترون الى كتلته التي اوجدها ثومسون (الفقرة ١ - ٤ اعلاه) امكن حساب كتلة الالكترون من شحنة الالكترون التي تم ايجادها بواسطة مليكان :



الشكل 6-1

نموذج لتجربة مليكان.

$$\frac{\text{كتلة الالكترون}}{\text{شحنة الالكترون التي اوجدها مليkan}} = \frac{\text{شحنة الالكترون التي اوجدها مليkan}}{\text{نسبة شحنة الالكترون الى كتلته التي اوجدها ثومسون}}$$

هل تعلم

كان تعبير رذرфорد عندما شاهد نتائج تجربته حرفياً كالاتي «لقد كان شيئاً عظيماً لم يكن تصديقه تقريباً ، فقد كان كما لو اطلقت قذيفة لمدى 15 بوصة على قطعة ورق رقيق شبه شفاف ثم ارتدت ثانية وضربتك»

$$\frac{1.6 \times 10^{-19} \text{C}}{\text{كتلة الالكترون}} = \frac{1.76 \times 10^{11} \text{C/kg}}{\text{كتلة الالكترون}} = 9.1 \times 10^{-31} \text{kg}$$

6 - 1 اكتشاف النواة

اقترح ثومسون انه يمكن اعتبار الذرة منطقة كروية موجبة الشحنة مطمور فيها الالكترونات السالبة (مثل قطعة من الكيك مملؤة بالزبيب) ولا بد ان يكون الجزء الاكبر من كتلة الذرة مرتبطة بالمنطقة الكروية الموجبة الشحنة . وهو استنتاج نشأ من ملاحظة ان الاجزاء الموجبة في الذرة اكثراً ثقلاء من الالكترونات عام 1910 اجري رذرфорد (Rutherford) التجربة التقليدية التي اختبرت نموذج ثومسون ، فقد كان يتفحص تشتت دقائق الفا بوساطة شرائح رقيقة من المعدن ، وطبقاً لنموذج ثومسون يتكون المعدن من ذرات على هيئة كرات موجبة الشحنة تحتوي على الالكترونات سالبة وحيث ان دقائق الفا على درجة عالية جداً من الطاقة ، فانها سوف تنفذ من خلال شرائح المعدن على هيئة خط مستقيم لأن الشحنة الموجبة والكتلة موزعتين بالتساوي في كل مكان من المعدن (حسب نموذج ثومسون) وانه هناك فرصة ضئيلة للانحراف عن مسارها الاولي . وكما هو متوقع فان 99% من دقائق الفا اختارت الشريحة ، وبعضاً انحرف بحدة وانعكس عدد قليل منها على طول مسارها [الشكل(7-1)].

ولم يكن ذلك مصدقاً على الاطلاق لرذرфорد لأن نموذج ثومسون لا يستطيع تفسير هذه الانحرافات و كنتيجة لذلك فسر رذرفورد هذه الانحرافات بان الشحنة الموجبة والكتلة في شريحة الفلز ممركزة في منطقة صغيرة جداً . وعليه رأى رذرفورد ان الذرة لها نواة او مركز، تتمرکز فيها شحنتها الموجبة وكتلتها. وتوضح النتائج الكمية لتجارب التشتت ، مثل التي قام بها رذرفورد، ان لنواة الذرة قطرأً يساوي 10^{-13}cm وللذرات اقطار تعادل تقريباً 100000 مرة قطر النواة (10^{-8}cm). وبعبارة اخرى تشغله النواة حيزاً صغيراً جداً من الحجم الكلي للذرة و معظم حجمها فراغ تشغله الالكترونات.

الشكل 7-1

نموذج لتجربة رذرفورد

تمرين 1-2

لمن ينسب اكتشاف نواة الذرة ؟

هل تعلم

اذا كبرت الذرة بحيث اصبحت النواة في حجم نقطة (.) وكانت الذرة كُلها اكبر من منزل .

7- اكتشاف العدد الذري

اذا كانت النواة تتكون من بروتونات، فما هو عدد هذه البروتونات الموجودة في نواة معينة؟ ظل هذا السؤال يتردد حتى جاءت الاجابة من الملاحظات العملية ، التي ابداها العالم موزلي (Mossile) عام 1913 والتي ادت الى اكتشاف العدد الذري .

8- اكتشاف النيوترون

كان السؤال القائم وقتها كيف يمكن تفسير النظائر ؟ وكيف يمكن الحصول على كتل مختلفة من نفس العنصر ، اذا كانت كلها تشتمل على نفس العدد من البروتونات ، وكان الرد على ذلك السؤال، هو انه يجب ان يكون هناك شيء اخر في النواة. في عام 1932 قام العالم شادويك (Chadwick) بقذف شريحة رقيقة من البريليوم بدقة في الفا فظهرت اشعة تشبه اشعة كاما ذات طاقة عالية جداً من شريحة المعدن ، اظهرت التجارب اللاحقة ، ان هذه الاشعة تمثل النموذج الثالث لمكونات الذرة ، اطلق عليها شادويك بالنيوترون لأن شحنته متعادلة وكتلته تقريباً متساوية لكتلة البروتون .

تعتبر النواة في الوقت الحالي، مكونة من نيوترونات وبروتونات وللنويوترون كتلة مقدارها (وحدة كتل ذرية) 1.00866 amu وشحنة مقدارها صفر (0) كما ان للبروتون كتلة مقدارها 1.00727 amu وشحنة (+1) والرمز (Z) للعدد الذري والذي يمثل عدد البروتونات في نواة ذرة اي عنصر و الرمز (A) يمثل عدد الكتلة والذي يساوي مجموع عدد البروتونات والنيترونات في نواة اي عنصر.

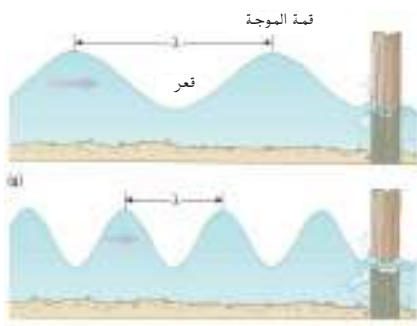
هل تعلم

ان العدد الذري (Z) هاماً بصفة خاصة في الكيمياء ، نظراً لأنه يعطي عدد البروتونات الموجبة الشحنة في النواة والذي يساوي عدد الالكترونات خارج النواة لذلك تكون الذرة متعادلة. وبما ان (Z) يمثل عدد البروتونات في نواة الذرة فهو يعتبر خاصية نوية تمدنا بمعلومات مهمة عن باقي الذرة.

9- ترتيب الالكترونات في الذرة

لقد مرت عملية ترتيب المكونات في الذرة بعدة نظريات، وكانت هذه النظريات تتلاشى او تتطور حسب قدرتها على تفسير الظواهر الفيزيائية والكمائمة. ، فإن النموذج الذي يعتبر ان الذرة مكونة من نواة موجبة تدور حولها الالكترونات السالبة وان حركة الالكترونات تضاد قوة الجذب الناتج عن النواة ، تهمل تفسير لماذا لاتشع هذه الالكترونات طاقة حيث لوحظ في جميع الحالات الأخرى ان الشحنات الكهربائية المتحركة تحت تأثير قوى الجاذبية انها تفقد طاقة وفي حالة الالكترونات سوف ينتج عن فقدان طاقة بطيء في

حركة الالكترون مما يؤدي الى انجذابه نحو النواة تدريجيا في مسار حلزوني مقتربا منها الى ان يسقط داخلها وفي مساره الحلزوني هذا يعطي طاقة باستمرار بشكل طيف مستمر اشبه ما يكون بطيف الاشعة الشمسية الا ان هذا لا يحدث حيث ان الذرات مستقرة في بنائها الذري فقدان هذا الاستقرار العلماء الى تقديم نظريات اخرى حول البناء الذري .

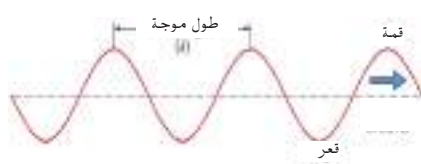


الشكل 1-8

نموذج لتشكل الامواج فوق سطح الماء.

10-1 الاشعاع الكهرومغناطيسي

يشمل هذا التعبير ضروباً مختلفة من الاشعاع ، كالدفع الذي ينتقللينا من المدفأة او الضوء المنعكس على السطوح اللمعنة ، او الاشعة المستخدمة في المستشفيات. فهي على اختلافها تشترك في بعض الصفات الجوهرية ، فكل هذه الانواع من الاشعاع تنتقل في الفراغ بسرعة واحدة مقدارها $3 \times 10^8 \text{ m/s}$ وهي ما تعرف بسرعة الضوء ، وكل هذه الانواع ذات طبيعة موجية وامواجها تشبه تلك التي تتشكل فوق سطح الماء الذي القى فيه حجر [الشكل(1-8)] ونلاحظ التكرار في هذه الامواج ، اي ان الموجة تتكرر على فترات منتظمة وعدد هذه الامواج هو ما يعرف بتردد الموجة التي تحدث في الثانية عندما يمر الاشعاع بنقطة محددة [الشكل(1-9)] وإذا كانت الامواج صغيرة كان ترددتها عالياً كما ان العكس صحيح ويرتبط طول الموجة بترددتها بالعلاقة :



الشكل 1-9

نموذج للطبيعة الموجية للضوء.

حيث C : سرعة الضوء بوحدة (m/s)

ν (نيو) التردد بوحدة ($1/\text{s}$)

| (لامدا) طول الموجة بوحدة (m)

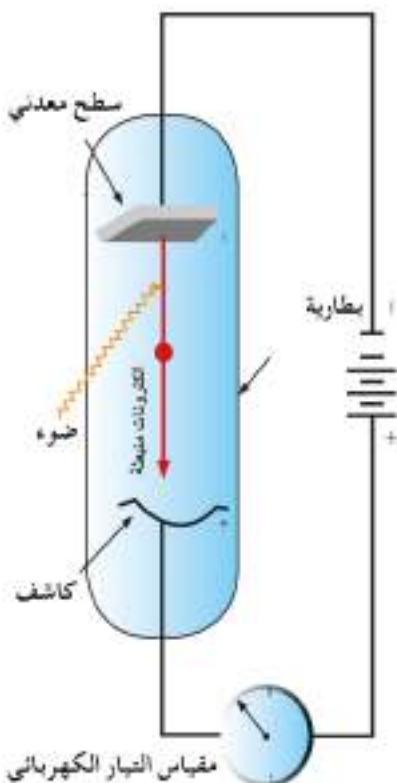
11-1 نظرية الكم

لقد مهد ماكس بلانك (Plank) للثورة العلمية التي ظهرت في بداية القرن العشرين، وذلك بفرضيته التي تعتبر الاشعة الكهرومغناطيسية كأنها حزمة من مجموعات الطاقة الصغيرة والتي سماها بالكمات، عندما كان يدرس ظاهرة ابعاث الضوء من الاجسام الساخنة ، اقترح بلانك ان الاجسام الساخنة تبعث طاقة بكميات محددة صغيرة تدعى كمات او الكم (quantum) (وحدة الطاقة) وهو الكمية الادنى من الطاقة التي يمكن ان يفقدها او يكتسبها الجسم

لوفرقتنا سيارة تسير بسرعة محددة فإذا أشينا أن زراعة من سرعتها لتحول إلى سرعة أعلى فلا بد للسيارة أن تمر عبر جميع السرعات التي تقع بين السرعة الدنيا والسرعة أعلى ولا يمكن لها أن تتفق من سرعة إلى سرعة أعلى . كما تطلب فكرة قيادة الكم

تمرين 3-1

ما هو الفوتون



الشكل 10-1

ولا تم عملية فقد الطاقة او اكتسابها على نحو مستمر وانما بشكل دفعات او دفقات من الطاقة بحيث ان الطاقة التي فقدت او اكتسبت هي مطابع صحيح لهذا الكم او المقدار ويتوقف مقدار الكم على تردد الاشعاع ويرتبط به ثابت (سمى ثابت بلانك (h) وقيمة $h = 6.63 \times 10^{-34} \text{ J.s}$ وطاقة بلانك تعرف بالعلاقة الآتية :

$$E = h\nu$$

حيث E الطاقة بوحدات الجول (J) ν ثابت بلانك بوحدات (J.s)

ثم جاء العالم اينشتاين بعد ذلك ليوضع نظرية بلانك في تفسيره لظاهرة التأثير الكهروضوئي ، وهي ظاهرة ابعاث الالكترونات من فلز عندما يوجه اليه الضوء ، [الشكل(10-1)] حيث ان ابعاث الالكترونات يعتمد على تردد الضوء اي على طاقته فإذا كان تردد الاشعاع الذري يرتفع سطح المعدن منخفضاً لأن الحظة ابعاث الالكترونات وعند استخدام ترددات متزايدة يصل الحال فجأة الى تردد تبدأ عنده الالكترونات بالانبعاث ، أما قبل ذلك فمهما زيدت شدة الاشعاع للتتردد المنخفض فإن المعدن لا يتأثر ، وإذا تجاوز تردد الاشعاع تلك القيمة الدنيا للأبعاث لا يزيد عدد الالكترونات المتبعثة ولكن ترداد الطاقة التي يحملها الالكترون . وقد لستخدم اينشتاين معادلة بلانك لحساب طاقة الكم الضوئية التي سماها بالفوتونات (photons) والفوتوны جسم من الاشعاع الكهرومغناطيسي له كتلة تساوي صفر لكنه يحمل كم من الطاقة تعتمد على تردد الموجة الكهرومغناطيسية ومتناز طاقة الفوتون بالتردد الادنى اللازم لأبعاث الالكترونات بالانقلاب على طاقة ارتبطها في الذرة . وكان تفسير اينشتاين لهذه الظاهرة اول تطبيق هام لنظرية الكم . كذلك فإن هذا التفسير اضفي على الضوء صفة الدقائقية الى جانب الصفة الموجية .

12- الاطياف الذرية

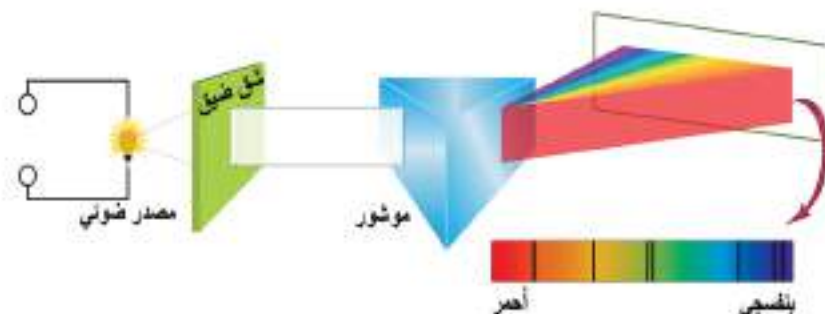
مرر العالم نيوتن (Newton) ضوء الشمس العادي خلال موشور زجاجي ووجد أنه يتحلل إلى مجموعة الوان بدءاً من البنفسجي وانتهاءً بالاحمر [الشكل(11-1)] ولعدم وجود مناطق منفصلة بين لون واخر سمى هذا الطيف بالطيف المستمر .

لكن لوحظ أنه إذا عرضت ذرات عنصر نبي في الحالة الغازية للحرارة أو في أنبوب التفريغ الكهربائي في حالة منخفضة الضغط ينبعث اشعاع (طيف) من ذرات العنصر المتوجه لا يكون متصلًا أو مستمرًا وإنما يتكون من عدد قليل من خطوط الضوء تفصلها مسافات معتمدة كبيرة نسبياً.

ظاهرة التأثير الكهروضوئي

هل تعلم

ان لكل عنصر طيف اشعاع خاص به، ويستعمل اطيف الابعاد لتعيين هويات عينات مجهولة وتحديد نسبة مكونات النجوم



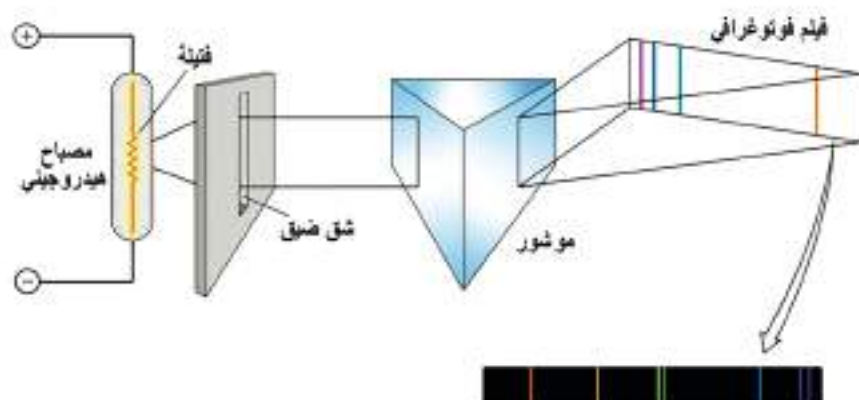
الشكل 11-1

ظاهرة الطيف المستمر

اطلق عليه طيف الابعاد الخطى (Line emission spectrum) لوجود مسافات فاصلة بين لون واخر. وقد اكتشف فيما بعد ان لكل عنصر طيفاً خطياً يميزه عن غيره من العناصر [الشكل (11-12)] ويتبين لنا من طيف الابعاد الخطى ان الاشعة المتبعثة من الذرة تتبع ببطاقات محددة فقط اي انها تتبع على وفق اسلوب الكم وليس على نحو متصل.

تمرين 4-1

ان قوس فرج هو سلسلة من الالوان؟
نائش هل تعتبر هذه السلسلة من طيف الابعاد المستمر ام الخطى .



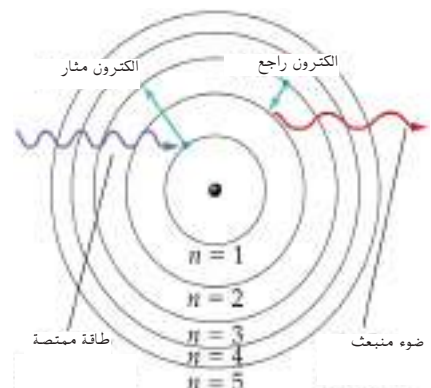
الشكل 12-1

ظاهرة الطيف الخطى

13-1 طيف الانبعاث الخطى للهيدروجين

تدعى النظرية الكلاسيكية أن ذرة الهيدروجين يمكن ان تستشار باي كمية من الطاقة تتلقاها. لذلك توقع العلماء ابعاد سلسلة من طيف مستمر. لكن ذرة الهيدروجين لا تتبع الا ترددات محدودة من الضوء، لذا، فعند مرور التيار في غاز الهيدروجين تحت ضغط منخفض تزداد الطاقة الكامنة لبعض ذراته ويسمى ادنى مستوى في طاقة الذرة بالمستوى المستقر (Ground state) وعندما يصبح مستوى الطاقة الكامنة في الذرة أعلى من المستوى المستقر ف تكون الذرة في حالة

استثارة (Excited state) وعندما تعود الذرة من حالة الاستثارة الى المستوى المستقر تفقد ما اكتسبته من طاقة في شكل اشعة كهرومغناطيسية (فوتون) وتكون طاقة الفوتون مساوية لفرق بين مستوى الطاقة الاول والثاني [الشكل(13-1)] واظهرت الدراسات حقيقة ان ذرات الهيدروجين تطلق فقط ترددات محددة من الضوء وان فرق الطاقة بين مستويات طاقة الذرة هو فرق محدد وهذا يعني ان الكترون ذرة الهيدروجين الوحيد موجود في مستويات ذات طاقة محدودة جداً .

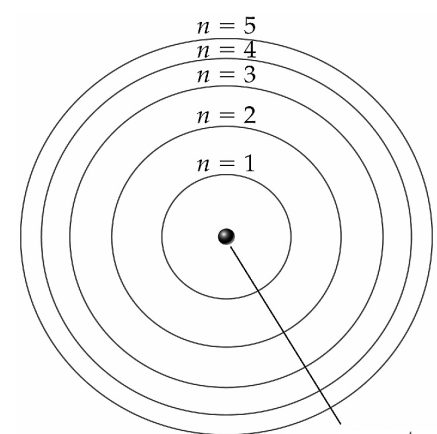


الشكل 13-1

انتقال الكترون من مستوى اقل طاقة الى مستوى اعلى طاقة وبالعكس.

بعد اكتشاف اطياف العناصر حاول العلماء تفسيرها بالاعتماد على حركة الالكترون في الذرة لكن المحاولة باءت بالفشل. فقد افترض ان الالكترون يتحرك حول النواة بسرعة ثابتة، في مسار منحني فان قوانين الفيزياء تتطلب ان اي دقة مشحونة كالالكترون تخضع لعملية تسارع فانها سوف تفقد طاقة على صورة اشعة كهرومغناطيسية وهذا ما يؤدي الى تباطئ سرعة الالكترون وبالتالي سوف يصطدم الالكترون بالنواة وتنهار الذرة. ولأن الذرات لا تنهار كان على العلماء تحدياً للتفسير كيفية دوران الالكترونات. استخدم العالم بور (Bohr) افكار العالمين بلانك واینشتاين السابق ذكرها في نظريته التي تمكّن بها من حساب طاقة الالكترون في ذرة الهيدروجين. وقد اعتمد بور في وضع نظريته على حقيقة انهما اذ ان الذرات لا تنهار وانهما اذ انبعاث الضوء من الذرة يتم بتعدد معين، مما يعني ان تغيرات الطاقة في الذرة هي تغيرات معينة ومحددة. وهذا يدل على ان الالكترون يوجد في مناطق ذات طاقة محددة ولا يمكن ان يوجد بينهما لانه مجبر على مستويات طاقة محددة في الذرة .

لقد افترض بور في نظريته ان الالكترونات تدور في مدارات ذات حجم ثابت وطاقة ثابتة [الشكل(14-1)] ويمكن تلخيص فرضيات نظرية بور بما يأتي :-



1. يدور الالكترون في مدار ثابت (ذى قطر محدد) وطاقة محددة ولا يشع طاقة نتيجة لدورانه هذا.

2. تباعث الطاقة عن الذرة في حالة واحدة وهي انتقال الالكترون من مدار محدد الى مدار اخر ذي طاقة اقل من طاقته في مداره الاول.



الشكل 14-1

مستويات رئيسية من الطاقة ذات حجم ثابت وطاقة ثابتة.

لقد اثبتت نظرية بور جدواها على بنية ذرة الهيدروجين ولكن حين حاول العلماء تطبيق الافكار الواردة في نظرية بور على ذرات العناصر الاخرى فشلت بسبب ان باقي الذرات تحتوي على عدد من الالكترونات اكبر لذلك فان الاطياف الذرية لهذه العناصر اكبر تعقيداً من الطيف الذري للهيدروجين وهذا يعني ان مستويات الطاقة لها اكبر تعقيداً وان هناك مستويات فرعية من الطاقة تبدأ من المستوى الثاني لذلك بدء التفكير في الامر من جديد ونشط البحث عن نظرية اكبر شمولية.

14-1 الطبيعة الموجية للالكترون

ذكرنا ان الالكترون عبارة عن دقيقة ذات كتلة محددة وشحنة كهربائية سالبة وان للضوء طبيعة المادة، اضافة الى طبيعته الموجية، اقترح دي برولي (De Broley) عام 1924 احتمال وجود الطبيعة الثنائية (الموجية والدقائقية) في حالة الدقائق ايضاً وقد اعتمد على ما وصل اليه اينشتاين وبلانك

$$E = mc^2 \quad \dots \quad (1)$$

$$E = hU \quad \dots \quad (2)$$

بما ان معادلة 1 و 2 متساويتان

$$hU = mc^2 \quad \dots \quad (3)$$

وحيث ان $\frac{c}{l} = U$ وبتعويضها في معادلة (3) نحصل على:

$$mc^2 = h \frac{c}{l} \quad \dots \quad (4)$$

وبحذف قيمة c واحدة من الطرفين في المعادلة (4) تصبح المعادلة:

$$mc = \frac{h}{l} \quad \dots \quad (5)$$

وبترتيب معادلة (5) نحصل على:

$$l = \frac{h}{mc} \quad \dots \quad (6)$$

وبما ان الزخم يعرف بالعلاقة $p = mc$ تصبح المعادلة النهائية كالتالي :

$$l = \frac{h}{p} \quad \dots \quad (7)$$

استنادا الى هذا الاشتراك يمكن لسيل من الالكترونات المتحركة أن يؤدي الى نمط تداخلي، اي ان السيل الالكتروني المتحرك يشبه الفوتونات المكونة للاشعة.

تمرين 5-1

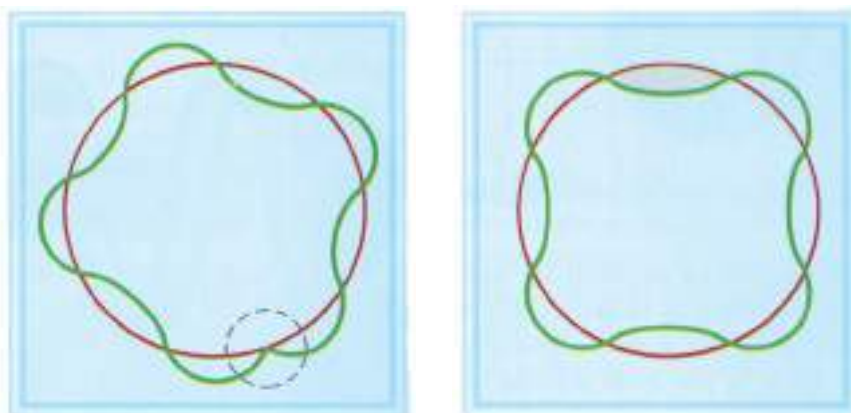
لماذا فشلت نظرية بور ؟

15 - 1 الميكانيكا الموجية

رغم نجاح نظرية بور في تفسير الطيف الذري للهيدروجين وكذلك في تفسير الاطياف الذرية للانظمة التي فيها الكترون واحد مثل (He^+ و Li^{2+}) إلا أنها لم تعطِ نتائج جيدة عند محاولة تفسير طيف الذرات التي فيها أكثر من الكترون واحد. عام 1936 استخدم العالم شروденكر (Shrodenger) الرياضيات لدراسة ذرة الهيدروجين. وببدأ بذلك علم يسمى الميكانيكا الموجية او ميكانيك الكم وقد توصل شروденكر إلى حل معادلة رياضية سميت باسمه و سميت ايضاً بمعادلة الموجة تستند فكرة شرودنكر إلى انه بدلاً من ان نفكر في وجود الكترون يتحرك دائرياً في مدار ثابت، علينا ان نفترض سلسلة من الامواج تتحرك ضمن هذا المدار المستقر وأن محيط المدار يجب ان يساوي عدداً مضاعفاً بسيطاً لطول موجة الالكترون. وحسب افتراض شرودنكر فان السلوك الموجي للالكترون يعطي تقديرأً لاحتمال وجود الالكترون ضمن حدود موجية. وهذا المفهوم الجديد هو بديل لنظام المدارات الثابتة الذي افترضه بور في نظريته وبدلاً من ان ننظر للالكترون وكأنه جسيم يدور في مدار ذي نصف قطر محدد فان علم الميكانيكا الموجية يصف حركة الالكترون بدلاله الدالة الموجية [الشكل(15-1)] والتي نطلق عليها اسم الاوربيتال وهي تعتمد على الطاقة الكلية وعلى طاقته الكامنة واحداثيات موقعه (x, y, z) وطبيعة سلوك الالكترون الموجية هذه يجعل قدرتنا غير ممكنة على تحديد موقع الالكترون وزخمه (كمية تحركه) في الوقت نفسه. وقد صاغ هايزنبرغ المبدأ المعروف باسمه (مبدأ عدم الدقة) الذي ينص على انه لا يمكن تحديد موقع جسيم وزخمه بدقة في الوقت ذاته فاذا تمكنا من قياس احدهما بدقة زاد عدم اليقين في دقة قياس الآخر.

تمرين 6-1

ماذا يقصد بالحالة المثارة للذرة؟ وماذا يحدث للإلكترون خلالها؟



(ب)

(أ)

الشكل 15-1

الحركة الموجية للإلكترون.

وحيث انه لايمكن رسم مسار للالكترونات فأن افضل مانفعله هو التحدث عن الاحتمال لايجاد الالكترون في موقع معين داخل الذرة ويعتبر احتمال ايجاد الالكترون في نقط متعددة داخل ذرة معضة رياضية في غاية التعقيد. وتحل ميكانيكا الكم هذه المعضة بوصفها الالكترون بأنه كما لو كان موجة. وفي الحقيقة فأن الالكترونات تظهر خواصاً موجية عند بعض الظروف، اذا ان حزمة الالكترون المتحركة بسرعة مثلاً، تظهر حيود وهي خاصية مميزة للحركة الموجية.

وللتعرف على اي الكترون في ذرته فان حل المعادلة الموجية ومعرفة قيم الدالة الموجية فانه يتطلب تقديم ثلاثة اعداد كم وهذه اعداد حقيقية تتعلق بطاقة وموضع الالكترون المحتمل وشكل السحابة الالكترونية ويجب تعين عدد كم رابع اخر للالكترون لأن اعداد الكم الثلاثة الناتجة نظرياً من حل معادلة شرودنكر لاتكفي لتفسير جميع الخواص المشاهدة للالكترونات في الذرات. لذا تم ادخال عدد الكم الرابع ليسد هذا النقص وسمي بعدد الكم المغزلي لأن الالكترون يمكن تصوره كما لو كان يغزل حول محوره في اثناء تحركه حول النواة ويوضح عدد الكم الرابع اتجاه الغزل .

16 - 1 اعداد الكم

لمعرفة الطريقة التي سيتم ترتيب الالكترونات بها يجب علينا أن نتفحص مستويات الطاقة في الذرة بدراسة اعداد الكم الآتية :

1-16-1 عدد الكم الرئيسي n

ترتتب مستويات الطاقة في الذرة على شكل مستويات رئيسية يحددها عدد الكم الرئيسي وكلما زادت قيمة n ازدادت طاقة المستوى ومعدل المسافة التي تفصله عن النواة، وتحدد قيمة n حجم المستوى وتأخذ قيم n الاعداد الصحيحة 1 و 2 و 3 الخ .

2-16-1 عدد الكم الثانوي (الزخم الزاوي) ℓ

يحدد شكل السحابة الالكترونية التي يحتمل وجود الالكترون فيها والناتجة من حركة الالكترون حول النواة. ان كل مستوى رئيسي n يتكون من واحد أو اكثر من المستويات الفرعية (الثانوية) ويكون عدد المستويات الثانوية في اي مستوى رئيسي مساو الى عدد الكم الرئيسي n وبذلك فان $1 = n$ يتكون من مستوى ثانوي واحد من

تمرين 7-1

كيف استطاعت ميكانيكية الكم من تفسير وجود الالكترون في موقع معين في الذرة .

الطاقة هو s . أما المستوى الرئيسي الثاني $n=2$ يحتوي على مستويين ثانويين من الطاقة هما s و p والمستوى الرئيسي الثالث $n=3$ يحتوي ثلاثة مستويات طاقة ثانوية هي s و p و d وكذلك المستوى الرئيسي من الطاقة الرابع $n=4$ يحتوي أربعة مستويات ثانوية من اعداد الكم هما s و p و d و f . وتقابل كل قيمة من قيم n قيمة محددة لعدد الكم $(n-1)$ وهي الاعداد الصحيحة المبتدئة بالصفر والمتناهية ℓ . فاذا كانت $n=1$ فان ℓ سوف تبدأ بالصفر وتنتهي $(1-1)=0$ اي بـصفر. لذلك فان هناك قيمة واحدة $\ell=0$ صفر اما اذا كانت قيمة $n=2$ فانها سوف تبدا بالصفر وتنتهي $(2-1)=1$ اي بواحد لذلك هناك قيمتان لـ ℓ هما صفر وواحد وهكذا عندما $n=3$ فهناك ثلاث قيم هي $0, 1, 2$ وعندما $n=4$ فهناك اربع قيم هي $0, 1, 2, 3$ وهكذا (الجدول 1-1).

الجدول (1-1) قيم ℓ ورموز المستويات الثانوية الدالة عليها						
5	4	3	2	1	0	قيمة ℓ
h	g	f	d	p	s	الحرف الدال عليها

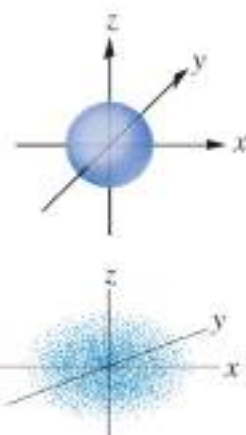
وفي دراستنا سوف نهتم فقط بالمستويات الثانوية s, p, d, f لانها الوحيدة التي تكون مشغولة بالاكترونات في الذرات في وضعها الطبيعي (Ground state) ولتحديد المستوى الثاني من اي مستوى رئيسي بطريقة رمزية نكتب قيمة n للمستوى الرئيسي ثم الحرف المخصص للمستوى الثاني فمثلاً المستوى الثاني s من المستوى الرئيسي الثاني يوضع له الرمز $2s$ ونكون له قيم $(\ell=0, n=2)$ والمستوى الثاني d من المستوى الرئيسي الثالث هو $3d$ ونكون له قيم الكم $(\ell=2, n=3)$ وهكذا.

3-16-1 عدد الكم المغناطيسي m_l

يمكن للأوربيتالات الذرية ان تتخذ الشكل نفسه حول النواة لكن باتجاهات مختلفة ويشير عدد الكم المغناطيسي الى اتجاه الاوربيتال حول النواة حيث يتكون كل مستوى ثانوي من اوربيتال او اكثراً وقى استخدام هذا العدد في تفسير ظهور خطوط اضافية في طيف الذرة عندما توضع في مجال مغناطيسي . فالتوزيع الفراغي للكترون s كروياً متماثلاً اي ان احتمال وجوده يكون متماثلاً في جميع الاتجاهات من النواة [الشكل (16)] ومن ناحية اخرى فان احتمال وجود الكترون p في بعض اتجاهات من النواة، يكون اكثر منه في الاخر وفى الحقيقة يكون احتمال التوزيع بالنسبة للكترون p على هيئة فصين منتشررين (diffuse) الى حد ما، واحد على كل جانب من النواة [الشكل (17)] ويكون مستوى p من ثلاثة اوربيتالات

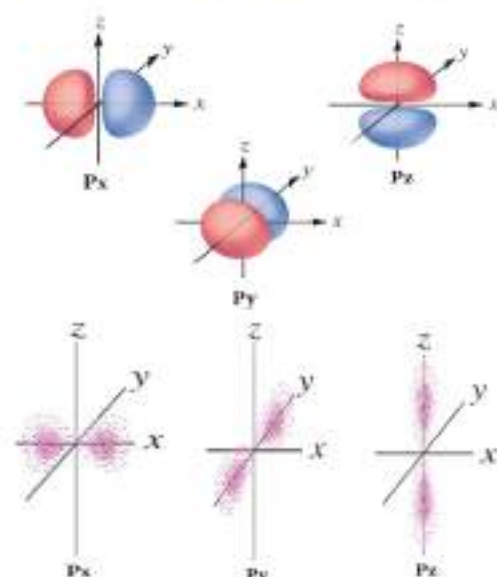
هل تعلم

الخبرات العروض f, d, p, s من الحروف الاولى للمتواليات sharp والحادية diffuse principal الرئيسية و fundamental المنتشرة وهذه الكلمات تمثل انماط الخطوط الخاصة بالاطياف الخطيّة التي ترتبط بانتقالات الطاقة.



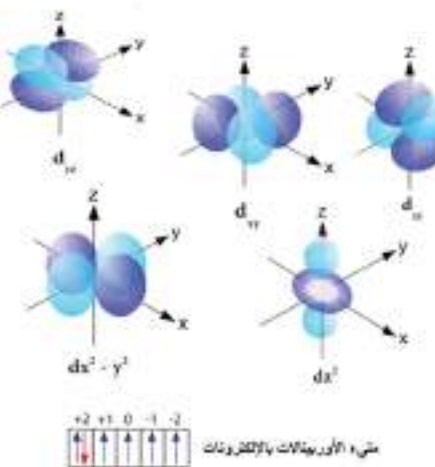
مستوى ثانوي من s

الشكل 16-1



مستويات ثانوية من p

الشكل 17-1



اما المستوى الثانوي d فيتكون من خمسة اوربيتالات والمستوى الثانوي f من سبعة اوربيتالات ويكون توزيعها الفراغي اكثر تعقيداً الى حد كبير [الشكل(1-18)] ويتقابل كل قيمة من قيم l عدد من قيم عدد الكم المغناطيسي هي الاعداد الصحيحة الموجبة والسالبة فعندما $l=0$ فان هناك قيمة $m_l=0$ واحدة وهي صفر اما عندما تكون $l=1$ فان قيم m_l هي $(+1, 0, -1)$ واذا كانت قيمة $l=2$ فان قيم m_l هي $(+2, +1, 0, -1, -2)$ واذا كانت قيمة $l=3$ فان قيم m_l هي $(+3, +2, +1, 0, -1, -2, -3)$ ويلخص الجدول(1-2) قيم اعداد الكم الرئيسية والثانوية والمغناطيسية .

الشكل 1-18-1

اعداد الكم الرئيسية والثانوية والمغناطيسية .

الجدول (1-2) قيم اعداد الكم الرئيسية والثانوية والمغناطيسية

عدد الاوربيتالات في المستوى الثانوي	عدد الكم المغناطيسي m_l	رمزه	عدد الكم الثانوي (l)	عدد الكم الرئيسي n
1	0	1s	0	1
1 3	0	2s	0	2
	+1, 0, -1	2p	1	
1 3 5	0	3s	0	3
	+1, 0, -1	3p	1	
	+2, +1, 0, -1, -2	3d	2	
1 3 5 7	0	4s	0	4
	+1, 0, -1	4p	1	
	+2, +1, 0, -1, -2	4d	2	
	+3, +2, +1, 0, -1, -2, -3	4f	3	

4-16-1 عدد الكم المغزلي

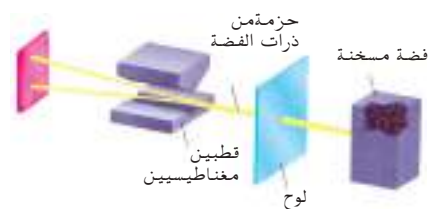
وضمنا سابقاً انه هناك اوربيتال واحد للمستوى الثانوي s وثلاثة اوربيتالات للمستوى الثانوي p وخمسة للمستوى الثانوي d وسبعة للمستوى الثانوي f وحيث ان هذه المستويات الثانوية يمكنها ان تستوعب 2 و 6 و 10 و 14 الكترون على التوالي فانه يتبع ذلك ان أي اوربيتال يمكن له ان يستوعب الكترونين ولكن تختلف الالكترونات في نفس الاوربيتال بأمر واحد مهم وهو ان لها دوراناً مغزلياً متضاداً . وبأني السبب في الحديث عن الدوران المغزلي للالكترون من مشاهدات السلوك المغناطيسي للمواد ويمكن الحصول على معلومات عن السلوك المغناطيسي للذرات المتفردة، عن طريق تجربة اوتوسترون ottostron

وفي هذه التجربة [الشكل(19-1)] امررت حزمة من ذرات الفضة المتعادلة (الناتجة من تبخير الفضة) بين قطبين مغناطيسيين وقد وجد ان الحزمة تنفلق الى حزمتين منفصلتين اي ان نصف الذرات تنحرف في اتجاه معين وينحرف الباقى بالاتجاه المقابل ولتفسير هذه المشاهدة يعتبر ان كل الكترون يسلك مثل مغناطيس دقيق ويمكن التفسير بأن هذه المغناطيسية تنتج من الدوران المغزلي للشحنة السالبة وذلك لانه من المعروف أن الدوران المغزلي لأى شحنة يولد مجال مغناطيسي وانه يوجد اتجاهان للدوران المغزلي متضادين لذا تتوقع ان يجذب كل الكترون الاخر ولكن الذي يبطل عمل هذا التجاذب بين الكتروني الاوربيتال التنافر في شحتيهم. وبما ان حركة دوران الالكترونين محصورة في اتجاهين فقط فان هناك قيمتين لعدد الكم المغزلي ms وهما $+1/2$ و $-1/2$.

ونستطيع ان نلخص الصفات المميزة لوصف الالكترون في الذرة

بالاتي :-

1. عدد الkm الرئيسي n تدل هذه الصفة على نظام ترتيب الالكترونات بزيادة المسافة عن النواة.
2. عدد الkm الثانوي ℓ وتصف نوع الاوربيتال الذي يشغله الالكترون من حيث تماثل توزيعه الفراغي (فمثلاً يكون للاكترون s توزيعات كروية متماثلة ويكون للاكترونات p توزيعات متماثلة على طول اتجاهات منفصلة في الفراغ).
3. عدد الkm المغناطيسي $m\ell$ وتحدد هذه الصفة اي اوربيتال من اوربيتالات المستوى الثانوي الذي يتحمل وجود الالكترون فيه.
4. عدد الkm المغزلي ms وتحدد هذه الصفة ايًّا من الاتجاهين الممكرين للدوران المغزلي الذي يقوم به الالكترون.
5. وحينما تحدد الصفات الاربع المميزة بالنسبة للاكترون في ذرة معينة فانتا سوف تكتشف انه لا يمكن ان يوجد في نفس الذرة الواحدة الكترون اخر له مجموعة متماثلة لتلك الخواص المميزة الاربع ويعرف هذا التحديد الجوهرى بمبدأ الاستثناء لباولى (Pauli exclusion principle) والذي ينص على انه لا يمكن لالكترونين في نفس الذرة ان يكون لهما القيم نفسها لكل اعداد الkm الاربعة.

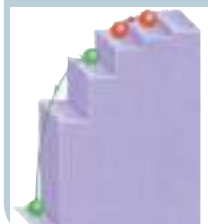


الشكل 19-1

تجربة اوتوسترون

هل تعلم

لو شبهنا مستويات الطاقة الرئيسية حول الذرة بدرج فانه لا يكون درج منتظم الابعد ، بل ان المسافات تكون جداً بعيدة في بداية الامر ثم تقل تدريجياً كلما ابتعدت هذه المستويات عن النواة.



١٧ - كيفية كتابة الترتيب الإلكتروني

لفرض كتابة الترتيب الإلكتروني لأية ذرة يجب معرفة العدد الذري لتلك الذرة حيث ان عدد الكترونات الذرة يساوي عددها الذري (عدد البروتونات) في حالة تعادلها كهربائياً. كذلك ينبغي ان نعرف ان العملية الاساسية في كتابة البنية الإلكترونية للذرة هو ان نبدأ بملء الاوربيتالات بالالكترونات من الاقل طاقة ثم الاكثر طاقة وهكذا حيث تكون مرتبة كما يأتي :

1s 2s 2p 3s 3p 4s 3d 4p 5s 4f 5d 6p 7s 5f 6d

وفي حالة المستويات الثانوية التي تحتوي اكثراً من اوربيتال واحد مثل المستويات (p و d و f) تدخل الالكترونات بصورة منفردة في هذه الاوربيتالات تجنبأً للتنافر الكهربائي بين شحناتها وذلك حسب (قاعدة هند's) التي تنص على انه لا يحدث ازدواج بين الكترونين في مستوى الطاقة الثانوي إلا بعد ان تشغله اوربيتالاته فراداً اولاً. حتى اذا اصبحت جميع الاوربيتالات لمستوى الثانوي محتوية على الکترون واحد في كل منها كما في المستوى الثانوي p^3 1 1 1 عندما يدخل الالكترون الرابع ليزدوج مع احد الالكترونات التي سبقته في اشغاله احد الاوربيتالات ليصبح ذلك اوربيتال مملاً كما في المستوى الثاني p^4 1 1 1 1 وللتغلب على التنافر بين شحتي الالكترونين ضمن اوربيتال الواحد يرمز للالكترونين بـ سهمين متعاكسين.

مثال ١ - ١ :

اكتب الترتيب الإلكتروني للعناصر الآتية:

$_{23}V$ ، $_{19}K$ ، $_{18}Ar$

الحل:

$_{18}Ar$	$1s^2$	$2s^2$	$2p^6$	$3s^2$	$3p^6$
$_{19}K$	$1s^2$	$2s^2$	$2p^6$	$3s^2$	$3p^6$ $4s^1$
$_{23}V$	$1s^2$	$2s^2$	$2p^6$	$3s^2$	$3p^6$ $4s^2$ $3d^3$

تمرين ٨-١

اكتب الترتيب الإلكتروني للعناصر الآتية :
 $_{30}Zn$ ، $_{20}Ca$

لو لاحظنا في المثال السابق للعناصر ان $_{23}V$ ، $_{19}K$ ، $_{23}V$ ان ترتيب الالكترونات الثمانية عشر الاولى لها $(1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6)$ وهذا الترتيب الإلكتروني للاركون لهذا يامكاننا تبسيط هذا الترتيب والتراطيف المماثلة بكتابه الرمز [Ar] ولذلك سنكتب ترتيب الثمانية عشر الكترون الاولى من البوتاسيوم $_{19}K$ والفناديوم $_{23}V$ وكذلك للعناصر التي بعدها ولغاية [Kr] كالتالي :

$_{19}K$ [Ar] $4s^1$
 $_{23}V$ [Ar] $4s^2$ $3d^3$

مثال 2 - 1 :

اكتب الترتيب الالكتروني للعناصر ^{29}Cu ، ^{24}Cr

الحل :



نلاحظ هنا ان المستوى d يحتاج الى الكترون كي يصبح نصف مشبع وان الذرات عندما تكون مستوياتها الثانوية نصف ممتلئة او ممتلئة تكون اكثر استقراراً لذلك نكتب الترتيب لها كالتالي:



اما ^{29}Cu



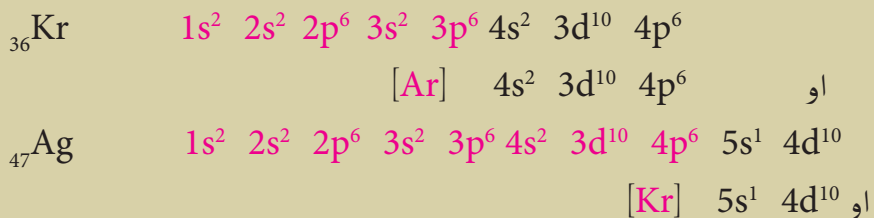
لذلك نكتبها كالتالي :



مثال 3 - 1 :

اكتب الترتيب الالكتروني : ^{47}Ag ، ^{36}Kr

الحل :

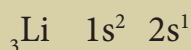


مثال 4 - 1 :

عين قيم اعداد الkm الاربعة للالكترون الاخير لكل من الذرات الآتية:



الحل :



لان الترتيب الالكتروني انتهى بالمستوى الرئيس الثاني 2 $n = 2$

لان الترتيب الالكتروني انتهى بالمستوى الثانوي s $\ell = 0$

لان الالكترون الاخير يقع في المستوى الثانوي $m\ell = 0$

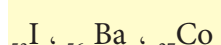
لان الالكترون الاخير يدور باتجاه عقرب الساعة (الالكترون $ms = +1/2$)

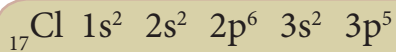
الاول من الاوربيتال).

تمرين 9-1

عين قيم اعداد الkm الاربعة للالكترون

الاخير لكل من الذرات الآتية :





لان الترتيب انتهى بالمستوى الرئيسي الثالث 3

$$n = 3$$

لان الترتيب انتهى بالمستوى الثانوي p

$$\ell = 1$$

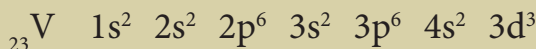
لان الالكترون الاخير يقع في الاوربيتال الذي قيمة $\ell =$ صفر

$$m\ell = 0$$

$$+1 \quad 0 \quad -1$$

1	1	1
---	---	---

$ms = -1/2$ لان الالكترون الاخير هو الالكترون الثاني في الاوربيتال.



لان اعلى مستوى رئيسي يحتوي على الكترونات هو الثالث

$$n = 3$$

لان الترتيب الالكتروني انتهى بالمستوى الثانوي d

$$\ell = 2$$

$m\ell = 0$ لان الالكترون الاخير يقع في الاوربيتال الذي فيه 0

$$+2 \quad +1 \quad 0 \quad -1 \quad -2$$

1	1	1		
---	---	---	--	--

$ms = +1/2$ لان الالكترون الاخير هو الالكترون الاول في الاوربيتال .



لان اعلى مستوى رئيسي يحتوي على الكترونات هو الخامس

$$n = 5$$

لان الترتيب الالكتروني انتهى بالمستوى الثانوي p

$$\ell = 1$$

$m\ell = -1$ لان الالكترون الاخير يقع في الاوربيتال الذي قيمة -1

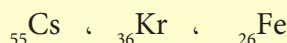
$$+1 \quad 0 \quad -1$$

1	1	1
---	---	---

$ms = -1/2$ لان الالكترون الاخير هو الالكترون الثاني في الاوربيتال .

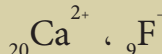
تمرين 10-1

اكتب اعداد الكم الاربعة للالكترون ما قبل الاخير لكل من الذرات الآتية :



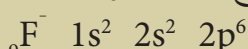
مثال 5 - 1

اكتب اعداد الكم الاربعة للالكترون الاخير لكل من الايونات الآتية :



الحل :

F^- ايون الفلوريد هو ذرة فلور اكتسبت الكتروناً اذا اصبح عدد الكتروناته 10



لان اعلى مستوى رئيسي يحتوي على الكترونات هو الثاني

$$n = 2$$

لان الترتيب الالكتروني انتهى بالمستوى الثانوي p

$$\ell = 1$$

$m\ell = -1$ لان الالكترون الاخير يقع في الاوربيتال الذي قيمة له -1

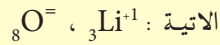
$$+1 \quad 0 \quad -1$$

1	1	1
---	---	---

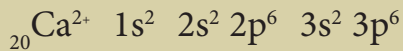
$ms = -1/2$ لان الالكترون الاخير هو الالكترون الثاني في الاوربيتال .

تمرين 11-1

اكتب الترتيب الالكتروني للايونات الآتية :



اما ايون الكالسيوم هو ذرة كالسيوم فقدت الكترونين اذا اصبح عدد الالكترونات 18



لان اعلى مستوى رئيسي يحتوي على الكترونات هو الثاني $n = 3$

لان الترتيب الالكتروني انتهى بالمستوى الثانوي p $\ell = 1$

لان الالكترون الاخير يقع في الوربيتال الذي قيمة له -1 $m\ell = -1$

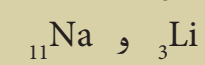
$+1 \quad 0 \quad -1$



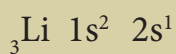
لان الالكترون الاخير هو الالكترون الثاني في الوربيتال الاخير $ms = -1/2$

مثال 6 - 1 :

قارن بين اعداد الكم الاربعة للالكترون الاخير لكل من ذرتي عنصر



الحل :



$n = 2$

$\ell = 0$

$m\ell = 0$

$ms = +1/2$



$n = 3$

$\ell = 0$

$m\ell = 0$

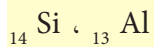
$ms = +1/2$

الفرق فقط بالمستوى الرئيسي .

تمرين 12-1

قارن بين اعداد الكم الاربعة للالكترون

الاخير لكل من ذرتي عنصر



مثال 7 - 1 :

اذا كانت للالكترون الاخير لذرة عنصر ما اعداد الكم الاربعة الآتية

$n = 3, \ell = 2, m\ell = +1, ms = -1/2$

فما العدد الذري لهذا العنصر ؟

الحل :

$n = 3$ المستوى الرئيسي سيكون الثالث

$\ell = 2$ المستوى الثانوي هو المستوى d ويحتوي على خمس

اوربيتالات

تمرين 13-1

اذا كانت للالكترون الاخير لذرة

عنصر ما اعداد الكم الاربعة الآتية :

$-1/2 = ms, 0 = m\ell, \ell = 1, n = 4$

اكتب الترتيب الالكتروني لهذه الذرة

وما العدد الذري لها .

$$m\ell = +1$$

يقع في الاوربيتال المؤشر بحرف X

+2	+1	0	-1	-2
X				

+2	+1	0	-1	-2
1	1	1	1	1

تمرين 14-1

اكتب الترتيب الالكتروني لذرة B^5 ثم اكتب اعداد الكم لجميع الالكترونات فيها .

$m_s = -1/2$ هو الالكترون الثاني

اذن من المعلومات السابقة المستوى الثانوي الاخير في الترتيب الالكتروني سوف ينتهي بالمستوى الثانوي $3d$ والذي يحتوي على سبعة الالكترونات فاذن يصبح الترتيب الالكتروني للمستويات الثانوية في ذرة العنصر هذه هي :



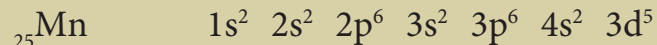
وبجمع عدد الالكترونات فوق المستويات الثانوية في الترتيب الالكتروني فان قيمة المجموع تمثل العدد الذري لهذا العنصر اذن

العدد الذري = 27

مثال 8 - 1

اكتب الترتيب الالكتروني لذرة Mn^{25} ثم اكتب اعداد الكم لألكترونات المستوى الثانوي الاخير لها .

الحل:



+2	+1	0	-1	-2
1	1	1	1	1

اعداد الكم				الألكترون
m_s	$m\ell$	ℓ	n	
+1/2	+2	2	3	الأول
+1/2	+1	2	3	الثاني
+1/2	0	2	3	الثالث
+1/2	-1	2	3	الرابع
+1/2	-2	2	3	الخامس

مفاهيم أساسية

Bohr theory

نظريه بور

- 1- يدور الالكترون في مدار ثابت وطاقة محددة.
- 2- تبعثر الطاقة عن الذرة عند انتقال الكترون من مدار ذي طاقة اعلى الى مدار اقل طاقة.

Uncertainty Principle

مبدأ اللادقة

لا يمكن تحديد موقع الكترون وزخمه بدقة في الوقت ذاته فإذا تمكّن من قياس أحدهما زاد عدم اليقين في دقة قياس الآخر.

عدد الكم الرئيسي

Principal quantum number

عدد يحدد مدار بعد الالكترون عن النواة ومقدار الطاقة للالكترون بمستويات الطاقة وتكون قيم اعداده صحيحة موجبة.

عدد الكم الثانوي (الزخم الزاوي)

Momentum quantum number

عدد يحدد شكل السحابة الالكترونية التي يحتمل وجود الالكترون فيها والناتجة من حركة الالكترون حول النواة وكل مستوى رئيسي واحد او اكثر من المستويات الثانوي وهي f ، d ، p ، s الخ.

عدد الكم المغناطيسي

Magnetic quantum number

عدد يحدد اتجاه الاوريبيتال حول النواة ويبين الاحتمال الاكثر لموقع الالكترون في اي اوريبيتال موجود وكل مستوى ثانوي اوريبيتال واحد او اكثراً.

عدد الكم المغزلي

Spin quantum number

عدد يحدد الزخم الزاوي لدوران الالكترون حول نفسه وتكون هذه الحركة اما باتجاه عقرب الساعة او بعكس اتجاه عقرب الساعة .

مبدأ الاستثناء لباولي

Pauli – excluded principle

لا يمكن لالكترونيين في نفس الذرة ان يكون لهما قيم واحدة لكل اعداد الكم الاربعة.

Cathod ray

الأشعة الكاثودية

حرزمة من الجسيمات تنبثق من الكاثود وتتجه نحوية الانود وذلك عند امرار تيار كهربائي في انبوبة التفريغ الكهربائي يحتوي على غاز الهيدروجين تحت ضغط منخفض وتتأثر بالمجالين الكهربائي والمغناطيسي ولها شحنة سالبة وكتلة.

Canal ray

اشعة القناة

حرزمة من الجسيمات تنبثق عندما تنزلق الجسيمات الناتجة عن طرد الالكترونات من ذرات الغاز المتعادلة من خلال الثقب في المعدن الى منطقة خلف الكاثود، وتتأثر بالمجالين الكهربائي والمغناطيسي ولها شحنة موجبة وكتلتها تعتمد على نوع الغاز المستخدم في انبوبة التفريغ الكهربائي.

الاشعاع الكهرومغناطيسي

Electro magnetic radition

تعبير يستخدم للتعرف على الانواع المختلفة من الاشعاع ويشترك بصفات متشابهه كأنقاشه في الفراغ بسرعة واحدة ولكل نوع من الاشعاع له صفة موجية او تردد خاص به واياضاً له صفة دقائقية.

الكوانتم

الكمية الادنى من الطاقة التي يمكن ان يفقدها او يكتسبها الجسم وتنتمي عملية فقد الطاقة او اكتسابها على شكل دفعات اودفات من الطاقة ومقدار الطاقة المفقودة او المكتسبة هي مضاعف صحيح لهذا الكم .

طيف الانبعاث المستمر

Continue emission spectrum

مجموعة الالوان المتحللة لضوء الشمس والتي تبدأ من اللون البنفسجي وتنتهي باللون الأحمر وتكون مستمرة اي متصلة مع بعضها.

طيف الانبعاث الخطى

Line emission spectrum

مجموعة الالوان المتحللة لذرات عنصر نقي في الحالة الغازية مثار وتكون الوانه منفصلة اي يفصل كل لون عن لون مسافات معتمة كبيرة نسبياً وبكون لكل عنصر طيف خطى يميزه عن غيره من العناصر.

اسئلة الفصل الاول

(1)

15-1 علل الاتي

أ- عدم تنافر الالكترونين الموجودين في نفس الاوربيتال .

ب- تعتبر تجربة ملیکان مكملة لتجربة ثومسون .

ج- يتسع الغلاف الثانوي s لالكترونين فقط اما المستوى الثانوي p فيتسع لستة الكترونات فقط .

د- لا يمكن تعين موقع وزم الالكترون في الذرة بدقة عالية في ان واحد .

هـ- امتلاء المستوى الثانوي 3p بالالكترونات بعد المستوى الثاني 3s .

وـ- جذب النواة على الالكترون الاقرب اليها اشد.

16-1 عرف اعداد الكم الاربعة (n ، ℓ ، ms ، ml) وماذا تستفيد من كل منها .

17-1 ارسم شكل الاوربيتال عندما تكون قيمة ℓ = 0 .
وعندما تكون قيمة 1 = ℓ .

18-1 ماذا يعني بكل مما يأتي .
أـ- الفوتون .

بـ- طول الموجة .

جـ- الصفة المزدوجة للالكترون .

19-1 بماذا يستفاد من قاعدة هوند في الترتيب الالكتروني .

20-1 بين :

أـ- مبدأ هايزنبرغ .

بـ- مبدأ الاستثناء لباولي .

جـ- كيف يمكن للذرة ان تصدر فوتوناً .

دـ- كيف استطاع شرودنكر من تفسير طيف الذرات التي لها عدد ذري اعلى من الهيدروجين .

21-1 ما قيم اعداد الكم الرئيسية والثانوية والمغناطيسية في المستويات الرئيسية الاتية (الثالث و الرابع) .

1-1 صف نموذج لانبوبة التفريغ الكهربائي مع الرسم، واشرح اكتشاف الالكترون .

2-1 ما خواص اشعة القناة .

3-1 ماذا تعني الرموز (Z و A) ؟

4-1 اشرح ظاهرة التاثير الكهروضوئي . وبين تفسير اينشتاين لهذه الظاهرة . وماذا اضافي هذا التفسير على طبيعة الضوء .

5-1 ماذا يحدث للالكترون عند اكتسابه طاقة .

6-1 ما اهمية تعریض انبوبة التفريغ الكهربائي للمجالين المغناطيسي والكهربائي عند دراسة خواص الالكترونات والبروتونات .

7-1 تكلم عن تجربة ملیکان وما اهمية ما توصل اليه .

8-1 كيف اكتشف رذرфорد نواة الذرة . وما العلاقة بين حجم الذرة ونواتها .

9-1 بين الاختلاف بين

أـ- نموذج رذر فورد وثومسون حول البناء الذري .

بـ- نموذج رذر فورد وبور حول البناء الذري .

جـ- اشكال المستويات الرئيسية عند بور ونظرية الكم .

دـ- طيف الانبعاث الخطى والمستمر .

10-1 اشتق العلاقة الرياضية $\frac{h}{p} = \frac{h}{\lambda}$ | بالاستناد الى معادلتي بلانك واينشتاين .

11-1 ما الفرق بين المستوى الثانوي والاوربيتال؟ وما عدد الاوربيتالات في المستويات الرئيسية الاربعة الاولى .

12-1 ما المقصود بتردد الموجة ؟ ما وحدات التردد ، ثم اذكر العلاقة الرياضية بين التردد والطول الموجي .

13-1 اشرح تجربة اوتوسترون ، وبين اهميتها .

14-1 ماذا تفترض نظرية الكم .

- 30.1** اختر الاجابة الصحيحة مما يأتي :
- 1 - عند تفريغ قطب باحث عن الشمال لمغناطيس على الاشعة الكاثودية فأن الخط المضيء تتقوس الى :
- أ - الاسفل
 - ب - الاعلى
 - ج - لتأثير
- 2 - كتلة الكترون واحد تساوي :
- أ - $1.76 \times 10^{11} \text{ C/kg}$
 - ب - $1.6 \times 10^{-19} \text{ e}$
 - ج - $9.1 \times 10^{-31} \text{ kg}$
3. يناسب اكتشاف النيترون الى العالم :
- أ - ثومسون
 - ب - هنري موزلي
 - ج - جيمس شادويك
4. يتتناسب طول الموجة الضوئية مع ترددتها تناسباً
- أ - طردية
 - ب - عكسية
 - ج - متساوية
5. في ظاهرة التأثير الكهروموضئي اذا تجاوز الاشعاع القيمة الدنيا للابعاد :
- أ - يزداد عدد الالكترونات المنبعثة
 - ب - يقل عدد الالكترونات المنبعثة
 - ج - تزداد الطاقة التي يحملها الالكترون
6. عدد الكم الذي يحدد شكل السحابة الالكترونية هو :
- أ - الرئيسي.
 - ب - الثانوي.
 - ج - المغناطيسي.
7. قطر الذرة اكبر من قطر نواتها بمقدار
- أ - 1000 مرّة.
 - ب - 10000 مرّة.
 - ج - 100000 مرّة.
- 22-1** اذا علمت ان قيم اعداد الكم الاربعة للالكترون الاخير لكل من الذرات (أ و ب وج) على التوالي .
- أ - $n = 4, \ell = 2, m\ell = +1, ms = -1/2$
- ب - $n = 2, \ell = 0, m\ell = 0, ms = +1/2$
- ج - $n = 3, \ell = 1, m\ell = -1, ms = -1/2$
- 23-1** اذكر عنصرين على الاقل ينتهي توزيعها الالكتروني الاخير بالمستويات $s^2 d^6$.
- 24-1** اكتب الترتيب الالكتروني للايونات الاتية
- $_{29}^{+1} \text{Cu}^{+2}, _{29}^{+1} \text{Cu}^{+1}$
- 25-1** اكتب الترتيب الالكتروني للذرات والايونات الاتية
- $_{50}^{+1} \text{Sn}, _{37}^{+1} \text{Rb}, _{34}^{=1} \text{Se}, _{34}^{+1} \text{Au}$
- 26-1** قارن بين اعداد الكم الاربعة للالكترون الاخير لكل من ذرات العناصر الاتية
- $_{38}^{+1} \text{Sr}, _{21}^{+1} \text{Sc}, _{20}^{+1} \text{Ca}$
- 27-1** اكتب الترتيب الالكتروني لذرة (F) ثم اكتب اعداد الكم لجميع الالكترونات فيها وبين المبدأ الذي يتتوافق من خلال ملاحظاتك لقيم اعداد الكم للالكترونات .
- 28-1** عين قيم اعداد الكم الاربعة للالكترونات الموجودة في المستوى الرئيسي الاخير لكل من الذرات الاتية
- $_{15}^{+1} \text{P}, _{4}^{+1} \text{Be}$
- 29-1** عين قيم اعداد الكم الاربعة للالكترون الاخير فقط لكل من الذرات الاتية
- $_{19}^{+1} \text{K}, _{35}^{+1} \text{Br}, _{78}^{+1} \text{Pt}$

فأن العدد الذري للعنصر يكون :-

- .12 . أ
- .13 . ب
- .14 . ج

13 . اذا كانت قيم اعداد الكم الاربعة لالكترونين ماقبل الاخير في ذرة عنصر ما هي

$$n = 2 \quad \ell = 1 \quad m\ell = 0 \quad ms = -\frac{1}{2}$$

فأن العدد الذري للعنصر يكون:

- .9 . أ
- .10 . ب
- .11 . ج

14 . الترتيب الالكتروني لذرة عنصر كانت

$$1s^2 \quad 2s^2 \quad 2p^6 \quad 3s^2 \quad 3p^3$$

فأن اعداد الكم الاربعة لالكترونات الموجودة في المستوى الثانوي $3p^3$ سوف تختلف فقط

- . عدد الكم الثانوي.
- . عدد الكم المغناطيسي.
- . عدد الكم المغزلي.

15 . اعداد الكم الاربعة لالكترونات الموجودة في

- المستوى الثانوي $4s^2$ سوف تختلف فقط في:
- . عدد الكم الثانوي.

- . عدد الكم المغناطيسي.
- . عدد الكم المغزلي.

16 . اعداد الكم الاربعة لالكترونات الموجودة في

- المستوى الثانوي $5p^6$ سوف تختلف فقط في:
- . عدد الكم الثانوي والمغزلي.
- . عدد الكم الثانوي والمغناطيسي.
- . عدد الكم المغناطيسي والمغزلي.

8. اذا كانت قيمة $n=2$ فانه هناك :

- . قيمة واحدة محددة لعدد الكم الثانوي = صفر.
- . قيمتان محددة لعدد الكم الثانوي = صفر و 1

- . ثلاثة قيم محددة لعدد الكم الثانوي = صفر و 1 و 2.

9. المبدأ الذي ينص على انه لا يمكن لالكترونين في نفس الذرة ان يكون لهما قيم واحدة لكل اعداد

الكم الاربعة هو:

- . مبدأ عدم الدقة لهايزنبرغ.

- . مبدأ الاستثناء لباولي.

- . مبدأ قاعدة هند.

10. اذا انتهى التوزيع الالكتروني بالمستوى الثانوي

$2p^6$ فهناك احتمال:

- . ان تكون ذرة عنصر واحد فقط وهو عنصر

$_{10}Ne$

- . ان تكون هناك ذرتي عنصر وهما $_{10}Ne$ و $_{9}F$.

ج - ان يكون هناك اكثر من ذرة عنصر بالإضافة الى $_{10}Ne$ وهي العناصر التي فقدت او اكتسبت الكترونات ليصبح ترتيبها مثل ذرة عنصر $_{10}Ne$.

11. اذا انتهى التوزيع الالكتروني لذرة عنصر ما $4s^2 3d^5$ فان اعداد الكم الاربعة لالكترونين الاخير تكون:-

$$n = 3 \quad \ell = 2 \quad m\ell = -2 \quad ms = +\frac{1}{2}$$

$$n = 4 \quad \ell = 2 \quad m\ell = +2 \quad ms = +\frac{1}{2}$$

$$n = 4 \quad \ell = 2 \quad m\ell = -2 \quad ms = +\frac{1}{2}$$

12 . إذا كانت قيمة اعداد الكم الاربعة لالكترون الأخير في ذرة عنصر ما هي

$$n = 3 \quad \ell = +1 \quad m\ell = 0 \quad ms = +\frac{1}{2}$$

22. عدد الكم الذي يشير الى اتجاه الاوربيتال حول النواة هو :

أ - عدد الkm الثانوي.

ب - عدد الkm المغناطيسي.

ج - عدد الkm المغزلي.

23. عدد الkm الرئيسي تكون قيمته مساوية دائمًا لعدد :

أ - المستويات الثانوية.

ب - الاوربيتالات.

ج - الالكترونات.

24. يدور الالكترون في مدار ثابت اي ذي قطر محدد وطاقة محددة (حسب فرض بور) ونتيجة دورانه هذا :

أ - يبعث طاقة

ب - يمتص طاقة

ج - لا يبعث طاقة.

17. افترض بور في نظريته أن الالكترونات تدور في :

أ - مدارات ذات حجم ثابت وطاقة ثابتة.

ب - مدارات ذات حجم ثابت وطاقة متغيرة.

ج - مدارات ذات حجم متغير وطاقة ثابتة.

18. في انبوبة التفريغ الكهربائي تسمى الجسيمات الموجبة التي تنزلك من خلال الثقب الى منطقة خلف الكاಥود.

أ - بالأشعة الكاಥودية.

ب - باشعة القناة.

ج - باشعة X

19. اذا فرضنا ان الذرة تشمل نواتها بروتونات فقط فهذا يعني :

أ - لا يوجد اختلاف في العدد الذري لجميع ذرات العناصر.

ب - لا يوجد اختلاف في عدد الكتلة لجميع ذرات العناصر.

ج - لا يوجد اختلاف في عدد الكتلة لجميع ذرات العنصر الواحد.

20. افترض بلانك عندما كان يدرس ظاهرة ابعاث الضوء من الاجسام الساخنة:

أ- ان الاجسام الساخنة تطلق الطاقة الكهرومغناطيسية على شكل موجات.

ب- ان الاجسام الساخنة تطلق الطاقة الكهرومغناطيسية على شكل كميات صغيرة محددة.

ج- ان الاجسام الساخنة تطلق الطاقة الكهرومغناطيسية على شكل كميات صغيرة مستمرة.

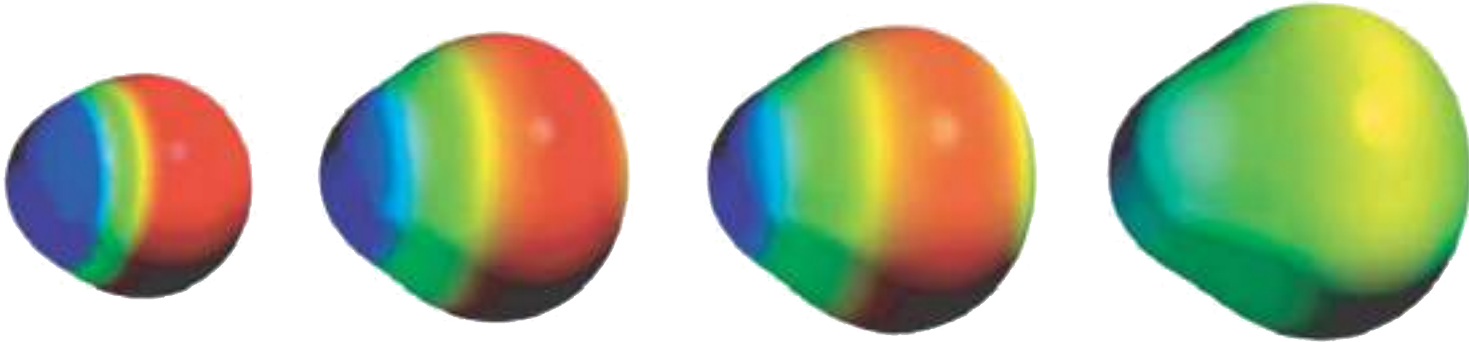
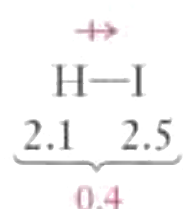
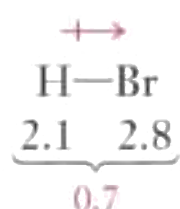
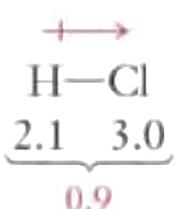
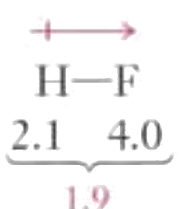
21. تكون الذرة في حالة استثارة:

أ - عندما تكون طاقة الذرة بالمستوى المستقر

ب - عندما يصبح مستوى الطاقة الكامنة في

الذرة اعلى من المستوى المستقر.

ج- عندما تفقد الطاقة في شكل اشعة كهرومغناطيسية (فوتون).



الفصل الثاني

2

قوى الترابط والأشكال الهندسية للجزيئات

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب ان :-

- يفهم لماذا تتحد الذرات فيما بينها ويدرك معنى الآصرة الكيميائية وأنواعها.
- يستوعب العوامل التي تحدد نوع الآصرة ويعرف كيف تتحد الذرات فيما بينها.
- يحدد خواص المركبات الأيونية ويميز بين صفاتها وصفات المركبات التساهمية.
- يدرك انعدام وجود الجزيئات في المركبات الأيونية.
- يستوعب مفهوم التهجين الأولبيتالي وأنواعه.
- يدرك مبدأ ظاهرة الرنين وتأثيره على فاعلية بعض المركبات التساهمية.
- يرسم الأشكال الهندسية المجسمة لبعض الجزيئات.
- يفرق بين أواصر سيكما وأواصر باي.

1-2 مقدمة

قبل أن ندخل في تفاصيل كيفية حصول التفاعلات الكيميائية بين ذرات العناصر الموجودة في الطبيعة من حولنا، لابد أن نستعرض الخواص الكيميائية لزمرة العناصر النبيلة أو الخامدة. إن هذه الزمرة التي سبق ان تطرقنا إليها في المراحل الدراسية السابقة والتي تشمل عناصر الهليوم He والنيون Ne والأركون Ar والكريبيتون Kr والزريون Xe تمتلك صفة خاصة ومهمة تميزها عن باقي العناصر الموجودة في الطبيعة. أن جميع عناصر هذه الزمرة تكون خاملة كيميائياً وعلى الأغلب غير فعالة في الظروف الاعتيادية. ان سبب ذلك لأن مستوى الطاقة الخارجي لها مشبع بالإلكترونات، وخلافاً لبقية العناصر الموجودة في الطبيعة. وعليه فإن تكوين أوربيتالات مشبعة بالإلكترونات سيكون غاية أي ذرة لبلوغ حالة الاستقرار الكيميائي.

ومن الجدير بالذكر أن هنالك عدداً من العناصر توجد في الطبيعة بالهيئه الجزيئية مثل عناصر الأوكسجين O_2 والنتروجين N_2 والكبريت S_8 ، حيث ترتبط الذرات مع بعضها بأواصر نتيجة لإعادة نمط ارتباط الإلكترونات الموجودة في الأوربيتالات الخارجية فيما بين الذرات. وبهذا تكون ذرات العناصر في هذه الجزيئات قد وصلت أوربيتالاتها الخارجية إلى الاشباع (وهو ما يشبه الغازات النبيلة).

أن جميع ذرات العناصر ما عدا ذرات الغازات النبيلة تمتلك نشاطاً كيميائياً متفاوتاً في الظروف العاديه ويمكنها أن تدخل في تفاعلات كيميائية لتشبع مستوى الطاقة الأخير من خلال فقدان أو اكتساب أو مشاركة بالإلكترونات للوصول إلى الترتيب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل (خامل).

يُعدُّ التأثير الكيميائي (Chemical bonding) كيفية ارتباط الذرات أو الأيونات مع بعضها لتكوين الجزيئات التساهمية أو المركبات الأيونية أو غيرها أساساً في فهم ومتابعة سير التفاعلات الكيميائية المتنوعة والتي تؤدي إلى استحداث مركبات كيميائية جديدة تتزايد مع تقدم الأيام كهدف لتحسين حياة المجتمع الإنساني [الشكل (1-2)]. من أجل ذلك ولتسهيل استذكار المفاهيم التي جرى التطرق إليها مسبقاً في الصف الرابع العلمي، دعونا نستعرض أهمها تواصلاً مع تقدمنا في دراسة الكيمياء. وهنا لابد أن تمر في مخيلتنا بعض التساؤلات العلمية المنطقية التي تحتاج إلى الإجابة عنها، لكي نستكمِل الصورة العامة لكيفية حصول هذه الأواصر أو الارتباطات:

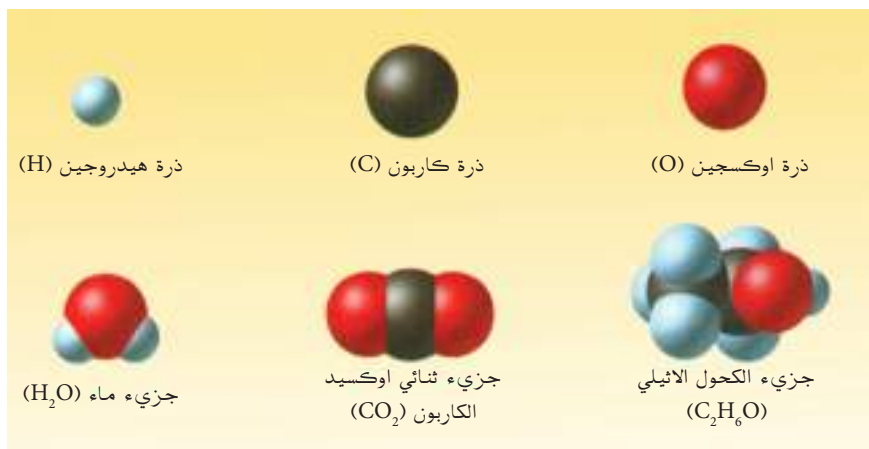
هل تعلم

ان عدد العناصر الموجودة فعلاً في الطبيعة هي 94 عنصراً أما العناصر المحضرة صناعياً فعددتها ليومنا هذا 26 عنصراً بفعل جهود الكيميائيين في العالم ، اي ان عدد العناصر هي لحد الان 120 عنصراً . لكن المركبات الناتجة عنها ضمن فروع الكيمياء المتنوعة بالمليين وهي تتزايد مع الايام والسبب الرئيسي والأساس في ذلك هو طبيعة أرتباط الذرات مع بعضها لتكوين جزيئات مستقلة أو هيكل بلورية . اي ان الأواصر الكيميائية هي السلم الذي إذا أهتدى اليه الكيميائي في مختبره يستطيع تخلق مواد جديدة كما نشهد ذلك في حياتنا اليومية .

* كيف؟ ولماذا؟ ترتبط الذرات مع بعضها لتكوين الجزيئات المتعددة
الذرات بسيطة كانت أم معقدة؟

* لماذا تمتلك المواد الكيميائية المختلفة صفات فيزيائية مختلفة
عن بعضها مثل اللون ودرجة الانصهار والغليان والحامضية والتوصيل
الحراري والتوصيل الكهربائي والذوبانية في السوائل المختلفة
الخ؟

* لماذا تمتلك المواد الكيميائية صفات كيميائية متفاوتة من حيث
 مقاومتها لتأثير الحوامض والقواعد أو الكواشف الكيميائية المختلفة
 وتأثيرها بدرجات الحرارة؟



الشكل 1-2

التآثر الكيميائي

وأسئلة كثيرة غيرها تحتاج إلى إجابات علمية مناسبة لها لتحليل
أسبابها، وبالتالي استقراء الحالات الأخرى التي يكون استقراءها تحقيقاً
لرغبة الإنسان وفضوله في كشف أسرار المعرفة العلمية. ولغرض
تذكير الطلبة ببعض المفاهيم التي جرى التطرق إليها في السنة
السابقة سنعيد استعراض بعض منها في البنود الآتية:-

1 التفاعل الكيميائي Chemical Reaction

أن التفاعل الكيميائي بين عنصرین هو تفاعل يحصل بين ذرات
عنصرین لتشكيل جزءٍ مركبٍ جديدٍ يمتلك صفات كيميائية
وفيزيائية تختلف تماماً عن صفات العناصر الداخلة في التفاعل
وغايتها تكوين أوربيتالات مشبعة باللكترونات لبلوغ حالة الاستقرار
الكيميائي. وهنالك عدد من الحقائق العلمية والملاحظات التي يجب
أن تبقى في ذهن الطلبة عند النظر في موضوع التفاعل الكيميائي
وكما يأتي :

1. لا تدخل نوى ذرات العناصر كطرف في التفاعل الكيميائي،
وكذلك الحال للأغلفة الإلكترونية الداخلية وأوربيتالاتها المشبعة
والمستقرة.

.2. يقتصر التفاعل الكيميائي على مشاركة الكترونات التكافؤ (Valence Electrons) الموجودة في أوربيتالات الغلاف الخارجي غير المشبع فقط.

.3. ترتبط ذرات العناصر الداخلة في تكوين المركب بقوة ارتباط تباين باختلاف العناصر المشاركة. ويتوقف ثبات أو ضعف الاوامر في المركب الناتج على طبيعة القوة الرابطة بين الذرات (الآصرة) وأهمها الكهربائية (Electronegativity) للذرات المشاركة.

.4. عند تجزئة المركب إلى عناصره الأولية، أي فصل العنصرين عن بعضهما بأساليب كيميائية أو فيزيائية متنوعة وأعادتهما إلى هيئتي العنصرين يتطلب الأمر تفكيك القوة الرابطة (أي كسر الآصرة). وأن كسر الآصرة يحتاج إلى طاقة مساوية للطاقة التي انبعثت عند تكوينها.

.5. عندما تتحدد ذرات العناصر يتم إعادة الترتيب الإلكتروني للأوربيتالات الذرية الخارجية غير المشبعة المشاركة وصولاً إلى حالة أكثر استقراراً، حيث تمتلك هذه الذرات عندئذ أوربيتالات جزئية مشبعة.

رمز لويس وقاعدة الثمانية 2-1-2

عرفت من دراستك السابقة في الثالث متوسط أن الالكترونات في الغلاف الخارجي لذرة العنصر تترتب على وفق ترتيب (رمز) لويس بطريقة صورية بحيث يكتب رمز العنصر الكيميائي محاطاً بنقاط تمثل كل نقطة الكتروناً واحداً وكل نقطتين متجلورتين زوجاً كترونياً . ويتم توزيع هذه النقاط على الجهات الأربع المحيطة بالرمز بحيث لا تزيد على نقطتين في كل جهة .

تمرين 2

اكتب رمز لويس للذرات :
S و Na و Ne

مثال 1 - 2 :

اكتب رمز لويس لذرتى عنصري المغنيسيوم (Mg) والكلور (Cl) .

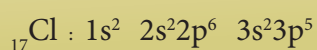
الحل :

الترتيب الإلكتروني لذرة المغنيسيوم :



لذا فرمز لويس لذرة المغنيسيوم هو : Mg .

الترتيب الإلكتروني لذرة الكلور :



لذا فرمز لويس لذرة الكلور هو : $:Cl$.

ان هذه الالكترونات تحدد طبيعة الاوامر بين الذرات وتحدد كذلك الصيغ الكيميائية للمركبات الناتجة عن اتحاد الذرات مع بعضها.

ان الذرات عند تكوين الاصرة التساهمية تتشارك بعدد من الالكترونات ليصبح ترتيبها مشابهاً لترتيب الغاز النبيل الأقرب اليها والذي يمتلك ثمانية الكترونات في غلافه الخارجي (باستثناء الهليوم الذي يمتلك الكترونين فقط) ويمكن توضيح ذلك بكتابة لويس لعدد من الجزيئات وكالآتي :

جزيئ الماء (H_2O) الترتيب الالكتروني لذرة (H) هو ${}^1\text{H}:1\text{s}^1$ رمز لويس لذرة (H) هو H .
ولذرة (O) هو ${}^8\text{O}:1\text{s}^2 \quad 2\text{s}^2 \quad 2\text{p}^4$ ورمز لويس لذرة (O) هو $\text{O}:\ddot{\cdot}\ddot{\cdot}$.

وجزء الماء تكون 

جزيء الامونيا (NH_3) الترتيب الالكتروني لذرة (N) هو ${}^7\text{N}:1\text{s}^2 \quad 2\text{s}^2 \quad 2\text{p}^3$

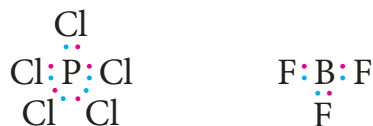
ولذرة الهيدروجين كما ورد اعلاه.

رمز لويس لجزيء الامونيا هو 

لعلك تلاحظ ان كل ذرة من الذرات O و N في هذه المركبات تحاط بثمانية الكترونات وينطبق ذلك على الذرات في كثير من المركبات وقد سميت هذه القاعدة (قاعدة الثمانية Octet rule) حيث تحاط الذرة المركزية في الجزيء بثمانية الكترونات . ولا تنطبق هذه القاعدة على جميع الذرات في الجزيئات كما في جزيء خماسي كلوريد الفسفور PCl_5 وجزيء ثلاثي فلوريد البoron BF_3 .

تمرين 2-2

اي من هذه الجزيئات تنطبق على ذرته المركزية قاعدة الثمانية CH_4 او BeF_2 . علماً بأن العدد الذري لـ $\text{F}=9$ و $\text{Be}=4$ و $\text{H}=1$ و $\text{C}=6$.



حيث تلاحظ ان ذرة الفسفور المركزية قد أحاطت بعشرة الكترونات أما ذرة البورون فإنها أحاطت بستة الكترونات ، لذلك لا تتفق مع قاعدة الثمانية . أذن قاعدة الثمانية ليست عامة في جميع الحالات اذ ان هناك العديد من الذرات لا تتفق مع هذه القاعدة .

2-2 أنواع الأواصر الكيميائية

الأواصر الكيميائية هي ظاهرة تواجد الذرات متماسكة معاً في جزيء أو بلورة. فذرات المواد مرتبطة بعضها بواسطة الأواصر الكيميائية، ويعتمد نوع الأصارة الكيميائية وقوتها على الترتيب الإلكتروني للذرات المكونة للأصارة. هنالك عدة أنواع من الأواصر الكيميائية يمكن أن تكون بين ذرات العناصر المختلفة وهي:

1-2-2 الأصارة الأيونية Ionic Bond

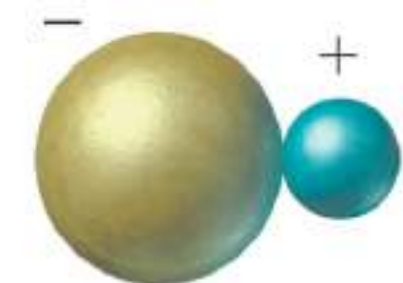
تنشأ الأصارة الأيونية بين عنصر فلزي وآخر لا فلزي من خلال فقد واكتساب إلكترونات. أي أنها تنتج عن تفاعل ذرتين، أحدهما تمتلك كهرسلبية عالية (مثل ذرات عناصر مجموعة الالتوجينات) والأخرى تمتلك كهرسلبية واطئة (مثل عناصر مجموعة الفلزات القلوية وفلزات الأتربة القلوية). في هذه الحالة سينتقل إلكtronون التكافؤ انتقالاً كاملاً من ذرة العنصر ذي الكهرسلبية الواطئة إلى ذرة العنصر ذي الكهرسلبية العالية، وعنديـذ سيتـكون أـيونـانـ الأولـ أـيونـ مـوجـبـ الشـحـنةـ نـتيـجةـ فقدـانـ إـلكـتروـنـ التـكـافـؤـ،ـ والـثـانـيـ أـيونـ سـالـبـ الشـحـنةـ نـتيـجةـ استـقبـالـ هـذـاـ إـلكـتروـنـ [الشكل 2-2]. وعنديـذ تـرـتـيـبـ هـذـهـ أـيـوـنـاتـ الـمـخـلـفـةـ الشـحـنةـ نـتيـجةـ التـجـاذـبـ الإـلـكـتروـسـتـاتـيـكيـ مـكـوـنـةـ شـبـكـيـةـ بـلـورـيـةـ (Crystal lattice) معـقـدةـ وـمـعـادـلةـ الشـحـنةـ [الـشـكـلـ 2-3]ـ مـثـلـ :ـ الـأـصـرـةـ فـيـ كـلـورـيدـ الصـوـدـيـومـ NaClـ وـكـلـورـيدـ الـبـوـتـاسـيـومـ KClـ وـكـلـورـيدـ الـمـغـنـيـسيـومـ MgCl₂ـ وـفـلـورـيدـ الـبـوـتـاسـيـومـ KFـ وـكـلـورـيدـ الـكـالـسـيـوـمـ CaCl₂ـ،ـ كـذـلـكـ جـمـيـعـ هـيـدـرـيـدـاتـ عـنـاصـرـ زـمـرـةـ الـفـلـزـاتـ الـقـلـوـيـةـ وـفـلـزـاتـ الـأـتـرـبـةـ الـقـلـوـيـةـ،ـ مـثـلـ هـيـدـرـيـدـ الصـوـدـيـومـ NaHـ.

أما أهم خواص المركبات الأيونية فهي:
1. تـوـجـدـ عـلـىـ شـكـلـ شـبـكـيـةـ بـلـورـيـةـ وـهـيـ تـرـتـيـبـ هـنـدـسـيـ منـظـمـ لـلـأـيـوـنـاتـ السـالـبـةـ وـالـأـيـوـنـاتـ المـوـجـبةـ.

2. تـمـتـلـكـ درـجـاتـ انـصـهـارـ وـغـلـيـانـ مـرـتفـعـةـ جـداًـ،ـ لـلـتـغلـبـ عـلـىـ قـوـىـ التـجـاذـبـ بـيـنـ الـأـيـوـنـاتـ السـالـبـةـ وـالـأـيـوـنـاتـ المـوـجـبةـ وـلـتـكـسـيرـ الشـبـكـيـةـ الـبـلـورـيـةـ.

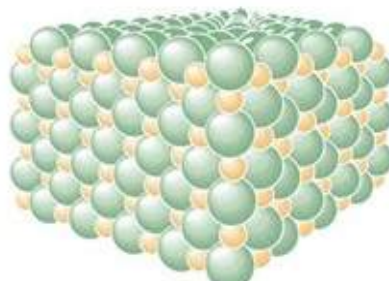
3. عدم قدرتها على التوصيل الكهربائي في الحالة الصلبة نظراً لارتباط الأيونات وعدم قدرتها على الحركة داخل الشبكة البلورية بينما تصبح موصلة للكهرباء عند صهرها أو إذابتها في الماء (ستكون الأيونات عندئذ حرة الحركة في المنصهر وفي محلول المائي).

4- تـذـوـبـ فـيـ الـمـذـيـبـاتـ الـقـطـبـيـةـ كـالـمـاءـ وـلـاـ تـذـوـبـ فـيـ الـمـذـيـبـاتـ الـعـضـوـيـةـ الـلـاقـطـبـيـةـ كـالـبـنـزـينـ أـوـ الإـيـثـرـ.



الشكل 2-2

الأصارة الأيونية



أـيونـ الصـوـدـيـومـ (Na⁺)

أـيونـ الـكـلـورـيدـ (Cl⁻)

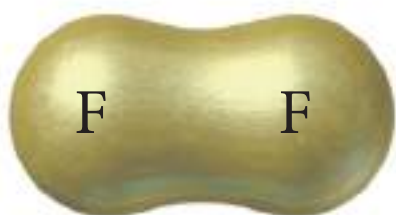
الشكل 3-2

الشبـكـيـةـ الـبـلـورـيـةـ لـكـلـورـيدـ الصـوـدـيـومـ.

الآصرة التساهمية 2-2

ت تكون الآصرة التساهمية عندما يصعب انتقال إلكترون التكافؤ انتقالاً كاملاً من ذرة إلى أخرى، وفي هذه الحالة يتكون المزدوج الإلكتروني من مساهمة أو مشاركة كلتا الذرتين. ولا تظهر شحنات على الذرات، وغالباً ما تحدث الآصرة التساهمية بين اللافلزات. أن الفرق في قيمة الكهروسلبية (انظر قيم الكهروسلبية لبعض العناصر المبينة في الجدول 2-1). يلعب دوراً مهماً في تشكيل الآصرة التساهمية، ويمكن أن يؤدي إلى أعطاء نوعين من الأوصار التساهمية هما:

أ - الآصرة التساهمية الندية:

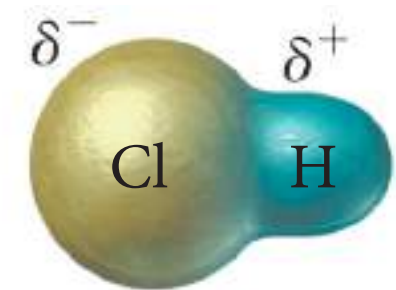


الشكل 2 - 4

هي آصرة تنشأ بين ذرتين لا فلزي حيث تكونان متشابهتين في الكهروسلبية، أو بين ذرتين عنصريتين متشابهتين في الكهروسلبية، والتي يكون الفرق في الكهروسلبية بينها يساوي صفرأً في الحالتين. أن زوج الإلكترونات سيقضي وقتاً متساوياً في حيازة كلتا الذرتين [الشكل (2-4)]. من الأمثلة على هذا النوع من الأوصار التساهمية هي الآصرة في جزيء النتروجين N_2 وجزيء الكلور Cl_2 وجزيء الأوكسجين O_2 وفي جزيء الفلور F_2 .

ب - الآصرة التساهمية القطبية:

وهي آصرة تنشأ بين ذرتين عنصريتين متقاربين في الكهروسلبية على أن يكون الفرق أكبر من صفر وأقل من 1.7 بالمشاركة بمزدوج واحد أو أكثر من الإلكترونات [الشكل (2-5)]. من الأمثلة على هذا النوع من الأوصار التساهمية هي الآصرة في جزيئات الماء H_2O والأمونيا NH_3 وكلوريد الهيدروجين HCl وفلوريد الهيدروجين HF وكلوريد الألمنيوم $AlCl_3$ وبروميد الهيدروجين HBr . وفي هذه الحالة تحمل أحدي الذرتين شحنة جزئية سالبة (دلتا سالب $-\delta$) والذرة الثانية شحنة جزئية موجبة (دلتا موجب $+\delta$).



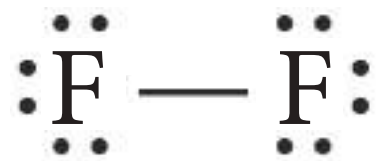
الشكل 2 - 5

الآصرة التساهمية القطبية

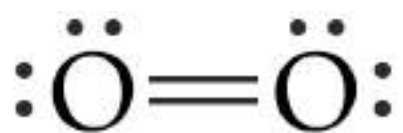
الجدول (2-1) قيم الكهروسلبية لبعض عناصر الجدول الدوري						
العنصر	الرمز	العنصر	الكهروسلبية	الرمز	العنصر	الكهروسلبية
فلور	F	فضة	4.0	Ag	العنصر الكهربائية	1.9
اوكسجين	O	حديد	3.5	Fe	السالبية الكهربائية	1.8
نتروجين	N	زنك	3.0	Zn	العنصر	1.6
كلور	Cl	منغنيز	3.0	Mn	الرمز	1.5
كبريت	S	الومنيوم	2.5	Al	الرمز	1.5
هيدروجين	H	مغنيسيوم	2.1	Mg	العنصر	1.2
نيكل	Ni	ليثيوم	1.9	Li	العنصر الكهربائية	1.0
نحاس	Cu	صوديوم	1.9	Na	الرمز	0.9
كاربون	C	بوتاسيوم	2.5	K	العنصر	0.8

وهناك انواع من الاواصر التساهمية التي تختلف عن بعضها بعدد المزدوجات الالكترونية الرابطة بين الذرات. أن أكثر أنواع الاواصر التساهمية شيوعا هو الآصرة الأحادية(المنفردة) (Single bond)، والتي يتم فيها المشاركة بمزدوج الكتروني واحد فقط مثل جزيء F_2 . وعند المشاركة بمزدوجين الكترونيين تسمى آصرة تساهمية مزدوجة (Double bond). اما في حالة المشاركة بثلاثة مزدوجات الكترونية يجعلها آصرة تساهمية ثلاثية (Triple bond). ومثال على الآصرة الثنائية هي ما نجده في جزيئ الاوكسجين O_2 . ومثال الآصرة الثلاثية هو ما نجده في جزيء النيتروجين N_2 .

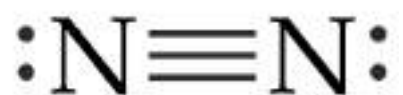
- تتميز المركبات التي تمتلك أواصر تساهمية بالصفات الآتية:
1. درجة الانصهار والغليان منخفضة فلا تحتاج إلى طاقة حرارية عالية، لأن قوى التجاذب بين جزيئاتها ضعيفة.
 2. لا توصل التيار الكهربائي لأنها لا تكون أيونات سالبة أو موجبة في منصهراتها او محاليلها.
 3. لا تذوب معظمها في المذيبات القطبية كالماء بينما تذوب في المذيبات العضوية كالايسير والبنزين.



آصرة تساهمية احادية



آصرة تساهمية مزدوجة



آصرة تساهمية ثلاثية

3-2-2 الآصرة التناسقية Coordinate Bond

تتكون الآصرة التناسقية عندما تقدم إحدى الذرتين زوجاً من الإلكترونات إلى ذرة أخرى لها القدرة على استقبال هذا الزوج الإلكتروني لتكوين الآصرة، وعندئذ سيكون هذا الزوج مشتركاً بين الذرتين. أن الذرة المانحة للإلكترونات هي قاعدة لويس وتحتوي زوج الكتروني حر مثل ذرة الأوكسجين في جزيء الماء أو ذرة النتروجين في جزيء الامونيا. أما الذرة المستقبلة فغالباً ما تكون من الفلزات الانتقالية (حامض لويس) لأن لها أوربيتالات فارغة من نوع d مثل النيكل او ايون ذرة الهيدروجين. ويمكننا القول أن الآصرة التناسقية هي نوع خاص من الآصرة التساهمية إلا إن مصدر زوج الإلكترونات هو من ذرة واحدة فقط، وتكون الآصرة التناسقية أطول وأضعف من الآصرة التساهمية .

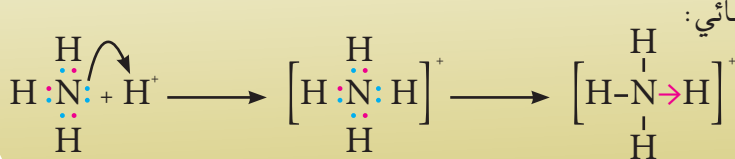
تمرين 3-2

استخدم رمز لويس للذرات F و O و N لتوضيح تكون الاواصر التساهمية المنفردة والمزدوجة والثلاثية.

مثال 2 - 2 :

وضح بالرسم نشوء الآصرة التناسقية في أيون الامونيوم NH_4^+
الحل :

يتكون هذا الايون من ارتباط الامونيا NH_3 بـ ايون الهيدروجين H^+ في محلول المائي:



يلاحظ من المثال السابق ان ذرة النتروجين تمتلك مزدوجاً من الالكترونات غير المشاركة في جزء NH₃ يمكن ان تشارك به ، وان ايون الهيدروجين يمتلك أوربيتالاً فارغاً يمكنه استقبال هذا الزوج. وعند اقتراب جزء NH₃ الامونيا من الهيدروجين الى حد كافٍ يحدث التجاذب بينهما ويصبح المزدوج هذا مشتركاً بين الذرتين كما في الاصرة التساهمية تماماً ويكون ايون NH₄⁺. ويطلق على هذا النوع من الاوامر بالاصرة التناسقية ويشار اليها في ترتيب رمز لويس بسهم صغير بدلاً من الخط الذي يمثل الاصرة التساهمية.

تمرين 4-2

مثلاً ايوني $\text{BF}_4^- \cdot \text{H}_3\text{O}^+$ باستخدام ترتيب رمز لويس فسر تكوين الاصرة التناسقية فيهما.

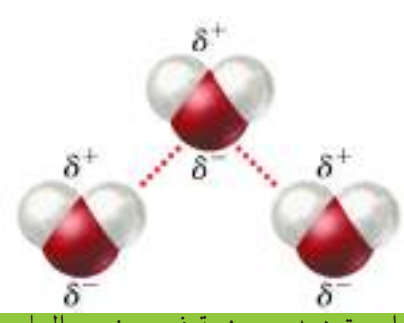
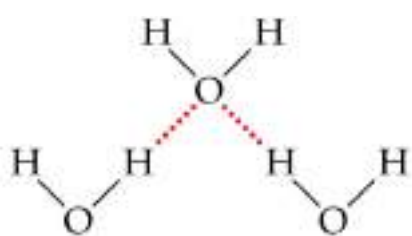
4-2-2 الاصرة الفلزية (Metalic Bond)

وهي آصرة كيميائية تحصل بين ذرات عنصر من الفلزات، وتعزى هذه الآصرة إلى امتلاك الذرات الفلزية الكترونات في أغلفتها الخارجية تسهم في تكوين بلورة من الذرات مع امتلاك إلكترونات حرية في الحركة ضمن هذه البلورة. عندما ترتبط ذرات الفلزات مع بعضها فانها لا تصل الترتيب الإلكتروني للغازات النبيلة، فمن السهل أن تفقد ذرات الفلزات مثل الصوديوم والبوتاسيوم الكترونات تكافؤها لتصبح ايونات موجبة لأن كهرسلبيتها منخفضة.

تأثر قوة الآصرة الفلزية بعدة عوامل اهمها كثافة الشحنة والتي تساوي شحنة الايون / حجم الايون (الذي يتناسب مع عدد المدارات)، حيث إن شحنة الايون هي الشحنة التي يكتسبها الفلز بعد ان يخسر الالكترونات الموجودة في المدار الاخير. (3+, 2+, 1+) ، وعليه تعتمد قوة الآصرة الفلزية على عدد إلكترونات حزمة التكافؤ في ذرات الفلز، فكلما زادت إلكترونات حزمة التكافؤ زاد تمسك الفلز ويصبح الفلز أكثر صلابة وأعلى في درجة الغليان. وكلما كانت كثافة الشحنة على الايون أعلى زادت قوة الآصرة الفلزية ونتيجة لذلك تكون درجة الانصهار أعلى. وترجع الكثير من خصائص الفلزات الطبيعية إلى طبيعة هذه الآصرة، فالتوسيط الكهربائي والتوصيل الحراري للفلزات سببه حركة الالكترونات الحرة بين الذرات.

5-2-2 الاصرة الهيدروجينية

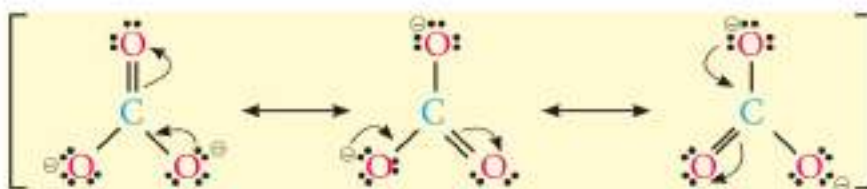
تنشأ الآصرة الهيدروجينية بسبب التجاذب الذي يحصل بين الطرف الموجب (ويكون ذرة هيدروجين) والطرف السالب ذرة تمتلك مزدوجاً الكترونياً أو أكثر. وتنحصر هذه الصفات الثلاثة في ثلاثة عناصر فقط هي ذرات الأوكسجين والفلور والنتروجين. ولذلك نجد جزيئات الماء والامونيا وفلوريد الهيدروجين وغيرها متركتلة بتأثير الأوامر الهيدروجينية. أن الآصرة الهيدروجينية هي السبب في ارتفاع



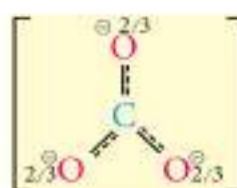
درجة غليان الماء ودرجة انصهار الجليد وتمدد حجم الماء عند الانجماد ولهذا يطفو الثلج في الماء. ان الاصرة الهيدروجينية هي قوة ارتباط فيزيائية ضعيفة تنشأ بين الجزيئات وليس آصرة كيميائية حقيقة؛ لذا تكون قوتها أقل بكثير من الاوامر الأخرى.

3 - 2 الرنين

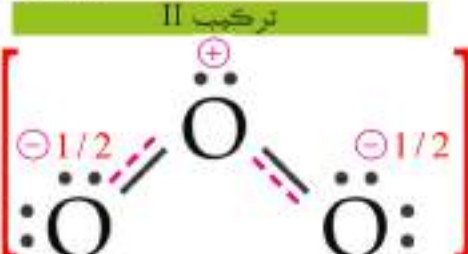
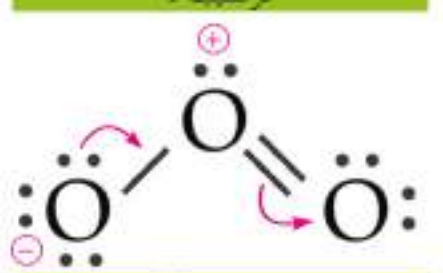
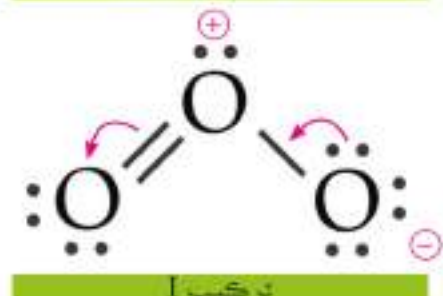
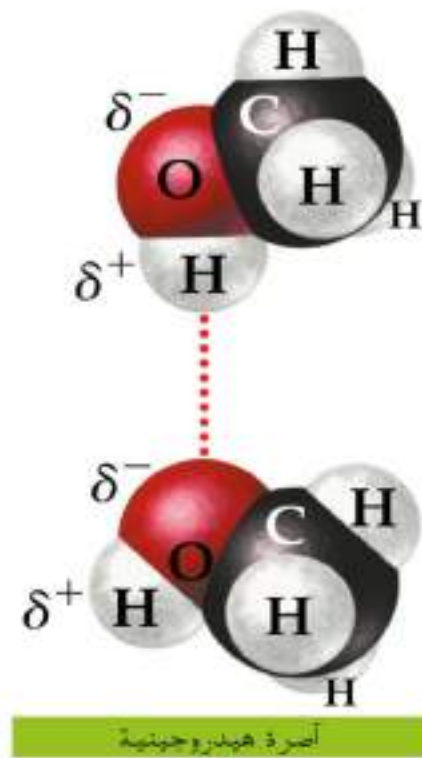
يمكن بعض أنواع الاوامر أن يكون لها أكثر من شكل نقطي مثل: الأوزون O_3 (تركيب I، II) وفيه تكون الذرة المركزية لها اصرة أحادية مع أحدى الذرات واصرة ثنائية مع الأخرى. ولا يمكن للشكل النقطي إخبارنا أي من الذرات لها اصرة ثنائية، فكل من الذرتين لها نفس الفرصة لحدوث اصرة الثنائية. وهذا التربيعان المحتملان يسميان البناء الرئيسي او الرنين. وفي الحقيقة، فإن تركيب الأوزون هو تركيب رئيسي مهجن بين تركبيه الرئيسيين (تركيب III). وبدلاً من وجود اصرة ثنائية وأخرى أحادية فإنه في الواقع تكون الاصراتان متساوietان وهي حالة وسط بين الاصرة الأحادية والاصرة الثنائية، حيث تكون ثلاثة الكترونات في كل منها في كل الاوقات. وكذلك يمكن رسم ايون الكاربونات (CO_3^{2-}) بآي من الصيغ التربيعية الآتية:



يتضح من التراكيب أعلاه ان الذرة المركزية (ذرة C) تتصل مع الذرات الأخرى (ذرات O) باصرتين احادية وواحدة ثنائية يتناوب موقعها على الذرات الثلاث، وتسمى هذه التراكيب المحتملة بالرنين، وفي الحقيقة ان تركيب ايون CO_3^{2-} هو تركيب رئيسي مهجن بين التراكيب الثلاثة اعلاه وكالآتي:



وتمثل $2/3$ حركة شحنتين سالبتين على ثلاث ذرات او كججين، ونوجد حالة خاصة من الرنين تحدث في الحلقات الاروماتية للذرات (مثلاً البنزين) التي سنقوم بدراستها لاحقاً.



تركيب رئيسي مهجن بين التركيبين

التركيب الرئيسي للأوزون

تمرين 5-2

ارسم الاشكال الرئينية لايون الكبريتات SO_4^{2-} و ايون الفوسفات PO_4^{3-} .

4-2 الشكل الهندسي للجزئيات

تحذ جزيئات المركبات الكيميائية أشكالاً هندسيةً معينةً يتحكم في تكوينها عدد من العوامل، وهي نفسها التي تحكم في نوعية الأصارة الكيميائية (أن كانت أيونية أو تساهمية أو فلزية) وهي:

1. عدد ونوع الذرات المرتبطة في الجزيء.
2. الترتيب الإلكتروني لذرات العناصر المشاركة في تكوين الجزيء.
3. قابلية الذرات على اكتساب أو فقدان أو مشاركة الكترونات التكافؤ.
4. وجود أو عدم وجود أغلفة ثانوية خارجية فارغة في الذرة .
حيث تصل الذرة من خلال ذلك إلى حالة أكثر من الاستقرار والثبات وتصل إلى حالة الطاقة الدنيا بحيث يكون التناقض بين الكتروناتها في حدوده الدنيا بينما تتجاذب الذرات بأقصى ما يمكن . وقد حاولت بعض النظريات تفسير تكوين الأصارة وأشكال الجزيئات ونذكر الأن أهم هذه النظريات :

1-4-2 نظرية تناقض أزواج الكترونات غلاف التكافؤ

Valence Shell Electron-pair Repulsion Theory (VSEPR)

تفسر هذه النظرية ترتيب الذرات حول ذرة مركزية بالاعتماد على التناقض بين أزواج الالكترونات المشاركة أو غير المشاركة الموجودة في غلاف التكافؤ للذرة المركزية ، ويكون التناقض بين هذه الأزواج في حده الأدنى عندما تكون أبعد ما يمكن عن بعضها بحيث يحقق ذلك أكبر تجاذب بين الذرات المكونة للأصارة مما يجعلها أكثر استقراراً وأقل طاقة . ولتوسيع ذلك يمكن دراسة الشكل الهندسي لبعض الجزيئات:

جزيء : BeF_2

عند كتابة رمز لويس لكل من ذرة البريليوم Be^4 وذرة الفلور F على النحو الآتي :-



الشكل الخططي لجزيء فلوريد البريليوم.

يتضح من رمز لويس أن ذرة البريليوم تشارك ذرتين الفلور بزوج من الالكترونات ليصبح لدينا زوجان من الالكترونات المشتركة حول ذرة البريليوم . وحتى يكون زوجاً الالكترونات في أدنى حالة من التناقض فإنهما يتوزعان على جانبي ذرة البريليوم وتتوزع ذرتا الفلور على وفق الآتي :-



لذلك تلاحظ أن الذرات الثلاث ترتتب على خط مستقيم بحيث تقع ذرة Be في وسطه ويكون الشكل الفراغي للجزيء خطياً خطياً والزاوية بين الأصرين 180° [الشكل (2-6)].

جزيء BCl_3 :

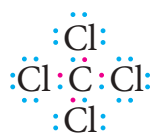
يكتب رمز لويس لجزيء كلوريد البورون BCl_3 كالتالي :



يتضح من هذا الرمز ان هناك ثلاثة أزواج من الالكترونات تحيط بذرة البورون . ولكي يكون التنافر بين أزواج الالكترونات أقل ما يمكن فإن ذرات الكلور تتوزع حول ذرة البورون على شكل مثلث مستوٍ تكون الزوايا بين أواصره 120° [الشكل (7-2)].

جزيء CCl_4 :

يكون رمز لويس لجزيء رباعي كلوريد الكاربون CCl_4 كالتالي :



ويلاحظ ان هناك اربع مجموعات من ازواج الالكترونات تحيط بذرة الكاربون، ويكون التنافر بينها في ادنى حالاته عندما تتوزع ذرات الكلور باتجاه رؤوس شكل رباعي الاوجه منتظم (Tetrahedral) بحيث تكون الزاوية بين كل زوجين منها 109.5° [الشكل (8-2)].

جزيء الماء H_2O :

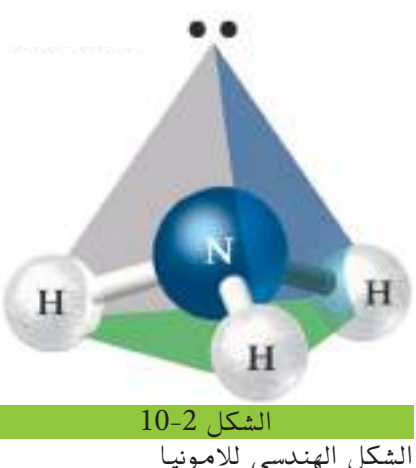
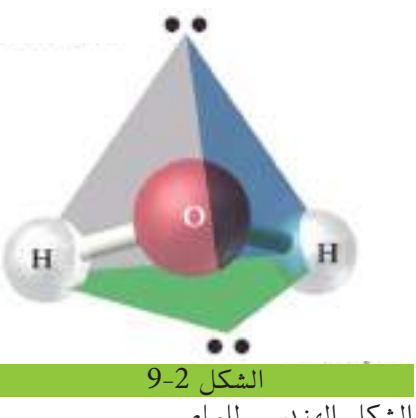
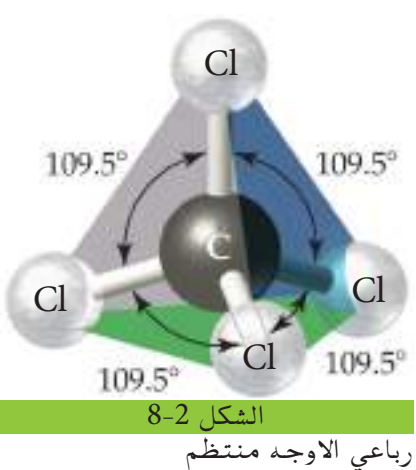
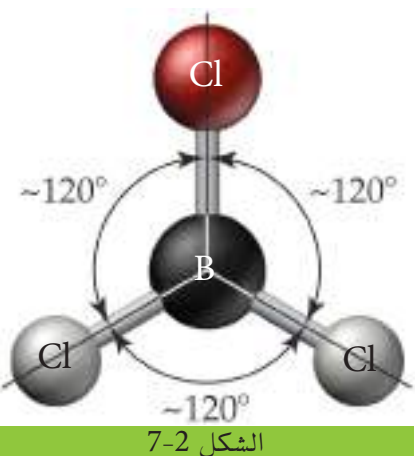


يتضح من رمز لويس لجزيء الماء ان هناك أربعة ازواج من الالكترونات تحيط بذرة الاوكسجين ، ويلاحظ كذلك ان تركيب ذرة الاوكسجين في جزيء الماء يشبه تركيب ذرة الكاربون في جزيء CCl_4 ويتوقع ان تتوزع ازواج الالكترونات باتجاه شكل رباعي الاوجه منتظم . الا ان وجود الزوج الالكتروني غير المشاركة يدفع بذرتني الهيدروجين لأن تتوزعا على رأسين ضلعين متighbتين الشكل المنحني بزاوية مقدارها 104.5° تقريباً [الشكل (9-2)].

جزيء الامونيا NH_3 :

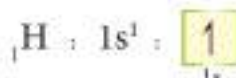


يتضح من رمز لويس ان هناك اربع مجموعات من ازواج الالكترونات تحيط بذرة النتروجين ويتوقع ان تتوزع كما في حالة جزيء CCl_4 باتجاه شكل رباعي الاوجه منتظم الا ان وجود الزوج الالكتروني غير المشاركة يدفع بذرات الهيدروجين الثلاث لان تتوزع على رؤوس الهرم ثلاثي القاعدة وتكون الزاوية بين الاواصر الثلاث نحو 107.3° [الشكل (10-2)].

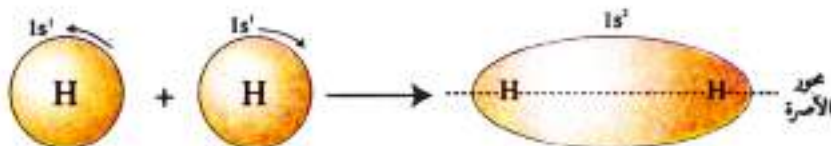


لستطاعت نظرية تناfers ازواج الكترونات غلاف التكافؤ من تفسير اشكال الجزيئات المختلفة لكنها لم تستطع ان توضح كيفية توزيع الكترونات الأصرة بين اغلفة التكافؤ للذرتين المكونتين للأصرة . ومن النظريات التي اسهمت في توضيح ذلك نظرية أصرة التكافؤ التي اعتمدت في تفسيرها لتكوين الأصرة التساهمية على تداخل الاوربيتالات الذرية لغلاف التكافؤ الذرتين حيث تتحرك الالكترونات حول النواتين وتزداد الكثافة الالكترونية في منطقة التداخل بين الذرتين مما يؤدي الى اقتراب النواتين من بعضهما والخفاض طاقتיהם ويزداد انجذابهما نحو منطقة تداخل الاوربيتالات وبذلك تكون الأصرة التساهمية بينهما . ويمكن توضيح ذلك في تكوين الاوامر التساهمية لبعض الجزيئات المسيطرة مثل H_2 و HF و O_2 و Cl_2 و N_2 . وتداخل الاوربيتالات الذرية كما يأتي :

أ - تداخل اوربيتالي 1s لذرتى الهيدروجين في جزيئه الهيدروجين عند كتابة الترتيب الالكتروني لذرة الهيدروجين نلاحظ انها تمتلك الكتروناً واحداً في المستوى الثانوى (1s) :

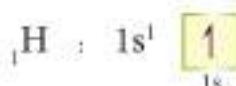


ت تكون الأصرة في جزيء الهيدروجين من تداخل اوربيتال 1s في الذرة الاولى مع اوربيتال 1s من الذرة الثانية كما موضح في الشكل (11-2) :-

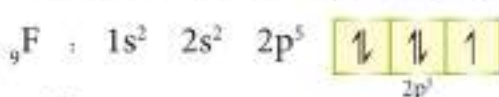


ويلاحظ من الشكل ان الكترونات الأصرة تتركز بين نواطي الذرتين حيث تزداد الكثافة الالكترونية في منطقة التداخل حول المحور الواصل بين النواتين ، وتسمى هذه الأصرة سيكما (σ) .

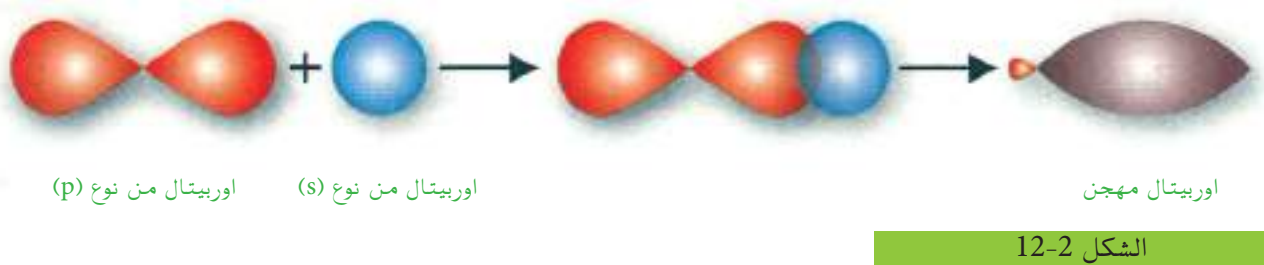
ب - تداخل اوربيتال 1s مع اوربيتال p من ذرة اخرى كما في جزيئه HF عند كتابة الترتيب الالكتروني لذرة الهيدروجين سوف نلاحظ انها تحتوى على الكترون واحد في المستوى الثانوى 1s



وعند كتابة الترتيب الالكتروني لذرة الفلور تكون على النحو الآتي :



نلاحظ ان هناك الكتروناً منفراً في اوربيتال p في ذرة الفلور لذا تنشأ أصرة سيكما عند تداخل اوربيتال 1s القادم من ذرة الهيدروجين مع اوربيتال p (الواقعين على المحور الرأسي) ، حيث تتوزع الكثافة الالكترونية حول المحور الواصل بين النواتين . وتسمى هذه الأصرة ايضاً أصرة سيكما (σ) [الشكل (12-2)].



الشكل 2-12

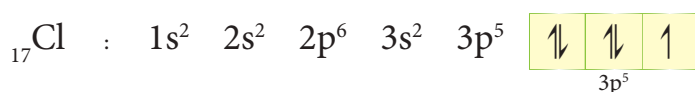
التدخل الرأسي لاوربيتالي s و p.

ج - تداخل اوربيتال p من الذرة الاولى مع اوربيتال p من الذرة الثانية

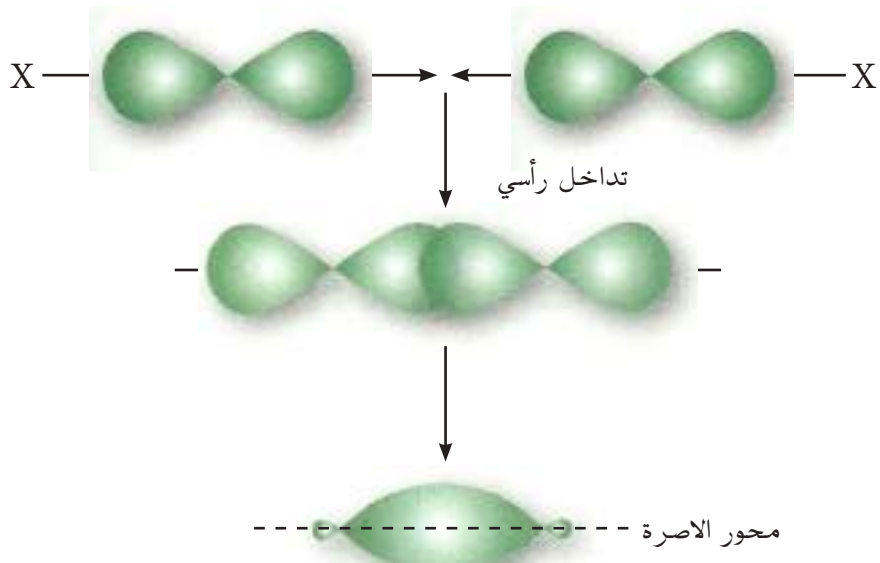
- تتدخل اوربيتالات p بطرقتين مختلفتين على النحو الاتي :-

1. تداخل اوربيتال p مع اوربيتال p على نفس المحور

عند تداخل اوربيتال من نوع p لذرة مع اوربيتال p لذرة اخرى تداخلاً رأسياً (عند نفس المحور) تتوسع الكثافة الالكترونية بين نواتي الذرتين بشكل متماثل على طول المحور الواصل بينهما . وتسمى هذه الاصرة سيكما ايضاً كما في جزيئه Cl_2 .



يقترن الاوربيتال الذري 3p الذي يحتوي على الكترون واحد في كلا الذرتين ويحدث تداخل بينهما وتنشأ نتيجة ذلك سحابة من الكثافة الالكترونية تمثل اصرة سيكما بين ذرتي الكلور [الشكل 2-13].



الشكل 2-13

التدخل الرأسي لاوربيتالي p.

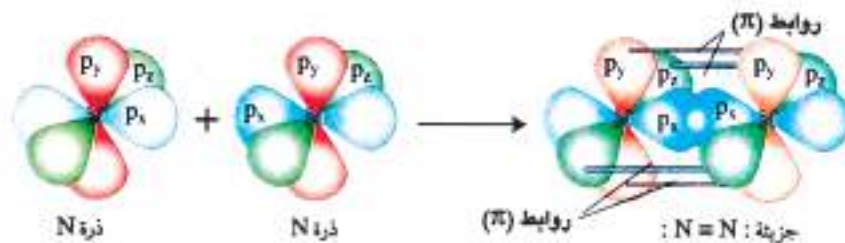
2. تداخل اوربيتال p مع اوربيتال p على المحاور الجانبية

عند تداخل اوربيتال p لذرة مع اوربيتال p لذرة اخرى تداخلاً جانبياً وبشكل عمودي فإن السحابة الالكترونية سوف تتوزع فوق محور الاصرة الرابطة للذرتين وتحتها، وتكون اصرة تساهمية من نوع باي (π) ، كما في جزيئه الاوكسجين.

اما عندما يحصل التداخل الجانبي بشكل افقي فأن السحابة الالكترونية تتوزع يمين ويسار محور الاصارة الرابطة بين الذرتين المساهمتين وينتج عنه ايضاً اصراة من نوع باي . ويمكن ان توجد الحالات الثلاثة من التداخل (رأسي ، جانبي عمودي ، جانبي افقي) كما مبين بين ذرتين جزيئة النيتروجين في [الشكل (14-2)].

الشكل 2-

تكون اواصر باي واواصر سيمكما في جزيء النيتروجين



5-2 التهجين الاوربيتالي Orbital hybridization

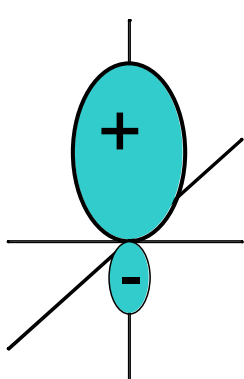
يمكن أن تحصل عملية التداخل بين أوربيتالات الذرة الواحدة المتقاربة مع بعضها في الطاقة لينتج عنه عدد من الأوربيتالات الذرية المهجنة مساوية لعدد الأوربيتالات التي شاركت في عملية التداخل. يطلق على هذه الحالة التهجين الاوربيتالي، وتدعى الأوربيتالات الناتجة بالأوربيتالات المهجنة. وهكذا فإن عملية التهجين تمثل تداخل الأوربيتالات الذرية لها لتنتج أوربيتالات مهجنة متشابهة بالشكل والحجم ومتكافئة في الطاقة وأكثر استقراراً وتؤدي إلى الحصول على اواصر تساهمية أقوى بين الذرات المشاركة في تكوين الجزيء. وفيما يلي بعض الملاحظات المتعلقة بعملية التهجين ونواتجها:

1. تحدث عملية التهجين في أوربيتالات نفس الذرة بعد إثارة الإلكترونات التي تقع ضمن المستوى الخارجي الرئيسي ومحصلتها التقليل من حدة التنافر الذي حصل بين الكترونات الجزيء الناتج.

2. يتم التهجين بين الأوربيتالات الذرية المتقاربة في الطاقة مع بعضها مثل $(2s \text{ و } 2p)$ ، $(3s \text{ و } 3p)$ ، $(4s \text{ و } 4p)$.

3. يختلف الشكل الهندسي للمجسم للأوربيتال الذري المهنjen عن الشكل الهندسي للمجسم للأوربيتال الذري المشارك قبل التهجين. أن شكل الأوربيتال الذري المهنjen يتكون من فصين أحدهما كبير نسبياً تتركز فيه السحابة الالكترونية والأخر صغير وغالباً ما يهمل أثناء الرسم [الشكل (15-2)].

4. يشتق اسم الأوربيتال المهنjen من أسماء وعدد الأوربيتالات الندية الداخلة في عملية التهجين مثل ذلك الأوربيتال المهنjen (sp^3) والذي يعني مشاركة ثلاثة من الأوربيتالات الذرية من نوع (p) مع أوربيتال ذري واحد من نوع (s) ضمن نفس الغلاف الالكتروني الرئيسي.



الشكل 2-

اوربيتال sp مهجن.

5. يكون عدد الأوربيتالات الذرية المهجنة المتكونة مساوياً لعدد الأوربيتالات الذرية المشاركة في عملية التهجين. وبناء على ذلك عندما تتم عملية تهجين ثلاثة أوربيتالات ذرية من نوع (p) مع أوربيتال ذري واحد من نوع (s) لتكوين أربعة أوربيتالات من نوع (sp^3).

6. تكون طاقة الأوربيتالات الذرية المهجنة المتكونة متكافئة أو متساوية.

7. أن قابلية الأوربيتالات المهجنة على التداخل مع الأوربيتالات الذرية لذرة أخرى أكبر من قابلية الأوربيتالات الذرية غير المهجنة المشاركة في عملية التهجين، لأن الأوربيتالات الذرية المهجنة أكثر امتداداً في الفراغ من الأوربيتالات الذرية غير المهجنة المشاركة.

1-5-2 أنواع الأوربيتالات المهجنة

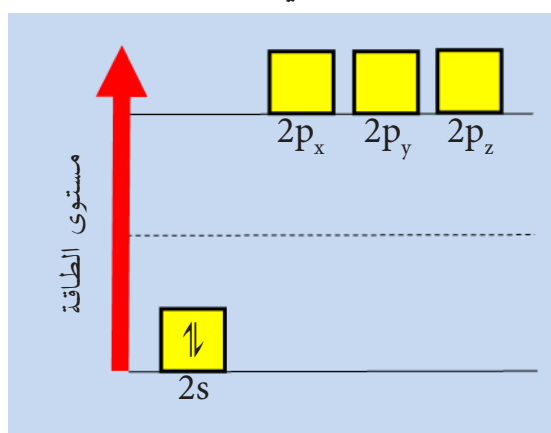
يمكن أن نحصل على أنواع من الأوربيتالات الذرية المهجنة حسب عدد ونوع الأوربيتالات الذرية المشاركة. وسيجري التطرق إلى أهمها في المرحلة الدراسية الراهنة.

أ- الأوربيتالات المهجنة من نوع (sp) : على ضوء الملاحظات المذكورة في اعلاه نعرف أن هذا النوع من الأوربيتالات الذرية المهجنة قد تكون من جراء مشاركة اوربيتاليين ذريين أحدهما من نوع (s) والآخر من نوع (p). أن تدخل هذين الأوربيتاليين الذريين سيؤدي إلى تكوين اوربيتاليين ذريين مهجنين من نوع (sp) يقعان على خط مستقيم بزاوية مقدارها 180° لكي يحصل أقل تناحر بين الأوربيتاليين كما يحصل في جزيئه هيدريد البريليوم BeH_2 . ولغرض توضيح كيفية حصول ذلك يتم اتباع الخطوات الآتية:

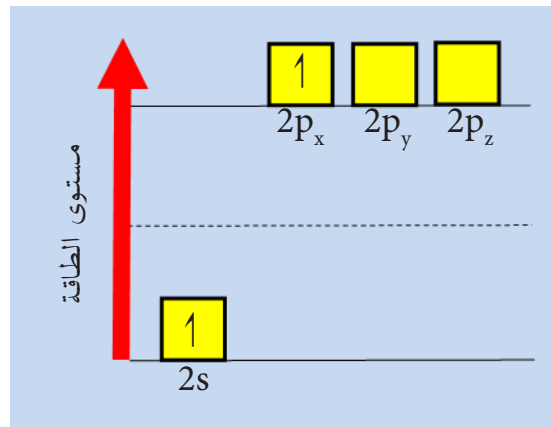
1. أن الترتيب الإلكتروني لذرة البريليوم :



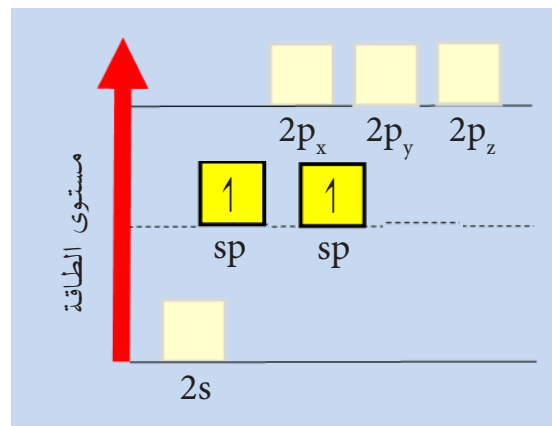
ويعبر عن الأوربيتالات للاغلفة في الحالة المستقرة كالتالي :



2. سيرقي أحد الإلكترونين من الأوربيتال $2s$ إلى الأوربيتال $(2p_x)$:



3. عندئذ يحصل التداخل لتوليد اوربيتاليين ذريين مهجنيين من نوع sp بطاقة متكافئة أقل من طاقة الأوربيتالات الذرية ، $2p_x$ ، $2p_y$ و $2p_z$ وأعلى من طاقة الأوربيتال الذري $2s^2$ وعلى الصورة الآتية.



4. أن لهذين الأوربيتاليين القابلية على تكوين أوربيتالات جزئية مع أوربيتالي ذري هيدروجين ($1s^1$) لتكوين اصرتين تساهميتين بين H و Be لتكوين جزيء هيدريد البريليوم.

ويمكن توضيح الخطوات الأربعه من تمثيل الأشكال الهندسية المجمسة للأوربيتالات الذرية قبل عملية التهجين وبعدها. في هذه الحالة لدينا ذري هيدروجين كل واحدة تمتلك الأوربيتال ($1s^1$) يتداخلان مع الأوربيتاليين المهجنيين sp لذرة البريليوم. يتم هذا التداخل على أحد الإحداثيات لإعطاء الشكل الخطى للجزيئه الناتجه كما هو مبين في الشكل (16-2).

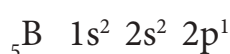
الشكل 16-2

تكوين الأوربيتالات المهجنة من نوع sp من تداخل الأوربيتال الذري من نوع s مع اوربيتاليين من نوع p_x و p_y .

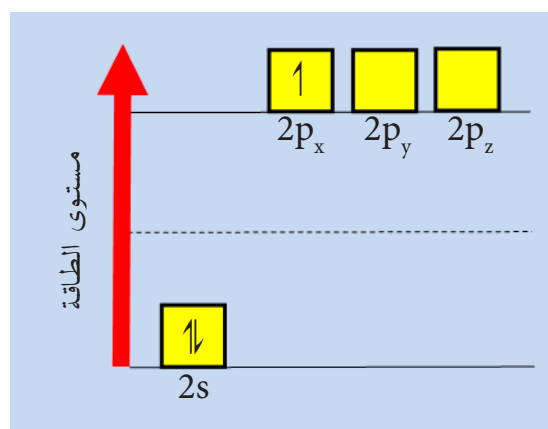


ب - الأوربيتالات المهجنة من نوع (sp^2) : يحصل هذا النوع من الأوربيتالات الذرية المهجنة من جراء مشاركة أوربيتال ذري واحد من نوع (s) مع أوربيتاليين ذريين من نوع (p) ضمن نفس الغلاف الرئيسي. أن تداخل هذه الأوربيتالات الذرية الثلاثة سيؤدي إلى تكوين ثلث أوربيتالات ذرية مهجنة من نوع (sp^2) تقع في نفس المستوى وبينهما زاوية مرکزها نواة الذرة المركزية مقدارها 120° لكي يحصل أقل تناقض بين الأوربيتالات كما يحصل في جزيء ثلاثي فلوريد البورون BF_3 . وأدنى توضيح كيفية حصول ذلك التهجين على وفق الخطوات الآتية:

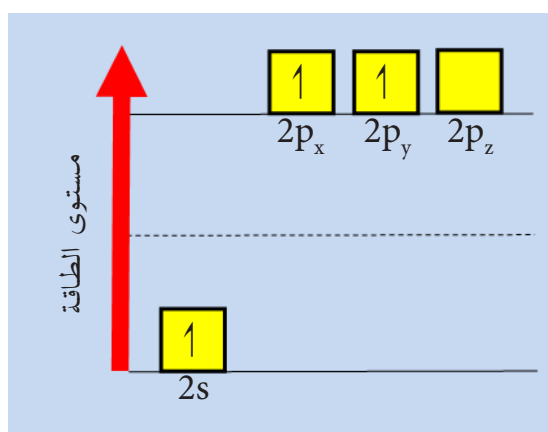
1. أن الترتيب الإلكتروني لذرة البورون هو



ويعتبر الأوربيتال ($1s^2$) داخلياً ولن يشارك في التهجين. وعليه يمكن تمثيل الترتيب الإلكتروني للغلاف الخارجي لهذه الذرة كما يأتي:

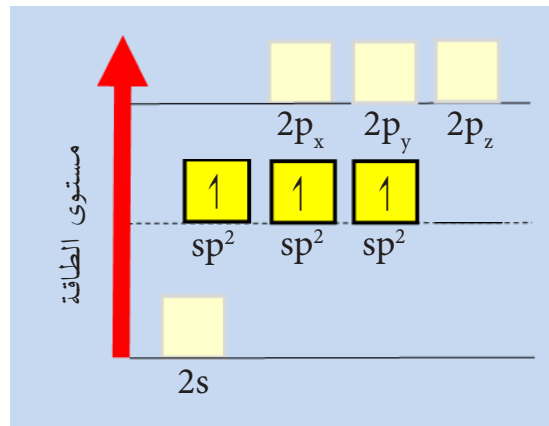


2. يرتقي أحد الإلكترونين الموجودين في الأوربيتال ($2s^2$) إلى الأوربيتال ذي الطاقة المقاربة : p_y



3. عندئذ يحصل التداخل لتوليد ثلاثة أوربيتالات ذرية مهجنة من نوع sp^2 بطاقة متكافئة أقل من الأوربيتالات الذرية غير المهجنة

$2p_x$ ، $2p_y$ ، $2p_z$ وأعلى من الأوربيتال الذري غير المهجن $2s^2$. وتكون هذه الأوربيتالات متوزعة حول النواة في مستوي يشترك بأحداثين وبينهما زوايا متساوية.



٤. أن لهذه الأوربيتالات الثلاثة القابلية على تكوين ثلاثة أوربيتالات جزيئية مع ثلاثة أوربيتالات لثلاث ذرات فلور لتكوين جزيء ثلاثي فلوريد البورون.

ويمكن توضيح الخطوات الأربع أعلاه من تمثيل الأشكال الهندسية المجسمة للأوربيتالات الذرية قبل عملية التهجين وبعدها. في هذه الحالة لدينا ثلات ذرات فلور تتدخل مع الأوربيتالات المهجنة sp^2 لذرة البورون. يتم هذا التداخل في مستوى واحد كما هو مبين في الشكل (17-2).

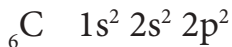


الشكل 17-2

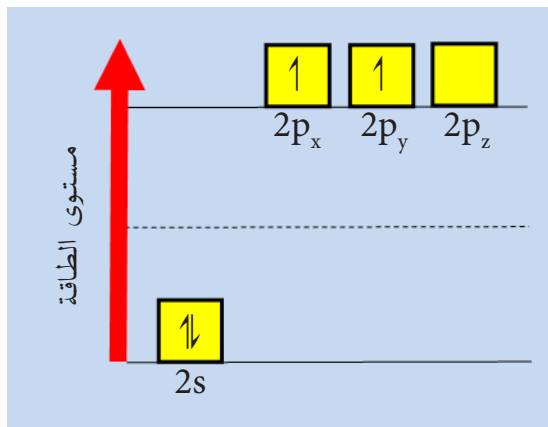
تكوين الأوربيتالات المهجنة من نوع sp^2 من تداخل الأوربيتال الذري من نوع $2s$ مع أوربيتالين من نوع p_x و p_y .

ج - الأوربيتالات المهجنة من نوع (sp^3) : يحصل هذا النوع من الأوربيتالات الذرية المهجنة من جراء تداخل أوربيتال ذري واحد من نوع (s) مع ثلاثة أوربيتالات ذرية من نوع (p). إن تداخل هذه الأوربيتالات الذرية الأربع سيؤدي إلى تكوين أربعة أوربيتالات ذرية مهجنة من نوع (sp^3), وتشكل هذه الأوربيتالات شكلاً رباعي الوجه منتظمًا حول نواة الذرة المركزية وبزاوية رأسية مقدارها 109.5° لكي يحصل أقل تناحر بين الأوربيتالات كما يحصل في جزيء الميثان CH_4 . وأدنى توضيح كيفية حصول ذلك التهجين على وفق الخطوات الآتية:

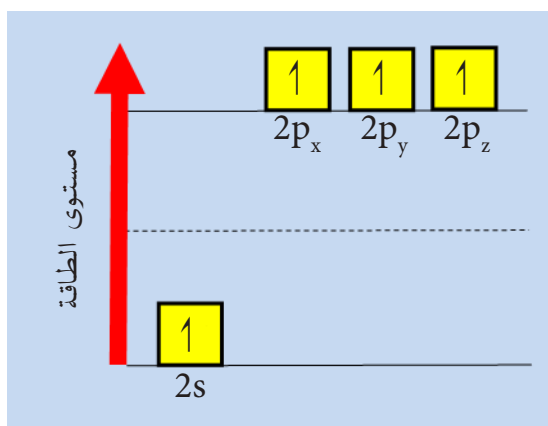
1. أن الترتيب الإلكتروني لذرة الكاربون:



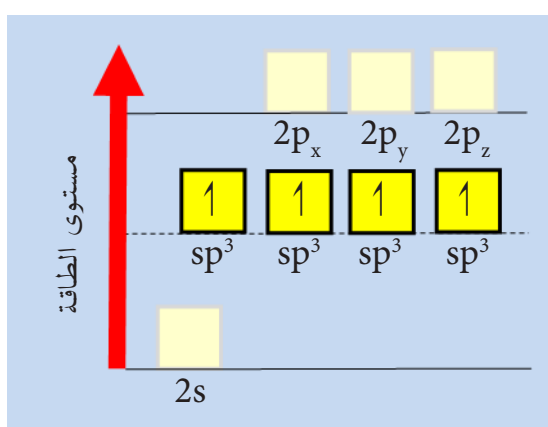
ويعتبر الأوربيتال $(1s^2)$ داخلياً ولن يشارك في التهجين. وعليه يمكن تمثيل الترتيب الإلكتروني لهذه الذرة كما يأتي:



2. يرتفع إلكترون واحد من الأوربيتال $(2s^2)$ إلى الأوربيتال $(2p_z)$:



3. عندئذ يحصل التداخل لتوليد أربعة أوربيتالات ذرية مهجنة من نوع sp^3 بطاقة متكافئة تكون أقل من طاقة الأوربيتالات الذرية غير المهجنة $2p_x$, $2p_y$, $2p_z$ وأعلى من طاقة الأوربيتال الذري $2s$. وتتوزع هذه الأوربيتالات المهجنة على شكل رباعي الوجه منتظم حول ذرة الكاربون المركزية وبينها زوايا متساوية.

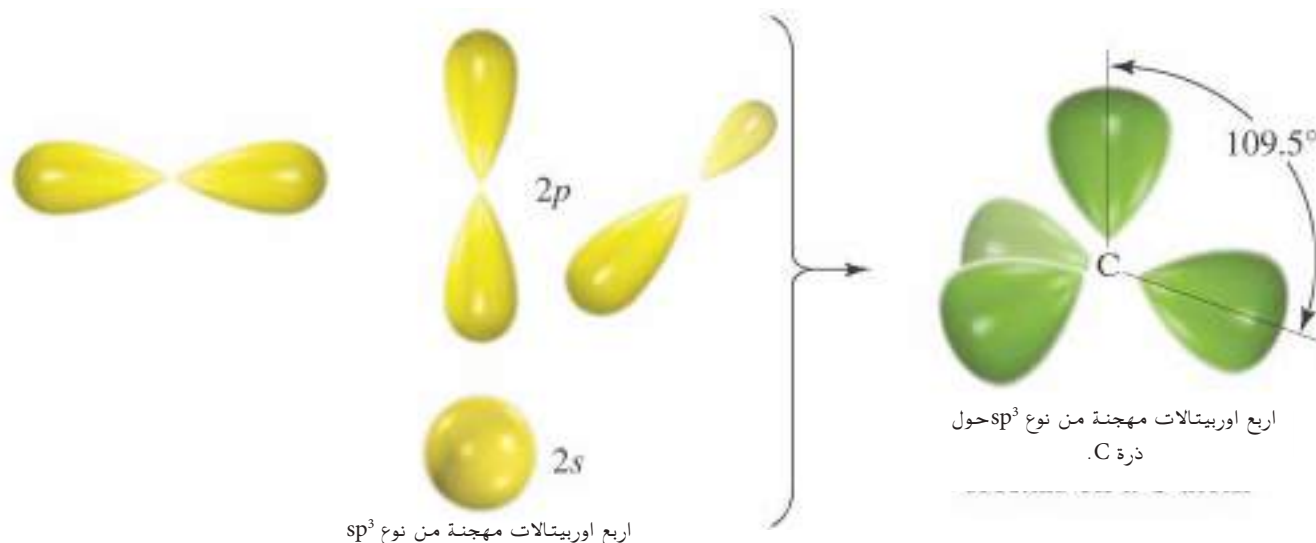


تمرين 2-6

وضح كيفية حصول التهجين في جزء SiCl_4 على Si وفق الخطوات الأربع التي اتبناها في عملية التهجين (الاعداد الذرية $\text{Si}=14$ و $\text{Cl}=17$).).

4. أن لهذه الأوربيتالات الأربع القابلية على تكوين أربعة أوربيتالات جزيئية مع أربعة أوربيتالات ذرية لأربع ذرات هيدروجين ($1s^1$) لتكوين جزء الميثان.

ويمكن توضيح الخطوات الأربع أعلاه من تمثيل الأشكال الهندسية المجمعة للأوربيتالات الذرية قبل عملية التهجين وبعدها [الشكل (18-2)]. في هذه الحالة لدينا أربع ذرات هيدروجين كل واحدة تمتلك الأوربيتال ($1s^1$) تداخل مع الأوربيتالات المهجنة sp^3 لذرة الكاربون كما هو مبين في الشكل (18-1).



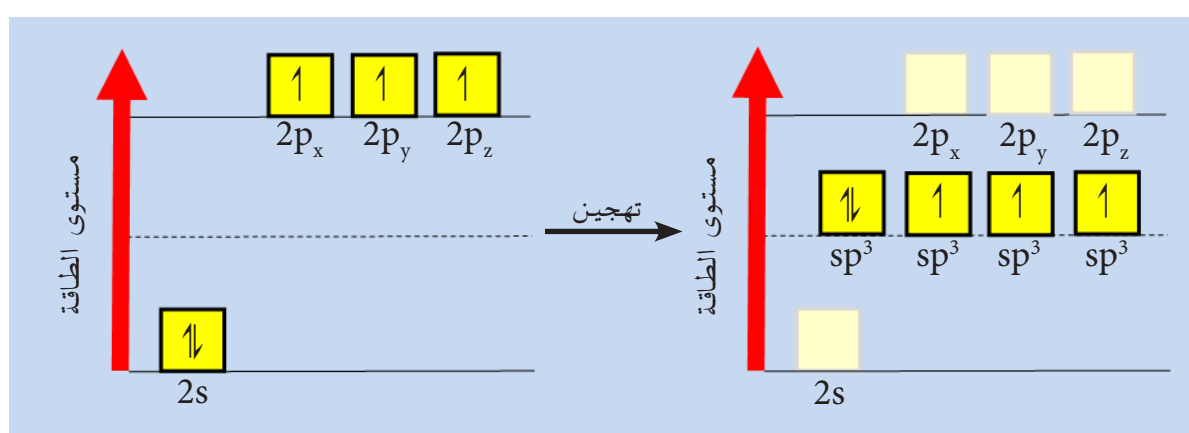
الشكل 2-18

تكوين الأوربيتالات المهجنة من نوع sp^3 من تداخل الأوربيتال الذري من نوع $2s$ مع ثلاثة أوربيتالات من نوع p_x و p_y و p_z .

2-5-2 أمثلة على التهجين والشكل الهندسي

1. جزء الامونيا :

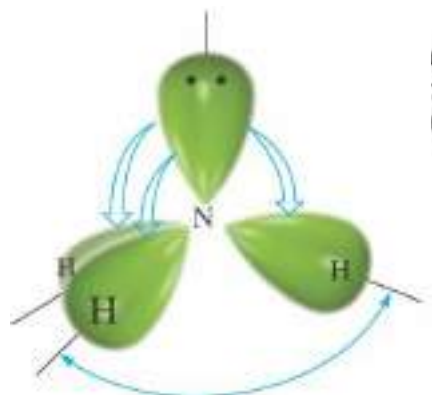
أن لانتظام الأوربيتالات المهجنة تأثيراً كبيراً على الشكل الهندسي للجزيء أي على ترتيب نوى الذرات المتحدة. ومن الأمثلة المهمة على ذلك ما نراه يحصل في أوربيتالات بعض الذرات وتشكيلاها لجزيئات ذات أشكال هندسية معروفة كما نجده في حالة جزيئ الامونيا NH_3 . حيث تمتلك ذرة النتروجين الترتيب الإلكتروني ${}_7\text{N} \quad 1s^2 \ 2s^2 \ 2p^3$ التالي:



عندما تقترب من ذرة النيتروجين ثلاث ذرات من الهيدروجين تمتلك كل واحدة منها أوربيتال ذري من نوع $(1s^1)$ ، عندئذ يمكن للأوربيتالات الذرية الخارجية لذرة النيتروجين أن تتهجن مع بعضها. يحصل هذا التهجن بعد أن يتدخل الأوربيتال $(2s)$ مع أوربيتالات الغلاف $(2p)$ ، لكي تعطي أربعة أوربيتالات مهجنة من نوع (sp^3) متكافئة من حيث الشكل والطاقة وتحتاج إلى شكل هندسي رباعي الأوجه غير منتظم. تتدخل الأوربيتالات الذرية الثلاثة نوع $(1s^1)$ العائدة لذرات الهيدروجين الثلاث مع الأوربيتالات الذرية المهجنة من نوع (sp^3) والتي تحتوي على إلكترون واحد في كل أوربيتال لتكون ثلاث أواصر تساهمية من نوع سكماً 5. ولا يشترك الأوربيتال المهجن الذي يحتوي على زوج الكتروني في هذا التداخل. أن الشكل الهندسي الذي سيأخذه هذا الجزيء سيكون هرم رباعي الأوجه غير منتظم، يتكون من ذرة النيتروجين المركزية تحيط بها ثلاث ذرات هيدروجين ومزدوج الكتروني حر غير مرتبط [الشكل (19-2)].

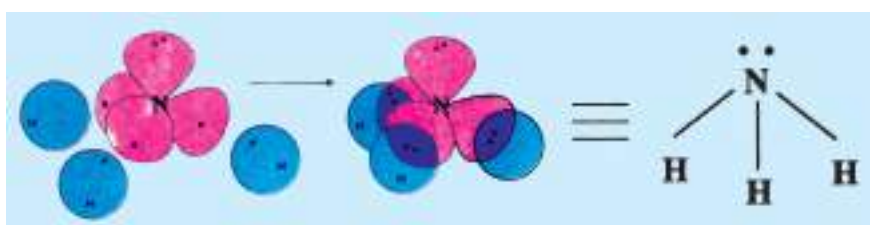
تمرين 7-2

اكتب خطوات تهجين أوربيتالات ذرة الاوكسجين في جزيء الماء ما هو الشكل الهندسي لها ولماذا؟



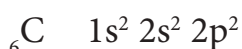
الشكل 19-2

الشكل الهندسي لجزيء الامونيا.

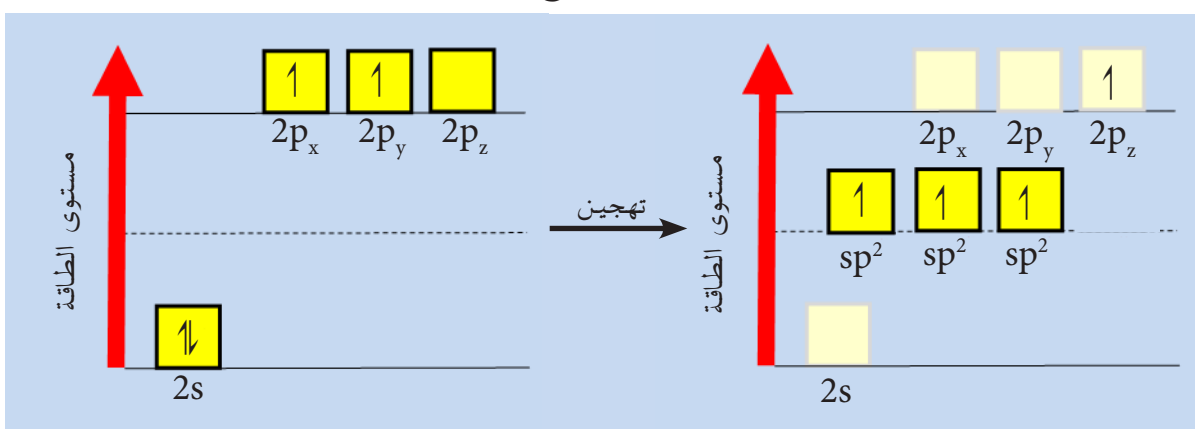


C₂H₄ جزيء الايثيلين 2

تمتلك ذرة الكاربون الترتيب الالكتروني :

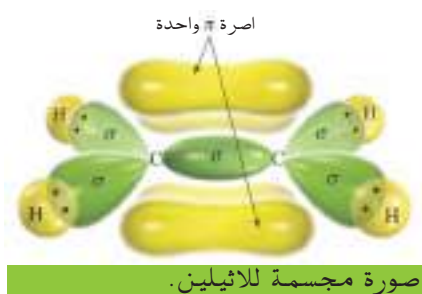


وعندما يرتقي أحد الكترونات $2s^2$ إلى أوربيتال $2p_z$ يحدث التداخل بين الأوربيتالات الذرية نحصل على ثلاثة أوربيتالات مهجنة من نوع sp^2 تاركاً أوربيتال الرابع p_z غير مهجن.



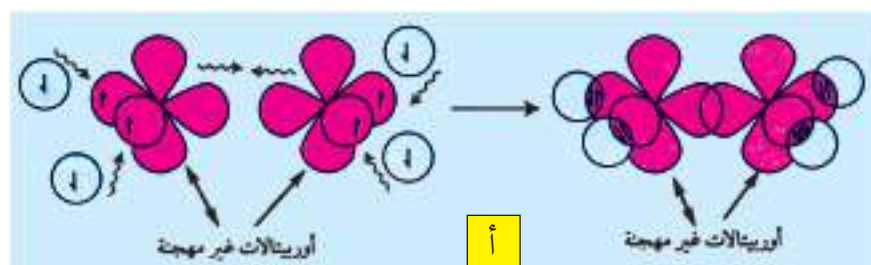
والآن اذا اقتربت ذرتا كاربون مهجنتي الأوربيتالات من نوع sp^2 من بعضها وفي نفس الوقت تقترب أربع ذرات هيدروجين لكل منها إلكترون

واحد في اوربيتال s [الشكل 20-2 أ] تداخل هذه الاوربيتالات وتزدوج الالكترونات التي تشغلها وت تكون خمسة اواصر تساهمية سيكما واحدة $C-C$ والاربعة $C-H$. يلي ذلك تداخل الاوربيتالين غير المهجنين p_z في ذرتى C تداخلاً جانبياً وتزدوج الالكترونات فيها لتشكل آصرة من نوع باي بين ذرتى الكاربون والتي تشكل مع الآصرة سيكما آصرة مزدوجة بين ذرتى الكاربون [الشكل 20-2 ب]. وهذا يعني ان الآصرة من نوع سكما نتجت من تداخل الاوربيتالات المهجنة sp^2 لذرتى كاربون متقاربتين أما الآصرة من نوع باي فنتجت من تداخل اوربيتالات p_z النقية (غير المهجنة) لذرتى الكاربون المتقاربتين ، وبذلك ينشأ جزيء الايثيلين.

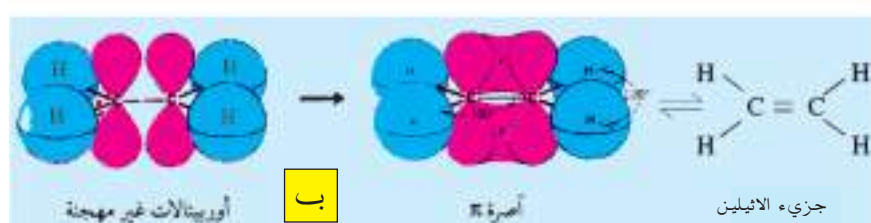


الشكل 20-2

أ - تداخل اوربيتالات لتكوين اواصر سيكما في جزيء الايثيلين.

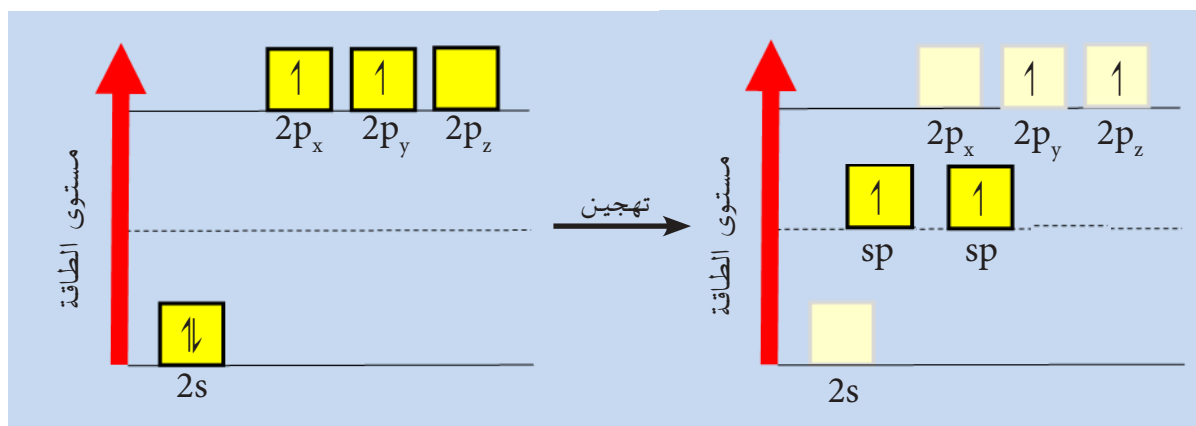


ب - تداخل اوربيتالات لتكوين اواصر باي في جزيء الايثيلين.



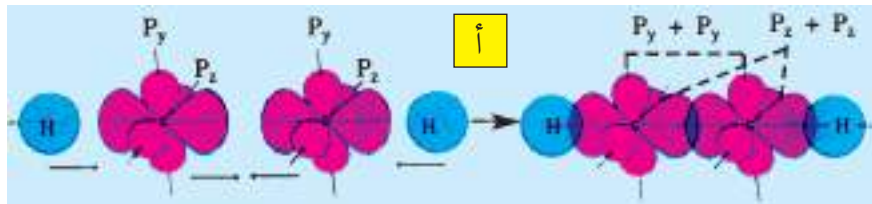
3. جزيء الاستيلين (C_2H_2)

في حالة جزيء الاستيلين فأن الاوربيتالين $2s$ و $2p_x$ فقط يعانيان التهجين ويبقى الاوربيتالان p_y و p_z غير مهجنين اي ان التهجين سيكون من نوع sp .



وعند اقتراب ذرتى كاربون بهذا النوع من التهجين واقتراب ذرتى هيدروجين في نفس الوقت تتدخل الاوربيتالات الذرية فنحصل على ثلاثة آواصر تساهمية من نوع سكما واحدة $C-C$ واثنتان $C-H$ و تكون مرتبطة على مستقيمة واحدة .

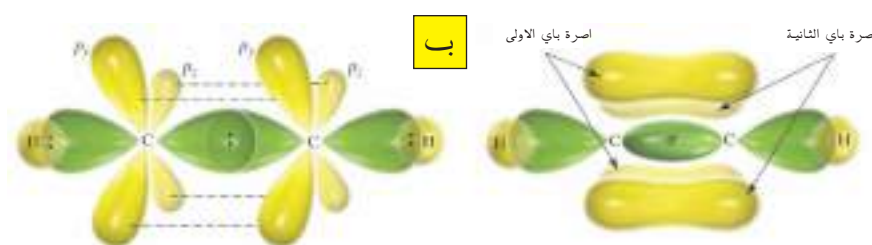
كما يحدث تداخل جانبي للأوربيتالين غير المهيمنين p_y , p_z من كل ذرة C وتنشأ آصرتان من نوع باي لتكونا مع الأاصرة سكما الآصرة الثلاثية، وبذلك تنشأ جزيئة الأستيلين المستقيمة ذات الآصرة الثلاثية كما هو موضح في الشكل (21-2).



الشكل 21-2

أ - تداخل الأوربيتالات لتكوين أواصر سيكما في جزيء الاستيلين.

ب - تداخل أوربيتالات لتكوين أواصر باي في جزيء الاستيلين.



Ionic Bond

الآصرة الآيونية

هي قوة التجاذب الكهربائية بين أيونين مختلفي الشحنة أحدهما فلز يحمل شحنة موجبة لفقده الكتروناً أو أكثر والآخر لافلز يحمل شحنة سالبة لأكتسابه الكتروناً أو أكثر .

Covalent Bond

الآصرة التساهمية

وهي القوة الرابطة بين ذرتين متساويتين في الكهرسلبية او بينهما اختلاف طفيف فيها، بحيث تشارك كل ذرة بالكترون من غلافها الخارجي وتشترك الذرتان بهذا الزوج الالكتروني بقوة ارتباط تسمى الآصرة التساهمية .

Polar Covalent Bond

وهي الآصرة التساهمية المكونة من ذرتين يكون الفرق بينهما في الكهرسلبية محسوساً نسبياً، بحيث ينجدب المزدوج الالكتروني الرابط بينها نحو الذرة ذات الكهرسلبية الاعلى مكتسباً اياها شحنة سالبة جزئية وتكون الذرة الثانية ذات شحنة موجبة جزئية .

Hydrogen Bond

وهي قوة التجاذب الكهربائية بين النهايات مختلفة الشحنة للجزيئات ذات الأواصر التساهمية المستقطبة شريطة أن يكون احد الطرفين هيدروجيناً .

Coordinate Bond

الآصرة التناسقية

وهي آصرة تساهمية خاصة بين ذرتين تمنع أحدهما المزدوج الالكتروني من غلافها الخارجي الى الذرة الثانية المحتوية على اوربيتال فارغ في غلافها الخارجي .

Metalic Bond

الآصرة الفلزية

وهي القوة التي تربط ذرات الفلز مع بعضها وتنتج عن مشاركة كل ذرة فلزية بالكترونات تكافئها واليها ترجع الخواص الفلزية .

Chemical reaction

التفاعل الكيميائي

هو تفاعل يحصل بين ذرات عنصرين لتشكيل جزيئة مركب جديد يمتلك صفات كيميائية وفيزيائية تختلف تماماً عن صفات العناصر الداخلة في التفاعل وغاية تكوين أوربيتالات مشبعة بالاكترونات من خلال فقدان أو أكتساب أو المشاركة بالاكترونات لبلوغ حالة الاستقرار الكيميائي .

Chemical Bonding

وهي ظاهرة تواجد الذرات متماسكة معاً في جزيء أو بلورة ضمن عنصر او مركب وتدعى القوة التي تربطهم بالآصرة الكيميائية .

Theory of VSEPR (VSEPR Theory)

وتفسر هذه النظرية ترتيب الذرات حول ذرة مركبة بالاعتماد على التنافر بين أزواج الالكترونات المشاركة وغير المشاركة الموجودة في غلاف التكافؤ للذرة المركزية، بحيث يكون التنافر بين هذه الأزواج في حده الأدنى عندما تكون أبعد ما يمكن عن بعضها .

Theory of Valence Bond (VBT)

أعتمدت نظرية آصرة التكافؤ في تفسيرها على نظرية التهجين الاوربيتالي حيث تترتب الاوربيتالات المهجنة للذرة المركزية بحيث يكون التنافر بين هذه الاوربيتالات في حدود الأدنى عندما تكون أبعد ما يمكن عن بعضها .

Orbital hybridization

وهو عملية تداخل الاوربيتالات الذرية لتنتج اوربيتالات مهجنة مساوية لعدد الاوربيتالات الذرية المشاركة في عملية التهجين ومتباينة بالشكل والحجم ومتكافئة في الطاقة واكثر استقراراً من الاوربيتالات الذرية غير المهجنة وتؤدي الى الحصول على اواصر تساهمية أقوى بين الذرات المشاركة في تكوين الجزيئة .

اسئلة الفصل الثاني (2)

8-2 لماذا تتحد ذرات العناصر مع بعضها؟ هل ان اتحاد ذرات العناصر يكون مركبات دائماً؟ نقاش اجابتك علمياً مع مثالين في الاقل.

9-2

- أ - ما الآصرة الكيميائية؟ عرفها بدقة.
- ب - عدد فقط انواع الاوامر التي تعرفها.

10-2

أ - ما الآصرة الايونية؟ وما شروط تكوينها؟
ب - لماذا لا تكون الجزيئات في المركبات الايونية؟

ج - ما اهم صفات المركبات الايونية؟

11-2 ماذا نقصد بالآصرة الهيدروجينية؟ وضح ذلك بمثال ثم ارسم الاوامر الهيدروجينية بين جزيئات الميثanol (CH_3OH).

12-2 الآصرة التساهمية قد تكون مستقطبة (قطبية) متى يكون ذلك؟

13-2 ما العوامل التي تحدد كون الآصرة بين ذرتين تساهمية او تساهمية مستقطبة؟ او ايونية؟

14-2 ما الآصرة الفلزية؟ وما تأثيرها على خواص الفلزات الندية؟

15-2 اعد كتابة العبارات الاتية مصححاً ما (قد) تجده فيها من اخطاء علمية:

أ - كل المركبات ذات الاوامر التساهمية لا تذوب في الماء.

ب - الآصرة الثلاثية في (C_2H_2) تحتوي على ثلاثة اوامر من نوع باي π .

ج - البروتونات والنيوترونات تشارك في تكوين الآصرة الايونية.

د - نوع تهجين اوربيتالات الـ C في الميثان مشابه لمثيله بذرة الـ N في الامونيا وهو (sp^3)

ه - الآصرة (π) اقل طاقة من الآصرة (σ) للجزيء نفسه.

1-2 علل كلّاً مما يأتي :

1. درجة غليان الماء (100°C) أعلى من درجة غليان غاز كبريتيد الهيدروجين (-60°C).

2. جزئي كلوريد الأمونيوم NH_4Cl يحتوي على ثلاثة اوامر تساهمية قطبية وتناسقية وأيونية

3. الزاوية بين الأوربيتالين المهجنين sp^2 في جزيء C_2H_4 تساوي 120°C .

4. المركبات الايونية لا توصل الكهربائية في حالتها الصلبة لكن منصهراتها او محاليلها في الماء جيدة التوصيل.

5. عند وضع قطعة من الثلج في الماء، تطفو لكن عند وضع قطعة متجمدة من البنزين في البنزين السائل تغطس .

2-2 قارن بين كل مما يأتي :

1. الآصرة التساهمية والآصرة التناسقية.

2. الآصرة سيكاما والآصرة باي.

3. الاوريبيتال المهجن وغير المهجن.

3-2 ارسم شكلاً يوضح ذرة كاربون مثارة و ذرة كاربون مهجنة sp^3 .

4-2 ارسم وقارن بين اشكال جزيئتي الايثيلين والاستيلين بدلالة الاوريبيتلات المهجنة. اي من الآصرة بين ذرتي الكاربون هي الاقوى؟

5-2 ما هي حالة التهجين في كل مما يأتي ذاكراً اشكال المركبات الناتجة:

1. النتروجين في الامونيا.

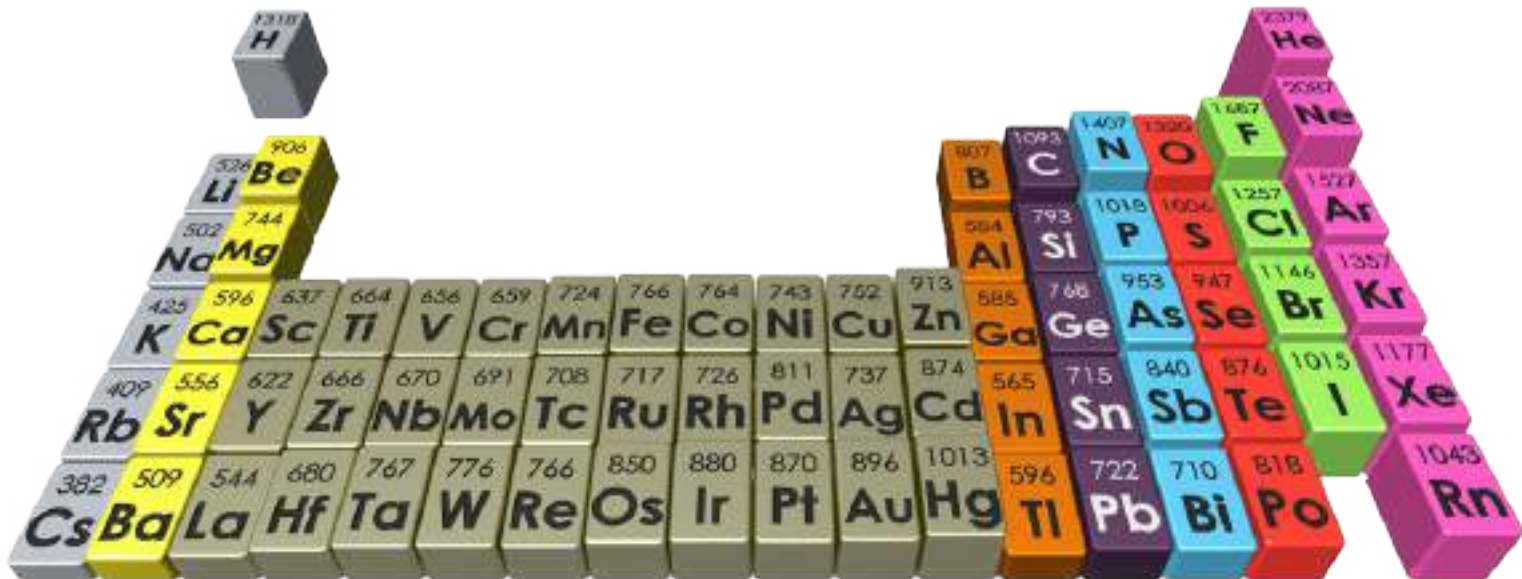
2. الاوكسجين في الماء.

3. النتروجين في $\text{HN} = \text{NH}$.

6-2 ارسم الصيغ الرئينية لكل من :

CO_3^{2-} CH_3COO^- O_3 و

7-2 ارسم الشكل الهندسي للجزئيات باستخدام التهجين مرة وباستخدام نظرية (VESPR) مرة اخرى: BF_3 و CH_4 و BeCl_2



الفصل الثالث

3

الجدول الدوري وكيمياء المناصر الانتقالية

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب ان :-

- يُعرف على التسلسل التاريخي لنشوء الجدول الدوري والمحاولات التي جرت لتقسيم العناصر.
 - يستطيع ترتيب العناصر بجدول دوري حديث مبني على الأعداد الذرية بدلاً من كتلها الذرية.
 - يمكن من تحديد عدد الدورات التي يتضمنها الجدول الدوري وعلى عدد الزمر.
 - يتعرف على الجدول الدوري ويستطيع معرفة أجزائه.
 - يفهم الخواص الدورية للعناصر في الجدول الدوري.
 - يفهم متى يكون للعنصر طيف ذري وان الطيف الذري صفة مميزة للعنصر.
 - يستطيع ان يميز بين عنصر انتقالى واخر غير انتقالى كما يتعرف على العناصر الانتقالية الداخلية.
 - يفرق بين العناصر التي تنجدب نحو المجال المغناطيسي والتي لا تنجدب.

المقدمة 1-1-3

ان نشوء الجدول الدوري ونضوجه من بسلسلة من التطورات متزامنة مع تطور المفاهيم العلمية في كل فترة من الفترات حيث بدأت من افكار بسيطة الى ان اصبح نموذجا علميا يفتخر به كل من اسهم في ترتيب هذة الافكار، وكانت تلك المحاولات قد بدأت بفكرة بسيطة لاحد الكيميائيين في ترتيب العناصر في جدول معين ثم تطور هذا الترتيب الى ماوصل الى ما هو عليه الان. ويبدو انه لا توجد حاجة في القديم لتصنيف العناصر في جدول خاص بسبب ان عدد العناصر في ذلك الوقت لم يتتجاوز اصابع اليدين ولكن بعد تطور الكيمياء واكتشاف المزيد من العناصر بدأت الحاجة الى تصنیف العناصر وجدولتها لتيسير دراستها وتسهيل التعامل معها وكانت اولى المحاولات التي تمت لتصنيف العناصر وترتيبها في جدول هي تقسيم العناصر الى مجموعتين هما:

أ- مجموعة الفلزات

ب- مجموعة اللافلزات

ولانه ليس هناك حد فاصل يقسم العناصر الى فلزات ولافلزات حيث تشتراك كثیر من الخواص بين عناصر هاتین المجموعتين لذلك بذلت محاولات اخري لتصنيف العناصر على اسس اخرى واهما ت تلك التي بنيت على العلاقة بين خواص العناصر وكتلها الذرية وفيما يلي ملخص لتلك المحاولات :

1. ثلاثيات دوبرينر لاحظ دوبرينر (Doeberiner) عام 1817 ان الفروق بين الكتل الذرية للعناصر مثل الكالسيوم (Ca) والستراتيوم (Sr) والباريوم (Ba) هي فروق ثابتة حيث ان الفرق في الكتلة الذرية في هذه ثلاثيات لا ي عنصر ثابت ثابت تقريراً مع العنصر الذي يسبقه ويلحقه اي ان الخواص الفيزيائية والكيميائية للعنصر في هذه ثلاثيات هي متوسط خواص العنصرين السابق واللاحق له. وفي حالات اخرى مثل الحديد والكوبالت والنيكل يكون للعناصر كتل ذرية متساوية تقريراً وكما في الجدول (1-3).

هل تعلم

ان كلمة دوري (Periodic) تعني ان خواص العناصر تتغير دوريأً تبعاً لزيادة اعدادها الذرية.

الجدول (1-3) الكتل الذرية لبعض العناصر والفرق بينها

العنصر	الكتل الذرية	الفرق
1. الكالسيوم (Ca)	40.07	47.56 49.74 3.10 0.25
2. الستراتيوم (Sr)	87.63	
3. الباريوم (Ba)	137.37	
4. الحديد (Fe)	55.84	
5. الكوبالت (Co)	58.94	
6. النيكل (Ni)	58.69	

وتسمى المجموعات السابقة والتي يتكون كل منها من ثلاثة عناصر تتشابه في كثير من خواصها الكيميائية والفيزيائية بثلاثيات دوبرينر.

2. المحاولة الثانية التي قام بها العالم الانكليزي نيولاندس (NewLands) عام 1864 حيث رتب العناصر التي كانت معروفة لديه والتي عددها 63 عنصرا حسب زيادة كتلها الذرية على شكل مجموعات تتكون كل مجموعة من ثمانية عناصر حيث وجد أنه اذا بدأ بعنصر ما فإن العنصر الثامن يشبه في خواصه الكيميائية العنصر الذي بدأ فيه، نظرا للتتشابه بين هذه الملاحظة وبين السلم الموسيقي فقد اطلق على ملاحظاته هذه (قانون الثمانيات). وقد كان القانون صحيحاً في حالة السبعة عشر عنصرا الاولى اما العناصر التالية فقد ظهرت بعض المتناقضات ويرجع السبب في ذلك الى عدم دقة الكتل الذرية من جهة ومن جهة اخرى الى انه لم يترك مكانا خاليا في جدوله لكثير من العناصر التي لم تكن معروفة في ذلك الوقت كما هو مبين في الجدول (2-3).

الجدول (2-3) ثمانيات العالم لانلس								
H	F	Cl	Co/Ni	Br	Pd	I	Pt/Ir	
Li	Na	K	Cu	Rb	Ag	Cs	Ti	
Ga	Mg	Ca	Zn	Sr	Cd	Ba/V	Pb	
Bo	Al	Cr	Y	Ce/La	U	Ta	Th	
C	Si	Ti	In	Zn	Sn	W	Hg	
N	P	Mn	As	Di/Mo	Sb	Nb	Bi	
O	S	Fe	Se	Ro/Ru	Te	Au	Os	

3. لقد انتهت محاولات كل من دوبرينر ولاندس عندما وضع العالم الروسي مندليف (Mandeleeff) عام 1869 جدوله المعروف بالجدول الدوري ومن الجدير بالذكر ان مندليف و ماير (Meyer) كانوا يعملان كل مستقل عن الاخر وتوصلا الى نفس النتيجة حيث رتب العناصر تصاعديا حسب كتلها الذرية وقد لخص كل منهما نتائج بحوثه في هذا الموضوع في العبارة التالية (تعتمد خواص العناصر اعتمادا دوريا على كتلها الذرية) وقد عرفت هذه العبارة (بالقانون الدوري) وقد اتخذها مندليف اساسا لتصنيف العناصر. وقد قضى مندليف عدة اعوام في جمع النتائج العلمية المتعلقة بالعناصر قبل ان ينشر قانونه الدوري الذي يعتمد اساساً على حقائق

عملية وليس على اسس نظرية، ومن الجدير بالذكر ان عدد العناصر المكتشفة انداك محدوداً ولذلك ترکا اماكن فارغة لتلك العناصر لاحتمال اكتشافها مستقبلاً وكانت امكانية مندليف عالية في تخمين اماكن تلك العناصر التي لم تكتشف وقد ارتبط اسم الجدول الدوري بالعالم مندليف لأنه استطاع تحديد خواص بعض العناصر غير المكتشفة في عصره ومنها عنصر الجرمانيوم وسماه شبيه السليكون. كما قام مندليف بتغيير مكان بعض العناصر نظراً لأن مكانها الجديد يتماشى بصورة أفضل مع العناصر الجديدة المجاورة لها وقد تم تصحيح بعض الأخطاء في وضع بعض العناصر تبعاً لقيم الكتل الذرية . اما بالنسبة الى نقاط الضعف في جدول مندليف فهي:-



في عام 1869 قام الروسي ديمتري إيفانوفيتش مندليف بتطوير أول جدول ذوري عن طريق ترتيب العناصر المكتشفة في عصره في عرض جدولي حسب ازدياد كتلتها الذرية النسبية (الوزن الذري) .

أ - موضع الهيدروجين:

لایزال موضع الهيدروجين في الجدول مثار جدل ونقاش اذ يوضع احياناً في المجموعة الاولى فوق الفلزات القلوية واحياناً فوق المجموعة السابعة (الهالوجينات) وذلك لوجود بعض اوجه التشابه بينه وبين هذه العناصر في المجموعتين المذكورتين.

ب - موضع العناصر الانتقالية الداخلية(اللانثنيات):

تشابه هذه العناصر الاربعة عشر في كثير من الخواص وخاصة في التكافؤ (غالباً 3) ومكانها جميعاً في جدول مندليف يقع في الزمرة الثالثة مكان عنصر واحد وتوضع عادة في اسفل الجدول وكذلك الحال في الاكتنيدات.

ج - الترتيب المتباين لبعض العناصر :

من المعلوم ان العناصر تترتب في جدول مندليف تصاعدياً حسب كتلتها الذرية ولو اتبعت هذه القاعدة في كل الاحوال اتباعاً صارماً وقعت بعض العناصر في امكنة لا تتفق فيها خواصها مع خواص العناصر الاخرى في الزمرة وكان لابد من التغلب على هذه الصعوبة من تغير وضع هذه العناصر بصرف النظر عن قيمة كتلتها الذرية ، فمثلاً الكتلة الذرية للكوبالت Co هي 58,94 وللنحيل 58,69 ومع ذلك يوضع الكوبالت Co قبل النحيل وكذلك الحال في الازواج الآتية من العناصر:

الكتلة الذرية	العنصر
39.94	1. الاركون
39.09	2. البوتاسيوم
127.61	3. التيلريوم
126.93	4. اليود

رتب مندليف العناصر تصاعدياً حسب كتلتها الذرية بحيث تقع العناصر المتشابهة في الخواص تحت بعضها وبذلك اشتمل جدول مندليف [الجدول (3-3)] على صنوف افقية سميت بالدورات وعلى صنوف رأسية سميت بالزمر (المجموعات).

	جدول العالم مندليف								الجدول (3-3)
	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	
1	H=1								
2	Li=7	Be=9.4	B=11	C=12	N=14	O=16	F=19		
3	Na=23	Mg=24	Al-27.3	Si-28	P-31	S-32	Cl-35.5		
4	K-39	Ca-40	?-44	Ti-48	V-51	Cr-52	Mn-55	Fe-56,Co-59,Ni-59	
5	Cu-63	Zn-65	?-68	?-72	As-75	Se-78	Br-80		
6	Rb-85	Sr-87	?Yt-88	Zr-90	Nb-94	Mo-96	?-100	Ru-104,Rh-104,Pd-106	
7	Ag-108	Cd-112	In-133	Sn-118	Sb-122	Te-127.6	J-127		
8	Cs-133	Ba-137	?Di-138	?Ce-140					
9									
10			?Er-178	?La-180	Ta-182	W-184		Os-195,Ir-197,Pt-198	
11	Au-199	Hg-200	Tl-204	Pb-207	Bi-208				
12				Th-231		U-240			

2-1-3 الجدول الدوري الحديث للعناصر

بعد اكتشاف الالكترون وظهور مفهوم العدد الذري على يد موزلي (Moseley) سنة 1914 تم ترتيب العناصر تصاعدياً حسب زيادة اعدادها الذرية بدلاً من ترتيبها حسب زيادة كتلتها الذرية كما رتبها مندليف اي ان كل عنصر في الجدول الدوري الحديث يزيد عن العنصر الذي يسبقه بالكترون واحد يعرف بالاكترون المميز وهذا الترتيب حسب زيادة الاعداد الذرية يتواافق مع ترتيب العناصر حسب زيادة مستويات الطاقة من الاقل ثم الى الاكثر طاقة وبذلك اصبحت صورة الجدول الدوري الحديث [الشكل (1-3)] بشكل دورات افقية عددها (7) وعلى شكل زمر مرتبة بشكل اعمدة وعددتها (18) زمرة وهي:

1. الدورة القصيرة الاولى وتضم عنصر الهيدروجين والهليوم.

1	1 H
---	--------

2	He
---	----

2. الدورة القصيرة الثانية والثالثة وت تكون كل منها من 8 عناصر وترتيبها في الجدول الدوري كما يأتي:

2	3 Li	4 Be
3	11 Na	12 Mg

5 B	6 C	7 N	8 O	9 F	10 Ne
13 Al	14 Si	15 P	16 S	17 Cl	18 Ar

3. الدورة الطويلة الرابعة وتكون من 18 عنصر وترتيبها في الجدول الدوري كما يأتي:

عناصر انتقالية																		
4	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

4. الدورة الطويلة الخامسة وتكون من 18 عنصر وترتيبها في الجدول الدوري كما يأتي:

عناصر انتقالية																		
5	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

5. الدورة الطويلة جداً هي السادسة وتكون من 32 عنصر وترتيبها في الجدول الدوري كما يأتي :

عناصر انتقالية																		
6	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 Ti	82 Pb	83 Bi	84 Po	85 At	86 Rn
لانثينيدات																		
	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				

6. الدورة السابعة وتكون من 24 عنصر وترتيبها في الجدول الدوري كما يأتي :

عنصر انتقالية																		
7	87 Fr	88 Ra	89 Ac	104 Rf	105 Db	106 Sg	107 Bh	108 Hs	109 Mt	110 Ds	111 	112 	113 Bk	114 Cf	115 Es	116 Fm	117 Md	118 No
اكتينيدات																		
	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 Lr				

هل تعلم

نظراً لصعوبة وضع اللانثينيدات مع الالانثانوم في الزمرة الثالثة فانها توضع في صف مستقل اسفل الجدول الدوري ونفس الحال بالنسبة للاقتنيوم التي هي نسبة الى عنصر الاقتنيوم فانها توضع كذلك في صف اخر اسفل الجدول الدوري .

أ

عنصر المجموعة الرئيسية

1A (1)														VIII A (18)			
1 H 1,008	II A (2)													2 He 4,003			
2 Li 6,941	Be 9,012													5 B 10,81			
3 Na 22,99	Mg 24,31	III B (3)	IV B (4)	V B (5)	VI B (6)	VII B (7)	VIII B (8) (9) (10)			I B (11)	II B (12)	13 Al 26,98	14 Si 28,09	15 P 30,97	16 S 32,07	17 Cl 35,45	18 Ar 39,95
4 K 39,10	Ca 40,08	21 Sc 44,96	22 Ti 47,88	23 V 50,94	24 Cr 52,00	25 Mn 54,94	26 Fe 55,85	27 Co 58,93	28 Ni 58,69	29 Cu 63,55	30 Zn 65,39	31 Ga 69,72	32 Ge 72,61	33 As 74,92	34 Se 78,96	35 Br 79,90	36 Kr 83,80
5 Rb 85,47	Sr 87,62	37 Y 88,91	39 Zr 91,22	40 Nb 92,91	42 Mo 95,94	43 Tc (98)	44 Ru 101,1	45 Rh 102,9	46 Pd 106,4	47 Ag 107,9	48 Cd 112,4	49 In 114,8	50 Sn 118,7	51 Sb 121,8	52 Te 127,6	53 I 126,9	54 Xe 131,3
6 Cs 132,9	Ba 137,3	55 La 138,9	56 Hf 178,5	73 Ta 180,9	74 W 183,9	75 Re 186,2	76 Os 190,2	77 Ir 192,2	78 Pt 195,1	79 Au 197,0	80 Hg 200,6	81 Ti 204,4	82 Pb 207,2	83 Bi 209,0	84 Po (209)	85 At (210)	86 Rn (222)
7 Fr (223)	Ra (226)	87 Ac (227)	104 Rf (261)	105 Db (262)	106 Sg (266)	107 Bh (262)	108 Hs (265)	109 Mt (266)	110 Ds (269)	111	112	113	114	115	116	117	118

ب

العناصر الانتقالية الداخلية

6 لانثينيدات	58 Ce 140,1	59 Pr 140,9	60 Nd 144,2	61 Pm (145)	62 Sm 150,4	63 Eu 152,0	64 Gd 157,3	65 Tb 157,3	66 Dy 162,5	67 Ho 164,9	68 Er 167,3	69 Tm 168,9	70 Yb 173,0	71 Lu 175,0
7 اكتينيدات	90 Th 232,0	91 Pa (231)	92 U 238,0	93 Np (237)	94 Pu (242)	95 Am (243)	96 Cm (247)	97 Bk (247)	98 Cf (251)	99 Es (252)	100 Fm (257)	101 Md (258)	102 No (259)	103 Lr (260)

ب

H															He		
Li	Be		العصور القديمة		1735-1843			1894-1918									
Na	Mg		العصور الوسطى		1700		1843-1886		1923-1961		1965-						
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Ti	Pb	Bi	Po	At	Rn
Fr	Ra	Ac	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	Ds								

الشكل 1-3

أ - الجدول الدوري الحديث.

ب - تواریخ اكتشاف العناصر.

Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

اما الزمر في الجدول الدوري وعددها (18 زمرة) مقسمه الى مجموعة A وعددتها (8 زمرة) ومجموعة B وعددتها (10 زمرة) كما موضح في الشكل (3-1). وقد رتب تلك الزمر بشكل أعمدة شاقولية على اساس تساوي عدد الالكترونات في الغلاف الخارجي (الكترونات التكافؤ الخارجية).

وبذلك فان عناصر الزمرة الواحدة تتشابه في خواصها الكيميائية بالرغم من الاختلاف الكبير في كتلها الذرية وذلك لتساوي عدد الالكترونات التي تستطيع الذرة فقدتها او اكتسابها او المساهمة بها اثناء الدخول في التفاعل الكيميائي بينما في الدورة الواحدة التي رتبت فيها العناصر على اساس زيادة العدد الذري فأن للعناصر كتل ذرية متقاربة ومع ذلك تختلف في خواصها الفيزيائية. فيوجد مثلاً عنصر النتروجين بقرب عنصر الكاربون والوكسجين في الدورة الثانية وبغض النظر عن تقاربهم في الكتلة الذرية الا أن لهم خواص فيزيائية مختلفة تماماً ومن الجدير بالذكر ان كل غلاف من اغلفة الطاقة في ذرات العناصر يحتوي على اغلفة طاقة ثانوية (فرعية) عددها بقدر رقم الغلاف الرئيسي ويتم ملء هذه الاغلفة بالالكترونات حسب الازدياد في الطاقة حيث يملأ مستوى الطاقة الاقل (s) ثم المستوى الطاقة الاعلى (p) وهذا الترتيب في ملء الاغلفة يماثل ترتيب العناصر في الجدول الدوري حسب ازدياد العدد الذري .

3-1-3 اجزاء الجدول الدوري

يتضمن الجدول الدوري أربعة اجزاء مرتبة كما يلي [الشكل (2-3)] :

الجزء الاول: ويشمل الزمرة الاولى IA والزمرة الثانية IIA وكلاهما تنتهي بغاز من نوع (ns) والمعروفة باسم الفلزات القلوية والاتربة القلوية على التوالي.

الجزء الثاني : ويشمل العناصر الموجودة في الزمرة :

VlllA, VllA, VA, lVA, lllA و (والاخيرة تسمى الزمرة 0). وتحمي عناصر هذه المنطقة (الجزء الاول والجزء الثاني) بملء الالكترونات في مستويات الطاقة الفرعية (p_os) وتسمى عناصر الجزء الاول والجزء الثاني بالعناصر الممثلة.

الجزء الثالث: ويضم جميع العناصر في المجموعات الفرعية B وهي : VlllB, VllB, VB, lVB, lllB, lB, (والزمرة 0) التي تشمل (8B, 9B, 10B) ويكون الغلاف الخارجي لهذه العناصر من نوع s و d وان d غير مماثل للالكترونات وسميت بالعناصر الانتقالية لانها تنتقل

بالخواص بين العناصر ذات الغلاف الخارجي s (زمرة 1A، 2A) والعناصر ذات الغلاف الخارجي p زمرة (VlllA، VIIA، VIA، VA، IIIA) وهي تتوسط الجدول الدوري.

الجزء الرابع: يضم سلسلتين من العناصر الانتقالية الداخلية هي:
اللانثنيات والاكتنيدات

الجزء الأول			الجزء الثاني														
H															He		
Li	Be																
Na	Mg																
الجزء الثالث																	
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Ti	Pb	Bi	Po	At	Rn
Fr	Ra	Ac	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt									
الجزء الرابع																	
اللانثنيات			Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu	
الاكتنيدات			Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr	

الشكل 2-3

اجزاء الجدول الدوري .

دورية الخواص في الجدول الدوري 4-1-3

تتغير الكثير من الخواص الفيزيائية للعناصر تغيراً دوريأً تبعاً لوضع هذه العناصر في الجدول الدوري من حيث الزمرة والدورة وسنتكلم فيما يلي عن بعض هذه الخواص:

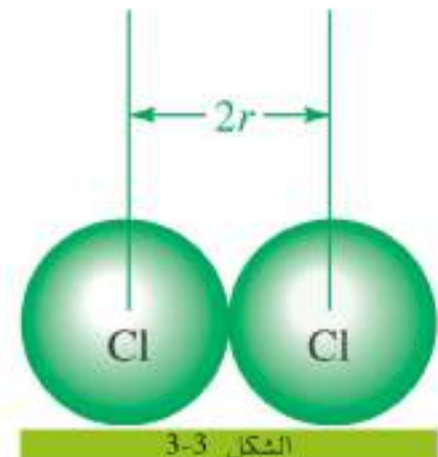
أ - الحجم الذري :

يعتبر حجم الذرة خاصية صعبة التحديد وذلك لعدة اسباب ومن بين اهم تلك الاسباب هو ان احتمال التوزيع الالكتروني يتاثر بالذرات المجاورة في المركب الكيميائي وبذلك فان حجم الذرة يتغير الى حد ما عند الانتقال من حالة الى اخرى كما هو الحال مثلاً عند الانتقال من مركب الى اخر. ولذلك فانه عند تفحص اي جدول لانصاف الاقطار الذرية يجب ان نتذكر ان القيم المجدولة قد تكون ذات معنى فقط عند اعتبارها مقارنة نسبية للحجوم ويوضح الشكل (3-3)

طريقة قياس انصاف الاقطرار الذري للعناصر والمشتقة من مسافات تبست من بين مراكز الذرات المجاورة في العناصر الندية وعلى هذا الاساس يعرف الحجم الذري بأنه نصف المسافة بين مركزي ذرتين متماثلتين في البلورة ويقلس باستخدام الاشعة السينية. وعلى وجه العموم تقل انصاف الاقطرار الذري في الدورة الواحدة عند الانتقال من المدار الى اليمين (اي كلما زاد العدد الذري) في الجدول الدوري ويمكن تعليل هذا السلوك من خلال الجدول الذي يبين تغير انصاف الاقطرار الذري على طول الدورة الثانية. اما في حالة الزمرة فان نصف القطر يزداد في الزمرة الواحدة من الاعلى الى الاسفل كلما زاد العدد الذري والسبب في ذلك هو اضافة اغلفة الكترونية ذات اعداد كم متزايدة ابعد عن النواة كما موضح في جدول انصاف الاقطرار الذري [الشكل (3-4)].

وفي العناصر الانتقالية :

1 . يقل الحجم تدريجياً في كل سلسلة انتقالية حتى العنصر الخامس اي الى نصف الدورة ثم يزداد تدريجياً حتى نهاية السلسلة حيث يقل الحجم نتيجة لازدياد قوة الجذب اذ ان الالكترون الذي يضاف بزيادة العدد الذري من عنصر لآخر يدخل اوربيتالات الغلاف الثنائي (d) وقد دلت المشاهدات ان اضافة نصف هذا العدد اي 5 الالكترونات يكون مصحوباً بحالة استقرار ويعمل هذا النظام الالكتروني على حجب تأثير النواة فتقل قوة جذبها للالكترونات التي تضاف بعد ذلك وهذا ما يفسر زيادة الحجم قليلاً بعد العنصر الخامس.



الشكل 3-3

طريقة قياس انصاف الاقطرار الذري للعناصر.

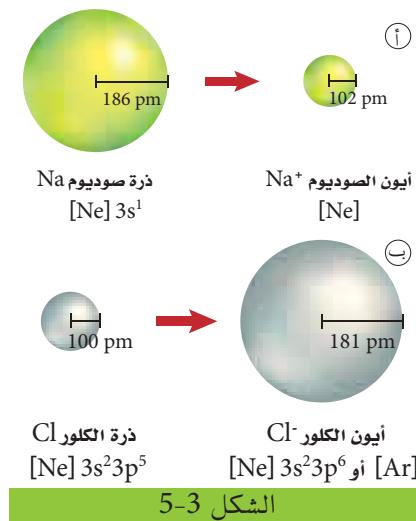
Li	Be		B	C	N	O	F									
Na	Mg		Al	Si	P	S	Cl									
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I
Cs	Ba	Lu	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Ti	Pb	Bi	Po	

الشكل 4-3

2 . في العناصر الانتقالية الداخلية يقل الحجم ايضاً تدريجياً بزيادة العدد الذري حتى العنصر السابع (اي الى نصف السلسلة) ثم يزداد تدريجياً مرة اخرى وعلى نفس قاعدة التفسير في النقطة 3 .

تغير انصاف الاقطرار الذري (اي حجم الذرات) لبعض العناصر في الدورة والزمرة.

وبالنسبة لانصاف اقطار ايونات الذرات فمن المعروف ان الذرات تستطيع فقدان او اكتساب الكترون او اكثر لتكوين الايونات. ولأن الالكترونات سالبة الشحنة فإن الذرات تكتسب شحنة اضافية عندما تكتسب الكترونات او تفقدتها. لذا فالايون ذرة او مجموعة ذرية لها شحنة موجبة او سالبة.



- أ - الايونات الموجبة اصغر حجماً من ذراتها المتعادلة.
- ب - الايونات السالبة اكبر حجماً من ذراتها المتعادلة.

شكل 6-3

نصف القطر الايوني للعناصر المثلثة مقاساً بوحدة بيكومتر ($1pm = 10^{-12} m$)

فعدما تفقد الذرة الالكترونات وتكون ايوناً موجباً يصغر حجمها، ويعزى ذلك الى عاملين : أولهما ان الالكترون الذي تفقده الذرة غالباً ما يكون الكترون تكافؤ . وينتج عن فقدانه مدار خارجي فارغ، مما يسبب نقصان نصف القطر . ثانياً : يقلل التنافر الكهروستاتيكي بين ما تبقى من الالكترونات بالإضافة الى زيادة التجاذب بينها وبين النواة ذات الشحنة الموجبة ، مما يسمح للالكترونات بالاقتراب اكثر من النواة والشكل (3-5أ) يبين النقصان في نصف القطر الايوني لذرة الصوديوم عندما تكون ايوناً موجباً.

وعلى العكس عندما تكتسب الذرة الكترونات وتكون ايونات سالبة يزداد حجمها لأن اضافة الكترون الى الذرة يولد تنامراً كهروستاتيكياً اكبر مع الالكترونات المستويات الخارجية، ويدفعها بقوة نحو الخارج، وينتج عن زيادة المسافة بين الالكترونات الخارجية زيادة في مقدار نصف القطر، فالشكل (3-5 ب) يوضح كيف يزيد نصف قطر ذرة الكلور عندما تكون ايوناً سالباً. يوضح الشكل (3-6) نصف القطر الايوني لبعض العناصر.

	1	2	13	14	15	16	17
2	Li 76 1+	Be 31 2+	B 20 3+	C 15 4+	N 146 3-	O 140 2-	F 133 1-
3	Na 102 1+	Mg 72 2+	Al 54 3+	Si 41 4+	P 212 3-	S 184 2-	Cl 181 1-
4	K 138 1+	Ca 100 2+	Ga 62 3+	Ge 53 4+	As 222 3-	Se 198 2-	Br 195 1-
5	Rb 152 1+	Sr 118 2+	In 81 3+	Sn 71 4+	Sb 62 5+	Te 221 2-	I 220 1-
6	Cs 167 1+	Ba 135 2+	Tl 95 3+	Pb 84 4+	Bi 74 5+		

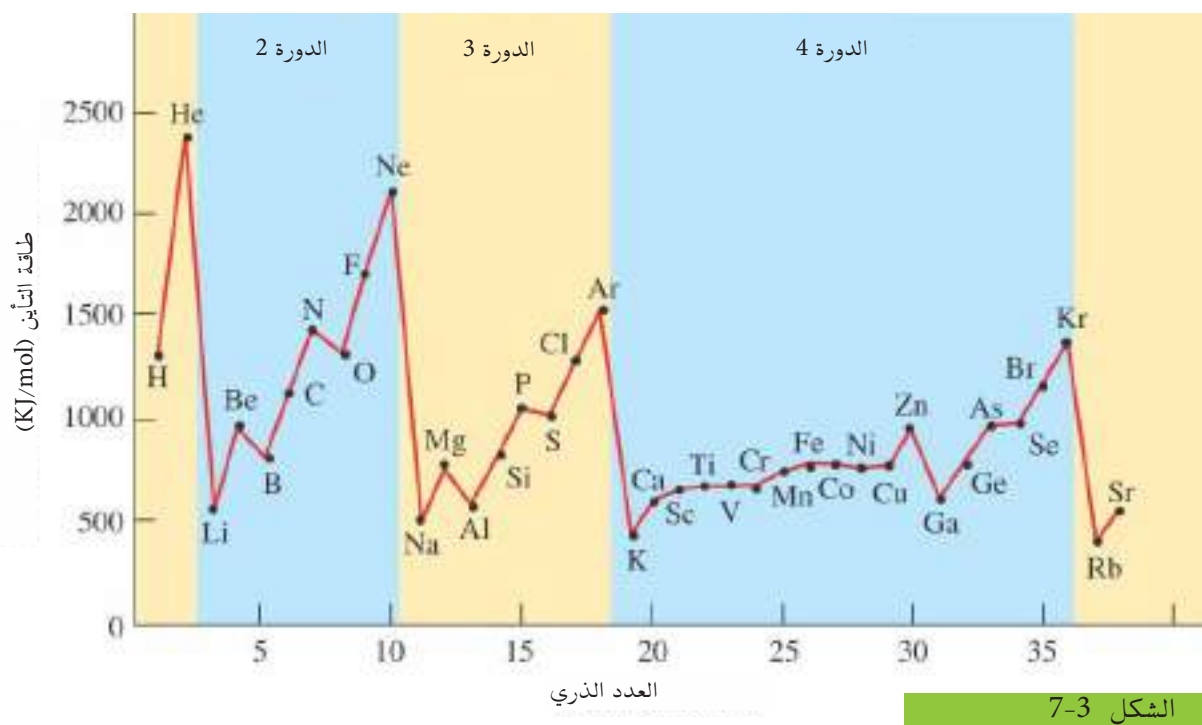
ب- طاقة التأين : Ionization energy

هي الطاقة اللازمة لانتزاع الكترون من ذرة متعادلة في حالتها الغازية وتكون ايون موجب كما في المعادلة الآتية :



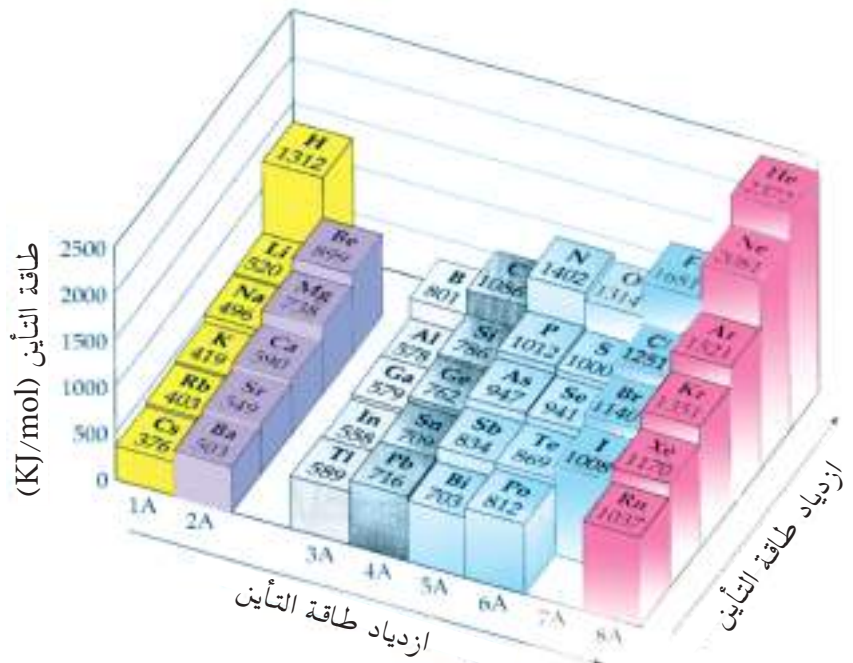
وستنجد هذه الطاقة في انتزاع الكترون من الالكترونات التكافؤ الخارجية وتقاس طاقة التأين بوحدات الالكترون فولت (ev) والالكترون فولت طاقة صغيرة تساوي $1.6 \times 10^{-19} J$ تسمى الطاقة اللازمة لنزع الالكترون الاول بطاقة التأين الاولى وينتج عن ذلك ايون ذو شحنة موجبة واحدة

كما تسمى الطاقة اللازمة لانتزاع الالكترون الثاني بطاقة التأين الثانية وهكذا ويلاحظ ان طاقة التأين الثانية يكون دائمًا اكبر من طاقة التأين الاولى وذلك لأن شحنة النواة الموجبة تجذب الالكترونات الثانية بقوة اكبر. واذا رسمت العلاقة بين طاقة التأين والعدد الذري للعناصر المختلفة لوحظ ان التغير يحدث بصفة دورية [الشكل (7-3)] ويلاحظ ان العناصر النبيلة تقع على النهايات العظمى فيه وذلك لاستقرار نظامها الالكتروني كما ان العناصر القلوية تقع على النهايات الصغرى ويرجع ذلك الى كبر حجمها الذري والى ان طبقة الکم قبل الاخيره تحتوي على (8) الکترونات وتميز هذه بدرجة كبيرة من الاستقرار فتعمل كحاجز يحجب تأثير شحنة النواة على الکترون التكافؤ فيسهل انتزاعه.



الشكل 7-3

ومن هذا يتضح ان طاقة التأين تزداد في الدورة الواحدة بزيادة العدد الذري وذلك بسبب صغر حجمها الذري (انصاف الاقطار) ماعدا الذرات التي يكون غلافها الاخير مشبع او نصف مشبع فان طاقة تأينها يكون اكبر من طاقة تأين الذرة التي تليها فقط. فمثلاً ان طاقة تأين N_7 اكبر من طاقة تأين O_8 والسبب في ذلك لأن الغلاف الاخير للنتروجين نصف مشبع فيه ثلث الالكترونات فيكون اكبر استقرار من الاوكسجين بالرغم من كونه اكبر عدد ذري وكذلك الحال في المنغنيز Mn_{25} والحديد Fe_{26} فان طاقة تأين Mn اكبر من طاقة تأين Fe لنفس السبب السابق. اما في الزمرة الواحدة تقل طاقة التأين بزيادة العدد الذري بسبب كبر الحجم الذري مما يسهل انتزاع الالكترونات الخارجية من الذرة فتقل مثلاً طاقة التأين من الليثيوم الى السيلزيوم ومن البريلليوم الى الراديوم وكما موضح في الشكل (8-3).

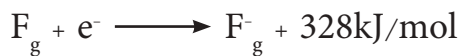


الشكل 8-3

تغیر طاقة التأين في الدورة والزمرة الواحدة.

جـ- الالفة الالكترونية Electron affinity

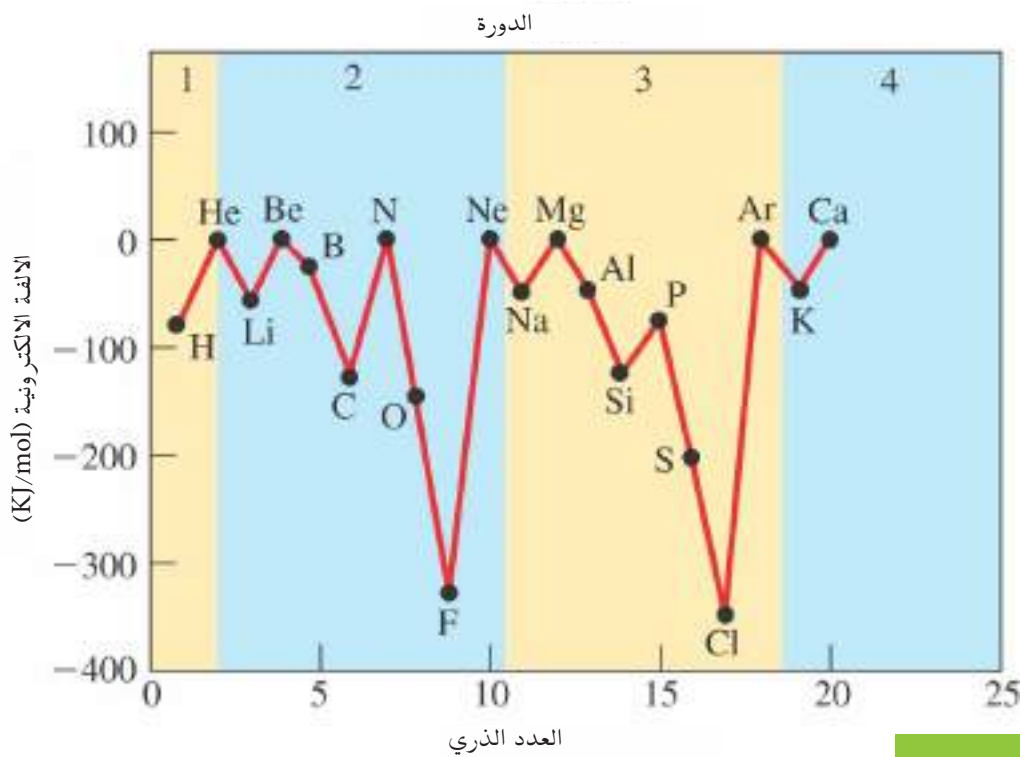
تعرف الالفة الالكترونية بمقدار الطاقة التي تنطلق من الذرة المتعادلة في الحالة الغازية عندما تكتسب الكتروناً مكوناً ايونات سالبة وحسب المعادلة الآتية:



حيث تزداد الالفه الالكترونية في الدورات بزيادة العدد الذري وذلك لصغر الحجوم الذرية مما يسهل على النواة جذب الالكترون، وتقل الالفه الالكترونية في عناصر الزمرة الواحدة كلما زاد العدد الذري بسبب زيادة الحجم الذري. وكما توجد طاقة تأين اولى وثانوية كذلك يوجد جذب الكتروني اول وثاني وبينما تنطلق بعض الطاقة عند اكتساب الالكترون الاول فتثير ماتمتص بعض الطاقة عند اكتساب الالكترون الثاني وذلك لوجود قوة تنافر بين الايون السالب والالكترون المكتسب. أن ابعاث طاقة عند اضافة الالكترون الى الذرة يؤدي الى الانتقال الى وضع ادنى من الطاقة اي الى حالة اكثرا استقراراً وهذا يفسر ميل بعض الذرات الى اكتساب الالكترونات كما في عناصر المجموعة VII في التفاعلات الكيميائية للوصول الى حالة اكثرا استقراراً وادنى مستوى من الطاقة. ان القيم المنخفضة في الالفه الالكترونية للغازات النبيلة والعناصر الموجودة في اقصى يسار الجدول الدوري يعزى الى عدم قدرتها على تكوين ايونات سالبة مقارنة بالفلور (F) والكلور (Cl) والبروم (Br) التي تشكل ايونات سالبة بسهولة كما موضح في الشكل (9-3).

هل تعلم

ان الالفة الالكترونية تقيس مدى شدة ارتباط الكترون اضافي بالذرة



الشكل 9-3

علاقة الالفة الالكترونية مع العدد الذري .

هي قدرة الذرات في الجزيئات على جذب الالكترونات نحوها من ذرات اخرى مرتبطة معها باصرة كيميائية. توجد قيم عدديه للعناصر كما مبين في الشكل (10-3) وتصف هذه الارقام القدرة النسبية لذرة على تكوين اصرة اي تتحول الى حالة سالبة ويمكن حينئذ جذب الكترون مشارك ويملك عنصر الفلور اعلى كهرسلبية بالنسبة إلى اي عنصر في الجدول الدوري لأنه يقع في نهاية دوريه وعلى راس زمرته.

اما عناصر الغازات النبيلة فلا تكون اواصر كيميائية كثيرة ولم يتفق على قيمها بعد وبوجه عام تزداد الكهرسلبية في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين كلما زاد العدد الذري. فالعناصر الموجودة في اقصى يسار الجدول الدوري (زمرة IIA ، IA) لها كهرسلبية منخفضة والعناصر الموجودة على اقصى اليمين ماعدا المجموعة (0) لها كهرسلبية عالية وينسب إلى عناصر المجموعة (VII) قيم السالبية الكهربائية الآتية :

$$F = 4.0 \quad Cl = 3.0 \quad Br = 2.8 \quad I = 2.5$$

ويكون ترتيب التناقص في الكهرسلبية منتظماً بخلاف الترتيب للالفة الالكترونية اما في الزمرة الواحدة فان الكهرسلبية تقل بزيادة العدد الذري اي كلما اتجهنا من اعلى الزمرة الى الاسفل.

هل تعلم

والآن نتسائل مافائدة قيمة الكهرسلبية وتكون الاجابة على هذا السؤال بان احد هذه الفوائد هو بالتنبؤ بأي الروابط أيونياً وايضاً تساهمي كما يمكن الاستفادة من الكهرسلبية في التنبؤ في القطبية حيث كلما بعد عنصران عن بعضهما بالنسبة لقيم الكهرسلبية كلما وجب تكون اواصر اكثر قطبية وبذلك تكون اصرة بين H و Cl اكثر قطبية من تلك الموجودة بين (Br و Cl) .

IA (1)	IIA (2)	Below 1,0										III A (13)	IV A (14)	V A (15)	VI A (16)	VII A (17)
H 2,1	Be 1,5	1,0 - 3,0										B 2,0	C 2,5	N 3,0	O 3,5	F 4,0
Li 1,0		Above 3,0										Al 1,5	Si 1,8	P 2,1	S 2,5	Cl 3,0
Na 0,9	Mg 1,2	III B (3)	IV B (4)	VB (5)	VI B (6)	VII B (7)	(8)	VIII B (9) (10)		IB (11)	II B (12)					
K 0,8	Ca 1,0	Sc 1,3	Ti 1,5	V 1,6	Cr 1,6	Mn 1,5	Fe 1,8	Co 1,9	Ni 1,9	Cu 1,9	Zn 1,6	Ga 1,6	Ge 1,8	As 2,0	Se 2,4	Br 2,8
Rb 0,8	Sr 1,0	Y 1,2	Zr 1,4	Nb 1,6	Mo 1,8	Tc 1,9	Ru 2,2	Rh 2,2	Pd 2,2	Ag 1,9	Cd 1,7	In 1,7	Sn 1,8	Sb 1,9	Te 2,1	I 2,5
Cs 0,7	Ba 0,9	La 1,1	Hf 1,3	Ta 1,5	W 1,7	Re 1,9	Os 2,2	Ir 2,2	Pt 2,2	Au 2,4	Hg 1,9	Ti 1,8	Pb 1,9	Bi 1,9	Po 2,0	At 2,2
Fr 0,7	Ra 0,9	Ac 1,1														

الشكل 10-3

هـ-الخواص الفلزية واللافلزية :

قيم الكهرسلبية لبعض عناصر الجدول الدوري.

تمييز الفلزات بعدد من الخواص منها البريق المعدني والتوصيل الكهربائي والحراري ودرجات الانصهار والغليان المرتفعة مثل الحديد والنحاس والخارصين بينما تمييز اللافلزات بان ليس لها بريق ولمعان غالباً ماتكون هشة ودرجة انصهارها وغليانها منخفضة مثل الكبريت والكاربون والفسفور والغازات اما اشباه الفلزات فهي عناصر تجمع في صفاتها بين الفلزات واللافلزات مثل البورون والسلیکون وتتدرج هذه الخواص في الجدول الدوري كما يلي:

في الدورة الواحدة تقل الخواص الفلزية وتزداد الخواص اللافلزية كلما زاد العدد الذري فنجد ان عناصر بداية الدورة كلها فلزات ثم تقل هذه الخاصية وتبدأ الخاصية اللافلزية بالظهور كلما اتجهنا الى يمين الدورة اي بزيادة العدد الذري فمثلاً في الدورة الثانية يظهر الليثيوم(Li) والبريليوم(Be) خواص فلزية بينما يظهر البورون(B) خواص اشباه الفلزات ثم تأتي بقية عناصر الدورة الثانية مثل الكاربون والنتروجين والاوكسجين والفلور لتظهر خواص اللافلزات حيث يزداد العدد الذري . في الزمرة الواحدة تزداد الخواص الفلزية وتقل الخواص اللافلزية كلما زاد العدد الذري وتكون جميع عناصر الزمرتين (IA وIIA) فلزات بينما عناصر الزمرتين (VIIA وVIA) لافلزات اما بقية الزمر فلا تكون جميع العناصر فيها من صنف واحد فمثلاً في الزمرة الخامسة يظهر (N) خواص لافلزية بينما يظهر (As) سلوك اشباه الفلزات ويأتي البزموث وهو آخر عنصر في الزمرة الخامسة بصفات فلزية.

اما في الدورات فعنصر الدورة الاولى وهما (H وHe) لافلزات اما في الدورات الاربعة التي تليها يكون هنالك انتقال تدريجي من الخواص الفلزية الى الخواص اللافلزية اما في الدورة السادسة فجميع عنصرها من الفلزات عدا العنصرين الاخرين فهما من العناصر اللافلزية اما عنصر الدورة السابعة فجميعها فلزات وتظهر العناصر الانتقالية وعنصر الالاشنيدات والاكتنيدات الخواص الفلزية. وكما في الشكل (11-3).

The diagram shows the periodic table with a pink arrow pointing right labeled "نقصان الخواص الفلزية" (Decrease in metallic properties). A vertical pink arrow on the left points down, labeled "زيادة خواص الالاشنيدات والاكتنيدات" (Increase in alashnidat and aktinidat properties). The table is color-coded according to the following legend:

- Dark purple: فلزات (المجموعة الرئيسية) (Metals)
- Light blue: فلزات (العناصر الانتقالية) (Transition metals)
- Grey: فلزات (العناصر الداخلية) (Inner transition metals)
- Green: إشاه فلزات (Post-transition metals)
- Yellow: لافلزات (Non-metals)

A bracket under the table groups the first seven periods as "العناصر الانتقالية" (Transition elements).

	IA	IIA	العناصر الانتقالية										VIII A									
1	H	Be	Li	Na	Mg	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Al	Si	P	S	Cl	Ar	
2																2	He					
3																5	B	C	N	O	F	Ne
4	K	Ca														13	14	15	16	17	18	
5	Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe				
6	Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Ti	Pb	Bi	Po	At	Rn				
7	Fr	Ra	Ac	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	Ds			113	114	115	116	117	118				

الشكل 11-3

تغير الخواص الفلزية واللافلزية في الدورة والزمرة الواحدة.



و - طيف الـہب :

يمكن الحصول على طيف للعنصر وذلك بوضع العنصر او بخاره في انبوب تفريغ كهربائي تحت ضغط منخفض وجهد عال فتشعثيج ذراته وتتبعث منه اطیاف خطیة ولكل عنصر طیف خطی ممیز له لذلک توجد علاقه بين الطیف الخطی والتراكیب الذری للعنصر وعلى ذلک یسمی الطیف الذری وعلى سبیل المثال تكون ذرة الھیدروجين في حالة استقرار اذا وجد الالکترون في مستوى الطاقة الاول وعند زیادة طاقة الالکترون فانه ینتقل الى مستوى طاقة اعلى ويقال ان الذرة مثاره او متھیجة وعند هبوط الالکترون من مستوى طاقة اعلى الى مستوى طاقة اقل فانه یفقد طاقة تساوی الفرق بين طاقة المستويین وتظہر تلك الطاقة على هیئة اشعاع کهرومغناطیسي (طیف) مصحوب بلون وله طول موجی وتردد محدد ولكل عنصر طیف خطی ممیز له لذلک عند تسخین فلز الکالسیوم على لہب فانه یلون اللہب بلون احمر طابوقي والسترونیوم بلون قرمزي والباریوم بلون اخضر مصفر والصودیوم بلون اصفر والبوتاسیوم بلون بنفسجي والسیزیوم بلون ازرق والرابیدیوم بلون احمر غامق.

مقدمة 1-2-3

تظهر العناصر الانتقالية في الدورات الرابعة والخامسة والسادسة والسبعين من الجدول الدوري وتمتلك ترتيباً كترونياً تلعب الكترونات اوريبيتالات d و f دوراً مهماً فيه.

ويمكن تقسيم هذه العناصر تقليدياً إلى مجموعتين :-

مجموعة عناصر d ومجموعة عناصر f

تألف مجموعة عناصر d من ثلاث سلاسل مكتملة وسلسلة رابعة غير مكتملة وفي كل سلسلة من السلاسل الثلاث عشرة عناصر وهذه السلاسل هي :-

1. **السلسلة الانتقالية الأولى:** وتبدأ من عنصر السكانديوم ($_{21}Sc$) إلى عنصر الخارصين ($_{30}Zn$).

2. **السلسلة الانتقالية الثانية:** وتبدأ من عنصر الإيتريوم ($_{39}Y$) إلى عنصر الكادميوم ($_{48}Cd$).

3. **السلسلة الانتقالية الثالثة:** وتبدأ من عنصر اللانثانيوم ($_{57}La$) إلى عنصر الذهب ($_{79}Au$).

أما السلسلة الانتقالية الرابعة تبدأ عنصر الأكتينيوم Ac_{89} وتنتهي بعنصر دارامستاديوم Ds_{110} أي أنها مؤلفة من (8) عناصر ويمكن ملاحظة هذه السلسلة من النظر إلى الجدول الدوري [الشكل 1-3].

اما مجموعة f فتألف من سلاسلتين وفي كل سلسلة 14 عنصراً تسمى العناصر الانتقالية الداخلية، ويطلق على السلسلة الأولى اللانثنيدات وعلى السلسلة الثانية الأكتنيدات، وهاتان السلاسلان هما :

1. سلسلة اللانثنيدات وتبدأ من عنصر السيرريوم Ce عدد الذري 58 إلى عنصر الوتيتنيوم Lu عدد الذري 71.

2. سلسلة الأكتنيدات وتبدأ من عنصر الثوريوم Th عدد الذري 90 إلى عنصر لورتسبيوم Lr عدد الذري 103.

وفي كل سلسلة يبقى الترتيب الإلكتروني لمستويات الطاقة الممثلة ذات عدد الكم الرئيسي الأعلى ثابتًا بينما تمتليء تدريجياً مستويات الطاقة الداخلية d (n-1) f و (n-2) f بازدياد العدد الذري [الجدول 1-3].

ففي سلاسل العناصر الانتقالية تمتليء تدريجياً اوريبيتالات 3d و 4d و 5d.

اما السلاسلان الانتقاليان الداخليتان فتمتليء فيها اوريبيتالات 4f و 5f بالكترونات تدريجياً. وبهذا يمكن تعريف العنصر الانتقالى بأنه العنصر الذي يمتلك توزيعاً كترونياً تكون فيه اوريبيتالات d او f ممتلئة جزئياً في حالة الذرة المتعادلة او المتحدة كيميائياً في مركباتها .



أيونات أملاح العناصر الانتقالية ومحاليلها من اليسار إلى اليمين.
 $Mn^{2+}, Fe^{2+}, Co^{2+}, Ni^{2+}, Cu^{2+}, Zn^{2+}$

الجدول (4-3) الترتيب الالكتروني للعناصر الانتقالية

السلسلة الانتقالية الأولى

العدد الذري	الرمز	الاسم	الترتيب الالكتروني
21	Sc	Scandium	[₁₈ Ar] 3d ¹ 4s ²
22	Ti	Titanium	[₁₈ Ar] 3d ² 4s ²
23	V	Vanadium	[₁₈ Ar] 3d ³ 4s ²
24	Cr	Chromium	[₁₈ Ar] 3d ⁵ 4s ¹
25	Mn	Manganese	[₁₈ Ar] 3d ⁵ 4s ²
26	Fe	Iron	[₁₈ Ar] 3d ⁶ 4s ²
27	Co	Cobalt	[₁₈ Ar] 3d ⁷ 4s ²
28	Ni	Nickel	[₁₈ Ar] 3d ⁸ 4s ²
29	Cu	Copper	[₁₈ Ar] 3d ¹⁰ 4s ¹
30	Zn	Zinc	[₁₈ Ar] 3d ¹⁰ 4s ²

السلسلة الانتقالية الثانية

39	Y	Yttrium	[₃₆ Kr] 4d ¹ 5s ²
40	Zr	Zirconium	[₃₆ Kr] 4d ² 5s ²
41	Nb	Niobium	[₃₆ Kr] 4d ³ 5s ²
42	Mo	Molybdenum	[₃₆ Kr] 4d ⁵ 5s ¹
43	Tc	Technetium	[₃₆ Kr] 4d ⁵ 5s ²
44	Ru	Ruthenium	[₃₆ Kr] 4d ⁷ 5s ¹
45	Rh	Rhodium	[₃₆ Kr] 4d ⁸ 5s ¹
46	Pd	Palladium	[₃₆ Kr] 4d ¹⁰
47	Ag	Silver	[₃₆ Kr] 4d ¹⁰ 5s ¹
48	Cd	Cadmium	[₃₆ Kr] 4d ¹⁰ 5s ²

السلسلة الانتقالية الثالثة

57	La	Lanthanum	[₅₄ Xe] 5d ¹ 6s ²
72	Hf	Hafnium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ² 6s ²
73	Ta	Tantaium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ³ 6s ²
74	W	Tungsten	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ⁴ 6s ²
75	Re	Rhenium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ⁵ 6s ²
76	Os	Osmium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ⁶ 6s ²
77	Ir	Iridium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ⁷ 6s ²
78	Pt	Platinum	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ⁹ 6s ¹
79	Au	Gold	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ¹
80	Hg	Mercury	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ²

السلسلة الانتقالية الداخلية الأولى			
الرقم الذري	الرمز	الاسم	الترتيب الإلكتروني
58	Ce	Cerium	[₅₄ Xe] 4f ¹ 5d ¹ 6s ²
59	Pr	Praseodymium	[₅₄ Xe] 4f ³ 6s ²
60	Nd	Neodymium	[₅₄ Xe] 4f ⁴ 6s ²
61	Pm	Promethium	[₅₄ Xe] 4f ⁵ 6s ²
62	Sm	Samarium	[₅₄ Xe] 4f ⁶ 6s ²
63	Eu	Europium	[₅₄ Xe] 4f ⁷ 6s ²
64	Gd	Gadolinium	[₅₄ Xe] 4f ⁷ 5d ¹ 6s ²
65	Tb	Terbium	[₅₄ Xe] 4f ⁹ 6s ²
66	Dy	Dysprosium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁰ 6s ²
67	Ho	Holmium	[₅₄ Xe] 4f ¹¹ 6s ²
68	Er	Erblum	[₅₄ Xe] 4f ¹² 6s ²
69	Tm	Thulium	[₅₄ Xe] 4f ¹³ 6s ²
70	Yb	Ytterbium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 6s ²
71	Lu	Lutatium	[₅₄ Xe] 4f ¹⁴ 5d ¹ 6s ²
السلسلة الانتقالية الداخلية الثانية			
90	Th	Thorium	[₈₆ Rn] 6d ² 7s ²
91	Pa	Protactinium	[₈₆ Rn] 5f ² 6d ¹ 7s ²
92	U	Uranium	[₈₆ Rn] 5f ³ 6d ¹ 7s ²
93	Np	Neptunium	[₈₆ Rn] 5f ⁴ 6d ¹ 7s ²
94	Pu	Plutonium	[₈₆ Rn] 5f ⁶ 7s ²
95	Am	Americium	[₈₆ Rn] 5f ⁷ 7s ²
96	Cm	Curium	[₈₆ Rn] 5f ⁷ 6d ¹ 7s ²
97	Bk	Berkelium	[₈₆ Rn] 5f ⁹ 7s ²
98	Cf	Californium	[₈₆ Rn] 5f ¹⁰ 7s ²
99	Es	Einsteinium	[₈₆ Rn] 5f ¹¹ 7s ²
100	Fm	Fermium	[₈₆ Rn] 5f ¹² 7s ²
101	Md	Mendelevium	[₈₆ Rn] 5f ¹³ 7s ²
102	No	Nobelium	[₈₆ Rn] 5f ¹⁴ 7s ²
103	Lr	Lawrencium	[₈₆ Rn] 5f ¹⁴ 6d ¹ 7s ²

ان تحديد تعريف العنصر الانتقالى بالتوزيع الالكترونى للذررة المتعادلة يستثنى النحاس والفضة والذهب التي تكون ترتيباتها الالكترونية في حالة الاستقرار $d^{10} n^1$ و كذلك الخارصين والكادميوم والزئبق، $n^2 d^{10}$ ومن ناحية اخرى اذا كان وجود الكترونات في الذرات المتحدة كيميائيا هي الخاصية الوحيدة تستثنى عناصر Y و La .

2-2-3 الخواص العامة

1 - الخواص الفيزيائية

إن جميع عناصر d الانتقالية فلزات لها كثافة عالية على العموم وحجم ذري واطيء ودرجات انصهار وغليان عالية . وتنصهر وتغلق العناصر الاخيرة من الزمرة في درجات حرارة اوطأ بشكل متميز مقارنة بالعناصر الاخرى من الزمرة، والزئبق وهو العنصر الاخير من السلسلة الانتقالية يمثل الاستثناء الملاحظ من الفلزات لكونه سائل تحت الظروف الاعتيادية. تمتلك عناصر سلسلة اللانثينيدات خواصا فلزية حيث تظهر بريقا فلزيا وموصلة جيدا للكهربائية والحرارة وكذلك ان درجات انصهارها وغليانها عالية كما هو متوقع. يتضمن الجدول (5-3) درجات انصهار وغليان عناصر سلاسل d الانتقالية الثلاث ويتضمن ايضا انصاف اقطارها الذرية.

الجدول (5-3) درجات انصهار وغليان وانصاف اقطار عناصر سلاسل d الانتقالية

السلسلة الانتقالية الأولى										
	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn
درجة الانصهار / K	1539	1998	1988	2103	1520	1801	1763	1725	1356	693
درجة الغليان / K	2727	3533	3773	2573	2363	3008	3313	3113	2853	1180
نصف القطر الذري / pm	162	132	122	117	117	116	116	115	117	125
السلسلة الانتقالية الثانية										
	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd
درجة الانصهار / K	1509	2373	2223	2870	2140	2670	2240	1828	1233	594
درجة الغليان / K	2927	3870	5370	5070		4470	4170	3443	2453	1040
نصف القطر الذري / pm	182	145	134	129	135	124	125	128	134	141
السلسلة الانتقالية الثالثة										
	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg
درجة الانصهار / K	920	2570	3289	3670	3420	2970	2727	2047	1336	234
درجة الغليان / K	3469	5470	6270	6070		4870	4770	4070	2970	630
نصف القطر الذري / pm	187.7	159	147	141	137	135	136	139	144	155

2. الخواص الكيميائية

أ- عناصر مجموعة d :

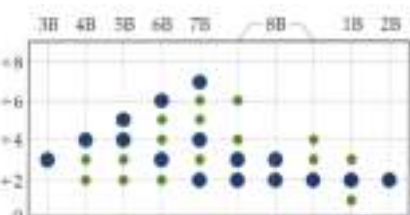
بشكل عام ان عناصر المجموعة d غير فعالة نسبياً مع الاوكسجين والهالوجينات والكبريت والنتروجين والهييدروجين وبخار الماء في الظروف الاعتيادية ولكن في درجات حرارية عالية يتم التفاعل مع هذه الكواشف بشكل اكثراً سهولة.

تفاعل مجموعه العناصر الانتقالية مع الهيدروجين تحت ظروف معينة لتكوين مواد ذات تراكيب سميت بالهييدريدات البينية. وقد تضمن هذا الاسم في الاصل ان ترتيب ذرات الفلز هو تقريباً نفس الترتيب من بلورة الفلز بينما تدخل ذرات الهيدروجين المسافات البينية. وبالرغم من ان هذا ليس هو الواقع فان المصطلح لا يزال متداولاً. وهذه الهيدريدات تشغل حجماً يفوق حجم الفلز الذي تكونت منه ولها مظهر فلزي. وتحضر بالاتحاد المباشر بين الفلز والهيدروجين عند درجات حرارة مرتفعة، فنجد مثلاً ان البلاتين والبلاديوم والحديد فلزات نفاذة للهيدروجين مكوناً ناتج سهل الكسر. وتفاعل عناصر مجموعة d تفاعلاً مباشراً عند تسخين مخلوط الكاربون والعنصر عند درجات تفوق حوالي 2200°C منتجة الكاريبيدات. وتتميز الكاريبيدات بدرجات الانصهار عالية كما انها صلدة جداً وهي على مجموعتين مجموعه ذات صيغة عامة MC و M_2C مثل كاريبيدات التيتانيوم والزركونيوم والهافنيوم والفناديوم وغيرها. وتتميز هذه الكاريبيدات بخمول كيميائي فكاربيد التيتانيوم TiC مثلاً لا يتأثر بالماء أو بالمحاليل المائية لحامض الهيدروكلوريك حتى عند درجة 600°C .

ب- عناصر المجموعة f اللانثنيات:

ان فلزات اللانثنيات لينة واكثر فاعلية مع الكواشف المعروفة من عناصر المجموعة d ، لذا فان اللانثنيات تتفاعل ببطء مع الهالوجينات مكوناً مركبات MX_3 ومع الاوكسجين مكوناً M_2O_3 في درجة حرارة الغرفة ولكنها تشتعل بسهولة مع هذه الكواشف في درجة حرارة اعلى من 200°C وتفاعل مع الكبريت في درجة غليانه مكونة المركب M_2S_3 ومع النتروجين في درجة حرارة اعلى من 1000°C مكونة المركب MN .

وفي درجة حرارة اعلى من 300°C تتفاعل اللانثنيات سريعاً مع الهيدروجين مكونة نوعاً من الهيدريدات ويعطى التفاعل مع البورون والكاربون في درجات حرارة عالية البوريدات والكاريبيدات على التوالي.



لاتوجد حالات تاكسد صفر في سلسلة العناصر الانتقالية الاولى كما هو موضح في الدوائر الاقبر حجماً في الرسم البياني.

3-2-3 السلسلة الانتقالية الاولى

تقع عناصر هذه السلسلة (اعتباراً من السكانديوم الى الخارصين) (الزنك) في الدورة الرابعة من الجدول الدوري بين الكالسيوم Ca في الزمرة (IIA) والكالسيوم Ga في الزمرة (IIIA) والجدول (4-3) يبيّن الترتيب الالكتروني لهذه العناصر. وتدعى هذه العناصر بالعناصر الانتقالية أو مجموعة عناصر d بسبب امتلاكها مستوى الطاقة الداخلي $3d$. والمقترح ان العناصر الانتقالية للدورة الرابعة او السلسلة الانتقالية الاولى يجب ان تنتهي بعنصر النيكل لأن مستوى طاقة $3d$ للعنصر التاليين (النحاس والخارصين) مملوء، والحقيقة ان النحاس يظهر صفات متعددة مميزة للعناصر الانتقالية واما الزنك فيظهر صفات وسطية بين العناصر الانتقالية وعنصر الزمرة الرئيسية. لهذا من المناسب ان يعد كلاً من النحاس والخارصين ضمن السلسلة الاولى من العناصر الانتقالية. ان اختلافات الترتيب الالكتروني التي تميز العناصر الانتقالية من بقية العناصر الاخرى، تقود الى بروز صفات فيزيائية وكيميائية مميزة للعناصر الانتقالية ان هذه الصفات ليست بالضرورة صفات تنفرد بها العناصر الانتقالية الا انها مجتمعة تعطي للعناصر الانتقالية سلوكاً مميزاً عن سلوك اي نوع اخر من العناصر. ويمكن حصر هذه المميزات بالنسبة إلى عناصر السلسلة الانتقالية الاولى:

أ- الصفات الفلزية :

من ابرز صفات عناصر السلسلة الانتقالية الاولى هي انها جميعاً من الفلزات وذات درجات انصهار وغليان عالية وموصلات جيدة للحرارة والكهربائية وهي عموماً مواد صلدة وقوية وتكون السبائك مع بعضها وان امتلاك هذه الصفات يعطيها اهمية تكنولوجية فريدة من نوعها. وبالرغم من أن العناصر الانتقالية اكثر كثافة وصلابة ولها درجات غليان اعلى من الزمرة الرئيسية الا انه ليس هناك زيادة منتظمة في درجة هذه الصفات كلما زادت الاعداد الذرية. ان فلزات عناصر هذه السلسلة تقسم على مجموعتين الاولى من Mn الى Sc والثانية من Zn الى Mn مع وجود ذروات عند Ti و V و عند Co و Ni وهذه موضحة في الشكل (3-12) الذي يمثل العلاقة بين درجة الغليان والاعداد الذرية.

أن تقسيم السلسلة الى مجموعتين له علاقة بأمتلاء اوربيتالات d، فمستوى طاقة $3d$ للمنغنيز هو نصف ممتلئ وبعدئذ تصبح اوربيتالات d المشغولة بالاكترونات منفردة ممتلئة بالاكترونات زوجية الى ان يصبح الامتلاء كاملاً عند النحاس والخارصين .

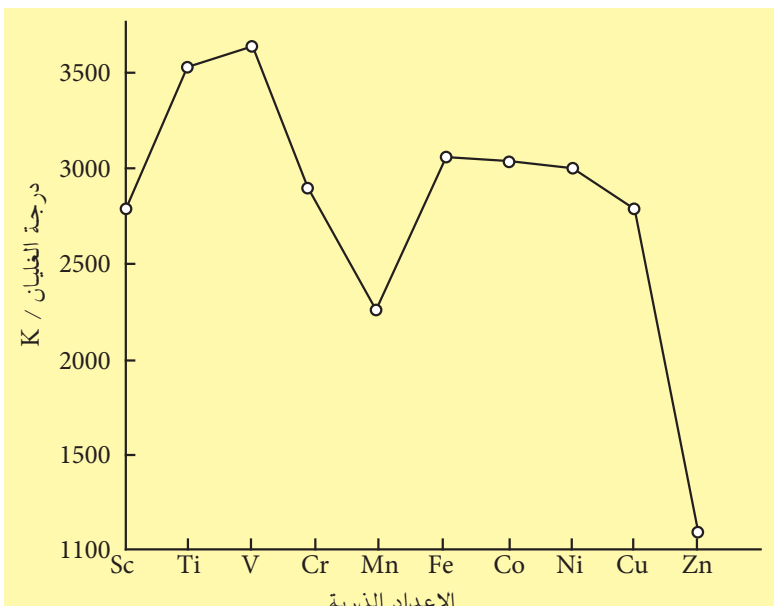
Sc	21	Ti	22	V	23	Cr	24	Mn	25	Fe	26	Co	27	Ni	28	Cu	29	Zn	30
----	----	----	----	---	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----

عناصر الانتقالية

سلسلة العناصر الانتقالية الاولى

الشكل 12-3

العلاقة بين درجات الغليان والاعداد الذرية لعناصر السلسلة الانتقالية الاولى.



أن الترتيب الإلكتروني $3d^5$ في الكروم و $3d^{10}$ في النحاس يحصل على حساب أزالة الكترون من مستوى $4s$ لغرض الحصول على الترتيب الأكثر استقراراً مما يشير إلى أن هذه العناصر مهيأة لتحرير أكبر عدد من الكترونات التكافؤ الخارجي من أجل الارتباط الفلزي مما يعطي أعلى طاقات ارتباط ويتم بلوغها في منتصف السلسلة.

ب- حالات الأكسدة:

توجد أكثر من حالة تأكسد في جميع العناصر الانتقالية فمثلاً يوجد للحديد حالتا تأكسد هما $+2$ و $+3$ كذلك توجد لذرة عنصر الكوبالت حالتي تأكسد $+2$ و $+3$ كذلك لعنصر الكروم Cr توجد حالات تأكسد عديدة هي $+2$ و $+3$ و $+4$ و $+5$ و $+6$ في مركباتها الأيونية والتساهمية وتصل حالة التأكسد في العناصر الانتقالية إلى $+7$ في حالة المنغنيز كما في مركب برمونكانتات البوتاسيوم $KMnO_4$ ، الجدول (3-6)، والسبب في حالة التأكسد المتعددة لذرة الواحدة في العناصر الانتقالية يعود إلى عدد الالكترونات في الغلاف الخارجي و n s و $(n-1)d$ لذرة ذلك العنصر حيث تبدأ فقد الالكترونات من ns أولاً ثم $(n-1)d$ حيث يتم فقد هذه الالكترونات واحداً بعد الآخر على أن لا يزيد عدد الالكترونات في d على خمسة الالكترونات. ولكل الكترون يفقد تظير حالة تأكسد فنجد أن للمنغنيز حالة تأكسد $+1$ و $+2$ و $+3$ و $+4$ و $+5$ و $+6$ و $+7$ ونظراً لصعوبة فقدان جميع الالكترونات في $(n-1)d$ بسبب حاجتها إلى طاقة تأين عالية لذلك تفضل تكوين الاواصر التعاكسية (تناسقية) والاليون الناتج يكون عامل مؤكسد قوي يسحب الالكترونات من الذرات المجاورة. ان أعلى حالة تأكسد تبلغها ذرات العناصر الانتقالية في السلسلة الأولى يعتمد على :

1. قوة العامل المؤكسد .
2. طبيعة المركب الناتج .

الجدول (3-6) حالات التأكسد التي تبلغها سلسلة العناصر الانتقالية الأولى				
رمز العنصر	الترتيب الإلكتروني لاوربيتاليين (n-1) ns و 3d	حالات التأكسد المتعددة	أعلى حالة تأكسد	حالة التأكسد الاكثر لنقراراً
Sc	4s ² 3d ¹	+3	+3	+3
Ti	4s ² 3d ²	+3 و +4	+4	+4
V	4s ² 3d ³	+5 و +4 و +3 و +2	+5	+5
Cr	4s ¹ 3d ⁵	+6 و +5 و +4 و +3 و +2	+6	+6
Mn	4s ² 3d ⁵	+7 و +6 و +5 و +4 و +3 و +2	+7	+7
Fe	4s ² 3d ⁶	+3 و +2	+6	+6
Co	4s ² 3d ⁷	+3 و +2	+4	+4
Ni	4s ² 3d ⁸	+3 و +2	+4	+4
Cu	4s ¹ 3d ¹⁰	+2 و +1	+3	+3
Zn	4s ² 3d ¹⁰	+2	+2	+2

من الجدول (3-6) يمكن ملاحظة الآتي :-

- وجود حالات التأكسد (+2) المألوفة عند فقدان الكتروني 4s².
- الزيادة في عدد حالات التأكسد من السكانديوم (Sc) إلى (Mn) وفي العنصر الآخر تتفق حالة التأكسد مع فقدان الكترونات 3d⁵ و 4s².
- النقصان الحاد في عدد حالات التأكسد بعد المنغنيز بسبب صعوبة إزالة الألكترونات بعد ازدواجها.

ج - الخواص الحامضية والقاعدية :

تعتمد الخواص القاعدية والحامضية للعناصر الانتقالية حسب مفهوم لويس على حالة التأكسد . اذ كلما زداد عدد تأكسد العنصر قلت الصفات القاعدية وازدادت الصفات الحامضية وكما هو موضع في الجدول (3-7) بالنسبة إلى عنصر المنغنيز في أكسيداته .

الجدول (3-7) الخواص الحامضية والقاعدية للعنصر الانتقالى المنغنىز فى اكسيداته			
عدد التأكسد	الصلة	صيغته	اسم الاوكسيد
+2	قاعدي	MnO	اوکسید المنغنىز
+3	قاعدي ضعيف	Mn ₂ O ₃	ثلاثي اوکسید ثانى المنغنىز
+4	امفوتيبرى	MnO ₂	ثنائي اوکسید المنغنىز
+6	حامضي	MnO ₃	ثلاثي اوکسید المنغنىز
+7	حامضي اقوى	Mn ₂ O ₇	سباعي اوکسید ثانى المنغنىز

د- تكوين المعقّدات التناسقية :

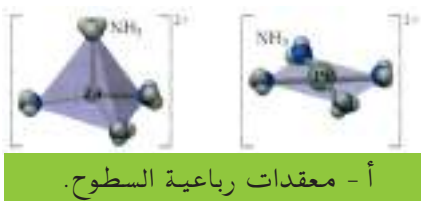
تسلط الايونات الموجبة للعناصر الانتقالية تجاذباً كهروستاتيكياً قوياً على الجزيئات أو الايونات التي تحتوي على زوج أو اكثراً من الالكترونات غير المتّاصرة وتعرف مثل هذه الجزيئات أو الايونات بالليكيندات (ligands) وينتّج من هذا التجاذب ما يسمى بالمعقد التناسقي. وبهذا يمكننا القول أن المعقد التناسقي عبارة عن ذرة مرکزية أو الجزيئات أو الايونات تسمى الليكيندات. فالذرة المرکزية غالباً ماتكون من الفلزات الانتقالية اما الليكيند فقد يكون ايوناً سالباً احادي الذرة مثل ايون الهايد او قد تكون جزيئه متعددة الذرات او ايوناً يحتوي على ذرة واهبة تنتمي الى ذرة مجموعة الاوكسجين او النتروجين مثل O_3 او NH_3 او NO_2 وغيرها. ويستعمل اصطلاح العدد التناسقي للإشارة الى عدد الذرات الواهبة لالكترونات المتصلة بالذرة المرکزية. فالعدد التناسقي لذرة الحديد في الايون التناسقي $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ يساوي 6، وحالة التأكسد للحديد يساوي $2+$. اما العدد 4 فيمثل شحنة الايون المعقّد والتي تساوي (المجموع الجبري لشحنتين العدد التناسقي وشحنة الذرة المرکزية) حيث مجموع شحنة العدد التناسقي يساوي (-6) وشحنة الايون المرکزي تساوي (+2) لذلك يكون الفرق بينهما هو (-4) التي تمثل شحنة الايون المعقّد. ويتغير العدد التناسقي من عنصر لآخر ولكن في المركبات المعقّدة للعناصر الانتقالية في حالتي التأكسد $2+$ و $3+$ يكون العدد التناسقي عادةً يساوي 4 أو 6 ومن امثلة هذه المعقّدات هي $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ و $[\text{Ni}(\text{CO})_4]^{2+}$ والأشكال الشائعة لمثل هذه المعقّدات هي اشكال ثمانية السطوح للعدد التناسقي 6 ورباعية السطوح للاعداد التناسقية 4 وهناك اشكال اخرى مثل الخطية وثنائي الهرم المثلثي وغيرها وهذه الاشكال معقدة سوف يطلع الطالب عليها في دراسته الجامعية .

هـ - اللون :

تتميز جميع المعقّدات للعناصر الانتقالية بـالوانها المتميزة الزاهية فمثلاً كبريتات النحاس المائية $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ لها لون ازرق فاتح بينما $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ ذات لون ازرق غامق وغيرها.

و- الصفات المغناطيسية

تمتلك الالكترونات شحنة وينشأ عن حركتها تأثيران مغناطيسيان احدهما يصاحب العدد الكمي L والآخر يصاحب العدد الكمي S وهذا التأثيران معاً يمنحان كل الكترون صفات قطب مغناطيسي صغير



أ- معقّدات رباعية السطوح.



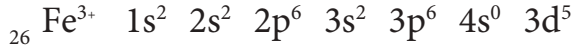
ب- معقّدات ثمانية السطوح.

ذى عزم مغناطيسى فى الااغلفة الممثلة بالالكترونات يعادل العزم المغناطيسى لكل منها الاخر والذرة كل ستمتلك محصلة عزم مغناطيسى فقط فى حالة وجود الكترونات منفردة فى مدار التكافؤ وعندما يحصل ذلك سيجعل المجال المغناطيسى الخارجى المسلط الى توجيه العزوم المغناطيسية للذرات باتجاه ذلك المجال ويسمى مثل هذا السلوك بالبارامغناطيسية (Paramagnetism) (Paramagnetism) وعندما تكون جميع الالكترونات مزدوجة فى اوربيتالات الخارجيه ففي هذه الحالة تتولد بالحث مجالات مغناطيسية تعاكس المجال المغناطيسى المولود لها وهذا يجعل المادة تتناقض مع المجال المغناطيسى الخارجى ويعرف هذا السلوك بالدايا مغناطيسية (Diamagnetism) فمثلاً نجد ان الحديد كعنصر ينجذب نحو المجال المغناطيسى وذلك لوجود الالكترونات منفردة فى غلافه الخارجى حيث يكون الغلاف الخارجى لذرة الحديد (3d).

3d	1	1	1	1	1
----	---	---	---	---	---

ولكن اذا كان الحديد ضمن ايون تناسقى كما في $[Fe(CN)_6]^{4-}$ (سادس سيانو حدييدات II) فإنه لاينجذب نحو المجال المغناطيسى لأن اوربيتالات الغلاف الخارجى لا يليون الحديد (II) قد تشبعت بالالكترونات الممنوعه من قبل الليكنت (CN⁻).

اما في المركب $[Fe(CN)_6]^{3-}$ (III) سداسي سيانو حدييدات (III) حيث يكون فيه ايون الحديد الثلائي ينجذب نحو المجال المغناطيسى (بارا مغناطيسى) بسبب وجود الالكترون منفرد فى اوربيتالات الغلاف الخارجى 3d لا يليون الحديد الثلائي كما هو موضح في الشكل الاتي:



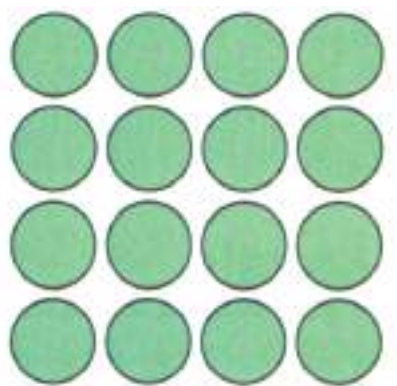
3d	1	1	1	1	1	4s ⁰			4p	

وعند اقتراب الليكنت (مجموعة تناسقية) مثل (CN⁻) والتي لها مجال لكندي عالي من اوربيتالات 3d لا يليون الحديد الثلائي تعمل على ازدواج الالكترونات فى اوربيتالات 3d لا يليون الحديد وكما هو موضح في الشكل الاتي :

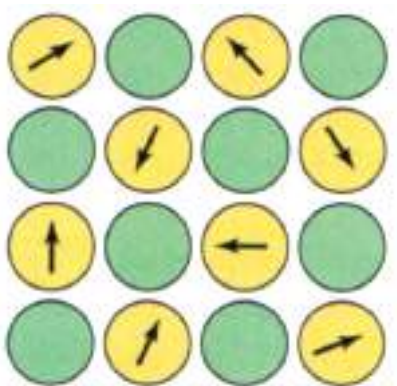
3d	1	x	x	4s ⁰	x	x	x	4p
					CN ⁻	CN ⁻	CN ⁻	

ان الالكترونات الممنوعة من قبل المجاميع التناسقية وضعت بشكل (X) تميزاً لها من الالكترونات غير الممنوعة من المجاميع التناسقية (1).

انواع السلوك المغناطيسى



دايا مغناطيسية



بارا مغناطيسية

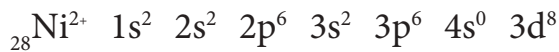
معلومات

اللون الاخضر يمثل المزدوجات

الالكترونية

واللون الاصفر يمثل الالكترونات المفردة

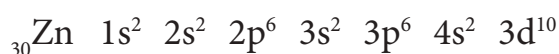
ومن الايونات المعقده التي لها صفة بارامغناطيسية هي $[NiCl_4]^{2-}$ حيث يكون الغلاف الخارجي (3d) لايون Ni^{2+} يحتوي على الكترونين منفردين لذلك يظهر صفة منفردة بارا مغناطيسية.



3d	4s ⁰		4p		
			1	1	

وبدلالة الوربيتات

ولو اخذنا عنصر الخارصين (Zn_{30}) نلاحظ من ترتيبه الالكتروني ان جميع الالكترونات في غلافه الخارجي تكون بشكل ازواج وبذلك فانه لاينجذب نحو المجال المغناطيسيي



3d	4s ²				

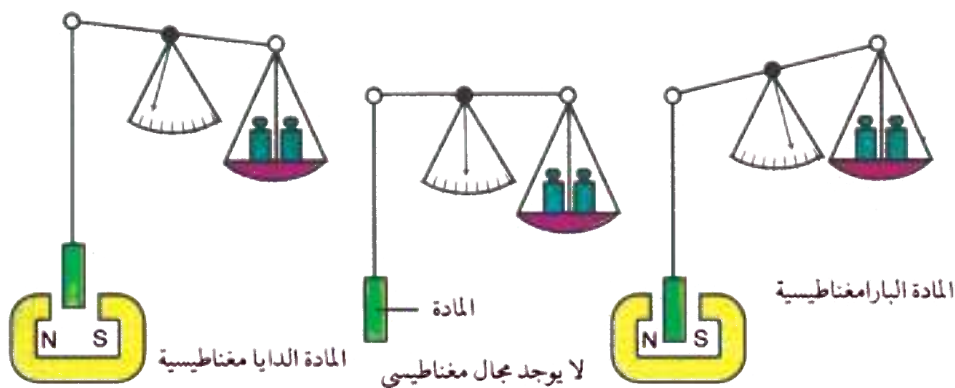
وثمة نوع ثالث من السلوك المغناطيسي وهو الفيرومغناطيسية (Ferromagnetism) التي هي في الواقع نادرة جداً لكنها ذات اهمية بالغة، وهي حالة خاصة من البارامغناطيسية وتحصل في المركبات التي تحتوي على جزء كبير من الذرات او الايونات المحتوية على الالكترونات منفردة . ولهذا النوع من المركبات وفي الظروف الملائمه تتفاعل الالكترونات المنفردة لكل ذرة وتنظم انفسها مع الالكترونات المنفردة للذرات المجاورة وتعاد هذه العملية خلال كل الذرات في المركب . وعليه فإن التأثير يؤدي الى تشييد مغناط دائميه ، ويمكن ملاحظة السلوك الفيرومغناطيسي بصورة رئيسية بين الفلزات والسبائك واوكسيدات العناصر الانتقالية وبتأثير اقل في اوكسيدات العناصر الانتقالية الداخلية.



مغناطيسيات دائمة مصنوعة من مواد
فيرومغناطيسية

میزان کوی Gouy balans

يمكن معرفة المادة ذات صفات دايا او بارا مغناطيسية باستعمال جهاز حساس يعرف باسم میزان کوی (Gouy balance) حيث يحتوي هذا الجهاز على میزان حساس جداً تعلق في احدى كفتيه المادة المراد معرفة خواصها المغناطيسية وتوضع الاوزان المكافئة لوزن المادة في الكفة الثانية وكما هو موضح في الشكل (13-3).



شكل 13-3

ميزان كوي

حيث توضع المادة في مجال مغناطيسي قوي فاذا كانت ذات صفات بارامغناطيسية فانها سوف تنجذب نحو المجال المغناطيسي وتزداد قراءة الميزان اما اذا كانت المادة دايامغناطيسية فانها سوف تتنافر مع المجال وتقل قراءة الميزان.

و- الفعالية كعوامل مساعدة:-

ان العوامل المساعدة المشتقة من العناصر الانتقالية ذات اهمية كبيرة في كثير من العمليات والأنظمة البايولوجية ولا غنى عنها في الصناعات الكيميائية أيضاً. حيث أن لجميع العناصر الانتقالية تكريباً قدرة في السلوك كعوامل مساعدة أما في حالاتها الحرجة أو بهيئة مركبات . ويتحمل ان تأتي هذه القدرة أما من استعمال أوربيتالات d أو من تكوين مركبات تستطيع أن تمتص وتنشط المواد المتفاعلة. وقدرة مركبات هذه العناصر في السلوك كعوامل مساعدة ناتجة من قابليتها على تهيئة مسالك ذات طاقة منخفضة للتفاعلات وذلك أما بأحداث تبدل في حالة التأكسد أو بواسطة تكوين مركبات وسطية مناسبة.

57	La
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

4-2-3 اللانثنيات والاكتنيدات

Lanthanides and Actinides

1. اللانثنيات :

اللانثانيوم (La) (عدد الذري 57) ويظهر كأول عنصر في سلسلة العناصر الانتقالية الثالثة وله الترتيب الإلكتروني $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^1 4s^2 4p^6 4d^1 5s^2 5p^6$ [Kr] $4d^{10} 5s^2 5p^6$. والعنصر الذي يليه هو السيريوم (Ce) (وعدد الذري 58) وله ترتيب الكتروني $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^1 4s^2 4p^6 4f^1 5s^2 5p^6 5d^1 6s^2$ [Kr] $4d^{10} 5s^2 5p^6 4f^1 5s^2 5p^6 5d^1 6s^2$. حيث تبدأ الالكترونات بأشغال مستوى الطاقة (مستوى القمة) $4F$ الى أن نصل الى عنصر اللوتيتيوم (Lu) عدد الذري (71) وبعده يعود مستوى $4d$ الى الامتناء .

والعناصر من اللانثانيوم الى اللوتيتيوم تسمى باللانثنيات وهي السلسلة الانتقالية الداخلية الاولى وتتكون من 14 عنصر .

سلسلة اللانثنيات

وقد سميت هذه العناصر بالأترية النادرة (Rear earth) لأنها توجد في مخاليط غير مألوفة كما كان يعتقد بأنها عناصر (أترية) أو أكسيد.

تشابه عناصر اللانثنيات بعضها البعض الآخر لدرجة كبيرة بحيث أن الفصل بينها يشكل مشكلة رئيسة لأن جميع مركباتها متشابهة جداً، حيث تظهر حالة التأكسد (+3) وتبين هذه الحالة الصفات الأيونية السائدة وهي في ذلك تشابه أيونات فلزات الارتبطة القلوية عدا أنها ثلاثة موجبة وليس ثنائية موجبة.

لا يوجد ايروببيوم (Eu) (وهو احد عناصر هذه السلسلة) بصورة حرة في الطبيعة ولم يتسع اكتشافه إلا عند الحصول عليه ضمن ناتج الانشطار النووي.

2. الاكتنيدات :

98	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

وبطريقة مشابهة لسلسلة اللانثنيات تبدأ الاكتنيدات بعنصر الاكتينيوم (Ac) عدده الذري 89 وله الترتيب الإلكتروني $4f^{14} 5d^{10} 6s^2 6p^6 6d^1 7s^2$. وقبل أن يعرف عن امكانية وجود عناصر بعد اليورانيوم فقد وضعت العناصر الطبيعية الاشقى مثل الشوريوم واليروتكتينيوم واليورانيوم في الدورة السادسة من التصنيف الدوري بصورة ترافق عناصر الهافيوم والتاتاليوم والتنكستن. ولهذا فقد أستدل أن هذه العناصر كانت بداية لسلسلة جديدة من أربعة عشر عنصراً التي يمتلك فيها مستوى الكم السادس تماماً بنفس طريقة امتلاء مستوى الكم الخامس لعناصر الهافيوم والتاتالوم والتنكستن. ان اكتشاف عدة عناصر مابعد اليورانيوم ودراسة صفاتها تبين في الحقيقة نشوء سلسلة أنتقالية داخلية جديدة تبدأ بعد الاكتينيوم. لذا فالعنصر مابعد الاكتينيوم تدعى الان بالاكتنيدات. ومهما كان مدى حالات التأكسد التي تمتلكها الاكتنيدات فلها دائماً حالة تأكسد +3 ضمن حالات التأكسد.

وفي الاكتنيدات يكون عنصر الكيوريوم (Cm) ضمن العناصر الذي يحتمل أن يكون غلافه الثنائي الداخلي نصف مملوء، والغالبية العظمى لمركباته يكون الكيوريوم ثلاثة موجباً، بينما العناصر فوق الاميرسيوم تسلك حالات تأكسدية عديدة مثال ذلك $+2, +3, +4, +5, +6$ وعنصر البيركيليوم (Bk) بعد الكيوريوم يسلك حالات تأكسدية $+3, +4$. ان هذا التعدد في حالات التأكسدة لعناصر الاكتنيدات الى حد عنصر الاميرسيوم يجعل كيمياء عناصر هذه السلسلة معقداً جداً.

سلسلة الاكتنيدات

بالاضافة الى هذا ففي عنصر الكادوليانيوم (Gd) يكون المستوى الثانوي مملوء الى نصفه بالالكترونات . وكما هو معروف فإن هذا يمثل بصورة خاصة الترتيب الالكتروني والتأين. لذا يكون الكادوليانيوم أيونات Gd^{3+} فقط ، (فقدان ثلاثة الالكترونات خارجية) ولا يظهر ميلاً الى إضافة أو فقدان الالكترونات في المستوى الداخلي النصف مملوء. وهذا السلوك يمكن مقارنته مع العنصر الذي يأتي قبل الكادوليانيوم وهو ايروبيوم (Eu)، وهذا العنصر يسلك حالة تأكسد $2+$ وكذلك $3+$ ، والعنصر الذي يليه وهو التيربيوم (Tb) يسلك الحالات التأكسدية $+3$ و $+4$.

وستتناول الحديد كمثال على العناصر الانتقالية.

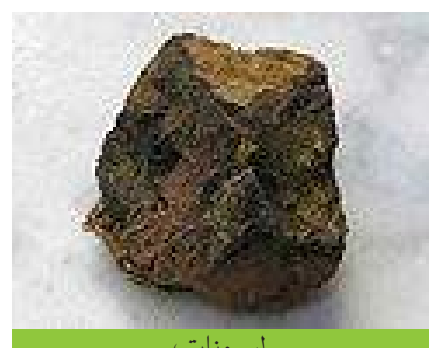
Iron 3-3

المقدمة 1-3-3

يعتبر الحديد الفلز الثاني بعد الالمنيوم والعنصر الرابع بعد الاوكسجين والسلیكون والالمنيوم من حيث نسبته في القشرة الارضية ، ويعتقد ان مركز الارض يتكون بصورة رئيسية من الحديد والنikel . وينتشر الحديد في القشرة الارضية متحداً مع عناصر اخرى مكوناً خاماته المتعددة وهي الهيماطيت (hematite) الذي يحتوي على Fe_3O_4 والمغنتايت (magnetite) الذي يحتوي على Fe_2O_3 والليمونيت (limonite) الذي يحتوي على $FeOOH$ وسدرايت الذي يحتوي على $FeCO_3$ كما يعتبر الحديد العنصر الانتقالى الاكثر اهمية وانتشاراً في الانظمة الحياتية ، فهو احد العناصر الداخلة في تركيب هيموكلوبين الدم ويوجد كذلك مع المولبidiانيوم في تركيب الانزيم الخاص بثبيت التروجين ، وهو احد العناصر الضرورية التي تكون مادة الكلوروفيل الخاص بصناعة الغذاء في النبات .



مغنتايت



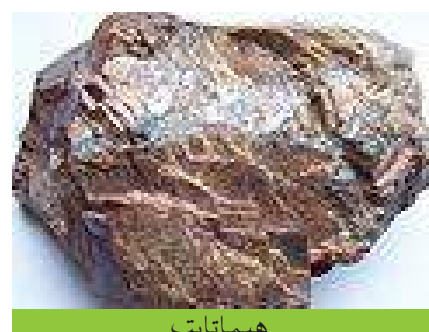
ليمونيت

موقع الحديد في الجدول الدوري 2-3-3

يقع الحديد في الجدول الدوري وفي الدورة الرابعة الزمرة الثامنة B، ويمتلك الترتيب الالكتروني الآتي :



ولكون الحديد عنصراً انتقالياً فان الالكترونات التكافؤ تقع ضمن الغلافين الخارجيين $[n-1]d$ ، [ns] الا انه لا يظهر حالة التأكسد مساوياً لهذا العدد (8). ان اكثراً حالات التأكسد المعروفة في الحديد هي $2+$ و $3+$ وان عملية فقدان الالكترونين من ذرة الحديد لتكوين ايون الحديد (II) او فقدان ثلاثة الالكترونات لتكوين ايون الحديد (III) تعتمد على طبيعة المواد المتفاعلة . كما ان العلاقة بين حالتى التأكسد يمكن تمثيلها بالمعادلة أدناه :



هيماطيت

تبين المعادلة اعلاه ان ايون الحديد (II) يمكن ان يتآكسد (يفقد الكترون) ليتحول الى ايون الحديد (III) او ان ايون الحديد (III) يختزل (يكسب الكترون) ليتحول الى ايون الحديد (II).

خواص الحديد 3-3-3

الحديد فلز ابيض لامع عندما يكون نقياً ويتصف بجميع الصفات الخاصة بالفلزات كالصلادة والتوصيل الحراري والكهربائي الجيددين وقابلية الطرق والسحب وغیرها من الصفات. وهو من الفلزات القابلة للتمغnet درجة انصهاره 1528°C ودرجة غليانه 2861°C وكتافته 7.86 g/cm^3 بدرجة 25°C .



4-3-3 تفاعلات الحديد

- ١١ . لا يتفاعل الحديد في درجات الحرارة الاعتيادية مع الهواء الجاف ولا يتفاعل مع الماء الحالى من الهواء المذاب ولكنه يتفاعل باوكسجين الهواء الرطب مكوناً طبقة بنية اللون مائلة الى الاحمرار تدعى الصدأ. تنفصل هذه الطبقة من سطح الحديد على شكل قشور، وهي عبارة عن اوكسيد الحديد المائى (III) ولا يتوقف تكون الصدأ عند السطح الخارجى لقطعة الحديد (وذلك بسبب تفاذية وعدم تملك طبقة الاوكسيد المتكوتة).



- 2** . يتأكسد الحديد عند تسخينه الى درجات الحرارة العالية (درجة الاحمرار) وبوجود الهواء مكوناً اوكسيد الحديد المغناطيسي Fe_3O_4 كما في المعادلة الآتية :



- 3 . يتفاعل مع بخار الماء مكوناً أوكسيد الحديد المغناطيسي ومحرراً غاز الهيدروجين كما في المعلومات الآتية:



- ٤- يتفاعل الحديد مع الحوامض المخففة مثل حامض الهايدروكلوريك وحامض الكبريتيك بسهولة مكوناً ملح الحديد (II) ومحرراً غاز الهيدروجين كما في المعادلات الآتية :



ويتفاعل مع العوامض المركزة مثل حامض الكبريتيك المركز الساخن وحامض النتريل مكوننا املاح الحديد والماء ويتصاعد غاز SO_2 كما في المعادلة الآتية :



5. عند تسخين خليط من برادة الحديد ومسحوق الكبريت يتكون

كبريتيد الحديد (II) كما في المعادلة الآتية :



6. يتفاعل الحديد مع الالوجينات مثل (الفلور والكلور والبروم) لينتج
هاليدات الحديد (III) وفق المعادلة :

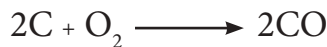


وكمثال ذلك كلوريد الحديد (III) الذي ينتج من امرار غاز الكلور
على برادة الحديد المسخنة الى درجة حرارة الاحمرار كما في المعادلة
الآتية :



5-3-3 إستخلاص الحديد

ينتج الحديد صناعياً في الفرن النفاخ عن طريق إختزال خامات
الحديد وخاصة الهيماتايت والماغنيتايت بالكاربون عند 2000°C .
وتتضمن الطريقة خلط خام الحديد مع فحم الكوك وحجر الكلس (الذي
معظمها كarbonات كالسيوم) وإضافة الخليط من الفتحة العلوية للفرن
النفاخ [الشكل (14-3)]. ثم ينفع الهواء الحار من فتحات توجد في
الجوانب السفلية في الفرن ونتيجة لإرتفاع درجة حرارة الخليط فإن
تفاعلات كثيرة تحدث داخل الفرن يمكن إيجازها: إحتراق الفحم
أولاً لتسخين الفرن وتكون أحادي أوكسيد الكاربون:



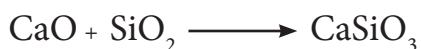
يقوم أحادي أوكسيد الكاربون بإختزال خام الحديد لينتج حديد
منصهر وثنائي أوكسيد الكاربون :



وتسبب حرارة الفرن كذلك في تحلل كarbonات كالسيوم الى أوكسيد
ال كالسيوم وثنائي أوكسيد الكاربون وفق المعادلة:



ثم يتحد أوكسيد كالسيوم مع الرمل ليكون منصهر سليكات كالسيوم
وفقاً للمعادلة:



يطفو منصهر سليفات كالسيوم فوق منصهر الحديد، لأن كثافته
أقل من كثافة الحديد، مشكلاً طبقة تدعى الخبث تمنع إختلاط منصهر
الحديد مع المواد التي فوقه. أما الحديد المنصهر فيُسحب بين فترة وأخرى
من أسفل الفرن، حيث يصب في قوالب خاصة ويُدعى حينئذ بحديد
الزهر والذي يستخدم كخام للحديد في مراحل تصنيع الحديد التالية.

هل تعلم

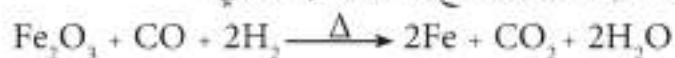
ان الحديد يدخل في الكثير من
مركبات السيانيد ومن أشهرها
[Fe₄(CN)₆] والمسمى صبغة ازرق
بروسيا والتي تستعمل لازالة اضرار
الماء نتيجة وجود رواسب من املاح
الحديد ، وتسمى محلياً (الجوبي)

كما أن الخبث المتكون يُسحب أيضاً من فتحات خاصة أسفل الفرن، ويُستفاد منه في صناعة الإسمنت أو الكونكريت أو لرصف الطرق وغيرها من الأعمال الإنسانية.

يسبب المحاوف البيئية من استخدام نحوم الكوك ظهرت أساليب بديلة لمعالجة الحديد أحدها هو إختزال الحديد بإستخدام الغاز الطبيعي. وينتج فيه الحديد على شكل مسحوق يسمى الحديد الإسفنجي الذي يستخدم في صناعة الحديد الصلب. تكون العملية من تفاعلين رئيسيين هما: أكسدة الغاز الطبيعي بمساعدة عامل مساعد وحرارة.



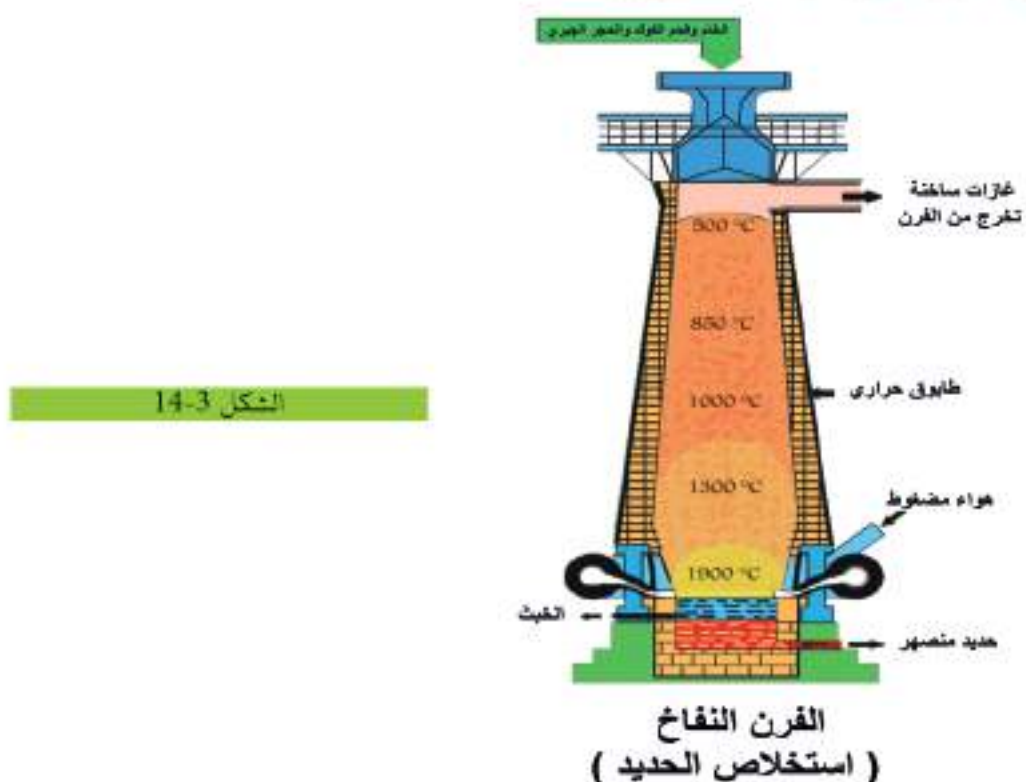
ثم تقوم غازات H_2 و CO الناتجة عند درجة حرارة $800-900^\circ\text{C}$ بإختزال خام الحديد لينتاج الحديد الإسفنجي.



ثم يزال الرمل بإضافة كاربونات الكالسيوم في خطوة تالية لتكوين الخبث كما في الطريقة السابقة.

وتتميز هذه الطريقة في إنتاج الحديد بأنها:

1. لا تحتاج إلى نحوم الكوك عالي الشمن وغير متوفّر.
2. تكلفة إنشائها أقل بكثير من تكلفة إنشاء الفرن النفاخ.
3. تقنية بسيطة ويسهل استخدامها.
4. الحديد الناتج خالي من الكاربون بينما الحديد الزهر الناتج من الفرن النفاخ يحتوي على تقريراً 4% كاربون.



الشكل 14-3

6-3-3 انواع الحديد

علمنا ان الحديد الناتج من الفرن النفاخ يدعى حديد الزهر يحتوي على شوائب تترواح نسبتها بين (6% الى 8%) معظمها كاربون وسلیكون. وبتغير نسب هذه الشوائب يمكن الحصول على انواع مختلفة من الحديد منها :

أ - حديد الصلب :

عند اعادة صهر حديد الزهر وصبة في قوالب لصنع الادوات المطلوبة حينئذ يدعى بحديد الصلب ويكون على نوعين اعتماداً على طريقة الصلب والتبريد . فاذا استخدمت قوالب معدنية للصلب تكون عملية الصلب سريعة ويدعى الناتج بحديد الصلب الابيض. اما اذا استخدمت قوالب رملية عندئذ تكون عملية التصلب بطيئة ويدعى الناتج بحديد الصلب الرمادي .

وبصورة عامة يتصف حديد الصلب المعروف محلياً (الآهين) بأنه صلب جداً لكنه هش لا يتحمل الصدمات القوية ويستخدم غالباً في صناعة بعض اجزاء المدافئ وانابيب واغطية المجاري .

ب - الصلب (الفولاذ) :

ينتج الحديد الفولاذ من حديد الزهر بعد اكسدة الشوائب الموجودة فيه في فرن خاص ، ثم يضاف اليه الكمية المطلوبة من الكاربون بنسبة (0.2% الى 1.5%) وعناصر اخرى بحسب الصفات المرغوبة في نوعية الفولاذ المطلوب . وتتوقف خواص الحديد الفولاذ على نسبة ما يحتويه من عنصر الكاربون والعناصر المضافة الاخرى .

مفاهيم أساسية

Electronegativity

الخمرسلبية

وهي قدرة الذرات في الجزيئات على جذب الالكترونات نحوها من ذرات أخرى مرتبطة معها باصرة كيميائية . وتزداد بزيادة العدد الذري في الدورة الواحدة وتقل في الزمرة الواحدة بزيادة العدد الذري .

العنصر الانتقالى Transition element

وهو العنصر الذي يمتلك ترتيباً الكترونياً تكون أوربيتالات d أو f مماثلة جزئياً في حالة الذرة المتعادلة أو المتحدة كيميائياً في مركباتها .

المعقد التناسقي Coordinated Complexes

وهو عبارة عن ذرة مركبة وغالباً ما تكون لعنصر انتقالى تحيط بها مجموعة من الذرات أو الجزيئات أو الايونات تسمى الليكيندات . والليكيند قد يكون أيوناً سالباً أحادي الذرة مثل أيون الهايليد أو قد تكون جزيئة متعددة الذرات أو أيوناً يحتوي على ذرة واهبة تنتمي الى ذرة من مجموعة الاوكسجين أو النتروجين مثل O_2 و H_2O و NH_3 و NO_2 وغيرها .

العدد التناسقي Coordinated number

وهو عدد الذرات أو الجزيئات أو الايونات الواهبة للإلكترونات (الليكيندات) المتصلة بالذرة المركزية . ويتغير العدد التناسقي من عنصر الى آخر ولكن في العناصر الانتقالية يساوي على العموم 4 أو 6 .

الصفات المغناطيسية Magnetic Properties

يمتلك الالكترون نتيجة حركة صفات قضيب مغناطيسي صغير ذي عزم مغناطيسي ، وفي حالة المواد الحاوية على أوربيتالات مماثلة بالالكترونات فإن العزم المغناطيسي لأحد الالكترونات يعادل العزم المغناطيسي للالكترون الآخر وبذلك لا تتجذب نحو المجال المغناطيسي الخارجي ويقال انها مواد دايامغناطيسية .

أقسام الجدول الدوري Periodic Table Parts

يتكون الجدول الدوري الحديث من أربعة أجزاء، يشمل الجزء الاول العناصر التي ينتهي غلافها الخارجي بأوربيتالات من نوع s . أما الجزء الثاني فيشمل العناصر التي ينتهي غلافها الخارجي بأوربيتالات من نوع s و p بينما تكون العناصر التي ينتهي غلافها الخارجي بأوربيتالات من نوع s أو d الجزء الثالث من الجدول الدوري . وتكون سلسلتي العناصر الانتقالية الداخلية (اللانشنيدات والاكتنيدات) الجزء الرابع من الجدول الدوري والتي ينتهي غلافها الخارجي بأوربيتالات من نوع s و f .

Atomic Volume

الحجم الذري

وهو نصف المسافة بين مركزي ذرتين متتاليتين في البلورة ويرقاس باستخدام الاشعة السينية . وتقل انصاف الاقطرار الذري في الدورة الواحدة عند الانتقال من اليسار الى اليمين ولكنها تزداد عند الانتقال من الاعلى الى الاسفل في الزمرة الواحدة .

طاقة التأين Ionization Energy

طاقة التأين

هي الطاقة اللازمة لأنتراع الالكترون من ذرة متعادلة في حالتها الغازية وتكون أيون موجب . وتسمى الطاقة اللازمة لأنتراع الالكترون الاول بطاقة التأين الاولى وتسمى الطاقة اللازمة لأنتراع الالكترون الثاني بطاقة التأين الثانية وهكذا .

الآلفة الالكترونية Electron Affinity

الآلفة الالكترونية

وهي مقدار الطاقة التي تنطلق من الذرة المتعادلة في الحالة الغازية عندما تكتسب الالكترون مكوناً أيونات سالبة . وتزداد هذه الصفة في الدورة الواحدة بزيادة العدد الذري بينما تقل في الزمرة الواحدة بزيادة العدد الذري .

اسئلة الفصل الثالث

(3)

10-3 علل

أ- لا توجد حاجة في القديم لتصنيف العناصر في جدول دوري .

ب- لم يستمر طويلاً تقسيم العناصر الى فلزات ولا فلزات.

ج- ارتفاع طاقة تأين ^{17}Cl مقارنة بجهد تأين ^{12}Mg .

د- تنطق طاقة عند اكتساب الالكترون الاول لكن كثير ما تمتض بعض الطاقة عند اكتساب الالكترون الثاني .

هـ- طاقة تأين الفلور اكبر من طاقة تأين الاوكسجين .

11-3 كيف يمكن الحصول على طيف للعنصر وهل يظهر طيف العنصر عندما تمتض طاقة او عندما يبعث طاقة .

12-3 ما هو العدد التنسaciي للذرة المركزية وشحنة الايون المعقّد لكل مما يأتي :

أ - سداسي سيانو حديدات (III) $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{(3-)}$

ب - رباعي امونيا النحاس (II) $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{(2-)}$

ج - رباعي كلورو النيكل (II) $[\text{NiCl}_4]^{(2-)}$

13-3 اذكر طرق استخلاص الحديد صناعياً؟

ايها افضل ولماذا؟

14-3 عرف كلما مما يأتي :

1 - العنصر الانتقالi

2 - مجموعة عناصر d

3 - العدد التنسaciي

4 - الليكند

1-3 بعد محاولة تقسيم العناصر الى فلزات ولا فلزات جرت محاولات اخرى لتصنيفها اذكر تلك المحاولات وعلى اي اساس بنيت تلك المحاولات.

2-3 اذكر القانون الدوري الذي توصل اليه كل من لاندس ومندليف .

3-3 ما هي نقاط الضعف في جدول العالم مندليف .

4-3 ما الفرق بين جدول مندليف والجدول الدوري الحديث .

5-3 كيف يتغير الحجم الذري لعناصر الدورة الواحدة والزمرة الواحدة بزيادة العدد الذري ولماذا .

6-3 اي الذرات في كل من الازواج الاتية اكبر حجم ذري ^{17}Cl ، ^{16}S ، ^{14}O ، ^{13}Li ، ^{35}Br .

7-3 رتب الاتي حسب ازيداد طاقة التأين ذاكراً السبب . Al^{3+} , Al^{2+} , Al^+ , Al

8-3 اذا كان لديك العناصر الاتية : ^{17}Cl ، ^{15}P ، ^{11}Na ، ^{14}Si اجب عن الاسئلة الاتية :

أ- اي من العناصر يكون له اكبر حجم ذري واي منها اصغر حجم ذري .

ب- رتب هذه العناصر حسب ازيداد الكهرسلبية ذاكراً السبب لهذا الترتيب .

ج- رتبهم بعناصر حسب ازيداد الجذب الالكترونية ذاكراً السبب .

د- اي من هذه العناصر تتوقع فيه الخواص الفلزية .

9-3 لديك الذرات الاتية ^{34}Se ، ^{16}S ، ^{18}O رتبها حسب ما يلي مع ذكر السبب .

أ- الالفة الالكترونية .

ب- ازيداد الكهرسلبية .

ج- ازيداد انصاف الاقطرار الذري .

د- ازيداد طاقة التأين .



الفصل الرابع

4

Solutions

المحاليل

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :-

- يتعرف على المحاليل ويفهم معنى الذوبان والعوامل المؤثرة فيه.
- يتعرف على انواع المحاليل وبعض طرائق تصنيفها ويميز بين المحاليل المشبعة والمحاليل غير المشبعة والمحاليل فوق المشبعة.
- يتعرف على بعض طرائق التعبير عن تراكيز المحاليل.
- يميز بين المحاليل الحقيقة والعوالق وأنظمة الغروية .
- يميز بين المحاليل المثالية وغير المثالية(الحقيقة)ويعرف قانون راؤلت.
- يدرك سبب تأثير وجود المذاب على بعض صفات المذيب .
- يستوعب مفهوم الصفات الجماعية للمحلول وال العلاقات الكمية لتركيز المذاب وهذه الصفات.

1-4 المقدمة

يعرف محلول بشكل عام على انه **مزيج متجانس للمواد يتتألف من مذيب (Solute) ومذاب (Solvent)** واحد أو أكثر تكون نسب المزج بينها مختلفة من محلول إلى آخر. وتعتبر المادة الأكبر كمية في المزيج هي المذيب والأقل كمية هي المذاب.

يشمل مصطلح المحاليل أنواع مختلفة من المحلولات والتي فيها تسلك مواد صلبة أو سائلة أو غازية أما سلوك مذيب أو سلوك مذاب. ولكن عادة ما يكون المذيب سائلاً مثل الماء والكحول والبنزين والايثر والكلوروفورم ورابع كلوريد الكاربون والاسيتون الخ. فعلى سبيل المثال يحتوي ماء البحر على عدد من المواد الذائبة إضافة لمواد أخرى عالقة فيه. أما الماء المشبع بغاز ثاني أوكسيد الكاربون فهو مثال لمحلول غاز مذاب في سائل. كما يحتوي الدم على محلول (البلازمـا) مع مواد عالقة هي خلايا الدم. ومن ناحية أخرى هناك محليل لا تشكل السوائل فيها المذيب، فحشوة الأسنان التي يحضرها الطبيب هي مثـال لملغم صلب أو بمعنى آخر لمحلول يشكل فيه الزئبق السائل مادة مذابة في الطور الصلب الفلزـي مثل الخارصـين، بينما تعتبر السـوائل المعدنية مثـالاً للمحاليل الصلبة. يعتبر الهواء الجوي أحد المحاليل للغازات المـجودة في الطبيعة يشكل فيه غاز الاوكسجين (إضافة إلى الغازات الأخرى) مذاباً بينما يكون المذيب هو غار النتروجين ويوضح الجدول (1-4) انواعاً مختلفة من المحاليل وبعض الامثلة لكل نوع منها.

هل تعلم

ان التغير في تركيز سوائل الجسم خصوصاً الدم والأدرار يساعد الأطباء في تحديد صحة الإنسان.

الجدول (1-4) انواع المحاليل وبعض الامثلة لكل نوع منها

النوع	الحالة	الحالة	الحالة
المذيب	المذاب	المحلول	المحلول
اوکسجين في الماء	سائل	غاز	
الايثانول في الماء	سائل	سائل	سائل
السكر في الماء	سائل	صلب	
اوکسجين في الهواء	غاز	غاز	
قطيرات الماء في الجو	غاز	سائل	غاز
حبوب الغبار في الهواء	غاز	صلب	
الهيدروجين في البلاطين	صلب	غاز	
الزئبق في الخارصـين	صلب	سائل	صلب
السوائل	صلب	صلب	

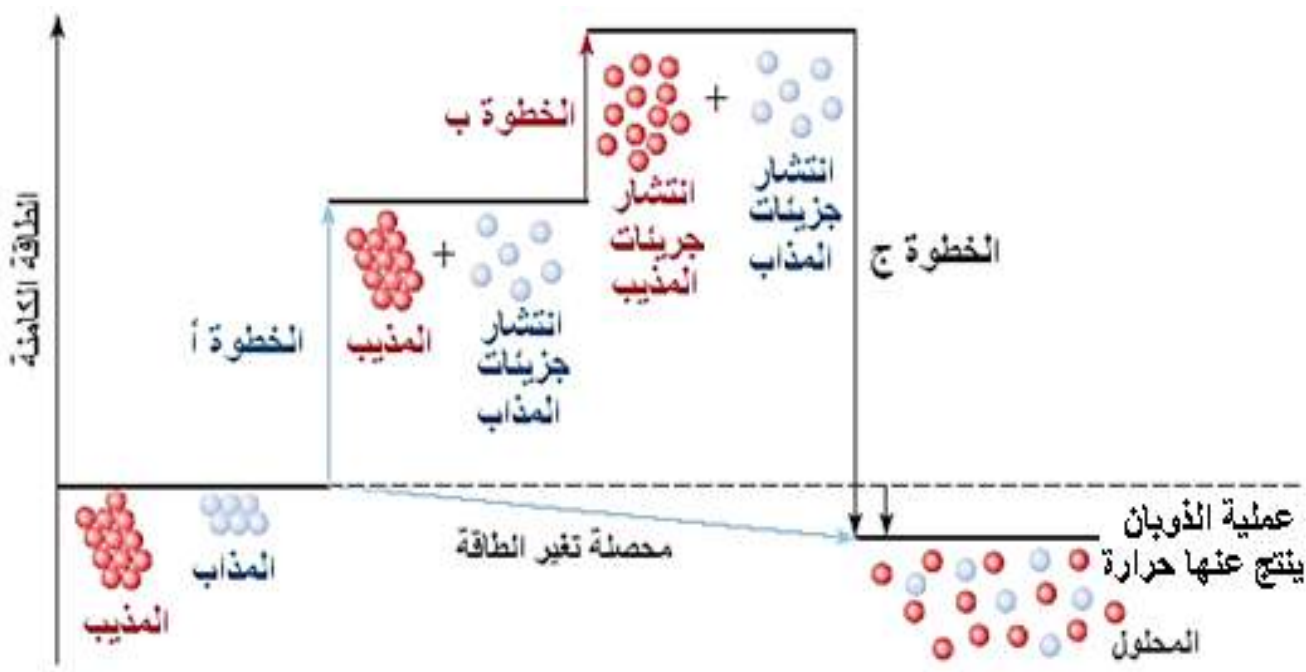
تعتمد سرعة وسهولة عملية ذوبان أي مذاب في مذيب معين على عاملين مهمين: أولهما التغير الحاصل في درجة حرارة المزيج الناتج (المحلول) و ثانيهما مدى انتشار المذاب (على شكل أيونات او جزيئات) بين جزيئات المذيب، المصاحبة لعملية الذوبان. ولذلك يمكن القول من ان عملية الذوبان تتم بسهولة اكبر:

1. اذا صاحب عملية الذوبان زيادة في درجة حرارة محلول الناتج (سخونة محلول).

2. اذا كان انتشار مكونات المذاب في المذيب بشكل واسع وتمام. يدعى التغير في الطاقة المصاحبة لعملية الذوبان بحرارة محلول، حيث تعتمد الزيادة الحاصلة (أو النقصان الحاصل) في درجة حرارة محلول في اثناء عملية الذوبان بشكل أساس على قوى التآثر (تجاذب أو تنافر) بين جزيئات المذاب وجزيئات المذيب. فعند مزج مذيب مع مذاب لتحضير محلول، فإن كل جزيئة من جزيئات المذيب سوف تتاثر مع جزيئات المذيب الأخرى المحيطة بها، إضافة لتاثيرها بجزيئات المذاب ويمكن قول الشيء نفسه بالنسبة لجزيئات المذاب. ومقدار قوة التاثرات هذه هي التي تحدد مقدار الذوبانية والسهولة التي تتم بها عملية الذوبان، ويمكن القول ان سهولة عملية الذوبان تحدد بالشروط الآتية:

1. تأثير ضعيف بين جزيئات المذاب فيما بينها،
2. تأثير ضعيف بين جزيئات المذيب فيما بينها،
3. تأثير كبير بين جزيئات المذاب مع جزيئات المذيب.

يظهر الشكل(4-1) التغير في الطاقة الذي يصاحب كل خطوة في عملية الذوبان. فلكي تحصل عملية الذوبان يجب التغلب على قوى التجاذب بين جزيئات المذاب (الخطوة أ) ويصاحب هذه الخطوة امتصاص حرارة. أما (الخطوة ب) فتمثل عملية فصل و إبعاد جزيئات المذيب بعضها عن البعض الآخر لتكون جاهزة لاستقبال جزيئات المذاب وهي خطوة تحتاج أيضا إلى امتصاص حرارة، ولكن تتبعت طاقة حرارية نتيجة للتأثير بين جزيئات المذاب وجزيئات المذيب (الخطوة ج) وبذلك ينتج عن عملية الذوبان في هذه الحالة حرارة ويكون محلول بعد تحضيره ساخنا. ومن ناحية أخرى يصاحب ذوبان عدد من المواد الصلبة في مذيبات سائلة امتصاص حرارة (برودة محلول الناتج) ويمكن تفسير ذلك بسبب حصول انتشار واسع وتمام لمكونات المذاب بين جزيئات المذيب أثناء عملية الذوبان وتصبح حرارة



الشكل 4-1

التغير في محتوى طاقة النظام المصاحب للخطوات التي تتضمنها عملية الذوبان.

الحركة وبشكل عشوائي في محلول بعد أن كانت مقيدة الحركة وهي في حالتها الصلبة. وكذلك تزداد حرية حركة جزيئات المذيب لأنها تصبح في بيئه تحوي مكونات المذاب والتي تحبط بكل جزيء منها مزيج من جزيئات المذاب والمذيب [الشكل (4-2)].

3-4 انواع وخصائص المحاليل

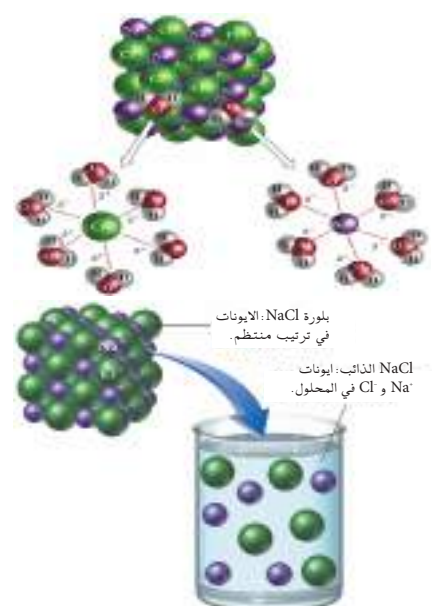
يمكن تصنيف المحاليل التي يكون المذيب فيها سائلان بعدة طرائق اعتمادا على التركيز أو نوع المذيب أو نوع المزيج الذي يشكل محلول وكما يأتي:

1-3-4 المحاليل المخففة والمحاليل المركزة

يعتمد هذا التصنيف فقط على الاختلاف في كمية المذاب الموجودة في محلول أي على الكتل النسبية من المذاب والمذيب، لذا يعتبر تعبيرا وصفيا لكميات المذاب والمذيب، فال محلول الذي يحوي كمية اكبر من المذاب يدعى او يوصف بأنه محلول مرکز بينما يدعى ذلك محلول الذي يحتوي على كمية قليلة من المذاب بالمحلول المخفف.

2-3-4 التعبير عن التركيز

يستخدم الكيميائيون مصطلح التركيز للاشارة الى كمية المذاب في كمية من المذيب، ويعبر عن تركيز محلول كما هو معلوم بكمية المذاب في وزن او حجم معين من المذيب، وهناك طرائق كثيرة للتعبير عن تراكيز المحاليل وهذه تكون بطرقتين:



الشكل 4-2

محلول كلوريد الصوديوم (مذاب) في الماء (مذيب).



الشكل 3-4

النسبة المئوية الكتليلية للتعبير عن تركيز محلول .

تمرين 4-1

ما كتلة كلوريد البوتاسيوم اللازمة لتحضير g 250 من محلول تركيزه % 5 بالكتلة؟

تمرين 4-2

كم غراما من حامض الكبريتيك (H_2SO_4) يحويها لتر واحد من محلول المائي لهذا الحامض اذا كانت النسبة المئوية للحامض فيه هي 34% وكتافة محلول تساوي 1.24 g/mL .

(ملاحظة: تعرف كثافة محلول بأنها النسبة بين الكتلة الى الحجم).

اولا. التعبير عن التركيز بدلالة كتلة المذاب في كتلة المذيب (الكتلة في الكتلة) او كمية المذاب في كمية المذيب (الكمية في الكمية)، واهم هذه التعبير هي:

1. النسبة المئوية الكتليلية للمذاب

انظر الشكل (3-4)، ماذا تعني النسبة المئوية المكتوبة على الزجاجة؟

تشير النسبة المئوية (20%) الى تركيز محلول هيدروكسيد الصوديوم، اذ يحتوي كل g 100 من محلول على g 20 من هيدروكسيد الصوديوم والباقي g 80 ماء. ويمكن تحضير محلول بالتركيز نفسه إذا أذينا g 2 من هيدروكسيد الصوديوم في g 18 ماء. ويمكن تعريف **النسبة المئوية الكتليلية للمذاب على انها عدد غرامات المذاب في g 100 من محلول ،** والعلاقة الرياضية لحساب النسبة المئوية الكتليلية للمذاب في محلول هي:

$$\text{النسبة المئوية (\%)} = \frac{\text{كتلة المذاب (g)}}{\text{كتلة المذيب (g)} + \text{كتلة المذاب (g)}} \times 100\%$$

$$\% = \frac{m_2(g)}{(m_1+m_2)(g)} \times 100\%$$

حيث ان m_1 تمثل كتلة المذيب وان m_2 هي كتلة المذاب.

مثال 4 - 1 :

احسب النسبة المئوية الكتليلية لهيدروكسيد الصوديوم في محلول تم تحضيره بإذابة g 8 من NaOH في g 50 ماء.

الحل :

$$\% \text{ NaOH} = \frac{m_{\text{NaOH}}}{m_{\text{NaOH}} + m_{\text{H}_2\text{O}}} \times 100\%$$

$$\% \text{ NaOH} = \frac{8 \text{ g}}{8 \text{ g} + 50 \text{ g}} \times 100\%$$

$$\% \text{ NaOH} = 13.8 \%$$

2. التركيز المولالي^{*} (Molality) m :

المولالية هي عدد مولات المذاب التي يحتويها كيلوغرام واحد من المذيب. فإذا اذيب مول واحد من السكر في كغم واحد من الماء المقطر تحصل على محلول تركيزه (1mol/kg) أو واحد مولالي $1m$ وتعرف المولالية بالعلاقة الرياضية الآتية :

$$\text{المولالية } (m) = \frac{\text{عدد مولات المذاب (مول)}}{\text{كتلة المذيب (كغم)}}$$

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

وهذه الطريقة للتعبير عن التركيز مفيدة اذا يشير هذا التعبير الى النسبة بين عدد دقائق المذاب (أي عدد مولات) الى دقائق المذيب (أي كتلته) في محلول، وبذلك لا يتأثر تركيز محلول الماء عنه بالمولالية بتغيير درجة الحرارة. ويعبر عن عدد المولات، كما تعلمنا سابقا، بالصورة الآتية:

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

حيث m هي الكتلة المذاب بالغرامات و M هي الكتلة المولية للمذاب.

تمرين 3-4

اذيب $6.2 \times 10^2 \text{ g}$ من الايثيلين كلرایکول ($\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_2$) يستعمل كمانع انجماد في راديتور السيارات في 4 kg من الماء المقطر. احسب تركيز محلول الايثيلين كلرایکول معبرا عنه بالتركيز المولالي.

مثال 4 - 2 :

احسب مولالية محلول المحضر بإذابة 36 g من سكر الكلوكوز الكتلة المولية = 180 g/mol في 360 g من الماء المقطر.

الحل :

نحسب عدد مولات المذاب (سكر الكلوكوز)

$$n (\text{mol}) = \frac{m (\text{g})}{M (\text{g/mol})} = \frac{36 (\text{g})}{180 (\text{g/mol})} = 0.2 \text{ mol}$$

نغير كتلة المذيب الى وحدة (kg)

$$m = m (\text{g}) \times \frac{1 (\text{kg})}{1000 (\text{g})} = 360 \text{ g} \times \frac{1 (\text{kg})}{1000 (\text{g})} = 0.36 \text{ kg}$$

نحسب مولالية محلول من العلاقة

$$m (\text{mol/kg}) = \frac{n (\text{mol})}{m (\text{kg})} = \frac{0.2 \text{ mol}}{0.36 \text{ kg}} = 0.556 \text{ mol/kg} = 0.556 m$$

* على الطالب التمييز بين رمز الكتلة (m) والرمز المستخدم للتعبير عن التركيز المولالي (m).

3. الكسر المولي x (Mole Fraction)

تعتمد بعض خواص المحاليل على الكميات النسبية لجميع مكونات محلول معبرا عنها بدلالة عدد المولات (الكسر المولي)، وهي وبالتالي طريقة للتعبير عن مكونات محلول. ولمحلول مكون من مكونين اثنين مذاب (A) و مذيب (B)، يعرف الكسر المولي للمكون (A)، بأنه النسبة بين عدد مولات هذا المكون n_A الى عدد المولات الكلية لجميع مكونات محلول ($n_A + n_B$) وهو بذلك يكون عديم الوحدات، ويمكن التعبير عنه كما ياتي:

$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B}$$

وعليه فالكسر المولي للمذيب (X_B) هو النسبة بين عدد مولات المذيب n_B الى عدد المولات الكلية للمحلول ($n_A + n_B$).

$$X_B = \frac{n_B}{n_A + n_B}$$

ويكون دائماً مجموع الكسور المولية لمكونات محلول مساوياً الواحد الصحيح كما هو موضح في ادناه:

$$\frac{n_A}{n_A + n_B} + \frac{n_B}{n_A + n_B} = 1 \Rightarrow (X_A + X_B = 1)$$

مثال 3 - 4 :

حضر محلول السكروز $C_{12}H_{22}O_{11}$ (الكتلة المولية = 342 g/mol) وذلك بإذابة 34.2 g منه في 180 g من الماء المقطر (الكتلة المولية للماء = 18 g/mol). عبر عن تركيز السكر والماء في محلول بدلالة الكسر المولي لكل منهما.

الحل :

نحسب عدد مولات كل من السكر والماء من العلاقة :

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

$$n_{C_{12}H_{22}O_{11}} = \frac{34.2 (\text{g})}{342 (\text{g/mol})} = 0.1 \text{ mol}$$

$$n_{H_2O} = \frac{180 (\text{g})}{18 (\text{g/mol})} = 10 \text{ mol}$$

$$X_{C_{12}H_{22}O_{11}} = \frac{n_{C_{12}H_{22}O_{11}}}{n_{C_{12}H_{22}O_{11}} + n_{H_2O}} = \frac{0.1 \text{ mol}}{0.1 \text{ mol} + 10 \text{ mol}} = 0.01$$

$$X_{H_2O} = \frac{10 \text{ mol}}{0.1 \text{ mol} + 10 \text{ mol}} = 0.99$$

وبنفس الطريقة

تمرين 4-4 :

حضر محلول من هيدروكسيد الصوديوم بإذابة 4 g من القاعدة الصلبة في 16.2 g من الماء المقطر. احسب الكسر المولي لمكونات محلول.

حضر محلول من هيدروكسيد الصوديوم بإذابة 4 g من القاعدة الصلبة في 16.2 g من الماء المقطر. احسب الكسر المولي لمكونات محلول.

تمرين 4-5 :

إحسب الكسر المولي للماء في مزيج مكون من 9.0 g من ماء و 120 g من حامض الخليك (CH_3COOH).

ثانياً. التعبير عن التركيز بدلالة كتلة المذاب في حجم المذيب (الكتلة في الحجم) او كمية المذاب في حجم المذيب (الكمية في الحجم)، واهم هذه التعبير هي :

التركيز المولاري^{*}(Molarity) M:

يدل المول على كمية المادة، وفي كثير من الأحيان تكون هناك حاجة للتعامل مع المادة وهي مذابة بصورة محلول، لذا يكون من المناسب استعمال التركيز المولاري (المولارية) لمعرفة عدد المولات المذابة من المادة في حجم معين من محلول. والمولارية هي عدد مولات المذاب التي يحتويها لتر واحد من محلول، اي

$$\text{المولارية } (M) = \frac{\text{عدد مولات المذاب (مول)}}{\text{حجم محلول (لتر)}}$$

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

وعليه فإن وحدة المولارية هي (مول/لتر) (mol/L). فمثلاً إذا أديب مول واحد (62 g) من الأثيلين كلايكول ($C_2H_6O_2$) في كمية كافية من الماء المقطر للحصول على لتر واحد من محلول، فإن تركيز محلول الناتج يساوي 1 mol/L أو يكتب بشكل أبسط $1M$.

مثال 4 - 4 :

احسب التركيز المولاري لمحلول تم تحضيره بإذابة 2.3 g من الايثanol (C_2H_6O) (الكتلة المولية = 46 g/mol) في 3.5 L من الماء المقطر .

تمرين 6.4

ما التركيز المولاري لمحلول كلوريد الصوديوم NaCl حضر بإذابة 4.39 g من الملح في الماء المقطر للحصول على محلول بحجم مقداره 250 mL ؟

الحل :

نحسب عدد مولات الايثانول

$$n_{C_2H_6O} = \frac{m \text{ (g)}}{m \text{ (g/mol)}} = \frac{2.3 \text{ (g)}}{46 \text{ (g/mol)}} = 0.05 \text{ mol}$$

وعليه يمكن حساب مولاريته على الصورة الآتية:

$$M = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}} = \frac{0.05 \text{ mol}}{3.5 \text{ L}} = 0.015 \text{ mole/L} = 0.015 M$$

وبشكل عام يمكن تحضير محلول لأية مادة بطريقتين، الأولى هي كما سبق وان وضحت في الأمثلة السابقة وذلك بإذابة وزن معلوم من المادة المذابة الصلبة او السائلة في وزن معلوم من المذيب او الثانية بإذابة وزن معلوم من المذاب في حجم معين من محلول.

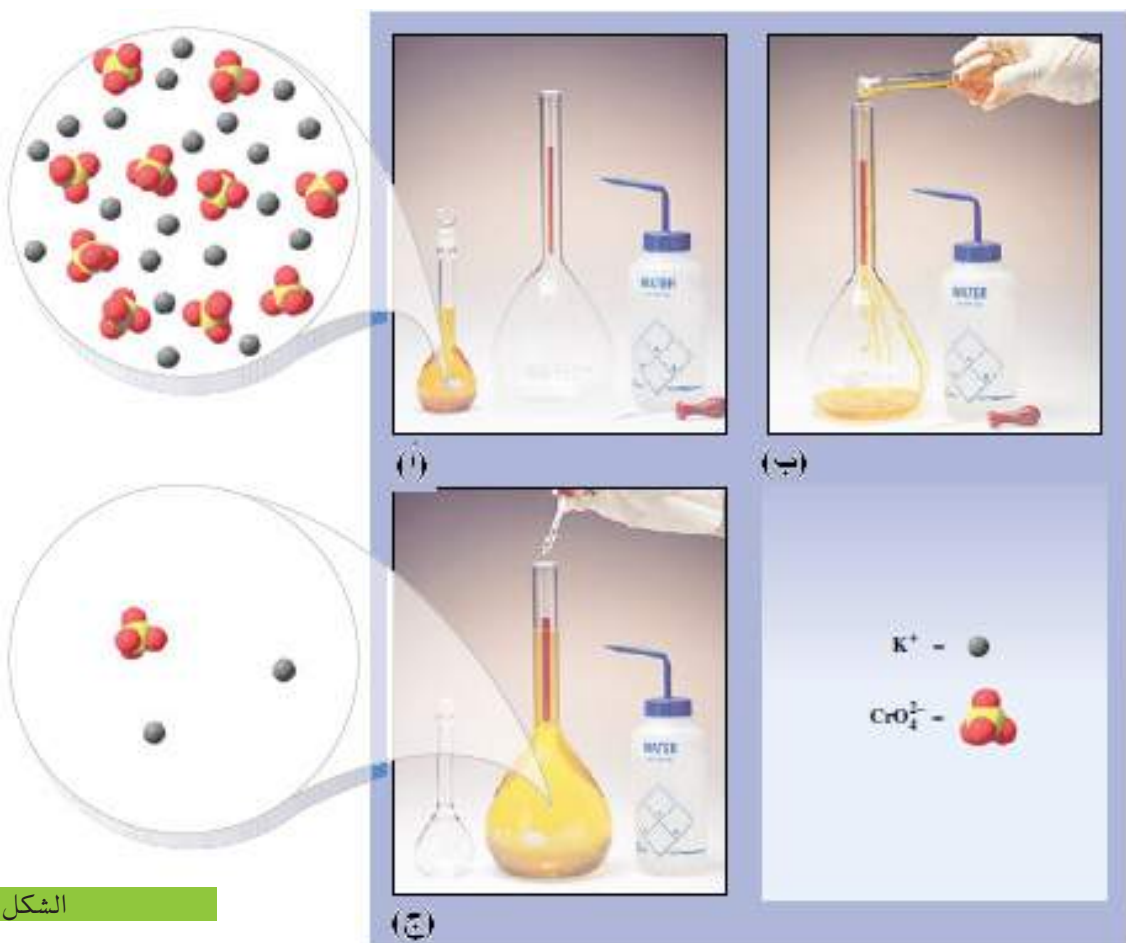
*على الطالب التمييز بين رمز الكتلة المولية M والرمز المستخدم للتعبير عن التركيز المولاري M.

قانون التخفيف 3-4

تمرين 4-7

محلول حجمه 2 L وتركيزه 1.5 M من Na_2CO_3 , فكم غراماً من كاربونات الصوديوم يلزمك لتحضير هذا محلول؟

تحتاج في أحيان كثيرة تحضير محلول مخفف (واطئ التركيز) من محلول مركز (عالي التركيز)، فعند تخفيف المحلول (وذلك بإضافة كمية من المذيب إليه) يزداد حجمه ويقل تركيز المادة المذابة فيه (يقل تركيزه)، ولكن تبقى كمية المادة المذابة فيه ثابتة أي ان عدد مولات المذاب لا يتغير [الشكل (4-4)] وهذا يعني :



تخفيض محلول :

(أ) دورق حجمي سعة 100 mL ممتليء بمحلول 0.10 M كرومات البوتاسيوم،

(ب) تم تحويل المحلول بشكل تام إلى دورق حجمي سعة 1L .

(ج) تم إضافة ماء مقطر لحين بلوغ الحجم النهائي للدورق(1L). أصبح تركيز المحلول الجديد 0.01 M وحجمه K₂CrO₄ ويحتوي على نفس كمية التي كان يحتويها المحلول الأصلي قبل التخفيف.

عدد مولات المذاب قبل التخفيف = عدد مولات المذاب بعد التخفيف

وبالرجوع الى العلاقة العامة للتعبير عن التركيز المولاري يمكن القول ان :

عدد مولات المذاب (n) = حجم المحلول (V)(لتر) × التركيز (M)(مول/لتر)

فإذا رمزاً لحجم المحلول وتركيزه قبل التخفيف بـ (V_1) و (M_1) على التوالي، ولحجمه وتركيزه بعد التخفيف بـ (V_2) و (M_2) فان:

$$V_1 \times M_1 = V_2 \times M_2$$

مثال ٤ - ٥ :

احسب التركيز المولاري لهيدروكسيد الصوديوم في محلول تم تحضيره بإضافة 150 mL من الماء المقطر إلى 100 mL من محلول NaOH ذي تركيز 0.2 M

الحل :

$$V_1 = 100 \text{ mL} \quad M_1 = 0.2 \text{ M}$$

$$V_2 = 100 \text{ mL} + 150 \text{ mL} = 250 \text{ mL}$$

$$M_2 = ?$$

$$V_1 \times M_1 = V_2 \times M_2$$

$$M_2 = \frac{V_1 \times M_1}{V_2} = \frac{100 \text{ mL} \times 0.2 \text{ mol/L}}{250 \text{ mL}} = 0.08 \text{ mol/L} = 0.08 \text{ M}$$

تمرين ٨-٤

ما حجم الماء المقطر اللازم اضافته إلى 250 mL من 0.5 M محلول كلوريد الباريوم للحصول على محلول هذا الملح بتركيز 0.25 M ؟

تمرين ٩-٤

احسب حجم محلول حامض الكبريتيك المركز 18 اللازم لتحضير محلول مخفف للحامض حجمه 250 mL وتركيزه 1.8 M .

٤-٣-٤ المحاليل المائية والمحاليل غير المائية

يدعى محلول الذي يكون الماء فيه مذبياً بالمحلول المائي (Aqueous solution)، مثل محلول السكر في الماء ومحلول كلوريد الصوديوم في الماء بينما يدعى محلول الذي يكون فيه سائلاً آخر عدا الماء مذبياً بالمحلول غير المائي (Non aqueous solution)، مثل محلول الكبريت في ثنائي كبريتيد الكاربون و محلول النفاثلين في البنزين.

٤-٣-٥ المحاليل المشبعة والمحاليل غير المشبعة

يدعى محلول الذي لا يمكن إدابة كمية إضافية من المذاب فيه، عند درجة حرارة معينة، بالمحلول المشبع، [الشكل (٤-٤ أ)] أما محلول الذي يمكن إدابة كمية أكبر من المذاب فيه، عند درجة حرارة معينة، فيدعى بالمحلول غير المشبع [الشكل (٤-٤ ب)]. و يجب هنا ملاحظة أن محلول المشبع عند درجة حرارية معينة يمكن أن يصبح محلولاً غير مشبع إذا ازدادت درجة الحرارة (على اعتبار أن ذوبانية معظم المواد تزداد بزيادة درجة الحرارة) والعكس صحيح.



الشكل ٤-٤

- أ - محلول المشبع.
- ب - محلول غير المشبع.
- ج - محلول فوق الاشباع.

وهناك حالة يمكن أن يصل إليها محلول تدعى حالة فوق الإشباع ويدعى محلول لذلك بالمحلول فوق المشبع [الشكل (4-5 ج)] والذي يمكن أن يعرف على أنه ذلك محلول الذي يحتوي على كمية إضافية من المذاب عن تلك المحسوبة عند حالة الاتزان (حالة الإشباع) في درجة حرارية معينة. حالة فوق الإشباع التي قد يصل إليها محلول هي حالة غير مستقرة يحاول محلول فيها الوصول إلى حالة الاستقرار (الإشباع) ويمكن المساعدة في ذلك عن طريق إضافة بلورة من المذاب أو أي مادة صلبة أخرى أو عن طريق تحريك محلول.

6-3-4 الذوبانية Solubility

تعرف قابلية الذوبان (الذوبانية) للمادة على أنها أكبر كمية من المادة (عدد غرامات أو عدد مولات ... الخ) التي يمكن أن تذوب في كمية معينة (حجم أو كتلة) من المذيب أو محلول عند درجة حرارة وضغط محددين . ولذلك غالباً ما تعرف ذوبانية مادة مذابة في مذيب معين عند أي درجة حرارة على أنها عدد غرامات المذاب التي يمكن أن تذوب للوصول إلى حالة الإشباع في g 100 من المذيب.

7-3-4 العوامل التي تؤثر على الذوبانية

هناك عدد من العوامل المؤثرة في الذوبانية وهي :

1. درجة الحرارة

غالباً ما يؤدي زيادة درجة الحرارة إلى زيادة الذوبانية والعكس صحيح، ولكن ليس من الضروري أن تنطبق هذه القاعدة بشكل عام. ولهذا السبب يجب إتباع ما يأتي: إذا ادت عملية ذوبان المذاب في مذيب معين إلى انخفاض درجة حرارة محلول الناتج (برودة محلول الناتج)، فإن معدل سرعة ذوبان المذاب تزداد بزيادة درجة الحرارة ومثال ذلك هو أن ذوبانية ملح نترات البوتاسيوم تزداد بزيادة درجة الحرارة، أما إذا ادت عملية ذوبان المذاب في مذيب معين إلى ارتفاع درجة حرارة محلول الناتج (سخونة محلول الناتج) فالذوبانية سوف تقل بزيادة درجة الحرارة مثل عملية ذوبان أوكسيد الكالسيوم في الماء. وبشكل عام تكون ذوبانية الغازات أكبر في المذيبات الباردة من ذوبانيتها في المذيبات الساخنة.

2. طبيعة المذاب وطبيعة المذيب

تعتمد قابلية الذوبان بشكل رئيسي على طبيعة كل من المذاب والمذيب وهناك قاعدة عامة للإذابة هي (الشبيه يذوب الشبيه like dissolves like) فالذاب المستقطب يذوب في مذيب مستقطب (مثل ذوبان كلوريد البوتاسيوم في الماء)، بينما الذاب غير المستقطب يذوب في مذيب غير مستقطب (مثل ذوبان اليود في رباعي كلوريد الكاربون).

3. الضغط :

ليس لتغير الضغط تأثير ملحوظ على ذوبانية المواد الصلبة أو السائلة ولكن من ناحية أخرى تؤدي زيادة الضغط إلى زيادة ذوبانية الغازات.

8-3-4 العوامل التي تزيد من سرعة عملية الذوبان

هناك عدد من العوامل المؤثرة في سرعة ذوبان المادة (ولكنها

لاتؤثر في الذوبانية) وهي:

1. حجم دقائق المذاب

عند ذوبان المذاب فان عملية الذوبان تحصل للسطح الخارجي لكل دقيقة من دقائق المذاب والتي هي بحالة تماس مع محلول. لذلك فان زيادة المساحة السطحية الكلية لدقائق الراسب (مساحة التماس مع محلول) سوف تؤدي الى زيادة سرعة الذوبان. ان طحن دقائق المذاب وجعلها بحجم اصغر يزيد من المساحة السطحية الكلية لهذه الدقائق مما يؤدي الى زيادة معدل سرعة الذوبان.

هل تعلم

ان زيادة درجة حرارة المياه تقلل من ذوبانية الغازات مثل CO_2 و O_2 ويؤدي نقصان ذوبان O_2 ومن ثم استنفافه في الماء الى موت الكائنات الحية، وهذا يسمى بالتلوث الحراري (Thermal Pollution).

2. التحرير والرج

تؤدي عملية التحرير أو الرج إلى تعريض سطح دقائق المذاب إلى دفعات جديدة من المذيب بشكل مستمر وهذا يؤدي إلى زيادة معدل سرعة الذوبان.

3. درجة الحرارة

يؤدي ارتفاع درجة الحرارة بالإضافة إلى زيادة قابلية ذوبان المواد الصلبة و السائلة، التي سبق شرحها، إلى زيادة سرعة الذوبان لأنها تؤدي إلى زيادة في حركة مكونات محلول من خلال زيادة طاقتها الحركية وإحداث تيارات الحمل الحراري فيها وبذلك يكون لها نفس تأثير عملية التحرير الميكانيكية. ومن ناحية أخرى يكون تأثير زيادة درجة الحرارة معاكسا على قابلية وسرعة ذوبان الغازات. فزيادة درجة الحرارة تزيد من الطاقة الحركية لجزيئات الغاز مما يؤدي إلى التغلب على قوى الترابط البنية التي تربط جزيئات الغاز بمكونات محلول وبذلك تستطيع الهروب من محلول.

9-3-4 المحاليل الحقيقة والعوازل والأنظمة الغروية

1. محلول حقيقي :

هو محلول متجانس يكون فيه لدقائق المذاب حجم تترواح بين $(0.1 - 1.0 \text{ nm} = 10^{-9} \text{ m})$ وهذا يعني بحجم جزيئية، لذلك فذوبانها في محلول يكون نظاماً متجانساً ولا تفصل عن محلول ولا يمكن رؤيتها حتى بأقوى أنواع المجاهر أو فصلها عن محلول بالترشيح مثل محلول كلوريد الصوديوم في الماء أو محلول السكر في الماء.

2. الأنظمة الغروية



الشكل 4-6

يمكّنا رؤية حزمة الضوء الساقط على محلول الغروي من زاوية عمودية نسبة لاتجاه سير الأشعة بسبب انعكاسها من على سطح الدقائق العالقة في محلول.

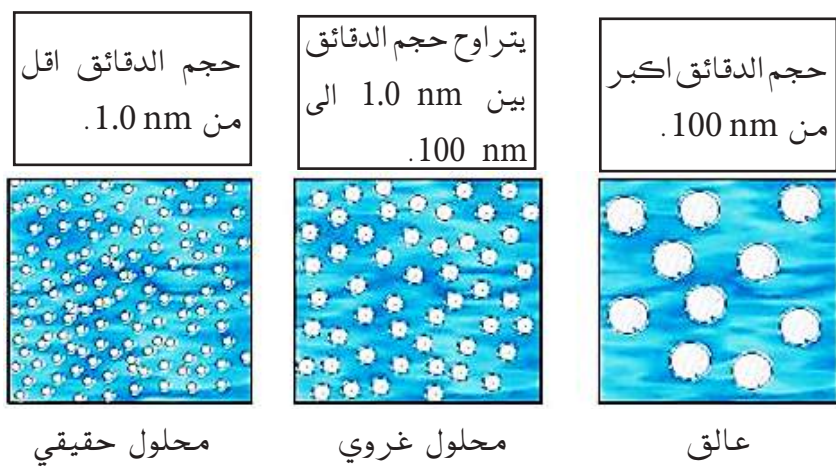
وتدعى أيضاً بالمحاليل الغروية أو الحالة الغروية أو الانتشار الغروي وهي حالة بين المحاليل الحقيقية والعلوقي يتراوح حجم دقائق المذاب فيها بين $1.0 - 100 \text{ nm}$ ولذلك فهي تشكّل نظام غير متجانس ذو طورين (صلب وسائل) لا تنفصل فيه دقائق المذاب بالتركيز ولكن يبدو للعين المجردة أو باستعمال المجهر العادي كالمحلول الحقيقي ولا يمكن فصل المذاب بالترشيح وامثلة هذا النوع هي الحليب والدم. ومع ذلك فإذا سلطت حزمة ضوئية شديدة الإضاءة على محلول ثم تم النظر إليه من زاوية عامة نسبة لاتجاه الضوء الساقط، أمكن رؤية الضوء المشتت من قبل محلول وتدعى هذه الظاهرة بـ "تأثير تندل" وهي مميزة للمحاليل الغروية [الشكل 4-6].

3. العوالق

هي عبارة عن جسيمات صلبة عالقة في وسط سائل ولذلك فهي أنظمة مكونة من طورين مميزين (صلب وسائل) يكون حجم دقائق المذاب فيها أكبر من 100 nm . وقد تكون دقائق المذاب في هذه الأنظمة غير مرئية للعيان ولكن يمكن رؤيتها بالمجهر وهي لذلك تشكّل نظاماً غير متجانس وغير مستقر (أي إنها حالة وقتية) وذلك لقابلية دقائق المذاب لأن تركده بفعل الجاذبية ويمكن فصلها بسهولة بالترشيح، مثل عالق كلوريد الصوديوم في البنزين وعالق الرمل في الماء. والشكل 4-7 والجدول 4-2 يبيّنان العلاقة بين خواص المحاليل وقطر حبيبات المذاب فيها.

الجدول (4-2) العلاقة بين المحاليل وقطر دقائق المذاب

الخواص	قطر الدقيقة (الحبيبة)	الخلط
تمر دقائق المذاب من خلال المرشح الدقيق، ولا يمكن تمييزها بالمجهر ولها قدرة عالية على الانتشار.	صغر من 1.0 nm	المحاليل الحقيقية
تمر دقائق المذاب من خلال أوراق الترشح الاعتيادية ولكنها لا تمر من خلال المرشحات الدقيقة ويمكن التعرف عليها بوساطة المجهر الدقيق ولها قدرة ضعيفة على الانتشار.	يتراوح بين $1.0 - 100 \text{ nm}$	الغرويات
لا تمر حبيبات العوالق من خلال مسامات أوراق الترشح الاعتيادية وليس لها قدرة على الانتشار ويمكن رؤيتها بالمجهر الاعتيادي وأحياناً بالعين المجردة.	أكبر من 100 nm	العوالق



الشكل 4-4

مقارنة حجوم دقائق المذاب في المحاليل المختلفة.

4-4 قانون راؤلت Raoult's law

لمحلول يحتوي على مكونين متشابهين في الخواص مثل مزيج التولوين والبنزين او مزيج الهبتان و الاوكتان، يسلك كل مكون سلوكا كما لو كان نقيا. يقترب هذا النوع من المحاليل الى السلوك المثالي ويسمى محلولاً مثالياً. وفي حالة كون محلول المثالي يحتوي على مكونين A و B متطابرين ، ينص قانون راؤلت على الآتي :

”يتناصف الضغط البخاري لأي مكون في محلول مثالي تناصبا طرديا مع الكسر المولي لذلك المكون في محلول“ ويمكن التعبير عن هذا التناصف على الصورة الآتية :

$$P_A \propto x_A$$

أو العلاقة المساواة

$$P_A = x_A P_A^{\circ}$$

حيث ان P_A يمثل الضغط البخاري للمكون A في محلول A الكسر المولي لهذا المكون ويمثل ثابت التناصف P_A° الضغط البخاري للمكون A النقي. وينطبق الشيء نفسه على المكون الآخر في محلول B :

$$P_B \propto x_B$$

$$P_B = x_B P_B^{\circ}$$

ويساوي الضغط البخاري الكلي للمحلول (P_T) مجموع الضغوط البخارية الجزئية للمكونين حسب قانون راؤلت :

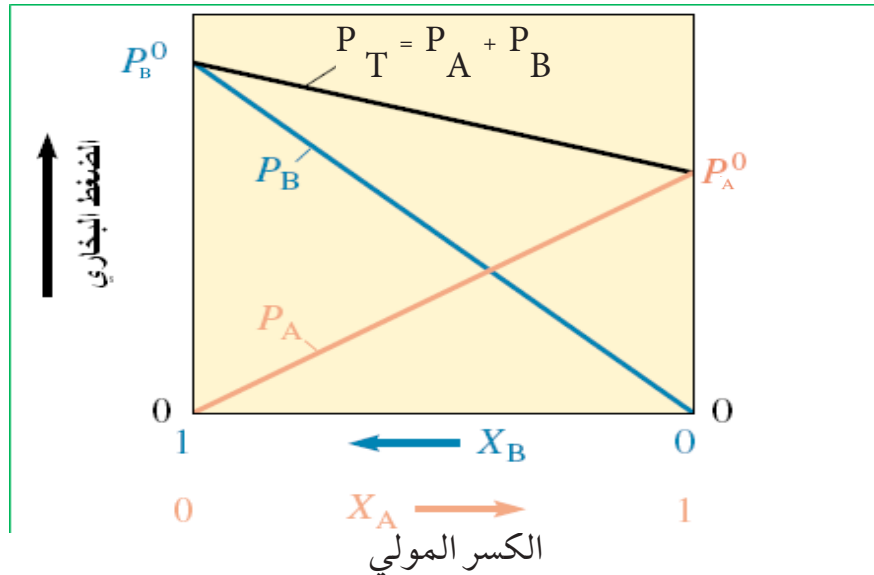
$$P_T = P_A + P_B$$

ويمكن تمثيل هذه العلاقة بالرسم البياني المبين في الشكل (4-8). تسمى جميع المحاليل التي تطابق قانون راؤلت بالمحاليل المثالية، ولكن في حقيقة الامر لا تسلك اغلب المحاليل سلوكاً مثالياً. بينما تسمى

المحاليل التي لا ينطبق عليها قانون راؤلت بالمحاليل غير المثالية والتي تسمى بالمحاليل الحقيقة.

الشكل 4-4

قانون راؤلت لمحلول مثالي مكون من مكونين متطابرين.



مثال ٤ - ٦ :

عند درجة حرارة 40°C , يكون الضغط البخاري لكل من الهبتان النقي وال اوكتان النقي هو 92 Torr و 31 Torr على التوالي. احسب الضغط البخاري لكل مكون في المحلول والضغط البخاري الكلي لمحلول مكون من مزج 1 mole من الهبتان و 4 mole من الاوكتان.

الحل :

نكتب قانون راؤلت :

$$P_A = X_A P_A^0$$

نرمز للهبتان بالحرف H ولل اوكتان بالحرف O. يحسب اولا الكسر المولى للهبتان (X_H) وال اوكتان (X_O) في المحلول

$$X_H = \frac{n_H}{n_H + n_O} = \frac{1 \text{ mol}}{1 \text{ mol} + 4 \text{ mol}} = 0.2$$

وبما ان مجموع الكسور المولية لمكونات المحلول يساوي الواحد الصحيح، فعليه يساوي X_O الى :

$$X_O = 1 - X_H = 1 - 0.2 = 0.8$$

وبتطبيق قانون راؤلت للمكونات المتطابرة نحصل

$$P_H = X_H P_H^0 = (0.2)(92 \text{ Torr}) = 18.4 \text{ Torr}$$

$$P_O = X_O P_O^0 = (0.8)(31 \text{ Torr}) = 24.8 \text{ Torr}$$

$$P_T = P_H + P_O = 18.4 \text{ Torr} + 24.8 \text{ Torr} = 43.2 \text{ Torr}$$

تمرين ٤-١٠

الضغوط البخارية للبنزين (C_6H_6) والتولوين (C_7H_8) النقيتين هي 88.7 Torr و 44.5 Torr في درجة حرارة معينة. تم تحضير محلول مثالي عند نفس درجة الحرارة بمزج 60 g من البنزين مع 40 g من التولوين. إحسب الضغط البخاري الجزيئي للبنزين والتولوين في المحلول والضغط البخاري الكلي (الكتل الذرية $(\text{C}=12, \text{H}=1)$.

5-4 تأثير المذاب غير المتطاير على بعض صفات المذيب

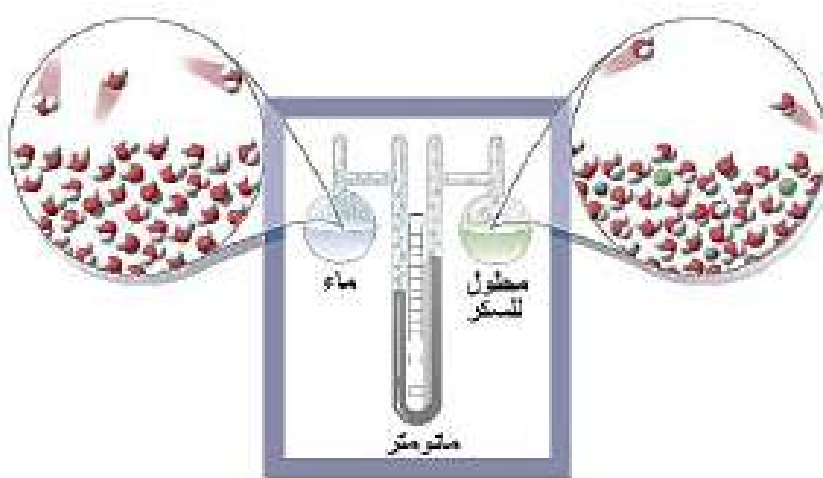
تدعى الصفات الفيزيائية للمحلول التي تعتمد على عدد دقائق المذاب فقط (جزيئات أو أيونات)، وليس على نوع تلك الدقائق، في كمية معينة من المذيب بالصفات الجمعية (Colligative properties)، وهناك أربع صفات مهمة من هذا النوع للمحاليل والتي تتناسب قيمتها طردياً مع عدد دقائق المذاب الموجودة، وهي:

1. انخفاض الضغط البخاري للمحلول،
2. ارتفاع درجة غليان المذيب،
3. انخفاض درجة انجماد المذيب،
4. الضغط الأوزموزي.

حيث تعتمد هذه الصفات جميعها على التركيز الكلي لدقائق المذاب بغض النظر عن الطبيعة الأيونية أو الجزيئية أو الشحنة أو الحجم. وسوف تتم مناقشة تأثير ذوبانية المواد غير الالكترولitiّة غير المتطايرة (التي عند ذوبانها تنتج مول واحد من الأصناف الذائبة لكل مول من المذاب) وكما يأتي:

1. انخفاض الضغط البخاري للمحلول

أظهرت التجارب أن المحلول الحاوي على مذاب (سائل غير متطاير أو صلب) يكون له دائماً ضغطاً بخارياً أقل من الضغط البخاري للمذيب النقي [الشكل (9-4)]. يعتمد الضغط البخاري للسائل على مدى السهولة التي بها يمكن لجزيئاته أن تهرب (تفلت) من سطح السائل، فعند ذوبان مذاب ما في سائل فإن قسم من حجم المحلول سوف يشغل من قبل جزيئات المذاب وبذلك تصبح عدد جزيئات المذيب أقل عند سطح السائل، فيقل عدد الجزيئات التي تهرب من سطح السائل فينخفض الضغط البخاري للمحلول.



الشكل 9-4

انخفاض الضغط البخاري، عند عدم وجود الهواء في الجهاز فإن الضغط المقاس فوق كل سائل يمثل الضغط البخاري له. يلاحظ أن الضغط المقاس فوق محلول السكر هو الأقل.

2. ارتفاع درجة غليان المذيب

تعرف درجة الغليان لسائل ما على أنها درجة الحرارة التي يتساوى عندها الضغط البخاري للسائل مع الضغط المسلط على سطحه، وإذا سخن السائل في وعاء مفتوح فعند ذاك يصبح الضغط الجوي هو الضغط المسلط على سطح السائل . وكما سبق وان عرفنا إن الضغط البخاري لمذيب، عند درجة حرارية معينة، يقل بوجود مذاب غير متطاير، لذلك فان محلول يجب أن يسخن إلى درجة حرارية أعلى من تلك التي تكون لازمة للمذيب النقي للوصول بالضغط البخاري إلى قيمة مساوية للضغط الجوي (درجة الغليان) [الشكل (4-10)]. وحسب قانون راؤلت فان الارتفاع في درجة غليان مذيب ما، بسبب احتوائه على مذاب غير متطاير، يتضمن طرديا مع عدد مولات المذاب المذابة في كيلوغرام واحد من المذيب (المولالي). ويمكن التعبير عن هذه العلاقة كما يأتي :

$$\Delta T_b \propto m$$

$$\Delta T_b = K_b m$$

حيث ΔT_b تمثل الارتفاع في درجة غليان المذيب (درجة غليان محلول - درجة غليان المذيب النقي) و m هي التركيز المولالي للمذاب، أما K_b فانه ثابت التناسب (ويسمى ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي)، وتكون قيمة هذا الثابت متغيرة مع تغير نوع المذيب ولا تعتمد قيمته على نوع المذاب، وبشكل عام يمكن تعريف K_b على انه يمثل التغير الحاصل في درجة غليان محلول مثالي يحتوي على مذاب غير متطاير وغير متأين، تكون وحداته هي ($^{\circ}\text{C}/\text{M}$). يبين الجدول

(3-4) خواص بعض المذيبات الشائعة.

الجدول (3-4) خواص بعض المذيبات الشائعة

المذيب	درجة الغليان (°C) (للمذيب النقي)	ثابت ارتفاع درجة الغليان K _b °C/m (المولالي)	درجة الانجماد °C/m (للمذيب النقي)	ثابت انخفاض درجة الانجماد K _f °C/m (المولالي)
ماء	100	0.512	0.00	1.86
بنزين	80	2.530	5.48	5.12
حامض الخل	118	3.070	16.60	3.90
نتروبنزرين	210	5.240	5.70	7.00
فينول	182	3.560	43.00	7.40
كافور	207	5.601	178.40	40.00

لقد سبق وان تعرفنا على المولالية والمعرفة بالعلاقة التالية مع الرمز للمذيب بالرقم 1 وللمذاب بالرقم 2

$$m \text{ (mol/kg)} = \frac{n_2 \text{ (mol)}}{m_1 \text{ (kg)}}$$

وكمما هو معلوم ، فإن عدد مولات المذاب مساوية الى

$$n_2 = \frac{m_2 \text{ (g)}}{M_2 \text{ (g/mol)}}$$

حيث m_2 كتلة المذاب بوحدة (g) و M_2 الكتلة المولية للمذاب بوحدة (g/mol). ويتم تحويل كتلة المذيب (m_1) من وحدة (g) الى وحدة (kg)

$$m_1 \text{ (kg)} = m_1 \text{ (g)} \times \frac{1 \text{ (kg)}}{1000 \text{ (g)}} = \frac{m_1 \text{ (g)}}{1000 \text{ (g/kg)}}$$

و بالتعويض في قانون المولالية نحصل على :

$$m \text{ (mol/kg)} = \frac{\frac{m_2 \text{ (g)}}{M_2 \text{ (g/mol)}}}{\frac{m_1 \text{ (g)}}{1000 \text{ (g/kg)}}} = \frac{1000 \text{ (g/kg)} \times m_2 \text{ (g)}}{m_1 \text{ (g)} \times M_2 \text{ (g/mol)}}$$

و عليه يكون الارتفاع في درجة الغليان مساوي الى :

$$\Delta T_b \text{ (°C)} = K_b \text{ (°C/m)} \times \frac{1000 \text{ (g/kg)} \times m_2 \text{ (g)}}{m_1 \text{ (g)} \times M_2 \text{ (g/mol)}}$$

تمرين 11-4

عند إذابة 0.15 g من مادة في 15 g من مذيب، ترتفع درجة غليان المذيب بمقدار 0.216°C عن درجة غليان المذيب النقي. ما الكتلة المولية للمذاب اذا علمت ان ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي للمذيب تساوي 2.16 °C/m ؟

مثال 4 - 7 :

ما هي درجة غليان محلول مائي للسكروز تركيزه 1.25 ? علما ان درجة غليان الماء النقى 100°C و ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي للماء 0.512 °C/m .

الحل :

يستفاد من العلاقة $\Delta T_b = K_b M$ لاجداد مقدار الزيادة اولا ثم تضاف هذه الزيادة الى درجة غليان الماء النقى:

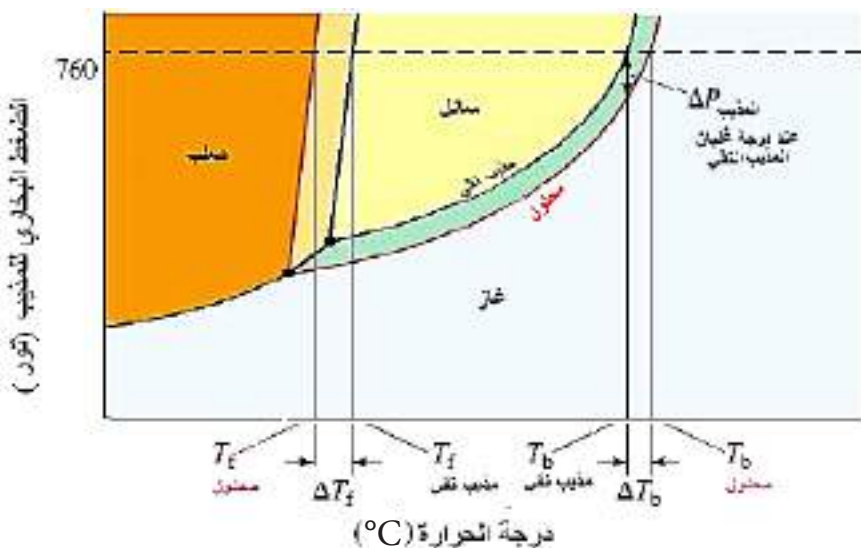
$$\Delta T_b = (0.512 \text{ °C/m}) (1.25 \text{ m}) = 0.640 \text{ °C}$$

وهذا يعني أن المحلول سوف يغلي بدرجة حرارة أعلى من درجة غليان الماء النقى بمقدار 0.640°C، ولذلك فأن درجة غليان محلول سوف تكون :

$$100 \text{ °C} + 0.640 \text{ °C} = 100.640 \text{ °C}$$

الشكل 10-4

ارتفاع درجة الغليان (ΔT_b) وانخفاض درجة الانجماد (ΔT_f) وذلك لأن المذاب غير المتطاير يعمل على خفض الضغط البخاري للمذيب.



3. انخفاض درجة انجماد المذيب

تقل سرعة حركة جزيئات السائل وتقرب بعضها من البعض الآخر عند نقصان درجة الحرارة. نقطة انجماد أي سائل هي درجة الحرارة التي عندها تصبح قوى التجاذب بين الجزيئات أكبر بقليل من القوى اللازمة للتغلب على طاقتها الحركية وتحدث تغير في الطور من السائل إلى الطور الصلب. ولذلك فنقطة الانجماد (الذوبان) لمادة هي درجة الحرارة التي عندها يصبح طورا المادة الصلبة والسائل في حالة اتزان. وعند تجمد محلول مخفف، فالمذيب هو الذي يتصلب أولاً تاركا المذاب في محلول أكثر تركيزاً. تكون جزيئات المذيب في محلول بعد بعض الشيء بعضها عن البعض الآخر (بسبب وجود المذاب) مما هو الحال في حالة المذيب النقي، ونتيجة لذلك يجب أن تكون درجة الحرارة اللازمة لانجماده أدنى من تلك اللازمة للمذيب النقي.

وقد وجد أن مقدار الانخفاض في درجة الانجماد (ΔT_f) لمحلول مادة غير الكترولية هو حاصل ضرب مولالية (M) محلول في كمية ثابتة (K_f) تدعى ثابت انخفاض درجة الانجماد المولالي (لاحظ الجدول (3-4) لقيم K_f لبعض المذيبات الشائعة الاستخدام) والذي يعرف على أنه **انخفاض الحاصل في درجة انجماد المذيب في محلول مثالي لمادة غير الكترولية تركيزه واحد مولالي**. وتكون العلاقة الرياضية على الصورة التالية وبشكل مشابه لعلاقة الارتفاع في درجة الغليان:

$$\Delta T_f (\text{°C}) = K_f (\text{°C} / M) \times \frac{1000 \text{ (g/kg)} \times m_2 \text{ (g)}}{m_1 \text{ (g)} \times M_2 \text{ (g/mol)}}$$

حيث ΔT_f تمثل الانخفاض في درجة الانجماد (درجة الانجماد المذيب النقي - درجة انجماد محلول).

مثال 4 - 8 :

عند إذابة 15 g من الكحول الاشيلي (الكتلة المولية = 750 g/mole) في 46 g من حامض الفورميك ، أصبحت درجة انجماد محلول ، فإذا علمت إن درجة انجماد حامض الفورميك النقي هي 8.4°C، احسب قيمة K_f لهذا الحامض .

الحل :

نجد قيمة ΔT_f وذلك من الفرق بين درجة انجماد المذيب النقي ودرجة انجماد محلول :

$$\Delta T_f = 8.4^\circ\text{C} - 7.21^\circ\text{C} = 1.19^\circ\text{C}$$

ومن ثم نطبق العلاقة

$$\Delta T_f (\text{ }^\circ\text{C}) = K_f (\text{ }^\circ\text{C}/\text{m}) \times \frac{1000 \text{ (g/kg)} \times m_2 \text{ (g)}}{m_1 \text{ (g)} \times M_2 \text{ (g/mol)}}$$

لذا فقيمة K_f تساوي

$$K_f = \frac{\Delta T_f (\text{ }^\circ\text{C}) \times m_1 \text{ (g)} \times M_2 \text{ (g/mol)}}{1000 \text{ (g/kg)} \times m_2 \text{ (g)}}$$

$$K_f = \frac{1.19 (\text{ }^\circ\text{C}) \times 750 \text{ (g)} \times 46 \text{ (g/mol)}}{1000 \text{ (g/kg)} \times 15 \text{ (g)}} = 2.74 \text{ }^\circ\text{C/m}$$

مثال 4 - 9 :

اذيب 1.2 g من مركب تساهمي مجهول في 50 g من البنزين، ووجد ان درجة انجماد محلول اصبحت 4.92°C. احسب الكتلة المولية للمركب المجهول، اذا علمت ان درجة انجماد البنزين النقي تساوي 5.12°C وقيمة K_f له تساوي 5.48°C/m.

الحل :

نجد اولاً مقدار ΔT_f والتي تساوي درجة انجماد المذيب النقي - درجة انجماد محلول :

$$\Delta T_f = 5.12^\circ\text{C} - 4.92^\circ\text{C} = 0.56^\circ\text{C}$$

وباستخدام العلاقة

$$\Delta T_f (\text{ }^\circ\text{C}) = K_f (\text{ }^\circ\text{C}/\text{m}) \times \frac{1000 \text{ (g/kg)} \times m_2 \text{ (g)}}{m_1 \text{ (g)} \times M_2 \text{ (g/mol)}}$$

ومنها نجد قيمة M_2

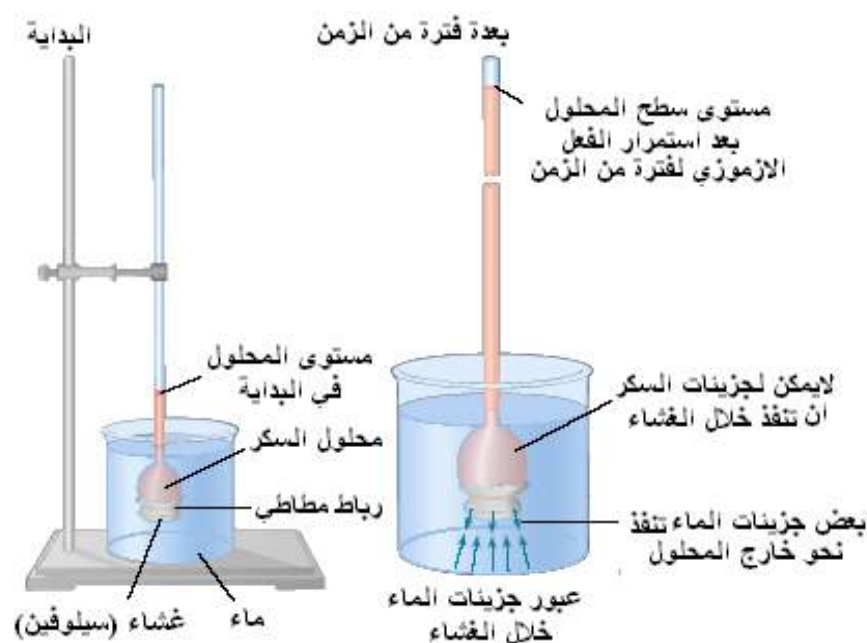
$$M_2 \text{ (g/mol)} = \frac{5.12 (\text{ }^\circ\text{C}/\text{m}) \times 1000 \text{ (g/kg)} \times 1.2 \text{ (g)}}{50 \text{ (g)} \times 0.56^\circ\text{C}} = 219.4 \text{ g/mol}$$

تمرين 12-4

ما درجة انجماد محلول مائي ذي تركيز 0.05 m لمذاب غير الكتروليتي؟
علما ان ثابت انخفاض درجة الانجماد المولالي للماء 1.86°C/m.

4. الضغط الأزموزي

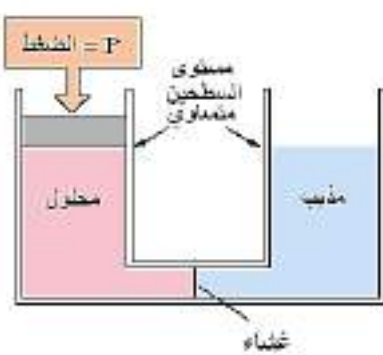
الازموزية هي عملية تلقائية والتي فيها تمر جزيئات المذيب خلال غشاء شبه ناضج (شبه نافذ يسمح بمرور جزيئات المذيب ولا يسمح بمرور جزيئات المذاب)، يفصل بين محلولين، من المحلول ذي التركيز الواطئ إلى المحلول ذي التركيز العالي من المذاب. وقد تمر جزيئات المذيب من خلال الغشاء بكل الاتجاهين، ولكن معدل سرعة مرورها باتجاه المحلول المركب تكون أكبر من معدل السرعة مرورها بالاتجاه المعاكس حيث يتناقض الفرق في معدل السرعتين (في بداية العملية) تناسباً طردياً مع الفرق بين تركيزي المحلولين.



الشكل 4-11

أدوات مختبريه لعرض الخاصية الأزموزية، لا يمكن لجزيئات المذاب النافذ من خلال الغشاء شبه النافذ.

يبين الشكل (4-11) تجربة لوصف هذه الظاهرة والتي بسببها تستمر جزيئات المذيب في العبور من خلال الغشاء ، حيث يلاحظ استمرار ارتفاع مستوى سطح السائل حين بلوغ قيمة الضغط الهيدروستاتيكي (المتولد بسبب وزن المحلول في العمود) مقداراً كافياً لدفع جزيئات المذيب وجعلها تمر من خلال الغشاء بعكس الاتجاه وبمعدل سرعة مساوٍ لمعدل سرعة دخولها من جهة المحلول المخفف (ايقاف عملية التنافذ) . ويدعى الضغط المسلط تحت هذه الظروف بالضغط الأزموزي.



الشكل 4-12

ان تسلیط ضغط صغير جداً يكفي لمنع نفوذ جزيئات المذيب خلال الغشاء شبه النافذ الى جهة المحلول هو مقياس للضغط الأزموزي للمحلول.

يعتمد الضغط الأزموزي على عدد (وليس نوع) جزيئات المذاب الموجودة في المحلول ولذلك يعتبر من الصفات الجمعية. ويمكن قياس مقدار الضغط الأزموزي وذلك بتسليط ضغط خارجي مساوي له (ضغط يكون كافي لمنع عملية التنافذ) كما هو موضح في الشكل (4-12). فالضغط الخارجي المطلوب تسليطه يكون مساوٍ للضغط الأزموزي للمحلول.

ويمكن حساب الضغط الازموزي باستخدام علاقة رياضية تشبه القانون

$$P = \frac{nRT}{V} \quad \text{العام للغازات}$$

مع ابدال رمز الضغط P بالرمز π والذي يشير الى الضغط الازموزي

$$\pi = \frac{nRT}{V} \quad \text{وبالصورة الآتية:}$$

في هذه المعادلة، تمثل n عدد مولات المذاب الموجودة في حجم من المحلول مقداره V (L) و R هو ثابت الغازات (K.L.atm/mol) وان T هي درجة حرارة كلفن. أن الحد (n/V) في المعادلة أعلاه يمثل تركيز محلول بدلالة المولارية (M)، لذلك يمكن إعادة صياغة العلاقة أعلاه كما يأتي:

$$\pi = MRT$$

ويلاحظ من العلاقة أعلاه أن الضغط الازموزي يزداد بزيادة درجة الحرارة (T) والتي تزيد من تصادم جزيئات المذيب بالغشاء في وحدة الزمن، ويزداد كذلك بزيادة مولارية (M) المحلول والتي تؤثر على عدد جزيئات المذيب التي تصدم الغشاء من كلا الجهازين، فزيادة M تؤدي إلى زيادة القوة الدافعة لحركة جزيئات المذيب بالاتجاه الذي يقلل من الفرق في التركيز ويؤدي إلى تخفيف المحلول وزيادة عشوائيته .

مفاهيم أساسية

Raoult's law

قانون راؤلت

يتناصف الضغط البخاري لاي مكون في محلول مثالي تناسباً طردياً مع الكسر المولى لذلك المكون في محلول

$$P_A \propto x_A \Rightarrow P_A = x_A P_A^{\circ}$$

$$P_B \propto x_B \Rightarrow P_B = x_B P_B^{\circ}$$

Osmotic Pressure

الضغط الأزموزي

الازموزية هي عملية تلقائية والتي فيها تمر جزيئات المذيب خلال غشاء نافذ يفصل بين محلولين من محلول ذي التركيز الواطئ الى محلول ذي التركيز العالي من المذاب. وقد تمر جزيئات المذيب من خلال الغشاء بكل الاتجاهين ويدعى الضغط المسلط تحت هذه الظروف بالضغط الأزموزي.

Solution

المحلول

يعرف محلول بشكل عام على انه مزيج متجانس للمواد يتالف من مذيب (Solvent) ومذاب (Solute) واحد او اكثرا تكون نسب المزج بينها مختلفة من محلول الى اخر . وتعتبر المادة الاعظم كمية في المزيج هي المذيب والاقل كمية هي المذاب.

Molality m

المولالية هي عدد摩لات المذاب التي يحتويها كيلوغرام واحد من المذيب

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

Mole Fraction x

يعرف بأنه النسبة بين عدد摩لات احد المكونات (n_A) الى عدد摩لات الكلية لجميع المكونات ($n_A + n_B$) وهو بذلك يكون عديم الوحدات ويمكن التعبير عنها كما يأتي :

$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B} \quad \text{او} \quad X_B = \frac{n_B}{n_A + n_B}$$

Molarity M

المolarية هي عدد摩لات المذاب التي يحتويها لتر واحد من محلول

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

Solubility

الذوبانية

تعرف قابلية الذوبان (الذوبانية) للمادة على انها اكبر كمية من المادة (عدد غرامات او عدد摩لات ... الخ) التي يمكن ان تذوب في كمية معينة (حجم او وزن) من المذيب او محلول عند درجة حرارة وضغط محددين.

1. التركيز المولاري.

2. التركيز المولالي.

3. الكسر الموللي لهيدروكسيد البوتاسيوم.

4. النسبة المئوية بالكتلة لهيدروكسيد البوتاسيوم.

9-4 احسب درجة غليان محلول المائي لمركب

اثيلين كلايكول (مادة غير متطريرة) تركيزه

2.5 M. (درجة غليان الماء النقى هي 100°C).

علمًا ان ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي للماء

($K_b = 0.512^{\circ}\text{C}/\text{M}$).

10-4 اذيب 3.75 g من مادة غير متطريرة في

g 95 من الاسيتون، فازدادت درجة الغليان واصبحت

(56.50°C)، بالمقارنة مع درجة غليان الاسيتون

النقى (55.95°C) . اذا علمت ان ثابت ارتفاع درجة

الغليان المولالي للاسيتون ($K_b = 1.71^{\circ}\text{C}/\text{M}$), ماهي

الكتلة المولية للمذاب؟

11-4 عند طحن g 0.154 من الكبريت بشكل ناعم

واذابته في g 4.38 من الكافور، انخفضت درجة

انجماد الكافور بمقدار 5.47°C . ما الكتلة المولية

للكبريت؟ وما صيغته الجزيئية ؟ اذا علمت ان

ثابت الانخفاض في درجة الانجماد المولالي للكافور

($K_f = 40^{\circ}\text{C}/\text{M}$).

12-4 مستعينا بالجدول (3-4) ، ما هي المادة التي

تسبب اعظم انخفاض في درجة الانجماد؟

أ. بنزين.

ب. الكافور.

ج. حامض الخليك.

د. الفينول.

13-4 مستعينا بالجدول (4-3)، جد درجة انجماد

محلول محضر باذابة g 1.5 من مادة كتلتها المولية

تساوي mol/g 125 في g 30 من التربونزين.

1-4 أعط أمثلة لمحاليل مكونة مما يأتي:

(أ) مذاب صلب في مذيب سائل.

(ب) مذاب غاز في مذيب سائل.

(ج) مذاب غاز في مذيب غاز.

(د) مذاب سائل في مذيب سائل.

(ه) مذاب صلب في مذيب صلب.

2-4 نقش العبارة التالية: أن الحرارة التي تنتج

أو التي تستهلك خلال عملية الإذابة هي عامل

مهم في تحديد ذوبان او عدم ذوبان المذاب، ما هو

العامل المهم الآخر؟ وكيف يؤثر في العملية؟

3-4 عرف كل مما يأتي: الكسر الموللي لمكون

ما في محلول، قانون راؤلت، الضغط الأزموزي،

المحلول المشبع.

4-4 كم هي عدد غرامات ملح الطعام اللازم

اذابتها في mL 40 من الماء للحصول على محلول

ملحي تكون فيه النسبة المئوية بالكتلة للملح 15%؟

(كثافة الماء = 1 kg/L).

5-4 كيف يحضر mL 250 من محلول حامض

الهييدروكلوريك المخفف بتركيز M 0.5 من

محلول الحامض المركيز ذو التركيز M 12 ؟

اشرح ذلك مستعينا بالحسابات المطلوبة.

6-4 اذيب mL 60 من ثاني اثيل ايثر $\text{O}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$

في كمية كافية من الميثanol (CH_3OH) لتحضير

محلول حجمه mL 300، فإذا علمت ان كثافة الايثر

هي 0.714 g/mL ، ماهي مolarية (M) محلول

الناتج؟

7-4 اشرح، مستعينا بالحسابات الازمة، كيف

يمكنك تحضير لتر واحد من محلول كلوريد

الصوديوم (NaCl) تركيزه 0.215 M ، اذا علمت

ان كثافة محلول الناتج هي 1.01 g/mL .

8-4 تم تحضير محلول لهيدروكسيد البوتاسيوم

(KOH) وذلك بإذابة g 1 منها في mL 100 من الكحول

الاثيلي ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$) (كثافة الكحول = 0.789 g/mL) ،

عبر عن تركيز محلول الناتج بدلاله:



الفصل الخامس

5

Chemical Kinetics

الحركيات الكيميائية

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :-

- يحسب سرعة التفاعل بدلالة التغير في تركيز المادة مع الزمن.
- يحدد مراتب التفاعل ويستنتج قانون سرعة التفاعل.
- يفسر حصول التفاعل الكيميائي بحسب نظرية التصادم، ونظرية الحالة الانتقالية.
- يحدد العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل وكيفية التحكم بها لزيادة سرعة التفاعل.
- يميز بين التفاعلات الباعثة للحرارة والماصة للحرارة.
- يقترح ميكانيكية التفاعل بشكل مقبول يتفق مع الشروط المحددة.

5 - المقدمة

تعلمنا من دراستنا السابقة للتغيرات الكيميائية وبشكل مبسط بأنها تحصل بين المواد المتفاعلة لتكوين المواد الناتجة، ويعبر عنها بالمعادلة الكيميائية الموزونة والتي تفينا في حساب عدد مولات المواد وكتلها وحجم الغازات المتفاعلة والناتجة، ولكن المعادلة الكيميائية لم تخبرنا عن تفاصيل أخرى تتعلق بالسرعة التي يتم فيها تحول المتفاعلات إلى نواتج وكذلك عدد الخطوات التي يمر بها التفاعل لتكوين النواتج. إن كل هذه التغيرات يتم دراستها عن طريق الحركيات الكيميائية (Chemical kinetics) والتي تختص بدراسة النقاط الآتية :

1. سرعة التفاعل الكيميائي وكيفية قياسها والعوامل المؤثرة عليها.
2. ميكانيكية التفاعل، أي التفاعلات الأولية التي تمر بها المواد المتفاعلة للوصول إلى الناتج النهائي وكيفية التعبير عنها بالمعادلات الكيميائية الموزونة.

تعتبر الحركيات الكيميائية علماً مهماً وذلك لأن معرفة سرعة التفاعل والعوامل التي تؤثر عليه، مثل التركيز والضغط ودرجة الحرارة وطبيعة المواد المتفاعلة، تتيح للدارسين التنبؤ عن السرعة التي سيصل إليها التفاعل في حالة التوازن. كما وان دراسة ميكانيكية التفاعل (الخطوات الأولية التي يمر بها التفاعل لتحول المواد المتفاعلة إلى النواتج)، تمكنهم عند معرفتها من ضبط جريان التفاعل للحصول على المواد الناتجة التي يريدونها وبالكميات المطلوبة وبالطرق الاقتصادية المناسبة.

5 - 2 سرعة التفاعل الكيميائي

إن تعريف السرعة شيء مأثور في حياتنا اليومية. فإذا قطعت سيارة مسافة 70 كيلومتر في ساعة واحدة نقول أن سرعتها هي 70 كيلومتر/ ساعة، أو ان يقرأ طالب عشرين صفحة من كتاب في 30 دقيقة، أو ان يستهلك اهل بغداد مليون متر مكعب من الماء الصالح للشرب في اليوم الواحد. تشتراك هذه العبارات التي تبين السرعة في توضيح ان تغييراً ما يحصل خلال فترة زمنية معينة. فسرعة السيارة تعبر عن التغير في المكان مقاساً بالكميلومترات في الساعة. وبالنسبة للطالب الذي يقرأ كتاباً فان عدد الصفحات المقرؤة **يزداد** بمقدار عشرون صفحة في كل 30 دقيقة. وكذلك بالنسبة لأهالي بغداد الذين يستهلكوا مليون متر مكعب من الماء الصالح للشرب في اليوم الواحد، فان خزانات الماء **ستنقص** بمقدار مليون متر مكعب خلال هذه الفترة الزمنية.



الشكل 1-5

اختلاف سرعة التفاعل، من الأعلى إلى الأسفل : الاحتراق تفاعل سريع جدا، ونضج الفواكه والخضروات تفاعل معتمد السرعة، وصدأ الحديد تفاعل معتمد السرعة وأقل سرعة من نضج الفواكه، ونمو الإنسان تفاعل بطيء جدا.

وكذلك الحال للتفاعلات الكيميائية فإنها تجري بسرع متباعدة وفقاً لغير كميات المواد الداخلة في التفاعل او الخارجة عنه في وحدة الزمن. تختلف التفاعلات الكيميائية في سرعتها فبعضها سريعة جداً وتحصل مباشرة عند خلط المواد المتفاعلة مع بعضها وفي جزء من الثانية مثل تفاعلات التعادل بين الحوامض والقواعد وتفاعلات الاحتراق. والبعض الآخر معتمدة السرعة تستغرق عدة دقائق إلى عدة أشهر مثل صدأ الحديد والتفاعلات التي تؤدي إلى نضج الفواكه والخضروات، وهناك تفاعلات بطئه جداً تحتاج إلى عدة سنوات أو ملايين السنين لكي تحصل مثل التفاعلات التي تؤدي إلى نمو الإنسان وتقدمه في السن وتحول النباتات الميتة إلى فحم، لاحظ الشكل (1-5) .

1-2-5 قياس سرعة التفاعل الكيميائي

تقاس سرعة التفاعل الكيميائي من معرفة التغير في تركيز مادة متفاعلة او ناتجة في وحدة الزمن (وحدة الزمن قد تكون ثانية (s)، او دقيقة (min) او ساعة (hr)، او يوم (day) او اي وحدة زمنية أخرى). سنستخدم في هذا الفصل التركيز المولاري حسراً والذي يعرف بأنه عدد المولات من المذاب في لتر واحد من محلول (mole/L) ويعبر عنه بقوس مربع [] حيث ان اي رمز داخل القوس يعني التركيز المولاري . فمثلاً [X] يعني التركيز المولاري للمادة X. لذا سنعبر عن السرعة (Rate) بالعلاقة الرياضية الآتية :

$$\text{معدل سرعة التفاعل} = \frac{\text{التغير في تركيز احد المواد المتفاعلة او الناتجة}}{\text{التغير في الزمن}}$$

$$\text{Rate} = \frac{\Delta []}{\Delta t}$$

حيث الرمز Δ يعني التغير و [] يعني التركيز المولاري بوحدة (mole/L). وعليه ستكون وحدة سرعة التفاعل الكيميائي هي : (mole L⁻¹ t⁻¹) او (mole/L.t)

للتفاعل العام الآتي:



حيث R تمثل اي مادة متفاعلة (Reactants) و P تمثل اي مادة ناتجة (Products). تحسب سرعة التفاعل العام هذا باستخدام

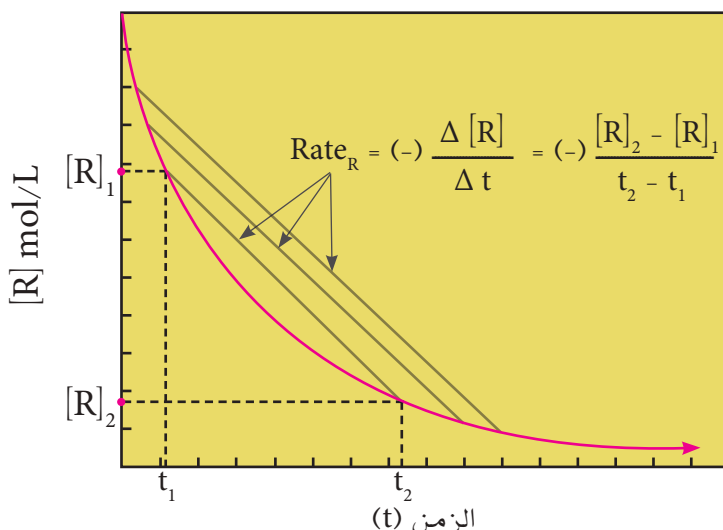
العلاقة اعلاه وبدالة المواد المتفاعلة R وعلى الصورة الآتية :

$$\text{معدل سرعة التفاعل بدلالة } R = \frac{\text{التغير في تركيز } R}{\text{التغير في الزمن}} = (-)$$

$$\text{Rate}_R = (-) \frac{\Delta [R]}{\Delta t}$$

فإذا ابتدأ التفاعل بتركيز معين من المادة المتفاعلة ولتكن $[R]_1$ في زمن (t_1) وبتقدم التفاعل يقل تركيز المادة المتفاعلة بينما يزداد تركيز المادة الناتجة، وفي زمن (t_2) يصبح تركيز المادة المتفاعلة $[R]_2$ ، لاحظ الشكل (2-5)، ستكون السرعة بدلالة R على الشكل الآتي :

$$\text{Rate}_R = (-) \frac{\Delta [R]}{\Delta t} = (-) \frac{[R]_2 - [R]_1}{t_2 - t_1}$$

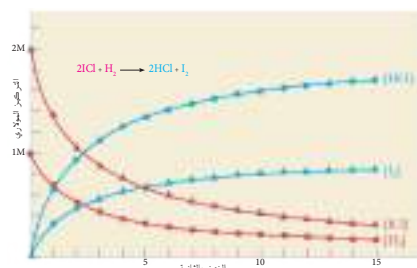


تضاف الاشارة السالبة في القانون عند التعبير عن سرعة التفاعل بدلالة التغير في تركيز مادة متفاعلة، وذلك لأن المادة المتفاعلة تستهلك خلال التفاعل ويقل تركيزها فيكون تركيزها الثاني أقل من تركيزها الأول والتغير في التركيز سالب فتضاف الاشارة السالبة لجعل السرعة موجبة (لاحظ الشكل 2-5).

وعند قياس سرعة التفاعل بدلالة التغير في تركيز المادة الناتجة من التفاعل P تكون العلاقة كالتالي :

$$\text{معدل سرعة التفاعل بدلالة } P = \frac{\text{التغير في تركيز } P}{\text{التغير في الزمن}} = (-)$$

$$\text{Rate}_P = \frac{\Delta [P]}{\Delta t} = \frac{[P]_2 - [P]_1}{t_2 - t_1}$$



يقل تركيز المواد المتفاعلة H_2 و ICl بينما يزداد تركيز المواد الناتجة HCl و I_2 بمرور الزمن .

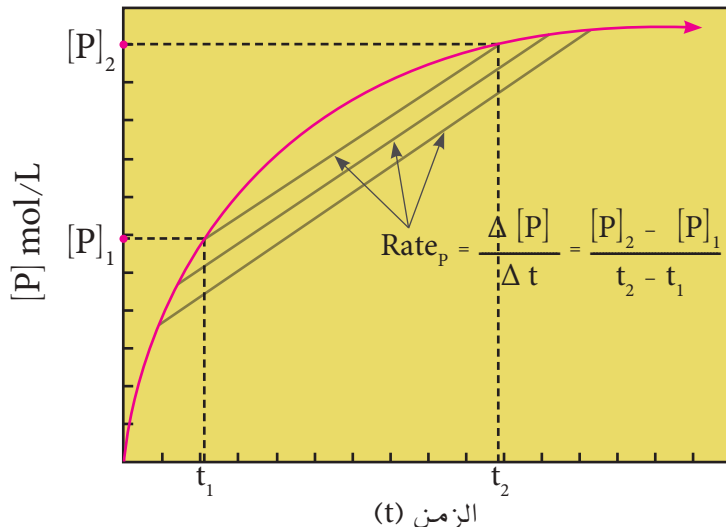
الشكل 2-5

يقل تركيز المادة المتفاعلة R بمرور الزمن .

يكون التغيير في تركيز المادة الناتجة $[P]$ موجب وذلك لأن تركيزها يزداد بمرور الزمن فيكون التركيز الثاني $[P]_2$ أكبر من التركيز الأول $[P]_1$ لذلك لا تضاف اشارة سالبة في القانون ، كما موضح في الشكل (3-5).

الشكل 3-5

يزداد تركيز المادة الناتجة P بمرور الزمن .



مثال 1 - 5 :

يتغير تركيز المادة R من 1.2 mole/L الى 0.75 mole/L خلال 125 s حسب التفاعل الآتي : $R \rightarrow P$
احسب سرعة التفاعل بدالة R .

الحل :

$$\text{Rate}_R = (-) \frac{\Delta [R]}{\Delta t} = (-) \frac{[R]_2 - [R]_1}{t_2 - t_1}$$

$$\text{Rate}_R = \frac{(-)(0.75 - 1.20) \text{ mol/L}}{(125 - 0) \text{ s}} = 0.0036 \text{ mol/L.s}$$

تمرين 1-5

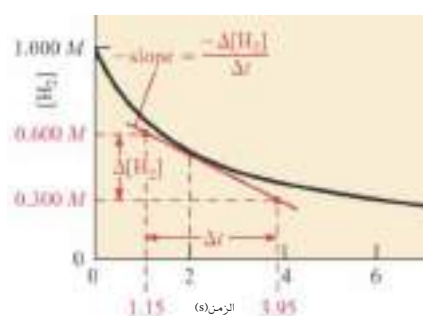
افترض التفاعل الآتي:



يتغير تركيز H_2 حسب المخطط أعلاه.

جد سرعة هذا التفاعل والזמן اللازم

لانخفاض تركيز H_2 الى 0.300 mol/L



تمرين 1-5

اففترض التفاعل الآتي:



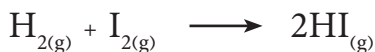
يتغير تركيز H_2 حسب المخطط أعلاه.

جد سرعة هذا التفاعل والזמן اللازم

لانخفاض تركيز H_2 الى 0.300 mol/L

2-2-5 علاقـة سرعة التفاعل مع عدد المولات

تحتـلـف سـرـعـة التـفـاعـل بـدـلـالـة التـغـيـر فـي تـرـكـيزـ المـادـة باختـلـافـ عـدـدـ مـوـلـاتـ المـادـة فـي مـعـادـلـةـ التـفـاعـلـ المـوزـونـةـ، فـمـثـلاـ التـفـاعـلـ بـيـنـ الـهـيـدـرـوجـينـ وـالـيـوـدـ لـتـكـوـيـنـ يـوـدـيـدـ الـهـيـدـرـوجـينـ كـمـاـ فـيـ الـمـعـادـلـةـ الـأـتـيـةـ:



فـعـنـدـ اـسـتـهـلـاكـ جـزـيـءـ وـاحـدـةـ مـنـ الـهـيـدـرـوجـينـ (ـمـوـلـ وـاحـدـ)ـ فـأـنـ جـزـيـءـ وـاحـدـ مـنـ الـيـوـدـ يـسـتـهـلـكـ اـيـضاـ (ـمـوـلـ وـاحـدـ)،ـ بـيـنـمـاـ تـكـوـنـ جـزـيـئـيـنـ (ـمـوـلـيـنـ)ـ مـنـ يـوـدـيـدـ الـهـيـدـرـوجـينــ.ـ اـيـ انـ سـرـعـةـ اـسـتـهـلـاكـ كـلـ مـنـ \$H_2\$ـ اوـ \$I_2\$ـ

\$I_2\$ـ تـعـادـلـ نـصـفـ سـرـعـةـ تـكـوـيـنـ \$HI\$ـ

$$\text{Rate} = -\frac{\Delta [H_2]}{\Delta t} = -\frac{\Delta [I_2]}{\Delta t} = \frac{1}{2} \frac{\Delta [HI]}{\Delta t}$$

اوـ سـرـعـةـ تـكـوـيـنـ \$HI\$ـ تـساـويـ ضـعـفـ سـرـعـةـ اـسـتـهـلـاكـ \$H_2\$ـ اوـ \$I_2\$ـ

$$\frac{\Delta [HI]}{\Delta t} = -2 \frac{\Delta [H_2]}{\Delta t} = -2 \frac{\Delta [I_2]}{\Delta t}$$

وـيمـكـنـ كـتـابـةـ الـمـعـادـلـةـ عـلـىـ الصـورـةـ الـأـتـيـةـ:

$$\text{Rate}_{(HI)} = 2\text{Rate}_{(H_2)} = 2\text{Rate}_{(I_2)}$$

وـتـعـنيـ \$\text{Rate}_{(HI)}\$ـ السـرـعـةـ بـدـلـالـةـ تـرـكـيزـ المـادـةـ النـاتـجـةـ \$HI\$ـ،ـ وـهـكـذـاـ بـالـنـسـبـةـ لـلـسـرـعـةـ بـدـلـالـةـ الـمـوـادـ الـمـتـفـاعـلـةـ \$H_2\$ـ وـ\$I_2\$ـ،ـ وـنـلـاحـظـ اـنـاـ لـانـضـعـ اـشـارـاتـ عـنـ دـسـخـلـ اـسـتـخـدـامـ السـرـعـةـ (\$\text{Rate}\$)ـ وـذـلـكـ لـانـ السـرـعـةـ مـوـجـبـةـ دـائـماـ بـيـنـمـاـ يـكـوـنـ التـغـيـرـ فـيـ التـرـكـيزـ سـالـبـاـ لـلـمـوـادـ الـمـتـفـاعـلـةـ وـمـوـجـبـاـ لـلـمـوـادـ الـنـاتـجـةـ.

ولـلـتـفـاعـلـ الـعـامـ



حيـثـ (ـ\$a\$ـ وـ \$b\$ـ وـ \$g\$ـ وـ \$h\$ـ)ـ عـدـدـ مـوـلـاتـ الـمـوـادـ فـيـ مـعـادـلـةـ التـفـاعـلـ المـوزـونـةــ،ـ وـيـعـبـرـ عـنـ سـرـعـةـ هـذـاـ التـفـاعـلـ بـدـلـالـةـ الـمـوـادـ الـمـتـفـاعـلـةــ وـالـنـاتـجـةـ حـسـبـ الـأـتـيـ:

$$\text{Rate} = -\frac{1}{a} \times \frac{\Delta [A]}{\Delta t} = -\frac{1}{b} \times \frac{\Delta [B]}{\Delta t} = \frac{1}{g} \times \frac{\Delta [G]}{\Delta t} = \frac{1}{h} \times \frac{\Delta [H]}{\Delta t}$$

انـ سـرـعـةـ تـكـوـيـنـ \$NH_3\$ـ فـيـ التـفـاعـلـ
التـالـيـ تـساـويـ 0.15mol/L.min
\$N_2 + 3H_2 \longrightarrow 2NH_3\$
لـذـاـ فـالـسـرـعـةـ بـدـلـالـةـ اـسـتـهـلـاكـ \$N_2\$ـ تـساـويـ
. mol/L.min
أـ 0.150
بـ 0.075
جـ -0.175
دـ 0.200
هـ 0.300

$$\frac{1}{a} \text{Rate}_{(A)} = \frac{1}{b} \text{Rate}_{(B)} = \frac{1}{g} \text{Rate}_{(G)} = \frac{1}{h} \text{Rate}_{(H)}$$

اوـ

وعندما يراد التعبير عن السرعة بدلالة مول واحد من اي مادة داخلة في التفاعل يستخدم تعبير سرعة التفاعل (السرعة العامة للتفاعل) Overall rate of reaction وهي السرعة بدلالة مول واحد من اي من المواد المتفاعلة او الناتجة وعلى الصورة الآتية :

$$\text{Rate} = \frac{1}{n_J} \frac{\Delta [J]}{\Delta t}$$

تمرين 3-5

اي من التعبير ادناه لا تمثل التعبير المناسب للسرعة العامة للتفاعل الآتي :



أ - $\frac{-\Delta [A]}{\Delta t}$

ب - $\frac{-\Delta [B]}{3\Delta t}$

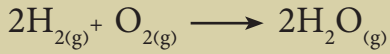
ج - $\frac{-\Delta [F]}{\Delta t}$

د - $\frac{-\Delta [G]}{2\Delta t}$

هـ - $\frac{-\Delta [A]}{2\Delta t}$

مثال 2-5

للتفاعل الآتي :



1. عبر عن السرعة بدلالة التغيير في تركيز H_2 و O_2 و H_2O

2. احسب سرعة تكوين H_2O اذا كانت سرعة استهلاك O_2 تساوي 0.023 mol/L.s

3. احسب مقدار H_2O المتكون بعد مرور 18 s

الحل:

$$\text{Rate}_{(H_2)} = (-) \frac{\Delta [H_2]}{\Delta t} .1$$

$$\text{Rate}_{(O_2)} = (-) \frac{\Delta [O_2]}{\Delta t}$$

$$\text{Rate}_{(H_2O)} = \frac{\Delta [H_2O]}{\Delta t} .2$$

$$\frac{1}{2} \frac{\Delta [H_2O]}{\Delta t} = (-) \frac{\Delta [O_2]}{\Delta t} .2$$

$$\text{Rate}_{(H_2O)} = 2 \text{ Rate}_{(O_2)}$$

$$\text{Rate}_{(H_2O)} = 2 \times 0.023 \text{ mol/L.s} = 0.046 \text{ mol/L.s} .3$$

$$\text{Rate}_{(H_2O)} = \frac{\Delta [H_2O]}{\Delta t} = \frac{[H_2O]_2 - [H_2O]_1}{t_2 - t_1} = \frac{([H_2O]_2 - 0) \text{ mol/L}}{(18 - 0) \text{ s}}$$

$$[H_2O]_2 = \text{Rate}_{(H_2O)} \text{ mol/L.s} \times 18 \text{ s} = 0.046 \text{ mol/L.s} \times 18 \text{ s}$$

$$[H_2O]_2 = 0.828 \text{ mol/L}$$

مثال ٣ - ٥

التفاعل بين غاز الايثيلين وغاز الاوزون يعبر عنه بالمعادلة الآتية :



وقد وجد بأن تركيز O_3 تغير مع تقدم التفاعل كما في الجدول أدناه

t/s	0	10	20	30	40	50	60
$[\text{O}_3] / 10^{-5}/(\text{mol/L})$	3.20	2.42	1.95	1.63	1.40	1.23	1.10

- أ - احسب سرعة التفاعل خلال s 10 الاولى من التفاعل .
- ب - احسب سرعة التفاعل خلال s 10 الاخيرة من التفاعل .
- ج - ما سبب اختلاف سرعة التفاعل في الحالتين ؟

الحل :

- أ - سرعة التفاعل خلال s 10 الاولى من التفاعل .

$$\begin{aligned} \text{Rate}_{(\text{O}_3)} &= - \frac{\Delta [\text{O}_3]}{\Delta t} = - \frac{[\text{O}_3]_2 - [\text{O}_3]_1}{t_2 - t_1} \\ &= - \frac{(2.42 \times 10^{-5} - 3.20 \times 10^{-5}) \text{ mol/L}}{(10 - 0) \text{ s}} = 7.8 \times 10^{-7} \text{ mol/L.s} \end{aligned}$$

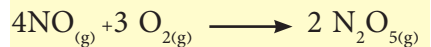
- ب - سرعة التفاعل خلال s 10 الاخيرة من التفاعل .

$$\begin{aligned} \text{Rate}_{(\text{O}_3)} &= - \frac{\Delta [\text{O}_3]}{\Delta t} = - \frac{[\text{O}_3]_2 - [\text{O}_3]_1}{t_2 - t_1} \\ &= - \frac{(1.10 \times 10^{-5} - 1.23 \times 10^{-5}) \text{ mol/L}}{(60 - 50) \text{ s}} = 1.3 \times 10^{-7} \text{ mol/L.s} \end{aligned}$$

- ج - سرعة التفاعل خلال s 10 الاولى تساوي ست مرات بقدر سرعة التفاعل خلال s 10 الاخيرة، مما يدل على ان سرعة التفاعل غير ثابتة وتقل مع الزمن بدلالة تركيز المادة المتفاعلة نتيجة استهلاكها.

تمرين ٤-٥

للتفاعل الآتي :



أ- عبر عن سرعة التفاعل بدلالة التغير في تركيز كل مادة مع الزمن .

ب- احسب سرعة استهلاك O_2 اذا كانت سرعة استهلاك NO تساوي

$$1.60 \times 10^{-4} \text{ mol/L.s}$$

3 - قانون سرعة التفاعل

بشكل عام تتناسب سرعة التفاعل تناوباً طردياً مع حاصل ضرب تراكيز المواد المتفاعلة وكل تركيز مرفوع إلى أس معين.

فللتفاعل العام الآتي :



تتناسب سرعة التفاعل مع تراكيز المواد المتفاعلة على النحو الآتي :

$$\text{Rate} \propto [A]^{\alpha} [G]^{\beta} [H]^{\gamma}$$

او على شكل مساواة

$$\text{Rate} = K [A]^{\alpha} [G]^{\beta} [H]^{\gamma}$$

يجب على الطالب ملاحظة أن عدد مولات المواد المتفاعلة a و g و h ليس لها علاقة مع مراتب المتفاعلات α و β و γ وإنما تستنتج من التجارب العملية فقط. وتمثل Rate السرعة العامة للتفاعل بدلاله أي من المواد المتفاعلة او الناتجة اي:

$$\text{Rate} = -\frac{1}{a} \frac{\Delta[A]}{\Delta t}$$

$$\text{Rate} = -\frac{1}{g} \frac{\Delta[G]}{\Delta t}$$

$$\text{Rate} = -\frac{1}{h} \frac{\Delta[H]}{\Delta t}$$

$$\text{Rate} = \frac{1}{p} \frac{\Delta[P]}{\Delta t}$$

حيث $[A]$ و $[G]$ و $[H]$ هي التراكيز المولارية لكل من A و G و H على التوالي.

تسمى α بمرتبة المتفاعل A و β بمرتبة المتفاعل G و γ بمرتبة المتفاعل H . وتعرف المرتبة العامة للتفاعل n بانها تساوي مجموع مراتب المتفاعلات وعلى الشكل الآتي:

$$n = \alpha + \beta + \gamma$$

وتأخذ n القيم صفرأً او 1 او 2 او 3 كما وقد تكون قيمة كسرية. ويسمى K بثابت سرعة التفاعل (Rate constant) وتسمى العلاقة اعلاه المؤطرة بقانون سرعة التفاعل.

تمرين 5-5

للتفاعل الغازي الآتي :

$$A + B \longrightarrow C$$

وجد بالتجربة ان قانون سرعته

$$\text{Rate} = K [A]^2 [B]$$

لذا فمرتبة هذا التفاعل

- أ - مرتبة اولى
- ب - مرتبة ثانية
- ج - مرتبة ثلاثة
- د - مرتبة صفريّة
- ه - مرتبة نصفية

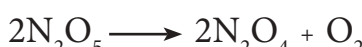
فإذا كان التفاعل من المرتبة الصفرية فمعنى هذا ان قيم α و β و γ تساوي صفرأ اي ان تغير تركيز المواد المتفاعلة لا يؤثر على سرعة التفاعل وبالتالي يكون قانون السرعة لتفاعلات المرتبة الصفرية على الصورة الآتية:

$$\text{Rate} = K$$

اما اذا كان التفاعل من المرتبة الأولى فمعنى ذلك ان قيمة $1 = \alpha$ وقيمة β و γ تساوي صفرأ، يكتب قانون السرعة على الشكل الآتي:

$$\text{Rate} = K [A]$$

* وعلى سبيل المثال فالتفاعل التالي من المرتبة الأولى



قانون سرعة التفاعل له:

$$\text{Rate} = K [\text{N}_2\text{O}_5]$$

فالمرتبة العامة للتفاعل هي الأولى ($n = 1$)

اما اذا كان التفاعل من المرتبة الثانية فممكن كتابة قانون السرعة له على الاشكال الآتية:

$$\text{Rate} = K [A] [G]$$

او

$$\text{Rate} = K [A]^2$$

وهكذا بالنسبة للمراتب الأخرى. والأمثلة التالية توضح قانون السرعة ومراتب بعض التفاعلات.

قانون سرعة التفاعل الآتي:



هو:

$$\text{Rate} = K [\text{NO}]^2 [\text{H}_2]$$

* التفاعل من المرتبة الأولى بالنسبة للمتفاعل H_2 والثانية بالنسبة للمتفاعل NO ، لهذا فالمرتبة العامة للتفاعل هي الثالثة اي $n = 3$.

وللتفاعل الآتي :



قانون سرعة التفاعل له:

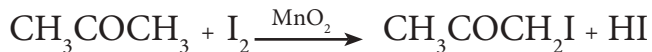
$$\text{Rate} = K [(\text{CH}_3)_3\text{CBr}]$$

التفاعل من المرتبة الأولى بالنسبة للمتفاعل $(\text{CH}_3)_3\text{CBr}$ ومن المرتبة الصفرية بالنسبة للمتفاعل H_2O والمرتبة العامة للتفاعل هي الأولى اي ان $n = 1$.

* يلاحظ الطالب ان مرتبة المتفاعل في قانون سرعة التفاعل قد لا تتوافق مع عدد مولات ذلك المتفاعل في المعادلة الموزونة ، لذا من الضروري استحداث مصطلح جزيئية التفاعل ومقارنته مع مرتبة التفاعل .

تعرف جزيئية التفاعل بانها عدد جزيئات او آيونات المواد المتفاعلة في المعادلة الموزونة والتي يمكن ايجادها نظرياً من عدد المولات . اما مرتبة التفاعل فهي قيمة لا يمكن معرفتها الا عن طريق التجربة ، وهنالك فرق اخر ان مرتبة التفاعل قد تكون صفرأ بينما لا يمكن لجزيئية التفاعل ان تكون هكذا .

وللتتفاعل بين الأسيتون واليود بوجود MnO_2 كعامل مساعد.

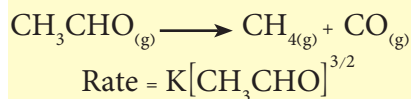


للحظ ان سرعته لا تعتمد على تراكيز المواد المتفاعلة وقانون السرعة لهذا التفاعل هو

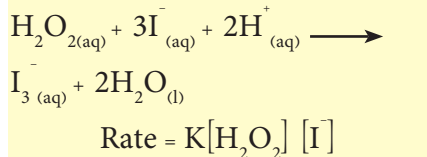
تمرين 6-5

حدد مراتب المتفاعلات والمرتبة العامة لكل من التفاعلات الآتية :

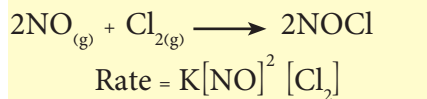
أ -



ب -



ج -



$$\text{Rate} = K$$

وبهذا يكون هذا التفاعل من المرتبة الصفرية من الأمثلة أعلاه يتضح بان قانون سرعة التفاعل ومرتبته لا يمكن استنتاجها بمجرد النظر للمعادلة الكيميائية الموزونة للتفاعل، بل يجب تحديد ذلك عن طريق التجربة فقط، اي ان قيم α و β و γ لا تتعدد بعدد مولات المواد المتفاعلة a و g و h كما في التفاعل $aA + g G + h H \longrightarrow pP$ العام:

1-3-5 تحديد مراتب التفاعل

لتوضيح كيفية تعين قيم α و β و γ عملياً تستخدم عدة طرق تجريبية، سنتطرق هنا الى احدها. تتضمن هذه الطريقة اجراء عدد من التجارب يتم فيها تغيير تركيز احد المواد المتفاعلة وابقاء تراكيز المواد المتفاعلة الأخرى ثابتة، وبذلك نجد مرتبة المتفاعله المتغير تركيزه، وهكذا بالنسبة للمواد المتفاعلة الأخرى. ويمكن شرح هذه الطريقة بالأمثلة الآتية:

مثال 4-5 :

التفاعل الآتي يجري عند درجة حرارة معينة :



تم قياس سرعة التفاعل عند تراكيز مختلفة من المادة المتفاعلة N_2O_5 وتم الحصول على البيانات الواردة في الجدول أدناه.

Exp. No.	$[N_2O_5] / \text{mole/L}$	Rate / mole / L.s
1	0.0113	6.7×10^{-6}
2	0.0084	5.0×10^{-6}
3	0.0042	2.5×10^{-6}

حدد مرتبة المتفاعله واستنتج قانون سرعة التفاعل والمرتبة العامة له .

الحل :

1 - نكتب قانون سرعة التفاعل

$$\text{Rate} = K [N_2O_5]^{\alpha}$$

2 - لتحديد قيمة (α) نختار اي تجربتين مثل 1 و 2 ونعرض نتائج كل تجربة في قانون السرعة ونقسم احدى المعادلتين على الاخرى ونبسط الكسر فنحصل على قيمة (α) :

$$\frac{\text{Rate}_1}{\text{Rate}_2} = \frac{K [N_2O_5]_1^{\alpha}}{K [N_2O_5]_2^{\alpha}}$$

$$\frac{6.7 \times 10^{-6}}{5.0 \times 10^{-6}} = \frac{K (0.0113)^{\alpha}}{K (0.0084)^{\alpha}}$$

$$(1.34)^1 = (1.34)^{\alpha} \Rightarrow \alpha = 1$$

لذلك تكون قيمة α تساوي الواحد الصحيح، لذا يكون التفاعل من المرتبة الأولى وقانون سرعته يكتب على النحو الآتي:

$$\text{Rate} = K [N_2O_5]$$

2-3-5 ايجاد قيمة ثابت سرعة التفاعل

ثابت سرعة التفاعل مقدار ثابت لا يتغير الا بتغيير درجة الحرارة، وتحسب قيمته من تعويض نتائج احدى التجارب في قانون سرعة التفاعل، وكما في المثال الآتي :

مثال 5 - 5 :

احسب قيمة ثابت السرعة للتفاعل في المثال 4-5 .

الحل :

لأيجاد قيمة ثابت السرعة نعرض نتائج احدى التجارب في قانون سرعة التفاعل الذي حصلنا عليه في المثال السابق وكما الآتي :

$$\text{Rate} = K [N_2O_5]$$

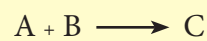
لنفترض اننا اخترنا التجربة رقم (1) ونعرض قيمتها في العلاقة اعلاه

$$6.7 \times 10^{-6} \text{ mol/L.s} = K (0.0113) \text{ mol/L}$$

$$K = \frac{6.7 \times 10^{-6} \text{ mol/L.s}}{(0.0113) \text{ mol/L}} = 5.95 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$$

تمرين 7-5

للتفاعل الغازي الآتي :



وجد بالتجربة ان قانون سرعته

$$\text{Rate} = K [A]^2 [B]$$

فإذا ما جعل تركيز A ثلاثة أمثاله وتركيز B ضعفه فستزداد سرعة التفاعل بمقدار :

- أ - 6 ب - 9 ج - 12 د - 18
ه - 36

تمرين 8-5

التفاعل الغازي الآتي



له قانون السرعة الآتي :

$$\text{Rate} = K [NO]^2 [H_2]$$

فإذا ما قلل تركيز NO الى النصف وزيد تركيز H_2 الى ثلاثة اضعاف فالتأثير في سرعة التفاعل بالنسبة للسرعة الاولى سيكون :

- أ - يقل بمقدار $4/3$
ب - يزداد بمقدار $4/3$
ج - يزداد بمقدار $2/3$
د - يقل بمقدار $2/3$
ه - يبقى نفسه

وحدات ثابت السرعة 3-3

تحتفل وحدات ثابت السرعة باختلاف المرتبة العامة للتفاعل ووحدة الزمن المستخدمة للتعبير عن سرعة التفاعل ، ويمكن استنتاجها رياضيا من التعويض في قانون سرعة التفاعل ، او من تطبيق القانون الآتي :

$$\frac{\left[\frac{\text{mol}}{\text{L}} \right]^{1-n}}{\text{t}} = \frac{\left[\text{M} \right]^{1-n}}{\text{t}}$$

وحدة ثابت السرعة =

تمرين 9-5

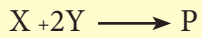
استخدم قيمة ثابت السرعة المحسوبة في المثال 5 - 5 لحساب سرعة استهلاك N_2O_5 عندما يكون تركيزه مساويا 0.1 mol/L عند نفس درجة الحرارة المعينة .

حيث n تمثل مرتبة التفاعل العامة و M المولارية ويبيّن الجدول (5 - 1) وحدات ثابت السرعة للمراتب المختلفة اذا كان الزمن معبراً عنه بالثانية (s).

الجدول (5 - 1) وحدات ثابت السرعة المقابلة للمرتبة العامة للتفاعل	
المرتبة (n)	وحدات ثابت السرعة المقابلة للمرتبة العامة للتفاعل
0	$M \cdot s^{-1}$ او $\text{mol L}^{-1} \text{s}^{-1}$ او mol/L s
1	s^{-1} او $1/s$
2	$M^{-1} \cdot s^{-1}$ او $\text{L mol}^{-1} \text{s}^{-1}$ او L/mol s
3	$M^{-2} \cdot s^{-1}$ او $\text{L}^2 \text{mol}^{-2} \text{s}^{-1}$ او $\text{L}^2 \text{mol}^2 \text{s}$

تمرين 10-5

للتفاعل الآتي :



وجد انه من المرتبة الاولى بالنسبة لـ X ومن المرتبة الثانية بالنسبة لـ Y وحدات ثابت سرعة هذا التفاعل اذا كان الزمن بالثانية هو :

أ - $M \cdot s^{-1}$

ب - $M^{-2} \cdot s^{-1}$

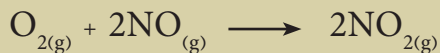
ج - $M^3 \cdot s$

د - $M^2 \cdot s^{-1}$

ه - $M^{-1} \cdot s^{-1}$

مثال 5 - 6 :

للتفاعل الآتي :



حدد مراتب المتفاعلات واستنتج قانون سرعة التفاعل والمرتبة العامة له وثابت السرعة من نتائج التجارب في الجدول ادناه :

Exp. No.	$[\text{O}_2]$ / mole/ L	$[\text{NO}]$ / mole/ L	Rate / mole / L.s
1	1.10×10^{-2}	1.30×10^{-2}	3.20×10^{-3}
2	2.20×10^{-2}	1.30×10^{-2}	6.40×10^{-3}
3	1.10×10^{-2}	2.60×10^{-2}	12.8×10^{-3}
4	3.30×10^{-2}	1.30×10^{-2}	9.60×10^{-3}
5	1.10×10^{-2}	3.90×10^{-2}	28.8×10^{-3}

الحل :

نكتب قانون سرعة التفاعل

$$\text{Rate} = K [\text{O}_2]^\alpha [\text{NO}]^\beta$$

لتحديد قيمة (α) نختار تجربتين مثل 1 و 2 حيث $[\text{NO}]$ ثابت في التجربتين بينما $[\text{O}_2]$ متغير ونعرض نتائج كل تجربة في قانون السرعة ونقسم احدى المعادلتين على الاخرى ونبسط الكسر فنحصل على قيمة (α) .

$$\frac{\text{Rate}_2}{\text{Rate}_1} = \frac{K [O_2]^{\alpha} [NO]^{\beta}}{K [O_2]^{\alpha} [NO]^{\beta}}$$

$$\frac{6.40 \times 10^{-3}}{3.20 \times 10^{-3}} = \frac{K (2.20 \times 10^{-2})^{\alpha} (1.30 \times 10^{-2})^{\beta}}{K (1.10 \times 10^{-2})^{\alpha} (1.30 \times 10^{-2})^{\beta}}$$

$$(2)^1 = (2)^{\alpha} \Rightarrow \alpha = 1$$

لذا فالتفاعل من المرتبة الاولى بالنسبة لـ O_2 .
لتحديد قيمة (β) نختار التجربتين 1 و 3 حيث $[O_2]$ ثابت في التجربتين بينما $[NO]$ متغير ونعرض نتائج كل تجربة في قانون السرعة ونقسم احدى المعادلتين على الاخرى ونبسط الكسر فنحصل على قيمة (β) .

$$\frac{\text{Rate}_3}{\text{Rate}_1} = \frac{K [O_2]^{\alpha} [NO]^{\beta}}{K [O_2]^{\alpha} [NO]^{\beta}}$$

$$\frac{12.80 \times 10^{-3}}{3.20 \times 10^{-3}} = \frac{K (1.10 \times 10^{-2})^{\alpha} (2.60 \times 10^{-2})^{\beta}}{K (1.10 \times 10^{-2})^{\alpha} (1.30 \times 10^{-2})^{\beta}}$$

$$(4) = (2)^{\beta} \Rightarrow (2)^2 = (2)^{\beta} \Rightarrow \beta = 2$$

لذا فالتفاعل من المرتبة الثانية بالنسبة لـ NO .
المرتبة العامة للتفاعل تساوي

$$n = \alpha + \beta = 1 + 2 = 3$$

وعليه قانون سرعة التفاعل هو $\text{Rate} = K [O_2]^{\alpha} [NO]^{\beta}$
نستخدم المعلومات في واحدة من التجارب في الجدول اعلاه ونعرضها في قانون سرعة التفاعل للحصول على قيمة ثابت السرعة، فلو استخدمنا المعلومات من التجربة 2

$$\text{Rate} = K [O_2]^{\alpha} [NO]^{\beta}$$

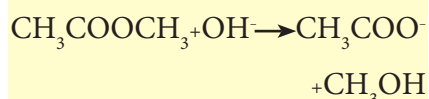
$$6.4 \times 10^{-3} \text{ mol/L.s} = K(2.20 \times 10^{-2}) \text{ mol/L} (1.30 \times 10^{-2})^2 \text{ mol}^2/\text{L}^2$$

$$K = \frac{6.4 \times 10^{-3} \text{ mol/L.s}}{(2.20 \times 10^{-2}) \text{ mol/L} (1.30 \times 10^{-2})^2 \text{ mol}^2/\text{L}^2} = 1721.4 \text{ L}^2/\text{mol}^2.\text{s}$$

نلاحظ ان وحدة ثابت السرعة لتفاعلات المرتبة الثالثة هي $\text{L}^2/\text{mol}^2.\text{s}$

تمرين 11-5

للتفاعل الآتي :



ومن نتائج التجارب الثلاثة في الجدول أدناه:

$[\text{C}_3\text{H}_6\text{O}_2]$	$[\text{OH}]$	Rate/ mol/L.s
0.040	0.040	0.000225
0.040	0.080	0.00045
0.080	0.080	0.00090

أ - حدد مراتب المتفاعلات.

ب - استنتج قانون سرعة التفاعل.

ج - جد قيمة ثابت السرعة.

4-5 نظريات سرعة التفاعل

لقد تم وضع عدد من النظريات لتفسير كيفية حدوث التفاعل الكيميائي واهم هذه النظريات نظريتان هما نظرية التصادم ونظرية الحالة الانتقالية او تسمى نظرية المعقد المنشط حيث فسرت الأولى كيفية حدوث التفاعل على الاساس الظاهري للعيان اما الثانية ففسرت حدوث التفاعل بطريقة ما يحدث داخل الجزيئات عند خضوعها لتفاعل ونشرج باختصار كلا النظريتين.

1-4-5 نظرية التصادم Collision Theory

- تمرين 12-5
- ما هي النصوص أدناه الخاصة بالنسبة لفرضيات نظرية التصادم :
- حدوث التصادم بين الجزيئات المتفاعلة شرط اساسي لحدوث التفاعل.
 - جميع التصادمات بين الجزيئات تؤدي لتكوين النواتج.
 - لتكون النواتج يجب ان تكون الجزيئات المتصادمة في الوضع الفراغي المناسب.

تحتفل سرعة التفاعلات الكيميائية بأختلاف خواص الدقائق المتفاعلة (الذرات او الجزيئات او الأيونات) وبأختلاف ظروف التفاعل، ولتوسيع كيف تحصل التفاعلات الكيميائية وسبب اختلاف سرعتها وضفت نظرية التصادم والتي تنص فرضياتها على ما يأتي :

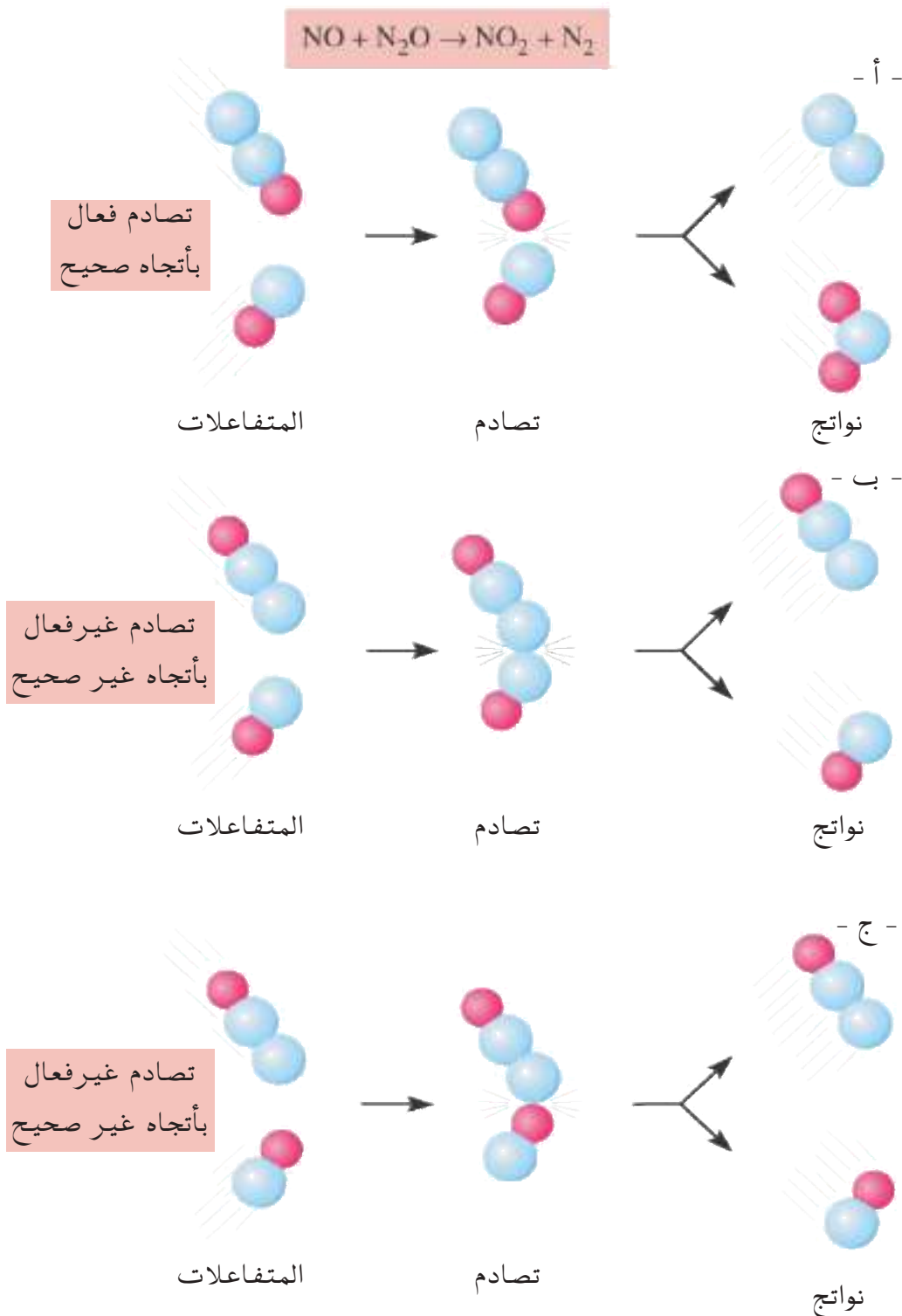
- يحصل التفاعل الكيميائي نتيجة تصادم دقائق المواد المتفاعلة مع بعضها، وافتراض النظرية بان شكل الدقائق المتصادمة كرويا.

- سرعة التفاعل تتناسب طرديا مع عدد التصادمات الحاصلة بين دقائق المواد المتفاعلة في وحدة الزمن . حيث يمكن القول انه كلما زاد عدد الاصطدامات بين دقائق المواد المتفاعلة زادت احتمالية حدوث التفاعل.

- لا تكون جميع التصادمات فعالة وتقود الى تكوين نواتج، وذلك بدلالة ان عدد الاصطدامات الحاصلة بين الدقائق عدد هائل ويبلغ حوالي 1×10^{27} اصطدام في الثانية الواحدة بين جزيئات غاز حجمه واحد لتر في الظروف الأعتيادية. فلهذا اذا كان مثل هذا العدد الهائل من الاصطدامات يؤدي الى تكوين نواتج لاكتملت جميع التفاعلات في لحظة خلط المواد المتفاعلة. لذلك فان معظم الاصطدامات هي غير فعالة ولا تؤدي الى نواتج. وحتى يكون الاصدام فعالاً يجب ان يتوافر فيه الشرطان الآتيان:

- أن تمتلك الجزيئات المتصادمة حد أدنى من الطاقة الكامنة فيها للتغلب على قوة التناحر فيما بينها عند الاصدام وتكسر روابط المواد المتفاعلة وتحويلها إلى نواتج. يسمى هذا الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتفاعل بطاقة التنشيط (Activation energy).

- أن يكون اتجاه الجزيئات المتصادمة مناسبا ، أي ان تكون الجزيئات بوضع فراغي (هندسي) مناسب وبالاتجاه الصحيح عند التصادم والذي يؤدي إلى تكوين النواتج المطلوبة . لتوضيح ذلك لندرس الشكل (5 - 4).



مما تقدم نجد أنه ولكي يحدث التفاعل حسب هذه النظرية لا بد من امتلاك الجزيئات الحد الأدنى من طاقة التنشيط وأن يكون تصادمها موجهاً فراغياً بالاتجاه الصحيح. إن من المعلوم أن الطاقة الداخلية (الكلية) لآية دقيقة متحركة تساوي مجموع الطاقة الحركية والطاقة الكامنة التي تمتلكها، والجزيئات المتحركة بسرعة كبيرة تمتلك طاقة حركية عالية وطاقة كامنة واطئة فعند اقتراب جزيئتين متحركتين بسرعة كبيرة من بعضهما فإن جزء

الشكل 4-5
بعض أنواع التصادمات بين جزيئات NO و N_2O في الحالة الغازية.
(أ) اصطدام فعال يؤدي إلى تكوين نواتج.
(ب و ج) تصادمات غير فعالة وذلك لأن اتجاه الجزيئات المتصادمة غير صحيح.

من الطاقة الحركية لكل منها سوف يتحول إلى طاقة كامنة وذلك بسبب حصول التناحر بينهما والناتج عن وجود الالكترونات في اغلفتها الخارجية، وفي لحظة التصادم تتوقف الجزيئتان عن الحركة وتتحول الطاقة الحركية لكل منها إلى طاقة كامنة للتصادم، فإذا كانت هذه الطاقة أقل من طاقة التنشيط للتفاعل فأنها سوف ترتدان عن بعضها دون أن يحصل تفاعل بينهما (اصطدام غير فعال Noneffective Collision) [الشكل (4-5)].

(ب) (ج)، وفي حالة امتلاكهما لطاقة حركية كافية فسوف تندفعان بقوة كبيرة وبسرعة عالية تمكناهما من التغلب على قوة التناحر والدخول في التفاعل (اصطدام فعال Effective Collision) [الشكل (4-5) (أ)].

في الحقيقة الواقع أن نظرية التصادم فشلت في أعطاء القيم الحقيقية لسرع التفاعلات عند اختبارها ويعود سبب الفشل لهذه النظرية على أساس افتراضها بأن الجزيئات جميعها كروية الشكل وهذا في واقع الحال لا ينطبق ألا على عدد ضئيل من الجزيئات التي هي أحادية الذرة. لذلك اقترح علماء آخرون نظرية جديدة لتفسير كيفية حدوث التفاعل وهي نظرية الحالة الانتقالية أو تسمى نظرية المعقد المنشط.

4-5-2 نظرية الحالة الانتقالية



الشكل 5-5

سير التفاعل وفق نظرية الحالة الانتقالية.

بينت هذه النظرية أنه في جميع التفاعلات الكيميائية لا يمكن أن تكون المواد الناتجة مباشرة ، بل لا بد أن تمر بما يسمى بالحالة الانتقالية النشطة ، وهي التي يتكون عندها ما يسمى بالمعقد المنشط (Activated complex) وهو مركب نشط غير ثابت اقترح بأن تركيبه وسطاً بين المواد المتفاعلة والمواد الناتجة ، (الذلك تسمى هذه النظرية بنظرية المعقد المنشط Activated complex theory) أيضاً ويكون في حالة توازن مع المواد المتفاعلة [الشكل (5-5)]. أن طاقة هذا المركب أكبر دوماً من طاقة المواد المتفاعلة والناتجة. والجدير بالذكر أنه لا يمكن فصل المعقد المنشط في الغالب ولكنه يمكن أن يتفكك أما لإعطاء النواتج أو لاعطاء المواد المتفاعلة حسب ظروف التفاعل .

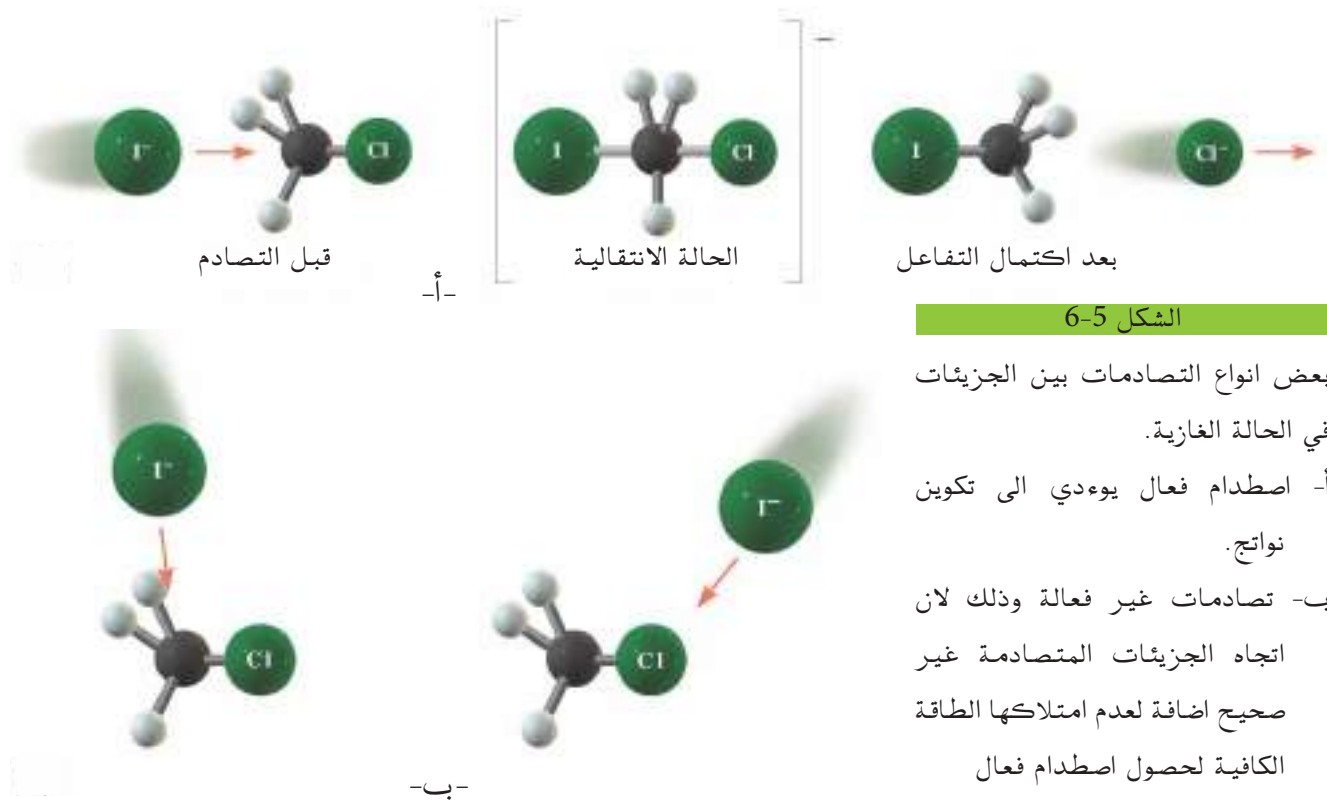
ومن الأمثلة المهمة لتوضيح فكرة نظرية التصادم ونظرية الحالة الانتقالية هي التفاعل الحاصل بين أيون اليوديد I^- وكلوريد المثيل $.CH_3Cl$



ويحدث هذا التفاعل حسب الطريقة الموضحة في الشكل (5-6). يبدأ التفاعل بإصطدام أيون اليوديد I^- مع جزء كلوريد المثيل CH_3Cl

من خلف الاصرة $C-Cl$ من خلال وسط ذرات الهيدروجين الثالث، حيث يبدا نشوء الاصرة بين الكاربون والليود بينما تستطيل وتضعف الاصرة بين الكاربون والكلور وت تكون الحالة الانتقالية للتفاعل (المعقد المنشط) والذي يحتوي على ثلات اواصر اعтикаدية $C-H$ وارتباطين ضعيفين (اوامر جزئية) بين الكاربون والليود $C-I$ والكاربون والكلور $C-Cl$. وبزيادة قوة الارتباط بين الكاربون والليود تنشأ الاصرة بينهما، بينما تنكسر الاصرة بين الكاربون والكلور فينفصل ايون الكلوريد ويتم التفاعل [الشكل(5-6أ)].

اما اذا كان التصادم بين ايون اليوديد وجزئي كلوريد المثيل في الاتجاه غير الصحيح فعندما تبقى المواد المتفاعلة على ماهي عليه ولا يحدث التفاعل، لاحظ الشكل (5-6 ب).



5-5 حرارة التفاعل

ترتبط سرعة التفاعل الكيميائي بطاقة التنشيط، فكلما كانت قيمة طاقة التنشيط كبيرة كان التفاعل بطيناً، ويكون التفاعل سريعاً كلما كانت طاقة التنشيط صغيرة. يصاحب التفاعل الكيميائي تغير الطاقة وذلك نتيجة امتصاص او ابعاث كمية من الحرارة وهذه الكمية تمثل الفرق بين طاقة المواد الناتجة وطاقة المواد المتفاعلة وتسمى بحرارة التفاعل وتحسب على النحو الآتي:

حرارة التفاعل = طاقة المواد الناتجة - طاقة المواد المتفاعلة

بعض انواع التصادمات بين الجزيئات في الحالة الغازية.

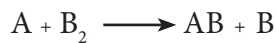
أ- اصطدام فعال يوءدي الى تكوين نواتج.

- تصادمات غير فعالة وذلك لأن اتجاه الجزيئات المتصادمة غير صحيح اضافة لعدم امتلاكها الطاقة الكافية لحصول اصطدام فعال

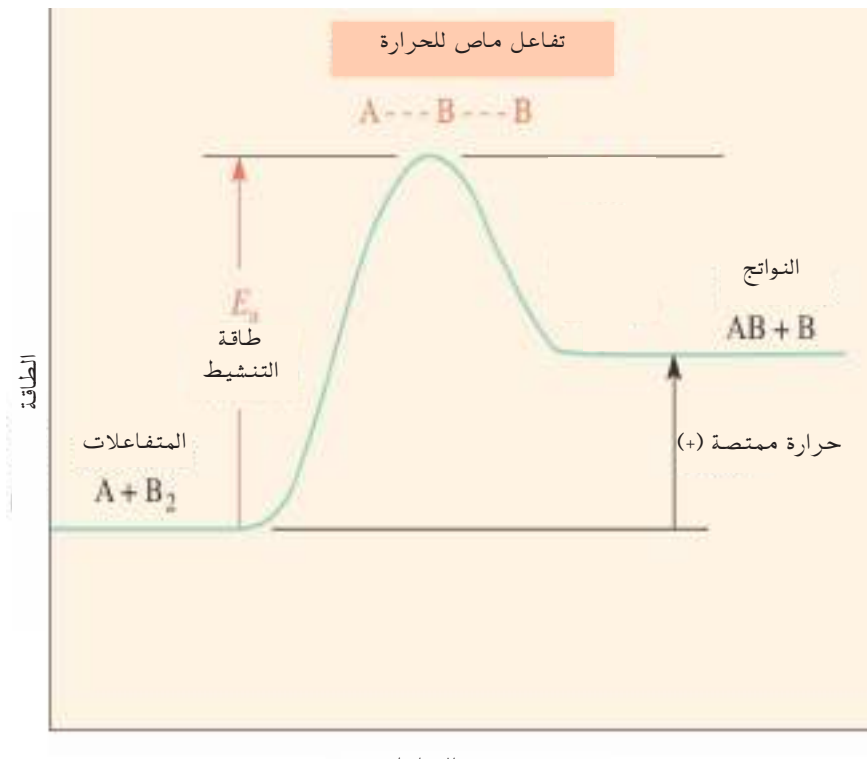
يكون التفاعل ماص للحرارة عندما تكون حرارة التفاعل قيمة موجبة، اي ان طاقة المواد الناتجة اكبر من طاقة المواد المتفاعلة وحسب ما موضح في الشكل (7-5).

الشكل 7-5

مخطط حدوث التفاعل الاتي

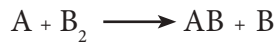


عندما تكون طاقة المواد الناتجة اكبر من طاقة المواد المتفاعلة يكون التفاعل ماص للحرارة اي اشارة قيمة الحرارة (+).

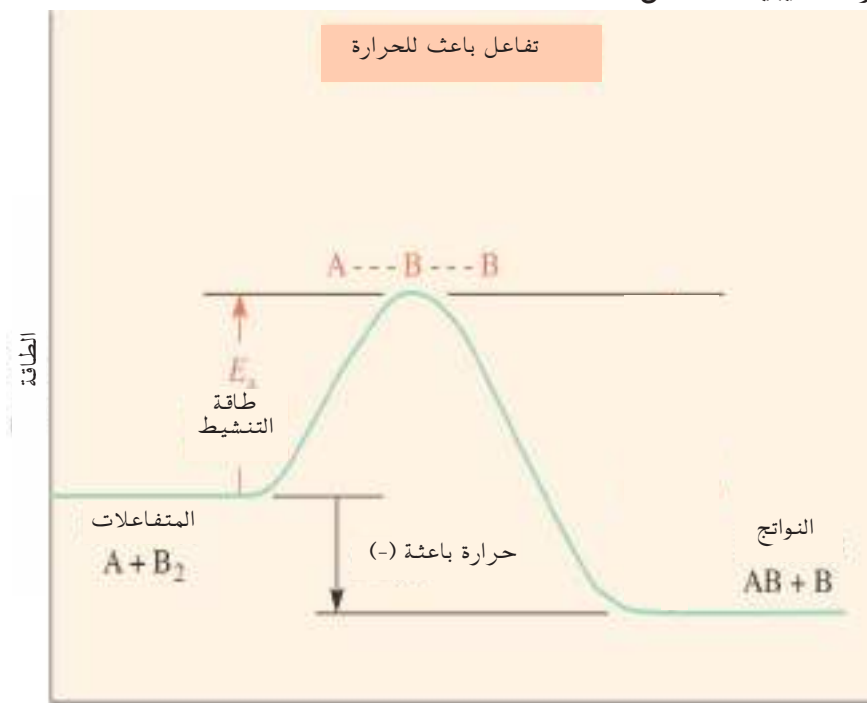


الشكل 8-5

مخطط حدوث التفاعل الاتي



عندما تكون طاقة المواد الناتجة اصغر من طاقة المواد المتفاعلة يكون التفاعل باعث للحرارة اي اشارة قيمة الحرارة (-).



طاقة التنشيط Activation Energy

تعرف طاقة التنشيط بانها الحد الادنى من الطاقة اللازمة التي يجب ان تمتلكها المواد المتفاعلة كي يكون التصادم فعالاً.

7-5 العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل

تختلف التفاعلات في سرعتها فبعضها بطيئة والبعض الآخر سريعة وتحت نفس الظروف، ويمكن تغيير سرعة التفاعل عن طريق التحكم بالعوامل المؤثرة في سرعة التفاعل وهي :

Concentration 1-7-5 التركيز

لقد لاحظنا من دراستنا لقانون سرعة التفاعل بان زيادة تركيز احد المواد المتفاعلة يؤدي غالبا الى زيادة سرعة التفاعل، ويوضح الشكل (9-5) اثر زيادة تركيز الاوكسجين في سرعة التفاعل حيث تضيء الشظية المشتعلة في الهواء والذي يحتوي على غاز الاوكسجين بنسبة 20%， لكنها تتوهج بشكل لهب عند ادخالها في قنينة مملوئة بغاز الاوكسجين والسبب هو ازدياد تركيز الاوكسجين والذي يؤدي الى ازدياد سرعة الاشتعال.



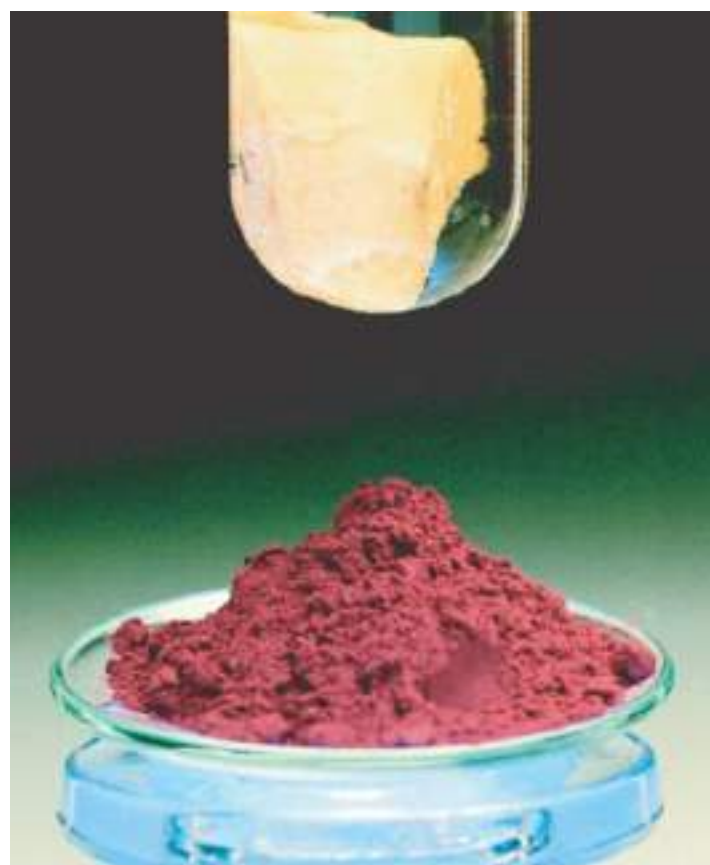
الشكل 9-5

ازدياد سرعة اشتعال الشظية بازدياد تركيز الاوكسجين (يمين) اشتعال الشظية في الهواء (يسار) توهج الشظية المشتعلة داخل قنينة مملوءة بغاز الاوكسجين

وكما ان للتركيز اثره في زيادة سرعة التفاعلات التي تشتمل على مواد متفاعلة في الحالة السائلة، فان للضغط تاثيراً مشابهاً على التفاعلات التي تشتمل على مواد متفاعلة في الحالة الغازية. ان زيادة الضغط يعمل على تقليل حجم الغاز وبالتالي زيادة تركيزه مما يزيد من سرعة التفاعل الكيميائي.

2-7-5 الطبيعة الفيزيائية وطبيعة المواد المتفاعلة

تعتمد سرع التفاعلات الكيميائية على الحالة الفيزيائية للمواد المتفاعلة، فلو كان لنا على سبيل المثال ثلاث قطع من الفلزات الصوديوم والخارصين والقصدير لها نفس الحجم ووضعنا كل قطعة في محلول حامض الهيدروكلوريك له نفس التركيز فإننا نجد أن قطعة الصوديوم تتفاعل بشدة، أما قطعة الخارصين فسوف تكون تفاعلاها بمعدل أقل وبالنسبة لقطعة القصدير فانها ستتفاعل ببطء شديد. لذا تعتبر الحالة الفيزيائية للمواد المتفاعلة مهمة جداً لتحديد فاعليتها وسرعة تفاعلاها وكما هو الحال بالنسبة لفعالية الفسفور الابيض والاحمر [الشكل (10-5)].



الشكل 10-5

يمتلك الفسفور صورتين . فالفسفور الابيض (فوق) يشتعل ويحترق بسرعة عند تعرضه لاوكسجين الهواء لذلك يجب خزنـه تحت الماء . بينما الفسفور الاحمر (تحت) يتفاعل ببطء شديد جداً مع الهواء لذلك يمكن خزنـه بقنانـي مفتوحة .

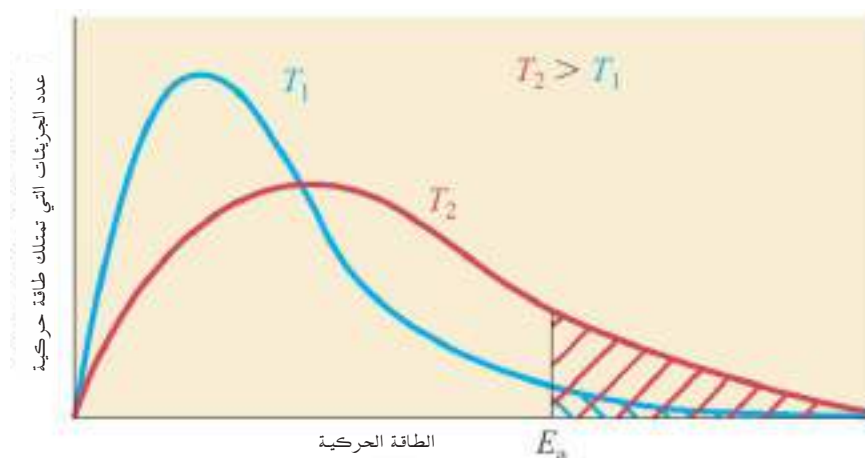
الشكل 10-5

تزداد المساحة السطحية لكتلة معينة من المادة كلما صغر حجم الدقائق المكونة لها، وبأزياد المساحة السطحية تزداد المساحة المعرضة للتفاعل فيزداد عدد التصادمات وتزداد سرعة التفاعل، [الشكل 11-5] ويمكن زيادة المساحة السطحية للمادة الصلبة ، اما بأذابتها في مذيب فيعمل المذيب على فصل الدقائق عن بعضها او بطحنها وتحويلها الى مسحوق ناعم .



الشكل 11-5

تزداد سرعة التفاعل بأرتفاع درجة الحرارة وتنخفض بأنخفاضها، وذلك لأن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي الى زيادة سرعة الجزيئات المتفاعلة فيزداد عدد تصادماتها وكذلك يزداد عدد الجزيئات التي تمتلك طاقة حرارية تساوي او تفوق طاقة التنشيط للتفاعل والتي تستطيع ان تتفاعل لتكوين الناتج ، وكما موضح في الشكل (12-5).



معظم التفاعلات تتضاعف سرعتها بأرتفاع درجة الحرارة عشرة درجات (10°C) وذلك بسبب ازدياد نسبة الجزيئات الداخلة في التفاعل وكما موضح في الجدول (2-5).

الجدول 2-5 تضاعف سرعة التفاعل بارتفاع درجة حرارة التفاعل (10°C)	
درجة الحرارة	عدد الجزيئات الداخلة في التفاعل
25°C (298 K)	1.70×10^{-9}
35°C (308 K)	3.29×10^{-9}
45°C (318 K)	6.12×10^{-9}

يتفاعل مسحوق الطباشير (عبارة عن كربونات الكالسيوم CaCO_3 غير النقيمة) بسرعة مع حامض الهيدروكلوريك المخفف لانه يمتلك مساحة سطحية كبيرة، بينما اصبع الطباشير الذي يمتلك مساحة سطحية صغيرة يكون تفاعله ابطأ بكثير.

الشكل 12-5

إن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى زيادة ملحوظة في عدد الجزيئات التي لها طاقات عالية تساوي أو تفوق طاقة التنشيط مما سيزيد من عدد اصطداماتها وبالتالي سرعة التفاعل .

هل تعلم

الخليط المكون من غبار الفحم والهواء خليط قابل للانفجار عند ارتفاع درجة الحرارة وقد يسبب انفجار مناجم الفحم ، وكذلك الخليط المكون من غبار الطحين والهواء قد يسبب انفجار معامل الطحين وللسبب نفسه .

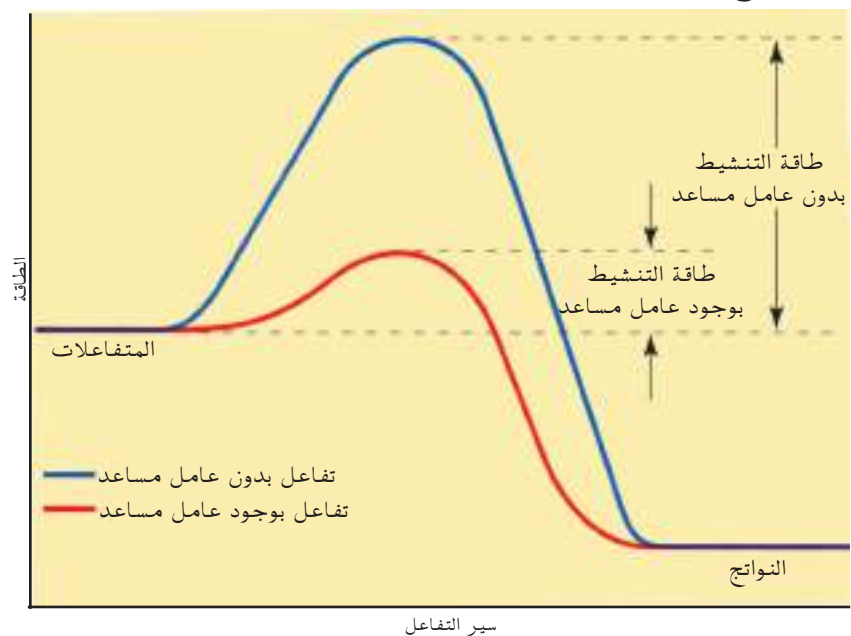
العامل المساعد Catalyst 4-7-5

العامل المساعد هو المادة التي تزيد من سرعة التفاعل دون ان تستهلك خلاله، وفي اغلب التفاعلات يكون تأثير اضافة العامل المساعد اقوى من تأثير ارتفاع درجة الحرارة على سرعة التفاعل، اذ يعمل العامل المساعد على خفض مستوى طاقة التنشيط للتفاعل فيزداد عدد الدقائق المتصادمة التي تمتلك طاقة حركية تساوي او تفوق طاقة التنشيط فتستطيع ان تتفاعل مكونة المادة الناتجة، كما موضح في الشكل (13-5) يلاحظ من الشكل أن خفض طاقة التنشيط للتفاعل يؤدي أيضا إلى فتح مسلك جديد يختلف عن سير المسلك الأول قبل إضافة العامل المساعد وذلك بتكون معقد منشط جديد بطاقة اوسطى.

يمكن توضيح تأثير العامل المساعد على زيادة سرعة تفاعل الهيدروجين مع الاوكسجين :



اذ ان التفاعل يكاد لا يحصل بدرجة الحرارة الاعتيادية ، ولكن يجرى بشكل سريع عند اضافة قليل من مسحوق البلاتين كعامل مساعد .

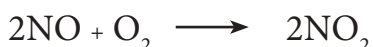


الشكل 5-13

العامل المساعد يخفض طاقة التنشيط ويزيد سرعة التفاعل .

8-5 ميكانيكية التفاعل

تحدث معظم التفاعلات الكيميائية عبر عدد من الخطوات المتتابعة التي تمثل بما يسمى بـميكانيكية التفاعل. والتفاعلات التي تحدث بأكثر من خطوة واحدة تسمى بالتفاعلات المعقدة ، بينما تسمى التفاعلات التي تحدث خلال خطوة واحدة بالتفاعلات الأولية. وعليه فالتفاعل المعقد يشتمل على أكثر من تفاعل أولي . فعلى سبيل المثال يحدث التفاعل بين NO و O_2 حسب الآتي:



ولقد وجد عملياً أن هذا التفاعل يحدث بخطوتين

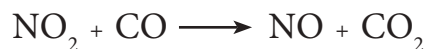
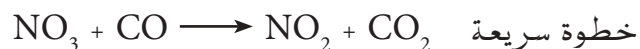


وكل خطوة من هاتين الخطوتين عبارة عن تفاعل أولي. ولو جمعنا المعادلتين (1) و (2) لحصلنا على التفاعل العام أعلاه. يدعى المركب N_2O_2 بالمركب الوسطي والذي يعرف بأنه مركب ينتج في أحد خطوات التفاعل الأولى ويستهلك في خطوة أخرى من هذه التفاعلات. لذا فالمركب الوسطي لا يظهر في المعادلة العامة للتفاعل لكنه يظهر في خطوات ميكانيكية التفاعل أو ما يسمى بخطوات التفاعلات الأولية وذلك لأنه مركب غير مستقر ولكنه أكثر استقراراً من المعدن المنشط أذ أن ذراته ترتبط مع بعضها بأواصر انتيادية وفي بعض الحالات يمكن فصله من التفاعل . وتتضمن خطوات ميكانيكية التفاعل على الخطوة المحددة لسرعة التفاعل (Rate-determining step). والتي تعرف بأنها أبطأ خطوة من خطوات ميكانيكية التفاعل. فعندما يحدث أحد التفاعلات الأولية في الميكانيكية بسرعة أبطأ من أي تفاعل أولي آخر يكون هذا التفاعل هو الخطوة المحددة لسرعة التفاعل. وسرعة هذا التفاعل هي التي تحدد سرعة التفاعل العامة سواء أكانت هذه الخطوة في أول التفاعل أو آخره أو في وسطه.

فعلى سبيل المثال وجد تجربياً أن تفاعل ثانوي أوكسيد النتروجين NO_2 وأحادي أوكسيد الكربون CO هو تفاعل من المرتبة الثانية بالنسبة للمركب NO_2 ومن المرتبة صفر بالنسبة للمركب CO .



وهذا بخلاف ما يمكن استنتاجه لأول وهلة من المعادلة الكيميائية أعلاه بأنه تفاعل من المرتبة الأولى لكل من NO_2 و CO وعلى هذا الأساس تم اقتراح بأن هذا التفاعل يتبع الميكانيكية الآتية:



هل تعلم

عام 1998 تم استحداث علم جديد يدعى بعلم الفيمتوثانية ، من قبل مجموعة من العلماء بضمنهم العالم العربي الدكتور احمد زويل . يدخل هذا العلم في العديد من المجالات منها الطب والالكترونيات وعلوم الفضاء والكيمياء والفيزياء وغيرها ، وباستخدام هذا العلم تمكّن العلماء ولأول مرة من ملاحظة ما يحدث خلال التفاعل الكيميائي وبالتصوير البطيء ورؤيه تحرك الذرات وذلك باستخدام كاميرا فائقة السرعة مما ساعد على اقتراح ميكانيكية التفاعل .

وحيث أن سرعة التفاعل هي سرعة الخطوة البطيئة فإن قانون سرعة التفاعل يكون:

$$\text{Rate} = K [NO_2] [NO_2]$$

أو

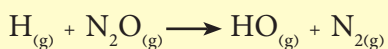
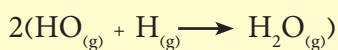
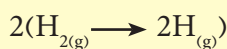
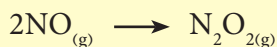
$$\text{Rate} = K [NO_2]^2$$

ويتفق هذا مع قانون سرعة التفاعل المستنجد تجريبياً. ويلاحظ من ميكانيكية التفاعل تشكل مركب وسطي هو NO_3 . نستنتج مما سبق أن أي ميكانيكية مقترحة لأي تفاعل كيميائي يجب أن تتفق مع المعادلة الكيميائية العامة للتفاعل. لأقتراح ميكانيكية التفاعل يجب تطبيق الشروط الآتية :

- عند جمع معادلات التفاعلات الأولية في ميكانيكية التفاعل المقترحة نحصل على المعادلة العامة للتفاعل.
- مرتبة التفاعل لأي تفاعل أولي تكون اما من المرتبة الأولى او الثانية، وتستبعد التفاعلات الأولية من المرتبة الثالثة وذلك لصعوبة حصول تصادم فعال بين ثلاث جزيئات في آن واحد.
- قانون سرعة التفاعل للخطوة المحددة للسرعة يجب ان يكون مطابقاً لقانون سرعة التفاعل العام، وذلك لأن سرعة التفاعل تتحدد بسرعة الخطوة المحددة للسرعة.

تمرين 5-13

تم اقتراح ميكانيكية لتفاعل ما مكونة من خمس خطوات هي الآتية :



1. اكتب معادلة التفاعل الموزونة .

2. اكتب قانون سرعة التفاعل لكل خطوة.

3. عين مرتبة التفاعل لكل خطوة.

4. عين المواد الوسطية .

مثال 5 - 8 :

قانون سرعة التفاعل لتفاعل ما :

ميكانيكية التفاعل المقترحة:



أ - اكتب المعادلة العامة الموزونة للتفاعل وما هي المادة الوسطية.

ب - اكتب قانون السرعة لكل خطوة .

ج - عين الخطوة المحددة للسرعة .

الحل :

أ - نجمع الخطوتين 1 و 2 ونختصر المواد المتشابهة فنحصل على معادلة التفاعل



والمادة الوسطية هي NO_3 لأنها لم تظهر في المعادلة العامة للتفاعل .

ب - قانون سرعة التفاعل للخطوة الاولى : $\text{Rate} = K [\text{NO}_2]^2$

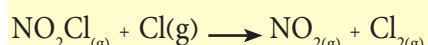
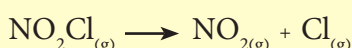
قانون سرعة التفاعل للخطوة الثانية : $\text{Rate} = K [\text{NO}_3] [\text{CO}]$

الخطوتان الاولى والثانية من المرتبة الثانية .

ج - الخطوة الاولى هي الخطوة المحددة للسرعة، لأن قانون السرعة لها يتطابق مع قانون سرعة التفاعل.

تمرين 14-5

ميكانيكية التفاعل المقترحة لتفاعل ما هي :



قانون سرعة التفاعل :

$$\text{Rate} = K [\text{NO}_2\text{Cl}]$$

1. اكتب معادلة التفاعل العامة الموزونة .

2 . اكتب قانون السرعة لكل خطوة.

3 . ما مرتبة التفاعل العامة .

4 . اي الخطوتين محددة للسرعة ولماذا.

مثال 9 - 5 :

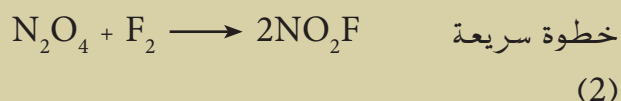
للتفاعل الآتي :



قانون سرعة التفاعل هو : $\text{Rate} = K [\text{NO}_2] [\text{F}_2]$

تم اقتراح ميكانيكية التفاعل باربع طرق مختلفة ، بين مع ذكر السبب ميكانيكية التفاعل الصحيحة ، والخطأ .

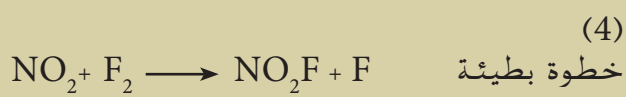
(1)



(2)



(3)



الحل :

(1) خطأ ، لأن قانون السرعة للخطوة البطيئة لا يتطابق مع قانون السرعة للتفاعل.

(2) خطأ وذلك لأن حاصل جمع الخطوتين لا ينتج معادلة التفاعل



(3) خطأ وذلك لأن ميكانيكية التفاعل من خطوة واحدة ومن المرتبة الثالثة .

(4) صحيحة وذلك لأنها تحقق الشروط الثلاثة الآتية .

أ - عند جمع الخطوتين نحصل على معادلة التفاعل .

ب - مرتبة التفاعل لكل خطوة من المرتبة العامة الثانية وهي مقبولة .

ج - قانون السرعة للخطوة البطيئة مطابق لقانون السرعة للتفاعل

$$\text{العام : Rate} = K [\text{NO}_2][\text{F}_2]$$

مثال 5 - 10 :

افتراض التفاعل الآتي :



وتم اقتراح الميكانيكية الآتية له :



خطوة بطيئة



خطوة سريعة



أ - ما هو قانون سرعة هذا التفاعل .

ب - هل تتحقق هذه الميكانيكية هذا التفاعل .

ج - ما هي المرتبة العامة للتفاعل .

د - ما هي المركبات الوسطية في هذا التفاعل .

الحل :

أ - نعم تتحقق هذه الميكانيكية هذا التفاعل وذلك لأن جمع التفاعلات الأولية تؤدي إلى المعادلة العامة للتفاعل .

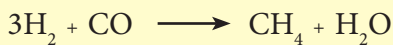
ب - قانون السرعة هو $\text{Rate} = K[\text{B}]^2$ او $\text{Rate} = K[\text{B}][\text{B}]$

ج - التفاعل من المرتبة الثانية .

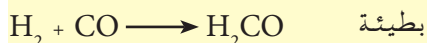
د - المواد الوسطية هي B_2 و AB .

تمرين 15-5

افتراض التفاعل الآتي :



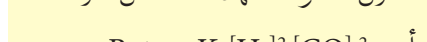
يتبع الميكانيكية الآتية :



بطيئة



سريعة



سريعة

قانون السرعة لهذا التفاعل هو :

$$\text{أ - Rate} = K[\text{H}_2]^2[\text{CO}]^2$$

$$\text{ب - Rate} = K[\text{H}_2]^2[\text{CO}]$$

$$\text{ج - Rate} = K[\text{H}_2][\text{CO}]^2$$

$$\text{د - Rate} = K[\text{H}_2][\text{CO}]$$

$$\text{هـ - Rate} = K[\text{H}_2]^2[\text{CO}]^3$$

الفصل الخامس

الكتاب السادس الاعدادي

مفاهيم أساسية

نظريات سرعه التفاعل

نظريات وضع لتفسير كيفية حدوث التفاعل وهم نظريتان، نظرية التصادم ونظرية المعقد المنشط او الحالة الانتقالية.

طاقة التنشيط

هي اقل طاقة لازمة يجب ان تمتلكها الجزيئات المتفاعلة لتكوين النواتج.

التصادمات الفعالة

تلك الاصطدامات التي يتحقق فيها الشرطان الاساسيان وهم امتلاك الجزيئات للحد الادنى من طاقة التنشيط وان يكون الوضع الفراغي الهندسي للجزيئات المتصادمة في الاتجاه المناسب.

حرارة التفاعل

هي الحرارة الممتصة (قيمتها موجبة) او المنبعثة (قيمتها سالبة) خلال التفاعل الكيميائي وتعتمد قيمتها على الفرق بين طاقة المواد المتفاعلة وطاقة المواد الناتجة.

ميكانيكية التفاعل

عدد الخطوات (التفاعلات) الاولية التي يمر بها التفاعل لتتحول فيه المواد المتفاعلة الى نواتج.

الخطوة المحددة للسرعة

Rate Determining Step

ابطأ خطوة من خطوات ميكانيكية التفاعل (التفاعلات الاولية) وسرعه هذه الخطوة هي التي تحدد قانون سرعة التفاعل اي ان عدد مولات المواد المتفاعلة في الخطوة المحددة للسرعة هي مراتب المتفاعلات نفسها.

سرعه التفاعل الكيميائي

The Rate of Chemical Reaction

مقدار النقصان في التركيز المولاري للمواد المتفاعلة او الزيادة في التركيز المولاري للمواد الناتجة في التغير في وحدة الزمن .

السرعة العامة للتفاعل

The Overall Rate of Chemical Reaction

السرعة بدالة مول واحد من اي من المواد المتفاعلة او الناتجة.

قانون سرعه التفاعل

علاقة تربط سرعة التفاعل (Rate) مع تركيز المواد المتفاعلة A و G و H مرفوعة لأس مراتبها على التوالي ومع ثابت سرعة التفاعل K. فلتلتفاعل العام



قانون السرعة يكتب على الصورة الآتية:

$$\text{Rate} = K [A]^{\alpha} [G]^{\beta} [H]^{\gamma}$$

ثابت سرعه التفاعل

هو ثابت علاقه النسب بين سرعة التفاعل العامة وتركيز المواد المتفاعله في قانون سرعة التفاعل وهو مقدار ثابت لا يتغير الا بتغير درجه الحرارة .

المرتبة العامة للتفاعل

وتساوي المرتبة العامة للتفاعل مجموع مراتب المتفاعلات في قانون السرعة :

$$n = \alpha + \beta + \gamma$$

وحدة ثابت السرعة

تعتمد وحدة سرعة التفاعل على مرتبة التفاعل ويمكن اشتقاقها من خلال العلاقة الآتية:

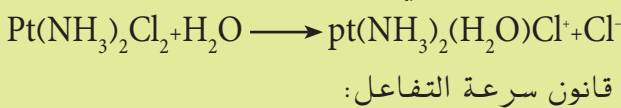
$$\left[\frac{\text{mol}}{\text{L}} \right]^{1-n} = \left[\frac{\text{M}}{\text{t}} \right]^{1-n}$$

وحدة ثابت السرعة =

اسئلة الفصل الخامس

(5)

4-5 للتفاعل الآتي:



$$\text{Rate} = K [\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$$

$$K = 0.090 \text{ hr}^{-1}$$

وقيمة

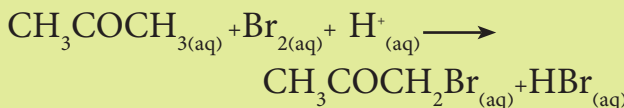
أ - احسب سرعة التفاعل عندما يكون تركيز

$$\text{pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2 = (0.040\text{M}, 0.020\text{M}, 0.010\text{M})$$

ب - كيف تغير سرعة استهلاك $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ مع تغيير تركيزه .

ج - ما تأثير تغير تركيز $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ على سرعة تكوين Cl^- .

5-5 للتفاعل التالي ومن نتائج التجارب في الجدول أدناه:



Exp. No.	$[\text{CH}_3\text{COCH}_3]$	$[\text{Br}_2]$	$[\text{H}^+]$	Rate mol/L.s
1	0.30	0.05	0.05	5.7×10^{-5}
2	0.30	0.10	0.05	5.7×10^{-5}
3	0.30	0.05	0.10	12.0×10^{-5}
4	0.40	0.05	0.05	7.6×10^{-5}

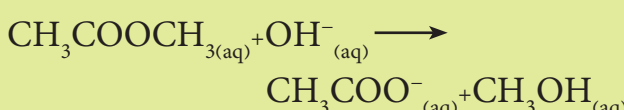
أ - استنتج قانون سرعة التفاعل .

ب - احسب قيمة ثابت سرعة التفاعل.

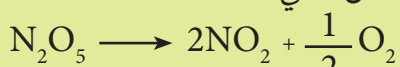
ج - احسب سرعة التفاعل عندما

$$[\text{H}^+] = 0.050\text{M} \quad [\text{CH}_3\text{COCH}_3] = [\text{Br}_2] = 0.10\text{M}$$

6-5 تحلل خلات المثيل في وسط قاعدي مكونة ايون الخلات وكحول المثيل ، بحسب المعادلة الآتية:



1-5 للتفاعل الآتي:



ومن النتائج في الجدول الآتي:

t / hr	$[\text{N}_2\text{O}_5]$ / mol/L
0.00	0.849
0.50	0.733
1.00	0.633
2.00	0.472

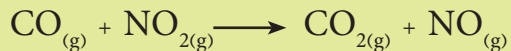
احسب معدل سرعة التفاعل لكل فترة من الفترات التالية بوحدة الساعة.

أ - من 0.00 الى 0.50

ب - من 0.50 الى 1.00

ج - من 1.00 الى 2.00

2-5 التفاعل الآتي من المرتبة الثانية بالنسبة للمتفاعل NO_2 ومن المرتبة صفر بالنسبة للمتفاعل CO .

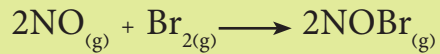


أ - اكتب قانون السرعة للتفاعل .

ب - كيف تغير سرعة التفاعل عند خفض تركيز NO_2 الى النصف .

ج - كيف تغير سرعة التفاعل عند مضاعفة تركيز CO .

3-5 التفاعل الآتي من المرتبة الاولى بالنسبة للمتفاعل Br_2 ومن المرتبة الثانية بالنسبة للمتفاعل NO



أ - اكتب قانون سرعة التفاعل .

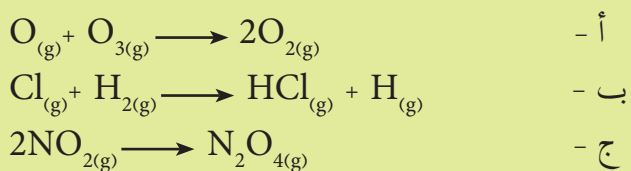
ب - كيف تغير سرعة التفاعل عند جعل تركيز Br_2 ثلاثة امثال التركيز الاولى فقط .

ج - كيف تغير سرعة التفاعل عند مضاعفة تركيز NO فقط .

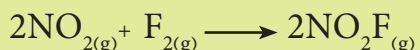
د - كيف تغير سرعة التفاعل عند مضاعفة تركيز كل من Br_2 و NO معاً .

9- اكتب قانون سرعة التفاعل للتفاعلات

الأولية الآتية :



10-5 لتفاعل الآتي :



ومن نتائج التجارب في الجدول الآتي :

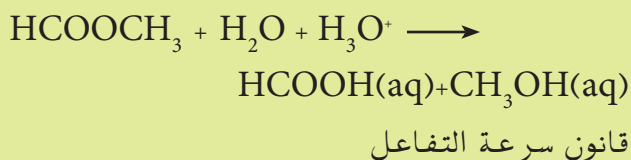
Exp. No.	[NO ₂]	[F ₂]	Rate mol/L.s
1	0.001	0.005	2.0×10^{-4}
2	0.002	0.005	4.0×10^{-4}
3	0.002	0.002	1.6×10^{-4}

أ- استنتج قانون سرعة التفاعل .

ب- ما مرتبة المتفاعلات لكل مادة في قانون السرعة ؟

ج- احسب قيمة ثابت سرعة التفاعل .

11-5 تتحلل فورمات الميثيل في محلول حامضي مكونة كحول الميثيل وحامض الفورميك بحسب المعادلة الآتية :



$$\text{Rate} = K [\text{HCOOCH}_3]$$

ما سبب عدم ظهور أليون H_3O^+ في قانون سرعة التفاعل على الرغم من وجوده في معادلة التفاعل ؟

قانون سرعة التفاعل :

$$\text{Rate} = K [\text{CH}_3\text{COOCH}_3][\text{OH}^-]$$

$$K = 0.14 \text{ L/mol.s}$$

أ- ما سرعة تحلل خلات الميثيل عندما يكون تركيز كل من $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$ و OH^- يساوي 0.025 M .

ب- ما سرعة ظهور CH_3OH في محلول ؟ 7-5 لتفاعل الآتي :



ومن نتائج التجارب في الجدول الآتي :

Exp. No.	[H ₂]	[NO]	Rate mol/L.s
1	2.5×10^{-3}	5.0×10^{-3}	3.0×10^{-3}
2	2.5×10^{-3}	15.0×10^{-3}	9.0×10^{-3}
3	10.0×10^{-3}	15.0×10^{-3}	36.0×10^{-3}

أ- استنتاج قانون سرعة التفاعل .

ب- احسب قيمة ثابت السرعة .

ج- احسب سرعة التفاعل عندما يكون تركيز كل من NO و H_2 يساوي 8.0×10^{-3} M .

8-5 لتفاعل الآتي ومن نتائج التجارب في الجدول أدناه :



Exp. No.	[C ₂ H ₄]	[O ₃]	Rate mol/L.s
1	1.0×10^{-8}	0.5×10^{-7}	1.0×10^{-12}
2	1.0×10^{-8}	1.5×10^{-7}	3.0×10^{-12}
3	2.0×10^{-8}	1.0×10^{-7}	4.0×10^{-12}

أ- استنتاج قانون سرعة التفاعل ، ثم احسب قيمة (K)

ب- احسب سرعة التفاعل عندما يكون تركيز كل من C₂H₄ و O₃ يساوي 2.0×10^{-7} M .

د - 0.036 - و 0.036 - و 0.009 و 0.036 - ه - 0.018 - و 0.012 - و 0.018 -

15-5 للتفاعل الآتي :



ومن نتائج التجارب في الجدول أدناه حدد مراتب المتفاعلات واستنتج قانون سرعة التفاعل والمرتبة العامة للتفاعل.

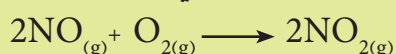
Exp. No.	[NO ₂]	[CO]	Rate mol/L.s
1	0.10	0.10	0.005
2	0.40	0.10	0.080
3	0.10	0.20	0.005

16-5 ما التأثير الذي يحدثه العامل المساعد على كل من:

- أ - حرارة التفاعل.
- ب - طاقة التنشيط.

ج - طاقة المواد المتفاعلة وطاقة المواد الناتجة.

12-5 اجري التفاعل الآتي بدرجة K 600 :



ومن نتائج التجارب في الجدول الآتي :

Exp. No.	[O ₂]	[NO]	Rate mol/L.s
1	0.01	0.01	1.2×10 ⁻⁵
2	0.01	0.02	4.8×10 ⁻⁵
3	0.02	0.01	2.4×10 ⁻⁵

- أ- استنتج قانون سرعة التفاعل .
- ب- احسب سرعة التفاعل عندما يكون تركيز كل من NO و O₂ يساوي 0.025 M على التوالي .
- ج- احسب سرعة استهلاك NO، وسرعة تكوين NO₂ اذا كانت سرعة استهلاك O₂ تساوي 1.0×10⁻⁴ mol/L s

13-5 حدد العبارة الصحيحة والعبارة الخطأ ،

وصحح الخطأ في كل مما يأتي :

- أ - تتغير قيمة ثابت سرعة التفاعل بتغيير درجة حرارة التفاعل وبمرور الزمن .
- ب - يتغير ثابت سرعة التفاعل بتغيير تركيز المواد المتفاعلة .
- ج - سرعة التفاعل تبقى ثابتة بمرور الزمن لتفاعل من المرتبة الاولى عند ثبوت درجة الحرارة .
- د - تتضاعف سرعة التفاعل لتفاعل من المرتبة (صفر) عند مضاعفة تركيز المادة المتفاعلة .

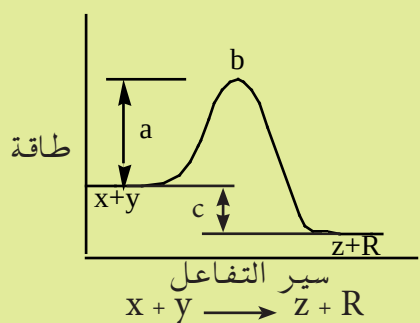
14-5 لقد وجد للتفاعل أدناه ان سرعة تكون C عند وقت معين تساوي 0.036 M.s⁻¹ فالسرعة بدالة التغير في A و B و D والسرعة العامة للتفاعل عند هذا الوقت تساوي (جميعها بوحدة M.s⁻¹)



- أ - 0.018 و 0.027 و 0.009 و 0.018
- ب - 0.018 و 0.027 و 0.009 و 0.018
- ج - 0.072 و 0.048 و 0.072 و 0.144

17-5 في المخطط أدناه المرسوم بين الطاقة (المحور y) وسير التفاعل (المحور x) للتفاعل

الاتي:



بين ماذا تعني الحروف a و b و c وهل التفاعل ماص ام باعث للحرارة ولماذا؟

- 18-5 وضع كيف تؤثر العوامل الآتية على سرعة التفاعل الكيميائي
- درجة الحرارة .
 - المساحة السطحية للمواد المتفاعلة.
 - طبيعة المواد المتفاعلة.
 - تركيز المواد المتفاعلة.



الفصل السادس

6

الحوامض والقواعد والاملاح Acids, Bases and Salts

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :-

- يتعرف على خواص المحاليل المائية للحوامض والقواعد.
- يتعرف على المفاهيم الجزيئية المختلفة للحوامض والقواعد حسب نظريات ارينيوس وبرونشتاد- لوري و لويس.
- يميز التأين التلقائي للماء والخواص الامفوتييرية لبعض المواد.
- يتعرف على تفاعلات الحوامض والقواعد في المحاليل المائية.
- يميز بين انواع الاملاح وطريقة تكوين كل منها و خواص محاليلها المائية .
- يتعرف على الدلائل المستخدمة في تفاعلات التعادل .
- يتعرف على عملية التسحیح ويستوعب اهميتها.

1-6 المقدمة

توجد في الطبيعة العديد من الحوامض و القواعد و الأملاح التي يستفاد منها في مجالات مختلفة، فعلى سبيل المثال تحوي العصارة الهضمية في جسم الإنسان محلول حامض الهيدروكلوريك بتركيز 0.1 مولاري تقريباً و يكون دم الإنسان وكذلك المكونات المائية في خلايا الجسم ذات فعل حامضي معتدل، أما محلول الموجود في بطارية السيارة فمكون من 40% بالكتلة محلول حامض الكبريتيك. ومن ناحية أخرى، تستعمل هيدروكسيد الصوديوم في صناعة الصابون و صناعة الورق و عدد آخر من الصناعات الكيميائية.

للأملاح استعمالاتها الواسعة أيضاً، فالصودا المستعملة في عملية الخبز (Baking soda) هي أحد أملاح حامض الكاربونيك، وملح الطعام (كلوريد الصوديوم) المستعمل لإعطاء المذاق المالي للطعام من ناحية ومن ناحية أخرى فإنه يستعمل لحفظ أنواع كثيرة من الأطعمة. ومن الأمثلة الأخرى لاستعمالات هذه المواد هي رش ملح كلوريد الكالسيوم لإذابة الثلوج المتراكمة على الطرقات العامة ويستعمل هذا الملح أيضاً في علاج المصايب في التهابات القلبية. كما وتستعمل أملاح الأمونيوم كأسمرة نتروجينية لزيادة خصوبة التربة. أما اغلب الحوامض العضوية و مشتقاتها فتوجد بشكل طبيعي، ففي الخل الذي نستعمله يشكل حامض الخل حوالى 4% منه، أما الألم الذي نشعر به عند لسعه النمل فمسبيه هو حامض الفورميك الذي تفرزه هذه الحشرات إلى داخل الجسم. وتشكل الحوامض الأمينية (Amino acids) وحدات بناء البروتينات في أجسام الكائنات الحية، وهناك أمثلة كثيرة أخرى تبين أهمية واستعمالات هذه المواد في مناطق الحياة اليومية.



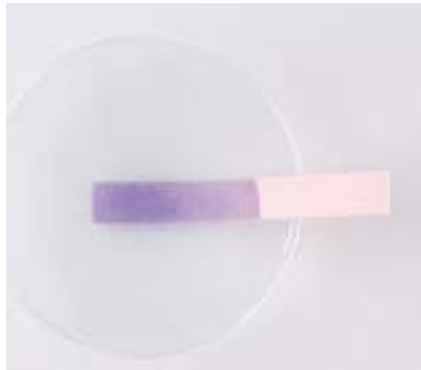
2- خواص المحاليل المائية للحوامض والقواعد

تظهر المحاليل المائية لمعظم الحوامض صفات مميزة والتي تعزى إلى وجود أيون الهيدروجين الموجب (H^+) (البروتون) أو يعبر عنه بـ أيون الهيدرونيوم (H_3O^+) في محلولها المائي والصفات هي:

1. لها مذاق حامضي.
2. تغير لون عدد من الدلائل (صبغات)، فمثلاً تغير لون صبغة زهرة الشمس من اللون الأزرق إلى اللون الأحمر.
3. تتفاعل الحوامض مع معظم الفلزات وتحرر غاز الهيدروجين (H_2).



المحلول الحامضي يغير لون صبغة زهرة الشمس لللون الاحمر.



المحلول القاعدي يغير لون صبغة زهرة الشمس لللون الازرق.

4. تفاعل مع اكسيد الفلزات ومع هيدروكسيدات الفلزات لتكون أملاحاً وماء.

5. محاليلها المائية لها القابلية على توصيل التيار الكهربائي وذلك لقابليتها على التأين بشكل تام أو بشكل جزئي. ويبيّن الجدول (1-6) بعض الحوامض الشائعة.

أما المحاليل المائية لمعظم القواعد فإن لها صفات مميزة أيضاً، تعزى إلى وجود أيون الهيدروكسيد (OH^-) في محلولها المائي والصفات هي:

1. لها مذاق لاذع.

2. لها ملمس لزج صابوني كما في حالة محلول المائي لهيدروكسيد الصوديوم.

3. تغير لون عدد من الدلائل، فمثلاً تغير لون صبغة زهرة الشمس من اللون الاحمر إلى اللون الأزرق .

4. تتفاعل مع الحوامض (تتعادل) لتكون أملاحاً وماء.

5. يكون لمحاليلها المائية القابلية على توصيل التيار الكهربائي لقابليتها على التأين.

الجدول (1-6) بعض الحوامض الشائعة واستخداماتها.

اسم الحامض	الاستخدامات
حامض الهيدروكلوريك HCl	تنقية المعادن وتنقية الخامات المعدنية وتحضير بعض المواد الغذائية وهو المكون الرئيس لحوامض المعدة.
حامض الكبريتيك H_2SO_4	صناعة الاسمندة والمتفجرات والاصماغ والسائل المستخدم في بطاريات السيارات.
حامض النتريلك HNO_3	صناعة الاسمندة والمتفجرات واللواصق.
حامض الخليك CH_3COOH	صناعة البلاستك والمطاط وفي حفظ الاطعمة وهو المكون الرئيسي للخل.
حامض الكاربونيک H_2CO_3	موجود في جميع المشروبات الغازية بسبب تفاعل ثنائي اوكسيد الكاربون مع الماء.
حامض الهيدروفلوريك HF	تنضيف المعادن وصقل الزجاج والنقش عليه.

6-3 المفاهيم الجزيئية للحوامض و القواعد

سنطرق في هذه الفقرة الى المفاهيم الجزيئية للحوامض و القواعد حسب نظريات رئيسية هي:

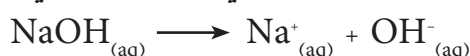
1-3-6 نظرية ارينبيوس The Arrhenius Theory

عام 1884 قدم العالم ارينبيوس نظريته الخاصة بالتفكير الالكتروليتي والتي نتج عنها لاحقا نظرية لتسمية الحوامض والقواعد والتي تنص على ما يأتي:

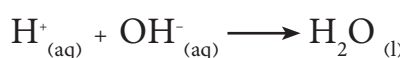
الحامض هو المادة التي تحتوي على الهيدروجين والتي تتآكل معطية ايونات الهيدروجين (H^+) في المحلول المائي. وحسب تعريف ارينبيوس، يعتبر HCl حامض ارينبيوس لانه ينتج ايونات H^+ في المحلول المائي:



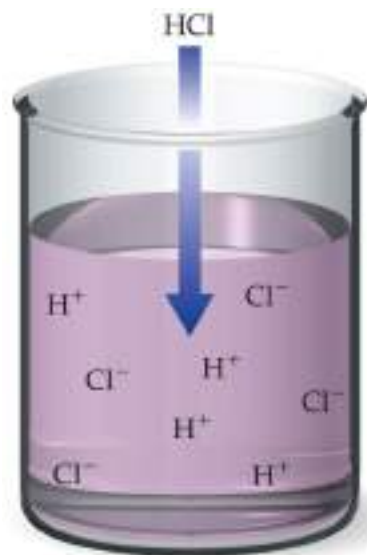
والقاعدة هي المادة التي تحتوي على مجموعة هيدروكسيد (OH^-) والتي تتآكل معطية ايونات الهيدروكسيد السالبة في المحلول المائي. وحسب تعريف ارينبيوس للقاعدة، تعتبر $NaOH$ قاعدة ارينبيوس لانها تنتج ايونات الهيدروكسيد OH^- في المحلول المائي:



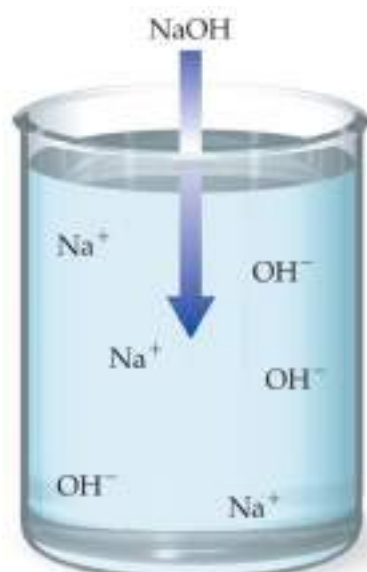
اما عملية التعادل حسب هذه النظرية فهي تعرف على أنها اتحاد ايونات H^+ و ايونات OH^- لتكوين جزيئات الماء:



لقد استطاعت نظرية ارينبيوس أن تشرح بنجاح تفاعلات الحوامض التي تمتلك بروتونات مع هيدروكسيدات الفلزات (القواعد الهيدروكسيدية)، وعلى الرغم من محدودية تطبيقات هذه النظرية إلا أنها أدت إلى تطوير نظريات أكثر شمولية لوصف خواص الحوامض و القواعد.



تأين حامض الهيدروكلوريك في الماء.

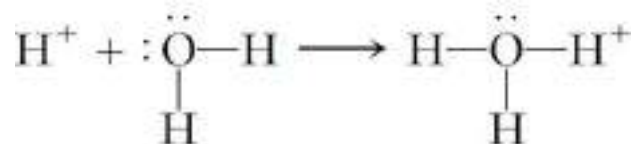


تأين هيدروكسيد الصوديوم في الماء.

ايون الهيدرونيوم (ايون الهيدروجين المتمييء)

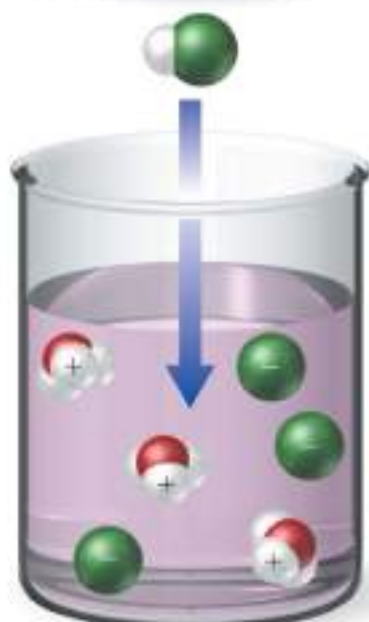
لقد وصف ارينبيوس ايونات الهيدروجين في الماء بأنها توجد على هيئة $H^n(H_2O)_n$ (حيث أن n تمثل عددا صحيحا) وهذا بسبب التجاذب بين ايونات H^+ و ذرة الأوكسجين (الحاملة لشحنة سالبة جزئية، دلتا سالب δ^-) في جزيئه الماء المستقطبة. فعلى الرغم من عدم معرفتنا الدقيقة لمدى تميؤ ايونات الهيدروجين في معظم المحاليل المائية إلا أننا عادة ما نمثل ايون الهيدروجين المتميء كايون هيدرونيوم H_3O^+ . وعلى ذلك نستطيع القول أن ايون الهيدروجين

المتميّز هو الذي يكسب محلول الحامض المائي صفاتِه الحامضية المميّزة. ويمكن التعبير عن أيون الهيدروجين H_3O^+ أو المتميّز على الصورة الآتية :



أيون الهيدروجين الماء

أيون الهيدرونيوم



تأين حامض الهيدروكلوريك في الماء.

2-3-6 نظرية برونشتاد - لوري

The Bronsted - Lowry Theory

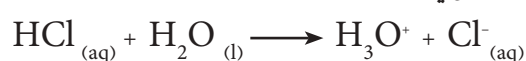
عام 1923، قدم كل من العالم برونشتاد (Bronsted) والعالم لوري (Lowry) بشكل منفرد تطوير لنظرية ارينبيوس وظهرت بذلك نظرية جديدة عرفت بنظرية برونشتاد - لوري. وحسب هذه النظرية يعرف الحامض على أنه المادة الواهبة للبروتون أما القاعدة فإنها الماد المستقبلة للبروتون.

تعتبر هذه التعريفات للحامض والقاعدة عامة بشكل كبير حيث أن أي جزيئة أو أيون يحوي على الهيدروجين وله القابلية على إطلاق البروتون هو حامض بينما أي جزيئة أو أيون يستطيع استقبال البروتون هو قاعدة، ولذلك يمكن تعريف تفاعل حامض مع قاعدة على أنه ذلك التفاعل الذي يتضمن انتقال بروتون من الحامض إلى القاعدة. ولهذا السبب، فعملية تأين حامض الهيدروكلوريك (حامض قوي) في الماء هي عبارة عن تفاعل حامض-قاعدة تسلك فيها جزيئه الماء سلوك قاعدة لأنها تكتسب بروتون، ويمكن التعبير عن ذلك كما يأتي:

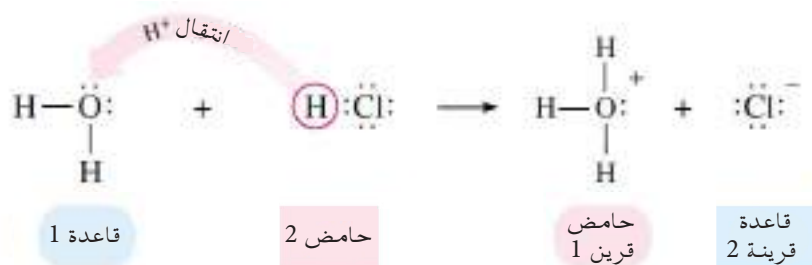


الخطوة الثانية

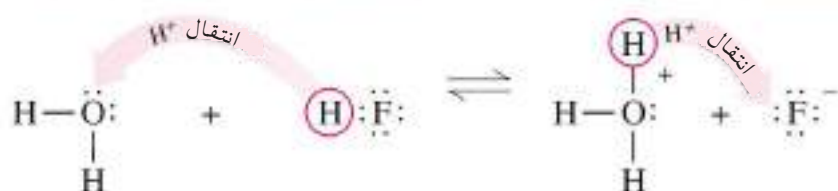
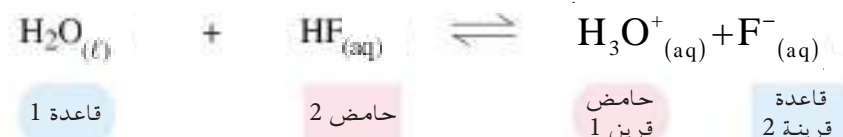
التفاعل الكلي (وصف برونشتاد-لوري)



ويمكن وصف تفاعلات الحوامض والقواعد حسب مفهوم برونشتاد - لوري بدالة ازواج (حامض - قاعدة قرينة) وكل زوج عبارة عن صنفين مختلفين فقط في البروتون. ففي المعادلة السابقة، يكون HCl (حامض) مع Cl^- (قاعدة قرينة) بمعنى زوج من (حامض - قاعدة قرينة)، بينما يمثل H_2O (قاعدة) مع H_3O^+ (حامض قرين) اي بمعنى زوج آخر من (قاعدة - حامض قرين) كما في الشكل الآتي:



ومن ناحية أخرى فإن تأين فلوريد الهيدروجين (حامض ضعيف) يحدث بشكل متشابه ولكن لمدى أقل ولذلك يمثل بالشكل الآتي:

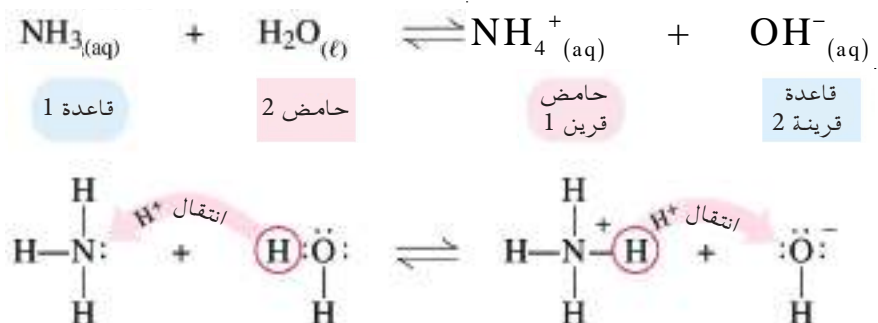


ففي هذه المعادلة يكون HF حامض مع F^- قاعدة قرينة بينما يمثل H_2O قاعدة مع H_3O^+ حامض قرين. وفي التفاعل الامامي (\rightarrow) يسلك كل من HF و H_2O سلوك حامض وقاعدة على التوالي، بينما في التفاعل العكسي (\leftarrow) يسلك H_3O^+ سلوك حامض (أي واهب للبروتون) بينما يسلك ايون الفلوريد F^- سلوك قاعدة (أي مستقبل للبروتون).

نلاحظ من الأمثلة اعلاه انه عند ذوبان حامض ضعيف (HF) في الماء فأأن جزيئات HF سوف تعطى كمية قليلة من ايونات H^- والتي يمكن أن تكتسب من قبل احد الصنفين القاعديين في محلول F^- أو H_2O ، وفي الحقيقة فأأن HF يتفكك بشكل قليل مما يدل على أن F^- هي قاعدة أقوى من H_2O . أما عند ذوبان حامض قوي (HCl) في الماء، فأن جزيئات HCl سوف تنتج ايونات H^+ والتي يمكن أن تكتسب من قبل احد الصنفين القاعديين في محلول Cl^- أو H_2O . وبما أن HCl يتفكك بشكل تام في محلوله المائي المخفف، فأن ذلك يعني أن Cl^- هي قاعدة أضعف من H_2O . إن كل ذلك يعني أن للحامض الضعيف قاعدة قرينة قوية وللحامض القوي قاعدة قرينة ضعيفة. ويمكن تعميم ذلك بالقول: كلما زادت قوة الحامض، كلما ضعفت قوة القاعدة القرینة له والعكس صحيح. ويجب هنا استعمال هذه المفاهيم بشكل صحيح، فالحامض القوي أو الحامض الضعيف (وكذلك القاعدة) هي صفات نستعملها لوصف حالة بشكل نسبي. فعند القول (في المثال السابق) أن OH^- هي قاعدة قوية فأأن ذلك لا يعني أنها كذلك بمقارنتها مع F^-

ولكننا نعني أنها قاعدة أقوى نسبة إلى القاعدة القرينة للحامض القوي في المثال (H_2O) .

وفي محلول المائي للأمونيا، تسلك جزيئات الامونيا سلوك قاعدة برونشتاد ضعيفة بينما تسلك جزيئات الماء سلوك حامض ويمكن التعبير عن ذلك كما يأتي:



وكما هو واضح ففي التفاعل العكسي، يسلك أيون NH_4^+ سلوك حامض قرئن للامونيا بينما يسلك أيون OH^- سلوك قاعدة قرئنة للماء.

يلاحظ مما تقدم أن الماء يسلك سلوك حامض (واهب للبروتون) في تفاعلاته مع NH_3 بينما يكون سلوكه قاعدياً (مستقبل للبروتون) عند تفاعله مع HCl و HF , ولذلك فإن سلوك الماء كحامض أو كقاعدة يعتمد على الصنف الآخر الموجود في محلوله، ويمكن وصف ذلك بـ“السلوك امفوتيرياً” وسوف يوضح ذلك لاحقاً.

نظريّة لوبيس للحامض والقاعدة 3-3-6

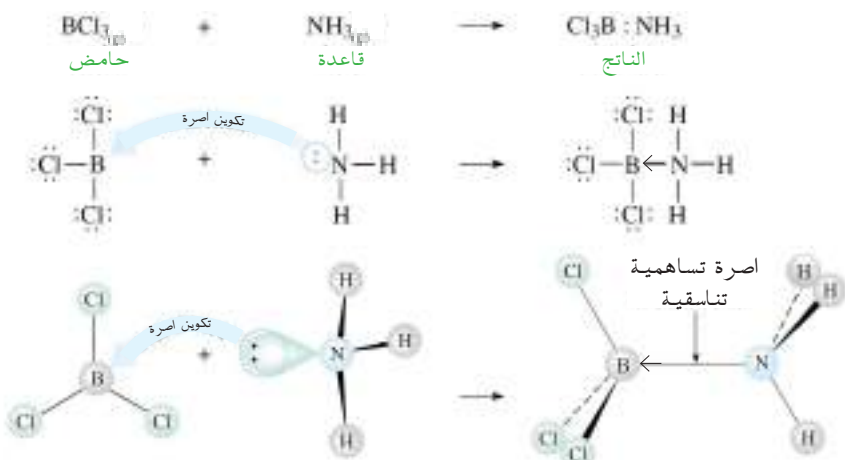
Lewis Theory

عام 1939 اقترح العالم لويس (Lewis) النظرية الأكثر شمولية من بين النظريات الأخرى لتعريف الحامض والقاعدة. فالقاعدة، حسب مفهوم لويس، هي أية مادة تستطيع أن تهب زوج من الالكترونات غير المتاصرة في تفاعلاتها الكيميائية ، أما الحامض فهو أي مادة تمتلك اوربيتالاً فارغاً ويمكّنها تقبل الزوج الالكتروني من صنف آخر.

ولا تنص هذه النظرية على وجوب انتقال الزوج الإلكتروني بشكل تام من ذرة إلى أخرى ولكن تفترض بدلاً عن ذلك أن الزوج الإلكتروني الذي تمتلكه ذرة واحدة يصبح مشتركاً بين ذرتين، ولذلك تعرف عملية التعادل (تفاعل حامض مع قاعدة) على أنها عملية تكوين أصارة تناسقية، ويعتبر التفاعل بين ثلاثي كلوريد البورون مع الامونيا مثالاً نموذجياً للتفاعل بين حامض - قاعدة لويس.

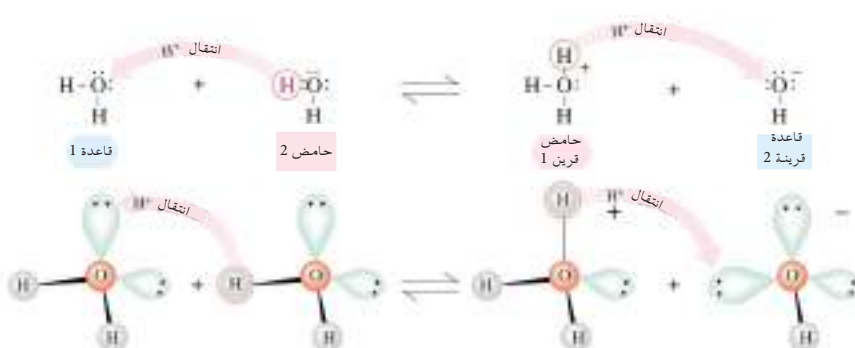


تفك الامونيا في محلولها المائي

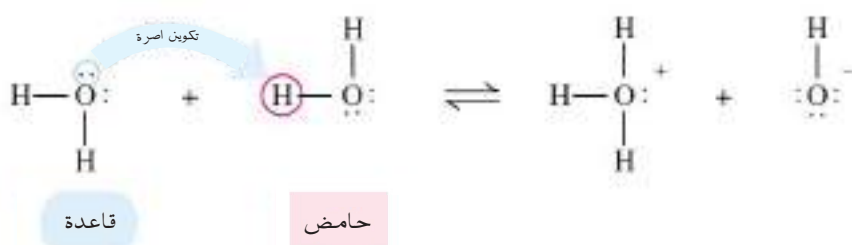


التأين الذاتي للماء

أظهرت القياسات الدقيقة أن الماء النقي يتآين بشكل ضئيل جداً ليكون أعداد متساوية من أيونات الهيدرونيوم و أيونات الهيدروكسيد حيث تهب جزيئة ماء واحدة بروتون إلى جزيئة ماء أخرى، ويمكن التعبير عن ذلك حسب مفهوم برونشتاد :



أو حسب مفهوم لويس:



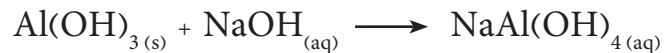
حيث يتضمن انتقال البروتون إلى القاعدة تكون أصارة تناسقية. ويوضح من ذلك أنه في عملية التأين الذاتي تسلك إحدى جزيئات الماء سلوك حامض وتسلك جزيئة أخرى سلوك قاعدة ولذلك يقال أن سلوك الماء هو سلوك امفوتيри .

4-6 المواد الامفوتيروية

كما سبق وأن عرفنا أنه يمكن لمادة معينة أن تسلك سلوك حامض أو سلوك قاعدة اعتماداً على الوسط الذي هي فيه، **الامفوتيروية هو المصطلح العام الذي يصف قابلية المادة للتفاعل إما كحامض أو كقاعدة**. فالسلوك الامفوتيروي يصف الحالة التي بها يكون للمادة صفة الامفوتيروية باكتسابها أو فقدانها بروتون (H^+). لعدد من هيدروكسيدات الفلزات شحيخة الذوبان في الماء صفة امفوتيروية حيث أنها تتفاعل مع الحواضن لتكون أملاح ذاتية في الماء ولكن في نفس الوقت يمكنها أن تذوب من خلال تفاعلها مع زيادة من قاعدة قوية. فعلى سبيل المثال، يعتبر هيدروكسيد الألمنيوم مثلاً أموجياً لهيدروكسيد فلزي امفوتيروي حيث أنه يسلك سلوكاً قاعدياً بتفاعلاته مع حامض النتريل لتكون ملح كما في المعادلة الآتية:



أما عند إضافة زيادة من محلول لأي قاعدة قوية (مثل $NaOH$) إلى مسحوق هيدروكسيد الألمنيوم الصلب، فعند ذاك يسلك $Al(OH)_3$ سلوكاً حامضياً وبيتاً بالذوبان مكوناً الومينات الصوديوم الذائبة كما في المعادلة الآتية:



وهناك عدداً آخر من هيدروكسيدات الفلزات التي لها نفس السلوك كما مبين في الجدول (6-2).

الجدول (6-2) بعض الهيدروكسيدات الامفوتيروية.

الإيون المعدن المتكون مع زيادة من قاعدة قوية	الهيدروكسيد الامفوتيروي غير الذائب	الإيون الفلزي أو شبه الفلزي
$[Be(OH)_4]^{2-}$	$Be(OH)_2$	Be^{2+} أيون البريليوم
$[Al(OH)_4]^-$	$Al(OH)_3$	Al^{3+} أيون الألمنيوم
$[Cr(OH)_4]^-$	$Cr(OH)_3$	Cr^{3+} أيون الكروم
$[Zn(OH)_4]^{-2}$	$Zn(OH)_2$	Zn^{2+} أيون الخارصين
$[Sn(OH)_3]^-$	$Sn(OH)_2$	Sn^{2+} أيون القصدير (II)
$[Sn(OH)_6]^{2-}$	$Sn(OH)_4$	Sn^{4+} أيون القصدير (IV)
$[Pb(OH)_4]^{2-}$	$Pb(OH)_2$	Pb^{2+} أيون الرصاص
$[As(OH)_4]^-$	$As(OH)_3$	As^{3+} أيون الزرنيخ (III)
$[Sb(OH)_4]^-$	$Sb(OH)_3$	Sb^{3+} أيون الانتيمون (III)
SiO_4^{4-} و SiO_3^{2-}	$Si(OH)_4$	Si^{4+} أيون السليكون
$[Co(OH)_4]^{2-}$	$Co(OH)_2$	Co^{2+} أيون الكوبالت
$[Cu(OH)_4]^{2-}$	$Cu(OH)_2$	Cu^{2+} أيون النحاس

6-5 تفاعلات الحوامض والقواعد في المحاليل المائية

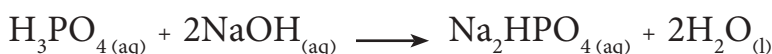
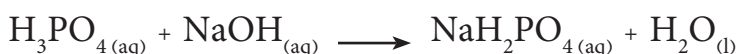
يدعى التفاعل بين حامض مع قاعدة والذي ينتج عنه ملح وماء بتفاعل التعادل، ومعظم الأملاح هي مركبات أيونية ويبين الجدول (3-6) الحوامض والقواعد القوية الشائعة.

الجدول (3-6) الحوامض والقواعد القوية الشائعة	
القواعد	الحوامض
LiOH هيدروكسيد الليثيوم	HCl حامض الهيدروكلوريك
NaOH هيدروكسيد الصوديوم	HBr حامض الهيدروبروميك
KOH هيدروكسيد البوتاسيوم	HI حامض الهيدروأيوديك
RbOH هيدروكسيد الربيديوم	HClO ₄ حامض البيركلوريك
CsOH هيدروكسيد السيرزيوم	HClO ₃ حامض الكلوريك
Ca(OH) ₂ هيدروكسيد الكالسيوم	HNO ₃ حامض النتريلك
Sr(OH) ₂ هيدروكسيد السترونتيوم	H ₂ SO ₄ حامض الكبريتيلك
Ba(OH) ₂ هيدروكسيد الباريوم	H ₂ Cr ₂ O ₇ حامض الكروميك

وعند تفاعل أي حامض مع قاعدة بشكل كمي متكافئ (Stoichiometric) فسوف ينتج عن ذلك ملح عادي (متكافئ)، بمعنى انه لا يحوي ذرات هيدروجين أو مجاميع هيدروكسيد قابلة للتأين. فعلى سبيل المثال تُنتج عملية التعادل التامة لحامض الفوسفوريك (H₃PO₄) مع هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) ملح عادي هو فوسفات الصوديوم (Na₃PO₄) حسب المعادلة الآتية:

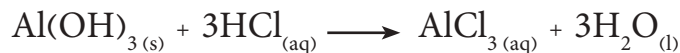


أما إذا أضيفت كمية من القاعدة أقل من الكمية المكافئة واللازمة لمعادلة الحامض بشكل تام، فسوف ينتج عن ذلك أملاحاً حامضية بسبب قابلية هذه الأملاح على التفاعل مع القاعدة، وكما هو مبين في المعادلين الآتيين:



وهناك امثلة كثيرة لهذا النوع من الأملاح منها كarbonات الصوديوم الهيدروجينية (الحامضية) والتي تسمى أيضاً بـ bicarbonates الصوديوم $(NaHCO_3)$.

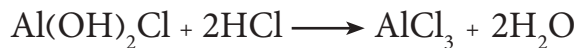
وعند تفاعل قاعدة متعددة الهيدروكسيد (قاعدة تحوي على أكثر من مجموعة هيدروكسيد واحدة في صيغتها الكيميائية) مع كمية مكافئة لها من الحامض يتكون ملح عادي كما موضح في المعادلة الآتية:



أما عند تفاعل هذا النوع من القواعد مع كمية من الحامض أقل من تلك اللازمة لمكافئتها، فعند ذاك تتكون أملاح قاعدية (بمعنى أملاح تحوي مجاميع OH^- غير متفاعلة) كما هو موضح في المعادلتين الآتيتين:



ويجب ملاحظة أنه ليس من الضروري أن تكون للأملاح القاعدية صفة قاعدية، ولكنها تستطيع أن تتفاعل وتعادل الحوامض كما هو موضح في المعادلة الآتية:



6-6 أنواع الأملاح

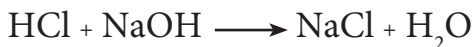
كما تعلمنا سابقاً، عند تعادل محلول لحامض بشكل دقيق وتم مع قاعدة فإن المحلول الناتج عن ذلك هو لملح مشتق عن زوج الحامض-القاعدة، وأن مثل هذه الحالة غالباً ما تحصل في التفاعلات الكيميائية المستعملة في عمليات التحليل الكيميائي والتي يكون من الضروري فيها حساب الدالة الحامضية (pH) أو يعني آخر تركيز أيون الهيدروجين في المحلول، أن الأملاح هي الكترونات قوية ولذلك فالملح سوف يتفكك بشكل تام في المحلول.

إذا كان الحامض والقاعدة قويين تبقى قيمة الدالة الحامضية لمحلول الملح المائي ثابتة لا تتغير. أما إذا كان أحد الزوجين أو كليهما (الحامض والقاعدة المكونين للملح) ضعيف فعند ذاك تصبح مسألة حساب الدالة الحامضية للمحلول أكثر تعقيداً، ولذلك يكون من الملائم أن تعالج هذه المسألة بتقسيم الأملاح إلى أربعة أقسام رئيسية هي:

أملاح مشتقة من تفاعلات حواضن قوية 1-6-6

مع قواعد قوية

مثال تفاعل حامض الهيدرو كلوريك HCl مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH



أن ذوبان هذه المجموعة من الأملاح لا يؤثر على عملية الاتزان بين أيونات الهيدروجين والهيدروكسيد في الماء:

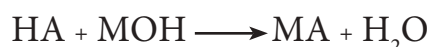
$$\text{H}_3\text{O}^+ + \text{OH}^- \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$$

لذلك يبقى محلول متعدلاً.

أملاح مشتقة من حواضن ضعيفة (HA) 2-6-6

وقواعد قوية (MOH)

يتفاعل الحامض الضعيف HA مع القاعدة القوية MOH حسب الآتي:



يتفكك الملح (MA) من هذا النوع بشكل تام في محلول المائي:



وكما هو معلوم، يحتوي محلول المائي أيضاً على كميات صغيرة جداً من أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد الناتجة من تفكيك جزيئات الماء. ولكون الحامض HA هو حامض ضعيف فإنه بتأمين جزئياً، ولذلك فإن كمية أيونات A⁻ التي يمكنها أن تتوارد في محلول مع أيونات H⁺ تكون قليلة أيضاً، وللحافظة على حالة الاتزان في محلول قائمة، تتحدد أيونات A⁻ مع أيونات H⁺ لتكوين الحامض الضعيف .



وال المصدر الوحيد لאיونات الهيدروجين في محلول هو من تفكيك مزيداً من جزيئات الماء. أن استمرار تفكيك جزيئات الماء سوف تنتج كميات من أيون الهيدروكسيد وأيون الهيدروجين والذي يستهلك من محلول لتكوين الحامض الضعيف HA، وأن كل ذلك يؤدي في النهاية إلى زيادة تركيز أيونات الهيدروكسيد في محلول على حساب تركيز أيونات الهيدروجين ويصبح محلول بذلك قاعدياً. تدعى هذه الحالة والتي بها يحدث تفاعل بين أيون (أو أيونات) الملح مع أيونات الماء بعملية التحلل المائي. ويمكن التعبير عن عملية التحلل المائي لملح مشتق من حامض ضعيف وقاعدة قوية بالمعادلة التالية:



وتعتمد صفة محلول على القوة النسبية للحامض والقاعدة الناتجة من عملية التحلل المائي، ومن الأمثلة لهذا النوع من الأملاح هي خلات الصوديوم (CH_3COONa) وفورمات البوتاسيوم (HCOOK).

3-6-6 أملاح مشتقة من حواضن قوية (HA) وقواعد ضعيفة (B)

يتكون هذا النوع من الأملاح حسب المعادلة الآتية:



وهذا الملح يتكون بشكل تام في محلول المائي:



في محلول المائي للملح A(BH)، ينخفض تركيز أيون BH^+ (المكون من التفكك التام للملح) نتيجة لاتحاده مع أيون الهيدروكسيد (الناتج من تفكك جزيئات الماء) لتكوين القاعدة الضعيفة B و الوصول

إلى حالة الاتزان، كما في المعادلة الآتية:



ولذلك سوف يزداد تركيز أيون الهيدروجين في محلول على حساب أيون الهيدروكسيد (المستهلك لتكوين القاعدة الضعيفة) ويصبح محلول حامضيا.

ومن الأمثلة لهذا النوع من الأملاح هي ملح كلوريد الامونيوم NH_4Cl و ملح كبريتات الامونيوم $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$.

4-6-6 أملاح مشتقة من حواضن ضعيفة (HA) وقواعد ضعيفة (B)

في محلول المائي لهذا النوع من الأملاح، يحدث التفاعلان التاليان بشكل آني :



وتعتمد صفة محلول الحامضية أو القاعدية بشكل أساسى في هذه الحالة على قوة الحامض والقاعدة النسبية (أيهما أقوى من الثاني). فإذا كانا بنفس القوة (ثابت تفكك الحامض = ثابت تفكك القاعدة) يكون محلول المائي للملح عند ذاك متعادل، أما إذا كان ثابت تفكك الحامض أكبر من ثابت تفكك القاعدة يكون محلول المائي للملح الناتج منها حامضي والعكس صحيح.

معلومة

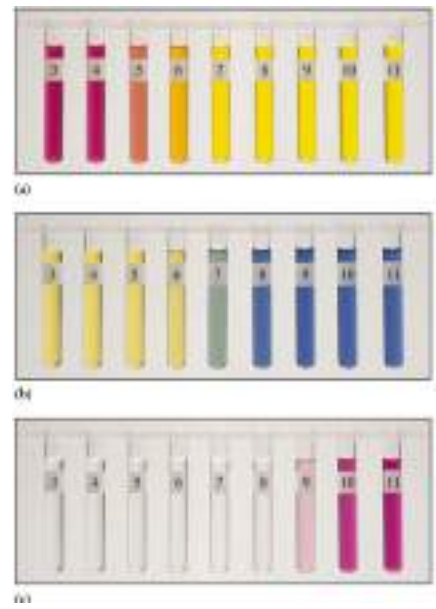
ثابت التفكك للحامض والقاعدة الضعيفين يعني (قابلية تفكك الحامض الضعيف والقاعدة الضعيفة لانتاج أيوناتهما في محلول).

7- دلائل الحوامض والقواعد

دلائل الحوامض والقواعد هي عبارة عن صبغات عضوية (مركبات عضوية)، يعتمد لونها على تركيز أيونات H_3O^+ في المحلول، وبوساطة لونها تظهر الدلائل مقدار حموضة أو قاعدية المحلول [الشكل (1-6)]. إن أول الدلائل المستخدمة لهذا الغرض كانت صبغات نباتية مثل صبغة زهرة الشمس (اللتموس)، ولكن اغلب الدلائل المستخدمة ألان هي مواد مصنعة مختبرياً، ومعظم الدلائل الخاصة بتفاعلات حامض-قاعدة هي حوامض عضوية ضعيفة (يرمز لها HIn) يكون لصيغتها غير المتفككة HIn لون مختلف عن صيغتها المتفككة In^- . فعلى سبيل المثال فلصبغة دليل البروموفينول الأزرق (عبارة عن حامض عضوي ضعيف جداً) غير المتفككة لون اصفر، أما صيغته المتفككة فلونها ازرق كما هو مبين في المعادلة التالية لدليل HIn :



ويتحدد لون المحلول من خلال نسبة وجود كميات كلا الصنفين المتفكك In^- وغير المتفكك HIn الموجودة فيه. وهناك نوع من الدلائل المستعملة في تفاعلات التعادل تدعى الدلائل العامة أو الشاملة (مكونة من مزيج لعدد من دلائل حامض-قاعدة) تظهر تدرج في اللون لمدى واسع من الدالة الحامضية.



الشكل 1-6

ألوان محاليل ثلاثة من الدلائل الشائعة عند قيم للدالة الحامضية للمحلول (pH) تتراوح بين 3-11 (أ) المثيل الأحمر، (ب) البروموفينول الأزرق، (ج) الفينولفثالين.

8- محاليل الحوامض والقواعد

تعتبر المحاليل المائية للحوامض والقواعد من أهم المحاليل لكونها محاليل ذات أهمية حيوية بالغة، فالتفاعلات الحيوية التي تحدث داخل أجسامنا تتم في وسط مائي حامضي أو قاعدي، وأي اختلاف ولو كان بسيطاً في تركيز هذه المحاليل قد يحدث تغييراً في هذه التفاعلات وقد ينتج عنه إختلالاً في وظائف الأعضاء.

تحضر محاليل الحوامض والقواعد في المختبر بتراكيز مختلفة على وفق ما سبق وان تعلمناه عن تحضير المحاليل سابقاً. فعلى سبيل المثال، يمكن تحضير محلول لحامض الهيدروكلوريك (HCl) بإذابة غاز كلوريد الهيدروجين HCl في الماء، ويمكن أيضاً تحضير محاليل لهيدروكسيد الصوديوم بإذابة مادة NaOH الصلبة في الماء وتجرى عملية التحضير في كل مرة باذابة كمية معلومة (كتلة او عدد مولات) من المادة المذابة، وبشكل دقيق، في كمية محددة (كتلة او حجم) من المذيب وفقاً لحسابات تجرى لهذا الغرض.

مثال 6 - 1 :

احسب مolarية محلول يحوي على 3.65 g من HCl في 2 L من المحلول (الكتلة المولية = 36.5 g/mol).

الحل:

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

بحسب عدد مولات HCl من العلاقة الآتية:

$$n_{\text{HCl}} = \frac{m \text{ (g)}}{M \text{ (g/mol)}} = \frac{3.65 \text{ (g)}}{36.5 \text{ (g/mol)}} = 0.1 \text{ mol}$$

ولهذا تكون المolarية مساوية إلى:

$$M = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}} = \frac{0.1 \text{ (mol)}}{2.0 \text{ (L)}} = 0.05 \text{ mole/L} = 0.05 M$$

مثال 6 - 2 :

احسب كتلة Ba(OH)₂ (الكتلة المولية = 171 g/mol) اللازمة لتحضير 2.5 L من محلول هيدروكسيد الباريوم بتركيز M = 0.06.

الحل:

بالاعتماد على قانون المolarية:

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

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

$$M \text{ (mol/L)} = \frac{\frac{m \text{ (g)}}{M \text{ (g/mol)}}}{V \text{ (L)}} \quad \text{وبدمج العلاقتين اعلاه نحصل على:}$$

ومنه نحصل على كتلة Ba(OH)₂

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

$$m(g) = 0.06 \text{ (mol/L)} \times 2.5 \text{ (L)} \times 171.3 \text{ (g/mol)}$$

$$m(g) = 25.695 \text{ g}$$

9-6 التسحیج Titration

عادة ما يستفاد من تفاعلات التعادل (حامض - قاعدة) مختبريا، في قياس الحجم اللازم من محلول (معلوم التركيز) للتفاعل مع حجم معين من محلول آخر ذو تركيز مجهول ومن ثم يستعمل الحجم المقاس في حساب تركيز محلول الأول، وتدعى هذه العملية بالتسحیج. عملية التسحیج هي تلك العملية التي يتم فيها إضافة محلول إحدى المادتين المتفاعلتین، بشكل تدريجي من اداة زجاجية لسطوانیة الشکل مدرجة بشكل يمكن من قیاس حجم محلول بدقة تدعی السحاحة (burette)، إلى محلول المادة المتفاعلة الأخرى الموجود عادة في دورق مخروطي (conical flask) يسمى دورق ایرلنایر (Erlenmeyer flask)، لحين اكتمال التفاعل بين المادتين. ومن ثم يتم قیاس حجم محلول اللازم إضافته لإكمال التفاعل، ولتحديد النقطة التي يتم فيها إيقاف عملية التسحیج (النقطة التي ينتهي فيها التفاعل بين الحامض والقاعدة) وتسمى بنقطة الانتهاء (End point) او نقطة التكافؤ الفعلية حيث يتم اضافة مادة يتغير لونها عند هذه النقطة تسمى الدليل (Indicator). فعلى سبيل المثال، يمكن تسحیج محلول لحامض ذي تركيز مجهول الموجود في دورق مخروطي، وذلك بالإضافة التدريجية لمحلول هیدروکسید الصوديوم القياسي (ذو تركيز معلوم) من السحاحة [الشكل (6-2)] وباستخدام دليل الفینو لفثائلين.



الشكل 6-6

عملية تسحیج محلول لحامض مجهول التركيز مقابل محلول قیاسي لقاعدة، حيث يتم تحديد نقطة نهاية التفاعل عند تغير لون الدليل المضاف إلى محلول المصح.

مثال ٦ - ٣ :

ما هو التركيز المولاري لمحلول حامض الهيدروكلوريك إذا علمت أن L 36.5 mL منه كان لازماً للتفاعل مع 43.2 mL من M 0.236 M من محلول هيدروكسيد الصوديوم؟

الحل :



يتضح من معادلة التفاعل أن مول واحد من الحامض يكافئ مول واحد من القاعدة، أو مللي مول واحد من الحامض يكافئ مللي مول واحد من القاعدة، لذلك تحسب عدد مللي مولات هيدروكسيد الصوديوم المشتركة في التفاعل أولاً والتي سوف تساوي عدد مللي مولات حامض الهيدروكلوريك. ثم بعد ذلك يمكن حساب التركيز المولاري لحامض الهيدروكلوريك لأن حجم محلول الحامض معلوم.

المعلومات

$$V_{\text{HCl}} = 36.5 \text{ mL}$$

$$M_{\text{HCl}} = ?$$

$$V_{\text{NaOH}} = 43.2 \text{ mL}$$

$$M_{\text{NaOH}} = 0.236 \text{ M}$$

باستخدام قانون التخفيف للمحلول

$$M_{\text{HCl}} \times V_{\text{HCl}} = M_{\text{NaOH}} \times V_{\text{NaOH}}$$

$$M_{\text{HCl}} \times 36.5 \text{ mL} = 0.236 \text{ M} \times 43.2 \text{ mL}$$

$$M_{\text{HCl}} = \frac{0.236 \text{ M} \times 43.2 \text{ mL}}{36.5 \text{ mL}} = 0.278 \text{ M}$$

مثال ٤ - ٦ :

في عملية تسحیح محلول حامض الكبریتیک مع محلول هیدروکسید الصودیوم القياسي، وجد أن 43.2 mL من محلول 0.236 M هیدروکسید الصودیوم يستهلك 36.5 mL من محلول الحامض للوصول إلى نقطة نهاية التفاعل (تغير لون دليل بروموفینول الأزرق من اللون الأزرق إلى اللون الأصفر). ما هي مolarية محلول H_2SO_4 .

الحل :



تظهر المعادلة الكيميائية الموزونة للتفاعل أن نسبة التفاعل هي 1 mol من H_2SO_4 لكل 2 mol من NaOH ، لذلك تكون عدد مللي مولات حامض الكبریتیک مساوية لنصف عدد مللي مولات هیدروکسید الصودیوم لذا نكتب قانون التخفيف على الصورة الآتية:

$$M_{\text{H}_2\text{SO}_4} \times V_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{1}{2} \times (M_{\text{NaOH}} \times V_{\text{NaOH}})$$

المعلومات

$$V_{\text{H}_2\text{SO}_4} = 36.5\text{ mL}$$

$$M_{\text{H}_2\text{SO}_4} = ?$$

$$V_{\text{NaOH}} = 43.2\text{ mL}$$

$$M_{\text{NaOH}} = 0.236\text{ M}$$

وبالتعويض في العلاقة اعلاه:

$$M_{\text{H}_2\text{SO}_4} \times 36.5\text{ mL} = \frac{1}{2} \times (0.236\text{ M} \times 43.2\text{ mL})$$

$$M_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{0.236\text{ M} \times 43.2\text{ mL}}{2 \times 36.5\text{ mL}} = 0.139\text{ M}$$

تمرين ٢-٦

تم معايرة (ايجاد التركيز المضبوط) محلول هیدروکسید البوتاسيوم وذلك بتسحیح 25 mL منه مع محلول حامض الهیدروکلوریك القياسي (0.08 M). فاذا علمت ان 42 mL من الحامض قد استهلكت في عملية التسحیح لحين تغير لون دليل المثيل الاحمر المستخدم من اللون الاصفر الى اللون الاحمر، ما التركيز المولاري لمحلول هیدروکسید البوتاسيوم؟

مفاهيم أساسية

Arrhenius base

قاعدة (ارينيوس)

مادة تنتج ايونات $\text{OH}^-_{(aq)}$ في المحاليل المائية.
القواعد القوية تكون ذاتية في الماء وتكون متفككة بشكل تام فيه، بينما تكون القواعد الضعيفة متباينة بشكل جزئي.

Base Bronshted - Laurie

صنف مكتسب للبروتون.

Lewis Base

قاعدة لويس

اي صنف يمكنه المساهمة بتوفير (بنح) زوج من الالكترونات لتكوين اصارة تناضقية.

المادة الامفوتييرية

المادة التي تظهر الصفة الامفوتييرية وذلك من خلال قابليتها على اكتساب او فقدان بروتونات، اي المادة التي لها القابلية على ان تسلك اما سلوك حامض او سلوك قاعدة.

Equivalence

نقطة التكافؤ

النقطة التي تكون عندها كميات كيميائية متكافئة من المواد المتفاعلة، قد تفاعلت.

نقطة نهاية التفاعل

النقطة التي يتغير عندها لون الدليل في عملية التسخين.

Standard solution

المحلول القياسي

محلول يكون تركيزه معلوم بشكل دقيق.

Calibration

المعايرة

عملية يتم بواسطتها تعين تركيز المحلول بشكل دقيق ، وتم عادة بتسخينه مقابل كمية معلومة ومضبوطة من مادة قياسية.

Hydrolysis

التحلل المائي

تأين او تفكك المادة في الماء.

أيون الهيدرونديوم (H_3O^+)

هو تعبير شائع عن ايون الهيدروجين المتميء.

Self - Ionization

التأين الذاتي

تفاعل تأين يحدث بين جزيئات متشابهة (نفس المادة).

التأين في المحاليل المائية

Ionization in aqueous solution

هي عملية تتضمن تفاعل جزيئه مركب مع الماء لتكوين ايونات.

Titration

التسخين

عملية يتم بواسطتها تعين حجم المحلول القياسي (ذو تركيز معلوم) اللازم للتفاعل مع كمية محددة من المادة المراد تقديرها.

Nutrlization

التعادل

تفاعل حامض مع قاعدة لتكوين ملح وماء (عادة ما تتفاعل ايونات الهيدروجين مع ايونات الهيدروكسيد لتكوين جزيئات ماء).

حامض (ارينيوس)

مادة تنتج ايونات $\text{H}^+_{(aq)}$ في المحاليل المائية.
الحامض القوية تتأين بشكل تام او شبه تام في المحاليل المائية المخففة، اما الحامض الضعيفة فتتأين بشكل جزئي.

حامض برونشتاد - Laurie

صنف واهب للبروتون.

Lewis acid

حامض لويس

اي صنف يمكنه المساهمة باستلام زوج من الالكترونات لتكوين اصارة تناضقية.

Indicator

الدليل

مادة عضوية يمكنها ان تظهر الوان مختلفة عند وجودها في محاليل مختلفة الحامضية، لذلك فهي تستعمل لتعيين النقطة التي ينتهي بها التفاعل بين مادتين (تسلك احدهما سلوك حامض والآخر سلوك قاعدة في التفاعل).

اسئلة الفصل السادس

(6)

7-6 كم هو حجم حامض HCl المركز (النسبة المئوية الكتليلية له = 36% وكتافته = 1.18 g/mL) اللازم لتحضير 500 mL من محلول مخفف للحامض نفسه بتركيز M؟

6-8 احسب كتلة HNO₃ التي تحتويها 5 mL من محلول الحامض المركز (النسبة المئوية الكتليلية له = 69.8% وكتافته = 1.42 g/mL).

9-6 ما كمية ملح كبريتات الامونيوم (NH₄)₂SO₄ (الكتلة المولية = 132.8 g/mol) اللازمة لتحضير 400 mL من محلول بتركيز 0.25 M؟

10-6 كم هو حجم حامض الكبريتيك المركز (النسبة المئوية الكتليلية له = 98% وكتافته = 1.84 g/mL) اللازم لتحضير 100 mL من محلول الحامض المخفف (النسبة المئوية الكتليلية له = 20% وكتافته = 1.14 g/mL)؟

11-6 ضع علامة (√) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارة غير الصحيحة فيما يلي:

1. جميع حواضن وقواعد برونشتاد - لوري تعتبر حواضن وقواعد أرينيوس .
2. تتفاعل الأمونيا مع الماء كقاعدة برونشتاد .
3. يعتبر كلوريد الالمنيوم (AlCl₃) من حواضن لويس.

4. تسلك القاعدة القرينة للحامض القوي سلوك قاعدة قوية.

5. يعتبر ثلاثي فلوريد البoron حامض لويس.

6. أي من العبارات التالية المتعلقة بنظرية أرينيوس صحيحة؟

7. يتضمن تفاعل حامض-قاعدة حسب نظرية برونشتاد - لوري انتقال بروتونات.

8. أحدي المتطلبات الضرورية لقاعدة برونشتاد لوري وجود أيون الهيدروكسيد في صيغتها الكيميائية.

1-6 كيف عرف أرينيوس الحامض والقاعدة وعملية التعادل؟ وضح ذلك بالأمثلة.

2-6 مستعينا بنظرية برونشتاد ولوري وضح المقصود بكل مما يأتي مع الأمثلة:

أ - حامض

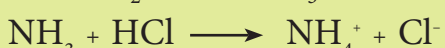
ب - قاعدة قرينة

ج - قاعدة

د - حامض قرین

ه - زوج لحامض-قاعدة قرينة.

3-6 ميز بين الحواضن وقواعد في كل مما يأتي مستعينا بنظرية لويس، مبينا الذرة الواهبة والذرة المستقبلة للمزدوج الإلكتروني:



4-6 ما المقصود بالملح الحامضي؟ اكتب معادلات كيميائية موزونة تبين فيها كيفية الحصول على الأملاح الحامضية التالية من الحواضن وقواعد المناسبة:

أ - NaHSO₃

ب - KHCO₃

ج - NaH₂PO₄

د - NaHS

5-6 علل ما يأتي:

أ - محاليل الأملاح المشتقة من الحواضن القوية والقواعد القوية تكون متعدلة.

ب - محاليل الأملاح المشتقة من الحواضن القوية والقواعد الضعيفة تكون حامضية.

ج - محاليل الأملاح المشتقة من الحواضن الضعيفة والقواعد القوية تكون قاعدية.

6-6 احسب مolarية محلول حامض النتريك إذا علمت أن 35.7 mL منه يعادل، في عملية التسخين، 0.302 g من Na₂CO₃.



الفصل السابع

7

Polymer Chemistry

كيمياء البوليمرات

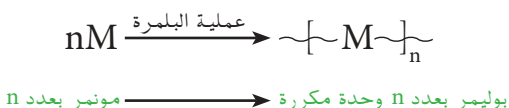
بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :-

- يتعرف على الجزيئات العملاقة (البوليمرات) كجزيئات كبيرة تبني من وحدات صغيرة تسمى مونمرات.
- يفهم عملية بلمرة المونمرات لتكوين البوليمرات.
- يتعرف على بعض انواع البوليمرات الطبيعية والمصنعة.
- يفسر اثر اختلاف البناء التركيبى العام للبوليمرات على خصائصها.
- يحدد نوعي البوليمرات (بوليمرات الاضافة وبوليمرات التكافف) وكيفية تحضيرها مختبرياً.
- يصف تكوين البوليمرات بطريقة البلمرة بالاضافة وطريقة البلمرة بالتكافف.
- يتعرف على المطاط (كتنوع من البوليمرات) ويميز بين المطاط الطبيعي والمصنع.
- يعرف بعض الاستخدامات الشائعة للبوليمرات الصناعية مثل البلاستيك (اللدائن) والالياف المصنعة.

7 - 1 البوليمرات (اللهائن)

البلاستيك والاليف الصناعية والمطاط والسيليلوز والبروتينات والملابس التي نرتديها جميع هذه المواد هي بوليمرات والنشا والدهنيات هي امثلة اخرى على البوليمرات.

ت تكون كلمة بوليمر (polymer) من مقطعين ، بولي (poly) وكلمة اغريقية تعني متعدد و الكلمة مير (mer) تعني جزيء ، وهكذا فالبوليمر تعني متعدد الجزيئات . **والبوليمرات** جزيئات عملاقة مؤلفة من عدد كبير من الجزيئات الصغيرة تسمى مونمرات (monomers) ارتبطت بعضها باواصر على الاغلب تساهمية على شكل سلاسل طويلة من خلال تفاعلات كيميائية عضوية . ويحتوي الواحد من البوليمرات على ما يقارب من 1000 الى 20000 ذرة معظمها كاربون وهيدروجين . اما **المونمرات** فهي جزيئات صغيرة قد تكون مركبات عضوية او غير عضوية تتحد مع بعضها بتفاعل كيميائي لتكون سلاسل عملاقة هي البوليمر الذي يتكون من وحدات هذه الجزيئات مكررة تسمى بالوحدة المكررة، وتسمى عملية تفاعل هذه المونمرات لتكوين البوليمرات بعملية البلمرة (Polymerization). اذن البلمرة هي عملية ربط **الجزيئات الصغيرة والمسماة مونمرات معاً لتكوين جزيئات عملاقة تسمى بوليمرات**. فإذا رمزاً للمونمر بالحرف M ولعدد المونمرات n (تتراوح قيم n ما بين 5 و 50000) ، فيمكن تمثيل عملية البلمرة لتكوين البوليمر_n (M_n) بالمعادلة الآتية :



7 - 2 انواع البوليمرات

لقد صفت البوليمرات مبدئياً الى نوعين هما :

1-2-7 **البوليمرات الطبيعية** Natural Polymers

وهي الموجودة في الطبيعة كالنشا والسيليلوز والبروتينات والمطاط الطبيعي .

2-2-7 **البوليمرات المصنعة** Synthetic Polymers

والتي تم تحضيرها مختبرياً او صناعياً بوساطة الانسان كالبولي اثيلين والبولي امайд (النايلون) والبولي كلوريد الفايينيل وغيرها من الاف البوليمرات المعروفة في وقتنا الحاضر .

وقد تصنف البوليمرات بحسب تأثير درجة الحرارة عليها الى :

A - بوليمرات مطاعدة للحرارة Thermoplastic polymers

يتلين هذا النوع من البوليمرات عند تسخينها حيث يمكن إعادة تشكيلها عدة مرات ثم تتصلب عند انخفاض درجة حرارتها وهذه البوليمرات يطلق عليها اسم البلاستيكـات. ومن أشهر الأمثلة عليها: البولي إثيلين و البولي بروبلين و بولي كلوريد الفاينيل و البولي ستايـرين .

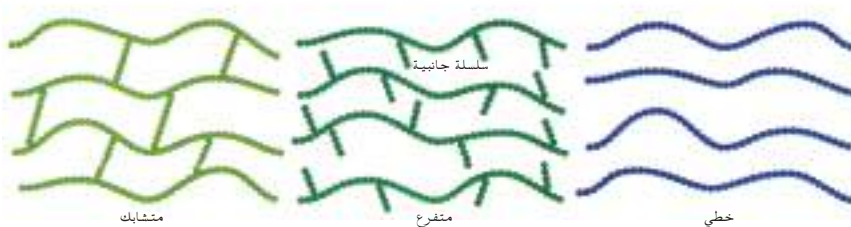
B - بوليمرات غير مطاعدة للحرارة Thermosetting polymers

لا يتلين عند تسخينها، بل تحافظ على شكلها الأصلي. ومن أشهر الأمثلة عليها الميلامين، والمطاط المصنـع.

وقد تصنـف البوليمرات ايضاً بحسب تركيبـها البنـائي وتأثير التسخـين عليها فـتـكون اما خطـية (Linear) او متـفرـعة (Branched) او متـشـابـكة (Cross - linked) كما مـبيـن في الشـكـل (7 - 1). فـعـند تسخـين البوليـمر الخطـي تكون الجـزـيـات حـرـة الحـرـكـة فـتـنـزـلـق بـسـهـولـة اـمـاـمـاـ وـخـلـفـاـ بـعـضـها فـوقـبعـضـاـ اـذـ انـهـاـ تـكـونـ غـيرـ ثـابـتـةـ حـرـارـيـاـ. اـمـاـ تـسـخـينـ البـولـيمـرـ المتـفـرـعـ فـتـحـتـويـ جـزـيـاتـهـ عـلـىـ سـلـالـلـ جـانـبـيـةـ تـمـنـعـ الجـزـيـاتـ منـ الانـزـلـاقـ بـعـضـهاـ فـوقـبعـضـهاـ بـسـهـولـةـ وـلـكـنـ يـرجـحـ انـهـاـ لـاـ تـزـالـ غـيرـ ثـابـتـةـ حـرـارـيـاـ. اـمـاـ البـولـيمـرـ المتـشـابـكـ فـتـكـونـ فـيـهـ الجـزـيـاتـ الـمتـجـاوـرـةـ مـتـرـابـطـةـ فـيـماـ بـيـنـهـاـ فـلـاـ تـمـكـنـ منـ الانـزـلـاقـ بـعـضـهاـ فـوقـبعـضـهاـ بـعـضـاـعـنـدـ التـسـخـينـ فـتـبـقـيـ فـيـ هـذـهـ الـحـالـةـ مـحـافـظـةـ عـلـىـ شـكـلـهـاـ فـتـكـونـ ثـابـتـةـ حـرـارـيـاـ.

الشكل 7 - 1

أنواع البوليـمرـاتـ حـسـبـ تـرـكـيـبـهـاـ البنـائـيـ



7 - 3 البوليـمرـاتـ المـصـنـعـةـ

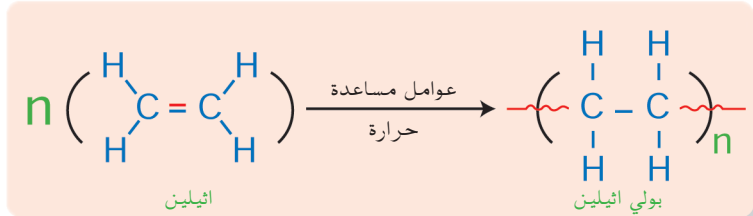
يمـكـنـ الحصولـ عـلـىـ البـولـيمـرـاتـ المصـنـعـةـ (والـتـيـ هيـ مـنـ صـنـعـ الـإـنـسـانـ)ـ بـنـوـعـيـنـ مـنـ الـبـلـمـرـةـ وـهـيـ:

1-3-7 البـلـمـرـةـ بـالـاضـافـةـ Addition Polymerisation

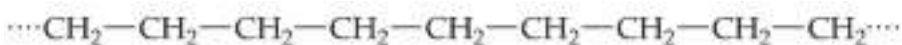
تفاعل كـيـمـيـائـيـ يتمـ فـيـهـ اـضـافـةـ عـدـدـ كـبـيرـ جـداـ مـنـ جـزـيـاتـ صـغـيرـةـ غـيرـ مـشـبـعةـ (موـنـمـرـ يـحـوـيـ اـصـرـةـ مـزـدـوـجـةـ)ـ لـتـكـونـ جـزـيـءـ واحدـ عـلـمـاـقـ،ـ وـهـوـ البـولـيمـرـ بـدـوـنـ ايـ نـاتـجـ عـرـضـيـ (تـلـكـ البـولـيمـرـاتـ قدـ تـصـنـعـ مـنـ نـوـعـ وـاحـدـ مـنـ الـمـوـنـمـرـ).ـ وـمـنـ اـمـثـلـةـ بـولـيمـرـاتـ الـاضـافـةـ هـيـ البـولـيـ إـثـيـلـينـ (PE)ـ وـبـولـيـ كـلـورـيدـ الفـاـيـنـيلـ (PVC)ـ وـبـولـيـ ستـايـرـينـ (PS)ـ وـبـولـيـ بـروـبـلـينـ (PP)ـ،ـ وـسـنـتـطـرـقـ لـطـرـقـ تـحـضـيرـهـاـ وـتـرـاكـيـبـهـاـ اـدـنـاهـ بـشـكـلـ مـخـتـصـ.

١ . البولي اثيلين (PE)

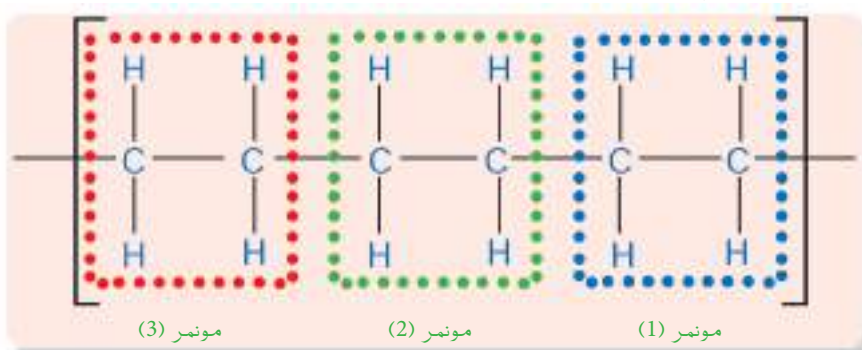
يحضر البولي اثيلين من اضافة جزيئات الايثيلين ($\text{CH}_2 = \text{CH}_2$) بعضها لتكون جزءاً البولي اثيلين. كما موضح في المعادلة الآتية :



يمثل الحرف (n) عدد جزيئات الايثيلين المتبلمرة والتي قد يكون عدد وحداتها المكررة بما يقارب 50000 او اكثراً. ان تفاعل الاضافة يتكرر مرات كثيرة لتكوين بولимер طوله n من المونمرات (سلسلة جزيئية طويلة جداً) ويمكن لهذا التفاعل ان يتكرر مئات بل الاف المرات وتسمى وحدة الايثيلين في السلسلة البوليميرية بالوحدة المكررة حيث تنكسر احدى الاصرتين بين ذرتى الكاربون في جزيئة الايثيلين (الاصرة باي π) وترتبط كل ذرة منها بذرة كاربون من جزيئة اخرى وتتكرر هذه العملية حتى تترابط الالاف من جزيئات الايثيلين مكونة البولي اثيلين وكما يأتي:



ويمكن كتابة هذه المعادلة بصورة مختصرة كما في المعادلة السابقة والشكل (2-7) يبين طريقة معرفة عدد الوحدات المكونة لجزء البوليمر (بولي اثيلين)، المكون من ثلاث وحدات مكررة.



الشكل 2-7

عدد الوحدات المكونة لجزء البوليمر
(بولي اثيلين)

اشكال البولي اثيلين

يحضر البولي اثيلين باشكال متعددة عادة حسب شروط تفاعل البوليمر. فنلاحظ هناك ثلات اشكال للبولي اثيلين بحسب درجة الحرارة والضغط والعوامل المساعدة المستخدمة في التحضير:

A - بولي اثيلين عالي الكثافة (HDPE)

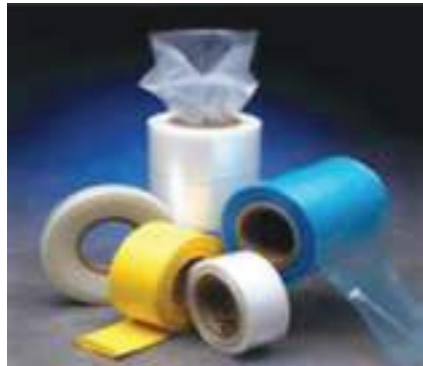
يتكون عندما يسخن الايثيلين الى 100°C في مذيب هيدروكربوني وعند ضغط جوي عادي فيتكون بوليمير خطي ذو كثافة عالية. لأن الجزيئات الخطية متراصة بشكل متقارب جداً فيكون حجمها صغيراً مما يجعل كثافتها عالية لذلك يبقى البوليمير قوياً وصلباً فتصنع منه الأوعية البلاستيكية كعبوات الحليب والعصائر.

B - بولي اثيلين منخفض الكثافة (LDPE)

يتكون عندما يسخن الايثيلين الى 200°C عند ضغوط عالية (تقريباً 1000 atm) مع قليل من الاوكسجين كبادئ لتفاعل فيتكون بوليمير متفرع اذ يحدث التفرع عند ازالة ذرات هيدروجين من الجزيئة واضافة جزيئات اثيلين بدلاً منها في هذه الموضع على عكس الجزيئات الخطية لأن جزيئاتها لا تتمكن من التجمع متقاربة. لذلك تكون كثافة السلسلة المتفرعة اقل من كثافة السلسة الخطية. فيكون البوليمير اقل صلابة من البولي اثيلين عالي الكثافة ولذلك يستخدم في صنع الاكياس البلاستيكية العادية.

C - بولي اثيلين متشبك (CPE)

يمكن الحصول على هذا النوع من البولي اثيلين عندما تزال ذرات الهيدروجين من جزيئات البولي اثيلين، حيث يتربّط جزيئان متجاوران من السلسلة ويكونان ارتباط متشبكاً بين جزيئتين والمعروف عن النوع المتشبك انه اكثر صلابة وقوه من البولي اثيلين عالي الكثافة فتصنع منه الاشياء التي تتطلب صلابة شديدة. والشكل (3-7) يبيّن الاشكال المختلفة للبولي اثيلين مع استخداماتها المختلفة.



هل تعلم

ان سلسلة البوليمير في الاشرطة اللاصقة هي بولي اثيلين منخفض الكثافة له قيمة n حوالي (10000) وحدة موئم لكل سلسلة، وله متوسط كتلة مولية حوالي (300000).



الشكل 3-7

خصائص الاشكال المختلفة للبولي اثيلين وبعض الاستخدامات المميزة لها.

ويوضح الشكل (4-7) بعض الاستخدامات المختلفة للبولي اثيلين.

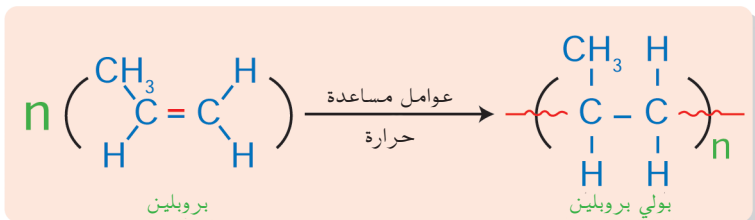


الشكل 4-7

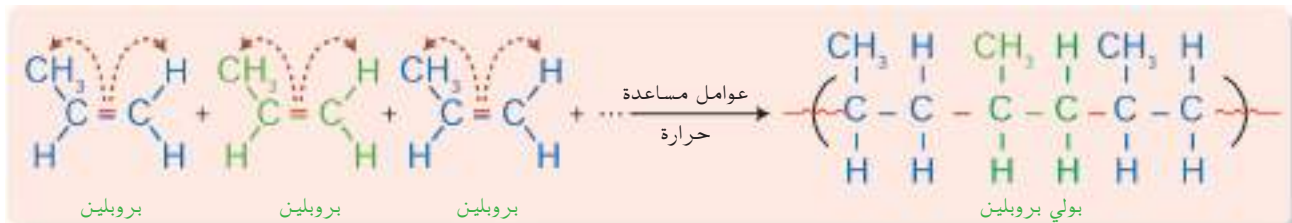
الاستخدامات المختلفة للبولي اثيلين

2. البولي بروبلين (PP)

يتكون من اتحاد عدد كبير من جزيئات البروبيلين ($\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CH}_3$) مع وجود عوامل مساعدة كما في المعادلة التالية التي تكتب بصورة مختصرة على النحو الاتي:



ويمكن ان تتكرر هذه العملية حتى تترابط الالاف من جزيئات البروبيلين مكونة البولي بروبلين وكما يأتي :



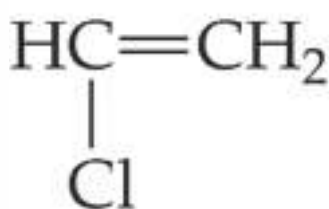
ويتميز البولي بروبلين بالصفات الآتية:

- 1 . سهولة تشكيله وصبه و مقاومته للحرارة والمواد الكيميائية.
- 2 . عدم قابليته للكسر
- 3 . شفاف وعديم الرائحة
- 4 . يستخدم في صناعة الادوات الطبية والالعاب والانابيب والشكل (5-7) يبيّن بعض الاستخدامات المختلفة للبولي بروبلين .

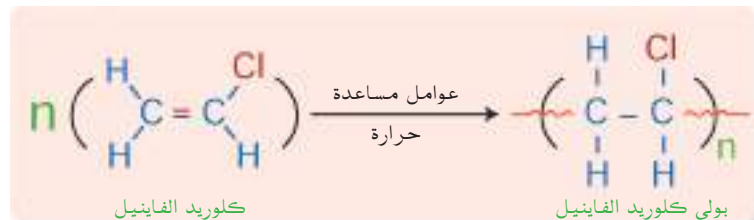


الشكل 7-7

بعض الاستخدامات المختلفة للبولي
بروبيلين



التركيب الجريئي لـ كلوريد الفاينيل



يمتاز بولي كلوريد الفاينيل بالصفات الآتية:

- 1 . أكثر متانة ومقاومة للحرارة والمواد الكيميائية من بولي الايثيلين والبروبيلين.
- 2 . رخص ثمنه
- 3 . يستخدم بدلاً من الانابيب المعدنية في صناعة انابيب المياه.
- 4 . مقاومة للماء وعزل لذلك يدخل في صناعة فرش السيارات والمعاطف المطرية والشكل (6-7) يبين بعض استخدامات بولي كلوريد الفاينيل.

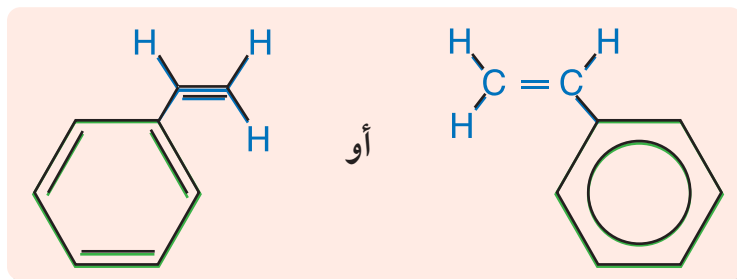


الشكل 6-7

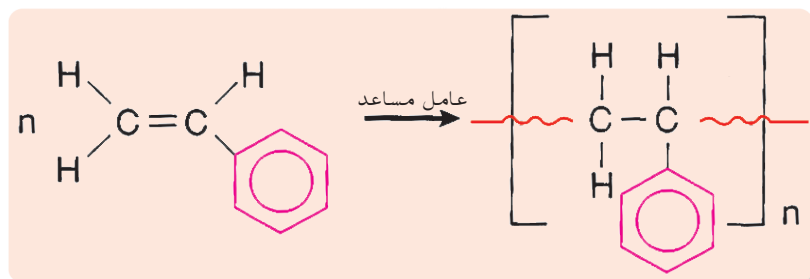
الاستخدامات المختلفة لبولي كلوريد الفاينيل

4 . البولي ستايرين (PS)

يتكون البولي ستايرين من بلمرة احد الجزيئات الاروماتية (يسمى ستايرين) بوجود عوامل مساعدة مناسبة والصيغة البنائية للستايرين هي كالتالي:



ويبلمر الستاييرين لتكوين البولى ستاييرين حسب المعادلة الآتية:



والبولي ستايرين مادة صلبة بيضاء تميّز بسهولة تشكيلها و مقاومتها للحامض والقلويات، وتستخدم في صناعة الاسفنج الصناعي (الفلين) والعوازل والأنابيب وبعض الاواني المنزليه وحاويات الخضار. يوضح الشكل (7-7) بعض استخدامات البولي ستايرين.



الشكل 7-7

الاستخدامات المختلفة للبولي ستايرين

ويصنع الفلين من البولي ستايرين وهو عبارة عن كرات صغيرة كما مبين في الشكل (8-7) يختلف حجمها بحسب نوع الفلين وتوجد مترادفة مع بعضها، ومادة الفلين لا تشتعل في الهواء الجوي، وعند تعريضها للهب في جو مشبع بالأوكسجين (30% على الأقل) فإنه تشتعل وبسبب هذه الخاصية أصبح الفلين يستخدم في صناعة المواد المقاومة للحرارة العالية لاحظ الشكل (9-7) مما جعل البولي ستايرين منافس الى الكثير من البوليمرات الاخرى المحضرة .



الشكل 7-8

الفلين (كرات صغيرة) .

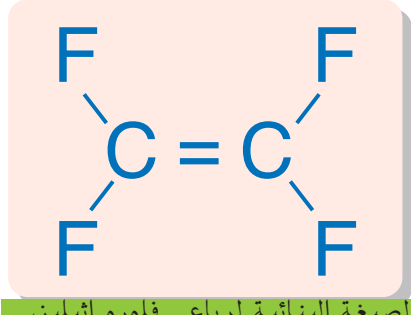


الشكل 7-9

مقاومة الفلين للحرارة في الجو الاعتيادي .

5 . بولي رباعي فلورو اثيلين (التفلون)(Teflon)

يحضر هذا البوليمير من المونمر رباعي فلورو اثيلين ($\text{CF}_2 = \text{CF}_2$) لاحظ الصيغة البنائية المجاورة للبوليمير. حيث تترابط جزيئات هذا المونمر على شكل سلسلة طويلة لتكوين مادة تعرف بالتفلون وتحتوي هذه المادة على رابطة كاربون فلور غير قابلة للتفاعل ومستقر عند درجة حرارة 325°C ويتصف بمعامل احتكاك منخفض جداً وهذا يعني ان المواد تنزلق بسهولة عن سطحه مما جعلت منه مادة مهمة في تصنيع اجزاء الالات مقاومة للحرارة بالإضافة الى استخدامه في تصنيع ادوات المطبخ التي لا يلتقط فيها الطعام (التيفال) لاحظ الشكل (10-7).



ويمتاز التفلون بالصفات الآتية:

- 1 . مقاومته الشديدة للحرارة والمواد الكيميائية .
2. اثبت من اي مادة مبلمرة سواء كانت طبيعية او مصنعة.
3. لا يحترق ولا يتآكل بفعل العوامل الجوية.

ومن اهم استخداماته هي استعماله :

- 1 . في صناعة الادوات المعرضة للحرارة .
- 2 . في طلاء اواني الطبخ لمنع التصاق الطعام عليها .
- 3 . في صناعة الملابس المقاومة للحرارة.

نلاحظ من الامثلة اعلاه ان بوليمرات الاضافة جميعها من الهيدروكاربونات وأنها تتشابه كثيراً من حيث الشكل والسلسلة وطريقة التكوين، وتختلف من حيث المجموعات التي تتصل بذرة الكاربون فمثلاً ذرة الهيدروجين في الأثيلين تستبدل بمجموعة الميثيل CH_3 - كما في البروبيلين، وبذرة الكلور Cl- كما في كلوريد الفاينيل، وبحلقة الفنيل C_6H_5 - كما في الستايرين كما وقد تستبدل الذرات الاربعة للهيدروجين بذرات الفلور F- كما في رباعي فلورو اثيلين وهذا يسبب اختلاف في صفات المواد البلاستيكية المنتجة منها. والجدول (1-7) يوضح تركيب المونمرات والوحدات المكررة من بوليمرات الاضافة وبعض استخداماتها .

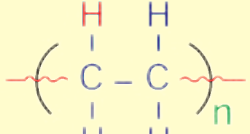
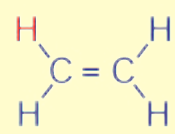
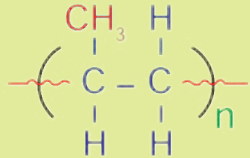
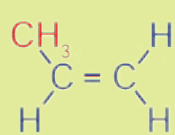
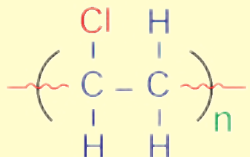
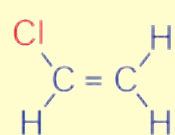
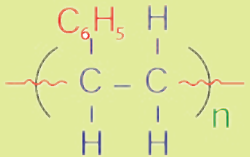
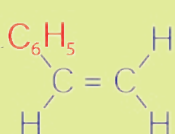
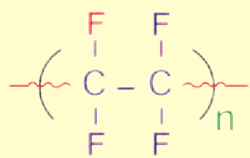


الشكل 7

مقلاة مطلية بمادة التفلون .



استخدامات التفلون

الجدول (1-7) تراكيب المونمرات والوحدات المكررة لبوليمرات الاضافة واسمائها				
الاستخدامات	صيغة الوحدة المكررة في البوليمر	اسم البوليمر	صيغة المونمر	اسم المونمر
اكياس بلاستيك ، شرائح ، شرائط .. الخ .		بولي اثيلين		اثيلين
زجاجات وقناني بلاستيكية .. الخ .		بولي بروبلين		بروبيلين
مواد مقاومة للماء وعزلة ، اسطوانات .		بولي (PVC) كلوريد الفاينيل		كلورو اثيلين (كلوريد الفاينيل)
التعليق ، وتسقيف المباني .		بولي ستايرين		ستايرين
الاواني غير اللاصقة .		بولي (PTFE) تفلون		رباعي فلورو اثيلين

Condensation Polymerization 2-3-7

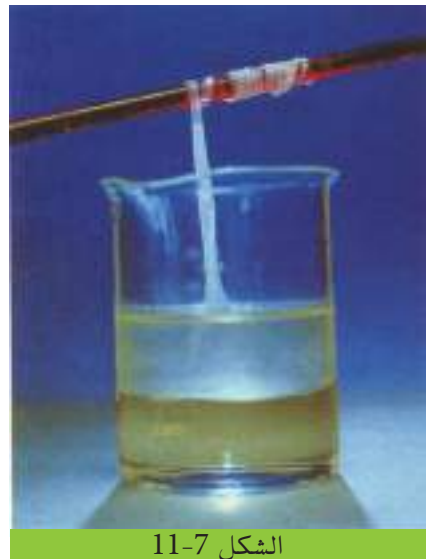
هي ترابط المونمرات معاً مع نزع جزيئه بسيطة (ناتج عرضي) كالماء وقد يحتوي كل بوليمر على نوعين من جزيئات المونمر التي تحتوي على مجموعتين وظيفيتين مما يجعل كل مونمر يرتبط بالآخر مع لفظ جزيئه كناتج عرضي. ومن اهم امثلة هذا النوع من البوليمرات هي بوليمر الاميد (النايلون) وبوليمر البولي استر (التيرلين) وسنبين تحضير خواص هذين البوليمررين باختصار.

1. البولي امید (النايلون)

النايلون (Nylon) هو أول بوليمر تكافف مصنع شائع وقد أشتقت أسمه من نيويورك ولندن وقد صنع من مونمرین أحدهما به مجموعة امين (NH_2) عند طرفيه، والمونمر الآخر له مجموعة الكاربوكسيل (COOH) عند طرفيه، يرتبط هذان المونمران معاً بسهولة مع نزع جزيئه ماء ويكونا بولي امید وتكون المجموعة الرابطة بين المونمرين في سلسلة النايلون هي $\text{O}-\overset{\text{O}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}}=\text{N}-$ وتسمى مجموعة الأميد. والمعادلة التالية توضح صناعة النايلون:



والشكل (11-7) يبين النايلون 6، وهو يلف حول الساق الزجاجية. نستنتج من المعادلة ان التفاعل يشتمل على نوعين من المونمرات هما مونمر حامض الأدبيك ($\text{HOOC(CH}_2)_4\text{COOH}$)، والمونمر الثاني هو سداسي المثيلين ثنائي الامين ($\text{H}_2\text{N(CH}_2)_6\text{NH}_2$) ويسمى البوليمر الناتج (نايلون 6.6) لاحتواء كل مونمر محضر منه على (6) ذرات كاربون، ويعود هذا البوليمر من أكثر البوليمرات المصنعة إستخداماً. ويتميز النايلون بقلة قابليته لإمتصاص الماء مما يجعل إستخدامه في الأقمشة الملامسة للجسم محدودة إلا إنه يستخدم في صناعة الأقمشة المقاومة للبخل مثل المعاطف والمظلات. والشكل (12-7) يبين أهم الإستخدامات المتعددة للنايلون.



الشكل 11-7

النایلون عند تحضيره من سداسي المثيلين
ثنائي الامين وحامض الايدييك وسحبه
على شكل خيوط.



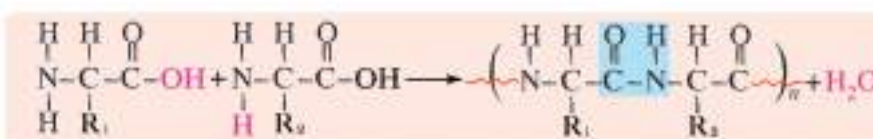
الشكل 12-7

استخدامات النايلون

ان احد انواع البولي امайд يسمى باللياف الكيفلر (Kevlar) ويستخدم في الدروع الواقية من الرصاص التي يرتديها العسكريون.

2. البروتينات

عند ذكر البولي اميدات لابد ان نتطرق الى البروتينات وهي بوليمرات تحوي علىآلاف من جزيئات الحامض الاميني $\text{H}_2\text{N-X-COOH}$ المترابطة معاً ولها نفس المجاميع الرابطة في النايلون وهي مجموعة الامايد. حيث ينزع الماء من الاحماس الامينية عند بلمرتها، لذا فهو يعتبر من تفاعلات بلمرة التكافث. ويمكن تمثيل البلمرة لهذه الحوامض على الصورة الآتية :



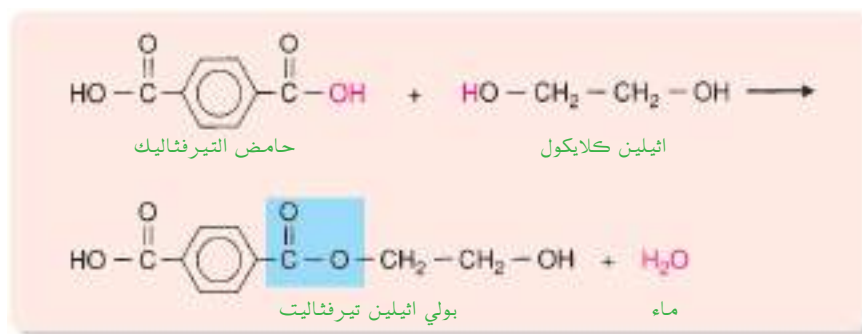
شرطة

3. البولي استرات Polyesters

هل تعلم

ان الكارتات التي يسحب بها النقد وتلك المستخدمة لتعبئة الهواتف النقالة بالرصيد وبطاقات الائتمان في البنوك وغيرها جميعها مصنوعة من البلاستيك وهي خفيفة تدوم طويلاً وقوية، ورخيصة الصنع ويسهل الطباعة وحفظ المعلومات المغناطيسية (CD) عليها.

ومن امثلة البولي استرات هو البولي اثيلين تير فثاليت (PET) [Poly (ethyleneteraphthalate)] وهو بولي استر من أشهر بوليمرات التكافف حيث يحضر من تفاعل الايثيلين كلايكول ($\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$) مع حامض التيرفثاليك ($\text{COOH}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{COOH}$) بوجود عوامل مساعدة حسب التفاعل الاتي:



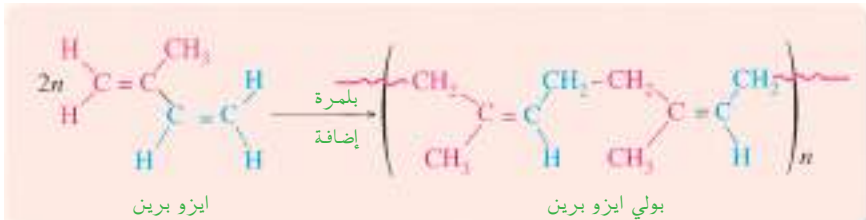
حيث ينزع جزء ماء خلال عملية البلمرة والمجموعة الرابطة بين الوحدات المكررة في البولي استرات هي المجموعة الاسترية $\text{O}-\text{C}-\text{O}-$. ويستخدم البولي اثيلين تير فثاليت في صنع معظم قناني المشروبات الغازية والمياه وذلك لأنه بوليمر ثابت تركيبياً ولا يلوث هذه المشروبات.

الجدول (2-7) تراكيب بوليمرات التكافف ووحداتها المكررة وبعض استخداماتها

اسم البوليمر	صيغة الوحدة المكررة في البوليمر	الاستخدامات
بولي يوريثان	$\left[\text{C}-\text{NH}-\text{R}-\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\text{R}'-\text{O} \right]_n$ R, R' = $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$ (كمثال)	رغوة حشو لفرش الاسرة والمقاعد و تكوين عازل بالرش و قطع غيار للسيارات و صناعة الاحذية و تغليف المواد ضد الماء
بولي اثيلين تيرفثاليت (بولي استر)	$\left[\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O}-\text{C}(=\text{O})-\text{C}_6\text{H}_4-\text{C}(=\text{O})-\text{O} \right]_n$	الاطارات واشرطة التسجيل والملابس وقناني المشروبات الخفيفة
نایلون 6,6 (بولي امايد)	$\left[\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-(\text{CH}_2)_4-\text{C}(=\text{O})-\text{O} \right]_n$	اثاث منزلي وملابس والياف السجاد وشباك صيد السمك

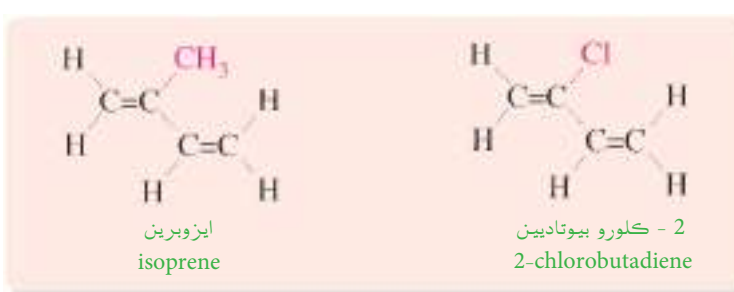
٤. المطاط الطبيعي والمطاط المصنوع

يستخرج المطاط الطبيعي من شجرة المطاط (اكثرها يتواجد في ماليزيا والبرازيل) ويتركب المطاط الطبيعي من وحدة مكررة تدعى الايزوبرين بشكلها السس (*cis* - isoprene) وهو 2- مثيل -3,1- بيوتاديين الذي يبلمر على الصورة الآتية:



بينما يحضر المطاط المصنوع من موئلات أخرى إضافة إلى الأيزوبرين كالبيوتاديين والستايرين.

نلاحظ ان تطبيقات المطاط النقي الطبيعي والمصنع قليلة نسبياً لانه عند تسخينه تنزلق جزيئات منفردة منه بسهولة الى الامام والخلف وبعضاها فوق بعض فيصبح المطاط ناعماً ولزجاً، لا يمكن استخدامه لصنع الحاجات لذا يضاف الكبريت الى المطاط في عمليات تصنيعه يتتحول فيها الى مادة صلبة وقوية. تسمى عملية اضافة الكبريت الى المطاط بالفلكتنة (vulcanization) وهي عملية تؤدي الى تشابك بين جزيئات المطاط المجاورة من خلال ذرات الكبريت. وبذلك تعمل الفلكتنة على جعل المطاط قابل للاستخدام في مجال واسع كصناعة الانابيب المطاطية، واطارات السيارات ... الخ لاحظ الشكل (13-7) ومن الامثلة الاخرى على المطاط المصنع هو المطاط المحضر من بلمرة النيوبرين (neoprene) الذي هو 2 - كلورو بيوتاديين ذو التركيب الهيكلي التالي المشابه للايزوبرين. لاحظ ان 2 - كلورو بيوتاديين يشبه الايزوبرين موئم المطاط الطبيعي، باستثناء احلال ذرة كلور محل مجموعة مثيل في ذرة الكاربون رقم (2). كما موضح كالاتي :



استخراج المطاط الطبيعي، من شجرة المطاط



A close-up photograph of a large pile of colorful rubber bands, showing various colors like red, blue, yellow, and green.

بعض استخدامات المطاط الصناعي

هل تعلم

ان مادة الباكلait (Bakelite) وهي اول مادة بلاستيكية عرفت وكان مكتشفها باكلاند (Bakeland) عام 1908 م لذا نسبت اليه ويستخدم الباكلait في صنع الادوات الصلبة مثل اجهزة المذيع والتلفاز والهاتف.

4-7 عالم النهائين (البلاستيك)



النفايات البلاستيكية تتسبب بقتل
احياء كثيرة



نفايات بلاستيكية

منذ الحرب العالمية الثانية ازدادت اهمية اللدائن، ولدخول هذه المواد في معظم مفرداتنا اليومية من مأكولات وملابس فنحن نعيش في عصر البلاستيك. وللبلاستيك مميزات عديدة مقارنة بغيرها من المواد فهي نظيفة ورخيصة وشفافة ويسهل تكوينها ولا تأكل وغازلة جيدة وخفيفة الوزن وسهلة التشكيل وتبقى طويلاً ويمكن ان تكون قوية للغاية. ولكن لها عيباً واحداً خطيراً فهي لا تتحلل وتتسبب مشكلة تلوث بيئية لأنها يمكن ان تبقى في الارض الى ما لا نهاية.

النفايات البلاستيكية

من المعروف ان النفايات على نوعين هما :

أ- **نفايات عضوية** ناتجة عن المنتجات الطبيعية من حولنا وهي قابلة للتحلل البيولوجي (تحلل طبيعي يحدث بوجود الشمس) مثل الورق والكارتون، اي يمكن ان تحللها البكتيريا الى مكوناتها الاساسية خلال ايام وشهر او سنين .

ب- **نفايات البلاستيك** وهي لا تتحلل طبيعياً حتى في الظروف الطبيعية (الشمس ودرجة الحرارة) الا خلال عشرات السنين عكس النفايات العضوية التي تتحلل سريعاً وتذوب في الماء. فاكياس البلاستيك مثلاً تؤثر على الاحياء البحرية والبرية لانها غير منفذة للهواء، فتتسبب في اختناق كثير من تلك الاحياء عند دخولها في تلك الاكياس. هناك امور ايجابية يجب اتباعها للحد من تلوث نفايات البلاستيك وهي كالآتي :

1. تقليل استخدام اكياس البلاستيك للمشتريات اليومية
2. اعادة استخدام الاكياس لاكثر من مرة بدلاً من رميها مباشرةً
3. رمي الاكياس البلاستيكية في الاماكن المخصصة لها.
4. جمع المنتجات البلاستيكية التي تم الاستغناء عنها وتسليمها الى الشركات التي تعيد تدويرها فتتحول من نفايات الى مواد خام جديدة يمكن معرفة المنتجات التي اعيد تدويرها بوجود علامة اعادة التدوير عليها (Recycling)

تحلل معظم المواد الطبيعية كالكارتون والورق بكائنات عضوية دقيقة كالبكتيريا في التربة . اما العبوات البلاستيكية (اللدائن) لا تتحلل طبيعياً فيقال انها غير قابلة للتحلل العضوي لذلك تشكل النفايات البلاستيكية مشكلة بيئية، حتى اذا تم التخلص منها بالحرق فإنها تنتج ادخنة سامة مثل كلوريد الهيدروجين الناتج من حرق بولي كلوريد الفايينيل وكذلك غاز السيانوجرين السام الناتج من حرق البولي يورثان.

هل تعلم

ان الابحاث لاتزال مستمرة للحصول على بلاستيك قابل للتحلل الحيوي (الطبيعي) لذا يمكن التخلص منه وبذلك نقضي على مشكلة تلوث النفايات البلاستيكية. وتجري البحوث على تطوير بلاستيك قابل للتحلل يسمى (البولимер البيولوجي المتحطم) Degradable biopolymer يصنع من تخمر السكر بفعل البكتيريا وهو بلاستيك نموذجي ويمكن تشكيله في قوالب او شرائح ويمكن نسجه وهو يشبه بلاستيك البولي بروبولين ولكنه يكلف 15 ضعف تكلفة تصنيعه واسمه الكيميائي بولي هيدروكسي بيوتيرات (PHB) .

مفاهيم أساسية

Catalyst

عامل مساعد

مادة تسرع من معدل التفاعل الكيميائي ولا يتغير تركيبها عند نهاية التفاعل.

Dehydration

نزع الماء

انتزاع الماء من المادة.

البوليمر غير الثابت حرارياً thermoplastic polymer

هو البوليمر الذي ينصهر أكثر من مرة لذا يمكن إعادة تشكيله مرات عديدة.

(plastics)

اللدائن

بوليمرات سهلة التشكيل لانخفاض درجة انصهارها نسبياً ولكنها تتفاوت في صفاتها كثيراً بحيث تستعمل في أغراض كثيرة في الحياة المعاصرة وتسمى أحياناً مواد بلاستيكية .

Plastic

بلاستيك

جزيء ضخم غالباً بوليمر يمكن صبه وتشكيله مثل البولي إثيلين PE وبولي كلوريد الفايونيل PVC ... الخ.

Vulcanization

الفلكنة

هي عملية تداخل بين جزيئات البولي إيزوبرين polyisoprene المتجاورة التي تحدث لدى تسخين هذه الجزيئات مع ذرات الكبريت.

Polymerization

عملية البلمرة

هي عملية اتحاد عدد n من المونومرات بعضها لتكوين جزيء البوليمر .



بلمرة بالإضافة addition polymerisation

تفاعل كيميائي يتم فيه اضافة عدد كبير جداً من جزيئات صغيرة غير مشبعة (مونمر) لتكون جزيء واحد ضخم وعملاق، وهو البوليمر مثل اضافة جزيئات الايثيلين لبعضها لتكون جزيء البولي اثيلين.

بلمرة بالتكاثف Condensation Polymerisation

ارتباط المونومرات لتكوين بوليمر مع انتزاع جزيء صغير مثل الماء. مثل تكوين بوليمرات النايلون والتريلين.

Polymer

جزيء ضخم يتكون من ارتباط عدد كبير من الجزيئات الصغيرة (المونمر) مثل البولي اثيلين.

مونمر monomer

جزيء صغير يمكن ان يرتبط عدد كبير منه (يتبلمر) فالاثيلين هو المونمر للبولي اثيلين .

البوليمر الثابت حرارياً thermosetting polymer

هو البوليمر الذي لا ينصهر بعد تكونه ولا يمكن إعادة تشكيله.

Natural Polymer

بوليمر طبيعي

جزيء ضخم طبيعي مثل الكاربوهيدرات والبروتينات والدهون.

Synthetic Polymer

بوليمر مصنع

بوليمر من صنع الانسان مثل البلاستيك، الالياف الصناعية ... الخ.

Biodegradable

تحلل بايولوجي

التحلل الطبيعي للمواد بواسطة البكتيريا وضوء الشمس.

Pollution

تلويث

الحادي الضرر بالبيئة نتيجة استخدام المواد الكيميائية الخطرة والتي تسمى ملوثات.

اسئلة الفصل السابع

(7)

- 1-7** ضع دائرة حول رمز الاجابة الصحيحة في كل مما يأتي:
1. اي من المواد التالية يستخدم للسطح غير اللاصقة.
 - أ - ثنائي كلورو ثنائي فلورو ميثان
 - ب - بولي رباعي فلورو اثيلين (التفلون).
 - ج - رباعي كلورو ميثان
 - د - بولي كلوريد الفاينيل 2. خلال تفاعل بلمرة التكافاف.
 - أ - يصبح الناتج مشبعاً
 - ب - يتكون في الغالب ماء
 - ج - لا يتكون ناتج عرضي 3. اي الجزيئات التالية يسخن مع ذرات الكبريت خلال عملية الفلكتنة.
 - أ - ايزوبرين
 - ب - البولي ايزوبرين
 - ج - 2-مثيل-3-بيوتاين
 - د - بيوتاديين 4. في عملية الفلكتنة ، ماذا يحدث للجزئيات المجاورة عندما تسخن مع ذرات الكبريت.
 - أ - تتفرع
 - ب - تترابط بشكل متداخل
 - ج - تنزلق فوق بعضها
 - د - تتصادم 5. اي البولимерات التالية بولимер اضافة .
 - أ - نايلون
 - ب - بولي ستايرين
 - ج - بروتين
 - د - تيرلين 6. اي جزيئات الهيدروكاربونات التالية يمكن بلمرته.
 - أ - CH_4
 - ب - C_2H_6
 - ج - C_3H_8
 - د - C_4H_{10} 7. البلاستيك الذي يتحلل حيوياً.
 - أ - يحترق بسهولة وينتج ادخنة سامة
 - ب - يمكن ان يتمتص خلال جذور النباتات
 - ج - يتكسر بفعل التحلل البكتيري
8. للبلاستيك مشكلة تلوث لأن العديد من لدائن البلاستيك.
- أ - قابل جداً للاشتعال
 - ب - يحترق مكوناً ادخنة سامة
 - ج - يتحلل مكوناً نواتج سامة
9. البوليمر الذي لا ينصهر لدى تسخينه بل يحتفظ بشكله الاصلی هو.
- أ - غير الثابت حرارياً
 - ب - الثابت حرارياً
 - ج - الخططي
 - د - المتفرع
10. جزيئات كبيرة تتالف من عدد من الوحدات الصغيرة ترتبط بعضها بعض في التفاعلات العضوية هي.
- أ - بوليمرات
 - ب - بوليمرات
 - ج - مجموعات وظيفية
 - د - الاحماض الكاربوكسيلية
11. اي من التالي وحدات صغيرة ترتبط بعضها البعض في بولимер خلال تفاعلات عضوية.
- أ - بوليمرات
 - ب - ميكروبوليمرات
 - ج - بوليمرات متفرعة
 - د - بوليمرات خطية
12. الوحدات الصغيرة التي ترتبط بعضها البعض خلال تفاعلات عضوية لتكون جزيئات كبيرة.
- أ - يجب ان تكون متشابهة
 - ب - يجب ان تكون مختلفة
 - ج - يمكن ان تكون متشابهة او مختلفة
13. البوليمرات الخطية
- أ - لها جزيئات تتحرك بحرية
 - ب - لها جزيئات تنزلق بسهولة عند تسخينها
 - ج - (أ) و (ب) معاً
14. البوليمرات المرتبطة بشكل تشابكي
- أ - غير ثابتة حرارياً
 - ب - تحتفظ بشكلاها عند تسخينها
 - ج - لها سلاسل جانبية

2. لا يصلح الالكان كمونمر لبوليمير الاضافة.
3. تصنع مقابض ادوات الطهو من بوليمير ثابت حرارياً.

4. لا يخضع جزئ ذو مجموعة وظيفية واحدة لتفاعل تكافف لتكوين بوليمير.

5. يحتاج البوليمير المتفرع كي ينصلح الى كمية من الحرارة اكبر من الكمية التي يحتاج اليها البوليمير الخططي.

6. تحمل المطاط المفلكن درجات حرارة اعلى من المطاط الصناعي.

3-7 صنف البوليمرات التالية الى بوليمرات طبيعية او صناعية.

1. السيليلوز 2. نايلون 3. بروتينات بولي ايزوبرين 4. بولي بروبيلين

4-7 أرسم التركيب البنائي لكلوريد الفاينيل.
5-7 أكتب تفاعل البلمرة لكلوريد الفاينيل لتكوين بولي كلوريد الفاينيل.

6-7 التفلون أثبت من أي مادة مبلمرة أخرى سواء أكانت مصنعة او طبيعية.

7-7 عرف ما يلي: الفلكتنة ، اللدائن ، البوليمرات ، المونمر ، بوليمرات الاضافة.

8-7 في تفاعل كيميائي ، ارتبط جزيئان صغيران، ونتج جزء ماء ما نوع التفاعل الذي حدث.

9-7 هل يزيد تفاعل الاضافة من تشبع جزئ او يقلل منه.

10-7 ما التفاعلان اللذان يمكن ان ينتجا بوليمرات.

11-7 بين الفروق في التركيبات البنائية بين الانواع الثلاثة للبولي اثيلين

HDPE ، LDPE ، CPE

12-7 بماذا يختلف التركيب الجزيئي للنيوبرين عن التركيب الجزيئي للمطاط الطبيعي.

13-7 هل يمكن ان يستخدم حامض الايثانويك كمونمر في بوليمير تكافف ببر اجابتك.

15. في بوليمير متراصط بشكل تشابكي ، الجزيئات المجاورة.

أ- ترتبط بعضها بسلسل ب- تنزلق الى الامام والخلف فوق بعضها عند تسخينها

ج - منتظم في طبقات يمكنها ان تنزلق عن بعضها جانباً عند تسخينها

16. اي مما يلي يشكل النوعين الرئيسين للبوليمرات؟

أ - البلاستيكية غير الثابتة حرارياً والثابتة حرارياً

ب - البوليمرات الخطية والبوليمرات المتفrعة

ج - بوليمرات الاضافة وبوليمرات التكافف

17. اي بوليمير يتكون خلال تفاعل اضافة تسلسلي

بين المونمرات التي لها رابطة ثنائية؟

أ- بوليمير اضافة ب- بوليمير تكافف

ج- بوليمير متفرع د- بوليمير متراصط بشكل تشابكي

18. في تفاعل اضافة ، ترابط المونمرات خلال

تفاعلات تشتراك فيها

أ - مجموعات وظيفية متماثلة
ب - مجموعات وظيفية مختلفة

ج - روابط ثنائية

19. اي بوليمرات تتالف عادة من مونمرين متناوبين

أ- بوليمرات الاضافة
ب- بوليمرات التكافف

ج - البوليمرات المتفrعة

20. تكون الجزيئات الخطية المتراضص بعضها الى بعض

أ- بولي اثيلين متراصط بشكل متشابك

ب- بولي اثيلين عالي الكثافة

ج- بولي اثيلين منخفض الكثافة

د- نيوبرين

2-7 علل ما يلي:

1. المطاط الطبيعي بوليمر غير ثابت حرارياً.



الفصل الثامن

8

الهيدروكاريونات الاروماتية Aromatic Hydrocarbons

بعد الانتهاء من دراسة هذا الفصل يتوقع من الطالب أن :-

- يفهم ماهي المركبات الاروماتية وصفاتها ويتعرف على البنزين وتركيبه ويرسم شكله و يستوعب الصفات الخاصة به .
- يدرك معنى الرنين في المركبات الكيميائية ويرسم الاشكال الرنينية لبعض المركبات الاروماتية .
- يسمى مشتقات البنزين الاروماتية .
- يميز بين تفاعلات الاضافة وتفاعلات الاستبدال في المركبات الاروماتية .
- يتعرف على تفاعلات الاستبدال الالكتروفيلية في البنزين وبعض مشتقاته .
- يتعرف على الفينولات وصفاتها وبعض استخداماتها .
- يفهم ماهي المركبات الحلقة غير المتتجانسة وبعض الامثلة عليها .

1-8 مقدمة

لقد تم اكتشاف مجموعة من المركبات العضوية على قدر كبير من عدم التشبع الا انها فريدة في ثباتها ولما كان لمشتقات هذه المركبات روائح عطرية أطلق عليها اسم المركبات العطرية او الاروماتية ، وقد فقدت هذه التسمية معناها الفعلي واكتسبت معنى ذا اهمية نظرية لكي تصف لنا خواص ذلك النوع من المركبات غير المشبعة .

وأول مركب في هذه المجموعة هو البنزين الذي تمكّن العالم فارادي (Faraday) من الحصول عليه لأول مرة عام 1825م من غاز الاضاءة . ويعتبر قطران الفحم مصدراً هاماً للبنزين ، كما ان كميات كبيرة يتم انتاجها من الهيدروكاربونات البترولية . يشمل هذا النوع من المركبات العضوية البنزين ومشتقاته والمركبات الشبيهة به من ناحية التركيب والفعالية الكيميائية، مثل النفاثلين و الانثراسين.

هل تعلم

أن اسم المركبات الاروماتية مشتق من الكلمة اللاتينية (أروما) والتي تعني عطر أو رائحة لأن هذه المركبات لها رائحة مميزة. ورغم ذلك فإن الكثير من هذه المركبات سامة ومنها ما يعتبر من المواد المساعدة للسرطان كبعض المركبات التي تنتج من تدخين التبغ. ولبعض هذه المركبات أيضاً أهمية كبيرة في صناعة الأدوية مثل عقار الاسبرين وعقار التتراسيكلين .



الانثراسين



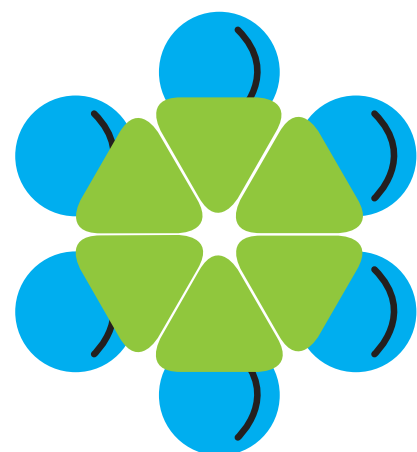
النفاثلين



البنزين

2-8 تركيب البنزين

يعتبر البنزين أول المركبات الاروماتية وتكون جزيئته من ست ذرات كربون مرتبطة مع بعضها على شكل حلقة سداسية منتظمة وتتصل كل ذرة كربون فيها بذرة هيدروجين وفيها تتناوب الاواصر المزدوجة والمنفردة بين ذرات الكربون التركيب (I) . أو تكون بشكل ترمزي كل زاوية في الشكل السداسي إلى ذرة كربون مع آصرة واحدة مع الهيدروجين وتتناوب فيها الأواصر المزدوجة والمنفردة التركيب (II)، ويمكن ان يعوض عن تناوب الأواصر المزدوجة والمنفردة بدائرة داخل الحلقة التركيب (III) .



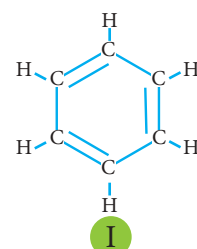
رسم تخطيطي لجزيء البنزين



III

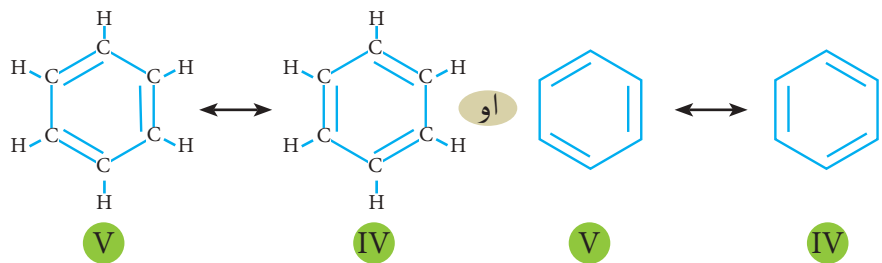
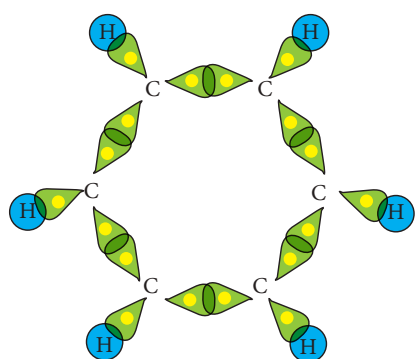


II



الرنين او الرزونانس في البنزين

اقترح العالم كيكولي (Kekule) عام 1865م الصيغتين (IV) او (V) للبنزين على الصورة الآتية .



رسم تخطيطي لكيفية ارتباط ذرات الكربون في جزيء البنزين.

و واضح ان ذرات الكاربون في الصيغتين (IV و V) تشغل اماكن متماثلة ولكنها تختلف في الاماكن المخصصة للأواصر المزدوجة وسميت حالات تبادل مواقع الأواصر هذه بالخاصية الرنينية او الرزونانس (الرنين). أن البنزين في الواقع ليس حالة متبادلة بين حالي الرزونانس (V) و لا يكون جزء من الجزيئات بشكل رزونانسي وجزء اخر من الجزيئات بالشكل الرزونانسي الآخر ، وأنما شكل البنزين الحقيقي هو معدل للشكليين يدعى الهجين الرزونانسي، حيث نلاحظ انه في المكان الذي توجد آصرة مزدوجة في احد الاشكال تكون منفردة في الشكل الآخر وعند اخذ المعدل نحصل على شكل رزونانسي مهجن يحتوي على ست أواصر كاربون - كاربون متماثلة ومتساوية في الطول كحالة وسط بين طول الآصرة المنفردة وطول الآصرة المزدوجة .

لذلك فإن شكل البنزين يرسم عادةً على شكل حلقة سداسية تحتوي على حلقة داخلية (تركيب VII و VI) أكثر مما يكون على شكل آواصر مزدوجة ومنفردة متعاقبة (تركيب IV و V) لأنه يصف الحالة بدقة اكثـر . الا ان الرسم على شكل أواصر مزدوجة ومنفردة متعاقبة يكون افضل في حالة متابعة حركة الالكترونات كما في حالة ميكانيكية التفاعل .

هل تعلم

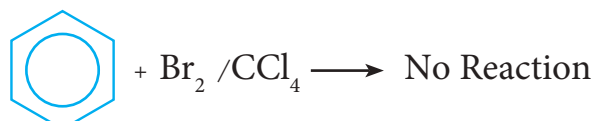
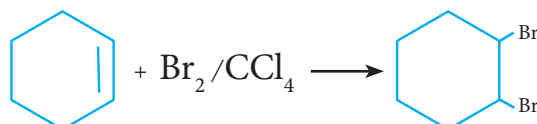
ان البنزين C_6H_6 الذي نحن بصدده دراسته يختلف كلياً عن البانزين (الكازولين) المستخدم في مكائن الاحتراق الداخلي (محرك السيارات) وهذا الاخير عبارة عن مزيج من هيدروكاربونات ذات 5 الى 10 ذرات كاربون .



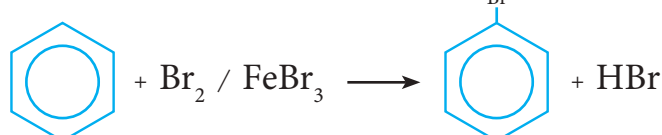
ولهذا كلـه يمكن القول بأختصار ان البنزين هو ذو صيغة جزيئية C_6H_6 يحتوي على ست ذرات كاربون متماثلة وست ذرات هيدروجين متماثلة ايضاً ، وأن أطوال أواصر C-C فيه متساوية وهي حالة وسط بين طول الآصرة المنفردة وطول الآصرة المزدوجة .

2-2-8 الصفات الخاصة للبنزين

الاستقرارية : وهو من المركبات المستقرة كما تشير اليه صفات الاستقرارية و مقاومتها النسبية للتغيرات الكيميائية . ان معظم المركبات غير المشبعة تميل للدخول في تفاعلات إضافة وفيها تتشعب الأواصر الثنائية او الثلاثية مكونةً أواصر منفردة ، حيث نلاحظ ان الهاكسين الحلقي يتفاعل تفاعل إضافة بسهولة مع البروم المذاب في رباعي كلوريد الكاربون مكوناً 2 - ثنائياً بروموهكسان الحلقي ، بينما لا يتفاعل البنزين كلياً تحت نفس الضروف .



ولكي يتفاعل البنزين مع البروم فإنه لابد من استخدام عامل مساعد (FeBr_3) للدخول في تفاعل تعويض (استبدال) وليس تفاعل إضافة حيث تبقى الحلقة محافظة على شكلها وهذا دليل على استقرار البنزين .



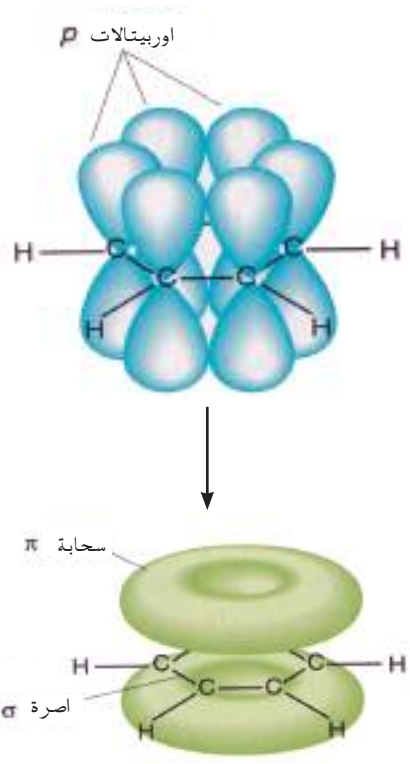
2. طاقة الـ Resonance Energy ونناس

لفهم طاقة الرزونانس نقوم بالشرح الآتي :

عندما يحدث التفاعل الكيميائي فإنه لابد ان يحدث تغير في الطاقة الحرارية . فمثلاً هدرجة الهاكسين الحلقي هو تفاعل باعث للحرارة محرراً طاقة مقدارها 120 kJ لكل مول من الهاكسين الحلقي :



و عند هدرجة 3،1 هكساداين الحلقي (هكسان حلقي يحتوي على اصرين من نوع باي) فأنتا تتوقع أن تكون مقدار الطاقة المتحررة kJ 240 لكل مول اي ضعف الطاقة المتحررة عند هدرجة الهكسين الحلقي وذلك لوجود ضعف عدد الاواصر المزدوجة في الهكسين الحلقي . وكانت الطاقة الحقيقية المقاسة لهذا التفاعل kJ 232 لكل مول وهي قريبة جداً من المتوقع .



السحابة الالكترونية لأواصر باي في جزء الميزين.



وبالنسبة لنفس المنطق تتوقع أن تكون الطاقة المتحررة نتيجة هدرجة البنزين هي ثلاثة أضعاف الطاقة المتحررة عند هدرجة الهكسين الحلقي أي 360 kJ لكل مول . وقد وجدت الطاقة الفعلية لهذا التفاعل هي 208 kJ لكل مول وهي مختلفة كثيراً لتوقعنا .



ان الفرق بين قيمة الطاقة المتوقعة وقيمة الطاقة الحقيقية هي 152 kJ لكل مول ويطلق على هذه الكمية من الطاقة بطاقة الرزونانس . وهذا يعني ان البنزين يحتوي على 152 kJ لكل مول من الطاقة اقل من المتوقعة اي ان البنزين اكثر استقراراً من المتوقع بمقدار 152 kJ لكل مول .

3. اطوال أواصر كاربون - كاربون :

أظهرت القياسات الفيزيائية أن اطوال أواصر كاربون - كاربون في البنزين متساوية وهي ذات طول متوسط بين طول أصوات C-C المنفردة وأصوات C=C المزدوجة .

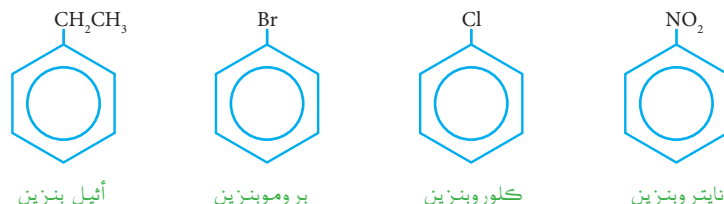
$\text{C} - \text{C}$	$\text{C} = \text{C}$	$\text{C} - \text{C}$
المنفردة	المزدوجة	في البنزين
1.54\AA°	1.34\AA°	1.40\AA°

3-2-8 تسمية مشتقات البنزين

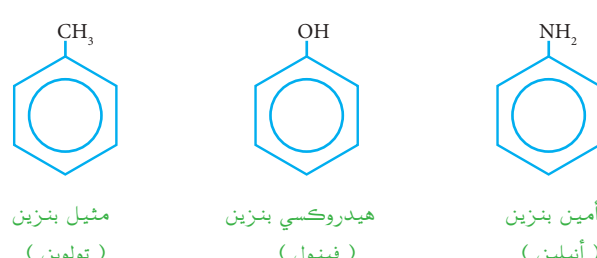
توجد بعض النظم المتبعة في التسمية وكما يأتي :

1. المركبات احادية التعويض : وتسمى هذه المركبات على أنها

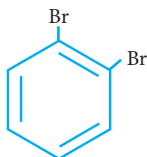
مشتقات للبنزين مثل :



وهناك بعض المركبات ذات أسماء شائعة مقبولة مثل :



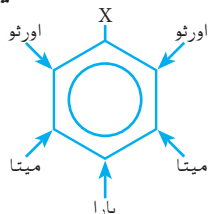
2. المركبات ثنائية التعويض : عند وجود مجموعتين على حلقة البنزين فلا يكفي ذكر أسماء المجموعتين فقط وإنما يجب تحديد موقعهما على حلقة البنزين ، حيث يتم ترقيم ذرات الكاربون لحلقة البنزين وتأخذ المجموعتين أصغر الأرقام فمثلاً 1,2 - ثنائي



برومو بنزين هو :

2.1 - ثانوي بروموبنزين

وقد تستعمل المصطلحات (أورثو) (ortho) للدلالة على موقع 2 و (ميتا) (meta) للدلالة على الموقع 3 او (بارا) (para) للدلالة على الموقع 4 بالنسبة للموضع الرئيسي (X)



وإذا كانت المجموعتان مختلفتين فأنها تذكر في التسمية حسب الحروف الهجائية الواحدة بعد الأخرى وتتبع بكلمة بنزين مع ذكر موقعها في بداية الاسم أو يسمى المركب على أنه مشتق للبنزين أحادي التعويض .

4,1 - كلورو نايترو بنزين

بارا نايترو كلورو بنزين

بارا كلورو نايترو بنزين

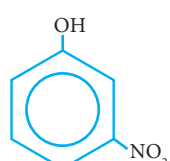


حيث يلاحظ في التسمية الثانية اعتبرنا ان جزيئة كلوروبنزين هي البنزين أحادي التعويض بالكلور ، اما في التسمية الثالثة فقد اعتبرنا ان البنزين أحادي التعويض بمجموعة نايترو اي هو الاساس في التسمية . وتجري تسمية مركبات البنزين ثنائية التعويض بهذه الطريقة وكما في الأمثلة الآتية :

3,1 نايترو هيدروكسى بنزين

ميتا - نايترو فينول

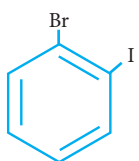
ميتا هيدروكسى نايترو بنزين



2,1 - بروموجودو بنزين

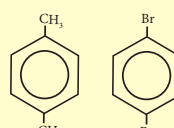
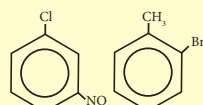
أورثوجودو بروموجودو بنزين

أورثوجودو بروموجودو بنزين



تمرين 2-8

أكتب أسماء المركبات التالية

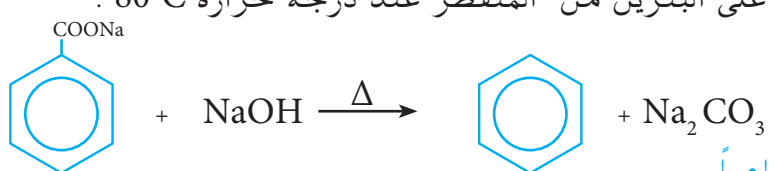


3. المركبات متعددة التعويض : عندما تكون هناك اكثراً من مجموعتين على حلقة البنزين ففي هذه الحالة يجب ترقيم موقع هذه المجاميع ، حيث تكون تسمية أورثو وبارا وميتا غير مقبولة، وتسمى المجاميع مع ارقامها كمشتق للبنزين أو كمشتق لأحد الأسماء الشائعة إن وجدت . و اذا كانت المجاميع المرتبطة كبيرة فإنه يسمى المركب بالتسمية العامة للهيدروكاربونات حيث تأخذ أطول سلسلة هيدروكاربونية كقاعدة للأسم ويسمى البنزين كمجموعة معوض حيث يسمى فنيل (Phenyl) و اذا كان البنزين معوض بأحد المجاميع فيسمى أريل (Aryl) و سنكتفي بهذه المرحلة بتسمية المركبات احادية وثنائية التعويض ونؤجل تسمية المركبات متعددة التعويض الى المراحل الدراسية المتقدمة .

4-2-8 تحضير البنزين

أ- مختبرياً :

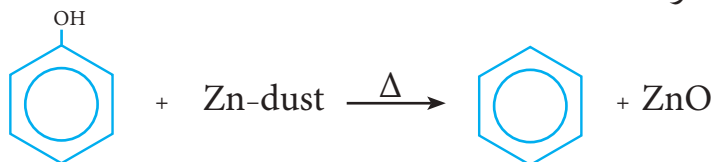
يحضر البنزين مختبرياً من خلال تسخين بنزوات الصوديوم مع هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) في جهاز تقطير زجاجي حيث يتم الحصول على البنزين من المتقطر عند درجة حرارة 80°C .



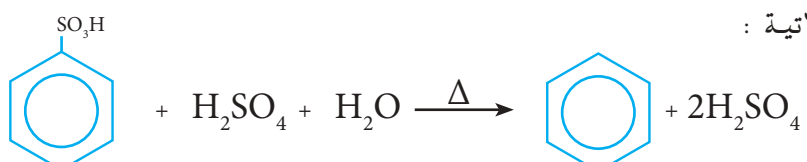
ب- صناعياً :

اما صناعياً فيحضر بطرق متعددة اهمها :

1. من الفينول : ويتم من خلال تسخين الفينول مع غبار الزنك Zn-dust في جهاز تقطير ومن ثم الحصول على البنزين من المتقطر بدرجة 80°C .



2. من حامض البنزين سلفونيك : ويتم بتسخين حامض البنزين سلفونيك مع حامض الهيدروكلوريك او حامض الكبريتيك المخففين حتى درجة الغليان وتحت ضغط عالي ووفق المعادلة الآتية :



خواص البنزين 5-2-8

1 . الخواص الفيزيائية

أ - سائل عديم اللون ، سريع الاشتعال ، له رائحة عطرية مميزة وهو سام .

ب - درجة غليانه 80°C ودرجة انجماده 5°C .

ج - كثافته اقل من كثافة الماء ولا يمتزج معه .

د - وهو مذيب جيد للمواد العضوية غير القطبية كالشحوم والزيوت والراتنجات وغيرها .

2 . الخواص الكيميائية

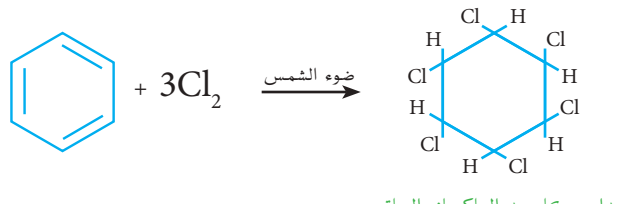
البنزين مركب كيميائي مستقر نسبياً بالمقارنة مع المركبات غير المشبعة لوجود ظاهرة الرنين . فهو لا يتأثر بالقواعد المركزة أو حامض الهيدروكلوريك المركز ولا بالعوامل المؤكسدة القوية مثل برمونكناط البوتاسيوم ولكنه يعاني عدد من التفاعلات ذكر منها ، الاحتراق والاضافة والاستبدال .

أ - الاحتراق : يحترق البنزين بلهب ساطع وداخن بسبب النسبة العالية للكarbon فيه 92.3% ويعطي ثاني اوكسيد الكاربون والماء وتتحرر طاقة .

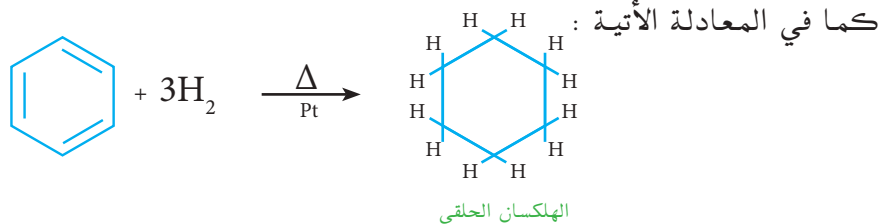


احتراق البنزين بلهب ساطع وداخن

ب - تفاعلات الاضافة : يضاف الكلور الى البنزين بوجود الضوء فيحصل تفاعل مصهوب بفرقة المواد المتفاعلة مؤدياً الى تكوين سداسي كلوريد الهاكسان الحلقي كما موضح في المعادلة الآتية :



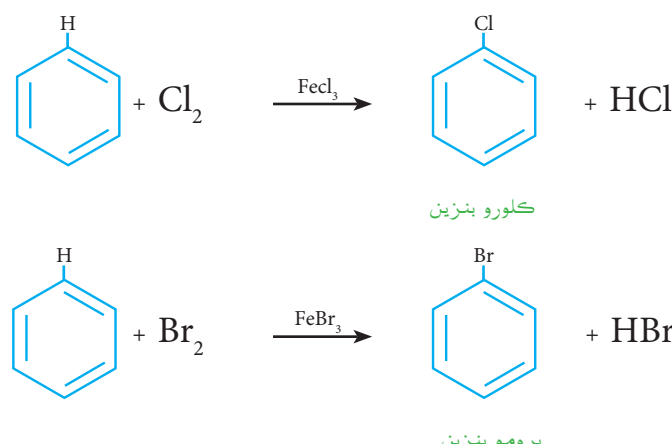
ويختزل البنزين ايضاً بالهيدروجين في درجات حرارة عالية وتحت ضغط عالي بوجود عامل مساعد مثل البلاتين الى الهاكسان الحلقي كما في المعادلة الآتية :



ج - تفاعلات الاستبدال (التعويض) : من أهم تفاعلات البنزين ومشتقاته هو امكانية استبدال (تعويض) احدى ذرات الهيدروجين بذرة أو مجموعة مختلفة مثل (مجموعة الكيل R أو مجموعة نايترو NO_2 أو مجموعة سلفونيك SO_3H أو هاليد X أو مجموعة أستيل $\text{C}(=\text{O})\text{CH}_3$) بوجود عامل مناسب يساعد على التفاعل . ومن امثلة تفاعلات الاستبدال هي :-

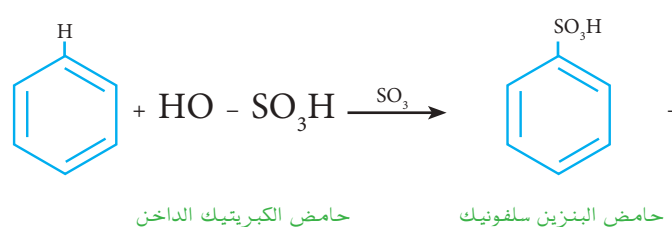
أ - الهلجةن (Halogenation)

وهي عملية إستبدال إحدى ذرات الهيدروجين بذرة هالوجين (مثل الكلور Cl_2 أو البروم Br_2) بوجود عامل مساعد مثل كلوريد الحديديك FeCl_3 او بروميد الحديديك FeBr_3



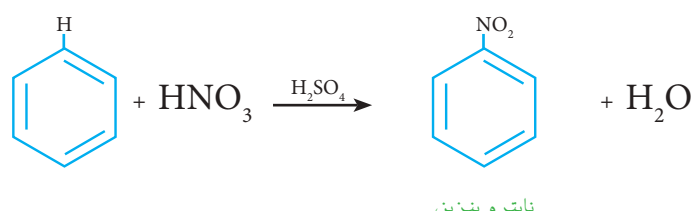
ب - السلفنة (Sulfonation)

وهي عملية استبدال إحدى ذرات الهيدروجين بمجموعة السلفونيك SO_3H ، فمثلاً يتفاعل البنزين مع حامض الكبريتيك المركز الداخن في درجة حرارة الغرفة يتكون حامض البنزين سلفوني.



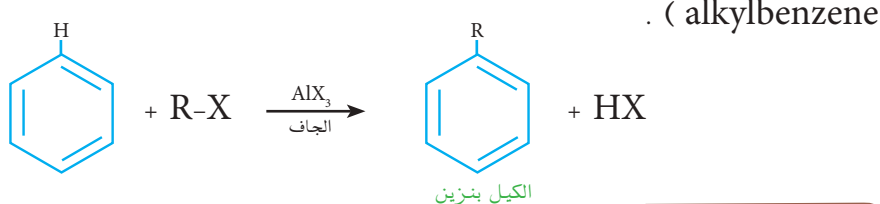
ج- النيترة (Nitration)

هي عملية إستبدال إحدى ذرات الهيدروجين بمجموعة النايترو NO_2 حيث يتفاعل البنزين مع خليط حامض النترريك والكبريتيك المركزي في درجة حرارة 45°C يتكون النايتروبنزين .



د - تفاعلات فريديل - كرافت Friedle-Crafts reactions

1. الكلة فريديل - كرافت : هي عملية إستبدال إحدى ذرات الهيدروجين بمجموعة الكيل (R) بوجود عامل مساعد مناسب . فعند تفاعل البنزين مع هاليد الالكيل (R-X) بوجود عامل مساعد مثل كلوريد الالمنيوم الجاف (AlCl₃) يتكون المركب (الكيل بنزين . (alkylbenzene



مثال 8 - 1 :

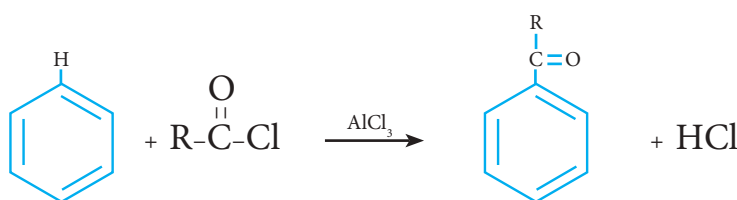
اكتب الكلة فريديل - كرافت للبنزين باستخدام كلوريد الميثيل (CH₃Cl) بوجود كلوريد الالمنيوم الجاف كعامل مساعد وسمي المركب الناتج.

الحل :

يتفاعل البنزين مع CH₃Cl بوجود AlCl₃ الجاف حسب التفاعل الآتي:



2. أستلة فريديل - كرافت : هي عملية إستبدال إحدى ذرات الهيدروجين بمجموعة أستيل (R-C(=O)-). فعند تفاعل البنزين مع كلوريد الأستيل (R-C(=O)-Cl) بوجود كلوريد الالمنيوم الجاف يتكون أستيل بنزين.

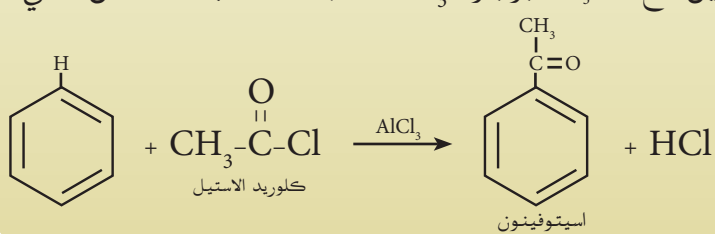


مثال 8 - 2 :

اكتب أستلة فريديل كرافت للبنزين وسمي المركب الناتج.

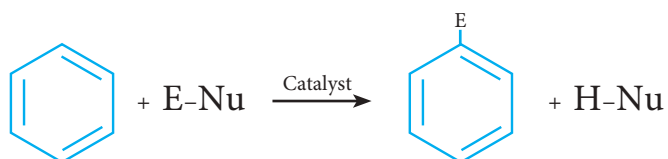
الحل :

يتفاعل البنزين مع CH₃COCl بوجود AlCl₃ الجاف حسب التفاعل الآتي:



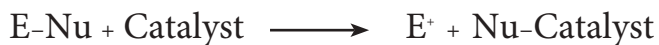
3-8 ميكانيكية تفاعلات الاستبدال الالكتروفيلية

تدعى تفاعلات الاستبدال اعلاه بتفاعلات الاستبدال الالكتروفيلية، حيث تم بوجود كواشف باحثة عن الالكترونات وتسمى كذلك كواشف الكتروفيلية (Electrophilic reagent) (E). والكافش الباحث عن الالكترونات هو الكافش الذي يحتاج الى الالكترونات ويمكن ان يكون على شكل شحنة موجبة قابلة لتكوين آواصر تساهمية مع ذرات الكاربون ، مثل X^+ و NO_2^+ و RCO^+ . والآصرة المزدوجة تكون غنية بالالكترونات ولذلك فهي تعتبر مصدراً للالكترونات بالنسبة للكواشف التي تحتاج اليها كالكافش الالكتروفيلية ، وتدعى الكواشف الغنية بالالكترونات بالكافش الباحثة عن النواة (Neocluphilic reagent) (Nu) (راجع كتاب الكيمياء للمرحلة الرابعة). ومن خلال مراجعة تلك التفاعلات نستطيع ان نرمز لهذه التفاعلات جميعاً بالتفاعل العام الآتي :-

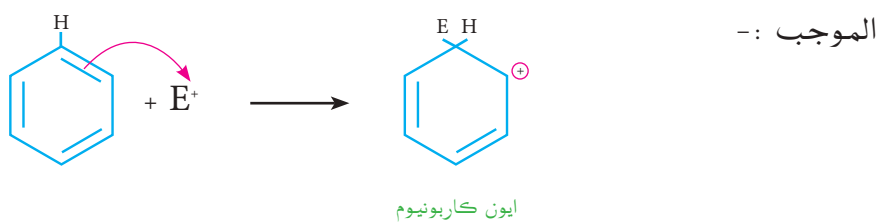


وهذه تتضمن ثلاث خطوات هي :

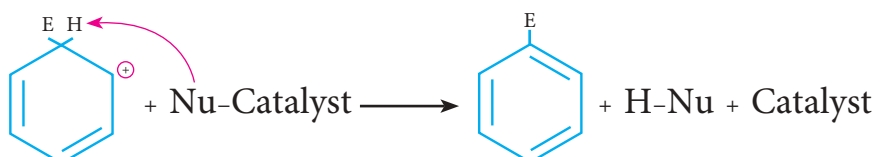
أ - في الخطوة الاولى يقوم العامل المساعد بتحويل المادة المتفاعلة الى كافش باحث عن الالكترونات (E^+) وفق المعادلة :-



ب - في الخطوة الثانية تهاجم احدى الآواصر المزدوجة من حلقة البنزين الكافش الباحث عن الالكترونات مكوناً ايون الكاربونيوم الموجب :-



ج - في الخطوة الثالثة يتم سحب بروتون (ذرة هيدروجين موجبة) (H^+) بواسطة Nu-Catalyst الناتج من الخطوة الاولى مكوناً الناتج الآخر $H-Nu$ بينما تعود حلقة البنزين الى حالة الارomaticية .



ان هذه الميكانيكية والتي تعرف بميكانيكية التعويض (الاستبدال) الالكتروفيلية تعتبر من المواقع المعقدة والتي نعتقد بأنها فوق

مستوى فهم الطالب في هذه المرحلة . لذلك اقتصرنا على طرح الميكانيكية العامة فقط لتفسير كيفية حصول التفاعل بصورة مختصرة على ان يتم دراسة هذه الميكانيكية بالتفصيل في المراحل الدراسية المتقدمة .

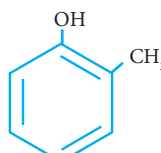
الفينولات 4-8

هي مركبات عضوية أромاتية مشتقة من البنزين والذي تتكون من ارتباط مجموعة الهيدروكسيل (OH) بحلقة البنزين مباشرةً

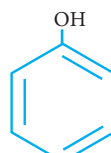
- : مثل



4.1 - ثانی هیدرو کسید بنزین

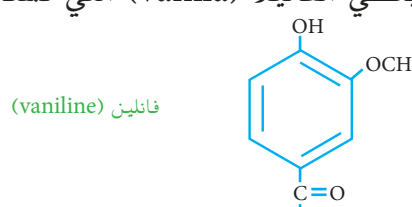


نینوں



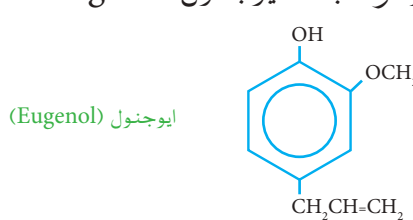
هل تعلم

وهي من المواد ذات التطبيقات الواسعة فهي ذات صفات دوائية واسعة مثل مقدرتها للعمل كمضاد للعفن ومطهر للجرائم ومدر او مسكن موضعي . لهذا فهي تستخدم في منتجات سبري (Spray) ومرام المطهرات والصوابين وفي مواد الاسعافات الاولية ومحاليل الغرغرة . وتستعمل كذلك كمواد مضادة للأكسدة فهي تضاف الى معظم الاطعمة ومواد التجميل ، وبسبب سهولة أكسدة الفينولات فأنها تستخدم في محلول المظهر (Developer) في التصوير الفوتوغرافي من نوع اسود وابيض . توجد بعض الفينولات في المصادر الطبيعية مثل النباتات ذكر بعضها للاطلاع فقط فمثلاً الفانيلين vaniline الذي يعطي الفانيلا (vanila) التي تستعمل كمطبيات للمواد الغذائية.



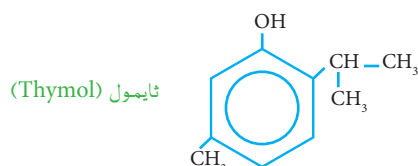
(vaniline) فانيلن

ومركب الايوجنول Eugenol الذي يستخرج من زيت القرنفل .



(Eugenol) لاجزء

والثايمول Thymol الذي يستخرج من نبات العناء .



(Thymol) تیمول

ان التصوير الفوتوغرافي الاسود والابيض يعتمد اساساً على اكسدة احد الفينولات وهو الهايدروكوبينون بواسطة بروميد الفضة بتفاعل حساس للضوء. حيث ان الفلم يحتوي على حبيبات صغيرة من بروميد الفضة، والحببيات التي يسقط عليها الضوء تنشط ثم بعد ذلك يعامل الفلم بمحلول الهايدروكوبينون الذي يسمى المحلول المظهر حيث يتم اختزال الحبيبات المنشطة من بروميد الفضة تاركةً ترسبات الفضة السوداء في الاماكن المعرضة للضوء. وفي النتيجة نحصل على الصورة السالبة (Negativ image) مع مناطق داكنة في الاماكن التي ضربها الضوء.

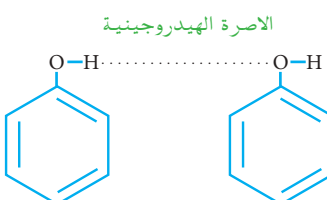
وهنالك بعض النباتات تحوي على فينولات تتكون من ثلاث حلقات وتدعى هذه المركبات (فلافونولات Flavonoid) وهذه المركبات تمتاز بفعاليتها المضادة للأكسدة (Antioxidant) ويتم استخلاصها من الشاي الأخضر .

هل تعلم

ان هناك بكتيريا في التربة تتغذى على المركبات الاروماتية حيث تقوم بتحويلها اولاً الى فينولات وبعدها تقوم بكسر الحلقة الاروماتية وتحطيم المركبات الناتجة وتحولها الى ماء وثنائي اوكسيد الكاربون . وتكثر هذه البكتيريا في التربة على جوانب الطرق الخارجية حيث تتغذى على المركبات التي تسقط من السيارات الحاملة لها والمارة على هذه الطرق .

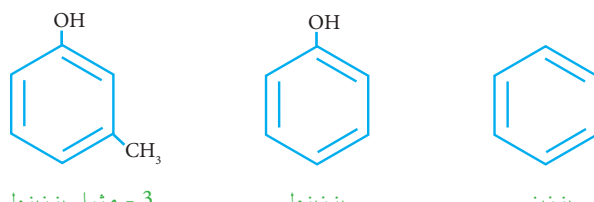
1-4-8 خواص الفينولات

الخواص الفيزيائية : - إن مجموعة الهيدروكسيل OH الموجودة في الفينولات لها تأثير كبير في تحديد الخواص الفيزيائية ، وذلك بسبب تكوين الأواصر الهيدروجينية بين جزيئاتها مما تسبب في ارتفاع درجة إنصهار ودرجة غليان هذه الجزيئات والتي تعتبر أعلى من درجة إنصهار ودرجة غليان الكحولات (ROH) ولهذا تذوب الفينولات بسهولة في الماء بسبب تكوين الأواصر الهيدروجينية مع جزيئات الماء .



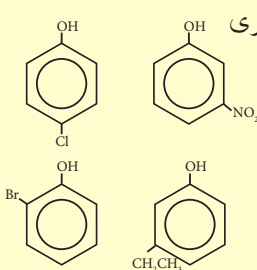
2-4-8 تسمية المركبات الفينولية

طبقاً لنظام الاتحاد الدولي للكيمياء الصرفية والتطبيقية والتي يكتب مختصرها (IUPAC) وتلفظ ايوباك ، تسمى الفينولات بالإضافة المقطع (ول) الى اسم الهيدرو كاربون الام مثل :-

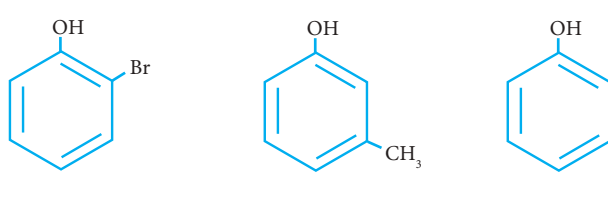


تمرين 3-8

اكتب اسماء المركبات ادناه حسب نظام تسمية آيوباك مرة وبالاسماء الشائعة مرة اخرى

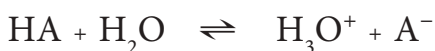


لا ان الفينولات نادراً ما تسمى بهذه الطريقة وانما تسمى بأسماء شائعة وهي مقبولة من الآيو باك . حيث جاءت تسميتها من الاسم القديم للبنزين وهو (فين phene) حيث يضاف المقطع (ول ol) فتصبح الاسم الاساسي فيها هو (فينول Phenol) . ثم تسمى بقية المركبات كمشتقات للفينول مثل :-

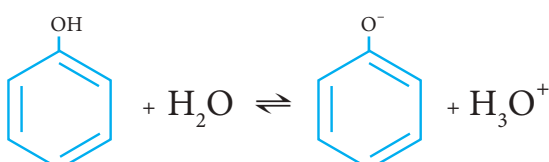


3-4-8 حامضية الفينولات

تعتبر الفينولات من الحوامض العضوية وان قوة حامضيتها تقارن من خلال قياس درجة تأينها في الماء ، فالحوامض التي تتأين كلياً بالماء مثل HCl و HNO_3 تسمى حواضن قوية . أما الحوامض الضعيفة فهي تلك التي تتأين جزئياً في محلول المائي حيث يكون هناك توازن بين الحالة المؤينة والحالة غير المؤينة كما في المعادلة الآتية (راجع الفصل الرابع من هذا الكتاب) :-



إن معظم الحوامض العضوية هي حواضن ضعيفة قليلة التأين في الماء، وبعتبر الفينول أحدها ويتأين في الماء حسب المعادلة الآتية :-

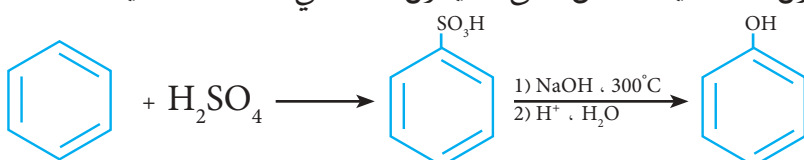


4-4-8 الفينول

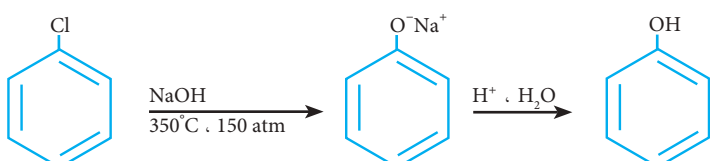
تم عزل الفينول في القرن التاسع عشر من قطران الفحم (coal tar) واستخدم الفينول في معظم دول العالم كمادة أولية لتحضير الأسبرين والاصباغ وحبك الكتابة والصمع والصناعات البلاستيكية ومعظم الفينولات التجارية يمكن تحضيرها في المختبر او في الصناعة .

1. تحضير الفينول

أ - من حامض البنزين سلفونيك (Benzene sulfonic acid): تعتبر هذه الطريقة من الطرق القديمة المستخدمة في الصناعة لتحضير الفينول حيث يمكن سلفنة البنزين أولاً للحصول على البنزين سلفونيك الذي يعامل بمحلول هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) وثم جعل محلول حامضياً نحصل على الفينول كما في المعادلة الآتية:-



ب) من تسخين كلوروبنزين مع محلول هيدروكسيد الصوديوم تحت ضغط عالي ثم جعل محلول حامضياً نحصل على الفينول .



هل تعلم

ان الفينول اسم شائع هو حامض الكاربوليک (carboxylic acid) والفينول اكثر حامضية من الماء ويسبب التهيج او اثارة للجلد بقوه .

5-8 تحضير الاسبرين

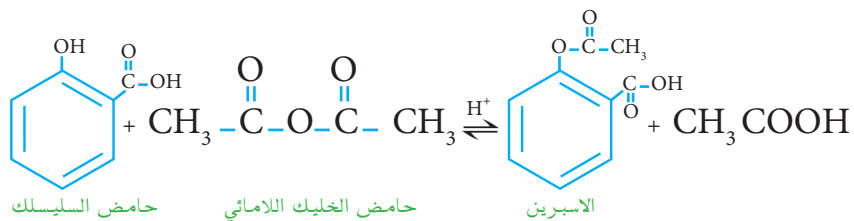


الخنفساء القاذف

هل تعلم

ان هناك نوع من الخنفses القاذف يسمى الخنفساء القاذف عند تعرض هذه الحشرة للتهديد فتدفع عن نفسها برش محلول حار مهيج من الكوينون (وهو احد الفينولات) على اعدائها. تقوم الخنفساء بخلط الهيدروكويونون مع بيروكسید الهيدروجين مع انزيم خاص ويتأكسد خلالها الهيدروكويونون الى الكوينون وهذا التفاعل يبعث حرارة عالية تؤدي الى غليان محلول وأنبعاثه بقوّة من بطن الحشرة .

يحضر الاسبرين في المختبر صناعياً بتفاعل حامض السليسلك salicyclic acid (أحد الفينولات) مع العامض العضوي حامض الخليك اللامائي ليعطي الاستر المقابل ، وهو أستيل حامض السليسلك وهو ما يعرف تجاريًّا بالاسبرين .



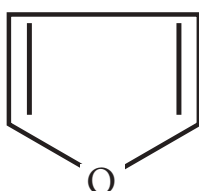
6-8 الكشف عن الفينولات

للكشف عن الفينولات تضاف أملاح الحديد (III) الى محليلها فالمحلول يتلون باللون الازرق الغامق أو الاخضر الداكن وحسب التركيب الكيميائي للفينول . أما عند اضافة محلول سيانيد البوتاسيوم الحديدي (III) الى محليلها فالمحلول يتلون باللون الاحمر .

7-8 المركبات الحلقي غير المتجانسة

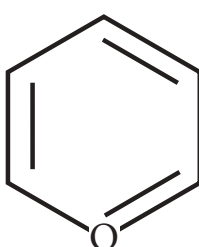
مقدمة 1-7-8

المركب الحلقي غير المتجانس هو المركب الذي تكون فيه أحد ذرات الحلقة أو أكثر غير الكاربون ، وغالبية الانواع الشائعة تحتوي على ذرات النتروجين أو الاوكسجين أو الكبريت بالإضافة الى الكاربون الذي يشكل النسبة العالية فيه . والمركبات الحلقيه غير المتجانسة يمكن ان تكون اليفاتية او اروماتية من حيث طبيعتها اعتماداً على تركيبها الالكتروني . فالمركبات الحلقيه غير المتجانسه الاليفاتية تشبه كيميائياً الى درجه كبيرة مع مناظراتها من المركبات الاليفاتية المفتوحة السلسلة ، كما ان المركبات الحلقيه غير المتجانسة الاروماتية تشبه مع مناظراتها من المركبات الاروماتية الكارbonee الحلقة .



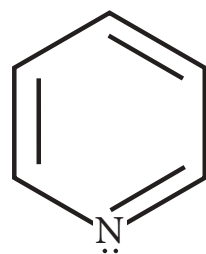
VIII الفيوران

والمركبات الحلقيه غير المتجانسة واسعة الانتشار في الطبيعة وهي ضرورية للحياة في صور متعددة . فمعظم السكريات ومشتقاتها بما في ذلك فيتامين C (على سبيل المثال) توجد غالباً في صورة مركبات حلقيه غير متجانسة أما خماسية مثل الفيوران (التركيب VIII) أو سداسية مثل البايران (التركيب IX) حيث تحتوي الحلقة فيها على ذرة واحدة من الاوكسجين . كما ان معظم القلويدات وهي قواعد نتروجينية توجد في النباتات

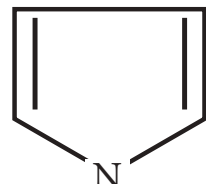


IX البايران

وعديد من المضادات الحياتية بما في ذلك البنسلين تحتوي على انظمة حلقة غير متجانسة . كما وجد ان البريدين (التركيب X) وهو مركب حلقي سداسي غير متجانس يحتوي على ذرة واحدة من النتروجين يكون جزء من تركيب النيكوتين . ووجد البايرول (التركيب XI) وهو مركب حلقي خماسي يحوي ذرة واحدة من النتروجين يكون احد وحدات الهيموغلوبين والكلوروفيل . كما ان هناك عدد كبير من المركبات الحلقة غير المتجانسة التي يمكن الحصول عليها من خلال التحضيرات المختبرية لها صفات قيمة كمركبات كيميائية علاجية وكعاقير وأصباغ وبوليمرات مشتركة .



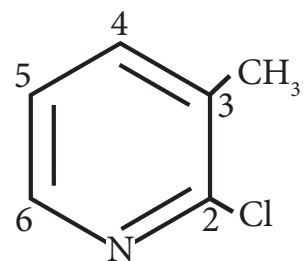
X البريدين



XI البايرول

2-7-8 تسمية المركبات الحلقيه غير المتجانسة

هناك العديد من الطرق لترقيم الذرات والمجموعات المعروضة في المركبات الحلقيه غير المتجانسة . ففي المركبات احادية الحلقة يتم ترقيم الذرات ابتداءً من الذرة غير المتجانسة والتي تحمل عنديئذ الرقم 1- ثم يدور حول الحلقة بحيث تعطي المجموعات المعروضة في هذه الحلقة أقل الارقام الممكنة وبعدئذ يتم ترتيبها طبقاً لترتيب الحروف الابجدية . فمثلاً المركب رقم (XII) يسمى 2- كلورو - 3- مثيل بريدين.



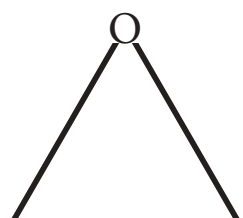
XII 2- كلورو - 3 مثيل بريدين

3-7-8 انواع المركبات الحلقيه غير المتجانسة

لتسهيل دراسة هذا النوع من المركبات قسمت الى ما يأتي :

1. المركبات ذات الحلقة الثلاثية غير المتجانسة :

وهي المركبات الحلقيه المناظرة للبروبان الحلقي إلا انها تحتوي على ذرة مغایرة واحدة . ومن الامثلة على هذه المركبات هي ايبوكسيدات مثل ايبوكسيد الايثيلين ذات الصيغة التركيبية (XIII).



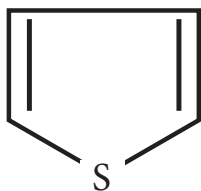
XIII ايبوكسيد الايثيلين

2. المركبات ذات الحلقة الرباعية غير المتجانسة :

وهي المركبات الحلقيه غير المتجانسة المناظرة للبيوتان الحلقي، وتكون هذه المركبات اكثر استقراراً من المركبات ذات الحلقة الثلاثية ومن امثالتها الاوكسيتان (Oxctane) ذي الصيغة التركيبية (XIV).



XIV اوكتان



XV ثايوفين

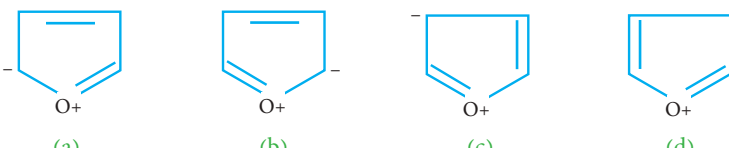
3. المركبات ذات الحلقة الخامسة غير المتاجنسة :

وهي المركبات الحلقيّة غير المتاجنسة المُناظرة للبنزدين الحلقي. ومن أشهر الأمثلة على هذه المركبات هي الثايوفين (XV) والفيوران الذي مر ذكره سابقاً (VIII).

والفيوران سائل عديم اللون ، درجة غليانه 31°C ذو رائحة تشبه رائحة الكلورفورم ويدبُّب بسحنة في الماء ، الا انه يمتزج مع معظم المذيبات العضوية . وقد اثبت باير (Bayer) سنة 1877 بنائه وتركيبه. ومن الافضل ان ينظر الى جزيئه الفيوران كهجين روزوناني بسبب لاموقعيّة زوج الكترونات ذرة الاوكسجين حيث تشكّل فيه التراكيب من a الى d هذه الصيغ الافتراضية ، حيث تعتبر الصيغتان a و b اكثراً اهمية .



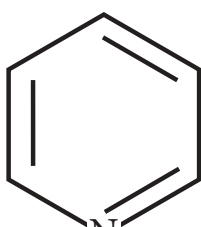
VIII فيوران



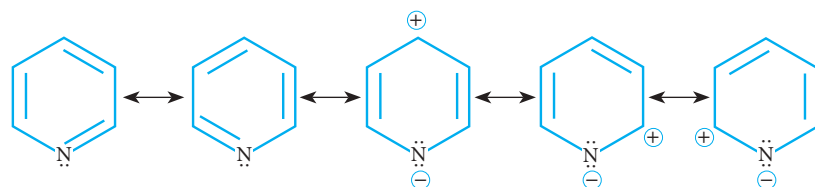
4. المركبات ذات الحلقة السادسية غير المتاجنسة :

وهي المركبات الحلقيّة غير المتاجنسة المُناظرة للبنزين، ومن امثلتها البريدين ذات الصيغة التركيبية (X) التي تم ذكرها سابقاً . وتمتّلّك هذه المركبات أيضاً الصفة الاروماتيّة مما يكسبها صفة الاستقرارية العالية.

والبريدين نظام غير متاجنس سداسي الحلقة يشبه البنزين في ثباته وتركيبه ، فهو كالبنزين يقاوم الأكسدة وهو غالباً ما يستعمل كمذيب للكثير من التفاعلات الكيميائية . أن ثبات تركيب البريدين ناتج من الهرجينات الرزونانسيّة الآتية :



X البريدين



وهو قاعدة ضعيفة بسبب احتواء النتروجين على الكترونين غير مشتركين تؤثر في خواصه الكيميائية بشكل كبير ، حيث يدخل تفاعلات تعويض اكثراً من تفاعلات الاضافة .

تفاعلات الاستبدال الالكتروفيلية

Electrophilic Substitution

وهي عملية أستبدال أحدي ذرات هيدروجين الحلقة بذرة أو مجموعة مختلفة مثل الهلاجنة والسلفنة والنیترة والالکلة والاسیلة ، وتم بوجود كواشف باحثة عن الالكترونات (كواشف الكتروفیلية) خاصة في كل عملية .

الفينولات Phenols

مركبات عضوية أروماتية مشتقة من البنزين وتكون من أربطة مجموعة الهيدروكسيل بحلقة البنزين مباشرةً. أن وجود مجموعة الهيدروكسيل لها تأثير كبير في تحديد خواصها الفيزيائية وذلك بسبب تكوين الأواصر الهيدروجينية بين جزيئاتها مما يسبب في ارتفاع درجة غليانها وأنصهارها .

المركبات الحلقي غير المتجانسة

Heterocyclic Compounds

المركب الحلقي غير المتجانس هو المركب الذي تكون فيه أحد ذرات الحلقة أو أكثر غير الكاربون وقد تكون ذرة النتروجين أو الاوكسجين أو الكبريت . ويمكن ان تكون الحلقة غير المتجانسة ثلاثية أو رباعية أو خماسية أو سداسية .

البنزين Benzene

ان البنزين مركب ذو صيغة جزيئية C_6H_6 يحتوي على ست ذرات كarbon متتماثلة وست ذرات هيدروجين متتماثلة ايضاً ، وأن أطوال أواصر C-C فيه متساوية وهي حالة وسط بين طول الأصلة المنفردة وطول الأصلة المزدوجة .

المركبات الاروماتية (العطرية)

Aromatic Hydrocarbons

وهي مجموعة من المركبات العضوية على قدر من عدم التشبع إلا أنها فريدة في ثباتها ، لذلك تمثل هذه المركبات إلى الدخول في تفاعلات استبدال (تعويض) حيث تبقى الحلقة الاروماتية محافظة على شكلها وليس تفاعلات إضافة كما في معظم المركبات غير المشبعة . ويشمل هذا النوع من المركبات العضوية البنزين ومشتقاته والمركبات الشبيهة به من ناحية التركيب والتفاعلية الكيميائية .

الرنين (الرزونانس) Resonance

وهو ظاهرة عدم تمركز الالكترونات حول نوى ذرات محددة في الجزيء أو الايون مما يجعلها أكثر استقراراً . وفي حالة البنزين ولكن نصف بدقة حقيقة الصيغة الترکيبية لجزيء البنزين بحيث تظهر فيه الالكترونات آواصر باي في الأصلة المزدوجة بين ذرات الكاربون وكأنها في حركة مستمرة نرسم الشكل السادس للبنزين وبداخله الالكترونات المتحركة على شكل نقاط متتابعة أو حلقة مغلقة عوضاً عن الأواصر المزدوجة . اي ان نجعل الالكترونات هذه الأواصر ملكاً لجميع ذرات الكاربون الستة ، هذا النوع من الحركة الالكترونية ما يدعى بالرنين .

تسمية مشتقات البنزين

Benzene Derivatives Names

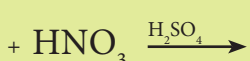
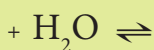
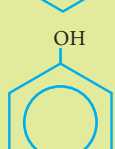
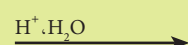
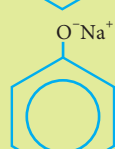
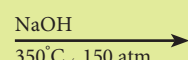
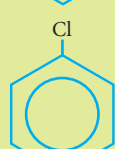
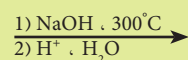
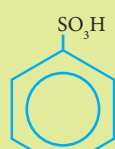
تسمى مركبات البنزين أحادية التعويض على أنها مشتقات للبنزين أو تسمى بأسمائها الشائعة. أما في حالة مشتقاته ثنائية التعويض فيجب أن يحدد موقعها على الحلقة أما بالترقيم حيث تأخذ المجموعتين أصغر الأرقام ثم ذكر اسماء المجموعتين حسب الحروف الهجائية أورثو وميتا وبارا للدلالة على موقع المجاميع . وفي حالة المركبات متعددة التعويض فيجب استخدام طريقة الترقيم حيث يكون مصطلح اورثو وميتا وبارا غير مقبولة .

11-8 ارسم الصيغ التركيبية للمركبات الآتية :

1. بارا-ثنائي كلوروبنزين
2. بارا نيتروفينول
3. 1، 3 - ثنائي فلوروبنزين
4. 1، 2 - يودوكلوروبنزين
5. بارا بروموكلوروبنزين

6. ميتا برومومحامض السلفونيك

12-8 اكمل المعادلات الآتية ؟



1-8 كيف تغير مفهوم المصطلح الاروماتي ؟

2-8 ما هو مصدر الهيدروكاربونات الاروماتية ؟

3-8 لماذا يعتبر تركيب البنزين هجينًا رazonانسيًا ؟

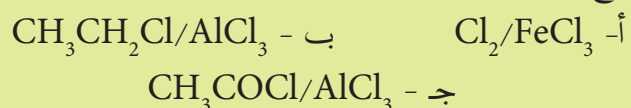
4-8 متى يسلك البنزين كهيدروكاربون غير مشبع ؟

5-8 كيف تميز البنزين في تفاعله عن الالكانات والالكينات ؟ ما سبب استقرار جزيئته النسبي ؟

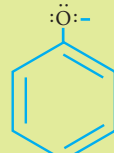
6-8 ما هي الايزومرات الممكنة للنتروكلوروبنزين ؟

7-8 كيف تميز بين الهاكسين الحلقي والبنزين ؟

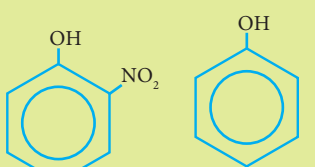
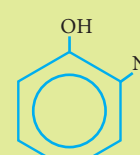
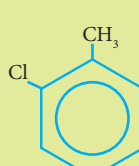
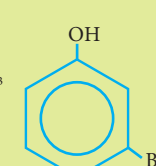
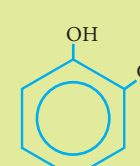
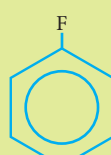
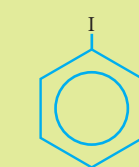
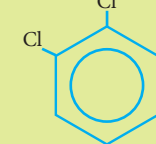
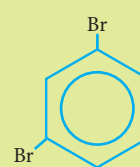
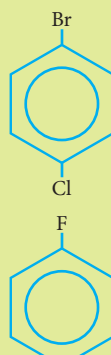
8-8 اكتب المعادلات الكيميائية لتفاعل البنزين مع :



9-8 أرسم الاشكال الرزونانسية لكل مما يأتي :



10-8 اسم المركبات الآتية :



3. إن البنزين ذو صيغة جزيئية C_6H_6 يحتوي على ستة أواصر ثلاثة منها منفردة والثلاثة الأخرى مزدوجة
4. إن تفاعلات التعويض التي يدخلها البنزين دليل على استقراريته العالية .
5. تستعمل المصطلحات أورثو ومتا وبارا في تسمية مشتقات البنزين الثنائية والمتمعددة .
6. يحترق البنزين بلهب ساطع وداخلن بسبب النسبة العالية للكarbon فيه .
7. يختزل البنزين بسهولة بواسطة الهيدروجين إلى الهكسان الحلقي .
8. الهلجننة هي عملية استبدال أحدى ذرات الهيدروجين في البنزين بمجموعة سلفونيك $.SO_3H$
9. تدعى الكواشف الغنية بالالكترونات بالكواشف الباحثة عن الالكترونات .
10. يدعى الاستر الناتج من تفاعل حامض السلسيليك وحامض الخليك تجارياً بالاسبرين .
11. يتم الكشف عن الفينولات بواسطة محاليل أملاح الزئبق .
12. البريدين مركب حلقي غير متجانس يحتوي على ذرة واحدة من الاوكسجين .
13. يبدأ الترقيم في المركبات الحلقة غير المتجانسة أحادية الحلقة ابتداءً من الذرة غير المتجانسة والتي تعطى الرقم (1).
14. المركبات ذات الحلقة الثلاثية غير المتجانسة هي المركبات الحلقة المناظرة للبيوتان الحلقي.

- 13-8** ماهي المركبات الحلقة غير المتجانسة وكيف تقسم انواعها ؟
- 14-8** ماهي الخواص الفيزائية للفيوران ، وماهي الاشكال الرزونانسية له ؟
- 15-8** ما هو البريدين وماهي اشكاله الرزونانسية ؟
- 16-8** متى عزل الفينول لأول مرة ، وماهي استخداماته ؟
- 17-8** اكتب تفاعل الاستبدال الالكتروفييلي العام وماهي الخطوات الثلاثة الخاصة به ؟
- 18-8** ماهي الطرق الصناعية لتحضير البنزين اكتبها بالتفصيل ؟
- 19-8** اكتب الصيغ التركيبية للمركبات التالية
1. 1 ، 3 ، 5 ثلاثي بروموبنزين .
2. ميتا - كلورو تولوين .
3. أثيل - بنزين .
4. بارا - ثائي كلورو بنزين .
- 20-8** عبر بصيغ تركيبية عن تفاعل البنزين مع كلوريد الأثيل ؟
- 21-8** بمعادلة كيميائية وبصيغ تركيبية اكتب ناتج عملية الاختزال للبنزين بواسطة الهيدروجين وبوجود البلاتين ؟
- 22-8** اكتب تفاعل إضافة الكلور إلى البنزين بوجود الضوء ؟
- 23-8** ارسم المركبات الآتية :
أ- ميتا فلورو كلورو بنزين
ب- أورثو أثيل فينول
ج - 2 - بروموم - 4 - كلوروبريدين
- 24-8** ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارة الخاطئة :
1. تعتبر المركبات الاروماتية من المركبات العضوية الحاوية على نسبة عالية من عدم التشبع.
2. تكون جزيئه الفيوران من خمس ذرات كاربون مرتبطة مع بعضها على شكل حلقة خماسية .

المصطلحات

المصطلح باللغة الانكليزية	المصطلح باللغة العربية
Cathod ray	أشعة الكاثود
Electromagnetic ray	أشعة كهرومغناطيسية
Metalloids	اشباه الفلزات
Ionic bond	آصرة ايونية
Covalent bond	آصرة تساهمية
Polar covalent bond	آصرة تساهمية مستقطبة
Single bond	آصرة منفردة (احادية)
Double bond	آصرة مزدوجة
Triple bond	آصرة ثلاثية
Coordinate bond	آصرة تناسقية
Metalic bond	آصرة فلزية
Hydrogen bond	آصرة هيدروجينية
Quntaum numbers	اعداد الكم
Electron	الكترون
Valence electrons	الكترونات التكافؤ
Resonance	الرنين(ظاهره الروزنانس)
Electron affimty	الفة الكترونية
Nonmetal	اللافلزات
Soulblity	الذوبانية
Overall rate of reaction	السرعة العامة للتفاعل
s - Orbital	s اوربيتال
p - Orbital	p اوربيتال
d - Orbital	d اوربيتال
f - Orbital	f اوربيتال
Ion	ايون
Hydronium ion	آيون الهيدرونيوم
Paramagnatic	بارا مغناطيسية
Proton	بروتون
Polymer	بوليمير

المصطلحات

المصطلح باللغة الانكليزية	المصطلح باللغة العربية
Plastics	بلاستيك (لدائن)
Addition Polymers	بولимерات الأضافة
Condensation polymers	بولимерات التكافث
Thermoplastic polymers	بولимерات مطاوعة للحرارة
Thermoset polymers	بولимерات غير مطاوعة للحرارة
Synthetic polymers	بولимерات مصنعة
Chemical bonding	تآثر كيميائي
Hydrolysis	تحلل مائي
Concentration	تركيز
Molar concentration	تركيز مولاري M
Molal concentration	تركيز مولالي m
Effective collision	تصادم فعال
Noneffective collision	تصادم غير فعال
Nutrlization	تعادل
Hyperdiazation	تهجين
Orbital hyperdiazation	تهجين اوربيتالي
Frequency	تردد
Electron configuration	ترتيب الكتروني
Titration	تسحیج
Chemical reaction	تفاعل كيميائي
Pollution	تلويث
Rate constant	ثابت سرعة التفاعل
Plank constant	ثابت بلانك
Perodic Table	جدول دوري
Acid	حامض
Conjugated acid	حامض قرين
Excited state	حالة مستشاره
oxidiation state	حالة التأكسد
Atomic volume	حجم ذري

المصطلحات

المصطلح باللغة الانكليزية	المصطلح باللغة العربية
Heat of solution	حرارة محلول
Chemical kinetics	حركيات كيميائية
Linear	خطي
Golligative properties	خواص جماعية
Diamagnatic	دايا مغناطيسية
Temperature	درجة الحرارة
Boiling point	درجة حرارة الغليان
Freezing point	درجة حرارة الانجماد
Indicators	دلائل
Lewis symbol	رمز لويس
Burret	سحاحة
Rate of reaction	سرعة التفاعل
Light speed	سرعة الضوء
Crystal lattice	شبکية بلورية
Tetrahedral	شكل رباعي الوجه منتظم
Trigonal	شكل مثلثي منتظم
Pressure	ضغط
Partial pressure	ضغط جزئي
Total pressure	ضغط كلي
Vapour pressure	ضغط بخاري
Osmotis pressure	ضغط ازموزي
Activation energy	طاقة التنشيط
Resonance energy	طاقة الرنين
Ionization energy	طاقة التأين
Wave length	طول الموجة
Flame spectrum	طيف اللهب
Line emisson spectrum	طيف الانبعاث الخطى
Nucleophilic reagent	عامل باحث عن النواة
Electrophilic reagent	عامل باحث عن الألكترونات

المصطلحات

المصطلح باللغة الانكليزية	المصطلح باللغة العربية
Catalyst	عامل مساعد
Atomic number	عدد ذري
Atomic mass	عدد الكتلة
Principal quantum number	عدد الكم الرئيس
Magnetic quantum number	عدد الkm المغناطيسي
Spin quantum number	عدد الkm المغزلي
Momentum quantum number	عدد الkm الثانوي (الزخم)
Polymerization	عملية البلمرة
Element	عنصر
Transition element	عناصر انتقالية
Inner Transition element	عناصر انتقالية داخلية
Rare -earth elements	عناصر الارتبه النادرة
Coordinated number	عدد تناصفي
Alkalin -earth elements	عناصر الارتبه القلوية
Metal	فلز
Vulcanization	فلكلنة
Photon	فوتون
Ferromagnatic	فيرومغناطيسية
Base	قاعدة
Hund's rule	قاعدة هوند
Pauli- excluded principle	قاعدة الاستثناء الباوبي
Octate rule	قاعدة الثمان
Congugated base	قاعدة قرينة
Rate law	قانون سرعة التفاعل
Raoult's law	قانون راؤلت
Electron mass	كتلة الالكترون
Atomic mass	كتلة ذرية
Mole fraction	كسر مولي X
Electronegativity	كهرسلبية

المصطلحات

المصطلح باللغة الانكليزية	المصطلح باللغة العربية
d - Block	مجموعة d
s - Block	مجموعة s
f - Block	مجموعة f
Solutions	محاليل
Aqueous solution	محاليل مائية
Nonaqueous solution	محاليل غير مائية
Colloidal solution	محاليل غروية
Saturated solution	محلول مشبع
Unsaturated solution	محلول غير مشبع
Supesaturated solution	محلول فوق المشبع
Ideal solution	محلول مثالي
Standard solution	محلول قياسي
Solute	مذاب
Solvent	مذيب
Reaction order	مرتبة التفاعل
Intermediate	مركب وسطي
Hetrocyclic compouds	مركبات حلقية غير متتجانسة
Ground state	مستوى ارضي (مستقر)
Rubber	مطاط
Coordination complexes	معقدات تناسقية
Activated-Complex	معقد منشط
Salt	ملح
Amphoteric substances	مواد أمفوتييرية
Molarity	مولارية M
Molality	مولالية m
Monomer	مونمر
Quntaum mechanics	مكانيكيا كمية
Reaction Mechanism	ميكانيكية التفاعل
Ionic radius	نصف قطر الايون

المصطلحات

المصطلح باللغة الانكليزية	المصطلح باللغة العربية
Collision Theory	نظرية التصادم
Transitsition- state theory	نظرية الحالة الانتقالية
Activated- complex theory	نظرية المعقد المنشط
Arrhenius Theory	نظرية ارينوس
Bronsted lowry theory	نظرية برونشتاد - لوري
Lewis theory	نظرية لويس
Quantum theory	نظرية الكم
Valence - bond theory	نظرية اصرة التكافؤ
Valence shell electron pair repulsion theory	نظرية تنافر وازدواج الكترونات غلاف التكافؤ
Equivalent point	نقطة التكافؤ
End point	نقطة الانتهاء
Neutron	نيوترون
Armatic hydrocarbon	هييدروكربونات اروماتية
Rate-determining step	الخطوة المحددة للسرعة
Electron charge	شحنة الالكترون
Dilution Law	(قانون التخفيف) $V_1 M_1 = V_2 M_2$

الترتيب الإلكتروني للعناصر

Elements	sublevels																	
	1s	2s	2p	3s	3p	3d	4s	4p	4d	4f	5s	5p	5d	5f	6s	6p	6d	7s
1-Hydrogen	1																	
2-Helium	2																	
3-Lithium	2	1																
4-Beryllium	2	2																
5-Boron	2	2	1															
6-Carbon	2	2	2															
7-Nitrogen	2	2	3															
8-Oxygen	2	2	4															
9-Fluorine	2	2	5															
10-Neon	2	2	6															
11-Sodium	2	2	6	1														
12-Magnesium	2	2	6	2														
13-Aluminum	2	2	6	2	1													
14-Silicon	2	2	6	2	2													
15-Phosphorus	2	2	6	2	3													
16-Sulfur	2	2	6	2	4													
17-Chlorine	2	2	6	2	5													
18-Argon	2	2	6	2	6													
19-Potassium	2	2	6	2	6				1									
20-Calcium	2	2	6	2	6				2									
21-Scandium	2	2	6	2	6	1			2									
22-Titanium	2	2	6	2	6	2			2									
23-Vanadium	2	2	6	2	6	3			2									
24-Chromium	2	2	6	2	6	5			1									
25-Manganese	2	2	6	2	6	5			2									
26-Iron	2	2	6	2	6	6			2									
27-Cobalt	2	2	6	2	6	7			2									
28-Nickle	2	2	6	2	6	8			2									
29-Copper	2	2	6	2	6	10			1									
30-Zinc	2	2	6	2	6	10			2									
31-Gallium	2	2	6	2	6	10	2		1									
32-Germanium	2	2	6	2	6	10	2		2									
33-Arsenic	2	2	6	2	6	10	2		3									
34-Selenium	2	2	6	2	6	10	2		4									
35-Bromium	2	2	6	2	6	10	2		5									
36-Krypton	2	2	6	2	6	10	2		6									
37-Rubidium	2	2	6	2	6	10	2		6					1				
38-Strontium	2	2	6	2	6	10	2		6					2				
39-Yttrium	2	2	6	2	6	10	2		6	1				2				
40-Zirconium	2	2	6	2	6	10	2		6	2				2				

الترتيب الإلكتروني للعناصر

Elements	sublevels																		
	1s	2s	2p	3s	3p	3d	4s	4p	4d	4f	5s	5p	5d	5f	6s	6p	6d	7s	7p
41-Niobium	2	2	6	2	6	10	2	6	4		1								
42-Molybdenum	2	2	6	2	6	10	2	6	5		1								
43-Technetium	2	2	6	2	6	10	2	6	5		2								
44-Ruthenium	2	2	6	2	6	10	2	6	7		1								
45-Rhodium	2	2	6	2	6	10	2	6	8		1								
46-Palladium	2	2	6	2	6	10	2	6	10										
47-Silver	2	2	6	2	6	10	2	6	10		1								
48-Cadmium	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2								
49-Indium	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	1							
50-Tin	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	2							
51-Antimony	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	3							
52-Tellurium	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	4							
53-Iodine	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	5							
54-Xenon	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	6							
55-Cesium	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	6			1				
56-Barium	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	6			2				
57-Lanthanum	2	2	6	2	6	10	2	6	10		2	6	1		2				
58-Cerium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	1	2	6	1		2				
59-Prasedoymium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	3	2	6			2				
60-Neodymium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	4	2	6			2				
61-Promethium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	5	2	6			2				
62-Samarium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	6	2	6			2				
63-Europium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	7	2	6			2				
64-Gadolinum	2	2	6	2	6	10	2	6	10	7	2	6	1		2				
65-Terbium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	9	2	6			2				
66-Dysprosium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	10	2	6			2				
67-Holmium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	11	2	6			2				
68-Erbium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	12	2	6			2				
69-Thulium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	13	2	6			2				
70-Yetterbium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6			2				
71-Luteium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	1		2				
72-Hafanium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	2		2				
73-Tantalium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	3		2				
74-Tungesten	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	4		2				
75-Rhenium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	5		2				
76-Osmium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	6		2				
77-Iridium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	7		2				
78-Platinum	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	9		1				
79-Gold	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		1				
80-Mercury	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2				

الترتيب الإلكتروني للعناصر

Elements	sublevels																		
	1s	2s	2p	3s	3p	3d	4s	4p	4d	4f	5s	5p	5d	5f	6s	6p	6d	7s	7p
81-Thalium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	1			
82-Lead	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	2			
83-Bismuth	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	3			
84-Polonium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	4			
85-Astatine	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	5			
86-Radon	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	6			
87-Francium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	6		1	
88-Radium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	6		2	
89-Actinium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	6	1	2	
90-Thorium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10		2	6	2	2	
91-Protactinium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	2	2	6	1	2	
92-Uranium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	3	2	6	1	2	
93-Neptunium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	4	2	6	1	2	
94-Plutonium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	6	2	6		2	
95-Amereciun	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	7	2	6		2	
96-Curium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	7	2	6	1	2	
97-Berkelium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	9	2	6		2	
98-Californium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	10	2	6		2	
99-Einestanium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	11	2	6		2	
100-Fermium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	12	2	6		2	
101-Mendelevium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	13	2	6		2	
102-Nobelium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6		2	
103-Lawrencium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	1	2	
104-Rutherfordium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	2	2	
105-Dubinum	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	3	2	
106-Seaborgium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	4	2	
107-Bohrium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	5	2	
108-Hassium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	6	2	
109-Meitnerium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	7	2	
110-Darmstadium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	9	1	
111-Unununium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	10	1	
112-Unubium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	10	2	
113- Ununquadium	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	2	6	10	2	2

المصادر باللغة الانكليزية

- 1- 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).
- 2- R. Duran , L. P. Gold, C. G. Hass, and A. D. Norman “Chemistry” McGraw-Hill, New York (2003).
- 3- N. J. Tro , “Introductory Chemistry” 3rd ed., Pearson Prentic Hall , New Jersey (2009).
- 4- A. C. Wilbraham , D. D. Staley, M. S. Matta , and E. L. Waterman , “Chemistry”, Pearson Prentice Hall (2008).
- 5- R. Chang , and B. C. Shank , “ Chemistry”, Mc Graw - Hill , New York (2005).
- 6-K. J. Denniston , J. J. Topping , and R. L. Caret, “General Organic and Biochemistry”, Mc-Graw- Hill, New York (2004).
- 7-S.S Zumdahle and S.A Zumdahle “Chemistry” Houghton Mifflin con. Boston (2003).
- 8 - M.S. Silberberg , “Chemistry , the Molecular Nature of Matter and change” Mc Graw Hill, London (2003) .
- 9- K.W. Whitten, R.E. Davis and L. M. Peck, “General Chemistry” 7th, ed. Holt Rinehart and Winston, New York (2010).

المصادر باللغة العربية

- 1 - الكيمياء للصف الثالث الثانوي ، نور المعرفة ، البرادعي للنشر التربوي ، القاهرة (2007)
- 2 - الكيمياء الصف العاشر ، وزارة التربية والتعليم ، إدارة المناهج والكتب المدرسية ، الأردن (2006)
- 3 - الكيمياء للصف الثاني عشر - جزء ثاني ، شركة جيوبروجكتس ، شركة المطبوعات للتوزيع والنشر، لبنان (2008-2009) .
- 4 - الكيمياء للمرحلة الثانوية للمستويان الاول والثاني ، ادارة المناهج والكتب المدرسية، الاردن (2006)