



وزارة التربية

الكيمياء 12

الصف الثاني عشر

الجزء الأول



كتاب الطالب

المرحلة الثانوية

الطبعة الثانية



وزارة التربية

الكتاب المقام

12

الصف الثاني عشر

كتاب الطالب

الجزء الأول

المرحلة الثانوية

اللجنة الإشرافية لدراسة ومواءمة سلسلة كتب العلوم

أ. ليلى علي حسين الوهيب (رئيساً)

أ. مصطفى محمد مصطفى

أ. سعاد عبد العزيز الرشود

أ. تهاني ذعار المطيري

أ. فتوح عبد الله طاهر الشمالي

الطبعة الثانية

1438 - 1437 هـ

2017 - 2016 م

فريق عمل دراسة ومواءمة كتب الكيمياء للصف الثاني عشر الثانوي

أ. علي محمد محمد الششتاوي

أ. فتحية محمد رضا سيد هاشم

أ. طيف حمود العدوانى

أ. نادية سعد الغريب

أ. ليالي غايب العتيبي

دار التَّرْبَوَيُونَ House of Education ش.م.م . وبيرسون إديوكيشن 2014

© جَمِيعُ الْحَقُوقِ مَحْفُوظَةً : لَا يَجُوزُ نَسْرُ أَيِّ جُزْءٍ مِّنْ هَذَا الْكِتَابِ أَوْ تَصْوِيرِهِ أَوْ تَخْزِينِهِ أَوْ تَسْجِيلِهِ بِأَيِّ وَسِلَةٍ دُونْ مُوَافَقَةٍ خَطِيَّةٍ مِّنَ النَّاشرِ.

الطبعة الأولى 2014/2015 م

الطبعة الثانية 2016/2017 م



صاحب السمو الشيخ صباح الأحمد الجابر الصباح
أمير دولة الكويت



سُمْوَ الشَّيْخْ نُوَافُ الْأَحْمَدُ الْجَارِي الصَّبَاحُ

وَلِيَّ عَهْدِ دُوَلَةِ الْكُوَيْتِ

مقدمة

الحمد لله رب العالمين، والصلوة والسلام على سيد المرسلين، محمد بن عبد الله وصبه أجمعين.

عندما شرعت وزارة التربية في عملية تطوير المناهج، استندت في ذلك إلى جملة من الأسس والمرتكزات العلمية والفنية والمهنية، حيث راعت متطلبات الدولة وارتباط ذلك بسوق العمل، وحاجات المتعلمين والتطور المعرفي والعلمي، بالإضافة إلى جملة من التحديات التي تمثلت بالتحدي القيمي والاجتماعي والاقتصادي والتكنولوجي وغيرها، وإن كنا ندرك أن هذه الجوانب لها صلة وثيقة بالنظام التعليمي بشكل عام وليس المناهج بشكل خاص.

وما يجب التأكيد عليه، أن المنهج عبارة عن كم الخبرات التربوية والتعليمية التي تُقدم للمتعلم، وهذا يرتبط أيضاً بعمليات التخطيط والتنفيذ، والتي في مجملتها النهائية تأتي لتحقيق الأهداف التربوية، وعليه أصبحت عملية بناء المناهج الدراسية من أهم مكونات النظام التعليمي، لأنها تأتي في جانبين مهمين لقياس كفاءة النظام التعليمي، فهي من جهة تمثل أحد المدخلات الأساسية ومقاييسًا أو معيارًا من معايير كفاءته من جهة أخرى، عدا أن المناهج تدخل في عملية إيماء شخصية المتعلم في جميع جوانبها الجسمية والعقلية والوجدانية والروحية والاجتماعية.

من جانب آخر، فنحن في قطاع البحوث التربوية والمناهج، عندما نبدأ في عملية تطوير المناهج الدراسية، ننطلق من كل الأسس والمرتكزات التي سبق ذكرها، بل إننا نراها محفزات واقعية تدفعنا لبذل قصارى جهدنا والمضي قدماً في البحث في المستجدات التربوية سواء في شكل المناهج أم في مضامينها، وهذا ما قام به القطاع خلال السنوات الماضية، حيث البحث عن أفضل ما توصلت إليه عملية صناعة المناهج الدراسية، ومن ثم إعدادها وتأليفها وفق معايير عالمية استعداداً لتطبيقها في البيئة التعليمية.

ولقد كانت مناهج العلوم والرياضيات من أول المناهج التي بدأنا بها عملية التطوير، إيماناً بأهميتها وانطلاقاً من أنها ذات صفة عالمية، مع الأخذ بالحسبان خصوصية المجتمع الكويتي وببيئته المحلية، وعندما أدركنا أنها تتضمن جوانب عملية التعلم ونعني بذلك المعرفة والقيم والمهارات، قمنا بدراستها وجعلها تتوافق مع نظام التعليم في دولة الكويت، مركزين ليس فقط على الكتاب المقرر ولكن شمل ذلك طرائق وأساليب التدريس والبيئة التعليمية دور المتعلم، مؤكدين على أهمية التكامل بين الجوانب العلمية والتطبيقية حتى تكون ذات طبيعة وظيفية مرتبطة بحياة المتعلم.

وفي ضوء ما سبق من معطيات وغيرها من الجوانب ذات الصفة التعليمية والتربوية تم اختيار سلسلة مناهج العلوم والرياضيات التي أكملناها بشكل ووقة مناسبين، ولنحقق نقلة نوعية في مناهج تلك المواد، وهذا كله تزامن مع عملية التقويم والقياس للأثر الذي تركته تلك المناهج، ومن ثم عمليات التعديل التي طرأة أثناء وبعد تنفيذها، مع التأكيد على الاستمرار في القياس المستمر والمتابعة الدائمة حتى تكون مناهجنا أكثر تفاعلية.

د. سعدود هلال الحريبي

الوكيل المساعد لقطاع البحوث التربوية والمناهج

المحتويات

الجزء الأول

الوحدة الأولى: الغازات

الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد

الجزء الثاني

الوحدة الرابعة: الأملاح ومعايرة الأحماض والقواعد

الوحدة الخامسة: المشتقات الهيدرو كربونية

الوحدة السادسة: الكيمياء الحيوية

محتويات الجزء الأول

12	الوحدة الأولى: الغازات
13	الفصل الأول: سلوك الغازات
14	الدرس 1-1: خواص الغازات
17	الدرس 1-2: العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز
22	الفصل الثاني: قوانين الغازات
23	الدرس 2-1: قوانين الغازات
37	الدرس 2-2: الغازات المثلالية
45	الدرس 2-3: الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها
53	مراجعة الوحدة الأولى
55	أسئلة مراجعة الوحدة الأولى
60	الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
61	الفصل الأول: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
62	الدرس 1-1: سرعة التفاعل
69	الدرس 1-2: التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

82	الفصل الثاني: الإنترولي
83	الدرس 2-1: تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما
90	مراجعة الوحدة الثانية
92	أسئلة مراجعة الوحدة الثانية
95	الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد
96	الفصل الأول: الأحماض والقواعد
97	الدرس 1-1: وصف الأحماض والقواعد
107	الدرس 1-2: تسمية الأحماض والقواعد
112	الدرس 1-3: كاتيونات الهيدروجين والحموضة
124	الدرس 1-4: قوة الأحماض والقواعد
133	مراجعة الوحدة الثالثة
136	أسئلة مراجعة الوحدة الثالثة

محتوى الوحدة

الفصل الأول

- سلوك الغازات

الفصل الثاني

- قوانين الغازات

أهداف الوحدة

- يتعرّف ويستخدم النظرية الحركيّة ليتعرّف تأثير تغيير عدد الجسيمات ، الكتلة ، الحرارة ، الضغط والحجم في الغازات .
- يُعَد فرضيات النظرية الحركيّة للغازات ، ويُحدّد معنى الغاز المثالي والغاز الحقيقي .
- يصف الشروط التي تسمح للغاز الحقيقي بالحيود عن سلوك الغاز المثالي .
- يتعرّف المخلوط الغازية الجزيئية وقانون دالتون للضغط الجزيئي الذي يُحدّد العلاقة بين الضغوط الجزيئية للغازات وضغط المخلوط .
- يتعرّف العلاقة بين عدد مولات الغازات في الخليط ومجموع مولات الخليط عندما يكون الحجم والحرارة ثابتتين .

معالم الوحدة

- اكتشف بنفسك: ملاحظة التغيرات الحجمية
- الكيمياء الرياضية:** حل المعادلات
- ارتباط الكيمياء بالفيزياء:** الكريوستات (ترموس)
- ارتباط الكيمياء بالرياضيات:** الغازات والغوص تحت الماء



الأرصاد الجويّة علم يدرس أحوال الطقس ويحاول توقعها بتحليل مجموعة من التغيرات أهمّها الضغط الجوي ، الحرارة ، سرعة الرياح واتجاهها ، ودرجة الرطوبة . ولأنّ الهواء الساخن أقلّ كثافة من الهواء البارد ، ترتفع كتل الهواء الساخن فوق كتل الهواء البارد . ويكثر الهواء في مناطق الضغط الجوي المرتفع عنه في مناطق الضغط الجوي المنخفض . وبما أنّ حركة الهواء في الغلاف الجوي هي حركة حرّة ، يؤدّي هذا الاختلال إلى تحركٍ واسع للكتل الهوائية ، فينتقل الهواء من مناطق الضغط الجوي المرتفع إلى مناطق الضغط الجوي المنخفض . وترتبط هذه الظواهر بظواهر أخرى أيضًا يحاول علم الأرصاد الجويّة دراستها وتوقعها .

اكتشف بنفسك

ملاحظة التغيرات الحجمية

لإجراء هذا النشاط يجب توفر ما يلي: بالون مستدير ، قلم تأشير ، شريط قياس متري ، ثلاثة ، نافذة تدخل منها أشعة الشمس .

1. انفخ باللون واربطه جيدًا ، ثم استخدم قلم التأشير لترسم خطًّا حول منتصف البالون يُمثل محيطه .

2. ضع البالون في الثلاجة لمدة نصف ساعة ، ثم أخرجه وقس محيط البالون بسرعة وسجله بالستيمترات .

3. عرض البالون لأشعة الشمس لمدة نصف ساعة ، ثم قس محيط البالون وسجله بالستيمترات .

4. افترض أنّ البالون كرة منتّقة واحسب حجمه بحسب كلّ محيط قمت بقياسه وسجلته ، مُستخدمًا العلاقة التالية:

$$V = \frac{4\pi r^3}{3} \quad \text{علمًا أن: } r = \frac{P}{2\pi}$$

حيث P محيط البالون و r نصف القطر

♦ ما الذي تلاحظه عن حجمي البالون اللذين سجلتهما عند درجتي الحرارة اللذين سجلتهما؟ استخدم نتائجك لتقرّح علاقة بين درجة الحرارة والحجم عندما يظلّ الضغط ثابتاً . تأكّد من صحة هذه العلاقة بعد دراستك للوحدة .

الفصل الأول

سلوك الغازات Gases Behaviour

دروس الفصل

الدرس الأول

٥ خواص الغازات

الدرس الثاني

٥ العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

كيف تعرّف وجود الهواء، وهو لا لون له ولا رائحة؟
هل سألت نفسك يوماً ما هي الرائحة الكريهة التي نشمّها عندما يتسرّب
الغاز الطبيعي المستخدم في المنازل؟

تواجد الغازات بكميّات وافرة على كوكب الأرض. وثمة عمليات
طبيعية كثيرة تُستخدم فيها الغازات، منها عملية التنفس التي تؤمن عمل
خلايا الإنسان. والهواء الذي نتنفسه هو خليط من غازات الأكسجين
والنيتروجين وثاني أكسيد الكربون. خلال عملية البناء الضوئي، تستخدم
النباتات ثاني أكسيد الكربون وتعطي الأكسجين .
وتشتمل الغازات أيضاً في صناعة الوقود المستخدم في المحرّكات ،
والغاز المستخدم لنفخ المناطيد ، وفي أجهزة التبريد والتكييف .



خواص الغازات

Gases Properties

الأهداف العامة

- يصف فرضيات الجسيمات الغازية .
- يشرح كيفية ارتباط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن) .



شكل (1)

بالونات متعددة الألوان كالتي تراها في بعض الاحتفالات

ربما رأيت في الاحتفالات وأعياد الميلاد باللونات ضخمة ملوّنة تأخذ أشكالاً مختلفة كتلك الموضحة في الشكل (1). يتسرّب غاز الهيليوم أحياناً بسبب وجود ثقب في البالون ما يؤدي إلى هبوطه وارتخائه وبالتالي إلى تشوّه شكله. كيف تفسّر النظرية الحرارية هبوط البالون وارتخاءه نتيجة تسرّب غاز الهيليوم؟

Kinetic Theory

1. النظرية الحرارية

ربما صادفتك بعض الأمثلة اليومية عن سلوك الغازات . قد تلاحظ مثلاً أنَّ أكياس البطاطا الجاهزة تبدو وكأنَّها مت奉خة عند وضعها في أماكن تصلها أشعة الشمس . يعود السبب في ذلك إلى أنَّ الضغط الذي يمارسه الهواء في داخلها على الكيس يزداد كلَّما زادت درجة الحرارة . لماذا يحدث ذلك؟ تستطيع النظرية الحرارية شرح هذه الظاهرة وغيرها من سلوكيات الغاز المفيدة . تتضمَّن النظرية الحرارية Kinetic Theory للغازات فرضيات أساسية عديدة .

الفرضية الأولى: الغازات تتكون من جسيمات كروية الشكل تكون عادة ذرات مثل الغازات النبيلة أو جزيئات مثل الهيدروجين والأكسجين.



شكل (2)

سوف تحمي الوسادة الهوائية هذه الدمية أثناء التصادم. كيف تحمي قابلية الغازات للانضغاط هذه الدمية من الكسر؟

الفرضية الثانية: حجم جسيمات الغاز صغيرة للغاية بالمقارنة مع المسافات التي تفصل بينها ، وبالتالي يمكن افتراض أن حجوم هذه الجسيمات غير مهمة بالنسبة للحجم الذي تشغله هذه الجسيمات .

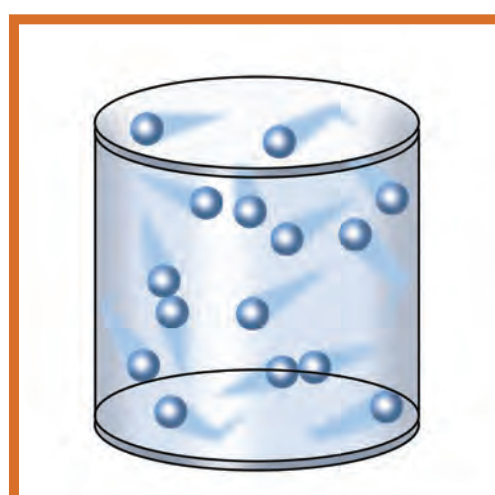
هذه الفرضية التي تنص على أن جسيمات الغاز متباينة بعضها عن بعض بدرجة كبيرة تفسّر خاصية مهمّة هي قابلية الغاز للانضغاط ، فيسهل ضغط الغاز بسبب وجود فراغ بين جزيئاته . وُستتعلّم هذه الخاصية في عمل الوسائل الهوائية في السيارات لحماية السائقين والركاب عند حدوث اصطدامات ناتجة عن الحوادث (شكل 2) ، وفي تصميم أجهزة أمان أخرى ، ذلك لأنّها تمتّص الطاقة الناتجة عن التصادم عندما تضطرّ جسيمات الغاز إلى الاقتراب بعضها من بعض .

الفرضية الثالثة: لا توجد قوى تناقض أو تجاذب بين جسيمات الغاز ، وبما طاقة التصادم ، ياقرب جسيماته بعضها من بعض بمقدار أكبر .

الغازات بحرّية داخل الأوعية التي تشغّلها . في الحقيقة ، ينتشر الغاز حتى يأخذ شكل الوعاء الذي يحتويه وحجمه .

الفرضية الرابعة: تتحرّك جسيمات الغاز بسرعة في حركة عشوائية ثابتة ، فهي تسير في مسارات مستقيمة ، ويكون كل منها مستقلاً عن الآخر . ونرى في الشكل (3) أنّ الجسم يمكن أن يحيد عن مساره الخطّي المستقيم إذا اصطدم بجسم آخر . وتفترض النظرية الحرّية أنّ هذه التصادمات بين جسيمات الغاز مرنّة تماماً ، أي أنّ الكمّية الكلية للطاقة الحرّية تظلّ ثابتة أثناء الاصطدام ، وطاقة الحرّة تنتقل من جسيم إلى آخر من دون هدر أيّ منها . ويجب أن تذكّر أيضاً أنّ متوسّط الطاقة الحرّية لمجموعة من جسيمات الغاز يتّناسب طردياً مع درجة الحرارة المطلقة (كلفن) للغاز .

الفرضية الخامسة: تحدث جسيمات الغاز ضغطاً على جدار الوعاء الحاوي لها نتيجة التصادمات المستمرة بين هذه الجسيمات وجدار الوعاء .



شكل (3)

حركة جسيمات الغاز العشوائية داخل وعاء ما
(الحركة البراونية)

2. المتغيرات التي تصف غازاً ما

Variables that Describe a Gas

تُستخدم بوجه عام أربعة متغيرات لوصف غاز ما. هذه المتغيرات ووحداتها الدولية هي الضغط (P) بالكيلوباسكال (kPa)، الحجم (V) باللترات (L)، درجة الحرارة المطلقة (T) بالكلفن (K) وعدد المولات (n) بالمول (mol). ستساعدك قوانين الغازات التي ستدرسها في هذه الوحدة على توقع سلوك الغاز عند ظروف معينة. وسوف يساعدك فهم قوانين الغازات على فهم التطبيقات اليومية للغازات، مثل الوسائل الهوائية التي تُستخدم للحد من خطورة الإصابات أثناء الحوادث، وأدوات الغوص تحت الماء، وبالونات الهواء الساخن التي تُستخدم في علم الأرصاد وغيرها.

مراجعة الدرس 1-1

1. اذكر الفرضيات الأساسية للنظرية الحرارية التي تتعلق بجزيئات الغاز.
2. صِف ما يحدث للطاقة الحرارية أثناء تصادمات جزيئات الغاز بفعل زيادة درجة الحرارة المطلقة (Kelvin).
3. كيف تفسّر النظرية الحرارية للغازات قابلية الغازات للانضغاط؟
4. ما هي المتغيرات التي تُستخدم لوصف غاز ما، وما هي وحداتها؟

إجابات أسئلة الدرس 1-1

1. تشمل الفرضيات أولاً أن جزيئات الغاز هي كروية الشكل، ثانياً أن جزيئات الغاز صغيرة بالمقارنة مع المسافات الفاصلة بينها، لذلك فحجمها غير مهم وهى لا تتفاعل مع بعضها البعض، ثالثاً أن الغازات حرّة التحرّك داخل الأوّعية إذ تبعد قوى التنازع والتجاذب بينها، رابعاً أن جزيئات الغازات تتحرّك بسرعة وبحركة عشوائية وخامساً اصطدام هذه الجزيئات بجدار الوعاء الحاوي له يحدث ضغط على هذه الجدار.
2. تنتقل الطاقة الحرارية من جسيم غاز إلى آخر من دون فقدان الطاقة عند التصادم، وكلما ازدادت درجة الحرارة المطلقة ازدادت الطاقة الحرارية بتناسب طردي.
3. تبعاً للنظرية الحرارية، المسافات الفاصلة بين جزيئات الغاز كبيرة مقارنة بحجم هذه الجزيئات، مما يسمح للغاز بالانضغاط.
4. وحدة الضغط هي الكيلوباسكال (kPa)، وحدة درجة الحرارة المطلقة هي الكلفن (K)، وحدة الحجم هي اللتر (L) ويعبر عن عدد المولات بالمول (mol).

العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز Factors Affecting Gas Pressure

الأهداف العامة

- يشرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز.
- يُوضح تأثير التغيرات في الضغط الذي يبذل الغاز على الوعاء الذي يحتويه.



شكل (4)
قارب مطاطي

يندفع القارب المطاطي الموضح في الشكل (4) ويهبط فوق شلال صغير إلى مجرى مائي أسفله (تكون مياه المجرى مزبدة بسبب حركتها السريعة والعنيفة). يثنى القارب المطاطي ويلتوي ليتمكن بعضًا من طاقة الضربات العنيفة المتكررة الناتجة عن حركة مياه النهر القوية. لمتانة القارب المطاطي ومردنته تأثير بالغ عند هذه الظروف . ما العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز داخل القارب المطاطي والصلابة الناتجة منه؟

Amount of Gas

1. كمية الغاز

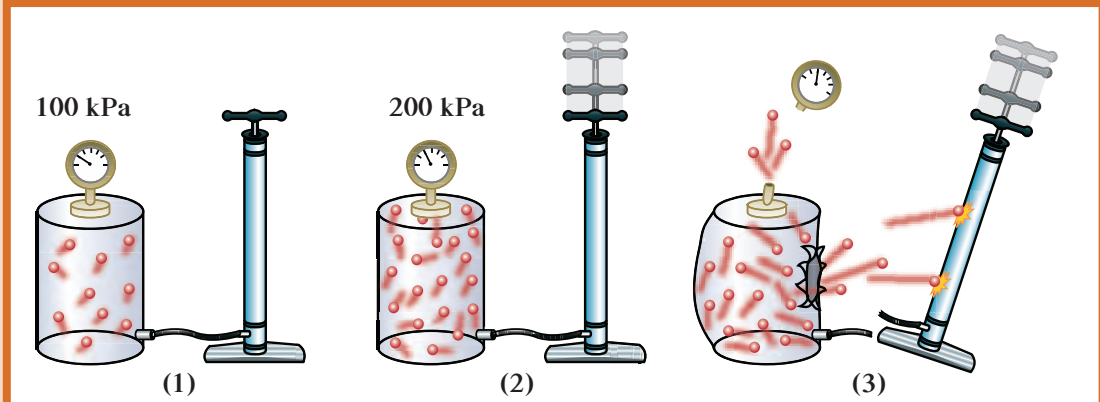
باستخدام النظرية الحرارية للغازات يمكنك أن تتوقع استجابة الغازات للتغيرات وتفسرها . فعندما تنفس الإطار المطاطي لدرجة ، على سبيل المثال ، تتوقع زيادة ضغط الغاز داخلها . ينبع من اصطدامات جسيمات الغاز في الجدران الداخلية للإطار المطاطي الضغط الذي يمارسه الهواء المحبوس داخله .



شكل (5)

يزيد الضغط داخل الإطار باستخدام منفخ لدفع مزيد من جسيمات الهواء داخل إطار مطاطي لعجلة مفرغة جزئياً من الهواء.

عندما تنفس الإطار المطاطي لدراجه ، تضيف مزيداً من الغاز ، أي أنك تزيين عدد جسيمات الغاز وبالتالي تزيد اصطداماتها ما يفسر زيادة ضغط الغاز (شكل 5) . نلاحظ في الشكل (6) أنه طالما لم يحدث تغير في درجة حرارة الغاز وحجمه ، فإن مضاعفة عدد جسيمات الغاز تؤدي إلى مضاعفة الضغط . عندما تتضاعف جسيمات الغاز ثلاث مرات ، يتضاعف الضغط ثلاث مرات ، وهكذا دواليك ... وباستخدام منفخ ووعاء قوي ، يمكنك توليد ضغوط عالية جداً بإضافة مزيد من الغاز إلى أن يتهدّم الوعاء عند تجاوز الضغط قوة احتماله .



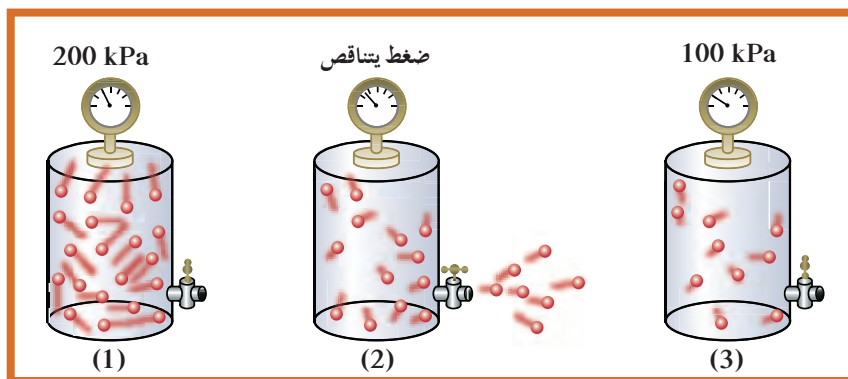
شكل (6)

عندما يُضخّ غاز في وعاء قوي مغلق عند درجة حرارة ثابتة ، يزداد الضغط بنسبة عدد جسيمات الغاز المضافة .

وكلما تضاعف عدد جسيمات الغاز تضاعف الضغط .

والعكس صحيح ، فإذا سمِح للهواء بالخروج من الإطار المطاطي يقل الضغط في داخله ، إذ تمارس جسيمات الغاز التي قل عددها (نتيجة خروج الهواء) ضغطاً أقل .

وعندما يقلّ عدد جسيمات الغاز إلى النصف في حجم معين ، يقل الضغط إلى النصف ، كما هو موضّح في الشكل (7).



شكل (7)

ضغط الغاز داخل هذا الوعاء ذي الحجم الثابت عند درجة حرارة ثابتة يقلّ كلّما خرجت جسيمات الغاز (من الصنور السفلي للوعاء). عدد جسيمات الغاز عند ضغط 100 kPa هو نصف عددها عند ضغط 200 kPa .



شكل (8)

الفرق في الضغط بين داخل عبوة رذاذ الدهان والهواء الخارجي هو أساس آلية عمل مثل هذه العبوات. كيف يكون الضغط داخل العبوة عندما لا تتمكن المادة المستخدمة في الدهان من التاثير والخروج منها؟

عند فتح وعاء محكم الإغلاق يحتوي على غاز مضغوط ، ينتقل الغاز داخل الوعاء من الحيز ذي الضغط المرتفع إلى الحيز الخارجي ذي الضغط المنخفض . هذه هي آلية عمل عبوات الرذاذ. قد تكون استخدمت الكثير من هذه عبوات مثل كريم الحلاقة وسائل تثبيت الشعر ، وكذلك سائل الرش المستخدم في الدهان والطلاء ، مثل ذلك الموضّح في الشكل (8). تحتوي عبوة رذاذ الدهان على غاز تحت ضغط عالي ، يعمل كدافع أو مسيّر عندما ينتقل إلى منطقة ذات ضغط أقلّ. فالهواء خارج عبوة الرذاذ يكون تحت ضغط أقلّ. عند الضغط على زر عبوة الرذاذ ، تُحدث فتحة بين داخلها والهواء خارجها ، وبالتالي يندفع الغاز الدفعي ذو الضغط العالي الموجود داخل عبوة الرذاذ إلى المنطقة الخارجية ذات الضغط الأقلّ ، حاملاً معه المادة المستخدمة في الدهان إلى الخارج . وكلّما قلّ الغاز الدفعي ، قلّ الضغط داخل عبوة الرذاذ .

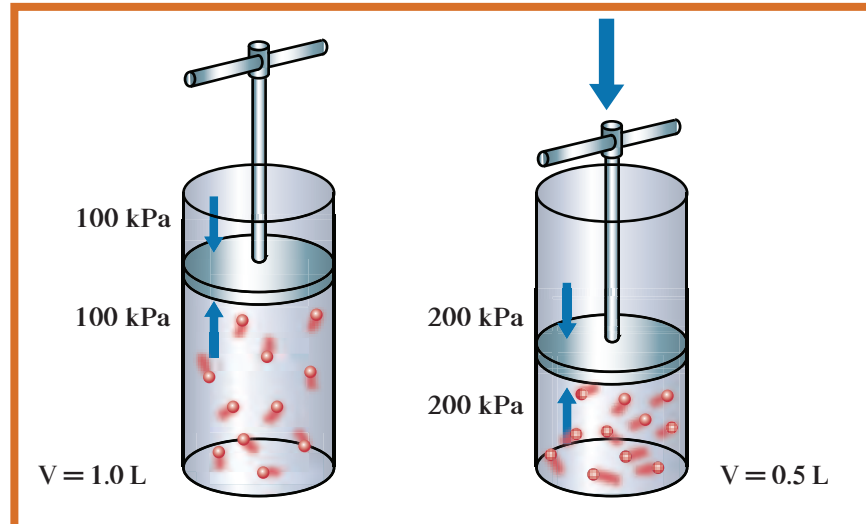
Volume

2. الحجم

توجد طرق أخرى لزيادة ضغط الغاز. فعلى سبيل المثال ، تستطيع زيادة الضغط الذي يمارسه الغاز المحبوس إذا انقصت الحجم الذي يشغله الغاز مع ثبات درجة الحرارة . فكلّما تقلّص هذا الحجم ، زاد الضغط الذي يمارسه داخل الوعاء الذي يحتويه . تقلّص حجم الغاز المحبوس إلى النصف يزيد ضغط الغاز إلى الضعف كما يوضّح الشكل (9) ، والعكس صحيح ، أيّ أنّ مضاعفة الحجم ستنتقص الضغط إلى النصف ، لأنّ عدد جسيمات الغاز نفسه يشغل ، في هذه الحالة ، ضعف الحجم الأصلي .

شكل (9)

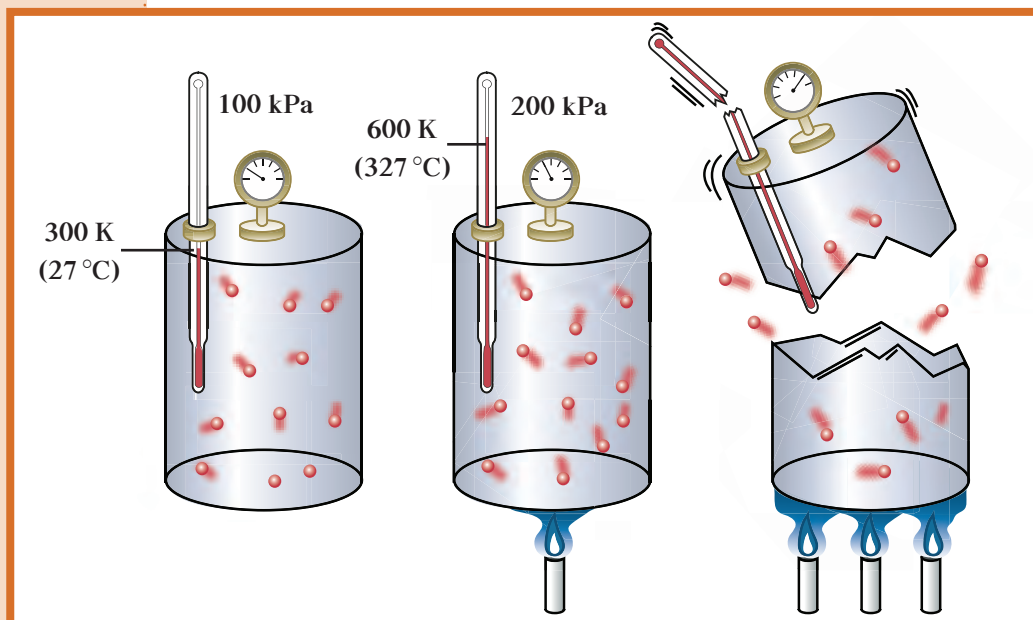
عندما يندفع الكباس المستخدم في المحركات بقوة إلى أسفل ، يضغط الغاز في حجم أصغر . يؤدي تقلص الحجم إلى الصف عند درجة حرارة ثابتة إلى مضاعفة الضغط الذي يمارسه الغاز .



Temperature

3. درجة الحرارة

يعتبر رفع درجة حرارة الغاز المحبوس طريقة أخرى لزيادة ضغط الغاز (تذكّر أكياس البطاطا الجاهزة التي تبدو وكأنّها منتفخة عند تعرّضها لأشعة الشمس) . يزداد متوسط سرعة حركة جسيمات الغاز وطاقتها كلّما امتصّت الجسيمات طاقة حرارية . اصطدام جسيمات الغاز الأسرع حرّكة بجدران الوعاء الذي يحتويها يكون بطاقة أكبر ، وبالتالي تمارس ضغطاً أكبر كما هو موضّح في الشكل (10) . إذا تضاعفت درجة الحرارة المطلقة عند ثبات حجم الوعاء يتضاعف متوسط الطاقة الحرّكية لجسيمات الغاز ، ويؤدّي ذلك إلى تضاعف ضغط الغاز المحبوس . وبالتالي يمكن للغاز المحبوس في وعاء محكم الإغلاق أن يُولّد ضغطاً هائلاً عند تسخينه .



شكل (10)

عندما يسخّن غاز في وعاء بين درجة حرارة K 300 و 600 ، يتضاعف متوسط الطاقة الحرّكية لجسيمات الغاز .

قد يسبّب ارتفاع درجة الحرارة زيادة الضغط إلى حد انفجار الوعاء .

يُفسّر ذلك وجوب عدم إحراق علب الرذاذ حتى لو كانت فارغة، لأنّها قابلة للانفجار وقد تؤدي إلى أضرار جسيمة (شكل 11).

وعلى عكس ذلك، إذا انخفضت درجة حرارة الغاز المحبوس، تتحرّك جسيماته ببطء ويكون متوسط طاقة حركتها أقلّ، وبالتالي تصطدم بجدران الوعاء بقوة أقلّ. فانخفاض درجة الحرارة المطلقة للغاز إلى النصف في وعاء صلب يؤدّي إلى انخفاض ضغط الغاز إلى النصف.



شكل (11)

تحتوي علب الرذاذ على غازات تحت ضغط عالٍ، قد تنفجر تحت تأثير الحرارة وتكون مسؤولة عن حروق واصابات.

مراجعة الدرس 2-1

1. اشرح كيف يؤثّر تغيير كلّ من كمية الغاز وحجم الوعاء في ضغط الغاز عند ثبات درجة الحرارة.
2. ما تأثير تغيير درجة الحرارة في ضغط الغاز المحبوس في وعاء صلب؟
3. مع الحفاظ على درجة حرارة ثابتة، كيف يمكنك زيادة الضغط في وعاء ما عشر مرات؟
4. يرغب مصنّعو السوائل المزيلة لرائحة العرق في إنتاج عبوات يبلغ حجمها 150 mL إنّما تحتوي على ضعف كمية الغاز الموجودة في العبوات الحالية. كيف يمكن مقارنة ضغط الغاز في العبوة الجديدة بضغطه في العبوة الأصلية؟

إجابات أسئلة الدرس 2-1

1. عندما يزداد عدد جزيئات الغاز في وعاء أو ينقص حجم الوعاء يرتفع الضغط عند ثبات المتغيرات الأخرى. وعندما ينقص عدد الجزيئات في وعاء أو يزداد حجم الوعاء ينقص الضغط عند ثبات المتغيرات الأخرى.
2. كلّما ارتفعت درجة حرارة الغاز المحبوس ازداد الضغط والعكس صحيح.
3. بإضافة 10 أضعاف كمية الغاز الأصلية أو إنفاس حجم العبوة بالمعامل 10 (القسمة على 10).
4. سوف يتضاعف الضغط.

قوانين الغازات

Gases Laws

دروس الفصل

الدرس الأول

- ◆ قوانين الغازات

الدرس الثاني

- ◆ الغازات المثلالية

الدرس الثالث

- ◆ الجسيمات الغازية: مخالفتها

وحركتها

يمكن للحجوم التي تشغلها الغازات عند ظروف معينة أن تعطي معلومات عن خواص أخرى للغازات.

افترض مثلاً أنّ زجاجة بحجم L تحتوي على الهواء. ما حجم الهواء الموجود داخل الزجاجة؟ التعبير L من الهواء يعني القليل، إلا إذا عُرف الضغط والحرارة عند قياس حجم الهواء. يمكن أن يُضغط L من الهواء إلى عدة ملليترات، كما يمكن أن يتمدّد ليشغل حجم غرفة الفصل.

لوصف حالة غاز ما أو ظرفه، نحتاج إلى استخدام كميات يمكن أن تُقاس من مثل الضغط، الحجم، الحرارة، عدد المولات أو كمية الجسيمات. ترتبط هذه المتغيرات الأربع بعلاقات رياضية بسيطة.

سوف تتعلّم في هذا الفصل العلاقات الرياضية التي تربط بين:

◆ الحجم والضغط عند درجة حرارة ثابتة.

◆ الحجم ودرجة الحرارة عند ضغط ثابت.

◆ الضغط ودرجة الحرارة عند حجم ثابت.

وسوف تتعلّم العلاقة الرياضية التي تربط بين الضغط، والحجم، ودرجة الحرارة وعدد المولات.

عند تحديد ثلاثة من هذه المتغيرات، يمكن حساب المتغير الرابع. تكون هذه الكمية المحسوبة غير دقيقة لمعظم الغازات عند مدى واسع من الظروف.



الأهداف العامة

- يُعرِّف نصّ قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي – لوساك والقانون الموحد للغازات .
- يُطبّق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة ، الحجم وضغط الغاز المحبوس .



شكل (13)

روبرت بويل (1627-1691)

هو عالم وفيلسوف ومخترع إيرلندي. برع في علمي الكيمياء والفيزياء. له اكتشافات عديدة، من أهمها قانون بويل الذي يوضح العلاقة بين حجم غاز ما وضغطه عند درجة حرارة ثابتة. قام بتجارب رائدة بين من خلالها خواص الهواء الفيزيائية، وضرورة الهواء للاحتراف والتنفس وانتقال الصوت. له عدة مؤلفات أهمها «تجارب جديدة في الفيزياء والميكانيك» و«نشاط الهواء وأثاره» الصادر عام 1660.



شكل (12)
نفخ منطاد هوائي

بما أنّ الهواء الدافئ أقلّ كثافة من الهواء البارد ، يقوم ربّان المنطاد بتتسخين الهواء داخل المنطاد لجعله يرتفع (شكل 12). ولكي يجعله يهبط ، يقوم بتسريب الهواء الساخن من فتحة في أعلى المنطاد . ما تأثير رفع درجة حرارة الغاز تحت ضغط ثابت؟ ما القانون الذي يصف هذه العلاقة؟

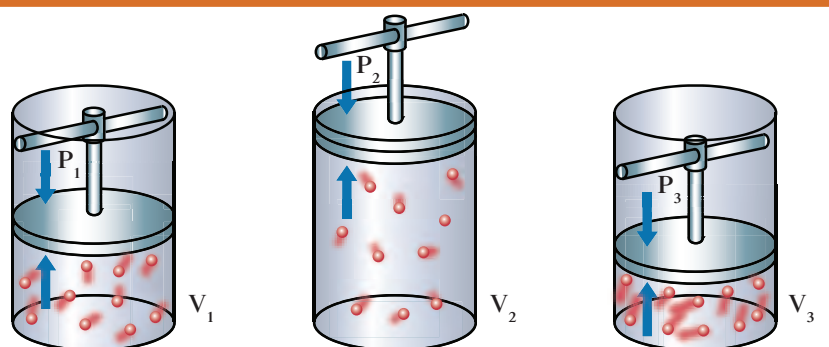
1. قانون بويل: العلاقة بين الضغط والحجم

Boyle's Law: The Pressure – Volume Relation

كان روبرت بويل Robert Boyle الكيميائي والفيزيائي الإيرلندي (شكل 13) أول عالم يُوضّح العلاقة التي تربط حجم غاز ما بضغطه . فقد اكتشف أنّ حجم غاز ما يتقلّص إلى النصف عند مضاعفة ضغطه عند درجة حرارة ثابتة . ولاحظ بويل من ناحية أخرى أنّ حجم الغاز يتضاعف عند تناقص الضغط إلى النصف .

شكل (14)

يُوضّح الشكل العلاقة بين حجم كمية معينة من غاز ما وضغطه عند درجة حرارة ثابتة.



$$P_1 = 100 \text{ kPa}$$

$$V_1 = 1 \text{ L}$$

$$P_2 = 50 \text{ kPa}$$

$$V_2 = 2 \text{ L}$$

$$P_3 = 200 \text{ kPa}$$

$$V_3 = 0.5 \text{ L}$$

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 = P_3 \times V_3 = 100 \text{ kPa.L}$$

يُوضّح الشكل (14) أنّ حجم $V_1 = 1 \text{ L}$ هو عند ضغط $P_1 = 100 \text{ kPa}$. وإذا قمت بزيادة الحجم إلى $V_2 = 2 \text{ L}$ ينقص الضغط إلى $P_2 = 50 \text{ kPa}$. لاحظ أنّ حاصل ضرب $P_1 \times V_1$ يساوي حاصل ضرب $P_2 \times V_2$ أي 100 kPa.L .

وإذا قلصت الحجم إلى $V_3 = 0.5 \text{ L}$ ، يزداد ضغط الغاز إلى $P_3 = 200 \text{ kPa}$. ومرّة أخرى، لاحظ أنّ حاصل ضرب $P_3 \times V_3$ يساوي 100 kPa.L . حاصل ضرب حجم كمية معينة من غاز بضغطه يساوي دائمًا مقدارًا ثابتاً عند درجة حرارة ثابتة، ويمكن التعبير عن قانون بويل رياضيًّا بالعلاقة:

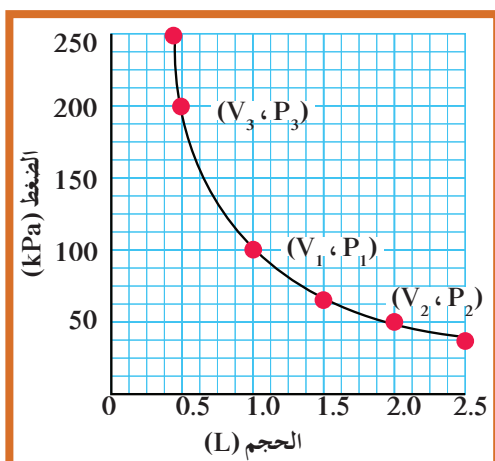
$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

نصّ قانون بويل Boyle's Law على ما يلي: يتاسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناصيًّا عكسيًّا مع ضغط الغاز عند درجة حرارة ثابتة (شكل 15). يتمثّل قانون بويل بالمعادلة الرياضية التالية:

$$V = k \times \frac{1}{P} \quad \text{أو} \quad P \times V = k$$

شكل (15)

رسم بياني يُوضّح العلاقة بين حجم كمية معينة من غاز ما وضغطها عند درجة حرارة ثابتة.



مثال (1)

يحتوي منطاد على $L = 30$ من غاز الهيليوم (He) عند ضغط 103 kPa على ارتفاع معين. ما حجم غاز الهيليوم عندما يصعد المنطاد إلى ارتفاع يصل الضغط فيه إلى 25 kPa فقط؟ (افترض أن درجة الحرارة تظل ثابتة).

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$P_1 = 103 \text{ kPa}$$

$$V_1 = 30 \text{ L}$$

$$P_2 = 25 \text{ kPa}$$

غير المعلوم

$$V_2 = ? \text{ L}$$

استخدم القيم المعلومة وقانون بويل ($P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$) لحساب القيمة غير المعلومة (V_2).

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

أعد ترتيب قانون بويل لفصل V_2 في أحد طرفي المعادلة:

$$V_2 = \frac{V_1 \times P_1}{P_2}$$

عرض عن القيم المعلومة لكل من P_1 , V_1 , P_2 في المعادلة السابقة وحلّها.

$$V_2 = \frac{30 \text{ L} \times 103 \text{ kPa}}{25 \text{ kPa}}$$

$$V_2 = 123.6 \text{ L}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

باستخدام النظرية الحركية، النقص في الضغط عند درجة حرارة ثابتة يجب أن تقابلها زيادة نسبية في الحجم. تتوافق النتائج المحسوبة مع كل من النظرية الحركية والعلاقة بين الضغط والحجم.

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. يتغير ضغط $L = 2.5$ من غاز التخدير من 105 kPa إلى 40.5 kPa .

احسب الحجم الجديد عند ضغط 40.5 kPa مع افتراض ثبات درجة الحرارة.

الحلّ: 6.48 L

2. سُمح لغاز حجمه $L = 4$ عند ضغط 205 kPa بالتمدد ليصبح حجمه $L = 12$. احسب الضغط في الوعاء إذا ظلت درجة الحرارة ثابتة.

الحلّ: 68.3 kPa

فقرة اثرائية

الكيمياء الرياضية

حل المعادلات

تُعتبر معرفة المعادلة التي يجب أن تستخدمها الخطوة الأولى الأساسية لحل الكثير من المسائل. لكن يجب أن تكون ماهرًا أيضًا في حل المعادلة لإيجاد المتغيرات غير المعلومة. لكي تحل معادلة لإيجاد قيمة أحد متغيراتها ، تقوم بفصل هذا المتغير في أحد طرفي المعادلة بإشارته المتكافئة (سالب أو موجب). وتكون المتغيرات والأرقام الأخرى في الطرف الآخر من المعادلة بالإشارة المتكافئة لكل منها. على سبيل المثال ، ربما تعرف المعادلة المستخدمة لحساب مساحة المستطيل وهي:

$$\text{مساحة المستطيل} = \text{الطول} \times \text{العرض}$$
$$\text{Area} = \text{base} \times \text{height} \quad \text{أو } A = bh$$

نحل هذه المعادلة لحساب المساحة (A). لاحظ أن المتغير A موجود في أحد طرفي المعادلة بإشارته المتكافئة ، في حين يقع المتغيران الآخرين على الطرف الآخر بالإشارة المتكافئة. لذلك يعتبر المتغير A معزولاً في أحد طرفي المعادلة.

إذا كان المتغير الذي تريد حساب قيمته غير معزول ، تستخدم أيّاً من العمليات الحسابية كالجمع والطرح والضرب والقسمة لعزل هذا المتغير. يجب أن تذكرة أثناء إجراء هذه العمليات أن العملية الحسابية التي تجري على أحد طرفي المعادلة لعزل أحد المتغيرات يجب أن تُجرى على الطرف الآخر.

مثال 1 :

حل المعادلة $A = bh$ للمتغير b .
يجب فصل المتغير b ، ولأنه مضروب بالمتغير h ، يجب قسمة طرفي المعادلة على المتغير h .

$$\frac{A}{h} = \frac{bh}{h}$$

وبسط المتغيرات المماثلة ، نحصل على:

$$\frac{A}{h} = \frac{b\cancel{h}}{\cancel{h}} = b$$

$$b = \frac{A}{h}$$

أي أنّ:

مثال 2

يتضمن هذا المثال إحدى المعادلات التي تعلّمتها في هذا الدرس.

$$\text{حل المعادلة } P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 \text{ للمتغير } P_1.$$

يجب عليك فصل المتغير P_1 ، ولأنه مضروب بالمتغير V_1 ، فيجب قسمة طرفي المعادلة على المتغير V_1 .

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

$$\frac{P_1 \times V_1}{V_1} = \frac{P_2 \times V_2}{V_1}$$

$$P_1 = \frac{P_2 \times V_2}{V_1}$$

تمارين

استعد لحل مسائل وتمارين هذا الدرس، وذلك بحل المعادلات التالية للمتغير المطلوب والمُوضّح في كل معادلة:

$$1. \text{ حل } V_2 \text{ للمتغير } P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

$$2. \text{ حل } T_2 \text{ للمتغير } \frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$

$$3. \text{ حل } P_T = P_1 + P_2 + P_3 \text{ للمتغير } P_2$$

$$4. \text{ حل } T_1 \text{ للمتغير } \frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

$$5. \text{ حل } P \times V = n \times R \times T \text{ للمتغير } T$$

2. قانون تشارلز: العلاقة بين درجة الحرارة والحجم

Charles' law: The Temperature–Volume Relation



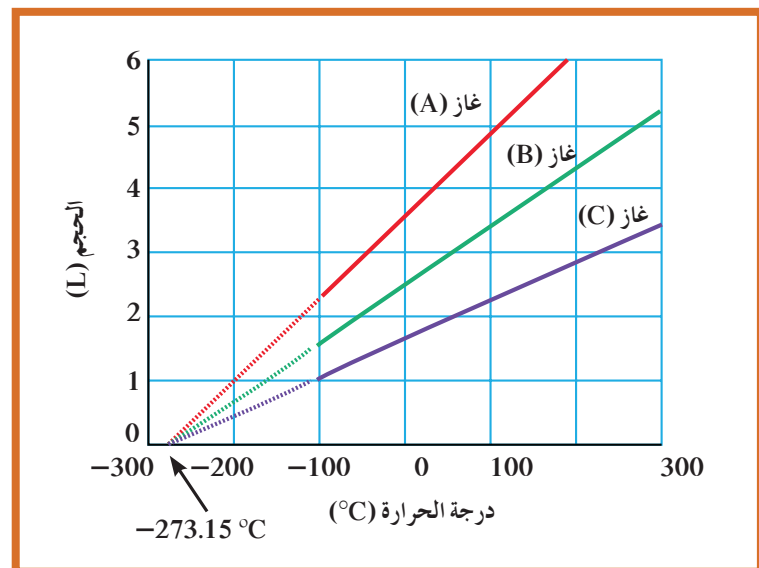
شكل (16)

جاك ألكسندر سزار تشارلز (1746–1823) كيميائي، فيزيائي وطيار فرنسي. قام تشارلز بأذل رحلة من نوعها على متن منطاد هيدروجين في 1 ديسمبر 1783، برفقة ماري – نويل روبرت. كان تشارلز عالماً وأستاذًا في الفيزياء، اشتُهِب لعضوية الأكاديمية الفرنسية للعلوم، واحتُفَّ بقانون الغاز الذي يحمل اسمه. نشرت الأكاديمية الفرنسية للعلوم أعماله في العام 1820.

في العام 1787، برهن العالم الفيزيائي وخبير المناطيد الفرنسي جاك تشارلز Jacques Charles (شكل 16) العلاقة الكمية بين درجة الحرارة وحجم كمية معينة من الغاز عند ضغط ثابت. وقد لاحظ أن في كل تجربة يزداد حجم كمية الغاز بزيادة درجة حرارتها، ويختفي باختلاف درجة حرارتها. يمكن قياس العلاقة بين درجة الحرارة والحجم لأي كمية غاز من الناحية العملية في مدى محدود فقط، لأن الغازات تتكتّف عند درجات الحرارة المنخفضة لتكون سوائل.

لاحظ تشارلز من خلال دراسته الكمية أن العلاقة البيانية بين حجم كمية معينة من الغاز ودرجة حرارتها عند ثبات الضغط تعطي خطًا مستقيماً. ويُوضّح الشكل (17) مثل هذه العلاقة لعينات من ثلاثة غازات مختلفة الأنواع والجثوم في بالونات. بالإضافة إلى الخطوط المستقيمة، ثمة شيء مهم ومميز، وهو أن هذه الخطوط المستقيمة تتقاطع كلها عند النقطة نفسها:

$$(T = -273.15 \text{ }^{\circ}\text{C}, V = 0 \text{ L})$$



شكل (17)

يُوضّح هذا الرسم البياني العلاقة الطردية بين حجم كمية معينة من الغاز ودرجة الحرارة لعينات من ثلاثة غازات مختلفة تحت ضغط ثابت.

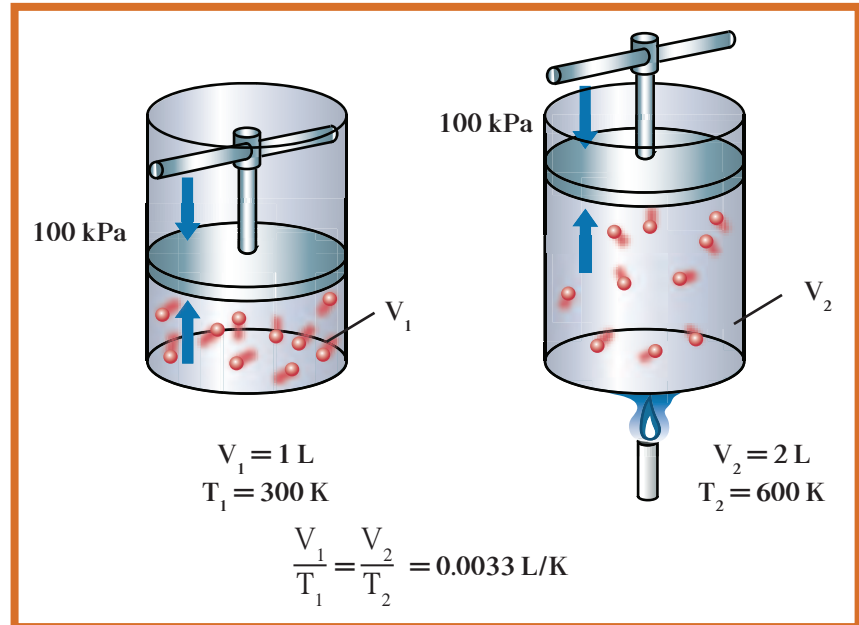
أدرك العالم ولIAM طومسون (لورد Kelvin William Thomson) أهمية قيمة درجة الحرارة ${}^{\circ}\text{C}$ 273.15 –، وعرفها بدرجة الصفر المطلق، وهي تمثل أقل درجة حرارة ممكناً، أي درجة الحرارة التي تساوي عندها متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز «صفرًا» نظرياً. وكان هذا أساس مقياس درجة الحرارة المطلقة **Absolute Temperature Scale** الذي وضعه كلفن عام 1848، ويسمى هذا المقياس الآن بمقاييس كلفن لدرجة الحرارة (K). وعلى ذلك فإن درجة صفر في مقياس كلفن لدرجة الحرارة (0 K) تقابل ${}^{\circ}\text{C}$ 273.15 –. نعبر عن الصفر المطلق في هذا الكتاب بمقاييس سلسليوس للدرجات الحرارة (المسمى عادة بالقياس المئوي Centigrade)، وتكون قيمته حوالي ${}^{\circ}\text{C}$ 273 –. و تستطيع ببساطة، للتحويل، استخدام العلاقة التقريرية:

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

ما قيمة الصفر المئوي (${}^{\circ}\text{C}$ 0) في مقياس كلفن؟ يمكن تلخيص الملاحظات التي وجدتها تشارلز والنتائج التي توصل إليها كلفن بقانون تشارلز Charles' Law. ينص هذا القانون على ما يلي: «يتناصف حجم كمية معينة من الغاز تناصفاً طردياً مع درجة حرارته المطلقة بالكلفن عند ثبات الضغط وكمية الغاز». نجد أن النسبة التي يحدث بها التغيير للكميتين المتغيرتين تساوي مقداراً ثابتاً. أي أن بكتابه قانون تشارلز رياضياً نحصل على:

$$V = k \times T \quad \text{أو} \quad \frac{V}{T} = k$$

على سبيل المثال، يوضح الشكل (18) عينة غاز حجمها L_1 (V_1) عند درجة حرارة K 300 (T_1). عند زيادة درجة الحرارة إلى K 600 (T_2)، يزداد الحجم إلى L_2 (V_2). وبالتالي، تكون النسبة $\frac{V_1}{T_1}$ و $\frac{V_2}{T_2}$ متساوietين. لاحظ أنه عند حل تمارين قوانين الغازات، يعبر دائماً عن درجة الحرارة بمقاييس كلفن، أي درجة الحرارة المطلقة).

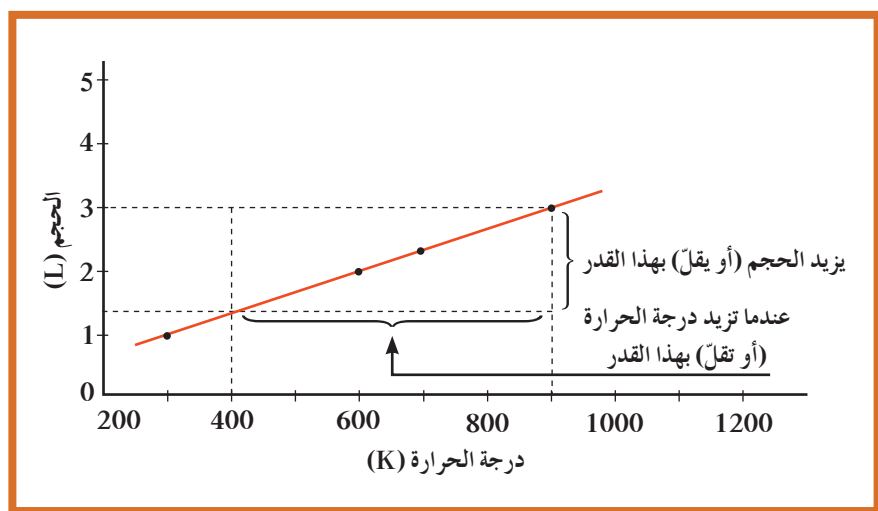


شكل (18)
عندما يُسخّن الغاز عند ضغط ثابت يزداد الحجم ، وعندما يُبرد الغاز عند ضغط ثابت يتقلّص الحجم.

بالإضافة إلى ذلك ، عند ثبات الضغط ، تساوي نسبة الحجم إلى درجة الحرارة بمقاييس كلفن لغاز عند ظرفين مختلفين من الحجم ودرجة الحرارة (T_1, V_1) و (T_2, V_2) ثابتاً (شكل 19). يمكن كتابة

قانون تشارلز كما يلي:

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$



شكل (19)
يوضّح هذا الرسم البياني قانون تشارلز. عند أي نقطة على هذا الخط المستقيم ، تساوي نسبة الحجم إلى درجة الحرارة المطلقة مقداراً ثابتاً 0.0033 L/K .

مثال (2)

تفٌٰخ بالون حجمه L 4 عند درجة حرارة $^{\circ}\text{C}$ 24 . ثم سُخِّن باللون إلى درجة حرارة $^{\circ}\text{C}$ 58 . ما الحجم الجديد للبالون مع بقاء الضغط ثابتاً؟

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$V_1 = 4 \text{ L}$$

$$T_1 = 24 \text{ } ^{\circ}\text{C}$$

$$T_2 = 58 \text{ } ^{\circ}\text{C}$$

غير المعلوم

$$V_2 = ? \text{ L}$$

استخدم القيم المعلومة وقانون تشارلز $\left(\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \right)$ لحساب القيمة غير المعلومة (V_2) .

2. حلّ: احسب: حلّ غير المعلوم.

نظرًا لتطبيق قوانين الغازات في حلّ هذه المسائل ، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K) .

$$T_1 = 24 \text{ } ^{\circ}\text{C} + 273 = 297 \text{ K}$$

$$T_2 = 58 \text{ } ^{\circ}\text{C} + 273 = 331 \text{ K}$$

أعد ترتيب قانون تشارلز لفصل القيمة غير المعلومة V_2 في أحد طرفي المعادلة:

$$V_2 = \frac{V_1 \times T_2}{T_1}$$

عوّض عن القيم المعلومة لكل من T_1 ، V_1 ، T_2 في المعادلة السابقة واحسب قيمة V_2 .

$$V_2 = \frac{4 \times 331}{297} = 4.46 \text{ L}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

تشير النظرية الحرارية إلى أنّ الحجم يجب أن يزداد بزيادة درجة الحرارة (عند ثبات الضغط) ، والنتيجة التي حصلت عليها تتماشى مع ذلك ومع قانون تشارلز حيث إنّ الحجم ازداد بزيادة درجة الحرارة .

أسئلة تطبيقية وحلّها

١. تشغّل عيّنة غاز L 6.8 عند درجة حرارة 325°C . ما الحجم الذي ستشغله عند درجة حرارة 25°C ، مع بقاء الضغط ثابتاً؟

الحل: 3.39 L

٢. تشغّل عيّنة الهواء L 5 عند درجة حرارة 50°C . ما الحجم الذي ستشغله عند درجة حرارة 100°C مع بقاء الضغط ثابتاً؟

الحل: 8.36 L



شكل (20)
جوزيف لويس جاي-لوساك
(1850–1778)

هو كيميائي وفزيائي فرنسي وضع أحد القوانين المتعلقة بالغازات. في العام 1802 ، نشر القانون الأساسي الجديد للفيزياء عندما كان يبلغ من العمر 24 عاماً. وفي العام 1808 ، نشر قانون النسب الحجمية للغازات (Law of Combining Volumes of Gases) الذي ساعده على تفسير سلوك الغازات. وكان جاي-لوساك أول من عزل عنصر البيرون بالتعاون مع تيشار Thenard وديفي Davy ، كما درس عناصر معزولة حديثاً مثل الصوديوم ، البوتاسيوم واليود.

٣. قانون جاي-لوساك: العلاقة بين درجة الحرارة والضغط

Gay-Lussac's Law: The Temperature-Pressure Relation

في أيام الصيف الحارّة ، يزداد الضغط في إطار السيارات ، وتوضّح هذه الزيادة العلاقة التي اكتشفها الكيميائي الفرنسي جاي-لوساك Gay-Lussac (1850–1778) في العام 1802 (شكل 20).

ينصّ قانون جاي-لوساك Gay-Lussac's Law على أنّ عند ثبات الحجم فإنّ ضغط كمية معينة من الغاز يتتناسب طردياً مع درجة حرارتها المطلقة. يُعبّر عن قانون جاي-لوساك بالمعادلة الرياضية التالية:

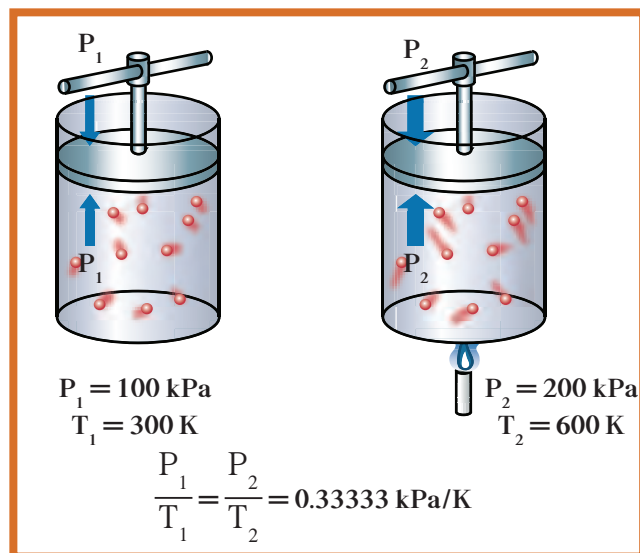
$$\frac{P}{T} = k$$

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$$

مع افتراض ثبات الحجم (الشكل 21):

شكل (21)

يزداد الضغط عندما يُسخّن غاز بحجم ثابت ، ويقلّ عندما يُبرد الغاز بحجم ثابت.



مثال (3)

إذا كان ضغط الغاز المتبقى في عبوة رذاذ مُستخدَمة يساوي 103 kPa عند درجة حرارة 25 °C ، احسب ضغط الغاز في حال أُلقيت هذه العبوة في النار عند درجة حرارة 928 °C . (سوف تُوضّح لك الإجابة عن هذا السؤال مدى خطورة إلقاء عبوة رذاذ في النار بعد استخدامها . وإذا قرأت التعليمات الموجودة على مثل هذه العبوات ، ستجد تحذيرًا مثل: لا تُحرق أو تُخزن فوق درجة حرارة معينة . سبب هذه التحذيرات على عبوات الرذاذ هو أنّ ضغط الغاز المحبوس يرتفع عند تسخينه ، وإذا زاد الضغط عن الحد المحمّل ، يمكن أن ينفجر الوعاء ويسبّب أضرارًا جسيمة).

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم .
المعلوم

$$P_1 = 103 \text{ kPa}$$

$$T_1 = 25 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

$$T_2 = 928 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

غير المعلوم

$$P_2 = ? \text{ kPa}$$

استخدم القيم المعلومة وقانون جاي-لوساك $\left(\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} \right)$ لحساب القيمة غير المعلومة (P_2) .

2. احسب: حلّ غير المعلوم .

نظرًا لتطبيق قوانين الغازات في حلّ هذه المسائل ، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K) .

$$T_1 = 25 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 298 \text{ K}$$

$$T_2 = 928 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 1201 \text{ K}$$

أعد ترتيب قانون جاي-لوساك لفصل القيمة غير المعلومة P_2 في أحد طرفي المعادلة:

$$P_2 = \frac{P_1 \times T_2}{T_1}$$

عُرض عن القيم المعلومة لكل من P_1 ، T_1 و T_2 في المعادلة السابقة واحسب قيمة P_2 .

$$P_2 = \frac{103 \times 1201}{298} = 415.11 \text{ kPa}$$

3. قيمة: هل النتيجة لها معنى؟

يمكن استناداً إلى النظرية الحرارية توقيع أنّ زيادة درجة حرارة الغاز تؤدي إلى زيادة الضغط عند ثبات الحجم ، والنتيجة التي حصلت عليها تُوضح ذلك .

أسئلة تطبيقية وحلّها

.1 إذا كان ضغط غاز ما 2.58 kPa عند درجة حرارة 539 K ، فكم

يبلغ ضغطه عند درجة حرارة 211 K مع إبقاء الحجم ثابتاً؟

الحل: 1 kPa

.2 ضغط الهواء في إطار سيارة هو 198 kPa عند درجة حرارة

27°C . وفي نهاية رحلة في يوم مشمس حار ، ارتفع الضغط إلى

225 kPa . ما درجة حرارة الهواء داخل إطار السيارة (بفرض أنَّ

الحجم لم يتغير)؟

الحل: 341 K أو 68°C

4. القانون الموحد للغازات The Combined Gas Law

إذا وجدت صعوبة في تذكّر قوانين الغازات السابقة منفردة ، يُمكِنك تذكّر قانون واحد يجمعها ، وهو القانون الموحد للغازات The Combined Gas Law ويعبر عنه رياضياً بما يلي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

ويمكن استنباط جميع القوانين السابقة منفردة من هذا القانون الموحد ، وذلك بجعل أحد المتغيرات الثلاثة (الضغط ، الحجم أو درجة الحرارة) ثابتاً .

لتوسيع ذلك ، افترض أننا جعلنا درجة الحرارة ثابتة ($T_1 = T_2$) ، وقمنا بإعادة ترتيب القانون الموحد للغازات لتصبح درجة الحرارة في الطرف نفسه من المعادلة ، وبالتالي يمكن اختصارها بما يلي:

$$P_1 \times V_1 = \frac{P_2 \times V_2 \times T_1}{T_2}$$
$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

وكما ترى ، حصلت بذلك على قانون بويل . وإذا جعلت الضغط ثابتاً $P_1 = P_2$ ، تحوّل المعادلة إلى قانون تشارلز . وإذا كان الحجم ثابتاً $V_1 = V_2$ ، تحوّل المعادلة إلى قانون جاي - لوساك . وكما هو الحال بالنسبة إلى كلّ من القوانين المنفردة ، فالقانون الموحد للغازات يبقى صالحًا فقط ما دامت كمية الغاز لم تتغيّر .

بالإضافة إلى إمكانية استنباط القوانين الثلاثة السابقة من القانون الموحد للغازات ، فهو يساعدنا أيضًا في إجراء حسابات في ظل عدم ثبات أيّ من المتغيرات السابقة (الضغط أو الحجم أو درجة الحرارة) .

عندما تتعامل مع الغازات ، من المفيد أن تعرف الظروف القياسية من درجة الحرارة والضغط ، وهذه الظروف هي المعروفة بدرجة الحرارة والضغط القياسيين أو باختصار STP ، وهي 101.3 kPa أو 1 atm و 273 K .

مثال (4)

إذا كان حجم بالون مملوء بالغاز يساوي $L = 30$ عند درجة حرارة $T_1 = 40^\circ\text{C}$ وضغط $P_1 = 153 \text{ kPa}$ ، فما هو حجم البالون عند الضغط ودرجة الحرارة القياسية (STP)؟

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$V_1 = 30 \text{ L}$$

$$T_1 = 40^\circ\text{C}$$

$$(T_2 = 273 \text{ K}) \quad (\text{درجة الحرارة القياسية})$$

$$P_1 = 153 \text{ kPa}$$

$$(P_2 = 101.3 \text{ kPa}) \quad (\text{الضغط القياسي})$$

غير المعلوم

$$V_2 = ? \text{ L}$$

استخدم القيم المعلومة والقانون الموحد للغازات لحساب القيمة غير المعلومة (V_2) .

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

نظرًا لتطبيق قوانين الغازات في حلّ هذه المسألة ، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K) .

$$T_1 = 40^\circ\text{C} + 273 = 313 \text{ K}$$

أعد ترتيب القانون الموحد للغازات لفصل القيمة غير المعلومة V_2 .

$$V_2 = \frac{V_1 \times P_1 \times T_2}{P_2 \times T_1}$$

عرض عن القيم المعلومة في المعادلة واستنتج قيمة V_2 .

$$V_2 = \frac{30 \text{ L} \times 153 \text{ kPa} \times 273 \text{ K}}{313 \text{ K} \times 101.3 \text{ kPa}} = 39.5 \text{ L}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

تقلّصت درجة الحرارة ونسبة تغييرها أصغر من واحد ، أما الضغط فارتفع ونسبة تغييره أكبر من واحد. لحساب الحجم الجديد علينا أن نضرب الحجم السابق بهذه النسب.

$$(V_2 = 30 \times \frac{153}{101.3} \times \frac{273}{313} = 39.5 \text{ L}) \quad (\text{الإجابة مطابقة})$$

أسئلة تطبيقية وحلّها

- .1. يشغل غاز عند ضغط يساوي 155 kPa ودرجة حرارة 25 °C وعاء حجمه الأصلي L 1 . يزداد ضغط الغاز إلى 605 kPa بفعل ارتفاع درجة الحرارة إلى 125 °C ويُغيّر الحجم. احسب الحجم الجديد.

الحل: $3.42 \times 10^{-1} \text{ L}$

- .2. عينة هواء حجمها L 5 عند درجة حرارة 50 °C – وعند ضغط 107 kPa . احسب الضغط الجديد عند ارتفاع درجة الحرارة إلى 102 °C وتمدد الحجم إلى 7 L .

الحل: 128.52 kPa

مراجعة الدرس 2-1

- .1. اذكر نص قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي-لوساك .
.2. اشرح باختصار كيف يمكن استخلاص قوانين الغازات الثلاثة من القانون الموحد للغازات .
.3. اكتب المعادلة الرياضية لقانون بويل ، واشرح رموزها . ما الشرط المتعلق بالحرارة؟
.4. كتلة معينة من الهواء حجمها L 6 عند ضغط 101 kPa . كيف سيتغيّر الحجم الذي تشغله إذا انخفض الضغط إلى 25 kPa مع إبقاء درجة الحرارة ثابتة؟

إجابات أسئلة الدرس 2-1

- .1. قانون بويل: يتناسب الحجم الذي تشغله كمية محدودة من الغاز تناضجاً عكسيًا مع الضغط الواقع عليه عند درجة حرارة ثابتة $(PV = k)$.

قانون تشارلز: يتناسب حجم كمية محدودة من الغاز تناضجاً طرديةً مع درجة الحرارة المقاومة بالكلفن عند ثبات الضغط

$$\text{وكمية الغاز} \left(\frac{V}{T} = k \right)$$

قانون جاي - لوساك: يتناسب ضغط كمية محدودة من الغاز تناضجاً طرديةً مع درجة حرارة المطلقة عند ثبات حجم الغاز

$$\left(\frac{P}{T} = k \right)$$

- .2. عند ثبات أحد المتغيرات (T أو V أو P) يُستبعد من المعادلة فيبقى واحد من القوانين الثلاثة الأخرى .

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 .3$$

= الضغط : V = الحجم؛ يمثل العدد السفلي (1) الشروط الابتدائية في حين يمثل العدد السفلي (2) الشروط النهائية .

ودرجة الحرارة ثابتة، لذلك لا تظهر في المعادلة .

$$24.24 \text{ L} .4$$

الدرس 2-2

الغازات المثالية

Ideal Gases

الأهداف العامة

- يحسب كمية الغاز عند أي ظروف معينة من الضغط والحجم ودرجة الحرارة .
- يُميّز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي .



شكل (22)

الثلج الجاف هو ثانوي أكسيد الكربون في الحالة الصلبة .
سمّي كذلك لأنّ مادته تبخر مباشرة من دون أن تصهر (تسامي عند الضغط الجوي العادي) . تصل درجة حرارته إلى ${}^{\circ}\text{C} -74$ ، وهو يحرق الجلد إذا لامسه مباشرة .

ماذا يحدث إذا قال لك أحدهم إنّ قوانين الغازات التي تعلّمتها في الدرس السابق غير صحيحة؟ في الحقيقة ، هذا الكلام صحيح إلى حدّ ما . تفترض قوانين الغازات أنّ سلوك الغازات مثالي وتتبع فرضيات النظرية الحركية ، ولكن في الواقع ، لا تسلك الغازات تماماً مثل هذا السلوك .
فما هو الغاز المثالي إذًا ، وعند أي ظروف تُطبق قوانين الغازات التي درستها؟

1. قانون الغاز المثالي

تناولنا حتى الآن ثلاثة متغيرات تتعلق بسلوك الغازات ، وهي الضغط ، الحجم ودرجة الحرارة . وثمة متغير رابع يجب أن نأخذه في الاعتبار ، وهو كمية الغاز في النظام ، ويُعبر عنه بعدد المولات (n) .
يمكن حساب عدد المولات بتعديل القانون الموحد للغازات .

يمكنك فهم هذا التعديل إذا علمت أنّ الحجم الذي يشغله الغاز عند درجة حرارة وضغط معينين يرتبط بعدد جسيمات الغاز.

يتناصف عدد مولات الغاز تناصفي طردياً مع عدد الجسيمات. لهذا السبب يتناصف عدد المولات تناصفي طردياً مع الحجم أيضاً، لذلك يمكنك إدخال عدد المولات إلى القانون الموحد للغازات بقسمة كلّ من طرفي المعادلة على المقدار n .

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1 \times n_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2 \times n_2}$$

تُوضّح هذه المعادلة أنّ $\frac{P \times V}{T \times n}$ تساوي مقداراً ثابتاً. ينطبق هذا الثبات على ما يُسمى الغاز المثالي Ideal Gas، ويقال إنّ تصرف الغاز مثالي إذا خضع لقوانين الغازات (أي تتطبق عليه قوانين الغازات). ويعتمد السلوك المثالي على ظروف معينة سوف تعرّفها في هذا الدرس.
إذا استطعت تعين قيمة المقدار الثابت $\frac{P \times V}{T \times n}$ ، تستطيع حساب عدد مولات الغاز عند أيّ قيم معينة من الضغط والحجم ودرجة الحرارة، ويرمز لهذا المقدار بالرمز R ، ويُسمى ثابت الغاز المثالي Ideal Gas Constant.

يمكنك إيجاد القيمة R الفعلية إذا عرفت حقيقة عامة عن الغازات، وهي أنّ المول الواحد لكلّ غاز مثالي يشغل حجماً قدره L عند الضغط ودرجة الحرارة القياسيين (STP) 101.3 kPa و 273 K . وبالتعويض عن قيم n ، V ، T ، P في المعادلة:

$$R = \frac{P \times V}{n \times T} = \frac{101.3 \times 22.4}{1 \times 273} = 8.31 \text{ kPa.L/mol.K}$$

تكون قيمة ثابت الغاز المثالي $R = 8.31 \text{ kPa.L/mol.K}$
وبإعادة ترتيب المعادلة السابقة لفصل المقدار R تحصل على الصورة المعتادة لقانون الغاز المثالي:

$$R = \frac{P \times V}{T \times n}$$

$$P \times V = n \times R \times T$$

أو

يتميز قانون الغاز المثالي Ideal Gas Law عن القانون الموحد للغازات بأنه يسمح لك بإيجاد عدد مولات الغاز المحبوس إذا عرفت قيم كلّ من T ، V ، P .

مثال (1)

إذا قام عامل في شركة تعبئة الغاز بملء اسطوانة حجمها L 20 بغاز النيتروجين (N_2) إلى أن يصبح ضغط الغاز $10^4 \times 2$ عند درجة $^{\circ}C 28$ ، فكم عدد مولات (N_2) التي ستحويها هذه الاسطوانة؟ (اعتبر غاز N_2 غازاً مثاليّاً).

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$P = 2 \times 10^4 \text{ kPa}$$

$$V = 20 \text{ L}$$

$$T = 28 \text{ } ^{\circ}\text{C}$$

غير المعلوم

$$n = ? \text{ mol } (N_2)$$

استخدم القيم المعلومة وقانون الغاز المثالي لحساب القيمة غير المعلومة (n).

2. احسب: حلّ غير المعلوم .

نظرًا لتطبيق قوانين الغازات في حلّ هذه المسألة، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K).

$$T = 28 \text{ } ^{\circ}\text{C} + 273 = 301 \text{ K}$$

أعد ترتيب قانون الغاز المثالي لفصل n في أحد طرفي المعادلة وعوّض عن القيم المعلومة: . P ، V ، R ، T

$$n = \frac{P \times V}{R \times T}$$

$$n = \frac{2 \times 10^4 \times 20}{8.31 \times 301}$$

$$n = 160 \text{ mol } N_{2(g)}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

يتعرّض الغاز لضغط مرتفع، لكنّ حجمه ليس كبيراً. يعني ذلك وجود عدد كبير من مولات الغاز مضغوط في هذا الحجم. وعلى ذلك يكون الرقم الكبير الذي حصلت عليه معقولاً.

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. تحتوي كرة مجوّفة مثبتة على L 685 من غاز الهيليوم عند درجة حرارة K 621 وضغط غاز $1.89 \times 10^3 \text{ kPa}$. ما عدد مولات الهيليوم التي تحتوي عليها الكرة (اعتبر غاز الهيليوم غازاً مثاليّاً)؟

الحلّ: 250.8 mol

2. ما الضغط الذي يمارسه عدد مولات يساوي 0.45 mol من غاز مثالي محبوس في دورق حجمه L 0.65 عند درجة حرارة $^{\circ}C 25$ ؟

الحلّ: $1.71 \times 10^3 \text{ kPa}$

مثال (2)

تحتوي بئر عميقة تحت سطح الأرض على $L = 2.24 \times 10^6$ من غاز الميثان CH_4 عند ضغط $P = 1.5 \times 10^3$ kPa ودرجة حرارة $T = 42^\circ C$. احسب كتلة الميثان التي تحتوي عليها البئر (علمًا أنّ: $(M.wt. (CH_4)) = 16$ g/mol).



طريقة التفكير في الحلّ

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$P = 1.5 \times 10^3 \text{ kPa}$$

$$V = 2.24 \times 10^6 \text{ L}$$

$$T = 42^\circ C$$

غير المعلوم

$$m = ? \text{ kg } CH_4$$

استخدم القيم المعلومة وقانون الغاز المثالي. حوّل المولات إلى جرامات مستخدماً الكتلة المولية للميثان.

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

نظرًا لتطبيق قوانين الغازات في حلّ هذه المسألة، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K):

$$T = 42^\circ C + 273 = 315 \text{ K}$$

أعد ترتيب معادلة قانون الغاز المثالي لفصل المقدار n في أحد طرفي المعادلة.

$$n = \frac{P \times V}{T \times R}$$

عُرض عن الكثيّات المعلومة في المعادلة لإيجاد عدد مولات الميثان.

$$n = \frac{1.5 \times 10^3 \times 2.24 \times 10^6}{315 \times 8.31} = 1.28 \times 10^6 \text{ mol}$$

حوّل مولات الميثان إلى جرامات.

$$n = \frac{m}{M.wt.}$$

$$m = n \times M.wt. = 1.28 \times 10^6 \times 16$$

$$= 2.05 \times 10^7 \text{ g}$$

$$= 2.05 \times 10^4 \text{ kg}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

حجم الميثان وضغطه كبيران جدًا. ومن المعقول أن تحتوي البئر على كمية كبيرة من غاز الميثان كما توضّح نتيجة هذا المثال.

أسئلة تطبيقية وحالها

1. سعة رئة طفل L 2.18 . ما هي كتلة الهواء الذي تتسع له رئة هذا الطفل عند ضغط 102 kPa ، ودرجة حرارة الجسم المعتادة أي 37°C ؟ الهواء خليط ، لكن يمكن أن تفترض أن كتلته المولية المتوسطة قدرها 29 g/mol .

الحل: 2.5 g هواء

2. ما الحجم الذي يشغله g 12 من غاز الأكسجين $\text{O}_{2(g)}$ عند درجة حرارة 25°C وضغط 52.7 kPa (M.wt. (O_2) = 32 g/mol)؟

الحل: 17.6 L من $\text{O}_{2(g)}$

2. قانون الغاز المثالي والنظرية الحركية

The Ideal Gas Law and Kinetic Theory

في المناقشات السابقة للنظرية الحركية وقوانين الغازات ، افترضنا أنّ الغازات كانت غازات مثالية . الغاز المثالي الفعلي هو الغاز الذي يتبع قوانين الغازات عند جميع ظروف الضغط ودرجة الحرارة . يجب أن يخضع مثل هذا الغاز بدقة لفرضيات النظرية الحركية . وعلى ذلك ، تكون جسيماته بدون حجم ولا تستطيع أن تنجذب بعضها إلى بعض على الإطلاق . وكما تتوقع ، لا يوجد غاز له مثل هذه الخواص التي يملكتها الغاز المثالي ، أي لا وجود للغاز المثالي . وعلى الرغم من ذلك ، عند ظروف متعددة من درجة الحرارة والضغط ، تسلك الغازات الحقيقة سلوك الغاز المثالي إلى حد كبير .

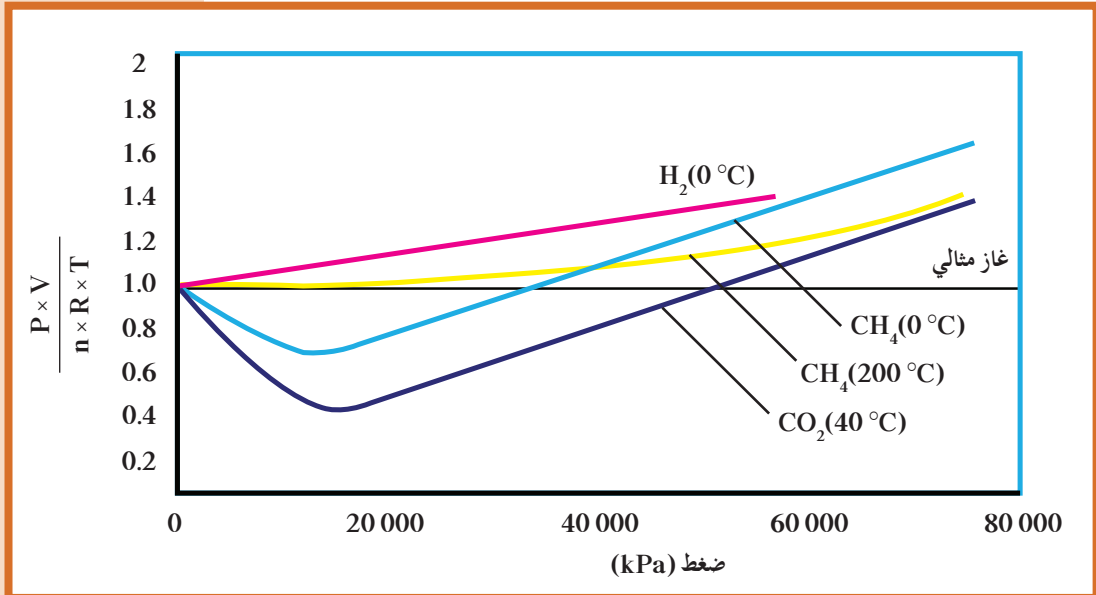
ثمة سلوك مهم للغاز الحقيقي Real Gas يختلف فيه عن سلوك الغاز المثالي الأفراطي ، وهو إمكانية إسالة ، وفي بعض الأحيان تحويله إلى صلب بالتبريد وتحت تأثير الضغط . على سبيل المثال ، عند تبريد بخار الماء إلى درجة حرارة أقلّ من 100°C عند الضغط الجوي القياسي ، يتكتّف البخار إلى سائل . ويماثل ذلك الغازات الحقيقة الأخرى ، مع اختلاف درجة الحرارة والضغط اللازمين تبعاً لطبيعة الغاز .

3. الميود عن قانون الغاز المثالي

Departures from the Ideal Gas Law

قيل عن الغاز الذي تطبق عليه قوانين الغازات عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة إنّه يسلك سلوكاً مثاليّاً عند هذه الظروف . لا يوجد غاز سلوكه مثالي عند جميع درجات الحرارة والضغط .

يمكنك تحليل مدى حيود الغاز عن السلوك المثالي بالرجوع إلى النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T} = 1$. وطبقاً لقانون الغاز المثالي، هذه النسبة للغاز المثالي تساوي الواحد الصحيح (لتتأكد من ذلك، ليس عليك سوى قسمة طرفي معادلة الغاز المثالي على المقدار $T \times R \times n$). وإذا رسمت العلاقة بين هذه النسبة والضغط، تحصل على خطٍّ أفقي مستقيم موازٍ لمحور الضغط للغاز المثالي لأنَّ النسبة ثابتة (شكل 23).



شكل (23)

النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ تساوي دائماً الواحد الصحيح للغاز المثالي. وعلى عكس ذلك، تحيد الغازات الحقيقة عن سلوك الغاز المثالي. ما قيمة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ للـ CO_2 عند 40°C وضغط 10^4 kPa ؟

يمكن أن تحيد النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ للغازات الحقيقة عند الضغوط العالية بشكل كبير عن القيمة الثابتة المثلية للواحد الصحيح. وقد تصبح هذه النسبة أكبر أو أصغر من الواحد الصحيح، وعلى ذلك، يمكن أن يكون الحيود موجباً (فوق الخط) أو سالباً (تحت الخط). ويمكن تفسير الحيود عن الحالة المثالية على أساس عاملين هما التجاذب بين جسيمات الغاز وحجم هذه الجسيمات.

وكم قرأت في الدروس السابقة، تفترض النظرية الحرارية البسيطة أن جسيمات الغاز لا تنجدب بعضها إلى بعض وليس لها حجم. وهذه الفرضيات غير صحيحة، إذ لا يمكن إسالة الغازات والأبخرة إذا انعدم التجاذب بين الجسيمات. تتكون الغازات الحقيقة أيضاً من جسيمات فيزيائية حقيقة لها حجم كما يوضح الشكل (24).

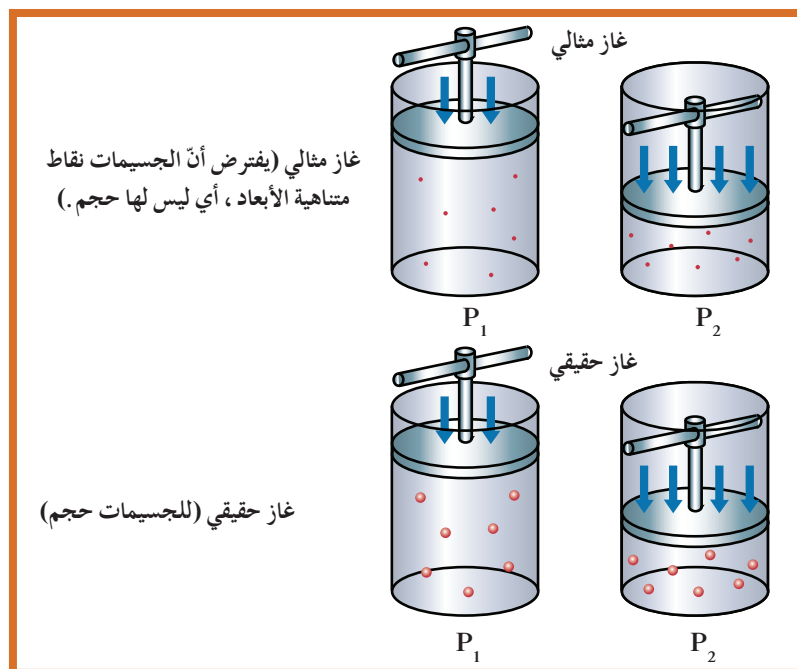
فقرة اثرائية

الاتباع التكميـاـ بالـقـدـرـاءـ

الكريوسـتـاتـ (ـترـمـوسـ)



يُطلق على الأوعية التي تُستخدم في تخزين الغازات المسالة ونقلها اسم كريوسـتـاتـ . ويمنع تصميم هذه الأوعية انتقال الحرارة من الوسط المحيط إلى السائل البارد جداً في داخلها . وُسُمِّيـتـ الكـريـوـسـتـاتـ الأكثر استخداماً قارورات ديوار الاسكوتلندي جيمس ديوار الذي صممـهاـ فيـ العـامـ 1892ـ . وهـيـ أـوـعـيـةـ لهاـ جـدـارـانـ يـفـصلـ بـيـنـهـماـ فـرـاغـ ، وـتـشـبـهـ فـيـ ذـلـكـ التـرـمـوسـ المـعـرـوفـ الذـيـ يـسـتـخـدـمـ لـحـفـظـ المـشـرـوبـاتـ السـاخـنةـ وـالـبارـدةـ .ـ الكـريـوـسـتـاتـ أـوزـانـهـ خـفـيـفـةـ جـداـ بـالـمـقـارـنـةـ مـعـ اـسـطـوـانـاتـ الغـازـ المـضـغـوـطـ ، فـحـجـمـ أيـ مـادـةـ معـيـنةـ فـيـ الحـالـةـ السـائـلـةـ أـصـغـرـ بـكـثـيرـ مـنـهـ فـيـ الحـالـةـ الغـازـيـةـ حـتـىـ لوـ كـانـ ضـغـطـ الغـازـ مـرـتفـعاـ .ـ لـذـلـكـ يـتـمـ تـخـزـينـ الـكـثـيرـ مـنـ الغـازـاتـ وـنـقلـهـ فـيـ الحـالـةـ السـائـلـةـ بدـلـاـ مـنـ الحـالـةـ الغـازـيـةـ .ـ



شكل (24)

يجب أن يؤخذ الحجم الفعلي لجزيئات الغاز المفردة في الغاز الحقيقي في الاعتبار كلما زاد الضغط . يصبح من الصعب ضغط الغاز بعد درجة أو نقطـةـ معـيـنةـ ، مـهـماـ كـانـ قـيـمةـ الضـغـطـ الـوـاقـعـ عـلـىـ الغـازـ .

قوـةـ التجاذـبـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ الـغـازـ تـسـبـبـ تمـاسـكـ جـزـيـئـاتـ الـغـازـ بـعـضـهـاـ معـ بـعـضـ تـعـمـلـ عـلـىـ تـقـلـيلـ الـمـسـافـةـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ ،ـ فـيـشـغـلـ الغـازـ حـجـمـاـ أـقـلـ مـاـ هـوـ مـتـوـقـعـ بـالـمـقـارـنـةـ مـعـ النـظـرـيـةـ الـحـرـكـيـةـ الـتـيـ تـفـتـرـضـ عـدـمـ وـجـودـ تـجـاذـبـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ الـغـازـ .ـ إـذـاـ فـكـرـناـ بـهـذـهـ الـحـقـيقـةـ وـحـدـهـاـ ،ـ فـإـنـ النـسـبـةـ $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ تـمـيـلـ إـلـىـ أـنـ تـكـوـنـ أـصـغـرـ مـنـ الـواـحـدـ الصـحـيـحـ ،ـ وـفـيـ الـوقـتـ نـفـسـهـ تـشـغـلـ جـزـيـئـاتـ نـفـسـهـاـ بـعـضـ الـحـجـمـ ،ـ وـذـلـكـ يـتـعـارـضـ مـعـ اـفـتـرـاضـ النـظـرـيـةـ الـحـرـكـيـةـ بـأـنـ جـزـيـئـاتـ لـاـ حـجـمـ لـهـاـ ،ـ وـنـتـيـجـةـ لـذـلـكـ تـمـيـلـ النـسـبـةـ $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ إـلـىـ أـنـ تـفـوـقـ الـواـحـدـ الصـحـيـحـ .

وبـذـلـكـ يـكـونـ أـحـدـ التـأـثـيرـيـنـ السـابـقـيـنـ دـائـمـاـ الـغالـبـ عـلـىـ الـآـخـرـ .ـ وـفـيـ الشـكـلـ (23)ـ ،ـ نـجـدـ أـنـ قـوـةـ التجـاذـبـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ فـيـ أـجـزـاءـ الـمـنـحـنـيـاتـ أـسـفـلـ الـخـطـ الـأـفـقـيـ الـمـسـتـقـيمـ تـكـوـنـ هـيـ الـمـسـيـطـرـةـ ،ـ وـتـؤـدـيـ إـلـىـ أـنـ يـكـونـ الـحـجـمـ الـكـلـيـ أـقـلـ مـنـ الـحـالـةـ الـمـثـالـيـةـ .ـ

يسـطـرـ تـأـثـيرـ حـجـمـ جـزـيـئـاتـ فـيـ أـجـزـاءـ الـمـنـحـنـيـاتـ الـتـيـ تـقـعـ أـعـلـىـ الـخـطـ الـأـفـقـيـ الـمـسـتـقـيمـ ،ـ وـيـؤـدـيـ إـلـىـ أـنـ يـكـونـ الـحـجـمـ الـكـلـيـ أـكـبـرـ مـنـ الـحـالـةـ الـمـثـالـيـةـ .ـ وـتـحـددـ درـجـةـ حرـارـةـ الغـازـ أـيـاـ مـنـ التـأـثـيرـيـنـ السـابـقـيـنـ هـوـ الـذـيـ سـيـسـطـرـ .ـ بـالـمـقـارـنـةـ بـيـنـ مـنـحـنـيـاتـ $CH_{4(g)}$ عـنـدـ 0°C وـعـنـدـ 200°Cـ ،ـ نـجـدـ أـنـ عـنـدـ 0°Cـ ،ـ تـتـحـرـكـ جـزـيـئـاتـ الـمـيـثـانـ بـيـطـءـ نـسـبـيـاـ ،ـ وـيـكـونـ التجـاذـبـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ قـوـيـاـ بـدـرـجـةـ كـافـيـةـ .ـ لـذـلـكـ ،ـ عـنـدـ انـخـفـاضـ الضـغـطـ ،ـ يـقـعـ الـمـنـحـنـيـ

الـذـيـ يـمـثـلـ الـمـيـثـانـ عـنـدـ درـجـةـ 0°Cـ أـسـفـلـ الـحـالـةـ الـمـثـالـيـةـ الـتـيـ تـسـاـوـيـ

الـنـسـبـةـ $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ عـنـدـهـاـ الـواـحـدـ الصـحـيـحـ (ـأـيـ الـخـطـ الـأـفـقـيـ)ـ .ـ

تقلّ المسافة بين الجسيمات عند ارتفاع الضغط ويصبح الحجم الفيزيائي الحقيقي لجسيمات غاز الميثان مهمًا. وفي هذه الحالة، يقع منحنى الميثان أعلى من الحالة المثالية. يؤدّي ارتفاع درجة الحرارة إلى ما فوق 200 °C إلى ارتفاع متوسّط الطاقة الحركيّة للجزيئات بدرجة كافية للتغلّب على تأثير قوة التجاذب الضعيفة بين الجسيمات. وبذلك، تساوي النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ الواحد الصحيح تقريبًا عند الضغط الأقلّ ودرجات الحرارة المرتفعة. وتكون النسبة أكبر من الواحد فقط عندما يزيد حجم كل جسيم غاز، كما يحصل عند ارتفاع الضغط.

مراجعة الدرس 2-2

- 1.** كيف يمكن حساب كمية غاز مثالي في عينة ما عند ظروف معينة من درجة الحرارة والضغط والحجم؟
- 2.** ما الفرق بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي؟
- 3.** فسّر معنى الجملة التالية: «لا يسلك أيّ غاز السلوك المثالي عند جميع درجات الحرارة والضغط». عند أيّ ظروف تسلك الغازات الحقيقية سلوك الغازات المثالية؟ ولماذا؟
- 4.** حدد الحجم الذي يشغله 0.582 mol لغاز مثالي عند 0 °C وعند ضغط 81.8 kPa.
- 5.** إذا سُمح لكميّة من غاز الميثان (CH_4) كتلتها 28 g بالدخول إلى مخبر مفرغ سعته 2 L عند درجة حرارة 35 °C، احسب الضغط داخل المخبر. لاحظ أنّ حجم المخبر ثابت. (اعتبر غاز الميثان غازًا مثالياً، $(\text{M.wt.} (\text{CH}_4)) = 16 \text{ g/mol}$).

إجابات أسئلة الدرس 2-2

- 1.** باستخدام قانون الغاز المثالي $P \times V = n \times R \times T$.
- 2.** يتبع الغاز المثالي فرضيات النظرية الحركيّة للغازات. أمّا الغاز الحقيقي فيحيد عن السلوك المثالي إلّا عند ظروف معينة.
- 3.** تسلك الغازات الحقيقية السلوك المثالي عند درجات حرارة عالية وضغط منخفضة. لجزيئات الغاز الحقيقي حجم وقوى تجاذب بينها، وعند درجات الحرارة المنخفضة، تعمل التجاذبات على جذب الجزيئات بعضها البعض، ما يقلّل حجم الغاز. وعند الضغط المرتفع، يشكّل الحجم الذي تشغله الجزيئات جزءاً واضحاً من الحجم الكليّ، لأنّ الجزيئات تكون قريبة من بعضها البعض.

16.7 L .4

44

$2.24 \times 10^3 \text{ kPa}$.5

الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها Gas Particles: Mixtures and Movements

الأهداف العامة

- يذكر فرضية أوجادرو ، قانون دالتون للضغط الجزئي.
- يحسب عدد مولات ، كتل وحجم غازات عند درجة الحرارة والضغط القياسيين.
- يحسب الضغوط الجزئية.



شكل (25)
جبل إفرست

يفوق ارتفاع قمة جبل إفرست 29 000 قدم (حوالى 8840 متراً) فوق سطح البحر (شكل 25). ويحتاج المتسلق إلى قمة هذا الجبل إلى الخيم، الطعام، الملابس الثقيلة والحبال، بالإضافة إلى أنابيب من غاز الأكسجين، لأنّ الإنسان يحتاج إلى ضغط جزئي من غاز الأكسجين لا يقلّ قدره عن 10.67 kPa لكي يبقى على قيد الحياة. فإذا تعرّض بشكل مستمرّ إلى ضغط يقلّ عن ذلك الحدّ، فسوف يموت! ماذا يعني بالضغط الجزئي للأكسجين، ولماذا يتناقص كلّما زاد الارتفاع؟

Avogadro's Hypothesis

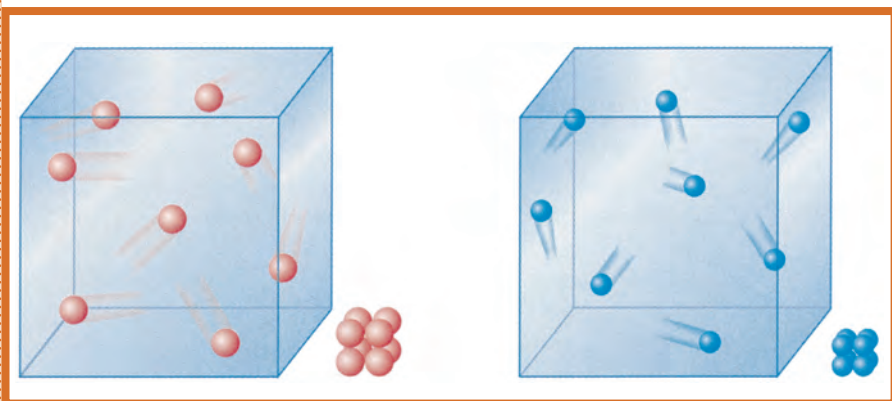
1. فرضية أوجادرو

تحتوي جزيئات غاز الكلور (Cl_2) على عدد كبير من الإلكترونات والبروتونات والنيوترونات ، وبالتالي تكون جزيئات غاز الكلور أكبر وتشغل حجماً أكبر من ذلك الذي تشغله جزيئات غاز الهيدروجين (H_2). وقد أدرك العلماء الأوائل أن لا بدّ من وجود اختلافات في الحجم ، وافتربوا أنّ مجموعات الجزيئات أكبر يجب أن تكون أكبر حجماً من المجموعات ذات العدد نفسه من الجزيئات الصغيرة .

Avogadro's Hypothesis ذُهِل علماء كثُر عندما سمعوا فرضية أفو جادرو التي تنص على أن الحجوم المتساوية من الغازات المختلفة عند درجة الحرارة والضغط نفسها لها نفس عدد جسيماتها. ويمكن تفسير فرضية أفو جادرو بغرفتين لهما الحجم نفسه، يمكن ملؤهما بالعدد نفسه من الجسيمات بصرف النظر عن صغر أو كبر حجمها. ما فَكَرَ فيه أفو جادرو وافتراضه ليس غريباً إذا أخذنا في الاعتبار أن جسيمات الغاز تكون متباعدة ولا يفصل بينها سوى الفراغ. وبالتالي، فإن مجموعة الجسيمات الكبيرة نسبياً لا تتطلب فراغاً أكبر بالمقارنة مع العدد نفسه من الجسيمات الصغيرة نسبياً (شكل 26).

شكل (26)

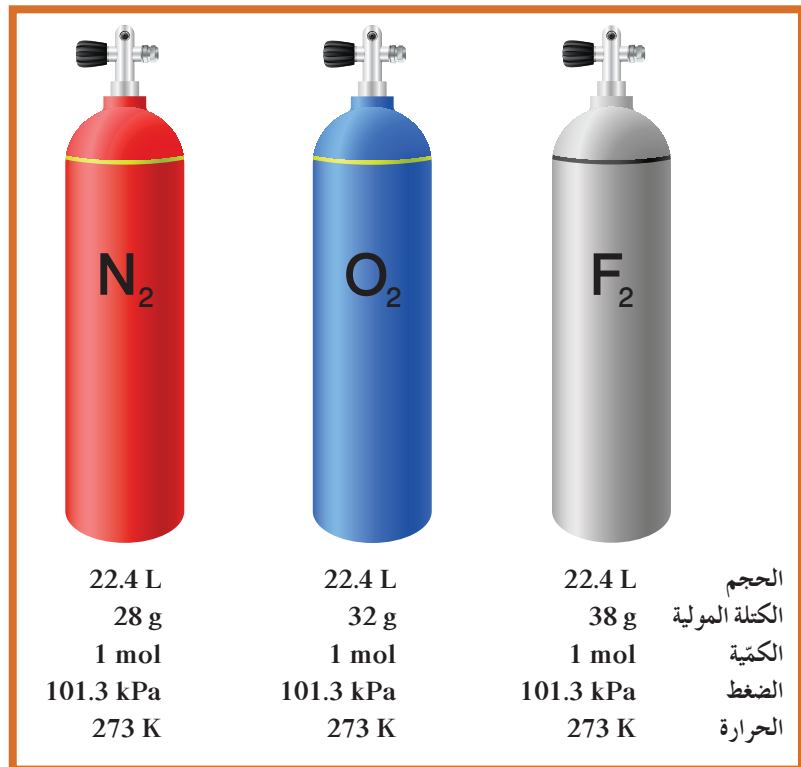
يسهل احتواء وعاء ما العدد نفسه من الجزيئات الكبيرة أو الصغيرة نسبياً طالما أنها ليست مترادفة بإحكام. فالفراغ كبير بالمقارنة مع الحجم الذي تشغله الجسيمات. وعندما تكون الجسيمات مترادفة بإحكام، تأخذ الجسيمات الكبيرة مساحة أكبر من الجسيمات الصغيرة.



يمكن توضيح نظرية أفو جادرو تجريبياً، فعند درجة الحرارة والضغط القياسيين 101.3 kPa و 273 K و 0°C ، يشغل 1 mol (10^{23} جسيم) من أي غاز، بصرف النظر عن حجم الجسيمات، حجماً قدره 22.4 L (جدول 1 وشكل 27). ويعرف هذا الحجم . Molar Volume بالحجم المولي

الحجم المولي (22.4 L/mol)	1 مول من غاز
22.09 L/mol	الأرجون
22.26 L/mol	ثاني أكسيد الكربون
22.40 L/mol	النيتروجين
22.40 L/mol	الأكسجين
22.43 L/mol	الهيدروجين

يوضح هذا الجدول أن الحجم المولي لغازات عند ضغط 101.3 kPa و 273 K متقارب بشكل كبير.



شكل (27)

يُوضّح هذا الشكل الحجم المولي لغازات عند درجة حرارة وضغط قياسيين.

مثال (1)

احسب الحجم (باللتر) الذي يشغله 0.202 mol من غاز ما عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP).

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.
المعلوم

$$n = 0.202 \text{ mol}$$

غير المعلوم

$$V = ? \text{ L}$$

استخدم الحجم المولي 22.4 L/mol لتحويل عدد المولات إلى الحجم.

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

ضرب قيمة المولات المعلومة في معامل التحويل يعطي النتيجة التالية:

$$V = 0.202 \times 22.4 = 4.52 \text{ L}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

يشغل المول الواحد من الغاز 22.4 L عند الظروف القياسية للضغط ودرجة الحرارة (STP)، لذلك، لا بدّ من أن يشغل 0.202 mol من الغاز $\frac{1}{5}$ الحجم الذي يشغله 1 mol أي حوالي 4.5 L.

مثال (2)

ما عدد جزيئات غاز الأكسجين الموجودة في L 3.36 من غاز الأكسجين عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة؟

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

V = 3.36 L

غير المعلوم

عدد جزيئات O_2 = ?

التحويل المطلوب: حجم ← عدد المولات ← عدد الجزيئات

استخدم الحجم المولى 22.4 L/mol وعدد أفوجادرو $10^{23} \times 6$ للقيام بالتحويل المطلوب.

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

تُقسم القيمة المعلومة على الحجم المولى، ثم تضرب بعدد أفوجادرو للحصول على:

$$N_u = \frac{3.36}{22.4} \times 6 \times 10^{23} = 9 \times 10^{22}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

بما أنّ L 3.36 من غاز الأكسجين O_2 يحتوي على $\frac{1}{7}$ mol تقريباً من غاز O_2 ، $\frac{1}{7}$ المقدار $10^{23} \times 6$ جزيء يساوي حوالي 9×10^{22} جزيء.

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. ما الحجم الذي يشغله 0.742 mol من غاز الأرجون عند الظروف القياسية؟

الحلّ: 16.6 L

2. ما عدد جزيئات النيتروجين الموجودة في L 5.12 من الغاز عند الظروف القياسية؟

الحلّ: 1.38×10^{23} جزيء نيتروجين

3. ما الحجم الذي يشغله $10^{22} \times 4.02$ جزيء من غاز الهيليوم عند الظروف القياسية؟

الحلّ: 1.5 L

2. قانون دالتون للضغط الجزئي

Dalton's Law of Partial Pressure

من قانون الغاز المثالي

$$PV = n RT$$

$$P = n \left(\frac{RT}{V} \right)$$

في حالة ثبات الحجم ودرجة الحرارة فإن المقدار داخل القوسين يصبح ثابت.

$$P = n \times \text{ثابت}$$

أي أن ضغط الغاز في الوعاء يتتناسب مع عدد مولاته وذلك ما تم مناقشته سابقاً. ولكن ما مقدار الضغط الناتج عند خلط عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها البعض في نفس الوعاء؟ في هذه الحالة سوف يتشر كل غاز على حدة ويملاً الوعاء كله بحيث يصبح حجمه مساوياً لحجم الوعاء نفسه ويكون لكل غاز ضغط يمثل جزءاً من الضغط الكلي داخل الوعاء ويسمي هذا الضغط بالضغط الجزيء للغاز، ويعتمد الضغط الجزيء للغاز على عدد مولاته.

تملك جسيمات غازات الهواء (جدول 2)، عند درجة الحرارة نفسها، متوسط الطاقة الحرارية نفسه. ويرتبط ضغط الغاز بعدد جسيمات الغاز الموجودة في حجم معين وبمتوسط طاقتها الحرارية فحسب، أمّا نوع الجسيمات غير مهم لأنّ لكل جسيم القدر نفسه من المساهمة في الضغط. وبالتالي، إذا عرفت الضغط الذي يمارسه كلّ غاز في الخليط، تستطيع عن طريق عملية جمع الضغوط المنفردة لكلّ غاز الحصول على الضغط الكلي لخليط تلك الغازات.

المكون	الحجم (%)	الضغط الجزيئي (kPa)
النيتروجين	78.08	79.10
الأكسجين	20.95	21.22
ثاني أكسيد الكربون	0.04	0.04
الأرجون وغازات أخرى	0.93	0.94
المجموع	100	101.30

جدول (2)
مكونات الهواء الجاف

الضغط الجزئي Partial Pressure يُعرف بالضغط الناتج عن أحد مكونات خليط غازي إذا شغل حجمًا مساوياً لحجم الخليط عند درجة الحرارة نفسها. ففي خليط مكون من عدة غازات، يكون الضغط الكلّي هو مجموع الضغوط الجزئية المنفردة للغازات المكونة للخلط.

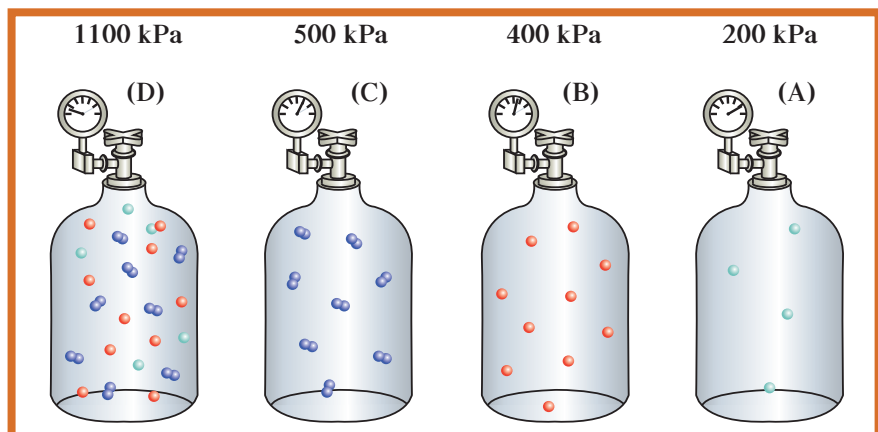
$$P_T = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

هذه المعادلة هي إحدى العلاقات الرياضية لقانون دالتون للضغط الجزئي. ينص قانون دالتون للضغط الجزئي Dalton's Law of Partial Pressures على ما يلي: عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة، يكون الضغط الكلّي لخلط من عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة للخلط. مُرجمت الغازات الموجودة في الأووعية (A)، (B)، و(C) في الأووعة (D) والأووعية كلّها متساوية الحجم (شكل 28). ما الضغط الجزئي الذي يساهم به كلّ غاز في الضغط الكلّي للخلط؟



شكل (29)

يجب أن يحمل متسلقو الجبال والطيارون الذين يبلغون ارتفاعات عالية إمدادات أكسجين إضافية عندما يبلغون تلك الارتفاعات.



شكل (28)

يساوي مجموع الضغوط التي يمارسها كلّ غاز على حدة في الأووعية الثلاثة التي إلى اليمين الضغط الكلّي نفسه الذي يمارسه خليط الغازات في الحجم نفسه (بافتراض ثبات درجة الحرارة). ويُعتبر قانون دالتون للضغط الجزئي صحيحًا لأنّ كلّ غاز يمارس ضغطًا خاصًا به مستقلاً عن الضغط الذي تمارسه الغازات الأخرى.

لا تتغيّر المساهمة الجزئية للضغط الذي يبذله كلّ غاز في الخليط بتغيير الحرارة أو الضغط أو الحجم. تملك هذه الحقيقة معانٍ مهمة في عمليات الطيران وتسلق الجبال. فعلى سبيل المثال، يتناقص الضغط الجوي الكلّي على قمة جبل إفرست إلى $\frac{1}{3}$ قيمته عند سطح البحر، ويتناقص الضغط الجزئي للأكسجين بالنسبة نفسها ليبلغ حوالي $\frac{1}{3}$ الضغط الجزئي للأكسجين عند سطح البحر. هذا النقص في ضغط الأكسجين يجعله غير كافٍ للتتنفس، لأنّ الإنسان يحتاج إلى ضغط جزئي للأكسجين لا يقلّ قدره عن 10.67 kPa. حتى أنّ بعض الأشخاص يحتاجون إلى ضغط جزئي أكبر من ذلك. يُوضّح الشكل (29) الاحتياطات التي يتّخذها طيارو الطائرات النفاثة ومتسلقو الجبال للتغلّب على الظروف التي تفرضها الارتفاعات العالية.

مثال (3)

يحتوي الهواء على الأكسجين، النيتروجين، ثاني أكسيد الكربون وكميات ضئيلة من غازات أخرى. ما الضغط الجزيئي للأكسجين P_{O_2} عند ضغط كلي 101.3 kPa ، علمًا أن الضغوط الجزئية للنيتروجين وثاني أكسيد الكربون والغازات الأخرى هي على التوالي ، 0.04 kPa ، 79.1 kPa ، 0.94 kPa و

؟ 0.94 kPa

طريقة التفكير في الحل

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم	المعلوم
$P_{O_2} = ? \text{ kPa}$	$P_{N_2} = 79.10 \text{ kPa}$
	$P_{CO_2} = 0.04 \text{ kPa}$
	$P_{\text{غازات أخرى}} = 0.94 \text{ kPa}$
	$P_T = 101.30 \text{ kPa}$

استخدم القيم المعلومة وقانون دالتون للضغط الجزئية لحساب القيمة غير المعلومة P_{O_2} .

2. احسب: حل غير المعلوم.

أعد ترتيب قانون دالتون للضغط الجزئية لفصل P_{O_2} ، وعوّض عن قيم الضغوط الجزئية ثم حل المعادلة:

$$P_T = P_{\text{غازات أخرى}} + P_{N_2} + P_{O_2}$$

$$P_{O_2} = P_T - (P_{N_2} + P_{CO_2} + P_{\text{غازات أخرى}})$$

$$P_{O_2} = 101.30 - (79.10 + 0.04 + 0.94) = 21.22 \text{ kPa}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

يجب أن يكون الضغط الجزيئي للأكسجين أقل من الضغط الجزيئي للنيتروجين ، حيث إن الضغط الكلي يساوي 101.3 kPa فقط. الضغط الجزيئي للغازات الأخرى أقل من هذه القيمة ، لذلك تبدو الإجابة 21.22 kPa قيمة معقولة.

أسئلة تطبيقية وحلها

1. احسب الضغط الكلي لخليل غازي يحتوي على أكسجين ونيتروجين وهيليوم إذا كانت الضغوط الجزئية للغازات كالتالي:

$$P_{He} = 26.7 \text{ kPa} \quad P_{N_2} = 46.7 \text{ kPa} \quad P_{O_2} = 20 \text{ kPa}$$

$$P_T = 93.4 \text{ kPa}$$

الحل:

2. يحتوي خليل غازي على أكسجين ونيتروجين وثاني أكسيد الكربون ، ويساوي ضغطه الكلي 32.9 kPa . إذا علمت أن

$$P_{CO_2} = 6.6 \text{ kPa} \quad P_{O_2} = 23 \text{ kPa}$$

$$P_{CO_2} = 3.3 \text{ kPa}$$

الحل:

مراجعة الدرس 3-2

فقرة اثرائية

ارتباط الليمnia بالرياحنة

الغازات والغوص تحت الماء



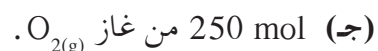
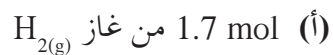
يقوم غطاسون متخصصون بأعمال كثيرة مهمة تحت سطح المحيطات، لإصلاح السفن والمساعدة في بناء القواعد المائية لاستخراج النفط وغيرها. ويحافظون على سلامتهم تحت الماء بفضل استخدام أدوات خاصة بالتنفس، وخلط من الغازات المضغوطة لتعديل تأثير الضغوط العالية.

يستطيع الغطاسون التنفس في الأعماق تحت الماء لأنّ أنابيب الغاز تتصل بالمنظم، وهو جهاز يعمل آوتوماتيكياً لضبط الهواء الذي يخرج من الأنابيب ويدخل رئتي الغطاس. كما يعمل المنظم على معادلة الضغط داخل الرئتين وخارجهما، لأنّ كمية الغاز التي يتتنفسها الغطاس تذوب في دمه بشكل أكبر تحت الضغوط العالية. يتكون الهواء بشكل أساسي من النيتروجين N_2 . يؤودي ذوبان كمية كبيرة منه في الدم تحت الضغط العالي إلى تخدر الغطاس. كما يؤثر بشكل سلبي عند صعود الغطاس إلى سطح الماء، إذ يؤودي إلى التحنّى الذي قد يؤودي بدوره إلى الوفاة. لذلك يحتاط الغطاسون ويستخدمون خليطاً خاصاً من الغازات بدلاً من الهواء المضغوط.

1. اكتب باختصار وبأسلوبك الخاص نص فرضية أفوجادرو ، وقانون دالتون للضغط الجزئي.

2. كيف يمكنك استخراج كلّ من عدد مولات وكتل وحجم الغاز بعضها من بعض عند الظروف القياسية؟

3. احسب عدد الترات التي يشغلها كلّ مما يلي عند الظروف القياسية:



4. كيف يمكن حساب الضغط الجزئي لغاز في خليط؟

5. ما أهمية الحجم الذي قدره أفوجادرو بـ L ؟ 22.4

إجابات أسئلة الدرس 3-2

1. تنص فرضية أفوجادرو على أنّ الحجم المتساوية من الغازات تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات عند درجة الحرارة نفسها والضغط نفسه. وينص قانون دالتون للضغط الجزئي على أنّ الضغط الكلّي الذي يمارسه خليط لغازات لا تتفاعل مع بعضها البعض عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة، يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة للخلط. وينص باستخدام فرضية أفوجادرو والكتلة المولية والحجم المولي للغاز .

2. من خلال فرضية أفوجادرو، يشغل المول الواحد من الغاز حجماً يساوي L تقريباً عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة. يُحسب الحجم أولاً ويحوّل هذا الحجم إلى عدد مولات. وتحسب الكتلة بضرب عدد المولات بالكتلة المولية للغاز .

$$(أ) 38.08 \text{ L}$$

$$(ب) 0.336 \text{ L}$$

$$(ج) 5600 \text{ L}$$

4. يمكن حساب الضغط الجزئي بإعادة ترتيب المعادلة التالية لفصل الضغط المطلوب :

$$P_T = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

5. هذا هو حجم المول الواحد من أيّ غاز عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP).

مراجعة الوحدة الأولى

المفاهيم

Molar Volume	الحجم المولى	Ideal Gas Constant (R)	ثابت الغاز المثالي (R)
Partial Pressure	الضغط الجزئي	Standard Temperature and Pressure	درجة الحرارة والضغط القياسيان
Avogadro's Hypothesis	فرضية أفو جادرو	Real Gas	الغاز الحقيقي
Charles' Law	قانون تشارلز	Boyle's Law	قانون بويل
Dalton's Law of Partial Pressures	قانون دالتون للضغط الجزئي	Gay-Lussac's Law	قانون جاي - لو ساك
Combined Gas Law	القانون الموحد للغازات	Ideal Gas Law	قانون الغاز المثالي
Kinetic Theory	النظرية الحركية	Absolute Temperature Scale	مقاييس درجة الحرارة المطلقة

الأفكار الرئيسية للوحدة

(1) خواص الغازات

- جسيمات الغاز كروية الشكل وصغيرة جدًا بالنسبة إلى المسافة التي تفصل بينها، ولا توجد أي قوى بينها فهـي تتحـرـك بسرعة وبحرـكة عـشوـائـية.
- يمـكـن استـخدـام النـظـرـيـة الـحـرـكـيـة لـلـغـازـات لـشـرـح ضـغـطـ الغـازـ ، حـجمـهـ وـدـرـجـةـ حرـارـتـهـ.

(2) العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

- يـنـتـج ضـغـطـ الغـازـ مـنـ تـصـادـمـ جـسـيـمـاتـهـ بـجـدـرـانـ الـوعـاءـ الذـيـ يـحـتـويـ عـلـيـهـ .
- تـؤـدـيـ زـيـادـةـ كـمـيـةـ الغـازـ فـيـ وـعـاءـ مـغـلـقـ ذـيـ حـجـمـ ثـابـتـ إـلـىـ زـيـادـةـ ضـغـطـ الغـازـ عـنـدـ دـرـجـةـ حرـارـةـ ثـابـتـةـ .
- تـقـلـلـ زـيـادـةـ حـجـمـ الـوعـاءـ الذـيـ يـحـتـويـ عـلـيـ غـازـ ماـ ضـغـطـ الغـازـ ، وـالـعـكـسـ صـحـيـحـ وـذـلـكـ عـنـدـ دـرـجـةـ حرـارـةـ ثـابـتـةـ .
- تـؤـدـيـ زـيـادـةـ دـرـجـةـ حرـارـةـ الغـازـ فـيـ وـعـاءـ مـغـلـقـ ذـيـ حـجـمـ ثـابـتـ إـلـىـ زـيـادـةـ ضـغـطـ الغـازـ ، وـالـعـكـسـ صـحـيـحـ .

(2) قوانين الغازات

- قانون بويل: عند درجة حرارة ثابتة، يتـنـاسـبـ الحـجـمـ الذـيـ تـشـغـلـهـ كـمـيـةـ ثـابـتـةـ منـ الغـازـ تـنـاسـبـاـ عـكـسـيـاـ معـ ضـغـطـ الغـازـ .

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 \quad \text{و} \quad P \times V = k$$

- قانون تشارلز: عند ثبات الضـغـطـ، يـتـنـاسـبـ حـجـمـ كـمـيـةـ مـعـيـنةـ مـنـ غـازـ ماـ تـنـاسـبـاـ طـرـدـيـاـ معـ درـجـةـ حرـارـتـهـ .

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \quad \text{و} \quad \frac{V}{T} = k$$

- قانون جـايـ - لو سـاكـ: عند ثبات الحـجـمـ، يـتـنـاسـبـ ضـغـطـ الغـازـ تـنـاسـبـاـ طـرـدـيـاـ معـ درـجـةـ حرـارـتـهـ المـطـلـقـةـ (ـكـلـفـنـ)ـ .

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} \quad \text{و} \quad \frac{P}{T} = k$$

- يُساوي متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز صفرًا عند درجة حرارة صفر في مقياس درجة الحرارة المطلقة (K) التي تساوي قيمتها في مقياس سلسيلوس °C = 273.

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

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

(2-2) الغازات المثالية

- يُسمى الغاز غازًا مثالياً إذا كان يخضع لقوانين الغازات.
- يربط قانون الغاز المثالي عدد مولات الغاز بكل من حجمه، درجة حرارته وضغطه.
- تحتفل الغازات الحقيقية عن الغازات المثالية نتيجة لقوى التجاذب بين جزيئاتها التي تسبب تماسك جزيئات الغاز بعضها مع بعض وتقليل المسافة بين الجسيمات. تختلف أيضًا بسبب امتلاك جسيمات الغازات الحقيقة حجمًا معيناً.

(2-3) الجسيمات الغازية: مخالفتها وحركتها

- تنص فرضية أفوجادورو على أن الحجوم المتساوية للغازات عند درجة الحرارة والضغط نفسها تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات.
- حجم المول من الغاز عند الظروف القياسية يساوي L = 22.4 L.
- قانون دالتون للضغط الجزئي: يساوي الضغط الكلّي في خليط من الغازات مجموع الضغوط الجزئية لكلّ غاز موجود في الخليط.

خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تُنظم الأفكار الرئيسية للوحدة:



تحقق من فهمك

- لتحقيق فهمك**
١. عند تسخين غاز مائي وعاء مغلق عند سخون ثابت يزداد ضغطه . لما 70°C
 ٢. ماذا يحدث لجسيمات الغاز عندما ينخفض ؟
 ٣. يجري أثرب معدني على غاز التبروون عن طريق الحرارة والجسم؟ على الضغط فإن أثرب مول آخر من الغاز في الأثرب حدثت درجة الحرارة والجسم؟
 ٤. إذا انخفض غاز من ٤.١ إلى ١.١ مع ثبات درجة الحرارة، ما المطر الذي يطرأ على الضغط؟
 ٥. لماذا تستخدم درجات الحرارة بالكلفن في الحسابات المتعلقة بالغازات؟
 ٦. كيف ما يحدث لحجم بارون عندما يتم إضافة في طبلة باردة . فلنحسب .
 ٧. ضغط الغاز في وعاء مغلق عند درجة حرارة 30°C ، احسب الضغط إذا انخفض درجة الحرارة إلى -172°C .
 ٨. احسب حجم الغاز (الثانية) عند ضغط 100 kPa ، 25°C حجمه $1.5 \times 10^3\text{ mL}$. 130 kPa
 ٩. يتدنى غاز حجمه 4.1 L عند 90 kPa حتى يتخلص ضغطه إلى 20 . احسب الحجم الجديد إذا ثبتت درجة الحرارة 72°C .
 ١٠. شكل غاز حجمه 300 mL عند 150°C حتى أصبح حجمه 600 mL . احسب درجة الحرارة الجديدة للغاز إذا انخفض إلى 150°C ؟
 ١١. لماذا تتحمل غازات الرياح ثمار العاتق تجاه من حرها بعد الاستعمال؟
 ١٢. لأوكسجين 0.05 g/mol التي تذكر في القانون المراد للغازات.
 ١٣. يجري أثرب غاز معدني الإيثان على غاز التبروون عند ضغط 10^3 kPa ودرجة حرارة 20°C . يذكر الأثرب معرفة للجسم وارتفاع درجة حرارة الغاز إلى 50°C . احسب الضغط الجديد في الأثرب.
 ١٤. وليعلم كيف يمكنكم انتظار قابون تشارلز من القانون المراد للغازات.
 ١٥. لا وجود لغاز مائي . هل...
 ١٦. كيف الغاز المائي.
 ١٧. المروح أسباب حريق الدارات الحيوانية عن سلك الغاز المائي.
 ١٨. إذا أدخل 4.5 g من غاز الميثان (CH_4) إلى وعاء مفرغ حجمه 2 L عند درجة حرارة 35°C ، ما قيمة الضغط في الوعاء . هنا إن الكثافة المolarية لغاز الميثان تساوي 16 g/mol (أيضاً غاز الميثان CH_4).
 ١٩. احسب (الحجم) V بالفترات التي يدخله كل من الغازات الآتية عند طرائق قياسية .
 $\text{O}_{2(g)}$ من 2.5 mol (أ) $\text{H}_{2(g)}$ من 0.6 g (ب) $\text{O}_{2(g)}$ من 0.35 mol (ج)
 $\text{M.e.t.}(\text{O}_2) = 32\text{ g/mol}$ ، $\text{M.e.t.}(\text{H}_2) = 2\text{ g/mol}$ ، $\text{M.e.t.}(\text{N}_2) = 28\text{ g/mol}$.
 ٢٠. كيف يمكن مقارنة 20 جسيمات مائيتين (أ) تساوى الضغط الحراري لكل منها في وعاء

١. تزداد الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز مع ازدياد درجة الحرارة، ما يجعل الاستخدامات تحدث بقوة أكبر .
٢. تصبح جسيمات الغاز أقرب من بعضها بعضًا .
٣. يتضاعف الضغط .
٤. يتضاعف الضغط أربع مرات .

٥. تكون درجات الحرارة بالكلفن دائمًا موجبة، وتناسب تناوبًا طردًا مع متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز .

٦. يقل حجمه وتقل الطاقة الحرارية للجزيئات ما يؤدي إلى انخفاض الضغط داخل البالون .

100 kPa . ٧

1.95 L . ٨

18 L . ٩

846 K . ١٠

١١. تستطيع درجات الحرارة العالية أن تزيد ضغط الغاز المتبقي في العبوة بدرجة كافية للتسبب بانفجارها .

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

$1.1 \times 10^3\text{ kPa}$. ١٣

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

عندما يكون الضغط ثابتاً $P_2 = P_1$ ، يمكن إزالة هذه القيم الثابتة من المعادلة فتحصل على معادلة قانون تشارلز .

١٥. تملك جسيمات الغاز حجمًا محدودًا وتتجذب بعضها إلى بعض وبخاصمة عند درجات الحرارة المنخفضة والضغوط العالية .

١٦. جسيماته لا حجم لها ولا توجد قوى بينها، وأصطداماتها مرنة وتتبع قوانين الغازات عند درجات الحرارة والضغط كلها .

١٧. عند درجات الحرارة المنخفضة، تتجذب جسيمات الغاز بعضها إلى بعض، فتقل المسافة التي تفصل بينها وتزيد قوى التجاذب عند الضغوط العالية .

$3.6 \times 10^2\text{ kPa}$. ١٨

56 L (أ). ١٩

6.72 L (ب)

7.84 L (ج)

عدد جسيماتها متساو . ٢٠

اختبار مهاراتك

1. المتغيران يتناسبان تناوباً طردياً.

2. 165°C .

3. (1) (4).

(ب) (1).

(ج) (1) أو (3).

(د) (4).

(ه) (2).

4. تجذب الأرض الغازات التي تكون الغلاف الجوي.

يُفعل قوة الجاذبية.

5. لا يحتوي الفراغ على أي مادة كي يسمح بانتقال الطاقة الحرارية بين الجزيئات.

6. غاز الهيليوم مكون من ذرات صغيرة أحادية الذرة.

تجذب بعضها بتجاذبات قليلة.

7. $1.63 \times 10^2 \text{ kPa}$.

8. $4.48 \times 10^2 \text{ kPa}$.

9. $\%0.002$.

10. (1) (3).

(ب) (2).

(ج) (1).

(د) (4).

- لقد سأله أحد طلابه عن طبيعة الغازات بين متغيرين، حيثما ينتمي كل متغير لاثنتين؟
1. ما الذي يتبعه استنتاجه عن طبيعة الغازات بين متغيرين، حيثما ينتمي كل متغير لاثنتين؟
 2. كثافة غاز مجمون 3.6 L عند درجة حرارة 20°C وضغط 86.7 kPa إلى حجم 8 L.
 3. آخر إحدى الكلمات بحيث تمايزي المفاهيم الآتية المأثورة الأولى.
- (أ) غاز مائي، غاز حلقي، جيلاني.
 (ب) مساحة ذاتية، قليلة، ملائمة.
 (ج) قانون تشارلز، درجة الحرارة، القانون بول.
 (د) حجم، انتقال، كثافة ذاتية.
 (ه) حجم الغاز تشارلز.
- (أ) القانون المراد للغازات.
 (ب) درجة الحرارة.
 (ج) قانون جاوي - لويس.
 (د) مساحة ذاتية، القانون بول.
 (ه) انتقال.
- (أ) انتقال الغاز الطبيعي.
 (ب) انتقال الغاز الماء.
 (ج) انتقال الغاز الماء.
 (د) انتقال الغاز الماء.
- (أ) كيلوغرام، درجات حرارة.
 (ب) ضغط جزي.
 (ج) حجم.
 (د) ضغط.
4. يُشكّل الغازات أسلالاً فراغاً. لماذا لا تتسرب غازات الجو حول الأرض إلى فراغ الفلكي بسبب:
- ـ كثافة الغاز المستخدم في رياضيات الترسوس الناتج للغاز.
 - ـ أي غاز حلقي يملك خواص قوية من خواص الغاز المائي؟ ولماذا؟
 - ـ يحدث التفاعل التالي في وعاء مساحة الإدخال 40 L عند درجة حرارة 120°C :

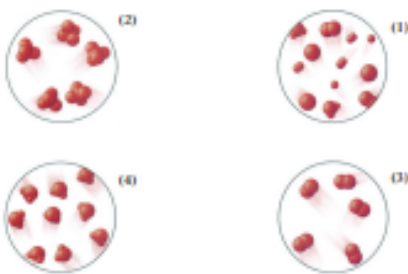
$$4\text{NH}_{3(g)} + 5\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 4\text{NO}_{(g)} + 6\text{H}_2\text{O}_{(g)}$$
 (أ) احتسب الضغط الجزي. لـ $\text{NO}_{(g)}$ في الوعاء، عندما يتفاعل 8 g من $\text{NH}_{3(g)}$ مع 96 g من $\text{O}_{2(g)}$.
 $\text{M. wt. (O)} = 16 \text{ g/mol}, \text{M. wt. (N)} = 14 \text{ g/mol}, \text{M. wt. (H)} = 1 \text{ g/mol}$
 (ب) احتسب الضغط الكلي في الوعاء.

أسئلة من إجابة الوحدة 1

١٦

يما أن التجاذبات بين الجزيئات في الغازات من مثل الپتروجين والأكسجين قليلة جداً، يكون لهذه الغازات حجم مولى يساوي 22.4 L عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP). وبناءً على الحجم المولية للغازات، وعند الظروف القياسية (STP)، تزداد قوة التجاذبات بين الجزيئات تدريجياً من الميثان إلى ثاني أكسيد الكربون والأمونيا.

8. يحتوي وعاء حجمه على 3×10^{20} جزيء H_2 عند ضغط باريوني 100 kPa ودرجة حرارة صفر درجة حرارة. ما النسبة المئوية للحجم الذي تتشكل جزيئات الغاز إذا كان حجم جزيء الپتروجين $76.7 \times 10^{-16} \text{ mL}$ ؟
9. تشكل جزيئات كثيرة ذات الجزيئات الصغيرة من مثل $\text{N}_{2(g)}$ و $\text{O}_{2(g)}$ سحبها من جزيئات غير حلقي وجزيء $\text{CO}_{2(g)}$ عند ظروف قياسية. ومع ذلك تشكل جزيئات الأخرى مثل $\text{NO}_{(g)}$ غير حلقي جزاً من تكرار ظروف سطح الأرض، مما يزيد من كثافة الغازات. تتسارع الحركة لـ $\text{NO}_{(g)}$ في ظروف $\text{NH}_{3(g)}$ عند ظروف قياسية 22.37 L، 22.26 L، 22.06 L على التوالي. المخرج من العودة هو:
- ـ طائر لا يوصى به لشكليه الصريح.
 - ـ غاز الپتروجين.
 - ـ خليط الغازات.
 - ـ بخار الماء.



أسئلة من إجابة الوحدة 1

٢٧

(١) (٤).11

(ب)

(ج)

(د) (١) و (٢)

١٢. سوف تهشم العبة المعدنية عند غمرها بالماء المطاط.

وبما أن العبة المعدنية غيرت مقلوبة (فتحة العبة إلى أسفل والقاعدة إلى أعلى)، ينحصر الهواء الساخن داخلها ويرد بسرعة، وبذلك يمارس ضغطاً أقل. الضغط الجزيئي العالي نسبياً يهشم العبة التي تحتوي الآن على هواء تحت ضغط منخفض.

مشاريع الوحدة

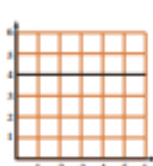
١. تأكيد من صحة اللوحات الجدارية من حيث الدقة والتكميل. يجب أن تضمن هذه اللوحات قانون بول، قانون تشارلز، قانون جاي - لوساك، قانون دالتون للضغط الجزئية، قانون الغاز المثالي والقانون الموحد للغازات.

٢. يجب أن يلاحظ الطلاب أن المشروبات الغازية المختلفة تعطي حجماً مختلفاً من الغاز. مصادر الخطأ في التجربة هي كمية الفراغ في الزجاجة أو العبة ودرجة الحرارة والاختلافات بين المشروبات ودرجة مرونة البالون المستخدم في التجربة. سوف يحافظ الضغط في البالون على بعض الغاز في محلول.

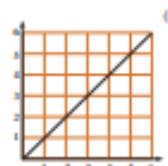
مشاريع الوحدة

١. أخذ لوحة جدارية توضح قانون الغازات التي درستها في هذه الوحدة. يجب أن تدرج في هذه اللوحة كل قانون وتبين المعادلة الخاصة به مع مثال توضيحي أو أكثر عن كيفية تطبيق القانون في الحياة العملية.

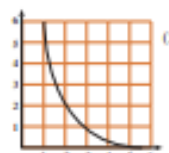
٢. على ما تحتوي معظم المشروبات الغازية على ثاني أكسيد الكربون تحت ضغط معين. وهذه الفحوص تجاجة أو عملية المشروبات الغازية على الضغط وهذا الغاز ينبع من السائل. إضافة مشروب غازي وسرقة فتحة بارليّة كبيرة كثيرة على قاعدة الرجاحة تكشف كمية الغاز النابع في السائل. اربط البالون على قاعدة الرجاحة بأمان وحرس ورقة الرجاحة فوق لفدة ٥ لفون على الأعلى لكي تجتمع في البالون أكبر كمية ممكنة من الغاز. جرب هذه التجربة مع أربع أخرى من المشروبات الغازية واستخرج حجم الغاز باستخدام الحسابات التي تفضلت حجم البالون. استخدم أيضاً قوانين الغاز لتجداد عدد مولات الـ CO_2 . ما مصادر الخطأ المسكورة في التجربة التي تجدر بها؟



(٢)



(١)



(٣)

١٣. ساخت عبة معدنية لمدربوب غازى متدربة وظاهرية لعدة دقيقة على لهب موقد برقن. سبب ما يحدث إذا قمت بإزاحة العبة بسرعة من على اللب والخلطها في وضع مدربوب لي وجاء مطاط. استخدم النظرية البركانية للغازات في تفسير مذاهلك.

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي Chemical Reaction Rate and Equilibrium

صوصول الوحدة

الفصل الأول

- سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

الفصل الثاني

- الإنترولي

أهداف الوحدة

- يفسّر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.
- يتعرّف العوامل التي تؤثّر في سرعات التفاعلات الكيميائية وربطها بنظرية التصادم.
- يتعرّف التفاعلات الكيميائية العكssية، ويميّز بين هذه التفاعلات والتفاعلات الأخرى.
- يناقش العوامل التي تسبّب تغييرات في الاتزان، ويحسب قيمة ثابت الاتزان.
- يتعرّف العلاقة بين التغيير في الإنثالبي والإنتروبي وفي ميل التفاعل الكيميائي إلى الحدوث.

معالم الوحدة

اكتشف بنفسك: درجة الحرارة وسرعة التفاعلات

علاقة الكيمياء بالجيولوجيا: تأكل الصخور بفعل العوامل الجوية



هل تسأله يوماً عن الوقت الذي تستغرقه التفاحة لكي تنضج، أو عن سبب الاحتراق السريع للفحم والاشتعال الأسرع لمواد متفجرة من مثل الـ TNT ، أو عن سبب ظهور فقاقع لدى فتح زجاجة مشروبات غازية؟ هذه الأمثلة وغيرها دفعت الكيميائيين إلى إعطاء اهتمام أكبر إلى سرعة وبطء التفاعلات الكيميائية ، وإلى الطرق التي تساعدهم في السيطرة على سرعات هذه التفاعلات لما لها من تأثيرات في المنتج، ثمنه والطاقة اللازمة لانتاجه. ولا يقتصر هذا الاهتمام على التفاعلات التي تحدث باتجاه واحد ، بل يشمل أيضاً التفاعلات العكوسية التي تحدث في اتجاهين في أنظمة مغلقة حيث سرعة التفاعل العكسي تساوي سرعة التفاعل الطردي. ومن أهم التفاعلات العكوسية في الصناعة تلك المتعلقة بطريقة هابر والتي تنتج غاز الأمونيا .

اكتشف بنفسك

درجة الحرارة وسرعة التفاعلات

لإجراe هذا النشاط يجب توافر ما يلي: شريط لاصق ورقي ، 4 أكواب بلاستيك ، ماء ساخن وماء بارد ، ثلج ، 4 أقراص فوّارة مضادة للحموضة ، ساعة إيقاف ، ورقة رسم بياني ، قلم رصاص.

1. اكتب الأحرف A ، B ، C و D على أربع قصاصات منفصلة من الشريط اللاصق ، وضع كل قصاصة على كوب.

2. املأ $\frac{3}{4}$ حجم كل كوب بالترتيب التالي:
الكوب (A): ماء بارد وبعض الثلج ; الكوب (B): ماء بارد ، الكوب (C): خليط نصفه ماء بارد ونصفه ماء ساخن والكوب (D): ماء ساخن.

3. قس درجة حرارة الماء في كل كوب وسجلها.

4. أسقط قرصا فوّارا في أحد الأكواب ، وسجل الزمن الذي استغرقه التفاعل ليكتمل تماما ، ثم كرر الخطوة للأكواب الثلاثة الأخرى.

5. أعد رسما بيانيّا يوضح العلاقة بين درجة الحرارة ومدة التفاعل.

6. هل تفاعلات الأقراص أسرع عند درجات الحرارة الأعلى؟ علل.

الفصل الأول

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي Chemical Reaction Rate and Equilibrium

دروس الفصل

الدرس الأول

• سرعة التفاعل

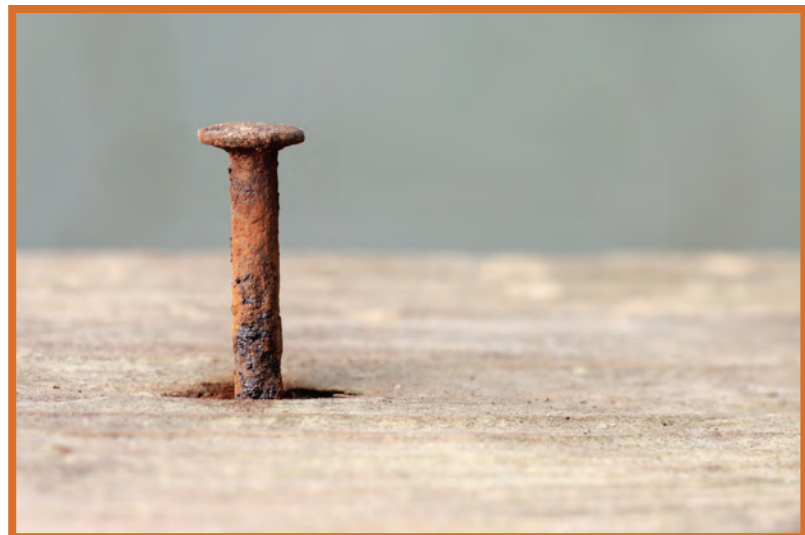
الدرس الثاني

• التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

الصدأ، عملية البناء الضوئي ، الاحتراق ، عملية التعفن ، وغيرها هي أمثلة قليلة على التفاعلات التي تحدث في حياتنا اليومية ، ولكلّ نواتجه الخاصة وشروطه المحدّدة وسرعته المختلفة . قد تتساءل في كثير من الأحيان عن سبب اختلاف سرعات التفاعلات الكيميائية ، وعن صحة امتلاك طبيعة المواد المتفاعلة والناتجة تأثيراً في هذه السرعة ، وعن سبب طرد تفاعل ما الحرارة أو امتصاصها .

النور الساطع والحرارة الطاردة هما نتائج تفاعل المغنيسيوم مع الأكسجين ليُكوننا أكسيد المغنيسيوم ، وهو مادة بيضاء . هذا التفاعل سريع مقارنة بالصدأ الذي يظهر على المسامير الحديدية ، ويحدث باتجاه النواتج فحسب .

أمّا ما يحدث في قارورة المشروبات الغازية الزجاجية المغلقة فهو مثال على وصف حالة من الاتزان ، حيث المتفاعلات والنواتج متواجدة معًا في النظام نفسه . هذه هي التفاعلات العكوسية التي سندرسها في هذا الفصل .



سرعة التفاعل

Rate of Reaction

الأهداف العامة

- ❖ يفسّر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي .
- ❖ يفسّر باستخدام نظرية التصادم كيف أن سرعة التفاعل الكيميائي تتأثر بظروف التفاعل .



شكل (30)

الطاقة الطاردة ، من تفاعل الإيثان والأكسجين ، تكفي لأعمال اللحام.

من الأمور الحياتية التي تلفت نظرنا مراقبة أشخاص يقومون بأعمال اللحام . وتشير العملية الكثير من التساؤلات حول سرعة هذا التفاعل الذي يعتمد على تفاعل غاز الإيثان مع غاز الأكسجين النقي . يشيع استعمال هذا التفاعل إذ تصل درجة حرارة اللهب إلى أكثر من 3000°C ، وهي كافية للحام الفلزات بعضها بعض (شكل 30) ، وفي بعض الأحيان لقطع فلز ما .

كما أن مراقبة نضوج الخضار والفاكهه تستأثر اهتمامنا أيضًا على الرغم من أن التفاعل الكيميائي فيها أبطأ ، وتفاعلاته ونواتجه مختلفة . فغاز الإيثان ، على سبيل المثال ، شائع الاستعمال بين المزارعين يحفز درجة النضوج من خلال سلسلة تفاعلات تسرعها طبيعته الغازية وصغر حجمه . كما يصدأ الحديد عندما يتعرض للهواء الرطب ، لكنك تعلم أن عكس هذه العملية لا يتم بسهولة . فإذا أحضرت كرسياً صدأً بسبب الجرّ الرطب ، لا يمكنك جعله ييدو جديداً مرة أخرى . سوف تتعرّف في هذا الدرس العوامل المؤدية إلى تفاوت سرعات التفاعلات الكيميائية .

١. سرعة التفاعل الكيميائي

Chemical Reaction Rate

يختلف الوقت اللازم لحدوث تفاعل بشكل ملحوظ بين تفاعل وآخر ، ويرتبط ذلك بطبيعة التفاعل نفسه . فعندما تشنع عود الثواب بالاحتياك مثلاً ، يبدو أنه يشتعل في اللحظة نفسها التي تقوم فيها بحلّ عود الثواب . لكن ثمة تفاعلات كثيرة أخرى تحدث ببطء أكبر .

فالفحـم ، على سبيل المثال ، يتكون طبيعـاً من النباتات المتحـلة تحت تأثير درجة الحرارة والضغط لعدة ملايين من السنين .

من المحتمـل أن يكون مفهـوم السـرعة معروـفاً لـديك . فـيمـكن أن يجـتاز العـداء السـريع مـسافة 100 m في حـوالـى 11.5 s ، في حين قد يـستـغرـق العـداء الأـقل سـرعة 15 s ليـجـتـازـ المسـافـةـ نفسـهاـ ، أيـ أـنـ الأـولـ يـجري بـسرـعـةـ 8.7 m/s ، فيما يـجـريـ الثانيـ بـسرـعـةـ 6.67 m/s . وـيـعـبـرـ كلـ من 6.67 m/s وـ8.7 m/s عن سـرعـاتـ الجـريـ (ـشـكـلـ 31ـ)ـ .

تقـيسـ السـرعـاتـ سـرـعـةـ أيـ تـغـيـرـ يـحـدـثـ فيـ خـالـلـ فـتـرـةـ زـمـنـيةـ معـيـنةـ . مـثـالـ علىـ ذـلـكـ ، سـرـعـةـ العـداءـ هيـ التـغـيـرـ فيـ المـسـافـةـ التـيـ يـجـتـازـهاـ مـقـسـوـمـاـ علىـ الـوقـتـ الـمـسـتـغـرـقـ لـاجـتـياـزـهاـ (m/s)ـ . يـُوضـعـ الشـكـلـ (ـ32ـ)ـ أـرـبـعـ عـمـلـيـاتـ تـحـدـثـ بـسـرـعـاتـ مـخـتـلـفةـ .



شكل (31)

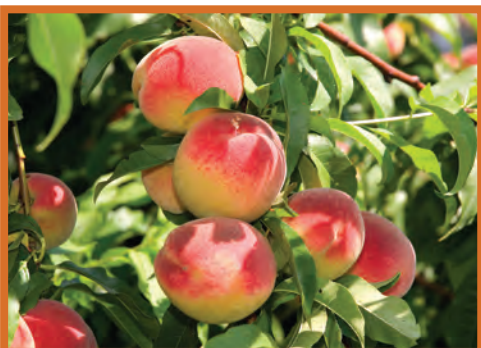
تعطيك السـرـعـةـ مـعـلـومـاتـ حولـ مـدىـ تـغـيـرـ شـيءـ ماـ فيـ فـتـرـةـ زـمـنـيةـ معـيـنةـ . وـتـقـاسـ سـرـعـةـ العـداءـ بـالـغـيـرـ فيـ المـسـافـةـ فيـ فـتـرـةـ زـمـنـيةـ معـيـنةـ .



(ب) صـدـأـ



(أ) اـحـتـرـاقـ



(د) نـضـجـ الفـاكـهـةـ



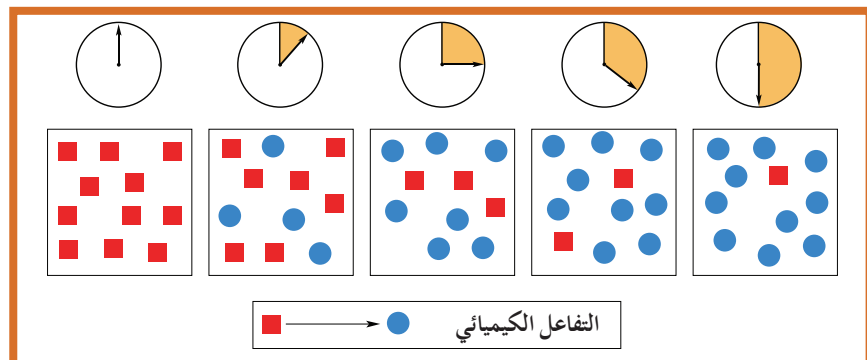
(ج) التـقـدـمـ فـيـ السـنـ

شكل (32)

رـبـ الـعـمـلـيـاتـ الـأـرـبـعـ وـفـقـاـ لـسـرـعـةـ حدـونـهاـ .

يُعبر علم الكيمياء عن سرعة التفاعل الكيميائي Chemical Reaction Rate بكمية المتفاعلات التي يحدث لها تغيير في خلال وحدة الزمن . وغالباً ما تُقاس سرعات التفاعلات الكيميائية بالتغيير في عدد المولات في خلال فترة زمنية معينة . يُوضح الشكل (33) تطور تفاعل كيميائي ما .

شكل (33)
مع مرور الوقت ، تتناقص كمية المتفاعلات (المربعات الحمراء) وتزداد كمية النواتج (الدوائر الزرقاء) .



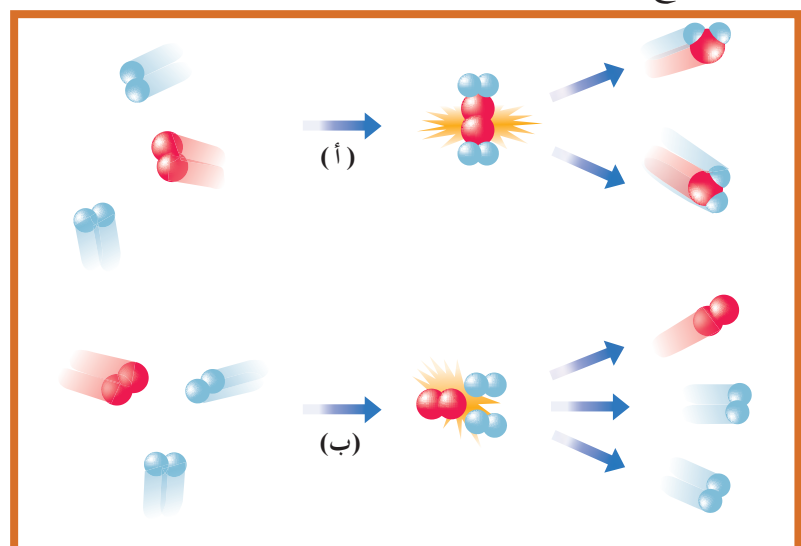
Collision Theory

2. نظرية التصادم

ترتبط التغيرات المرئية الناتجة من التفاعلات الكيميائية بالتغييرات في خواص الذرات والأيونات والجزيئات المنفردة . فعلى سبيل المثال ، فلز الصوديوم المميّز بلونه الفضي الساطع يتفاعل مع جزيئات الكلور ذات اللون الأصفر الباهت ليعطي بلورات كلوريド الصوديوم عديمة اللون . تختلف خواص ذرات الصوديوم وجزيئات الكلور عن خواص كاتيونات الصوديوم وأنيونات الكلور في كلوريド الصوديوم . ترتبط سرعات التفاعلات الكيميائية بخواص الذرات والأيونات والجزيئات في نموذج يُعرف بنظرية التصادم .

وتفيد نظرية التصادم Collision Theory بأنّ الذرات والأيونات والجزيئات يمكن أن تتفاعل وتُكوّن نواتج عندما يصطدم بعضها بعض ، بطاقة حركية كافية في الاتّجاه الصحيح . أمّا الجسيمات التي تفتقر إلى طاقة حركية كافية للتتفاعل والاندفau بالاتّجاه الصحيح ، فترتد بعيداً عند اصطدامها ولا يحدث تفاعل . يُوضح الشكل (34) هذه النظرية .

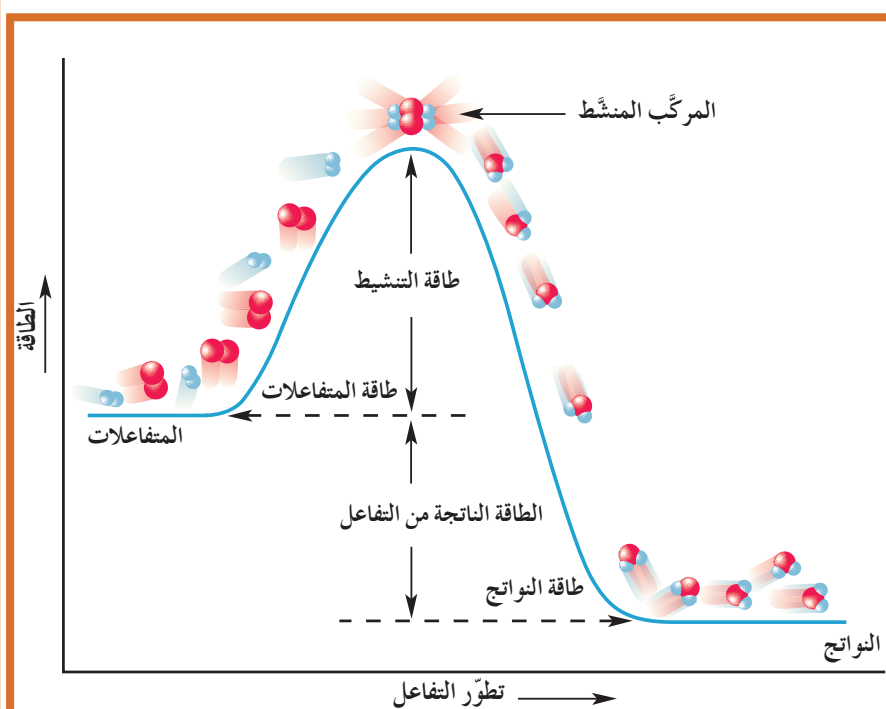
شكل (34)
إذا ملكت الجسيمات المتصادمة طاقة حركية كافية واندفعت في الاتّجاه الصحيح ، تستطيع أن تتفاعل وتُكوّن ناتجاً جديداً .
(أ) تنتج من تصادم مؤثر لجزيئات المواد المتفاعلة جزيئات مواد ناتجة .
(ب) لا ينتج من تصادم غير مؤثر لجزيئات المواد المتفاعلة أي تفاعل ، وترتد المواد المتفاعلة بعيداً من دون أن يحدث لها أيّ تغيير .



بعد تزويد الروابط التي تربط الجسيمات بطاقة كافية، يمكنها أن تتفاكم إلى مواد أبسط، أو تعيد ترتيب نفسها لتكون مواد جديدة. وتعزف أقل كمية من الطاقة التي تحتاج إليها الجسيمات لتفاعل بطاقة التنشيط Activation Energy. وهي تعتبر بمثابة حاجز يجب أن تعبره المواد المتفاعلة لتحول إلى نواتج، كما هو موضح في الشكل (35). وتتجدر الإشارة، في هذا السياق، إلى ظهور جسيمات في خلال التفاعل لا تكون من المواد المتفاعلة ولا الناتجة، وهي تكون لحظياً عند قمة حاجز طاقة التنشيط. وتُعرف هذه الجسيمات بالمركب المنشط، وهو ترتيب الذرات عند قمة حاجز طاقة التنشيط. وتبلغ فترة عمر المركب المنشط حوالي $s \cdot 10^{-13}$. ويكون هذا المركب غير مستقر بدرجة كبيرة جداً، لأن ما إن يتكون حتى يتفكّك مرة أخرى ليعطي المواد المتفاعلة، أو يستمر ليكون النواتج إذا توفّرت طاقة كافية وتوجه صحيح للذرات. لذلك يُسمى المركب المنشط أحياناً بالحالة الانتقالية.

شكل (35)

يجب أن تتحمّل المواد المتفاعلة قمة حاجز طاقة التنشيط قبل أن تتحول إلى مواد ناتجة. والمركب المنشط هو ترتيب مؤقت للجسيمات التي لها طاقة كافية لكي تكون مواد متفاعلة أو مواد ناتجة.



تفسر نظرية التصادم أن بعض التفاعلات الطبيعية تحدث ببطء شديد، ويتعدّد قياسها عند درجة حرارة الغرفة. مثل على ذلك، تفاعل الكربون والأكسجين عندما يحترق الفحم. يملك هذا التفاعل طاقة تنشيط كبيرة ولكن، عند درجة حرارة الغرفة، لا تكون تصدامات جزيئات الأكسجين والكربون فعالة ونشطة بدرجة كافية لكسر روابط O-O و C-C. لذلك، سرعة تفاعل الكربون مع الأكسجين عند درجة حرارة الغرفة تساوي صفرًا.

3. العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل الكيميائي

Factors Affecting Reaction Rate

لا تحدث التفاعلات الكيميائية كلّها بالسرعة نفسها. فيكون بعض التفاعلات ، عند الظروف نفسها ، سريعاً بطبيعته ، في حين يكون بعضها الآخر بطبيعاً . وعلى الرغم من أنّ لكلّ تفاعل كيميائي سرعة خاصة به ، إلا أنّه يمكن تغيير سرعة أيّ تفاعل كيميائي تقريباً بتغيير ظروف التفاعل . وتساعد نظرية التصادم على تفسير سبب حدوث التغييرات التي تحدث في سرعات التفاعلات ، وارتباطها بدرجة الحرارة ، التركيز وحجم الجسيمات .

1.3 درجة الحرارة

يؤدي ارتفاع درجة الحرارة في معظم التفاعلات تقريباً إلى زيادة في سرعتها فحركة الجسيمات المتفاعلة أسرع عند درجات الحرارة الأعلى ، أي أنّ احتمال تصادمها أكبر مقارنة بدرجات الحرارة المنخفضة ما يساعد على تكوين النواتج بسرعة أكبر . والتأثير الرئيسي لارتفاع درجة الحرارة هو زيادة عدد الجسيمات ذات الطاقة الحرارية الكافية لتخطّي حاجز طاقة التنشيط لتفاعل عند اصطدامها .

المثال الشائع على تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل هو احتراق الفحم النباتي . لا يحترق الفحم بسرعة يمكن قياسها عند درجة حرارة الغرفة ، لكن عند إمداده بطاقة كافية في صورة حرارة ، تكون النتيجة مدهشة . فعندما يلامس اللهب الفحم النباتي ، تتصادم ذرات المتفاعلات (الكربون والأكسجين) بطاقة أعلى وتواءٍ تصادي أكبر يكونان كافيين لتكون المادة الناتجة (ثاني أكسيد الكربون) .

تمد الحرارة المُنطلقة بواسطة التفاعل كلاً من الكربون والأكسجين بطاقة كافية ليتخطّي حاجز طاقة التنشيط وينتجا ثاني أكسيد الكربون ، من دون الحاجة إلى لهب خارجي أو مصدر طاقة خارجي . لذلك ، يستمر التفاعل بعد إزالة اللهب .

2.3 التركيز

عدد الجسيمات المتفاعلة في حجم معين يؤثر أيضاً في سرعة التفاعلات . فزيادة عدد الجسيمات في حجم محدد يزيد كلاً من تركيز المتفاعلات وعدد التصادمات ، لذلك تزيد سرعة التفاعل . ويوضح الشكل (36) هذا التأثير ، حيث تتوجه رقاقة الخشب في الهواء الذي يحتوي على 20% من الأكسجين ، بينما يزداد توجهها بشدة وتحوّل في الحال إلى لهب عند إدخالها في زجاجة مملوءة بغاز الأكسجين النقي ، ويعود سبب ذلك إلى أنّ زيادة تركيز الأكسجين يزيد تفاعل الاحتراق . لذلك ، يمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الأنابيب المعّبأة بالأكسجين .



(أ) عند إشعالها في الهواء



(ب) عند وضعها في زجاجة مملوءة بالأكسجين النقي

شكل (36)

تأثير التركيز (زيادة عدد جسيمات الأكسجين) في سرعة التفاعل (احتراق رقاقة الخشب أو توجهها)

3.3 حجم الجسيمات

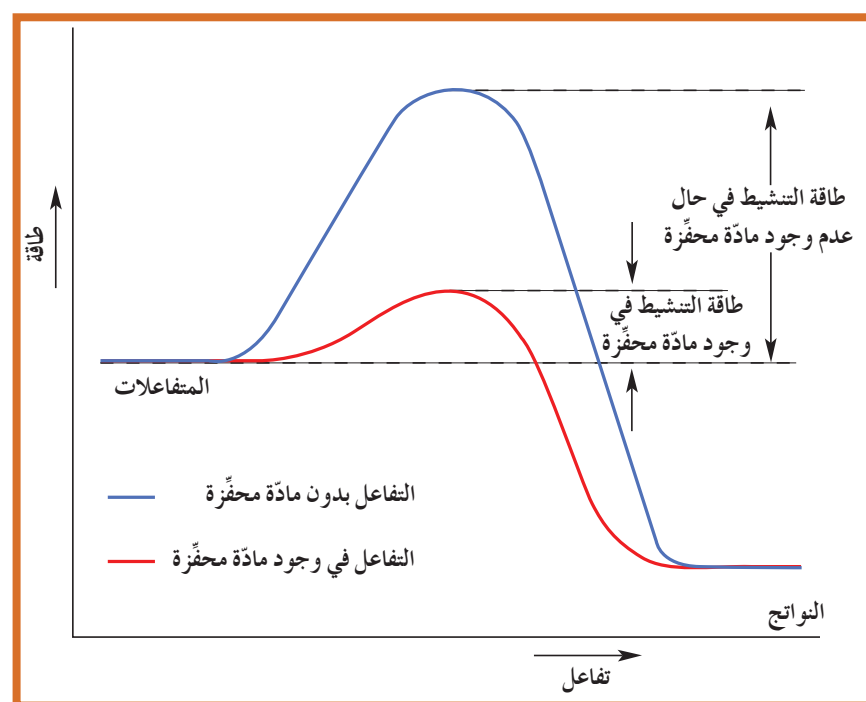
Particles Size

كلما صغر حجم الجسيمات زادت مساحة السطح لكتلة معينة من الجسيمات (أي مساحة السطح الإجمالي للمادة المتفاعلة الصلبة أو السائلة) ولذلك تأثير هام في سرعة التفاعل . فزيادة مساحة السطح تؤدي إلى زيادة كمية المادة المتفاعلة المعروضة للتفاعل ما يؤدي بدوره إلى زيادة معدل التصادمات ، وبالتالي إلى زيادة سرعة التفاعل .

إحدى طرق زيادة مساحة سطح المتفاعلات الصلبة هي إذا باتها حيث تنفصل الجسيمات عن بعضها البعض ، وتنزيد إمكانية تفاعಲها مع مواد متفاعلة أخرى . كما يمكن طحن المادة الصلبة وتحويلها إلى مسحوق ناعم . يدرك عمال المناجم ، في الواقع ، أن كتل الفحم الكبيرة قد لا تشكل خطراً بقدر غبار الفحم المعلق والمتناشر في الهواء لأنّه نشط للغاية وقابل ل الانفجار .

4.3 المواد المحفزة

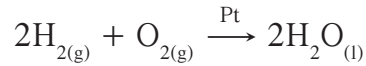
ليست زيادة درجة الحرارة الطريقة الفضلى لزيادة سرعة التفاعل على الدوام ، فغالباً ما يكون استخدام مادة محفزة أفضل . والمادة المحفزة Catalyst هي مادة تزيد سرعة التفاعل من دون استهلاكها ، إذ يمكن بعد توقيف التفاعل استعادتها من المزيج المتفاعل من دون أن تتعرض للتغير كيميائى . وتساهم المواد المحفزة في التفاعلات عن طريق إيجاد آلية بديلة ذات طاقة تنشيط أقل من الطاقة المطلوبة عادة للتفاعل . يوضح الشكل (37) دور المواد المحفزة في خفض حاجز طاقة التنشيط ، حيث أنه يكون أكثر انخفاضاً في حالة التفاعل المحفز بالمقارنة مع التفاعل غير المحفز (يعنى ذلك زيادة كمية النواتج في فترة زمنية معينة) .



شكل (37)

تزيد المادة المحفزة سرعة التفاعل بخفض حاجز طاقة التنشيط.

مثال على ذلك تفاعل الهيدروجين والأكسجين عند درجة حرارة الغرفة فهو بطيء ومحظوظ للغاية في غياب المادة المحفزة، في حين يصبح سريعاً إذا أضيفت كمية صغيرة من مادة محفزة، وهي البلاتين (Pt) في حالة التفاعل التالي.



ولأنّ المادة المحفزة لا تستهلك أثناء التفاعل، فهي لا تظهر كإحدى المواد المتفاعلة أو الناتجة في المعادلة الكيميائية. عوضاً عن ذلك، تتم الدلالة على وجودها عن طريق كتابة اسمها أو صيغتها فوق السهم الذي يشير إلى النواتج.

وتعتبر المواد المحفزة هامة للغاية في كثير من العمليات الحيوية. فعلى سبيل المثال، درجة حرارة جسم الإنسان هي 37°C فقط، ولا يمكن رفعها بدرجة واضحة من دون تعرض الإنسان إلى خطر. وتقلّ التفاعلات التي تملك سرعة كافية عند هذه الحرارة من دون محفزات. من هنا تظهر أهمية الأنزيمات وهي المواد المحفزة الحيوية التي تزيد سرعات التفاعلات البيولوجية، كهضم البروتينات مثلاً.

لا يقتصر التحكم بسرعة التفاعل على زيادتها إذ يمكن إضافة ما يسمى مادة مانعة لتفاعل Inhibitor تعارض تأثير المادة المحفزة مضيفة تأثيرها ما يؤدي إلى بطء التفاعلات أو انعدامها.

مراجعة الدرس ١-١

١. ما المقصود بسرعة التفاعل الكيميائي؟
٢. هل يؤدي كل تصادم بين الجسيمات المتفاعلة إلى تكون نواتج؟
٣. كيف يؤثر كل عامل من العوامل التالية في سرعة التفاعل الكيميائي؟

إجابات أسئلة الدرس ١-١

١. سرعة التفاعل هي سرعة تحول المتفاعلات إلى نواتج في خلال فترة زمنية معينة.
٢. لا يؤدي كل تصادم بين الجسيمات المتفاعلة إلى تكون نواتج يُحجب أن تصطدم الجزيئات بطاقة أكبر من طاقة تشغيل التفاعل.
٣. (أ) ترداد سرعة التفاعل مع ارتفاع الحرارة.
(ب) ترداد سرعة التفاعل مع ازدياد تركيز المتفاعلات.
(ج) تقلل سرعة التفاعل مع ازدياد حجم الجسيمات.
(د) تقلل سرعة التفاعل أو تَنْعَدِمْ إذا أضيفت مادة مانعة.
٤. افترض أن لديك شريحة رقيقة من الخارصين تـ 0.2 mol من الفلز، وقد تحولت بالكامل في الـ ZnO في خلال شهر واحد. كيف عن سرعة تفاعل تحول الخارصين إلى أكسيد الـ Zn . يظل الطعام الذي يحفظ في الثلاجة طازجاً لمدة زمانه يفسد بسرعة إذا ترك عند درجة حرارة الغرفة.
٥. يحفز ارتفاع درجة حرارة الغرفة مقارنة بالثلاثة تفاعلات الأكسدة في الطعام ويشجع نمو الكائنات المحتلة فيه.

الأهداف العامة

- يتوقع التغيرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغيير التركيز ودرجة الحرارة والضغط.
- يحسب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجارب مخبرية.



شكل (38)

جزار يحمل خزان أمونيا مهدرة تُستخدم في المجال الزراعي.

حاول العلماء على مدى سنين عديدة إنتاج مركبات نيتروجينية يمكن أن تكون مفيدة، كالأسمدة الزراعية مثلاً (شكل 38). ولكن لسوء الحظ، لم ينجح أيٌ من هذه المحاولات لإنتاج هذه المركبات بكميات تكفي للاستهلاك التجاري.

أخيراً، وفي مطلع القرن العشرين، نجح كلّ من العالمين الألمانيين فريتز هابر Fritz Haber وكارل بوش Karl Bosch في إدخال تعديلات على طريقة تصنيع الأمونيا لاستخدامها كسماد. ويعزى هذا النجاح إلى معرفة المادة المحفزة للتفاعل الذي ينتج الأمونيا وإلى التحكم في درجة الحرارة والضغط. كيف يؤثر تغيير ظروف التفاعل في كمية المواد الناتجة من تفاعل كيميائي ما؟

1. التفاعلات غير العكوسية والتفاعلات العكوسية

Irreversible and Reversible Reactions

تنقسم التفاعلات الكيميائية بحسب اكتمالها أو عدم اكتمالها إلى نوعين هما: التفاعلات غير العكوسية والتفاعلات العكوسية.

1.1 التفاعلات غير العكوسية Irreversible Reactions

إذا أضيف محلول نيترات الفضة AgNO_3 إلى محلول كلوريد الصوديوم NaCl ، بحيث يحتوي كلّ منها على عدد المولات نفسه، يحدث بينهما تفاعل تامّ ويتكوّن راسب أبيض من كلوريد الفضة AgCl ، ويقى نيترات الصوديوم NaNO_3 على شكل أيونات في المحلول.



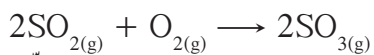
وإذا ترك الراسب المتكون من AgCl مع محلول NaNO_3 ، لنلاحظ حدوث تفاعل كيميائي بينهما، أي أنّ المواد الناتجة من التفاعل السابق لا تتفاعل بعضها مع بعض لتكوين المواد المتفاعلة ومن ثمّ لا ينعكس التفاعل. **Irreversible Reactions** تسمى مثل هذه التفاعلات التفاعلات غير العكوسية وهي تفاعلات تحدث في اتجاه واحد حتى تكتمل بحيث لا تستطيع المواد الناتجة من التفاعل أن تتّحد بعضها مع بعض لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى.

2.1 التفاعلات العكوسية Reversible Reactions

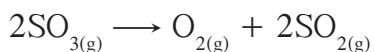
قد تستنتج من المناقشات أنّ التفاعلات الكيميائية تتمّ بالكامل وتسير في اتجاه واحد بدءاً من المواد المتفاعلة وانتهاءً بـالمواد الناتجة، كما تُكتب في المعادلات. لكنّ ذلك لا ينطبق على التفاعلات كلّها.

فالتفاعلات العكوسية تحدث باتجاهين متعاكسيين في آنٍ معاً.

مثال على ذلك تفاعل ثاني أكسيد الكبريت مع غاز الأكسجين لتكوين ثالث أكسيد الكبريت كما هو موضح في المعادلة التالية:

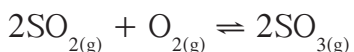


ومن ناحية أخرى، عند درجة الحرارة نفسها، يتفكّك غاز ثالث أكسيد الكبريت ليتّبع غاز ثاني أكسيد الكبريت والأكسجين كما في المعادلة التالية:

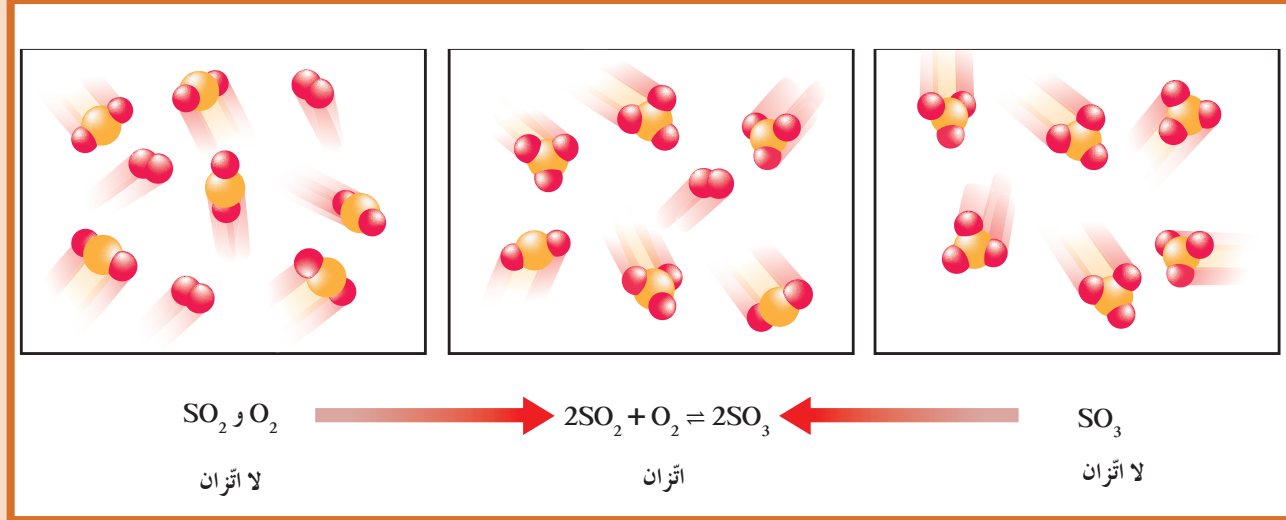


هذا يعني أنّه عند درجة الحرارة نفسها، يحدث تفاعلان أحدهما في اتجاه تكوين ثالث أكسيد الكبريت والآخر في اتجاه تكوين الأكسجين وثاني أكسيد الكبريت (شكل 39). ويمكن التعديل عن التفاعلين بمعادلة واحدة مع وجود سهمين أحدهما يدلّ على التفاعل الطردي Forward Reaction

والآخر يدلّ على التفاعل العكسي Backward Reaction



خلافاً لما حدث في التفاعلات غير العكوسية، استطاعت هنا المواد الناتجة أن تتّحد مع بعضها البعض لتكوين المواد المتفاعلة، أي أنّ المواد المتفاعلة والناتجة موجودة في وسط التفاعل (O_2 ، SO_2 ، SO_3).



شكل (39)

تفاعل جزيئات SO_2 و O_2 لتكوين SO_3 . تشكّل جزيئات SO_3 لتعطى SO_2 و O_2 . تواجد الأنواع الثلاثة من الجزيئات عند الاتزان.

بسبب عدم وجود ثالث أكسيد الكبريت لدى بدء التفاعل بين غاز ثاني أكسيد الكبريت وغاز الأكسجين، يكون معدل التفاعل العكسي صفرًا، ويبدأ التفاعل الطردي في تكوين الناتج، أي ثالث أكسيد الكبريت. وكلما ازداد تركيز ثالث أكسيد الكبريت، تفكّكت كمية صغيرة منه ببطء، وأُعيد تكوين ثاني أكسيد الكبريت والأكسجين عن طريق التفاعل العكسي. ومع تزايد تركيز ثالث أكسيد الكبريت، تزداد سرعة التفاعل العكسي، ونظراً لنقص الكميات المتفاعلة من غاز ثاني أكسيد الكبريت وغاز الأكسجين، تقل سرعة التفاعل الطردي.

يمكن أن نستنتج من المثال السابق تعريفاً للتفاعلات العكوسية.

التفاعلات العكوسية Reversible Reactions هي تفاعلات لا تستمر في اتجاه واحد حتى تكتمل، بحيث لا تستهلك المواد المتفاعلة تماماً لتكوين الناتج، فالمواد الناتجة تتحدد مع بعضها البعض مرتّبة ترتيباً لتعطى المواد المتفاعلة مرة أخرى تحت ظروف التجربة نفسها.

3.1 التفاعلات العكوسية المتجانسة وغير المتجانسة

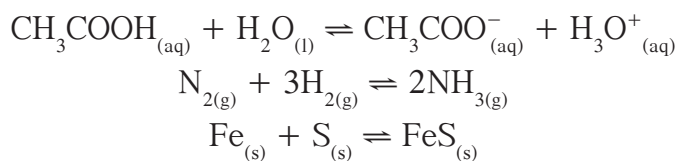
Homogeneous and Heterogeneous Reversible Reactions

تنقسم التفاعلات العكوسية إلى تفاعلات عكوسية متجانسة وتفاعلات عكوسية غير متجانسة.

(أ) تفاعلات عكوسية متجانسة

Homogeneous Reversible Reactions

في التفاعلات العكوسية المتجانسة، تكون جميع المواد المتفاعلة والناتجة من التفاعل في حالة واحدة من حالات المادة. أمثلة على ذلك:

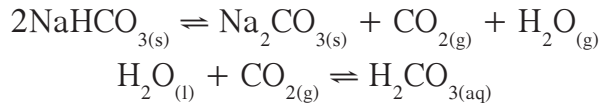


(ب) تفاعلات عكوسية غير متتجانسة

Heterogeneous Reversible Reactions

في التفاعلات العكوسية غير المتتجانسة

، تكون المواد المتفاعلة Heterogeneous Reversible Reactions والناجدة من التفاعل في أكثر من حالة فيزيائية من حالات المادة . أمثلة على ذلك:



4.1 الاتزان الكيميائي الديناميكي

Chemical Dynamic Equilibrium

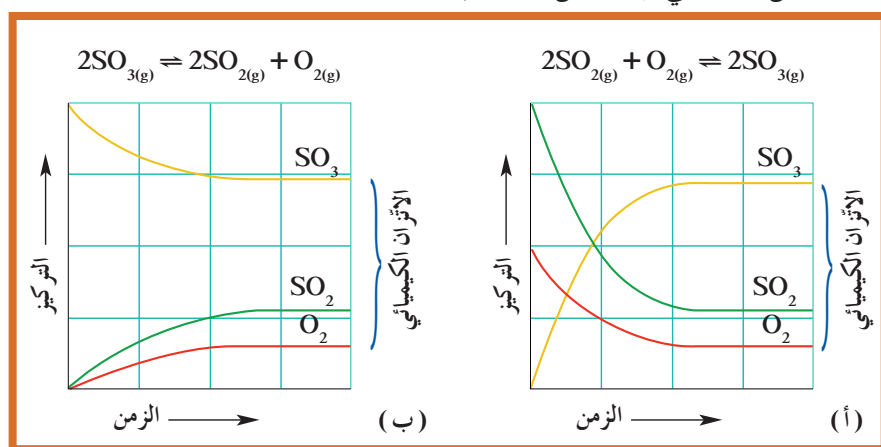
تصل التفاعلات العكوسية ، بعد مرور فترة من الزمن ، إلى حالة الاتزان الكيميائي الديناميكي Chemical Dynamic Equilibrium ، وهي حالة النظام التي فيها ثبت تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناجدة وبالتالي تكون سرعة التفاعل الطردي مساوية لسرعة التفاعل العكسي طالما بقي النظام بعيداً عن أي مؤثر خارجي .

وقد توصل العلماء إلى العلاقة بين سرعة التفاعل الكيميائي وتركيزات المواد المتفاعلة . وقد سُمِّيت هذه العلاقة قانون فعل الكتلة الذي ينص على أنه عند ثبات درجة الحرارة ، تتناسب سرعة التفاعل الكيميائي طردياً مع تركيزات المواد المتفاعلة كلّ مرفوع إلى أسس يساوي عدد المولارات أمام كلّ مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة .

يوضح الشكل (40) تغيير تركيزات المواد المتفاعلة في خلال التفاعل ، والتي تصل إلى قيمة ثابتة بعد فترة من الزمن . تدلّ هذه القيمة على أكثر كمية يمكن أن تنتج من هذا التفاعل عند ظروف معينة . ولا يعني ثبات قيمة التركيزات أنّ التفاعل توقف ، فالاتزان الكيميائي هو اتزان ديناميكي ، أي أنّ التفاعل العكسي والتفاعل الطردي يستمران بمعدل السرعة نفسه .

شكل (40)

توضّح هذه المنحنيات البيانية تغيير تركيزات كلّ من SO_3 ، O_2 و SO_2 مع مرور الوقت .
(أ) في بداية الفاعل ، يكون تركيز SO_2 ضعيفاً (أ) مع غياب غاز SO_3 . وعند الاتزان ، يتكون خليط من الغازات الثلاثة مجتمعة .
(ب) لا يظهر في البداية سوى غاز SO_3 . وعند الاتزان ، نجد أنّ تركيزات O_2 و SO_2 هي نفسها الموضحة في الرسم البياني (أ) في حالة الاتزان .



وعلى الرغم من تساويي معدل سرعة كلّ من التفاعل الطردي والعكسي عند الاتزان ، إلا أنّ تركيز كلّ من المواد المتفاعلة والمواد الناجدة على



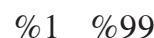
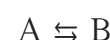
شكل (41)

إذا كان المعدل الذي ينتقل به المتسلقون من الطابق الأول إلى الطابق الثاني مساوياً للمعدل الذي ينتقلون به من الطابق الثاني إلى الطابق الأول ، يظل عدد المتسلقين في كل من الطابقين ثابتاً ، على الرغم من عدم ضرورة تساوي عدد المتسلقين في كلا الطابقين . وبذلك يكون عدد المتسلقين في حالة اتزان ديناميكي .

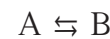
جانبي المعادلة الكيميائية لا يكون متساوياً بالضرورة ، وقد يكونان مختلفين للغاية . تشبه السالم الكهربائية في الشكل (41) الأسهم المزدوجة في معادلة الاتزان الديناميكي . فعدد الأشخاص الذين يستخدمون السلم الصاعد يجب أن يساوي عدد الأشخاص الذين يستخدمون السلم الهابط لكي يظل عدد الأشخاص ثابتاً في كل طابق من المبني .

5.1 موضع الاتزان

موضع الاتزان Equilibrium Position لتفاعل ما يتكون من التركيزات النسبية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند الاتزان . وهو يوضح أيّاً من مكونات النظام على الجانب الأيسر أو الجانب الأيمن من التفاعل العكسي تتوارد بتركيز أكبر . فإذا تفاعل A ليعطي B ، وكان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير جداً من B (على سبيل المثال 1% فقط من A و 99% من B) ، يُقال عندئذٍ إنّ تكوين الناتج B مفضلاً وفقاً لما تُوضّحه المعادلة التالية :



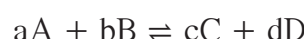
ومن ناحية أخرى ، إذا احتوى الخليط على 99% من A و 1% من B عند الاتزان ، يكون عندئذٍ تكوين A هو المفضل :



تعتبر معظم التفاعلات هي تفاعلات عكوسية إلى حدّ ما في ظلّ الظروف الصحيحة . فمن الناحية العملية ، غالباً ما تكون مجموعة واحدة من المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة مفضلاً إلى حدّ كبير عند الاتزان . وإذا تحولت مجموعة واحدة من المواد المتفاعلة بالكامل إلى مواد ناتجة ، يمكنك القول إنّ هذا التفاعل تامّ واقتصر حتى نهايته ، كما يمكن القول إنّه تفاعل غير عكسي . تُسرّع المادة المحفّزة التفاعل الطردي والتفاعل العكسي بدرجة متساوية لأنّ التفاعل العكسي هو التفاعل المضاد تماماً للتفاعل الطردي . لذلك ، تقلّل المادة المحفّزة من الطاقة اللازمة لتفاعل بالكميّة نفسها في كلّ من الاتجاهين الطردي والعكسي ، من دون التأثير في كميّة المواد المتفاعلة والمواد الناتجة الموجودة عند الاتزان ، أي أنها ببساطة تقلّل الفترة الزمنية للوصول إلى الاتزان .

6.1 ثابت الاتزان

يُعبر الكيميائيون عن موضع الاتزان ، بصفة عامة ، بقيمة عدديّة تربط بين تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في حالة اتزان النظام . إذا اعتبرنا أنّ هناك تفاعل افتراضي يتفاعل فيه mol (a) من المتفاعل (A) و mol (b) من المتفاعل (B) لتكون mol (c) من الناتج (C) و mol (d) من الناتج (D) ، يُمثل هذا التفاعل عند الاتزان بالمعادلة الافتراضية التالية :



ثابت الاتزان (Equilibrium Constant) هو النسبة بين حاصل ضرب تركيز المواد الناتجة من التفاعل (النواتج) إلى حاصل ضرب تركيز المواد المتفاعلة (المتفاعلات)، كل مرفوع لأس يساوي عدد المولات في المعادلة الكيميائية الموزونة، وعلى ذلك يمكن التعبير عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية التالية:

$$K_{\text{eq}} = \frac{[C]^c \times [D]^d}{[A]^a \times [B]^b}$$

الكميات المكتوبة داخل الأقواس المربيعة هي التركيزات المولارية للمواد (mol/L). ترتبط قيمة K_{eq} للتفاعل بدرجة الحرارة أي تتغير بتغييرها. تمدنا معرفة قيم ثوابت الاتزان بمعلومات كيميائية مفيدة، فهي تحدد أيّاً من التفاعلات الطردية أو العكسية سيكون مفضلاً عند الاتزان، أو بمعنى آخر، تحدد أيّ مواد ستكون أكثر تواجدًا عند الاتزان، المواد الناتجة أم المواد المتفاعلة. ونظرًا لأنّ ثابت الاتزان يكتب دائمًا كنسبة المواد الناتجة إلى المواد المتفاعلة، عندما تكون قيمة K_{eq} أكبر من واحد يعني ذلك أنّ المواد الناتجة أكثر تواجدًا من المواد المتفاعلة أي أن يُزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد الناتجة (الطردي). والعكس صحيح، إذا كانت قيمة K_{eq} أصغر من واحد، يعني ذلك أنّ المواد المتفاعلة أكثر تواجدًا من المواد الناتجة، أي أن يُزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة (العكسى). يمكن التعبير عن ذلك بصورة مختصرة كالتالي:

- يكون تكوّن المواد الناتجة مفضلاً عندما يكون $K_{\text{eq}} > 1$
- يكون تكوّن المواد المتفاعلة مفضلاً عندما يكون $K_{\text{eq}} < 1$

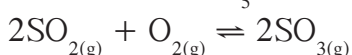
كتابه تعبير ثابت الاتزان (K_{eq})

أولاً: في حالة الأنظمة المتباينة (جميع المواد فيها في الحالة الغازية أو السائلة)



وعلى ذلك يمكن التعبير عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية التالية:

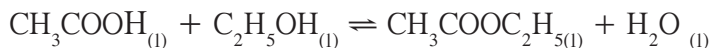
$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{PCl}_3] \times [\text{Cl}_2]}{[\text{PCl}_5]}$$



وعلى ذلك يمكن التعبير عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية التالية:

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{SO}_3]^2}{[\text{SO}_2]^2 \times [\text{O}_2]}$$

مثال آخر على ذلك:



$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5] \times [\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CH}_3\text{COOH}] [\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}]}$$

ثانياً: في حالة الأنظمة غير المتجانسة

تعبير ثابت الاتزان K_{eq} لا يشمل المواد الصلبة حيث إن تركيزها ثابت ويساوي واحد، ولا يشمل الماء في الحالة السائلة في المتفاعلات والذي يعمل كمد়ي بحيث تركيزه ثابت ويساوي الواحد.



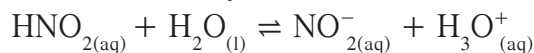
وعلى ذلك يمكن التعبير عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية التالية:

$$K_{eq} = [\text{H}_2\text{O}] \times [\text{CO}_2]$$



وعلى ذلك يمكن التعبير عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية التالية:

$$K_{eq} = [\text{CO}_2]$$



$$K_{eq} = \frac{[\text{NO}_{2(aq)}^-] \times [\text{H}_3\text{O}_{(aq)}^+]}{[\text{HNO}_2]}$$

مثال (1)

يتواجد كل من رابع أكسيد ثنائي النيتروجين (N_2O_4) عديم اللون مع ثاني أكسيد النيتروجين (NO_2) بنّي اللون في حالة اتزان: $\text{N}_2\text{O}_{4(g)} \rightleftharpoons 2\text{NO}_{2(g)}$. يتكوّن هذا الخليط يحتوي دورق محكم الإغلاق سعته L على خليط من غازين N_2O_4 و NO_2 . يتكوّن هذا الخليط عند الاتزان من NO_2 0.03 mol و N_2O_4 0.0045 mol عند درجة حرارة 10°C . أكتب العلاقة التي تُعبّر عن ثابت الاتزان (K_{eq}) واحسب قيمته لهذا التفاعل.

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم:

القيمة العددية لـ $? = (K_{eq})$

المعلوم

$$[\text{N}_2\text{O}_4] = 0.0045 \text{ mol/L}$$

$$[\text{NO}_2] = 0.03 \text{ mol/L}$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{C}]^c \times [\text{D}]^d}{[\text{A}]^a \times [\text{B}]^b}$$

2. احسب: حلّ غير المعلوم

في حالة الاتزان يظل إجمالي كمية N_2O_4 أو NO_2 ثابتاً عند أي لحظة. الناتج الوحيد من التفاعل هو NO_2 ويساوي عدد جزيئاته (المعامل) في المعادلة الموزونة أي 2. ويعتبر 2 الأسس العددي لتركيز NO_2 في بسط الكسر الذي يُعبّر عن ثابت الاتزان (K_{eq}). المادة المتفاعلة الوحيدة هي N_2O_4 وعدد جزيئاتها (المعامل) واحد. ويعتبر واحد الأسس العددي لتركيز N_2O_4 مقام كسر ثابت الاتزان وبالتالي العلاقة التي تُعبّر عن ثابت الاتزان وقيمته هي:

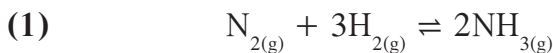
$$K_{eq} = \frac{[\text{NO}_2]^2}{[\text{N}_2\text{O}_4]} = \frac{0.03^2}{0.0045} = 0.2$$

3. قيمة: هل النتيجة لها معنى؟

أُرفق كل تركيز بالأسس ذي القوّة الصحيحة وقرّبت قيمة ثابت الاتزان العددية إلى قيمة رقمية عشرية. ولو حظ أنّ موضع الاتزان أزيح باتجاه تكوين N_2O_4 حيث أنّ قيمة $1 < K_{eq}$.

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. أعطى تحليل خليط في حالة اتزان مكون من النيتروجين والهيدروجين والأمونيا، موجود في دورق سعته L 1 ، التائج التالية: هيدروجين 0.15 mol ، نيتروجين 0.25 mol ، أمونيا 0.1 mol . أحسب ثابت الاتزان K_{eq} لهذا التفاعل:



$$\text{الحل: } K_{eq} = 11.85$$

2. افترض أنك تستعمل الخليط نفسه المذكور في السؤال السابق بالحجم ودرجة الحرارة وتركيزات المواد نفسها عند الاتزان.

(أ) أحسب ثابت الاتزان K_{eq} للتفاعل:



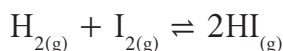
$$\text{الحل: } K_{eq} = 8.4 \times 10^{-2}$$

(ب) بناءً على إجابتك للسؤال السابق والجزء (أ) من هذا السؤال، ما العلاقة بين قيمي ثابت الاتزان والتفاعلدين السابقين؟

الحل: أحدهما مقلوب الآخر.

مثال (2)

تفاعل 1 mol من غاز الهيدروجين عديم اللون مع 1 mol من بخار اليود البنفسجي في دورق محكم الإغلاق سعته L 1 عند درجة حرارة 45 °C . نجد عند الاتزان 1.56 mol من غاز يوديد الهيدروجين عديم اللون مع بعض الغازات المتفاعلة. أحسب ثابت الاتزان K_{eq} للتفاعل:



طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم

المعلوم قبل الاتزان

$$[H_2]_{\text{الابتدائي}} = 1 \text{ mol/L}$$

$$[I_2]_{\text{الابتدائي}} = 1 \text{ mol/L}$$

$$[HI] = 1.56 \text{ mol/L}$$

$$K_{eq} = \frac{[C]^c \times [D]^d}{[A]^a \times [B]^b}$$

2. احسب: حل غير المعلوم.

توضّح المعادلة الموزونة أن لتكوين 2 mol من يوديد الهيدروجين يلزم 1 mol من الهيدروجين و 1 mol من اليود . ويلزم للحصول على 1.56 mol من يوديد الهيدروجين $1.56 \times \frac{1}{2} = 0.78$ mol كلّ من المواد المتفاعلة ، أي 0.78 mol من الهيدروجين و 0.78 mol يود . أحسب أولاً الكمية الباقيّة من كلّ من H_2 و I_2 في الدورق عند الاتزان .

تابع مثال (2)

$$n_{H_2} = n_{I_2} = 1 - 0.78 = 0.22 \text{ mol}$$

$$K_{eq} = \frac{[HI]^2}{[H_2] \times [I_2]}$$

عُرض الآن عن تركيزات المواد المتفاعلة والناجدة في العلاقة السابقة.

$$K_{eq} = \frac{(1.56)^2}{0.22 \times 0.22} = 50.3$$

3. **قيمة:** هل النتيجة لها معنى؟

رفع كل تركيز إلى الأس ذي القوة الصحيحة وقربت قيمة ثابت الاتزان إلى قيمة رقمية عشرية ولوحظ أنّ موضع الاتزان أزدح بالاتجاه تكوين المادة الناجدة HI التي تفوق كميّتها كميّة المواد المتفاعلة نظراً لأنّ $K_{eq} > 1$.

٢. العوامل التي تؤثر في الاتزان الكيميائي: مبدأ لوشاطليه

Factors Affecting Chemical Equilibrium: Le Chatelier's Principle

يوجد توازن دقيق في النظام عند الاتزان، وأيّ تغيير من أيّ نوع قد يسبب اضطراباً لهذا الاتزان. يستجيب النظام الذي يختلّ اتزانه بتعديل نفسه ليعيد اتزانه، إلا أنّ موضع الاتزان يختلف عن موضعه الأصلي. عند استعادة الاتزان، قد تشهد كميّة المواد المتفاعلة أو المواد الناجدة زيادة أو نقصاناً، ويسّمى هذا الاختلاف الإزاحة في موضع الاتزان.

درس العالم الفرنسي هنري لوشاطليه (Henry Le Chatelier 1850–1856) التغييرات في موضع الاتزان التي تنتج من التغييرات في ظروف التفاعل، واقتصر مبدأ الذي ينصّ على التالي: إذا حدث تغيير في أحد العوامل التي تؤثّر في نظام متزن ديناميكياً، يُعدل النظام نفسه إلى حالة اتزان جديدة، بحيث يبطل أو يقلّل من تأثير هذا التغيير. وقد سُمّي هذا المبدأ مبدأ لوشاطليه (Le Chatelier's Principle). تشمل هذه العوامل التغييرات في تركيز المواد المتفاعلة أو المواد الناجدة، والتغييرات في درجة الحرارة والضغط.

يُطبق مبدأ لوشاطليه على جميع التفاعلات العكوسية لذلك، تؤدي المواد الناجدة من التفاعل الطردي دور المواد المتفاعلة في التفاعل العكسي، والعكس صحيح. وفي جميع الحالات، تكون إزاحة موضع الاتزان تعويضاً عن الاختلال الذي سببه التغيير في أيّ من العوامل.

1.2 التركيز

ينسب أي تغيير في كمية أو تركيز مادة متفاعلة أو ناتجة باختلال اتزان النظام، وكنتيجة لذلك، يعدل النظام نفسه لتقليل تأثير هذا التغيير. نأخذ، على سبيل المثال، الاتزان الذي يتضمن تفكك محلول حمض الكربونيك H_2CO_3 لتكوين ثاني أكسيد الكربون والماء. نجد عند الاتزان أن كمية حمض الكربونيك أقل من 1%.

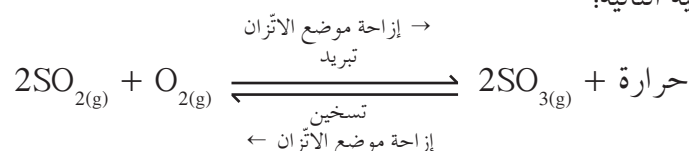


تؤدي إضافة ثاني أكسيد الكربون إلى اختلال الاتزان. فعلى سبيل المثال، عند لحظة الإضافة، يغير ثاني أكسيد الكربون المضاف نسبة ثاني أكسيد الكربون إلى حمض الكربونيك $\text{CO}_2 : \text{H}_2\text{CO}_3$ ، فيتفاعل ثاني أكسيد الكربون مع الماء فور إضافته ليكون المزيد من حمض الكربونيك. نتيجة لذلك، يتعرض النظام لإزاحة موضع الاتزان إلى ناحية اليسار ليستهلك بعضاً من كمية CO_2 المضافة. وبذلك، تقل حدة الاختلال الذي حدث للاتزان، وتعود نسبة $\text{CO}_2 : \text{H}_2\text{CO}_3$ إلى القيمة الأصلية (قبل إضافة CO_2). يُعتبر ما حدث في هذا التفاعل نموذجاً لإزاحة موضع الاتزان. فإذا أتيحت مادة ناتجة إلى تفاعل ما في حالة اتزان سوف تدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكسي، أي في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة. من ناحية أخرى، إذا أزيل بعض المواد الناتجة من تفاعل ما في حالة الاتزان، سوف يُدفع التفاعل في اتجاه التفاعل الطردي، أي في اتجاه تكوين المواد الناتجة.

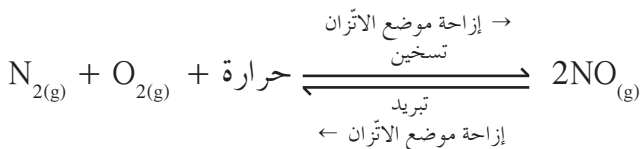
Temperature

2.2 درجة الحرارة

ينسب ارتفاع درجة الحرارة إزاحة موضع اتزان التفاعل في اتجاه التفاعل الذي يحدث فيه امتصاص للحرارة، مثل التفاعل الطارد للحرارة التالي الذي يحدث عند تكوين SO_3 من تفاعل SO_2 و O_2 ، والمُمثل بالمعادلة الكيميائية التالية:



يمكن اعتبار الحرارة إحدى المواد الناتجة مثل SO_3 . يدفع تسخين خليط التفاعل عند الاتزان إلى إزاحة موضع الاتزان باتجاه اليسار الذي يفضل تكوين المواد المتفاعلة، وبالتالي تقلل المواد الناتجة. والعكس صحيح، فتبريد خليط التفاعل يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان باتجاه اليمين، أي في اتجاه زيادة كمية المواد الناتجة.

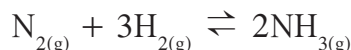


وفي التفاعل الماصل للحرارة، يمكن اعتبار الحرارة إحدى المواد المتفاعلة مثل N_2 . عند تسخين خليط التفاعل، يُزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد الناتجة وعند تبريد خليط التفاعل، يُزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة.

Pressure

3.2 الضغط

يقتصر تأثير التغيير في الضغط على موضع الاتزان الكيميائي للتفاعلات الكيميائية التي لا يتساوى فيها عدد مولات المواد المتفاعلة والناتجة على كل من جانبي المعادلة، على أن تكون هذه المواد في حالتها الغازية. ومثال على ذلك الاتزان الذي ينشأ بين غاز الأمونيا والعناصر الغازية المكونة له (النيتروجين والهيدروجين). فعند زيادة الضغط على هذه الغازات في حالة اتزان وفي وجود مادة محفزة، يميل التفاعل إلى تخفيف الضغط الزائد عليه، وذلك بتقليل عدد جزيئات الغاز في وسط التفاعل، من خلال تكوين جزيئات من الغاز الناتج.



هذا يعني أن موضع الاتزان يُزاح باتجاه تكوين كمية أكبر من الأمونيا (اتجاه تكوين المواد الناتجة). وبذلك يتواجد عدد أقل من الجزيئات في النظام ويقل الضغط، برغم استحالة أن يقل بأي طريقة، ليصل إلى قيمة الضغط الأصلي. ويوضح الشكل (42) أن زيادة الضغط على النظام تؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاه الذي يفضل تكوين المواد الناتجة. ماذا سيحدث لموضع الاتزان إذا استعاد الضغط قيمته الأصلية؟

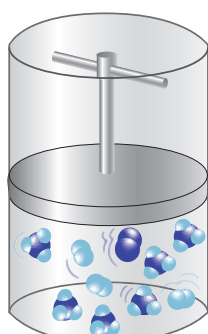
شكل (42)

يؤثر الضغط في خليط النيتروجين والهيدروجين والأمونيا الذي كان في حالة اتزان (أ) واحتلّ (ب) بزيادة الضغط ثم استعاد اتزانه (ج) وفق ظروف اتزان جديدة تفاعل فيها مزيد من الهيدروجين والنيتروجين لتكوين الأمونيا.

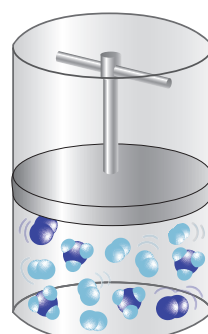
جزيء أمونيا

جزيء هيدروجين

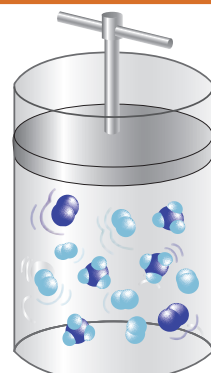
جزيء نيتروجين



(ج)
ظروف اتزان جديدة بزيادة
ضغط الجزيئات



(ب)
احتلال اتزان بزيادة الضغط



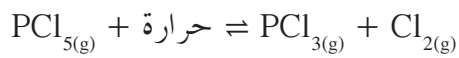
(أ)
النظام في حالة اتزان

ويمكن إزاحة موضع الاتزان في التفاعل السابق ليكون مفضلاً باتجاه تكوين المواد المتفاعلة بدلاً من المواد الناتجة وذلك بجذب يد المكبس إلى الأعلى أي بزيادة الحجم الذي تشغله الغازات. يسبب ذلك انخفاض الضغط الممارس على النظام الذي يحتاج لاستعادة قيمة الضغط الأصلي، إلى المزيد من جزيئات الغاز التي يمكن الحصول عليها بتفكك بعض من المواد الناتجة (جزيئات الأمونيا). بذلك يتفكّك جزيئي الأمونيا ليكونا أربعة جزيئات من المواد المتفاعلة (ثلاثة جزيئات من الهيدروجين وجزيء واحد من النيتروجين). فنستنتج أنّ نقص الضغط الممارس على النظام يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان باتجاه تكوين المواد المتفاعلة.

ملاحظة: إن قيمة K_{eq} للتفاعل المتزن ترتبط بدرجة الحرارة حيث تتغير قيمته بتغيير درجة الحرارة وذلك حسب نوع التفاعل أكان ماصاً أم طارداً للحرارة، بينما لا تتغير قيمة K_{eq} بتغيير كل من التركيز والضغط.

مثال (3)

ما هو تأثير كلٍ من التغييرات التالية في موضع اتزان التفاعل العكسي التالي:



- (أ) إضافة Cl_2 (ب) زيادة الضغط (ج) خفض الحرارة (د) إزالة PCl_3 كلما تكون.

طريقة التفكير في الحل

1. حل: وضع خطة استراتيجية لحل السؤال.

تأثير كلٍ من العوامل في موضع الاتزان غير معلوم وتبعاً لمبدأ لوشايليه يعدل النظام نفسه بحيث يُزاح موضع الاتزان باتجاه تقليل تأثير الاختلال.

2. حل: طبق الخطة الإستراتيجية لحل السؤال

- (أ) تؤدي إضافة Cl_2 وهو إحدى المواد الناتجة إلى إزاحة موضع الاتزان إلى اليسار ويتيح من ذلك تكون كمية أكبر من PCl_3 .

(ب) توضح المعادلة أن 2 mol من المواد الناتجة الغازية تتكونان من 1 mol من المادة المتفاعلة الغازية ويمكن تقليل زيادة الضغط بإزاحة موضع الاتزان إلى اليسار نظراً لأنّ النقص في عدد مولات المواد الغازية يؤدي إلى انخفاض الضغط.

- (ج) يؤدي خفض الحرارة إلى إزاحة موضع الاتزان إلى اليسار لأنّ التفاعل العكسي يؤدي إلى توليد حرارة.

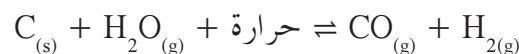
(د) تؤدي إزالة PCl_3 إلى إزاحة موضع الاتزان إلى اليمين لتكونين كمية أكبر منه.

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

ينطبق مبدأ لوشايليه على الإجابات السابقة: إذا حدث اختلال لنظام في حالة اتزان ديناميكي يعدل النظام نفسه ليصل إلى حالة اتزان جديدة.

أسئلة تطبيقية وحالها

1. كيف يتأثر موضع اتزان التفاعل التالي بالتغييرات المذكورة أدناه:



(أ) انخفاض درجة الحرارة (ب) زيادة الضغط

(ج) إضافة H_2 (د) إزالة H_2

إجابات أسئلة الدرس 1-2

1. التركيز: إضافة متفاعل إلى تفاعل في حالة اتزان، تدفعه لكي يسير في اتجاه التفاعل الطردي، أما إزالة هذا المتفاعل فتدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكوس.

إضافة ناتج تدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكوس. أما إزالة هذا الناتج فتدفع التفاعل في اتجاه تكون المواد الناتجة أي في اتجاه التفاعل الطردي.

درجة الحرارة: في حالة التفاعل العاكس للحرارة، يدفع ارتفاع الحرارة التفاعل في اتجاه التفاعل العكوس أما انخفاضها فيدفعه في اتجاه التفاعل الطردي.

في حالة التفاعل العاكس للحرارة، يدفع ارتفاع الحرارة التفاعل في اتجاه التفاعل الطردي أما انخفاضها فيدفعه في اتجاه التفاعل العكسي.

الضغط: يدفع ارتفاع الضغط التفاعل في اتجاه تقليل عدد الجزيئات. أما انخفاض الضغط فيدفع التفاعل في اتجاه تكون كمية أكبر من الجزيئات.

يدل على أن التفاعل العكوس أي أنه يحدث في اتجاهين متعاكسين في آن واحد.

تساعدنا الناتج التجريبية على معرفة تركيزات النواتج والتفاعلات عند الاتزان. وستستخدم العوامل في المعادلة الموزونة لمعرفة قيمة الأمثل المرفوع لكل من تركيزات المتفاعلات والنواتج في العلاقة التي تعبر عن K_{eq} .

نجد أن معدل السرعة في الاتجاه الطردي والعكوس متباوأ أي لا تغير في التركيزات بعد حالة الاتزان.

كلا، لأن التغير في الضغط في نظام ما يؤثر فقط في الاتزان الكيميائي للتفاعل الذي لا يوجد فيه العدد نفسه من معدلات المواد المتفاعلة والناتجة في الحالة الغازية على كل من جانبي المعادلة.

6. (أ) $1 > K_{eq}$: تكون المواد الناتجة هو المفضل
(ب) $1 < K_{eq}$: تكون المواد المتفاعلة هو المفضل
(ج) $1 > K_{eq}$: تكون المواد الناتجة هو المفضل
(د) $1 < K_{eq}$: تكون المواد المتفاعلة هو المفضل

الحل:

(أ) يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد

(ب) يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد

(ج) يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد

(د) يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد

مراجعة الدرس

1. كيف يمكن توقع تغييرات موضع الاتزان في التركيز، ودرجة الحرارة والضغط؟

2. علام يدل السهم المزدوج في المعادل

3. كيف يمكن استخدام كل من المعادلة التجريبية في كتابة العلاقة التي تُعبر عن قيمته العددية؟

4. كيف تتغير كميات المواد المتفاعلة والتفاعل إلى حالة الاتزان؟

5. هل يؤدي التغير في الضغط إلى إزاحة عكسي؟ فسر إجابتك.

6. هذه ثوابت الاتزان لعدة تفاعلات، أي تكون المواد المتفاعلة المفضل فيها م ولماذا؟

3. (أ) $K_{eq} = 1 \times 10^2$

4. (ج) $K_{eq} = 3.5 \times 10^{-4}$

الإنتروبي Entropy

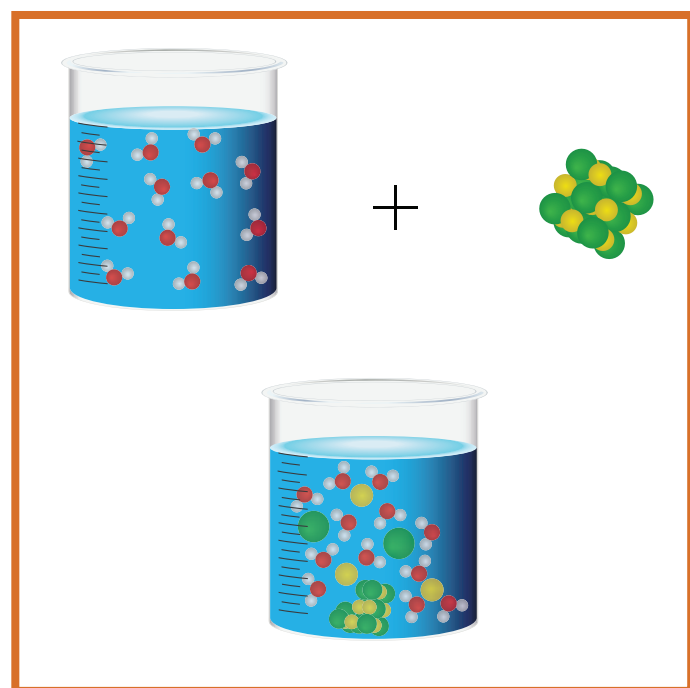
دروس الفصل

الدرس الأول

- تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

لقد دفعتنا دراسة المراحل التي تمر بها التفاعلات لتكونين نواتج ومعرفة احتمال أن يكون التفاعل طارداً أو ماصاً للحرارة إلى نبذ الاعتقاد بأن تحديد تفاعل ما من خلال الدلائل كافٍ لفهم خواصه. فمعرفة التغيرات في الطاقة هي في الحقيقة أحد العوامل التي يُستعان بها، إلى جانب التغير في درجة الفوضى (الإنتروبي)، لتوسيع إن كان التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي.

تعتبر عملية إعداد محلول ملحي والتي تحتوي رغم بساطتها على تطبيقات كثيرة للأفكار المكتسبة كحساب تركيز المحلول وتأمين كلوريد الصوديوم الصلب إلى Na^{+} و Cl^{-} _(aq). تعود سهولة هذه العملية إلى توجه عملية الإذابة نحو نظام أكثر فوضوية وهي حالة تفضيلية في التغيرات الكيميائية والفيزيائية وسيُشار إليها بالإنتروبي.



الأهداف العامة

- يتعرّف مفهوم الإنترودبي، والتفاعلات التلقائية أو غير التلقائية.
- يصف كيف أن التغيير الحراري ΔH وتغيير الإنترودبي ΔS يحدّدان تلقائية تفاعل ما.



شكل (43)

حريق في أحد المنازل وعمل فريق الإطفاء على إخماده

تبعد الحرائق التي تحدث في المنازل والمخازن والأماكن الأخرى (شكل 43) وકأنّها مفعولة ولكنّها تحدث في الواقع بواسطة احتراق تلقائي. تتولّد حرارة داخل أكوام الأقمصة الملوثة بالزيريت أو حزم الحطب التي لم تجف تماماً، وإذا لم تسمح ظروف تخزين تلك المواد للحرارة المتولدة في داخلها بالتسرب إلى الخارج يمكن أن تكون سبباً لاشتعال المواد، وحدوث حرائق.

1. التفاعلات التلقائية Spontaneous Reactions

على الرغم من إمكانية كتابة معادلة موزونة لتفاعل كيميائي، فإنه لا يمكن اعتبار أنه حدث في الحقيقة، فعلى سبيل المثال يمكنك كتابة معادلة تفكّك ثاني أكسيد الكربون إلى كربون وأكسجين على هذا النحو:

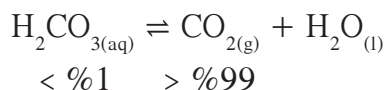


هذه المعادلة التي تمثل التفاعل العكسي للاحتراق هي معادلة رمزية موزونة ولكن التجربة توضح لنا أن التفاعل الذي يمكن تمثيله بمعادلة موزونة لا يحدث عملياً بالضرورة، فالكربون والأكسجين يحرقان لتكونين ثاني أكسيد الكربون، ولكن لا يحدث التفاعل العكسي.

لذلك تنقسم المعادلات الكيميائية الموزونة في الحقيقة إلى مجموعتين: التفاعلات التلقائية والتفاعلات غير التلقائية.

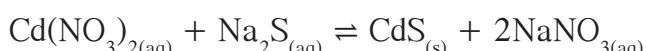
التفاعلات التلقائية Spontaneous Reactions هي تفاعلات تحدث في الطبيعة وتفضل تكوين نواتج عند ظروف معينة، أي أنها التفاعلات التي تعطي كميات كبيرة من المواد الناتجة عند الاتزان.

بالمقابل، التفاعلات غير التلقائية Non – Spontaneous Reactions هي التفاعلات التي لا تفضل تكوين مواد ناتجة عند ظروف معينة أي لا تعطي كميات كبيرة من المواد الناتجة عند الاتزان ومثال على ذلك التفاعل العكسي لتفكك حمض الكربونيك في الماء.



يعتبر حمض الكربونيك المادة المتفاعلة في التفاعل الطردي وإذا وضعت حمض كربونيك نقى في الماء وترك النظام يصل إلى حالة اتزان فستجد أن أكثر من 99% من المادة المتفاعلة تحول إلى المادتين الناتجتين وهما ثاني أكسيد الكربون والماء. وهكذا يكون التفاعل الطردي تلقائياً ويكون الميل الطبيعي للتفاعل العكسي ضعيفاً. هل يعني ذلك أن اتحاد ثاني أكسيد الكربون والماء لتكوين حمض كربونيك تفاعل تلقائي؟ أم غير تلقائي؟

مثال آخر على ذلك التفاعل التلقائي للمحلول المائي لنيترات الكادميوم مع محلول المائي لكبريتيد الصوديوم لتكوين محلول مائي لنيترات الصوديوم وراسب أصفر من كبريتيد الكادميوم وهو التفاعل المفضل إلى حد كبير عند الاتزان. يعتبر التفاعل العكسي أو تكوين نيترات الكادميوم وكبريتيد الصوديوم من كبريتيد الكادميوم ونيترات الصوديوم تفاعلاً غير تلقائي (شكل 44).



ومن التفاعلات التلقائية السريعة تلك الموضحة في الشكل (45). تجدر الإشارة إلى أن كلا المصطلحين تلقائي وغير تلقائي لا يشيران إلى سرعة تحول المواد المتفاعلة إلى مواد ناتجة فبعض التفاعلات التلقائية بطئه وتبدو كأنها تفاعلات غير تلقائية. مثال على ذلك تفاعل السكر والأكسجين لتكوين ثاني أكسيد الكربون وماء إذ لن تلحظ حدوث شيء إذا وضعت وعاء يحتوي على سكر على المنضدة.

تفاعل السكر والأكسجين لتكوين ثاني أكسيد الكربون وماء مفضلاً عند الاتزان ولكنه بطيء للغاية عند درجة حرارة الغرفة إلى حد أنه يستغرق آلاف السنين، لبلوغ حالة الاتزان. وعندما تم هذا التفاعل بطاقة على شكل حرارة يصبح سريعاً ويستمر حتى نفاد كمية السكر.

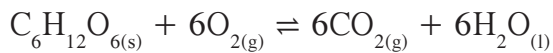


شكل (44)
تكوين راسب أصفر من كبريتيد الكادميوم



شكل (45)
استعراضات الألعاب النارية الموضحة في الشكل هي نتيجة تفاعلات تلقائية تتم بسرعة فائقة.

وقد تكون بعض التفاعلات غير تلقائية عند ظروف معينة وتلقائية عند ظروف أخرى . فالتفاعل العكسي لأكسدة الجلو كوز ، على سبيل المثال ، غير تلقائي عادة ولكن يصبح تلقائياً في النيات أثناء عملية البناء الضوئي بفضل طاقة الشمس . توضح المعادلة التالية أكسدة الجلو كوز :



2. الإنترóبي (مقياس درجة الفوضى)

Entropy (Measure of Disorder)

قد تتوقع أن تقتصر التغيرات الكيميائية والفيزيائية التلقائية على التفاعلات الطاردة للحرارة ولكن ذلك غير صحيح فبعض التغيرات الماكرة للحرارة تلقائية أيضاً . مثال على ذلك عملية إنصهار الثلوج الفيزيائية وتحوله إلى ماء فأثناء تحول الثلوج الصلب إلى سائل يمتلك كل مول واحد من الثلوج، عند درجة حرارة $^{\circ}\text{C} 25$ ، 6 kJ من الحرارة من الوسط المحيط به .

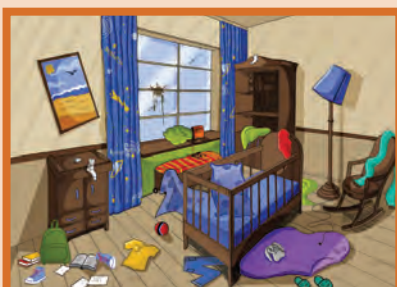
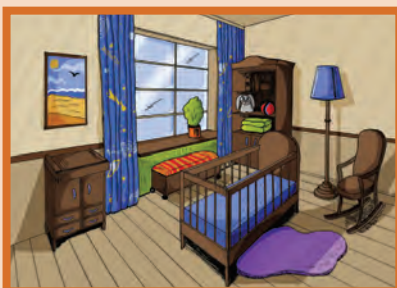


إنأخذنا في الاعتبار التغيرات الحرارية فقط ، يحتوي الماء الناتج على كمية حرارة تفوق تلك الموجودة في الثلوج نفسه وهذا ما يعارض قانون العمليات التلقائية الذي ينص على أن اتجاه التغير في الطاقة يكون من الطاقة الأعلى إلى الطاقة الأدنى . رغم ذلك تتم عملية انصهار الثلوج تلقائياً وبالتالي هناك عوامل أخرى إلى جانب التغير الحراري تساعده في تحديد ما إذا كان التغير الكيميائي أو الفيزيائي تلقائياً أو غير تلقائي .

يرتبط أحد العوامل الأخرى بالتنظيم ولديك على الأرجح معلومات من الحقائق اليومية عن العمليات المنظمة والعمليات العشوائية غير المنظمة . فعلى سبيل المثال إذا وضعت في كف اليدين عددًا من الكرات الصغيرة سترتب وفق حالة منتظمة وهي الاجتماع في مكان واحد ، وأما إذا ألقيتها على الأرض فستتبادر بطريقة عشوائية بلا أي ترتيب منظم ويقال في هذه الحالة إن الكرات في حالة غير منتظمة وعشوائية .

الإنترóبي Entropy هو مقياس كمي لدرجة الفوضى لنظام ما ، ويرمز إليه بالرمز S ووحدته J/K . وكلما زادت الفوضى زاد الإنترóبي وبالتالي يفوق الإنترóبي للكرات المبعثرة قيمة في حالة الكرات المجتمعة في كف اليدين . الترعة الطبيعية لأنظمة الفيزيائية والكيميائية أو اتجاهها هو بلوغ أقصى فوضى ممكنة يفسّرها ما يسمى قانون الفوضى . ينص قانون الفوضى Law of Disorder على أن كل العمليات تسير في اتجاه زيادة الفوضى إلى الحد الأقصى .

وليس هذا الاتجاه الطبيعي نحو عدم التنظيم أو الفوضى بغرير . غرفة نومك تكون نظيفة ومنظمة في بداية الأسبوع وإذا لم تواظب بانتظام على تنظيفها فربما تصبح غير مرتبة . هل تبدو الصورة في الشكل (46) مألوفة؟



شكل (46)

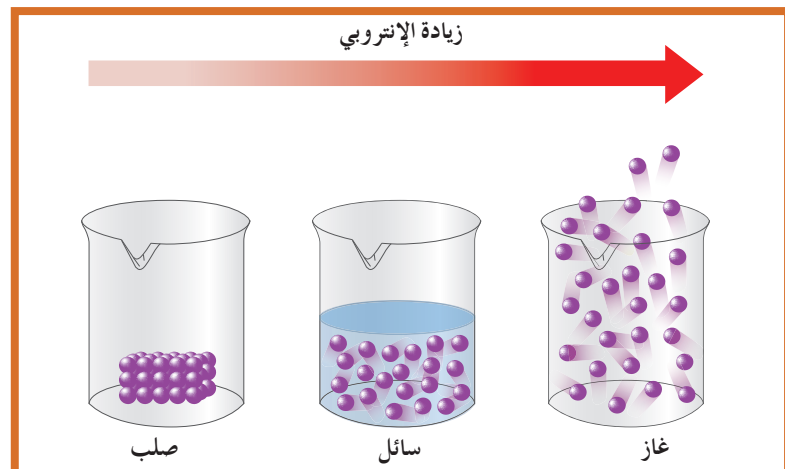
تكون قيمة الإنترóبي منخفضة لغرفة المرتبة التي تم تنظيفها حديثاً ، ولكن الغرفة تصبح غير مرتبة وغير منتظمة مع مرور الوقت فتتبلل قيمة الإنترóبي إلى الارتفاع . ويعمل قانون الفوضى أيضاً على مستوى الذرات والجزيئات فيمكن تطبيق المبدأ نفسه على المستوى الذري والجزيئي .

1.2 خواص الإنترودي

Entropy Characteristics

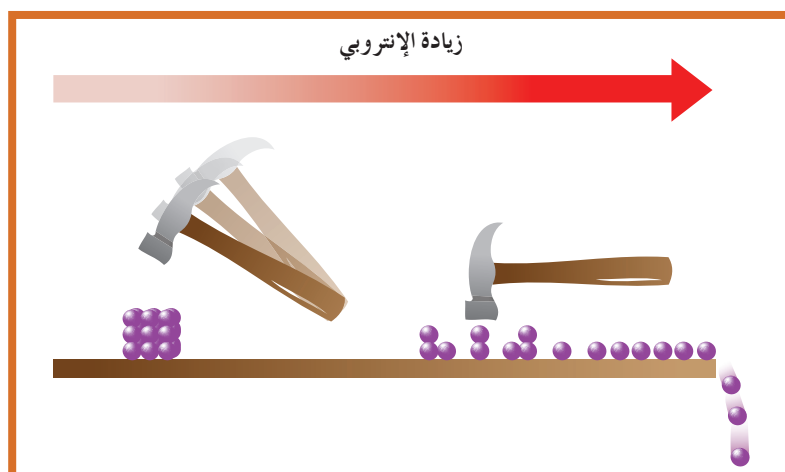
لقياس الإنترودي (عشوائية النظام) نلاحظ النقاط التالية:

- (أ) الإنترودي للمادة في الحالة الغازية أكبر منه في الحالة السائلة أو الصلبة . ووفقاً للمبدأ عينه ، يرتفع الإنترودي في التفاعلات التي تتضمن تكوين مواد غازية ناتجة من تفاعل مواد متفاعلة صلبة وسائلة على حد سواء (شكل 47).



شكل (47)
تغير الإنترودي بتغير الحالة الفيزيائية

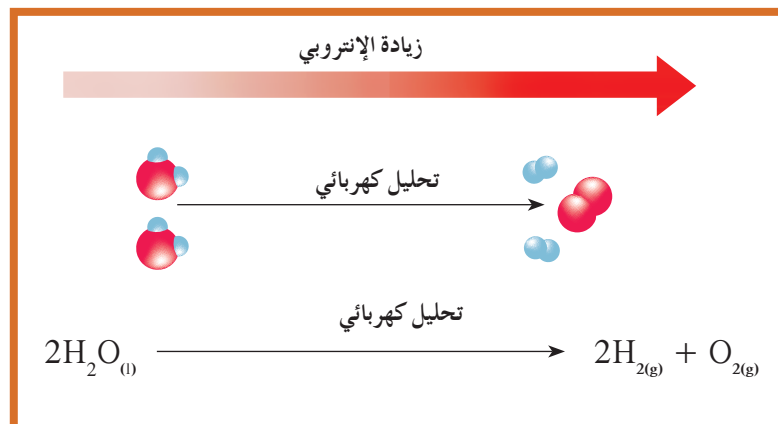
- (ب) يرتفع الإنترودي عند تفتيت المادة إلى أجزاء (شكل 48). يرتفع، على سبيل المثال، عندما يذوب مركب أيوني متبلور مثل كلوريد الصوديوم في الماء وذلك لأن جسيمات المذاب ، وهي كاتيونات الصوديوم وأنيونات الكلور ، تنفصل عن بعضها البعض في محلول وتبعثر بمسافة أكبر مقارنة بالحالة المتبلورة. ما الذي يحدث لإنتروبي أيونات الصوديوم والكلوريد عندما يتبخّر محلول الملحي؟



شكل (48)
تغير الإنترودي عند تفتيت المادة

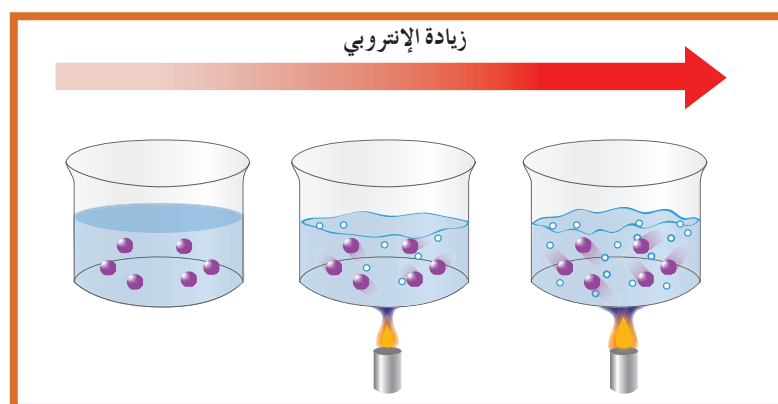
(ج) يميل الإنترولي إلى الزيادة في التفاعلات الكيميائية التي يكون فيها العدد الإجمالي للجزئيات الناتجة أكبر من العدد الإجمالي لعدد جزيئات المواد المتفاعلة.

فمثلاً عند تحليل جزيئين من الماء كهربائياً ينتج جزيئين من الهيدروجين وجزيء أكسجين (شكل 49).



شكل (49)
تغير الإنترولي بتغيير عدد الجزيئات

(د) يميل الإنترولي إلى الارتفاع عند زيادة درجة الحرارة. كلما زادت درجة الحرارة تتحرك الجزيئات أسرع فأسرع ما يؤدي إلى زيادة الفوضى والعشوائية في ترتيب الجزيئات (شكل 50).

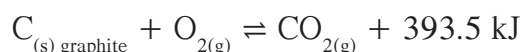


شكل (50)
تغير الإنترولي بتغيير الحرارة

Enthalpy and Entropy

3. الإنثالبي والإنترولي

يُحدّد مقدار التغييرات الحرارية (الإنثالبي) ΔH واتجاهها وتغييرات الإنترولي ΔS مجتمعين ما إذا كان التفاعل تلقائياً أم لا. التفاعل الطارد للحرارة، كالاحتراق الكربون على سبيل المثال، يكون مصحوباً بزيادة الإنترولي وهو بالتأكيد تفاعل تلقائي إذ يتوافر فيه كلّ من العاملين السابقين (تغير الإنثالبي والإنترولي).



فقرة اثرائية

العلاقة الكيمياء بالجليوجينا

تأكل الصخور بفعل العوامل الجوية يحدث تأكل الصخور عادة ببطء شديد ولذا لا يظهر أثر التأكل بوضوح إلا بعد أزمنة طويلة. على الرغم من صغر معدل تأكل الصخور فإن شكلها حدد وما زال يحدد شكل سطح الأرض. مثال على ذلك بعض الجبال في الولايات المتحدة . فجبال روكي الحديقة عالية وكثيرة التضاريس نسبياً على عكس جبال الأ بلاشيان في شمال شرق الولايات المتحدة وذلك بسبب الفرق الزمني بين الجيلين الذي يبلغ 245 مليون سنة. ومن المفيد رىما اعتبار أن ما يحدث من تأكل ناتج من تفاعل كيميائي حقيقي.

يرتفع الإنترولي في هذا التفاعل لأن إحدى المواد الناتجة وهي غاز ثاني أكسيد الكربون تكونت من متفاعل صلب (كربونات الكالسيوم). وليس الزيادة في الإنترولي كبيرة إلى حد حدوث هذا التفاعل بشكل تلقائي عند درجات الحرارة العادية لأنه ماص للحرارة. وقيمة الإنترالي للمتفاعلات أقل منها للمواد الناتجة، ولكن يزداد تأثير الزيادة في الإنترولي بزيادة درجة الحرارة. وعندما تفوق درجات الحرارة 850°C $\Delta S < 0$ $\Delta H > 0$ (غير الإنترولي \times درجة الحرارة) المفضل غير المفضل ويصبح التفاعل تلقائياً.

وأما التفاعل العكسي للتفاعل السابق، أي تكوين الكربون والأكسجين من ثاني أكسيد الكربون فهو تفاعل غير تلقائي إذ لا يتوافر فيه تغيير الإنترالي ولا تغيير الإنترولي .

يكون التفاعل تلقائياً أيضاً إذا قابل النقص في الإنترولي انطلاق كمية كبيرة من الحرارة . ووفقاً للمبدأ عينه يكون التفاعل الماصل للحرارة تلقائياً إذا عادل امتصاص حرارة زيادة الإنترولي . عندما ينصلح الشلح مثلاً يعمل كلا العاملين الإنترالي والإنتروبي في إتجاهين متقابلين ، فتحدث عملية انصهار الشلح تلقائياً عند درجات الحرارة التي تفوق 0°C رغم أنها عملية ماصة للحرارة . ويعوض عندئذ امتصاص قدر كبير من الحرارة تغيير الإنترولي الذي يكون مفضلاً في هذه الحالة وتفوق قيمة تغيير الإنترالي . لماذا تكون عملية تجمد الماء إلى ثلج عملية غير تلقائية عند درجة 0°C ؟

يلخص الجدول (3) تأثير كل من تغيير الإنترولي والإنتالي في تلقائية التفاعلات الكيميائية . يوضح أن أحد المتغيرين ، وليس كليهما ، يمكن أن يكون غير مفضل للعملية التلقائية .

الإنترولي	الإنترولي	الإنترالي
يرتفع (المواد الناتجة أكثر فوضى من المواد المتفاعلة)	يرتفع طارد للحرارة	يرتفع طارد للحرارة
$\Delta S > 0$	$\Delta H < 0$	$\Delta H < 0$
قد يكون التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي ويعتمد ذلك على درجة حرارة التفاعل.	ينخفض (المواد الناتجة أقل فوضى من المواد المتفاعلة)	ينخفض طارد للحرارة
$\Delta S < 0$	$\Delta H < 0$	$\Delta H < 0$
قد يكون التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي ويعتمد ذلك على درجة حرارة التفاعل.	يرتفع $\Delta S > 0$	يرتفع (تفاعل ماصل للحرارة)
		$\Delta H > 0$
تفاعل غير تلقائي	ينخفض $\Delta S < 0$	يرتفع (تفاعل ماصل للحرارة)

جدول (3)

تأثير الإنترالي والإنتروبي في تلقائية التفاعل

مراجعة الدرس 1-2

1. اشرح المقصود بما يلي:

(أ) الإنترولي.

(ب) تفاعل تلقائي.

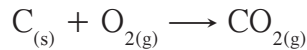
(ج) تفاعل غير تلقائي.

2. اذكر العاملين اللذين يحدّدان ما إذا كان التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي.

3. كيف يمكنك تغيير تفاعل ما من تفاعل تلقائي إلى تفاعل غير تلقائي؟

4. توقع ما إذا كان التفاعل التالي تلقائياً أو غير تلقائي ، علمًا أن:

$$\Delta S^\circ = +3.1 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K}) \quad \Delta H^\circ = -393 \text{ kJ/mol}$$



إجابات أسئلة الدرس 1-2

1. (أ) الإنترولي هو درجة الحرارة لنظام ما.

(ب) التفاعل التلقائي هو تفاعل يحدث في الطبيعة ويكون نوافع.

(ج) التفاعل غير التلقائي هو تفاعل لا يحصل تكوين مواد فاتحة.

2. التغير في الإنثالبي (ΔH) والغير في الإنترولي (ΔS)

3. يمكن تغيير تفاعل ما من تلقائي إلى غير تلقائي بغير ظروف التفاعل كدرجة الحرارة والضغط.

4. إن التفاعل تلقائي.

مراجعة الوحدة الثانية

المفاهيم

Entropy	إنتروبي	Chemical Equilibrium	إتزان كيميائي
Forward Reaction	تفاعل طردي	Spontaneous Reaction	تفاعل تلقائي
Non-spontaneous Reaction	تفاعل غير تلقائي	Reversible Reaction	تفاعل عكسي
Equilibrium Constant	ثابت الاتزان K_{eq}	Irreversible Reaction	تفاعل غير عكسي
Activation Energy	طاقة التنشيط	Chemical Reaction Rate	سرعة التفاعل الكيميائي
Inhibitor	مادة مانعة	Law of Disorder	قانون الفوضى
Le Chatelier's Principle	مبدأ لوشاتليه	Catalyst	مادة محفزّة
Collision Theory	نظرية التصادم	Equilibrium Position	موقع الاتزان

الأفكار الرئيسية للوحدة

(١) سرعة التفاعل

- في علم الكيمياء، يُعبر عن سرعة التفاعل الكيميائي بكمية المواد المتفاعلة التي تستهلك ويحدث لها تغيير في خلال وحدة من الزمن.
- تُوضح نظرية التصادم أن لحدوث التفاعل، يجب أن تملك المواد المتصادمة طاقة حركية كافية.
- تعتبر طاقة التنشيط بمثابة حاجز يجب أن تعبّر عنه المواد المتفاعلة كي يحدث التفاعل. وتكون نواتج وسطية أثناء التفاعل.
- يؤثر في سرعة التفاعل كلّ من درجة الحرارة، التركيز، حجم الجسيمات وجود المواد المحفزّة أو عدمه.

(٢) التفاعلات العكسيّة والإتزان

- تحدّث التفاعلات العكسيّة في اتجاهين متعاكسين في آن معًا (تفاعل طردي وتفاعل عكسي).
- الاتزان الكيميائي هو الحالة التي يحدث فيها كلّ من التفاعل الطردي والعكسي بمعدل السرعة نفسه في نظام مغلق.
- ينصّ مبدأ لوشاتليه على أن تغيير أحد العوامل (من مثل التركيز، الحرارة والضغط) يؤثّر في الإتزان الديناميكي للنظام فالأخير يعدل نفسه إلى حالة إتزان جديدة بحيث يقلّل من تأثير هذا التغيير أو يبطله.
- ثابت الإتزان هو نسبة تركيز المواد الناتجة من التفاعل إلى تركيز المواد المتفاعلة ويساوي تركيز كلّ مادة مرفوع لأحسن عدد مولات هذه المادة في المعادلة الكيميائية الموزونة.

في حالة $K_{eq} < 1$ تكون المواد الناتجة هو التفاعل المفضل

في حالة $K_{eq} > 1$ تكون المواد المتفاعلة هو التفاعل المفضل

(2-1) تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

- التفاعلات التلقائية هي تفاعلات تحدث طبيعياً وتفضل تكون مواد ناتجة عند ظروف معينة.
- التفاعلات غير التلقائية هي التفاعلات التي لا تفضل تكون مواد ناتجة عند ظروف معينة.
- يفترض قانون الفوضى أن كل التفاعلات تسير في اتجاه زيادة الفوضى، ويعبر عن هذه الفوضى بالإنتروبي، فكلما زادت الفوضى زاد الإنترودي.
- يؤثر التغير في الإنترودي والإنتالبي، مجتمعين أو منفصلين، في تلقائية التفاعلات الكيميائية.

خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تُنظم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة:



تحقق من فهمك

- مخطط من معلم**
١. عزف نظرية الصدام في التفاعلات.
 ٢. عزف طاقة التنشيط في تفاعل ما.
 ٣. أن تكتب صيغة المادة المطرزة في المعادلة الكيميائية $\text{TiO}_2 + \text{H}_2 \rightarrow \text{Ti} + \text{H}_2\text{O}$.
 ٤. كيف تتأثر سرعة التفاعل بالمواد المطرزة وكيف تؤثر المواد المطرزة في التفاعل؟
 ٥. أي من العبارات التالية صحيحة؟
 - (أ) يمكن زوايا درجة جميع التفاعلات الكيميائية بزيادة درجة الحرارة.
 - (ب) تجاه الحسومات المتفاعلة، ما إن يبدأ التفاعل الكيميائي، إلى أن تنتهي بعضها بذاتها.
 - (ج) الأسماء هي مواد مطرزة بغير وجه.
 ٦. عزف بالأشدوك التفاعلات الكيميائية.
 ٧. وصل التفاعل المكتسي إلى حالة الأوزون الدبامكي، فإذا تمت من هذه العبارات
 ٨. كثاف تقارب بين مركبة كل من التفاعل الطردي والتفاعل المكتسي عدد حالة الأوزون الكيميائي.
 ٩. الأوزون متعرج عن مبدأ الوضائقي، كيف يمكن استخدامه للتفسير سبب قيادة عوادت المدروبات الغازية بعد ترکها مطردة؟
 ١٠. أكتب العلاقة التي تجلّى عن ثابت الأوزون لتكوين الأمونيا من الهيدروجين والنيتروجين.
- مقدمة في الكيمياء المعاصرة ٢**
١١. $\text{N}_{\text{ا}} + 3\text{H}_{\text{ا}} \rightleftharpoons 2\text{NH}_{\text{ا}}$
 ١٢. أكتب العلاقة التي تجلّى عن ثابت الأوزون لكل من التفاعلات التالية

$$\begin{aligned} 4\text{H}_{\text{ا}} + \text{CS}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons \text{CH}_{\text{ا}} + 2\text{H}_2\text{S}_{\text{ا}} \quad (أ) \\ \text{PCl}_{\text{ا}} &= \text{PCl}_{\text{ا}} + \text{Cl}_{\text{ا}} \quad (ب) \\ 2\text{NO}_{\text{ا}} + \text{O}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons 2\text{NO}_{\text{ا}} \quad (ج) \\ \text{CO}_{\text{ا}} + \text{H}_2\text{O}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons \text{H}_{\text{ا}} + \text{CO}_{\text{ا}} \quad (د) \end{aligned}$$
 ١٣. على عزف تحويل الماد المتفاعلة إلى كل من التفاعلات التالية

$$\begin{aligned} \text{H}_{\text{ا}} + \text{F}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons 2\text{HF}_{\text{ا}}, K_{\text{ا}} = 1 \times 10^{11} \quad (أ) \\ \text{SO}_{\text{ا}} + \text{NO}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons \text{NO}_{\text{ا}} + \text{SO}_{\text{ا}}, K_{\text{ا}} = 1 \times 10^7 \quad (ب) \\ (أ) \text{ كانت الفرج في عملية تقلية أكثر انتظاماً من المواد المطاعنة فعل تكون قيمة الإنتروري } \\ \text{مرتبة لم } 2.5. \end{aligned}$$
 ١٤. عزف الإنتروري.
 - (أ) إلقاء من الأقطنة الثالثة يملك إنتروري أدنى.
 - (ب) أحجية الصورة المرتبة أو المذكرة.
 - (ج) 50 mL.
 - (د) 10 g من بلورات كلوريد الصوديوم أو محلول مائي يحتوي على ١٠ من كلوريد الصوديوم.
- مقدمة في الكيمياء المعاصرة ٢**
١٥. على عزف إنتروري في كل من التفاعلات التالية

$$\begin{aligned} \text{CaCO}_{\text{ا}} &\longrightarrow \text{CaO}_{\text{ا}} + \text{CO}_{\text{ا}} \quad (أ) \\ \text{NH}_{\text{ا}} + \text{HCl}_{\text{ا}} &\longrightarrow \text{NH}_4\text{Cl}_{\text{ا}} \quad (ب) \\ 2\text{NaHCO}_{\text{ا}} &\longrightarrow \text{Na}_2\text{CO}_{\text{ا}} + \text{H}_2\text{O}_{\text{ا}} + \text{CO}_{\text{ا}} \quad (ج) \\ \text{CaO}_{\text{ا}} + \text{CO}_{\text{ا}} &\longrightarrow \text{CaCO}_{\text{ا}} \quad (د) \end{aligned}$$
 ١٦. هل صحيح أن كل العينيات التالية تأثر في تأثير الأوزون؟
 - (أ) تأثير بخار الماء إلى ماء سائل عند الفحص المجري العادي على الرغم من أن إنتروري غير موجود، الفرج العبرة السابقة.
 - (ب) تأثير إنتروري في كل من التفاعلات التالية

$$\begin{aligned} \text{Al}_2\text{O}_{\text{ا}} &\longrightarrow 2\text{Al}_{\text{ا}} + \frac{2}{3}\text{O}_{\text{ا}} \quad (أ) \\ \text{N}_{\text{ا}} &\longrightarrow 2\text{N}_{\text{ا}} \quad (ب) \end{aligned}$$
 - (ج) ما هو تأثير نفس حجم النظام في تأثير الأوزون في كل من التفاعلات التالية

$$\begin{aligned} 4\text{HCl}_{\text{ا}} + \text{O}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons 2\text{Cl}_{\text{ا}} + 2\text{H}_2\text{O}_{\text{ا}} \quad (أ) \\ \text{CO}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons \text{CO}_{\text{ا}} \quad (ب) \\ \text{CaCO}_{\text{ا}} &\rightleftharpoons \text{CaO}_{\text{ا}} + \text{CO}_{\text{ا}} \quad (ج) \end{aligned}$$
 - (د) تأثير ماء يعادل (أ) حيث ماء مطردة إلى تفاعل عكسي يعطي، ماء يعادل لموضع الإنتروري.
 ١٧. تأثير إنتروري في درجة الحرارة طاقة الصدام بين جزيئات المادة المطاعنة وتوزع الرذاق في تأثير المادة المطاعنة عدد الصدامات، ما تأثير المادة المطرزة في الصدام بين الجزيئات؟
- افتراضات**
١. إن تأثير الماء يكون يعادل ماء (أ) إن التأثير تأثير (أ).
 ٢. في التفاعل $A + B = C$ ، تتساوي طاقة التنشيط للتفاعل الطردي 5 kJ وتساوي تأثير المادة الكلية 10 kJ، أحسب طاقة التنشيط للتفاعل المكتسي.
 ٣. إن تأثير ماء يعادل ماء (أ) حيث ماء يعادل لموضعه في التأثير (أ)، يعادل تأثير ماء يعادل ماء (أ) كما هو موجود في التأثير (أ)، يعادل تأثير ماء يعادل لموضعه في التأثير (أ) إن تأثير ماء يعادل لموضعه في التأثير (أ)، لماء من غير الوجود للمقدرة المروضة في التأثير (أ).
- مقدمة في الكيمياء المعاصرة ٢**
- ١٠. مفضل جدًا. (ب) مفضل ولكن نسبة أقل من (أ).**
- ١١. تكون قيمة الإنتروري سالبة.**
- ١٢. يمثل الإنتروري فرضي جسيمات مواد التفاعل ويزيد تدريجيًا مع انتقال المواد من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة لأن الجسيمات تكون أقل تماسًا وبلغ الإنتروري أقصاه في الحالة الغازية لأن الجسيمات تكون حرقة الحركة.**
- ١٣. (أ) أحجية الصورة المرتبة**
- ١٤. (ب) 50 mL**
- ١٥. (ج) 10 g من بلورات كلوريد الصوديوم**



- ٤ يحتوي خليط، عدد الأثارات عدد درجة حرارة تساوي 827°C ، على 0.552 mol من CO_2 ، 0.552 mol من H_2O من 0.448 mol من CO و 0.448 mol من H_2O .
 $\text{CO}_{(g)} + \text{H}_{(g)} = \text{CO}_{(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$
- ٥ يمكن تحديد تعداد الماء الناتج عن التفاعل بـ 1 g/cm^3
 الموج لـ H_2O يكتب التفاصيل التالية، هنا أنا كتابة الماء في حالة السائلة تساوي 1 g/cm^3 و 0.92 g/cm^3 في حالة الصلبة.
- ٦ العامل بين الأنسان (الكترون) والأكسجين تفاعل تلقائي، مما يمكنه التأثير على سرعة هذا التفاعل.
- $$\text{C}_{(s, \text{الأنسان})} + \text{O}_{(g)} = \text{CO}_{(g)}$$
- ٧ اختر (أحد) الكلمات المعلقة لك تكملة الموجة الثانية على نسخة الموجة الأولى.
 مادة محذقة مادة مائية لعنة الشخص
 (١) السحب (٣) الرياح
 (٢) عملية البناء الضوئي (٤) المطر
- ٨ يكتب ذوبان مينا الأسنان $\text{Ca}(\text{PO}_4)_2(\text{OH})$ تصورتها، وهو يحدث فوق السطح الكا哩ي
 $\text{Ca}(\text{PO}_4)_2(\text{OH})_{(s)} = 3\text{Ca}^{2+}_{(aq)} + 3\text{PO}_4^{3-}_{(aq)} + \text{OH}^-_{(aq)}$
 يتجزء تجزيء السكر على الأسنان تكون H^+ . مما تأثير زباداً تفكك كاتيون H^+ في مينا الأسنان؟

مشاريع الوحدة

- ١ أدرج في النسخة ٥ تذاكرات قشت يتناولها اليوم ويتجزء منها زباداً في الإنزروبي.
- ٢ قم بتجربة لبيان تأثير درجة الحرارة في سرعات التفاعل. اختر تفاعلًا كيميائيًا بسيطًا يحصل منه غاز غير ماء ولا يكون راسياً. اعرض التصميم الخاص بتجربتك على المعلم، وزباداً على تصميمك خلطًا رسمياً يوضح علاقته سرعة التفاعل بدرجة الحرارة.

- ١٦ (أ) يزداد الإنزروبي
 (ب) يقل الإنزروبي
 (ج) يزداد الإنزروبي
 (د) يقل الإنزروبي

١٧ كلاً، بعض التفاعلات تكون تلقائية على الرغم من أنها ماضية للحرارة، بسبب زيادة الإنزروبي مثلما يحصل في عملية انصهار التلنج.

١٨ يكتفى بخار الماء إلى ماء سائل عند الضغط الجروي العادي نتيجة فقدانه للحرارة وتسرّبه في الوسط المحيط.

- ١٩ (أ) نعم (ب) نعم (ج) كلاً (د) نعم

- ٢٠ (أ) التفاعل الطردي مفضل
 (ب) التفاعل الطردي مفضل
 (ج) التفاعل العكوس مفضل

٢١ يُنشّط التفاعل بتأثير المادة المحفزة التي لا تدخل في نواتج التفاعل ولا يُزاح موضع الاتزان ولكن النظام يصل إلى الاتزان بطريقة أسرع.

٢٢ تخفض المادة المحفزة حاجز طاقة التنشيط.

اخبر مهاراتك

- ١ العاملان هما: الإنثالي والإنزوبي.
 ٢ 25 kJ
 ٣ التغيير من (أ) إلى (ب) تلقائي ومفضل لزيادة الإنزوبي في النظام، أما التغيير من (ب) إلى (ج) فيتيح منه انخفاض في الإنزوبي، وبالتالي فهو غير تلقائي ولن يحدث.

$$K_{eq} = \frac{[\text{CO}][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CO}_2][\text{H}_2]} = \frac{(0.448)(0.448)}{(0.552)(0.552)} = 0.659$$

- ٤ لأن الضغط يزيد الكثافة وهذه الحالة مفضلة في التفاعل العكوس حيث الماء في حالة سائلة.
 ٥ هذا التفاعل بطيء بسبب صلابة الألماس.
 ٦ السحب
 ٧ تؤدي زيادة H^+ إلى تفاعله مع OH^- . وبذلك يتناقص تركيزه ما يخلق حالة عدم اتزان، وإعادة حالة اتزان OH^- وبحسب مبدأ لوشايله، يُغير التفاعل على إنتاج OH^- وهذا الأفضلية للتفاعل الطردي. ونتيجة لذلك، يبدأ مينا الأسنان بالذوبان ما يؤدي إلى حالات التسوس.

مشاريع الوحدة

- ١ تقبل الأجوبة المنطقية كلها.
 ٢ تأكّد من أن التفاعل الكيميائي بسيط وأن المواد المتفاعلة يسهل الحصول عليها والمواد الناتجة غير سامة. تأكّد أيضًا من إدراج الطالب تعليمات الأمان في التجربة التي صممها.

فصل الوحدة

الفصل الأول

• الأحماض والقواعد

أهداف الوحدة

- يتعرف نظريات أرهينيوس وبرونستاد – لوري ولويس للأحماض والقواعد.
- يعرّف الأحماض والقواعد ويسمّيها عند إعطاء الصيغة الخاصة بكلّ منها.
- يصنّف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي.
- يحوّل تركيزات كاتيونات الهيدروجينوم إلى قيم الأس الهيدروجيني وتركيزات أنيون الهيدروكسيد إلى قيم الأس الهيدروكسيلي.
- يحسب ثابت تأين الحمض (K_a) من التركيز وقياسات الأس الهيدروجيني.
- يرتب قوى الأحماض والقواعد بحسب ثابت تأينها.

معالم الوحدة

- اكتشف بنفسك: تأثير الأطعمة بصودا الخبز
- ارتباط الكيمياء بالكتب: الكيمياء تنقذ الكتب المفتتة
- علاقة الكيمياء بالحياة اليومية: كُنْ حذرًا عند استعمال المبيّض!
- ارتباط الكيمياء بالصحة: تأكل الأسنان
- الكيمياء في خدمة البيئة: المطر الحمضي



كانت المواد تُصنَّف على أنها مواد حمضية أو قاعدية بحسب طعمها. فالمواد التي تظهر حموضتها، كالليمون الحامض والخلّ مثلاً، هي حمضية، والمواد التي تظهر مرارتها، كالثوم والكافيين، هي قاعدية. وكانت شدة المرارة أو الحموضة تحدّد قوّة الحمض أو القاعدة لتصنّف الأحماض ضمّنّياً بين حمض قوي وحمض ضعيف، والقواعد بين قاعدة قوية وقاعدة ضعيفة.

إن دراسة الصيغ التركيبية والجزئية للأحماض والقواعد تساعده في تحديد المركبات الحمضية والقواعدية ومدى قوتها، وفي توقع تفاعلاتها الكيميائية من دون اللجوء إلى تذوقها، فالكثير من الأحماض والقواعد يجب عدم تذوقها لأنّ عدم لمسها أيضًا لخطورتها.

اكتشف بنفسك

تأثير الأطعمة بصودا الخبز

لإجراء هذا النشاط يجب توفر ما يلي: صودا الخبز (NaHCO_3) ، طبق ورقي كبير ، منديل ورقي ، أنواع مختلفة من الفاكهة والخضار (مثل عيدان الكرفس ، موز ، عنب ، طماطم ، ليمون ، تفاح ، برتقال وجريب فروت).

1. قطّع الفاكهة والخضار إلى قطع صغيرة في الطبق وتأكد من أنّ القطع متباعدة عن بعضها جيداً. تأكّد أيضًا من نظافة السكين بعد تقطيع كلّ نوع من الفاكهة أو الخضار على حدة.
2. انشر صودا الخبز على كلّ قطعة من القطع السابقة.
3. ماذا تلاحظ؟ هل هناك أيّ علاقة بين ما لاحظته وأنواع الطعام التي تعرف بخبرتك الشخصية أنّ طعمها لاذع (أي أنّها حمضية)؟ بعد دراستك للأحماض والقواعد أعطِ تفسيرًا لما لاحظته.

الفصل الأول

الأحماض والقواعد Acids and Bases

دروس الفصل

الدرس الأول

- وصف الأحماض والقواعد

الدرس الثاني

- تسمية الأحماض والقواعد

الدرس الثالث

- كاتيونات الهيدروجين

والحموضة

الدرس الرابع

- قوة الأحماض والقواعد

قد تتفاجأ عندما تدرك مدى توافر المركبات الحمضية أو القاعدية في المأكولات، كالخل وعصير الفواكه الحمضية (الليمون الحامض والعنب والتفاح)، وفي السوائل كالحليب والمشروبات الغازية.

يرغب الناس على اختلاف أعمارهم في تناول الحلوي على الرغم من إدراكيهم آثارها الجانبية، كتسوس الأسنان الناتج عن تكاثر الجراثيم التي تنتج أحاماً تؤثّر في ذوبانة مينا الأسنان. مثال آخر على الأحماض هي عملية هضم البروتينات الموجودة في اللحوم، والتي تبدأ في المعدة بعد أن تفرز مادة حمضية فيها. وتكثر الأمثلة على القواعد في حياتنا اليومية، ومنها القهوة التي تحتوي على مادة قاعدية تُسمى الكافيين، بالإضافة إلى صودا الخبيز التي يتناولها البعض في حال ارتفاع مستوى الحموضة في معدتهم. كما أن الصابون، أكثر المواد القاعدية شيوعاً، والانزلاقية خاصية تتميز بها القواعد.



وصف الأحماض والقواعد

Acids and Bases Description

الأهداف العامة

- ❖ يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد ويصفها.
- ❖ يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تعریفها في نظریات أرهینیوس وبرونستد - لوری ولویس.
- ❖ یعرف زوج الحمض/القاعدة المرافق في تفاعلات الأحماض والقواعد.



شكل (51)
كهف مليء بالخفافيش

يعتقد البعض أنّ الأحماض هي الأكثر شيوعاً في حياتنا اليومية ، إذ إننا نقع على الكثير منها في الأطعمة والفواكه والخضار والصناعات ، لكن ذلك غير صحيح . فعلى سبيل المثال ، هناك كهف في مدينة تكساس يُسمى كهف براكن يعيش فيه من 20 إلى 40 مليون خفافش ويعتبر أكبر مستعمرة للفقاريات في العالم (شكل 51) . ويجب على زوار هذا الكهف أن يرتدوا نظارات وأجهزة للتنفس لحمايةهم من غاز الأمونيا الخطير (قاعدة) والذي يتكون كناتج ثانوي من بول الخفافش .

1. الخواص العامة للأحماض والقواعد

General Properties of Acids and Bases

هل تعلم أنّ الأحماض والقواعد تؤدي دوراً رئيساً في معظم التفاعلات الكيميائية التي تحدث في حياتنا اليومية؟ هل تعلم أيضاً أنّ الكثير من العمليات الصناعية تستخدم الأحماض والقواعد ، مثل إعداد الخل والمشروبات الغازية والأقراص المضادة للحموضة وصناعة بطاطيات السيارات ومواد التنظيف المنزلية؟ بالإضافة إلى ذلك ، يحتاج جسم الإنسان إلى الأحماض والقواعد ليقوم بوظائفه الحيوية على أكمل وجه .

يوضح الشكل (52) بعض الاستخدامات والمواد التي تحتوي على الأحماض والقواعد. يحتوي الكثير من الأصناف الشائعة والمعروفة من المركبات على أحماض. وللأحماض خواص مميزة قد تكون تعرّفت عليها مسبقاً. تعطي المركبات الحمضية للأطعمة طعمًا لاذعاً. على سبيل المثال، يحتوي الخل على حمض الأستيك، والليمون الحامض يجعل فم الإنسان ينقبض عند تذوقه لأنّه يحتوي على حمض الستريك. تحتوي المحاليل المائية للأحماض على إلكترونات، وبذلك توصل التيار الكهربائي كما سبق أن تعلّمت عن المحاليل الإلكترونية. وتكون الإلكترونات بعض محاليل الأحماض قوية وأخرى ضعيفة، كما أنها تغيّر ألوان بعض الصبغات الكيميائية المعروفة بالأدلة. يتفاعل الكثير من الفلزات مثل الخارصين والمغنيسيوم مع المحاليل المائية للأحماض لتعطي غاز الهيدروجين وتفاصل أيضاً مع القواعد لتكوين ماء وملح. يُستخدم حليب المغنيسيوم (معلق من هيدروكسيد المغنيسيوم في الماء)، وهو قاعدة، لمعالجة زيادة حموضة المعدة. إنّ طعم المحاليل المائية للقواعد مرّ وملمسها لزق، وهي مثل الأحماض تغيّر لون بعض الأدلة ويمكن أن تكون محاليلها إلكترونات قوية أو ضعيفة.

2. أحماض وقواعد أرهينيوس

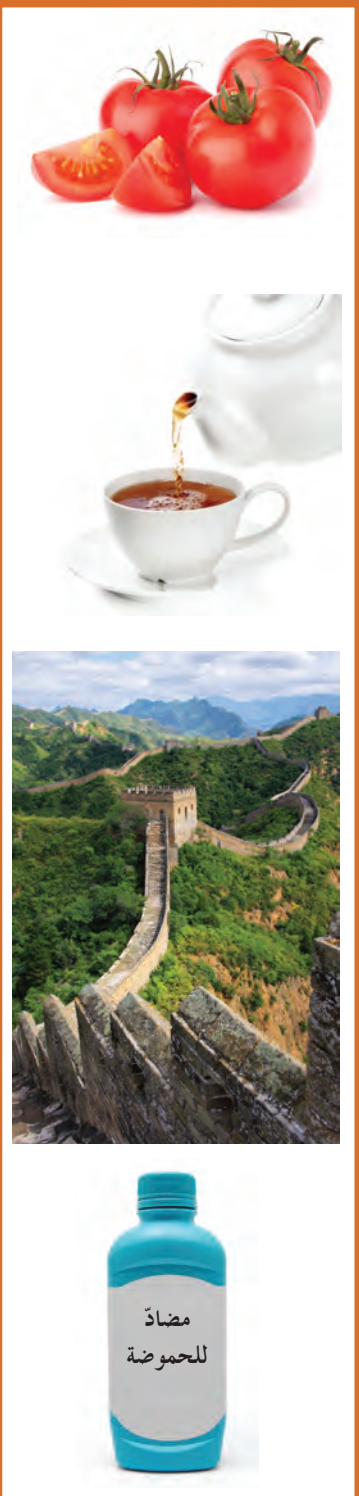
Arrhenius Acids and Bases

تعرّفت سابقاً خواص كلّ من الحمض والقاعدة. وعلى الرغم من أنّ الكيميائيين قد أدركوا خواص هاتين المجموعتين من المركبات وسلوكها وتعريفها منذ سنوات عديدة، إلاّ أنّهم لم يستطعوا تفسير النظرية الكيميائية لهذا السلوك. وفي العام 1887، اقترح الكيميائي السويدي سفانت أرهينيوس (1859 – 1927) طريقة مبتكرة لتعريف سلوك الأحماض والقواعد وتفسيرها. تنصّ نظرية أرهينيوس للأحماض والقواعد

Arrhenius Acid–Base Theory على أنّ الأحماض هي مركبات تحتوي على هيدروجين وتتأين لتعطي كاتيونات الهيدروجين H^+ في محلول المائي. والقواعد هي المركبات التي تتأين لتعطي أنبيونات الهيدروكسيد OH^- في محلول المائي.

شكل (52)

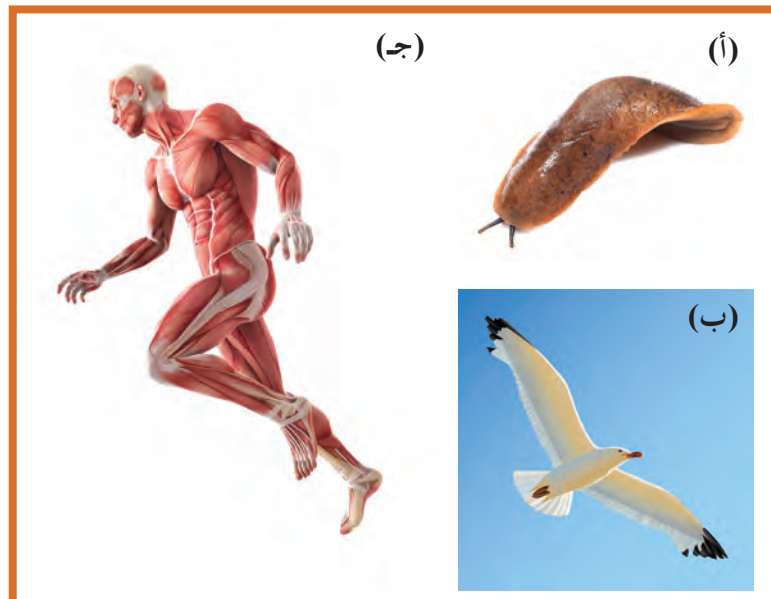
تحتوي جميع هذه المنتجات على الأحماض أو القواعد أو تنتجهما أو قواعد عند ذوبانها في الماء. فتحتوي الطماطم على حمض الأسكوربيك ويحتوي الشاي على حمض التانيك. أما هيدروكسيد الكالسيوم، وهو قاعدة، فيعتبر أحد مكونات مواد البناء التي استُخدمت في بناء سور الصين العظيم. وتستخدم مضادات الحموضة أنواع مختلفة من القواعد لتعادل زيادة حموضة المعدة.



الصيغة	الاسم
HCl	حمض الهيدروكلوريك
HNO ₃	حمض النيتريك
H ₂ SO ₄	حمض الكبريتيك
H ₃ PO ₄	حمض الفوسفوريك
CH ₃ COOH	حمض الأستيك
H ₂ CO ₃	حمض الكربونيك

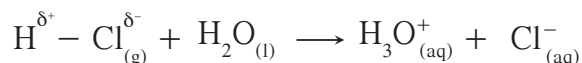
جدول (4)
بعض الأحماض الشائعة

يوضح الجدول (4) بعض الأحماض الشائعة. تعرف الأحماض التي تحتوي على ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتأين أحماض أحادية البروتون Monoprotic Acids (كمض النيتريك HNO₃) والأحماض التي تحتوي على ذرّتي هيدروجين قابلتين للتأين أحماض ثنائية البروتون Diprotic Acids (كمض الكبريتيك H₂SO₄) والأحماض التي تحتوي على ثلاث ذرات هيدروجين قابلة للتأين أحماض ثلاثة البروتون Triprotic Acids (كمض الفوسفوريك H₃PO₄) (شكل 53).



شكل (53)
(أ) تفرز الرخويات البحرية حمض ثانوي البروتون H₂SO₄ للدفاع عن نفسها. (ب) تنتح الطيور البحرية خليطاً حمضيّاً من زيوت السمك نصف المهدومة ذات رائحة كريهة لـإبعاد أعدائها. (ج) يُبني حمض اللاكتيك في عضلات الجسم خلال التمرين الطويل.

لا تعتبر كل المركبات التي تحتوي على ذرة الهيدروجين أحاماً. وليس من الضروري أن تتأين ذرات الهيدروجين كلها في حمض ما، إلا إذا كانت تكون رابطة قطبية مع ذرة ذات سالبية كهربائية عالية. وعندما يذوب مركب يحتوي على مثل هذه الروابط في الماء، ترتبط كاتيونات الهيدروجين التي نتجت منه بجزئيات الماء، مكونة كاتيونات الهيدرونيوم H₃O⁺، ما يؤدي إلى ثباتها. مثال على ذلك جزيء غاز كلوريد الهيدروجين.

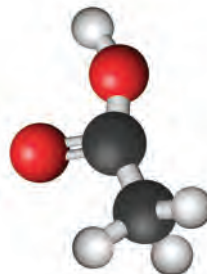
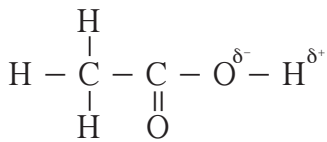


وعلى العكس، فإن ذرات الهيدروجين الأربع في مركب الميثان CH₄ مرتبطة بذرّة الكربون H – C بروابط قطبية ضعيفة. وبالتالي، لا يحتوي الميثان على ذرات هيدروجين قابلة للتأين، لذلك، لا يعتبر حمضاً.

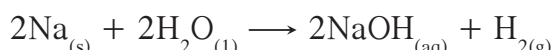
لكن حمض الأستيك CH_3COOH المستخدم في تصنيع البلاستيك والمواد الكيميائية المستخدمة في التصوير يختلف عن الميثان . فعلى الرغم من أنه يحتوي على أربع ذرات هيدروجين مثل الميثان ، يعتبر هذا الحمض حمضاً أحادي البروتون ، وتوضح الصيغة التركيبية للحمض السبب في ذلك (شكل 54).

شكل (54)

في هذا المركب ، هناك ثلاث ذرات هيدروجين متصلة بذرة الكربون بروابط قطبية ضعيفة . وبالتالي ، إنها غير قابلة للتأين ، وهناك ذرة واحدة متصلة بذرة الأكسجين ذات السالبية الكهربائية الكبيرة ، ولذلك فإنها قابلة للتأين.



يوضح الجدول (5) بعض القواعد الشائعة ، وقد يكون هيدروكسيد الصوديوم NaOH أكثر القواعد شيوعاً . ينتج هذا المركب من خلال تفاعل الصوديوم مع الماء ، كما يتضح في المعادلة التالية :

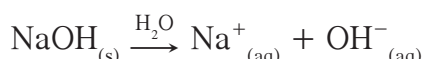


ونظراً لفعالية بعض القواعد في إزالة الأوساخ ، يُستخدم هيدروكسيد الصوديوم في تحضير المنتجات المنزلية المستخدمة لإزالة سدد البالوعات وتنظيفها .

الذوبانية في الماء	الصيغة	الاسم
عالية	KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم
عالية	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
منخفضة جداً	$\text{Ca}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد الكالسيوم
منخفضة جداً	$\text{Mg}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد المغنيسيوم

جدول (5)
بعض القواعد الشائعة

يتفاعل فلز البوتاسيوم مع الماء ليكون هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ، ويُعد كل من هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد البوتاسيوم مواد صلبة أيونية . ماذا يحدث للأيونات في هذه المركبات عندما تذوب في الماء؟



فقرة اثرائية

ارتباط الكيمياء بالكتب

الكيمياء تندد الكتب المفتقة

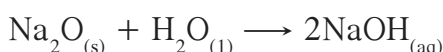
تحلل الكتب المطبوعة منذ منتصف القرن التاسع عشر ببطء وهي على رفوف المكتبات، ويصبح ورقها رققاً للغاية ويتفتّت بسهولة عند لمسها. ويعود السبب في ذلك إلى حموضة الورق الناجمة عن غمره في العصور الماضية في محلول الشب (كبريتات الألمنيوم).

لقد كان الشب يستخدم منذ 150 عاماً لمنع الحبر من الامتداد (البعض) على الورق. لذا تتعاون المكتبات في جميع أنحاء العالم مع الكيميائيين لإيجاد الطرق المناسبة لوقف التحلل الحمضي للكتب. تتم إحدى هذه الطرق في حجرة مفرغة من الهواء وتكون في إزالة الحموضة الكلية بعد سحب الهواء من الحجرة وإزالة معظم الرطوبة من الكتب ثم يتم إدخال غاز ثاني أكسيد الكربون. يتغلغل هذا الغاز في الصفحات المغلقة للكتب وتعادل تماماً أي حمض موجود فيها.

يُعتبر كلّ من الصوديوم والبوتاسيوم من عناصر المجموعة 1A وهي عناصر الفلزات القلوية التي تتفاعل مع الماء لتكوين محليل قاعدية:



وتفاعل أيضاً أكاسيد الفلزات مع الماء لتكوين محليل قاعدية:



ويذوب كلّ من هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد البوتاسيوم بشدة في الماء، لذلك يمكن تحضير محليل المركبة من هذه المركبات بسهولة. تسبّب تلك المحاليل القاعدية، نظراً إلى خواصها الكاوية، ألمًا شديداً وتآكلًا للجلد، ولا يلتئم الجرح الذي تسبّبه بسرعة. لذلك، يجب غسلها وإزالتها عن الجلد بالماء في حال لمسها أو انسكابها.

أما هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ وهيدروكسيد المغنيسيوم $\text{Mg}(\text{OH})_2$ ، فهما من هيدروكسيدات فلزات المجموعة 2A. لا تذوب هذه الهيدروكسيدات بسهولة في الماء. وبالتالي، فإنّ محليلها تكون دائمًا مخففة جداً ويكون تركيز أنيون الهيدروكسيد في مثل هذه المحاليل منخفضاً. ويحتوي محلول المشبع بهيدروكسيد الكالسيوم على 0.175 g من هذا المركب فقط لكل 100 g من الماء. ويُعدّ هيدروكسيد المغنيسيوم أقلّ ذوبانة من هيدروكسيد الكالسيوم إذ يحتوي محلول المشبع على 0.0009 g من هذا المركب فقط لكل 100 g من الماء. وتحتوي معلقات هيدروكسيد المغنيسيوم في الماء على تركيزات منخفضة من أنيون الهيدروكسيد.

3. أحماض وقواعد برونستاد - لوري

Brønsted-Lowry Acids and Bases

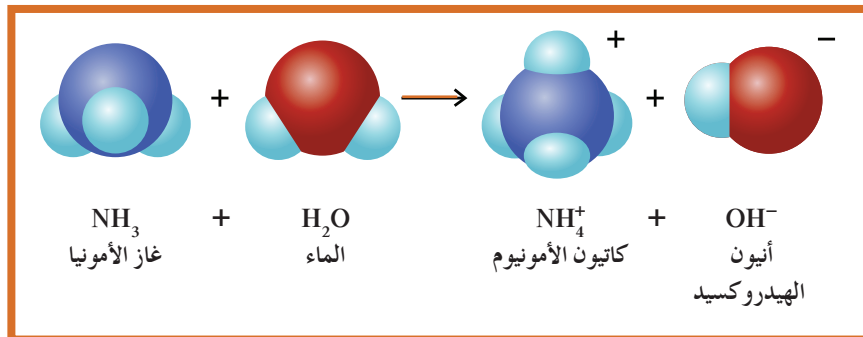
لم تكن نظرية أرهينيوس للأحماض والقواعد شاملة بقدر ما تمكّنت من تقديم عدة تفسيرات لكثير من التفاعلات الكيميائية في المحاليل المائية. فهي لا تتضمّن المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية، كما أنها فشلت في تقديم الإجابة عن تساؤلات عديدة أهمّها:

• نظرية أرهينيوس محصورة بالمحاليل المائية، إذ إنّها لم تعطِ أي تفسير لحالة المحاليل غير المائية ولم تعالجها.

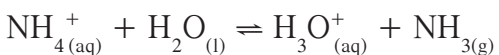
• بعض المركبات لا تحتوي علىمجموعات الهيدروكسيد وعند ذوبانها في الماء مثل الأمونيا NH_3 تنتج محليل مائية قاعدية كما هو موضح في الشكل (55).

شكل (55)

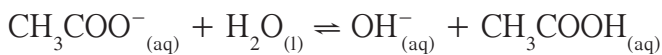
تدوب الأمونيا في الماء لتكوين كاتيونات أمونيوم وأنيونات هيدروكسيد. وفي هذا التفاعل، يعطي الماء كاتيون هيدروجين لجزيء الأمونيا. لماذا لا تصنف الأمونيا كقاعدة تبعاً لنطريه أرهيبيوس؟



بعض الأملاح لا تكون محليلات متعادلة عند إذابتها في الماء. ولم تعط نظرية أرهيبيوس أي تفسير لذلك. على سبيل المثال ، لا يحتوي كلوريد الأمونيوم NH_4Cl على كاتيونات الهيدروجين H^+ ولكنّه ينتح محلولاً حمضيّاً عند ذوبانه في الماء.



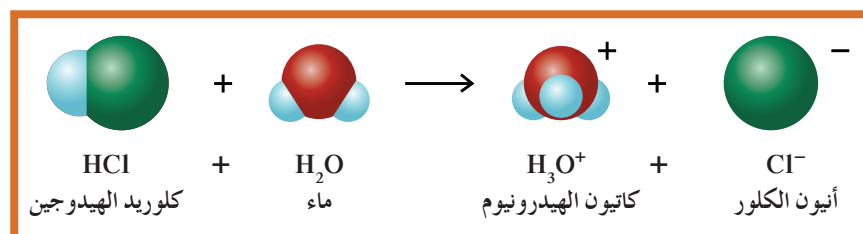
ولا يحتوي ملح أسيتات الصوديوم CH_3COONa على أنيون الهيدروكسيد OH^- وهو مع ذلك ينتح محلولاً قاعدياً عند ذوبانه في الماء.



في العام 1923 ، وضع الدنماركي جوهانز برونسنستد Johannes Brønsted نظرية برونسنستد – لوري للأحماض والقواعد Thomas Lowry التي تصنف Brønsted – Lowry's Acid–Base Theory الأحماض والقواعد بحسب قدرتها على إعطاء بروتونات أو استقبالها.

الحمض هو المادة (جزيء أو أيون) التي تعطي كاتيون هيدروجين H^+ (بروتون) في محلول وتسمى معطي بروتون Proton Donor . والقاعدة هي المادة (جزيء أو أيون) التي تستقبل كاتيون هيدروجين H^+ (بروتون) في محلول وسمى مستقبل Proton Acceptor .

بناءً على هذه النظرية ، يحدث التفاعل بين حمض وقاعدة من انتقال البروتون من الحمض واستقبال القاعدة له . وقد اعتمد أرهيبيوس على نظريته ليزيل أي احتمال لمشاركة المذيب (الماء) في عملية التفكك . أمّا نظرية برونسنستد – لوري ، فتوّكّد مشاركة المذيب في تلك العملية ، كما هو موضح في الشكل (56) ، حيث إنّ كاتيونات الهيدرونيوم تنتج عن التفاعل بين غاز كلوريد الهيدروجين والماء .



شكل (56)

حمض الهيدروكلوريك الذي يتواجد في المختبر المدرسي هو في الحقيقة محلول مائي لكlorيد الهيدروجين بحيث يكون الهيدروجين كاتيونات الهيدرونيوم في محلول المائي .

يعتبر HCl الحمض في هذه المعادلة لأنّه يفقد البروتون H^+ ، في حين أنّ الماء يعتبر القاعدة لأنّه يستقبل البروتون H^+ .

طبقاً لتعريف الحمض والقاعدة في نظرية برونستد – لوري ، نجد أنه عندما يفقد الحمض بروتونه (H^+) ، يتحول إلى قاعدة مرافقة Conjugate Base وعندما تستقبل القاعدة البروتون الذي فقده الحمض في هذا التفاعل تصبح حمضاً مرافقاً Conjugate Acid.

بناءً على نظرية برونستد – لوري ، نجد أن كلّ حمض يُرافق بقاعدة وكلّ قاعدة تُرافق بحمض، يُسمى زوج الحمض/القاعدة المرافقة Conjugate Acid/Base Pair .

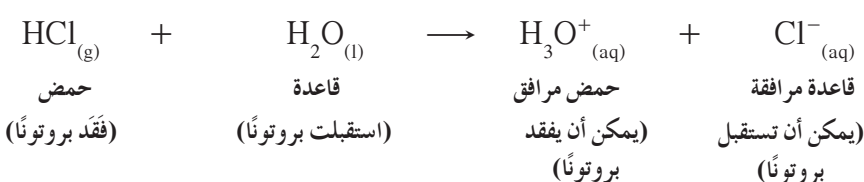
(جدول 6).

حمض	قاعدة
HCl	Cl^-
H_3O^+	H_2O
H_2SO_4	HSO_4^-
HSO_4^-	SO_4^{2-}
CH_3COOH	CH_3COO^-
H_2CO_3	HCO_3^-
HCO_3^-	CO_3^{2-}
NH_4^+	NH_3
H_2O	OH^-

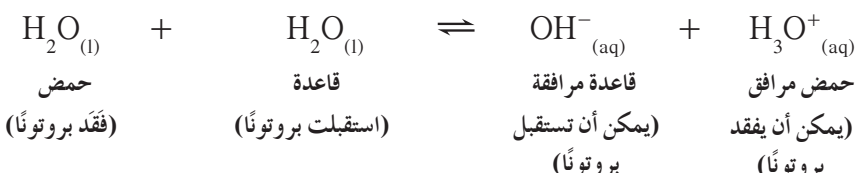
جدول (6)

أمثلة على أزواج الحمض/القاعدة المرافقة

توضح المعادلة التالية هذه النظرية:

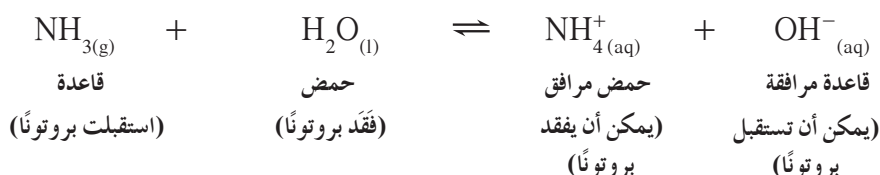


في ضوء نظرية برونستد – لوري ، أصبح تفسير تفكّك الماء ممكناً. تمتاز جزيئات الماء بتصرّف بعضها كحمض وبعض الآخر كقاعدة ، لذلك يكون للماء سلوك متعدد.



شكل تعريف القاعدة الفرق الرئيس بين نظرية أرهينيوس ونظرية برونستد – لوري . فقد أعطت نظرية برونستد – لوري تفسيرًا لقواعدية مركبات كثيرة لا تحتوي على أنيونات الهيدروكسيد OH^- بينما أهمت نظرية أرهينيوس هذه المركبات.

توضح المعادلة التالية كيف تُعرف هذه المركبات على أنها قواعد من دون أن تحتوي على أنيونات من الهيدروكسيد . في هذه المعادلة، تتفاعل الأمونيا (قاعدة) مع الماء (حمض) وذلك باستقبال البروتون وفقدانه .



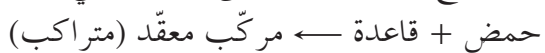
Lewis Acids and Bases

4. أحماض وقواعد لويس

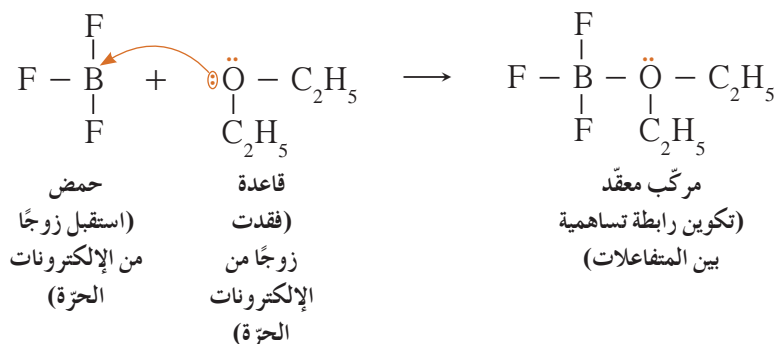
عالج الكيميائي الأميركي جلبرت لويس Gilbert Lewis موضوع الحمض والقاعدة بطريقة مختلفة تماماً عن تلك التي اتبّعها كل من أرهينيوس وبرونستاد – لوري .

أعطى العالم لويس تعاريف جديدة تعتمد على مشاركة زوج من الإلكترونات الحرّة بدلاً من البروتون . تنص نظرية لويس للأحماض والقواعد Lewis Acid–Base Theory على أنّ القاعدة هي الجزيئات أو الأيونات التي لها قدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات الحرّة Electron–Pair Donor لتكون رابطة تساهمية مع جزيئات أخرى تُسمّى الحمض . والحمض هو المادة التي لها القدرة على استقبال زوج أو أكثر من الإلكترونات الحرّة Electron–Pair Acceptor (من أيّ قاعدة) لتكون معها رابطة تساهمية .

تفاعل قاعدة لويس مع حمض لويس على النحو التالي:



مثال على ذلك ، يتفاعل ثنائي إيثيل إثير مع ثلاثي فلوريد البوoron لإنتاج ثلاثي فلوريد البوoron الإثيري كما توضح المعادلة التالية:



تمتاز قواعد لويس كلّها بوجود خاصية رئيسة مشتركة بينها ، فهي تمتلك زوجاً أو أكثر من الإلكترونات الحرّة (غير المرتبطة) . وتمتاز أحماض لويس أيضاً بخاصية مشتركة بينها ، بحيث تستطيع هذه الأحماض أن تستقبل زوجاً أو أكثر من الإلكترونات.

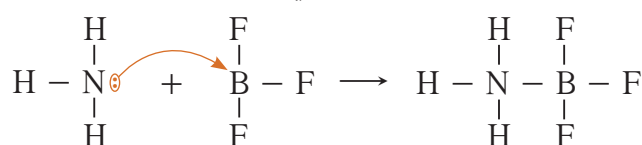
بم تمتاز نظرية لويس عن نظرية أرهينيوس ونظرية برونستد – لوري؟ استخدم لويس مفهوماً أكثر عمومية بالنسبة إلى الحمض . فاعتبر أنَّ الحمض هو المادةُ القادرَة على أن تستقبل الإلكترونات التي تعطيها القاعدة . واستخدم لويس زوجاً من الإلكترونات الحرّة بدلاً من البروتون لتكوين الرابطة التساهمية . لذلك ، أضاف تعريف لويس عدداً من المركبات الأخرى التي تسمى أحماض لويس (جدول 7).

القاعدة	الحمض	التعريف
OH^- تستج	H^+ يتج	أرهينيوس
H^+ تستقبل	H^+ يعطي	برونستد – لوري
تعطي زوجاً من الإلكترونات	يستقبل زوجاً أو أكثر من الإلكترونات	لويس

جدول (7)
تعريف الأحماض والقواعد

مثال (1)

عِّرف حمض لويس وقاعدة لويس على التفاعل التالي:



طريقة التفكير في الحل

- حلّ:** ضع خطة استراتيجية لحلّ السؤال: تعاريف حمض لويس وقاعدة لويس التي تُستخدم لحلّ السؤال مبنية على استقبال زوج من الإلكترونات وإعطائه.
 - احسب:** طبق الخطة الاستراتيجية لحلّ السؤال: يعطي الأمونيا زوجاً من الإلكترونات ويستقبل ثالث فلوريد البoron هذا الزوج من الإلكترونات . تعطي قاعدة لويس إلكترونات ، لذلك ، تعمل الأمونيا كقاعدة لويس . أمّا حمض لويس فهو الذي يستقبل زوجاً من الإلكترونات ، لذلك ، يعمل ثالث فلوريد البورون كحمض لويس.
 - قيّم:** هل النتيجة لها معنى؟
- في هذا التفاعل ، تتطابق الأمونيا وثالث فلوريد البورون مع تعاريف قاعدة لويس وحمض لويس على الترتيب .

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. هل تتوقع أن يكون PCl_3 حمض لويس أم قاعدة لويس في تفاعل كيميائي؟ علل إجابتك.

الحل: قاعدة لويس لأن لها زوجاً من إلكترونات الحرّة يمكنها أن تعطيه.

2. عُرف حمض لويس وقاعدة لويس في كل من التفاعلات التالية:



الحل:

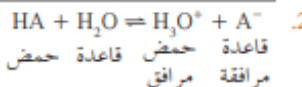
(أ) H^+ حمض لويس، H_2O قاعدة لويس

(ب) AlCl_3 حمض لويس، Cl^- قاعدة لويس

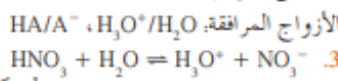
إجابات أسئلة الدرس 1-1

- 1.** (أ) حمض برونستد - لوري هو معطي البروتون H^+ بينما قاعدة برونستد - لوري هي مستقبلة البروتون H^+ .
 (ب) أنها تعرف بعض المركبات على أنها قواعد على الرغم أنها لا تحتوي على أيون الهيدروكسيد مثل الأمونيا.
 (ج)

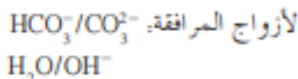
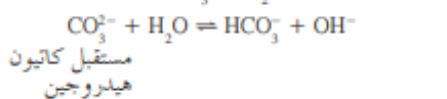
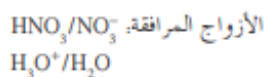
تعريف القاعدة	تعريف الحمض	النظرية
OH^- منتج	H^+ منتج	أرهيبيوس
H^+ مستقبل	H^+ معطي	برونستد - لوري
معطي زوج من الإلكترونات الحرّة	مستقبل زوج أو أكثر من الإلكترونات الحرّة	لويس



القاعدة المرافق = صيغة الحمض منقوص منه H^+
الحمض المرافق = صيغة القاعدة مضاد إليه H^+



معطي كاتيون هيدروجين



4. (أ) ثانية البروتون، يحتوي الحمض على ذرّي هيدروجين قابليين للثاني.

(ب) ثالثية البروتون، يحتوي الحمض على ثلات ذرات هيدروجين قابلة للثاثين.

(ج) أحادية البروتون، لا يحتوي الحمض إلا على ذرّة هيدروجين واحدة قابلة للثاثين.

(د) ثانية البروتون، يحتوي الحمض على ذرّي هيدروجين قابليين للثاثين.

مراجعة الدرس 1-1

1. أجب عمّا يلي:

(أ) عُرف الأحماض والقواعد وفقاً لنظرية برونستد - لوري.

(ب) ما هي مزايا هذه النظرية؟ عدد خواص بعض المركبات مثل الأمونيا.

(ج) كيف يمكن أن تقارن كلاً من نظرية أرهيبيوس ونظرية برونستد - لوري بنظرية لويس للأحماض والقواعد؟

2. ما هو الزوج المرافق من الحمض والقاعدة؟

3. اكتب معادلات تأين HNO_3 في الماء وتفاعل CO_3^{2-} مع الماء

وعُرف في كلّ معادلة معطي كاتيون الهيدروجين ومستقبل

كاتيون الهيدروجين، ثم سُمّ أزواج الحمض / القاعدة المرافق في كلّ معادلة.

4. صنف الأحماض التالية كأحماض أحادية البروتون أو ثنائية

البروتون أو ثلاثة البروتون. فسر السبب:



تسمية الأحماض والقواعد

Acids and Bases Nomenclature

الأهداف العامة

- يسمّي الحمض أو القاعدة عند إعطائه صيغة كلّ منها الجزيئية.



شكل (57)

يفرز بعض أنواع النمل مادة حمضية للدفاع عن نفسه.

يلدغ بعض أنواع النمل عندما يشعر بالتهديد أو الاضطراب ويفرز مادة تحتوي على حمض الفورميك (HCOOH) لتسبيب الألم أو لقتل أعدائها (شكل 57). يهاجم هذا النوع من النمل الإنسان أيضًا ولكن لدغته ليست مميتة، إذ يسبب هذا الحمض تقرّح في جلد الإنسان كحدّ أقصى.

Acids

1. الأحماض

تحتوي بعض الأحماض على عنصرين فقط وتعرف أحماض ثنائية (غير أكسجينية) **Binary Acids**. في حين تحتوي أحماض أخرى على ثلاثة عناصر منها الأكسجين وتشتمل على أحماض أكسجينية **Oxyacids**.

1.1 تسمية الأحماض ثنائية العنصر (غير الأكسجينية)

Nomenclature of Binary Acids (Non Oxyacids)

يتكون الحمض الثنائي العنصر من هيدروجين (H) وعنصر آخر (A) أكثر سالبية كهربائية. وتكون تسمية الحمض على الشكل التالي: حمض + هيدرو + اسم العنصر (A) مضافاً إليه المقطع "يك". يوضح الجدول (8) أمثلة على بعض الأحماض الثنائية وأسمائها.

العنصر A	العنصر A	اسم الحمض	صيغة الحمض
الكلور	Cl	حمض الهيدرو كلوريك	HCl
الفلور	F	حمض الهيدرو فلوريك	HF
البروم	Br	حمض الهيدرو بروميك	HBr
اليود	I	حمض الهيدرو يوديك	HI
الكبريت	S	حمض الهيدرو كبريتيك	H ₂ S

جدول (8)

أمثلة على بعض الأحماض الشائعة وأسمائها

2.1 تسمية الأحماض الأكسجينية من خلال تحديد عدد تأكسد ذرة الفلز

توضح الصيغة التالية الحمض الأكسجيني $H_aX_bO_c$ حيث تدل الأحرف a و b و c على التوالي على عدد ذرات الهيدروجين والعنصر X والأكسجين في جزيء الحمض.

يكون عنصر X عادة عنصر لفلزى ولكن يمكن أن يكون في بعض الأحيان عنصر فلزى من الفلزات الانتقالية حيث يكون عدد تأكسده مرتفعاً من مثل Cr^{+6} و Mn^{+6} و Mn^{+7} .

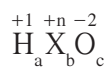
لتسمية هذه الأحماض يجب معرفة أعداد التأكسد للعنصر اللافلزى X. يوضح الجدول (9) التالي أعداد التأكسد لبعض العناصر (X) التي تكون الأحماض الأكسجينية الشائعة.

عدد التأكسد	X
+1 و +3 و +5 و +7	الهالوجينات
+6 و +4	عنصر الكبريت (S)
+5 و +3	عنصر النيتروجين (N)
+5 و +3	عنصر الفوسفور (P)
+4	عنصر الكربون (C)

جدول (9)

أمثلة عن بعض أعداد التأكسد للعنصر اللافلزى في الأحماض الأكسجينية

يمكن استنتاج عدد التأكسد (+n) للعنصر (X) من صيغة الحمض وذلك بتطبيق المعادلة الرياضية التالية:



$$a \times (+1) + b \times (+n) + c \times (-2) = 0$$

$$n = \frac{2c - a}{b}$$

يمكن ربط عدد تأكسد العنصر X ببعض المقاطع التي تسبق اسم العنصر X أو تليه. تسمى الأحماس الأكسجينية حسب عدد تأكسد الذرة المركزية (ذرة اللافلز) كما يلي:

• عندما يكون عدد تأكسد الذرة المركزية (+1):

حمض + هيبو + اسم الذرة المركزية + وز

• عندما يكون عدد تأكسد الذرة المركزية (3+ أو 4+):

حمض + اسم الذرة المركزية + وز (ما عدا حمض البوريك H_3BO_3)

وحمض الكربونيكي (H_2CO_3)

• عندما يكون عدد تأكسد الذرة المركزية (5+ أو 6+):

حمض + اسم الذرة المركزية + يك

• عندما يكون عدد التأكسد للذرة المركزية (7+):

حمض + بير + اسم الذرة المركزية + يك

• ذرة الكربون تكون حمضاً واحداً لذلك تكون التسمية:

حمض + اسم اللافلز + يك

H_2CO_3 : حمض الكربونيكي

مثال (1)

ما هي أسماء الأحماض التالية: $HClO_4$, H_2SO_3 , H_2SO_4 و

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

عدد تأكسد العنصر O: -2

عدد تأكسد العنصر H: +1

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

عندما تكون الصيغة معلومة ويمكن استنتاج عدد تأكسد العنصر X (S و Cl في المثال).

عندما يمكن تسمية الحمض الأكسجيني.

$$n = \frac{2 \times 4 - 2}{1} = +6 : H_2SO_4$$

يكون الحمض حمض الكبريتيك

$$n = \frac{2 \times 3 - 2}{1} = +4 : H_2SO_3$$

يكون الحمض حمض الكبريتوز

$$n = \frac{2 \times 4 - 1}{1} = +7 : HClO_4$$

يكون الحمض حمض البير كلوريك

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

باستخدام أعداد تأكسد يمكن استنتاج أن كلما كان عدد تأكسد العنصر X في الحمض قليل ينتهي اسم الحمض باللاحقة «وز» وكلما زاد عدد تأكسده ينتهي إسم الحمض باللاحقة «يك»، ويبدأ بالسابقة «بير».

2. القواعد

Bases

حسب تعريف أرهيبيوس، هي مركب يعطي أنيونات هيدروكسيد عند تأينه في الماء. تسمى القواعد التي توجد على شكل مركبات أيونية بطريقة تسمية المركبات الأيونية الأخرى نفسها، فيكتب اسم الأنيون يليه اسم الكاتيون مثل المركب القاعدي NaOH الذي يستخدم في تحضير لب الخشب والمنظفات والصابون ويسمى هيدروكسيد الصوديوم.

ما اسم المركب القاعدي Ca(OH)_2 ؟

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. اذكر أسماء الأحماض أو القواعد التالية:



الحلّ:

(أ) حمض الهيدروفلوريك (ب) حمض النيتريل

(ج) هيدروكسيد البوتاسيوم (د) حمض الكبريتيك

2. اكتب الصيغة الجزيئية للأحماض أو القواعد التالية:



الحلّ:



يوضح الجدول (10) التالي عدد تأكسد العنصر X وصيغة الحمض الأكسجيني واسم الحمض للأحماض الأكسجينية الأكثر شيوعاً.

العنصر X	عدد التأكسد (+n)	الصيغة	الاسم
Cl	+1	HClO	حمض الهيبوكلوروز
	+3	HClO_2	حمض الكلوروز
	+5	HClO_3	حمض الكلوريك
	+7	HClO_4	حمض البيركلوريك
S	+4	H_2SO_3	حمض الكبريتوز
	+6	H_2SO_4	حمض الكبريتيك
N	+3	HNO_2	حمض النيتروز
	+5	HNO_3	حمض النيتريل
P	+3	H_3PO_3	حمض الفسفوروز
	+5	H_3PO_4	حمض الفسفوريك
C	+4	H_2CO_3	حمض الكربونيكي

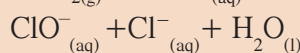
جدول (10)

أسماء بعض الأحماض الأكسجينية بحسب
أعداد التأكسد لندرة الألفانز

فقرة اثرائية

علاقة الكيمياء بالحياة اليومية

كُنْ حذرًا عند استعمال المبيّض!
معظم المنظفات المنزلية والمبيّضات هي محليلات مكونة من هيبوكلوريت الصوديوم $\text{NaClO}_{(aq)}$ ، ناتج من تفاعل غاز الكلور ، ومن محلول القاعدي هيدروكسيد الصوديوم بحسب المعادلة التالية:



يتميز هذا التفاعل الكيميائي بأنه تفاعل عكسي ، إذ تحرّك ذرات الكلور باستمرار بين Cl_2 و Cl^- . لا يكون محلول قاعدياً إلا إذا كان معظم الكلور على شكل ClO^- . وفي حال مزج المبيّض مع محليل حمضية (منظفات المرحاض) تحتوي على أحماض ، مثل H_3PO_4 ، يتفاعل H^+ مع OH^- ما يؤدي إلى تفضيل التفاعل العكسي ، أي الذي يفضل إنتاج مستويات خطرة من غاز الكلور . Cl_2

مراجعة الدرس 1-2

1. اكتب الصيغة الجزيئية لكلّ حمض أو قاعدة في ما يلي:

(أ) هيدروكسيد الباريوم (ب) حمض الهيدروبروميك

(ج) هيدروكسيد الروبيديوم (د) حمض الهيدروسيلينيك

2. اذكر أسماء الأحماض والقواعد التالية:

(ب) HClO_3 (أ) HF

(د) Al(OH)_3 (ج) H_2CO_3

إجابات أسئلة الدرس 1-2

1. (أ) Ba(OH)_2 (ب) HBr

(ج) RbOH (د) H_2Se

2. (أ) حمض الهيدروفلوريك

(ب) حمض الكلوريك

(ج) حمض الكربونيك

(د) هيدروكسيد الألمنيوم

كاتيونات الهيدروجين والحموضة

Hydrogen Cations and Acidity

الأهداف العامة

- يصنّف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهيدروجين أو تركيز أنيون الهيدروكسيد (pOH ، pH ، K_w).



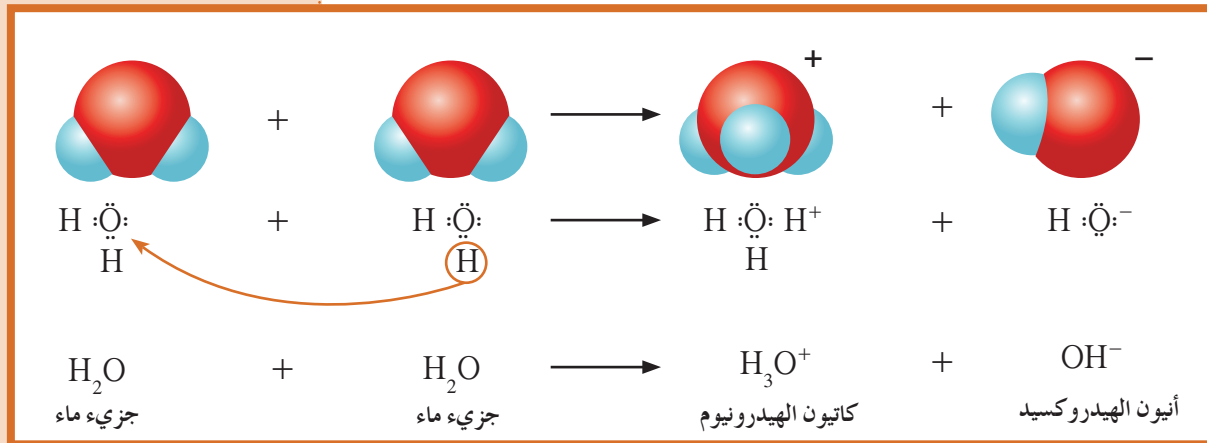
شكل (58)
عينة دم

عند إحضار أحد المرضى فاقد الوعي إلى المستشفى وانبعاث رائحة الفاكهة منه أثناء تنفسه ، يشك الأطباء في أنّ حالة فقدان الوعي تلك ناتجة عن مرض السكري. للتأكد من هذا التشخيص يجب إجراء اختبارات عديدة من بينها قياس حموضية دم المريض (شكل 58). يُعبّر عن نتيجة هذا الاختبار بوحدات الأُس الهيدروجيني pH وليس التركيز المولاري. هذا النوع من الاختبارات شائع جدًا في الأبحاث البيئية ، بحيث يعتمد العلماء على معرفة الأُس الهيدروجيني pH لعينة من الماء مأخوذة من مجرى مائي أو مياه جوفية أو بحيرات أو مستنقعات أو مياه أمطار ضمن مجموعة من الاختبارات لتحديد درجة صلاحية الماء أو تلوّنه.

1. كاتيونات الهيدروجين من الماء

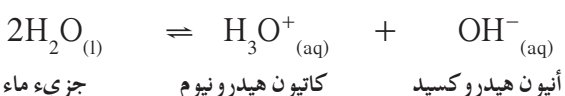
Hydrogen Cations from Water

تعرّفت في السنوات السابقة أنّ جزيئات الماء عالية القطبية وفي حركة مستمرة حتى عند درجة حرارة الغرفة. تكون التصادمات ، في بعض الأحيان ، نشطة بين جزيئات الماء وذات طاقة تكفي لنقل كاتيون الهيدروجين من جزيء ماء إلى آخر.



شكل (59)
تفاعل التأين الذاتي للماء

أنظر الشكل (59). ستلاحظ أن جزيء الماء الذي يفقد كاتيون هيدروجين يصبح أنيون هيدروكسيد OH^- ، وجزيء الماء الذي يستقبل كاتيون الهيدروجين يصبح كاتيون هيدرونيوم H_3O^+ .
يُسمى التفاعل الذي يحدث بين جزيئي ماء لإنتاج أنيون هيدروكسيد وكاتيون هيدرونيوم التأين الذاتي للماء Water Self–Ionization التفاعل بمعادلة التأين التالية:



في الماء أو في المحلول المائي ، ترتبط كاتيونات الهيدروجين دائمًا بجزئيات الماء على شكل كاتيونات هيدرونيوم . يُسمى الكيميايون أيونات الهيدروجين في المحلول المائي بروتونات أو كاتيونات هيدروجين أو كاتيونات هيدرونيوم .

يحدث التأين الذاتي للماء إلى حد بسيط جدًا . في الماء النقي ، وعند درجة حرارة 25°C ، يتساوى تركيز كاتيون الهيدرونيوم وتركيز أنيون الهيدروكسيد ويكون مقداره $M = 10^{-7} \times 1$. وبالتالي ، عندما يتساوى تركيز H_3O^+ وأنيون OH^- في أي محلول مائي يُسمى محلولاً متعادلاً Neutral Solution . كلّما ازداد تركيز كاتيون الهيدرونيوم في أي محلول مائي ، تناقص تركيز أنيون الهيدروكسيد إذ يطبق مبدأ لوشايليه الذي درسته سابقاً . في هذه الحالة ، إذا أضيفت أيونات (سواء كانت كاتيونات هيدرونيوم أم أنيونات هيدروكسيد) إلى المحلول تحدث إزاحة لموقع الاتزان وينتهي تركيز النوع الآخر من الأيونات ، فت تكون كمية أكبر من جزيئات الماء في هذه العملية .



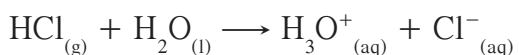
في المحاليل المائية ، حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدرونيوم وتركيز أنيون الهيدروكسيد يساوي 1×10^{-14} عند درجة حرارة 25°C .

$$[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

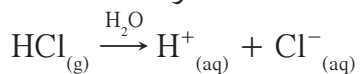
ويُسمى حاصل ضرب تركيز كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد في الماء ثابت تأين الماء K_w Dissociation Constant of Water K_w

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

ليست جميع المحاليل متعادلة ، فعندما تذوب بعض المركبات في الماء تنطلق منها كاتيونات الهيدرونيوم . على سبيل المثال ، عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء يتكون حمض الهيدروكلوريك . فيم يختلف حمض الهيدروكلوريك عن غاز كلوريد الهيدروجين ؟

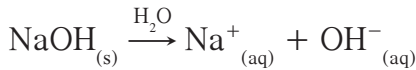


أو



في مثل هذا محلول ، يفوق تركيز كاتيون الهيدرونيوم تركيز أنيون الهيدروكسيد الناتج من التأين الذاتي للماء . ولذلك ، فإنّ محلول الحمضي Acidic Solution هو محلول الذي يكون فيه تركيز كاتيون الهيدرونيوم أكبر من تركيز أنيون الهيدروكسيد ، أي يفوق $10^{-7} M \times 1$ عند $25^\circ C$.

بالإضافة إلى ذلك ، عندما يذوب هيدروكسيد الصوديوم في الماء يكون أنيونات هيدروكسيد في محلول كما يظهر في المعادلة الكيميائية التالية:



في مثل هذا محلول ، يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم الناتج من التأين الذاتي للماء أقلّ من تركيز أنيون الهيدروكسيد ، لذلك فإنّ محلول القاعدي (القلوي) Basic Solution هو محلول الذي يكون فيه تركيز كاتيون الهيدرونيوم أقلّ من تركيز أنيون الهيدروكسيد ، أي أصغر من $10^{-7} M \times 1$. (شكل 60).

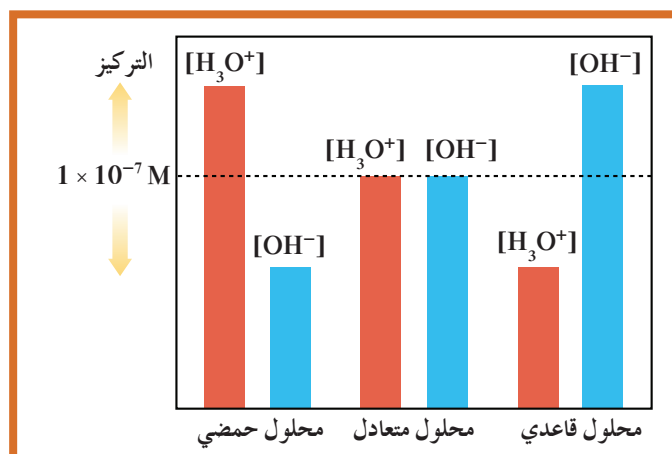


شكل (61)

(أ) أحد هذين المحلولين حمض والآخر قاعدة . أيٌ منها سوف يزيد تركيز كاتيون الهيدرونيوم عند إضافته إلى الماء ؟ وأيٌ منها سوف يزيد أنيون الهيدروكسيد ؟

(ب) يستخدم حمض الهيدروكلوريك غير النقى ، المعروف عادةً بحمض المورياتيك ، لتنظيف المباني وأحواض السباحة .

(ج) يستخدم هيدروكسيد الصوديوم عادةً كمنظف للبواقي .



شكل (60)

تركيزات كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الهيدروكسيد في محلول حمضي ومحلول قاعدي (قلوي) ومحلول متعادل .

تُعرف المحاليل القاعدية أيضًا بالمحاليل القلوية . أنظر الشكل (61) ، ثم اذكر أسماء الأحماض والقواعد الموضحة في هذا الشكل .

مثال (1)

إذا كان تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول ما يساوي $M = 1 \times 10^{-5}$ عند $25^\circ C$ ، فهل يكون محلول حمضي أو قاعدي أو متعادل؟ ما هو تركيز أنيون الهيدروكسيد $[OH^-]$ في هذا محلول؟

طريقة التفكير في الحل

1. **حلّ:** أذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-5} M$$

ثابت تأين الماء النقي:

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

غير المعلوم:

المحلول: حمضي أو قاعدي أو متعادل؟

$$[OH^-] = ? M$$

2. **أحسب:** حلّ غير المعلوم.

تركيز كاتيون الهيدرونيوم يساوي $M = 1 \times 10^{-5}$ ، وحيث إنّ هذا المقدار أكبر من $1 \times 10^{-7} M$ ، يُعتبر محلول حمضيًا . ووفقاً لمعادلة ثابت التأين للماء،

$$[OH^-] = \frac{K_w}{[H_3O^+]} \Leftarrow K_w = [OH^-] \times [H_3O^+]$$

وبالتعويض عن القيم العددية المعلومة ، يمكن حساب قيمة تركيز أنيون الهيدروكسيد:

$$[OH^-] = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-5}} = 1 \times 10^{-9} M$$

3. **قيم:** هل النتيجة لها معنى؟

بما أنّ تركيز كاتيون الهيدرونيوم أكبر من 1×10^{-7} ، من المتوقع أن يكون تركيز أنيون الهيدروكسيد أصغر من 1×10^{-7} لأنّ ثابت تأين الماء K_w يساوي 1×10^{-14} .

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. إذا كان تركيز أنيون الهيدروكسيد لمحلول مائي ما عند $25^\circ C$ يساوي $M = 1 \times 10^{-3}$ ، فما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول؟ وهل محلول حمضي أم قاعدي أم متعادل؟

الحلّ: $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-11} M$ ، قاعدي.

2. صنف المحاليل التالية بين حمضية وقاعدية ومتعدلة عند $25^\circ C$.

$$(أ) [OH^-] = 3 \times 10^{-2} M \quad (ب) [H_3O^+] = 6 \times 10^{-10} M$$

$$(ج) [OH^-] = 1 \times 10^{-7} M \quad (د) [H_3O^+] = 2 \times 10^{-7} M$$

الحلّ:

(أ) قاعدي (ب) قاعديي (ج) حمضي (د) متعادل

2. مفهوم الأُس الهيدروجيني

The Hydrogen Exponent Concept pH

يُستخدم الأُس الهيدروجيني بدلاً من التركيز المولاري للتعبير عن تركيز كاتيون الهيدرونيوم. وقد اقترحه، في العام 1909، العالم الدانمركي سورين سورنسن (1868–1939). بحسب هذا المقياس الذي يتراوح بين 0 و 14 عند 25°C، يساوي pH المحاليل المتعدلة 7 وتمثل قيمة الأُس الهيدروجيني التي تساوي صفرًا للمحاليل الحمضية القوية جدًا. صفر محلول الذي يساوي أُسه الهيدروجيني 14. قيمة الأُس الهيدروجيني لمحلول ما هي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز كاتيون الهيدرونيوم ويمكن تمثيلها رياضيًا بالمعادلة التالية:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

في المحاليل المتعدلة يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ ويمكن حساب pH من خلال المعادلة أدناه.

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [1 \times 10^{-7}] = 7$$

ويمكن تلخيص ما سبق (عند 25°C):

محلول مائي متعدل: $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 7$

محلول حمضي: $[\text{H}_3\text{O}^+] > 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} < 7$

محلول قاعدي: $[\text{H}_3\text{O}^+] < 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} > 7$

يوضح الجدول (11) قيم الأُس الهيدروجيني للعديد من المحاليل المائية الشائعة، ويلخص العلاقة التي تربط بين تركيز كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد. ويمكن معرفة الـ pH من قيمة تركيز كاتيون الهيدرونيوم. فإذا كُتب تركيز كاتيون الهيدرونيوم بتدوين علمي رياضي وكان المعامل يساوي الواحد الصحيح عندئذ يكون الأُس الهيدروجيني pH لمحلول يساوي الأُس، على أن تُغير الإشارة من السالب إلى الموجب. على سبيل المثال، محلول الذي يساوي فيه تركيز كاتيون الهيدرونيوم $1 \times 10^{-2} \text{ M}$ يساوي أُسه الهيدروجيني 2 ($\text{pH} = 2$).

ملاحظة: قد لا يكون الأُس الهيدروجيني pH عدداً صحيحاً. على سبيل المثال، الرقم الهيدروجيني pH لحليب المغسيسي يساوي 10.5.

	تركيز كاتيون الهيدرونيوم	تركيز أنيون الهيدروكسيد	pH		المحاليل المائية
زيادة الحموضة ↑	1×10^{-0}	1×10^{-14}	0.0	←	1M HCl
	1×10^{-1}	1×10^{-13}	1.0	←	0.1M HCl
	1×10^{-2}	1×10^{-12}	2.0	←	عصارة هضمية
	1×10^{-3}	1×10^{-11}	3.0	←	عصير الليمون
	1×10^{-4}	1×10^{-10}	4.0	←	عصير الطماطم
	1×10^{-5}	1×10^{-9}	5.0	←	قهوة
	1×10^{-6}	1×10^{-8}	6.0	←	حليب
	1×10^{-7}	1×10^{-7}	7.0	←	ماء نقى
	1×10^{-8}	1×10^{-6}	8.0	←	دم
	1×10^{-9}	1×10^{-5}	9.0	←	ماء البحر
	1×10^{-10}	1×10^{-4}	10.0	←	حليب المغنيسيا
	1×10^{-11}	1×10^{-3}	11.0	←	الأمونيا
	1×10^{-12}	1×10^{-2}	12.0	←	صودا الغسيل
	1×10^{-13}	1×10^{-1}	13.0	←	0.1M NaOH
	1×10^{-14}	1×10^{-0}	14.0	←	1M NaOH

جدول (11)

العلاقة بين تركيز كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الهيدروكسيد وقيم الأُس الهيدروجيني عند 25°C

يمكن وضع تعريف للأُس الهيدروكسيلي pOH مشابه لتعريف الأُس الهيدروجيني pH وهو يساوي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز أنيون الهيدروكسيد ويمكن تمثيلها رياضياً بالمعادلة التالية:

$$pOH = -\log [OH^-]$$

وتكون قيمة الأُس الهيدروكسيلي pOH للمحلول المتعادل تساوي 7. يكون محلول الذي قيمة أُسه الهيدروكسيلي أصغر من 7 قاعدياً، ويكون حمضيّاً عندما تكون قيمة أُسه الهيدروكسيلي أكبر من 7. هناك علاقة سهلة بين pH والـ pOH يمكن من خلالها إيجاد أحدهما إذا عُرف الآخر.

إذا أخذنا ثابت تأين الماء K_w (عند 25°C).

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

يمكن كتابة المعادلة بدالة سالب اللوغاريتم العشري (عند 25 °C) :

$$-\log ([\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$(-\log [\text{H}_3\text{O}^+]) + (-\log [\text{OH}^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14$$

$$\text{pOH} = 14 - \text{pH} \quad \text{أو} \quad \text{pH} = 14 - \text{pOH}$$

مثال (2)

ما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم لمحلول يساوي أسمه الهيدروجيني 6؟

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم

$$\text{المعلوم: pH} = 6$$

$$\text{غير المعلوم: } [\text{H}_3\text{O}^+] = ? \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

أولاً أعد ترتيب معادلة تعريف الـ pH لإيجاد قيمة غير المعلوم:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}}$$

ثم عُرض عن قيمة pH:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6} \text{ M}$$

أو

أولاً عُرض عن القيم في المعادلة قبل إعادة ترتيبها:

$$-\log [\text{H}_3\text{O}^+] = 6$$

ثم غير الإشارة في طرفي المعادلة:

$$\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -6$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6} \text{ M}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

لقد استُخدِمت المعادلة بطريقة صحيحة وُعرض عن القيم المعلومة بالطريقة الصحيحة.

أسئلة تطبيقية وحلّها

.1. جد قيمة pH لكلّ محلول من المحاليل التالية:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 0.0010 \text{ M} \quad (\text{أ}) \quad [\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-4} \text{ M} \quad (\text{ب})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-9} \text{ M} \quad (\text{ج})$$

الحلّ:

$$(\text{ج}) \quad 9 \quad (\text{ب}) \quad 3 \quad (\text{أ}) \quad 4$$

.2. ما هي تركيزات كاتيون الهيدرونيوم للمحاليل التي لها قيم pH التالية:

$$(\text{ج}) \quad 8 \quad (\text{ب}) \quad 11 \quad (\text{أ}) \quad 4$$

الحلّ:

$$1 \times 10^{-8} \text{ M} \quad (\text{ج}) \quad 1 \times 10^{-11} \text{ M} \quad (\text{ب}) \quad 1 \times 10^{-4} \text{ M} \quad (\text{أ})$$

مثال (3)

احسب الأُس الهيدروجيني pH عند 25 °C لمحلول يساوي فيه تركيز أنيون الهيدروكسيد . $4 \times 10^{-11} \text{ M}$

طريقة التفكير في الحلّ

.1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم: المعلوم:

$$\text{pH} = ? \quad [\text{OH}^-] = 4 \times 10^{-11} \text{ M}$$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

.2. احسب: حلّ غير المعلوم.

لحساب الأُس الهيدروجيني pH ، ابدأ أولاً بحساب تركيز كاتيون الهيدرونيوم باستخدام تعريف

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] \quad \text{ثابت تأين الماء: } K_w$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{1 \times 10^{-14}}{4 \times 10^{-11}} = 2.5 \times 10^{-4} \text{ M}$$

عُوض عن قيمة تركيز كاتيون الهيدرونيوم في معادلة تعريف الأُس الهيدروجيني pH لإيجاد قيمته:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log(2.5 \times 10^{-4}) = -\log 2.5 - \log 10^{-4}$$

$$\text{pH} = -0.4 + 4 = 3.6$$

.3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

المحلول الذي تساوي فيه قيمة تركيز أنيون الهيدروكسيد أقلّ من 10^{-7} M يكون حمضياً حيث إنّ تركيز كاتيون الهيدرونيوم سوف يكون أكبر من 10^{-7} M . تركيز أنيون الهيدروكسيد أقلّ من 10^{-10} M ولكن أكبر من 10^{-11} M لذا فإنّ pOH المحلول يقع ما بين 10 و 11 . ونظراً لأنّ . $\text{pH} + \text{pOH} = 14$ تكون قيمة pH المتوقعة أقلّ من 4 أو أكبر من 3

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. احسب الأُس الهيدروجيني pH لـكلّ من المحلولـات التالية:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 8.3 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\text{ب}) \quad [\text{H}_3\text{O}^+] = 5 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{أ})$$

$$[\text{OH}^-] = 2 \times 10^{-5} \text{ M} \quad (\text{د}) \quad [\text{OH}^-] = 4.3 \times 10^{-5} \text{ M} \quad (\text{ج})$$

الحلّ:

(أ) 5.3 (ب) 9.08 (ج) 9.63 (د) 9.3

مثال (4)

احسب تركيز كاتيون الهيدرونيوم الذي يساوي أَسِه الهيدروجيني pH لمحلول 3.7.

طريقة التفكير في الحلّ

1. حلّ: أذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$\text{pH} = 3.7 \quad \text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

غير المعلوم:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = ? \text{ M}$$

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

أعد أوّلاً ترتيب معادلة تعريف الأُس الهيدروجيني:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$-\text{pH} = \log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$-3.7 = \log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3.7}$$

يصعب إيجاد قيمة اللوغاريتم العشري لقيمة سالبة وغير صحيحة، لذا يجب استخدام الآلة

الحاسبة التي تحتوي على المفتاح (y^x) . أدخل إلى الآلة $y = 10$ و $x = -3.7$ و $y = -3.7$.

النتيجة: $10^{-3.7} \approx 1.995 \times 10^{-4}$ ، وبالتقريب تصبح 2×10^{-4} .

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

المحلول الذي يساوي أَسِه الهيدروجيني 3.7 يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم فيه ما بين $1 \times 10^{-4} \text{ M}$ و $1 \times 10^{-3} \text{ M}$ ($\text{pH} = 4$) و $(\text{pH} = 3)$.

3. قياس الأُس الهيدروجيني pH

Measuring The Hydrogen Exponent pH

تشكل معرفة الأُس الهيدروجيني أهمية كبيرة لدراسة المحاليل المائية للأحماض والقواعد وخاصة خلال معايرتها. لذلك، لا بد من معرفة الوسائل المختلفة التي تساعده في قياس الأُس الهيدروجيني. لقياس الأُس الهيدروجيني pH للمحاليل ذات الحجوم الصغيرة، يمكن استخدام أدلة التعادل أو أشرطة قياس الأُس الهيدروجيني أو جهاز قياس الأُس الهيدروجيني.

1.3 أدلة

أدلة التعادل Indicators هي أحماض أو قواعد عضوية ضعيفة. يتأين دليل التعادل في مدى pH معلوم ويغير لونه تبعاً لقيمة الأُس الهيدروجيني pH للوسط الذي يوضع فيه.

تنقسم أدلة التعادل إلى نوعين تبعاً لحمضيتها أو قاعديتها:

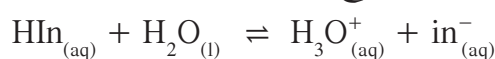
- أدلة التعادل الحمضية ويرمز إليها بالصيغة الافتراضية HIn

وتنقسم أدلة التعادل أيضاً إلى نوعين تبعاً لعدد ألوانها في الوسط الحمضي والوسط القاعدي:
• أدلة أحادية اللون: لها حالة ملونة واحدة مثل الفينولفاتلين

- أدلة ثنائية اللون: لها حالتان ملونتان مثل الميثيل البرتقالي

(أ) كيف تعمل الأدلة الحمضية؟ How Do Acid Indicators Work?

يتأين الدليل الحمضي في الماء لإنتاج أيونات الدليل In^- وكاتيونات الهيدرونيوم H_3O^+ كما توضح المعادلة التالية:



يكون التفاعل غير تام وعكسياً لذلك يصل إلى حالة اتزان. توضح المعادلة الرياضية التالية ثبات اتزان هذا التفاعل:

$$K_{\text{HIn}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{in}^-]}{[\text{HIn}]}$$

يظهر الدليل الحمضي بلون حالته الحمضية (HIn الجزيئات) عند وضعه في وسط حمضي. يزداد تركيز (H_3O^+) في الوسط الحمضي. وهذا يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاه العكسي، وبذلك يقل تركيز الحاله القاعدية (In^-) ويزداد تركيز الحاله الحمضية (HIn) فيظهر لونها.

يظهر الدليل الحمضي بلون حالته القاعدية (In^- الأيونات) عند وضعه في وسط قاعدي. يزداد تركيز (OH^-) في الوسط القاعدي فيتحدد كاتيون الهيدرونيوم بآنيون الهيدروكسيد ويكون الماء وبالتالي يقل تركيز كاتيون الهيدرونيوم وهذا يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاه الطردي وبذلك يقل تركيز الحاله الحمضية (HIn) ويزداد تركيز الحاله القاعدية (In^-) فيظهر لونها (شكل 62).

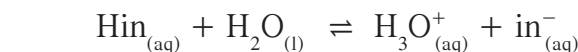


شكل (62)

أدلة تعادل الأحماض والقواعد تستجيب للتغيرات الرقم الهيدروجيني pH في مدى معين. البروموثيمول الأزرق (أ) يتغير من اللون الأصفر إلى اللون الأزرق عند $\text{pH} = 7$. والفينولفاتلين (ب) يتغير من عديم اللون إلى اللون الأرجواني عند $\text{pH} = 9$. أما الميثيل الأحمر (ج)، فيتغير من اللون الأحمر إلى اللون الأصفر عند $\text{pH} = 6$.

Range of Acid Indicator

(ب) مدى الدليل الحمضي



يمكن استخدام معادلة ثابت تأين دليل التعادل لمعرفة مدى الدليل الحمضي.

$$K_{\text{Hin}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{in}^-]}{[\text{Hin}]}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_{\text{Hin}} \times [\text{Hin}]}{[\text{in}^-]}$$

$$-\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log K_{\text{Hin}} - \log \frac{[\text{Hin}]}{[\text{in}^-]}$$

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{Hin}} + \log \frac{[\text{in}^-]}{[\text{Hin}]}$$

وقد وجد أن العين البشرية لا تستطيع أن تقدر أيهما اللون السائد في محلول إلا إذا كان النسبة بين تركيز الحالتين (1:10) تقريباً.

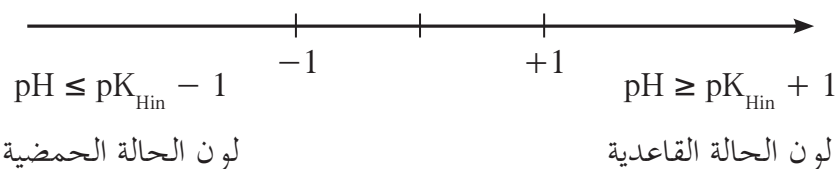
$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{Hin}} \pm 1$$

ما مدى دليل حمضي له $K_{\text{Hin}} = 1 \times 10^{-5}$

يعتمد اختيار دليل التعادل خلال معايرة الأحماض والقواعد على معرفة قيمة الأس الهيدروجيني عند نقطة التكافؤ.

اللون الوسطي

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{Hin}}$$



ملاحظة: يظهر اللون الوسطي عندما يكون تركيز الحالة الحمضية $[\text{Hin}]$ مساوياً لتركيز الحالة القاعدية $[\text{in}^-]$.

يوضح الجدول (12) اللون الذي يظهر فيه الدليل عند أُس هيدروجيني أقل أو أكبر من مدى الدليل.

الدليل	لون الحالة الحمضية للدليل	مدى الدليل (تقريبي)	لون الحالة القاعدية للدليل
الميثيل البرتقالي	أحمر	3.1 — 4.4	أصفر
أخضر البروموكريسول	أصفر	3.8 — 5.4	أزرق
الميثيل الأحمر	أحمر	4.2 — 6.3	أصفر
صبغة تباع الشمس	أحمر	4.5 — 8.3	أزرق
الفينول الأحمر	أصفر	6.6 — 8.0	أحمر
الثايمول الأزرق القاعدي	أصفر	8.0 — 9.6	أزرق
الفينولفثالين	عديم اللون	8.2 — 10.0	زهري
البروموثايمول الأزرق	أصفر	6.0 — 7.6	أزرق

جدول (12)

يعتبر لون كل دليل تعادل عند أُس هيدروجيني pH مختلف . ما هو دليل التعادل التي تخترقه لتتأكد من أنّ الأُس الهيدروجيني لمحلول التفاعل بين 3 و 4 ؟



شكل (63)

الألوان المرجعية لأدلة التعادل الورقية

2.3 أشرطة قياس الأُس الهيدروجيني

شريط الدليل (شكل 63) هو عبارة عن قطعة من الورق أو البلاستيك مُشرّب بدليل التعادل ، يتغير لونه عند غمره في محلول أُس الهيدروجيني مجهول .

pH – Paper

3.3 جهاز قياس الأُس الهيدروجيني

يُستخدم جهاز الأُس الهيدروجيني (شكل 64) للقياسات الدقيقة والسريعة لقيمة الأُس الهيدروجيني ، ويمكن استخدامه أيضًا لتسجيل التغيرات المستمرة في الأُس الهيدروجيني إذا تم توصيله بجهاز الكمبيوتر .



إجابات أسلوب الدرس 1

pH = 6 (أ)

pH = 4 (ب)

pH = 12 (ج)

pH = 3 (د)

[OH⁻] = 10⁻⁸ M (أ)

[OH⁻] = 10⁻⁵ M (ب)

[OH⁻] = 10⁻² M (ج)

مراجعة الدرس 1-3

1. احسب قيمة الأُس الهيدروجيني pH لكل من المحاليل التالية:

[H₃O⁺] = 0.00010 M (أ) [H₃O⁺] = 1 × 10⁻⁶ M (ب)

[OH⁻] = 1 × 10⁻¹¹ M (ج) [OH⁻] = 1 × 10⁻² M (د)

2. ما هي تركيزات أنيون الهيدروكسيد للمحاليل ذات الأُس الهيدروجينية pH التالية:

(أ) 6 (ب) 9 (ج) 12

قوة الأحماض والقواعد

Strength of Acids and Bases

الأهداف العامة

- يحسب ثابت تأين الحمض K_a من التركيز المolarي لكاتيون الهيدرونيوم وقياسات الأس الهيدروجين.
- يرتب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها K_a .
- يرتب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها K_b .



شكل (65)

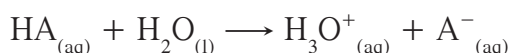
شرائح من الجريب فروت والحامض والليمون

إنَّ طعم الليمون والخل والجريب فروت حامض لاحتواء هذه الفواكه على حمض الستريك. عندما تحضر عصير الليمون أو تقطع الجريب فروت (شكل 65)، لا تضع النظارة الواقية على عينيك أو ترتدي الملابس الواقية الصلبة علماً أنك تعامل مع أحماض. لكنَّ هذا التصرف لا ينبع عن قاعدة سلوكية للتعامل مع الأحماض، فبعض الأحماض تحتاج إلى احتياطات وتحذيرات معينة عند استخدامها، نذكر منها حمض الكبريتيك وهو مادة كيميائية صناعية تُستخدم بكثرة وتسبب حروقاً شديدة في حال تعرّض لها جلد الإنسان.

1. الأحماض والقواعد القوية والضعيفة

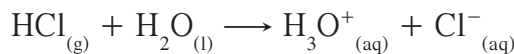
Strong and Weak Acids and Bases

توضّح المعادلة العامة التالية تأين حمض ما في الماء:

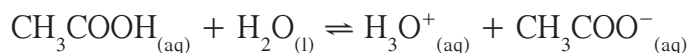


تمثّل HA الصيغة العامة للحمض ويمثل A^- الأنيون الذي ينتج عند تأين الحمض في الماء.

يعتبر موضع الاتزان مؤشراً لقوّة الحمض الذي تتم دراسته. بالنسبة إلى حمض قوي مثل حمض الهيدروكلوريك HCl، نجد أن التفاعل يسري عملياً حتى النهاية:



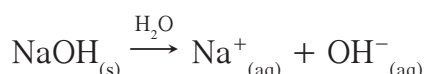
بالنسبة إلى حمض ضعيف مثل حمض الأستيك CH_3COOH ، نجد أن التفاعل في حالة اتزان ولكن الاتجاه الغالب للاتزان يكون باتجاه المواد المتفاعلة:



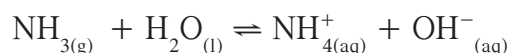
الحمض الأقوى هو الحمض الذي ينتج كمية أكبر في المحاليل متساوية التراكيز من كاتيونات الهيدرونيوم H_3O^{+} أو كاتيونات الهيدروجين H^{+} ، أي الحمض الذي يتّأين بدرجة أكبر. بناءً على ما تقدّم، يمكن استنتاج ما يلي:

- **الأحماض القوية Strong Acids** هي التي تتّأين بشكل تام في محلول مائي. في خلال هذا التفاعل، يتحول الحمض كلياً إلى قاعدته المرافق، ويصبح تركيز الحمض غير المتأين HA يساوي صفرًا. ولا وجود لحالة اتزان في تفاعل تّأين الأحماض القوية.
- **الأحماض الضعيفة Weak Acids** هي الأحماض التي تتّأين جزئياً في محاليلها المائية وتشكّل حالة اتزان كما في حالة حمض الأستيك.

• **القواعد القوية Strong Bases** هي القواعد التي تتّأين بشكل تام في محاليلها المائية. توضّح المعادلة التالية تّأين هيدروكسيد الصوديوم في الماء:



• **القواعد الضعيفة Weak Bases** هي القواعد التي تتّأين جزئياً في محاليلها المائية. توضّح المعادلة التالية تّأين الأمونيا في محلول المائي:



يوضح الجدول (13) القوى النسبية لبعض الأحماض والقواعد الشائعة . ما هو أضعف حمض في الجدول؟ وما هي أضعف قاعدة؟

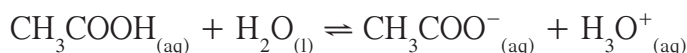
القوى النسبية	الصيغة الكيميائية	المركبات
أحماض قوية	HCl HNO ₃ H ₂ SO ₄	حمض الهيدروكلوريك حمض النيتريلك حمض الكبريتيك
محاليل متعادلة	H ₃ PO ₄ CH ₃ COOH H ₂ CO ₃ H ₂ S HClO H ₃ BO ₃	حمض الفوسفوريك حمض الأستيك حمض الكربونيك حمض الهيدروكبريتيك حمض الهيبوكلوروز حمض البوريك
قواعد قوية	N ₂ H ₄ NH ₃ CH ₃ NH ₂ C ₂ H ₅ NH ₂	هيدرازين أمونيا ميثيل أمين إيثيل أمين
	Ca(OH) ₂ NaOH KOH	هيدروكسيد الكالسيوم هيدروكسيد الصوديوم هيدروكسيد البوتاسيوم

جدول (13)
القوى النسبية للأحماض والقواعد الشائعة

1.1 ثابت التأين للحمض K_a

Acid Dissociation Contant K_a

يمكن كتابة تعبير ثابت الاتزان من المعادلة الكيميائية الموزونة .
توضّح المعادلة التالية تأين حمض الأستيك في الماء:



ويمكن كتابة تعبير عن ثابت الاتزان كالتالي:

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{H}_2\text{O}] \times [\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

يعتبر تركيز الماء في المحاليل المخففة ثابتاً. وعليه ، يمكن ضرب تركيز الماء بثابت الاتّزان K_{eq} ليتحث ثابت تأين الحمض الضعيف أحدى البروتون Acid Dissociation Constant K_a الذي يمكن تعريفه على أنه نسبة حاصل ضرب التركيز للقاعدة المرافقية بتركيز كاتيون الهيدرونيوم إلى تركيز الحمض عند الاتّزان. وتتضمن الصورة المتأينة لكلٍ من كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الأسيتات:

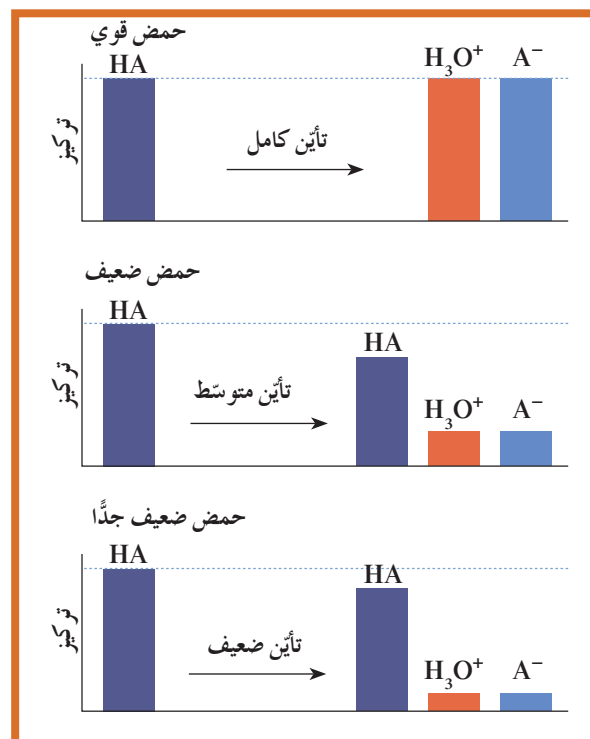
$$K_{eq} \times [H_2O] = K_a = \frac{[H_3O^+] \times [CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

بناءً على ما سبق ، تُكتب المعادلة الرياضية لثابت تأين الحمض على الشكل التالي:

$$K_a = \frac{\text{القاعدة المرافقية} \times [H_3O^+]}{\text{الحمض}}$$

ملاحظة: لا يوجد ثابت اتّزان في تفاعل تأين الأحماض القوية لأنّها تتأين بشكل تام وبالتالي لا يوجد ثابت تأين للأحماض القوية.

يوضح الشكل (66) تأين كلٍ من الأحماض القوية والضعيفة والضعيفة جداً ونسبة تأين كلٍ منها.



شكل(66)

يَتَّسِعُ عن تأين الحمض HA في الماء H_3O^+ و A^- ويوضح الرسم البياني المقابل مدى تأين الأحماض القوية والضعيفة . يتأين الحمض القوي بالكامل في الماء ويكون $[H_3O^+]$ عاليًا ويساوي الترکیز الابتدائي لـ HA . أمّا الأحماض الضعيفة فتظلّ غير متأينة بكميّة كبيرة ويكون $[H_3O^+]$ منخفضًا . ذكر اسم حمض قوي وحمض ضعيف وحمض ضعيف جداً ، وأعطِ صيغة كلٍ منها .

إذا كانت قيمة ثابت التأين صغيرة ، فإنّ درجة تأين الحمض في محلول تكون صغيرة . للأحماض الضعيفة فيم K_a صغيرة والقيمة أكبر لـ K_a تعني أنّ تأين الحمض يتم بدرجة أكبر والحمض الأقوى له قيمة K_a أكبر .

على سبيل المثال، تساوي قيمة K_a لحمض النيتروز 4.4×10^{-4} بينما تساوي قيمة K_a لحمض الأستيك 1.8×10^{-5} ، وهذا يعني أنّ حمض النيتروز أكثر تأيّناً في محلول من حمض الأستيك ، وبالتالي يكون حمض النيتروز أقوى من حمض الأستيك.

تقىد الأحماض ثنائية البروتون والأحماض ثلاثية البروتون ذرّات الهيدروجين واحدة تلو الأخرى. ولا يتم تأيّن ذرّات الهيدروجين بها في تفاعل واحد، إذ إن كلّ تأيّن ذرّة هيدروجين له تفاعل منفصل عن الذرّة الأخرى ، وبذلك ، يكون لكلّ تفاعل ثابت التأيّن الخاصّ به. لهذا السبب ، نجد أنّ لحمض الفوسفوريك H_3PO_4 ثلاثة ثوابت تأيّن لذرّات الهيدروجين الثلاث القابلة للتأيّن. يوضح الجدول (14) تفاعلات التأيّن وثوابت التأيّن لبعض الأحماض الضعيفة الشائعة والمرتبة بناءً على قيمة ثابت التأيّن الأول لكلّ منها. ما هي قيمة ثابت التأيّن الثاني لتأيّن حمض الفوسفوريك (مستعيناً بالجدول 14)؟

ملاحظة: يكون الحمض في مرحلة التأيّن الأولى أقوى، وثابت تأيّن المرحلة الأولى أكبر.

ثابت تأيّن الحمض (K_a ، 25 °C)	معادلة التأيّن	الحمض
$K_{a1} = 5.6 \times 10^{-2}$ $K_{a2} = 5.1 \times 10^{-5}$	$HOOCCOOH_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + HOOCCOO^-_{(aq)}$ $HOOCCOO^-_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + OOCCOO^{2-}_{(aq)}$	حمض أو كساليك
$K_{a1} = 7.5 \times 10^{-3}$ $K_{a2} = 6.2 \times 10^{-8}$ $K_{a3} = 4.8 \times 10^{-13}$	$H_3PO_4{}_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + H_2PO_4^-_{(aq)}$ $H_2PO_4^-_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + HPO_4^{2-}_{(aq)}$ $HPO_4^{2-}_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + PO_4^{3-}_{(aq)}$	حمض الفوسفوريك
$K_a = 1.8 \times 10^{-4}$	$HCOOH_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + HCOO^-_{(aq)}$	حمض الميثانويك
$K_a = 6.3 \times 10^{-5}$	$C_6H_5COOH_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + C_6H_5COO^-_{(aq)}$	حمض البنزوويك
$K_a = 1.8 \times 10^{-5}$	$CH_3COOH_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + CH_3COO^-_{(aq)}$	حمض الأستيك
$K_{a1} = 4.3 \times 10^{-7}$ $K_{a2} = 4.8 \times 10^{-11}$	$H_2CO_{3(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + HCO_3^-_{(aq)}$ $HCO_3^-_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + CO_3^{2-}_{(aq)}$	حمض الكربونيكي

جدول (14)
ثوابت التأيّن لبعض الأحماض الضعيفة الشائعة

يمكن التعبير عن تأيّن الحمض بالرمز pK_a حيث إنّ:

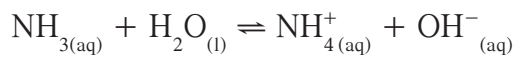
$$pK_a = -\log K_a$$

يمكن المقارنة بين قوى الأحماض باستخدام قيم K_a و pK_a . كلّما كانت قيمة pK_a أكبر ، كلّما صغّرت قيمة K_a و كان الحمض أضعف والعكس صحيح.

2.1 ثابت التأين للقاعدة K_b

Base Dissociation Constant K_b

تفاعل القواعد الضعيفة مع الماء لتكوين أنيون الهيدروكسيد والحمض المرافق للقاعدة. وتعتبر الأمونيا مثالاً على القاعدة الضعيفة.



يرجح الاتزان في هذه المعادلة بشدة حدوث التفاعل العكسي. وحوالي 1% فقط من الأمونيا تتوارد في صورة NH_4^+ ، وهذا الكاتيون هو الحمض المرافق للأمونيا، وتكون تركيزات كل من NH_4^+ و OH^- منخفضة ومتقاربة. ولا يمكن فصل مركب هيدروكسيد الأمونيا NH_4OH عن محليل الأمونيا المائية. ويشار إلى أن زجاجات محلول المائي للأمونيا المستخدمة في المعامل يكتسب عليها هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH ، علمًا أن هذا المركب هو في حالة اتزان مع الأمونيا. يكتب تعبير ثابت الاتزان لتفاعل الأمونيا مع الماء كالتالي:

$$K_{eq} = \frac{[\text{NH}_4^+] \times [\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3] \times [\text{H}_2\text{O}]}$$

وكما تعلمت في مناقشة K_a ، فإن تركيز الماء ثابت في محليل المخففة ويمكن أن نعتبره قيمة ثابتة. وبذلك يمكن كتابة K_{eq} على شكل ثابت تأين القاعدة K_b :

$$K_b = \frac{[\text{NH}_4^+] \times [\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]}$$

وبصفة عامة، فإن ثابت تأين القاعدة K_b هو Base Dissociation Constant K_b وهو نسبة حاصل الضرب تركيز الحمض المرافق بتركيز أنيون الهيدروكسيد إلى تركيز القاعدة عند الاتزان. ويمكن تمثيل الصورة العامة لهذه المعادلة كما يلي:

$$K_b = \frac{[\text{الحمض المرافق}] \times [\text{OH}^-]}{[\text{القاعدة}]}$$

ونظرًا لأن القواعد مثل الأمونيا تعتبر ضعيفة بالنسبة إلى أنيون الهيدروكسيد، تكون قيمة K_b لهذه القواعد الضعيفة صغيرة. فقيمة K_b للأمونيا تساوي 1.8×10^{-5} . وكلما قل مقدار K_b كلما كانت القاعدة أضعف.

تأين القواعد القوية بالكامل إلى كاتيونات فلزية وأنيونات هيدروكسيد في محليلها المائية لذا ليس لديها ثابت تأين. وبعض القواعد القوية، مثل هيدروكسيد الكالسيوم وهيدروكسيد المغنيسيوم، شحيحة الذوبان في الماء. ولكن الكميات الصغيرة التي تذوب في الماء من تلك القواعد تتأين تماماً.

3.1 التركيز والقوية

Concentration and Strength

فقرة اثرائية

البيئة في خدمة البيئة

المطر الحمضي

تعرّض مساحات شاسعة من الغابات للأذى، وتعرّض أيضاً الأحجار المنقوشة القديمة لعوامل التعرية والتآكل، ما أدى إلى اختفاء التفاصيل المنقوشة عليها. يعتبر المطر الحمضي السبب الوحيد لهذا الدمار.

إن المطر حمضي بطبيعته. ولا تسبب حموضته العادية أي مشاكل بما أنها معتدلة نسبياً، ونظراً لتأقلم الحيوانات والنباتات معها. ولكن إذا قلل الأُس الهيدروجيني pH للمطر المتتساقط عن 5.6، تبدأ تأثيراته السلبية بالظهور. وحيثما يسقط المطر الحمضي يسبب دماراً شديداً للمباني، والدهانات، والفلزات، كما أنه يربّل المواد الغذائية من التربة، وقد يهدّد مباشرةً صحة الإنسان.

ينتج المطر الحمضي عندما تتصاعد غازات أكاسيد الكبريت SO_x وكذلك أكاسيد النيتروجين NO_x إلى الهواء الجوي. وعلى الرغم من وجود مصادر طبيعية لهذه الملوثات، مثل البراكين، تتولّد معظم هذه الغازات من مصادر أساسها الإنسان، مثل محطّات توليد الكهرباء، وذلك باستخدام الطاقة الحرارية المتولدة من الفحم وزيت البترول. تتحول غازات أكاسيد الكبريت في الجو إلى حمض كبريتيك H_2SO_4 ، وتحوّل

غازات أكاسيد النيتروجين إلى حمض النيتريريك HNO_3 . وفي النهاية، تسقط تلك الأحماض على سطح الأرض مع قطرات مياه الأمطار أو مع رفائق الثلوج.

يشير التعبيران مرّكز ومحفّف إلى كمية الحمض أو القاعدة الذائبة في محلول، ويشيران أيضاً إلى عدد مولات الحمض أو القاعدة في حجم معين من محلول. ويشير التعبيران قوي أو ضعيف إلى مدى تأين الحمض أو القاعدة ويوضحان عدد الجزيئات المتأينة. فحمض الهيدروكلوريك حمض قوي حيث إنه يتأين بكامله. أمّا عصارة المعدة فهي محلول محفّف من حمض الهيدروكلوريك. فهناك عدد قليل من جزيئات HCl في حجم معين من عصارة المعدة ولكن جميعها متأينة. بناءً على ما سبق، إذا أضيفت عينة من حمض قوي إلى حجم كبير من الماء فسوف تعطي محلولاً محفّفاً ولكنه يبقى حمضاً قوياً لأن كل العينة ستكون في صورتها المتأينة.

يمكن تخفيف محاليل الأمونيا أو زيادة تركيزها بـ لكمية غاز الأمونيا الذائبة في حجم معين من محلول. وبصفة عامة، سوف تكون الأمونيا قاعدة ضعيفة حيث إن درجة تأينها صغيرة سواء أكان محلول الأمونيا مرّكزاً أم كان محفّفاً. يوضح الجدول (15) تركيزات الأحماض والقواعد الشائعة الموجودة في المعامل المدرسية.

التركيز		الحمض أو القاعدة
mol/L	g/L	
12	438	حمض الهيدروكلوريك المرّكز
6	219	حمض الهيدروكلوريك المحفّف
18	1764	حمض الكبريتيك المرّكز
6	588	حمض الكبريتيك المحفّف
15	1470	حمض الفوسفوريك المرّكز
16	1008	حمض النيتريريك المرّكز
6	378	حمض النيتريريك المحفّف
17	1020	حمض الأستيك المرّكز
6	360	حمض الأستيك المحفّف
6	240	هيدروكسيد الصوديوم المحفّف
15	255	محلول الأمونيا المرّكز
6	102	محلول الأمونيا المحفّف

جدول (15)

تركيزات الأحماض والقواعد الشائعة الموجودة في مختبرات المدارس

2. حساب ثوابت التأين

Calculating Dissociation Constants

يمكنك حساب ثابت تأين حمض K_a لحمض ضعيف من النتائج التجريبية. لإجراء ذلك، تحتاج إلى قياس تركيزات للمواد كلها الموجودة عند الاتزان. يمكنك تعين هذه التركيزات تقريباً لحمض ضعيف إذا علمت قيمة التركيز المولاري الابتدائي للحمض وقيمة الأس الهيدروجيني pH (أو تركيز كاتيون الهيدرونيوم) للمحلول عند الاتزان.

مثال (1)

يتأين حمض الأستيك CH_3COOH جزئياً في محلول مائي للحمض بتركيز 0.1 M . عند قياس تركيزات المواد الموجودة عند الاتزان، تبين أن تركيز أنيون الأسيتات CH_3COO^- يساوي تركيز كاتيون الهيدرونيوم: $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$. أحسب قيمة ثابت التأين لحمض الأستيك.

طريقة التفكير في الحل

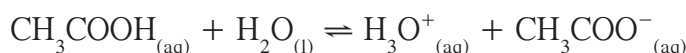
1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم: المعلوم:

$$K_a = ? \quad [\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$$

يحدث تأين الحمض على الشكل التالي:



المعادلة الرياضية لثابت تأين الحمض لهذا التفاعل:

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

2. احسب: حل غير المعلوم.

الجزيء الذي يتأين من حمض الأستيك CH_3COOH يعطي كاتيون هيدرونيوم H_3O^+ وأنيون أسيتات CH_3COO^- ، لذلك يكون عند الاتزان: $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$ ويكون تركيز حمض الأستيك CH_3COOH عند الاتزان التركيز الابتدائي له مطروحاً منه تركيز الحمض المتأين:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 - (1.34 \times 10^{-3}) = 0.0987 \text{ M}$$

يمكنك الآن التعويض عن قيم التركيزات عند الاتزان في المعادلة الرياضية لحساب K_a .

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(1.34 \times 10^{-3}) \times (1.34 \times 10^{-3})}{0.0987} = 1.82 \times 10^{-5}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

قيمة K_a تتلاءم مع القيمة لحمض ضعيف.

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. احسب K_a لحمض الميثانويك HCOOH إذا كان تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول 0.1 M يساوي $4.2 \times 10^{-3} \text{ M}$.

$$\text{الحل: } K_a = 1.84 \times 10^{-4}$$

2. يساوي تركيز محلول حمض ضعيف أحادي البروتون 0.2 M ، ويساوي تركيز كاتيون الهيدرونيوم $9.86 \times 10^{-4} \text{ M}$.

(أ) ما هو الأس الهيدروجيني pH لهذا محلول؟

(ب) ما هي قيمة K_a لهذا الحمض؟

الحل:

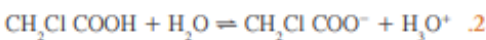
$$\text{(أ) } \text{pH} = 3$$

$$\text{(ب) } K_a = 4.80 \times 10^{-6}$$

إجابات أسئلة الدرس 4-1

1. الحمض القوي هو الحمض الذي يتأين بالكامل في محلول المائي، في حين أن الحمض الضعيف هو الحمض الذي يتأين جزئياً في محلول المائي.

بناءً على الجدول، الحمض الأقوى هو حمض الأوكساليك والحمض الأضعف هو حمض الكربونيك.



$$K_a = \frac{[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_2\text{ClCOOH}]}$$

حساب $[\text{H}_3\text{O}^+]$ عند الاتزان.

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-1.8} = 1.6 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

حساب $[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-]$ عند الاتزان تبعاً لاتحاجدة العناصر:

$$[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 1.6 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

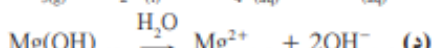
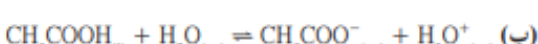
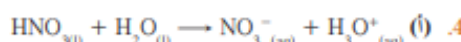
حساب $[\text{CH}_2\text{Cl COOH}]$ عند الاتزان.

$$[\text{CH}_2\text{Cl COOH}] = 0.18 - 1.6 \times 10^{-2} = 0.164 \text{ mol/L}$$

$$K_a = \frac{(1.6 \times 10^{-2}) \times (1.6 \times 10^{-2})}{0.164} = 1.56 \times 10^{-2}$$

3. ثابت التأين لهذا الحمض.

كلما صغرت قيمة K_a كلما كان الحمض ضعيفاً أي قليل التأين ويكون $[\text{H}_3\text{O}^+]$ أقل من $[\text{HA}]$.



5. يدل الزوج قوي / ضعيف على نسبة تأين الأحماض والقواعد في المحاليل. أما مرآكز / مخفف فيدل على نسبة الأحماض والقواعد الذائبة في المحاليل.

مراجعة الدرس 4-1

1. ما هو تعريف كل من الحمض القوي والحمض الضعيف؟ بناءً على قيمة ثابت التأين، أي من الأحماض المذكورة في الجدول (14) يكون الأقوى؟ وأي من الأحماض يكون الأضعف؟

2. يساوي الأس الهيدروجيني لمحلول مائي من حمض الأستيك أحادي الكلور $\text{CH}_2\text{Cl COOH}$ 1.8 M . بتركيز 0.18 mol/L . أحسب قيمة ثابت التأين لهذا الحمض.

3. لحمض HA قيمة K_a صغيرة جداً. كيف نقارن الكميات النسبية لكل من H_3O^+ و HA عند الاتزان؟

4. أكتب معادلات التأين لكل من الأحماض والقواعد التالية في الماء:

(أ) حمض النيتريك

(ب) حمض الأستيك

(ج) الأمونيا

(د) هيدروكسيد المغنيسيوم

5. عندما نتكلّم عن محاليل الأحماض والقواعد، نستخدم مصطلحات قوي / ضعيف ومرآكز / مخفف. فارن بين هذين الزوجين من المصطلحات.

مراجعة الوحدة الثالثة

المفاهيم

pOH	الأُس الهيدروكسيدى	pH	الأُس الهيدروجيني
Acid Dissociation Constant (K_a)	ثابت تأين الحمض	Water Self – Ionization	التأين الذاتي للماء
Dissociation Constant of Water	ثابت تأين الماء	Base Dissociation Constant (K_b)	ثابت تأين القاعدة
Monoprotic Acid	حمض أحادى البروتون	pH – Meter	جهاز قياس الأُس الهيدروجيني
Triprotic Acid	حمض ثلاثي البروتون	Oxyacid	حمض أكسجيني
Diprotic Acid	حمض ثنائى البروتون	Binary Acid	حمض ثنائى
Strong Acid	حمض قوى	Weak Acid	حمض ضعيف
Indicator	دليل تعادل	Conjugate Acid	حمض مرافق
Weak Base	قاعدة ضعيفة	Conjugate Acid/Base Pair	زوج حمض/قاعدة مرافق
Conjugate Base	قاعدة مرافق	Strong Base	قاعدة قوية
Basic Solution	محلول قاعدي	Acidic Solution	محلول حمضي
Proton Acceptor	مستقبل البروتون	Neutral Solution	محلول متعادل
Proton Donor	معطى البروتون	Electron–Pair Acceptor	مستقبل زوج إلكترونات
Arrhenius Acid – Base Theory	نظرية أرھینیوس للأحماض والقواعد	Electron – Pair Donor	معطى زوج إلكترونات
Lewis Acid–Base Theory	نظرية لويس للأحماض والقواعد	Brønsted–Lowry Acid–Base Theory	نظرية برونستاد–لوري للأحماض والقواعد

(1-1) وصف الأحماض والقواعد

- للأحماض طعم لاذع وهي إلكتروليتات تتفاعل مع الفلزات النشطة لتنتج غاز الهيدروجين وتتفاعل مع القواعد لتكون أملاحاً وماء.
- للقواعد طعم مرّ وهي أيضاً إلكتروليتات تتفاعل مع الأحماض لتكون أملاحاً وماء.
- يتآكل حمض أرهيبيوس في الماء ليعطي كاتيون الهيدروجين، وتتأكل قاعدة أرهيبيوس في الماء لتعطي أنيون الهيدروكسيد.
- حمض برونستد - لوري معطر للبروتونات وقاعدة برونستد - لوري مستقبلة للبروتونات.
- يتكون زوج الحمض/القاعدة المرافق من مادتين مرتبطتين بفقدان كاتيون الهيدروجين أو باكتسابه.
- حمض لويس مستقبل لزوج من الإلكترونات وقاعدة لويس معطية لزوج من الإلكترونات.

(1-2) تسمية الأحماض والقواعد

- أسماء الأحماض الثنائية مرتبطة بالعنصر A في الصيغة العامة HA أما أسماء الأحماض الأكسجينية مرتبطة بعدد تأكسد عنصر اللافلز X في الصيغة العامة $\text{H}_a\text{X}_b\text{O}_c$.
- يُطلق على القواعد المتواجدة على هيئة مركبات أيونية التسميات نفسها التي تُطلق على المركبات الأيونية.

(1-3) كاتيونات الهيدروجين والحموضة

- ينتج عن جزيئي ماء أيونات بالتأكل الذاتي للماء، فتتأكل جزيئات الماء إلى كاتيونات هيدرونيوم وأنيونات هيدروكسيد OH^- .
- في المحاليل المائية، يساوي حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدرونيوم وتركيز أنيون الهيدروكسيد $K_w = 1 \times 10^{-14}$ عند درجة 25°C .
- في محلول الحمضي، يكون $[\text{H}_3\text{O}^+]$ أكبر من $[\text{OH}^-]$. وفي محلول القاعدي، يكون $[\text{OH}^-]$ أكبر من $[\text{H}_3\text{O}^+]$.
- على مقاييس pH، يمثل الصفر الحمض القوي جداً، وتمثل القيمة 14 القاعدة القوية جداً، وتمثل القيمة 7 المحاليل المتعادلة. والماء النقي له pH يساوي 7 عند درجة 25°C .
- $\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$ تمثل العلاقة بين pH و $[\text{H}_3\text{O}^+]$ ، $\text{pOH} = -\log [\text{OH}^-]$ تمثل العلاقة بين pOH و $[\text{OH}^-]$.
- لقياس الأس الهيدروجيني pH للمحاليل ذات الحجم الصغيرة، يمكن استخدام أدلة التعادل أو أشرطة الأدلة الورقية أو جهاز قياس الأس الهيدروجيني.
- يُستخدم جهاز قياس الأس الهيدروجيني للقياسات الدقيقة والسرعة لقيم الأس الهيدروجيني pH.

(1-4) قوى الأحماض والقواعد

- الأحماض القوية أحماض تتأكل في الماء كلّياً، أما الأحماض الضعيفة فهي أحماض تتأكل في الماء جزئياً.
- القواعد القوية قواعد تتأكل في الماء كلّياً، أما القواعد الضعيفة فهي قواعد تتأكل في الماء جزئياً.
- يعتبر ثابت تأكل الحمض K_a مقاييسًا كميّاً لقوّة ذلك الحمض.
- يعتبر ثابت تأكل القاعدة K_b مقاييسًا كميّاً لقوّة تلك القاعدة.

خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تنظم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة.



أمثلة مراجعة الوحدة 3

تحقق من فهمك

- نقطة تحفيز حمض**
١. إن مجرد تناول الليل من حمض البوتاسيوم يغير بشاربه بمعرفة هذه المادة، العلاج من ذلك، أي قيمة من قيم pH الآتية هي الأقرب ترافق لنهاد الماء؟
 a) pH = 11 b) pH = 2 c) pH = 6.1
٢. أكب الصيغ الحدية للمركبات الآتية
- (أ) حمض البترور (ب) هيدرو كربون الألتيوم
 (ج) حمض البوتاسيك (د) حمض الأسيك
٣. أكب مقدار ترشح كل من الماء.
٤. ما هو تركيز كل من H_3O^+ في الماء الذي عند درجة ٢٥ °C
٥. كいく بحسب pH محلول ما
٦. لماذا تسارع قيمة pH الماء التي ٧ عند درجة ٢٥ °C
٧. أكب وصفت نظرية أرهينوس للأحماض والقواعد
٨. جلاد ما إذا كان كل من المركبات الآتية حمض أمينيون أو أحادي أرهينوس
- KOH (أ) HNO₃ (ب) Ca(OH)₂ (ج) H₂SO₄ (د) CH₃COOH (ه)
٩. جلاد ما إذا كان كل حمض من الأحماض في السؤال السابق (أ) أحادي البروتون، ثانوي البروتون، أو ذاتي البروتون.
١٠. جلاد ما إذا كانت كل مادة مذكورة في المعادلات الآتية معلبة لكتيون الهيدروجين (حمض) أو مستقبل لكتيون الهيدروجين (أحادي).
- HNO₃ + H₂O → H₃O⁺ + NO₃⁻ (أ)
 CH₃COOH + H₂O → H₃O⁺ + CH₃COO⁻ (ب)
 NH₃ + H₂O → NH₄⁺ + OH⁻ (ج)
 H₂O + CH₃COO⁻ → CH₃COOH + OH⁻ (د)
١١. سط ازوج الحمض الماء في كل مادة من محللات السؤال السابق (أ).
١٢. ما هو حمض ليس؟ وما هي الأعواد لليس؟ لماذا تختبر نظرية لويس أكثر ضرورة وتعينا من كل من نظرية أرهينوس ونظرية برونسد - لوري؟
١٣. جلاد ما إذا كان كل من المركبات الآتية حمض أو قاعدة قوية أو ضعيفة.
- H₂SO₄ (أ) NH₃ (ب) HCl (ج) NaOH (د) NH₄Cl (ه)
١٤. لماذا يحضر كل من H₂O + Mg(OH)₂ في الماء على الرغم من أن محللها المائية قاعدية معتدلة.
١٥. هل من الممكن الحصول على محلول مرئي يكتيونات الهيدروجين من حمض ضعيف؟ اذكر إيجادك.
١٦. ماذا هي إيجادك بالنسبة للأرهينوس؟
- هذه المادة هي إيجادك بالنسبة للأرهينوس؟

أمثلة مراجعة الوحدة 3

136

$$\text{pH} = 6.1 \quad .1$$

$$\text{HNO}_3 \quad .2$$

$$\text{CH}_3\text{COOH} \quad .3$$

$$\text{H}_3\text{PO}_4 \quad .4$$

$$2\text{H}_2\text{O}_{(l)} = \text{H}_3\text{O}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)} \quad .5$$

$$[\text{OH}^{-}] = 10^{-7}\text{M} \quad [\text{H}_3\text{O}^{+}] = 10^{-7}\text{M} \quad .6$$

يُحسب بتحديد تركيز كاتيون الهيدرونيوم من خلال

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^{+}] \quad .7$$

$$[\text{H}_3\text{O}^{+}] = 10^{-7}\text{M} \quad \text{عند درجة } 25^\circ\text{C} \quad .8$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^{+}] = -\log 10^{-7} = 7 \quad .9$$

بذلك، يكون $\text{pH} = 7$

بعا لنظرية أرهينوس، تتأثر الأحماض في الماء لتعطي OH^-

و تكون القواعد في الماء لتعطي H^+

$$(أ) قاعدة أرهينوس \quad (ب) حمض أرهينوس \quad .10$$

$$(ج) قاعدة أرهينوس \quad (د) حمض أرهينوس \quad .11$$

$$(ه) حمض أرهينوس \quad (و) حمض أرهينوس \quad .12$$

$$\text{C}_2\text{H}_5\text{COOH} \quad \text{HBr} \quad \text{HNO}_3 \quad .13$$

البروتون H_2SO_4 هو حمض ثانوي البروتون.

$$(أ) \text{HNO}_3 \quad \text{معظم كاتيون هيدروجين} \quad .14$$

$$\text{H}_2\text{O} \quad \text{مستقبل كاتيون هيدروجين} \quad .15$$

$$(ب) \text{CH}_3\text{COOH} \quad \text{معظم كاتيون هيدروجين} \quad .16$$

$$\text{H}_2\text{O} \quad \text{مستقبل كاتيون هيدروجين} \quad .17$$

$$(ج) \text{H}_2\text{O} \quad \text{معظم كاتيون هيدروجين} \quad .18$$

$$\text{NH}_3 \quad \text{مستقبل كاتيون هيدروجين} \quad .19$$

$$\text{H}_2\text{O} / \text{NO}_3^- \quad .20$$

$$\text{H}_3\text{O}^+ / \text{H}_2\text{O}$$

$$\text{CH}_3\text{COOH} / \text{CH}_3\text{COO}^- \quad .21$$

$$\text{NH}_4^+ / \text{NH}_3 \quad .22$$

١٢. حمض لويس مستقبل لزوج أو أكثر من الإلكترونات

و قاعدة لويس معلبة لزوج من الإلكترونات. استخدم

لويس مفهومًا أكثر عمومية وهو استخدام زوج من

الإلكترونات الحرّة بدلاً من البروتون لتكوين الرابطة

التساهمية (تناسقية)، ما أضاف مركبات أخرى تُعدُّ

أحماض أو قواعد لويس.

$$(أ) قاعدة قوية \quad (ب) حمض قوي \quad .23$$

$$(ج) قاعدة ضعيفة \quad (د) حمض قوي \quad .24$$

نقطة تحفيز حمض

١. إن مجرد تناول الليل من حمض البوتاسيوم يغير بشاربه بمعرفة هذه المادة، العلاج من

ذلك، أي قيمة من قيم pH الآتية هي الأقرب ترافق لنهاد الماء؟

a) pH = 11 b) pH = 2 c) pH = 6.1

٢. أكب الصيغ الحدية للمركبات الآتية

(أ) حمض البترور (ب) هيدرو كربون الألتيوم

(ج) حمض البوتاسيك (د) حمض الأسيك

٣. أكب مقدار ترشح كل من الماء.

٤. ما هو تركيز كل من H_3O^+ في الماء الذي عند درجة ٢٥ °C

٥. كいく بحسب pH محلول ما

٦. لماذا تسارع قيمة pH الماء التي ٧ عند درجة ٢٥ °C

٧. أكب وصفت نظرية أرهينوس للأحماض والقواعد

٨. جلاد ما إذا كان كل من المركبات الآتية حمض أمينيون أو أحادي أرهينوس

KOH (أ) HNO₃ (ب) Ca(OH)₂ (ج) H₂SO₄ (د) CH₃COOH (ه)

٩. جلاد ما إذا كان كل حمض من الأحماض في السؤال السابق (أ) أحادي البروتون، ثانوي

البروتون، أو ذاتي البروتون.

١٠. جلاد ما إذا كانت كل مادة مذكورة في المعادلات الآتية معلبة لكتيون الهيدروجين (حمض)

أو مستقبل لكتيون الهيدروجين (أحادي).

HNO₃ + H₂O → H₃O⁺ + NO₃⁻ (أ)
 CH₃COOH + H₂O → H₃O⁺ + CH₃COO⁻ (ب)
 NH₃ + H₂O → NH₄⁺ + OH⁻ (ج)
 H₂O + CH₃COO⁻ → CH₃COOH + OH⁻ (د)

١١. سط ازوج الحمض الماء في كل مادة من محللات السؤال السابق (أ).

١٢. ما هو حمض ليس؟ وما هي الأعواد لليس؟

لماذا تختبر نظرية لويس أكثر ضرورة وتعينا من

كل من نظرية أرهينوس ونظرية برونسد - لوري؟

١٣. جلاد ما إذا كان كل من المركبات الآتية حمض أو قاعدة قوية أو ضعيفة.

H₂SO₄ (أ) NH₃ (ب) HCl (ج) NaOH (د) NH₄Cl (ه)

١٤. لماذا يحضر كل من H₂O + Mg(OH)₂ في الماء على الرغم من أن محللها المائية

قاعدية معتدلة.

١٥. هل من الممكن الحصول على محلول مرئي يكتيونات الهيدروجين من حمض ضعيف؟ اذكر

إيجادك.

١٦. ماذا هي إيجادك بالنسبة للأرهينوس؟

هذه المادة هي إيجادك بالنسبة للأرهينوس؟

١٤. لأن هذه القواعد في المحاليل غير المشبعة تتأثر كلث (أي أن الجزء الذي يذوب في الماء يتآثر بشكل تام لإنتاج قاعدة قوية).

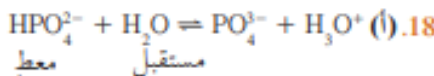
١٥. كلا، هذا ليس ممكناً، فدرجة تأثير الحمض الضعيف جزئية.

فحسب ولن ي تكون تركيز عالي من H_3O^+ .

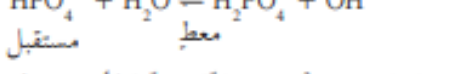
١٦. كلا، فيمكن أن تكون المادة المصنفة كقاعدة بحسب برونسد - لوري قد صلت كذلك تبعاً لتبدل البروتونات

ولا تعطي OH^- في محلول مائي، لذا يمكن أن تكون غير قاعدية بحسب أرهينوس.

١٧. قاعدية



مستقبل معطر

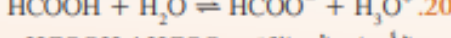


معطر مستقبل

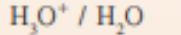
(ب) نعم، HPO_4^{2-} مادة متعددة لأنه يتصرف كحمض

وكقاعدة.

١٩. إنقاذه قيمة pH



الأزواج المرافق:



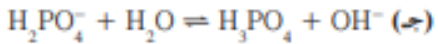
أسئلة مراجعة الوحدة 3

مذكرة مراجعة الوحدة 3

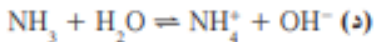
- ١٧.** هل المادة التي تخرج بعد أن يعطي الحمض كاتيون الهيدروجين القاعدية أو حمضية؟
١٨. ينثر أبون HPO_4^{2-} من مكونات الماء التي تساعد على المحافظة على ثبات قيمة الألkalين.
١٩. (أ) كاتب المعاشر الذين تفهمن سلوك HPO_4^{2-} الحمض و الكاعدة.
٢٠. في بعض عمليات تبييض الصابون ، تضاف بعض الكتافيت من حمض البنزوك، وذلك قبل وضع الصابون في قوالب لتفتيحه. هل المقدورة من هذه العملية زرقة الماء أم تفاصيل؟
٢١. كاتب المعاشر التي تظهر أن HCOOH هي حمض أرثينوس في الماء.
٢٢. كاتب المعاشر التي تظهر أن HClO هو حمض أرثينوس في الماء.
٢٣. (أ) من الماء، تبين أن محلول المائي يحتوي على 2 mol HCl في 1 L من الماء، تبين أن المحلول المائي يحتوي على 1 mol H_3O^+ في 1 L من الماء، تبين أن المحلول المائي يحتوي على 1 mol Cl^- في 1 L من الماء، أو 1 mol H_3O^+ في 1 L من الماء، أو 1 mol Cl^- في 1 L من الماء.
٢٤. (أ) من جزيء محلول X(OH) ، يحتوي على 10^{-11} mol OH^- (أ) كاتب هذا الجزيء، X(OH) (ب) حمضها قوي، أو حمضها ضعيف، أو حامض قوي، أو حامض ضعيف.

للمراجعة

- ١.** احسب قيمة pH لكل محلول من المحلول التالي وحدد إن كان كل منها حمضياً أو قاعداً.
 $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$ (أ) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-12} \text{ M}$ (ب)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-6} \text{ M}$ (ج) $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-10} \text{ M}$ (د)
٢. ما هي قيمة تركيزات أبون الهيدروكسيد للمحلول الذي لها قيم pH التالية؟
12 (أ) 8 (ب) 4 (ج)
٣. احسب قيمة pH لكل محلول من المحلول التالي.
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.1 \times 10^{-9} \text{ M}$ (أ) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 2.4 \times 10^{-6} \text{ M}$ (ب)
 $\text{pH} = 6.7$ (ج) $\text{pH} = 13.2$ (د)
٤. شربوب غازى له $\text{pH} = 3.8$. ما هو تركيز أبون الهيدروكسيد في هذا الشربوب؟
٥. كاتب معاشرة الماء الذي كل من المركبات الآتية في الماء
(A) هيدروكسيد البروتاسيروم
(B) هيدروكسيد المغسيروم
(C) تبيخال K_2S لكل حمض من الأحماض الآتية على أن K_2S هيدروجين واحد فقط كاتب.
 H_2CO_3 (ج)



الحمض المرافق هو H_3PO_4 واسمه حمض الفوسفوريك.



الحمض المرافق هو NH_4^+ واسمه كاتيون الأمونيوم.



$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{0.8 \times 1.4}{100} = 1.12 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{A}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HX}]} = \frac{(1.12 \times 10^{-2})^2}{0.8 - (1.12 \times 10^{-2})} = 1.6 \times 10^{-4}$$

$$\text{pH} = 4.6 \Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-4.6} \text{ M} = 2.5 \times 10^{-5} \text{ M} \quad (\text{د}) \quad (\text{ج})$$

$$K_w = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{ M}$$

$$\Rightarrow [\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]} = 10^{-9.4} = 3.9 \times 10^{-10} \text{ M}$$

$$\text{pOH} = 14 - \text{pH} = 14 - 4.6 = 9.4$$

$$\text{pH} = 9.3 \Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-9.3} \text{ M} = 5 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\text{ج})$$

$$K_w = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{ M}$$

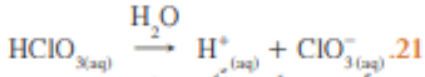
$$\Rightarrow [\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]} = 10^{-4.7} = 2 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$\text{pOH} = 1.73 \quad (\text{ج})$$

$$\text{pH} = 14 - \text{pOH} = 14 - 1.73 = 12.27$$

$$\text{pOH} = 8.2 \quad (\text{د})$$

$$\text{pH} = 14 - 8.2 = 5.8$$



ـ **٢١.** $\text{HClO}_{3(\text{aq})}$ ينثر كلياً في الماء، قد أعطيا HCl 2 mol Cl^- 2 mol H_3O^+ 2 mol

بسبب تساوي تركيز كاتيون الهيدروجين و HCl .

٢٢. X(OH)_3 لا ينثر كلياً، فهو قاعدة ضعيفة لأنَّ تركيز

أبون الهيدروكسيد أقل من تركيز محلول X(OH)_3 .

اختبار مهاراتك

$$(\text{بـ}) \quad \text{pH} = 12 \quad (\text{دـ}) \quad \text{pH} = 2 \quad (\text{جـ}) \quad \text{pH} = 6 \quad (\text{هـ}) \quad \text{pH} = 6$$

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\text{دـ})$$

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{بـ})$$

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ M} \quad (\text{جـ})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 2.4 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{دـ})$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(2.4 \times 10^{-6}) = 5.6$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.1 \times 10^{-9} \text{ M} \quad (\text{بـ})$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(9.1 \times 10^{-9}) = 8.04$$

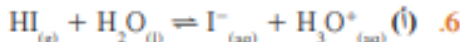
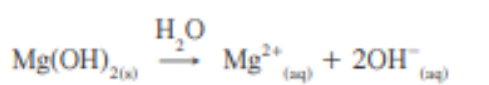
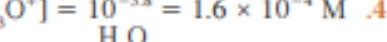
$$\text{pH} = 13.2 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \quad (\text{جـ})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-13.2} = 6.3 \times 10^{-14} \text{ M}$$

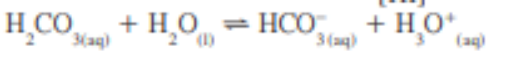
$$\text{pH} = 6.7 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \quad (\text{دـ})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6.7} = 2 \times 10^{-7} \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3.8} = 1.6 \times 10^{-4} \text{ M} \quad (\text{جـ})$$

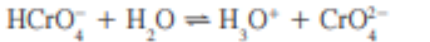


$$K_a = \frac{[\text{I}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HI}]}$$



$$K_a = \frac{[\text{HCO}_3^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{H}_2\text{CO}_3]} \quad (\text{دـ})$$

$$[\text{KHCro}_4] = 0.25 \text{ M} \quad (\text{دـ})$$



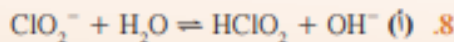
$$0.25-x \quad x \quad x$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = x = 10^{-\text{pH}} = 10^{-3.5} \text{ M} = 3.16 \times 10^{-4} \text{ M}$$

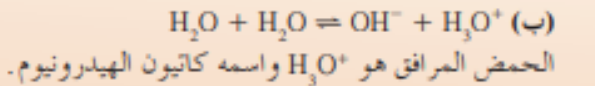
$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CrO}_4^-]}{[\text{HCrO}_4^-]}$$

$$= \frac{(3.16 \times 10^{-4}) \times (3.16 \times 10^{-4})}{(0.25 - (3.16 \times 10^{-4}))}$$

$$K_a = 4 \times 10^{-7} \quad (\text{دـ})$$

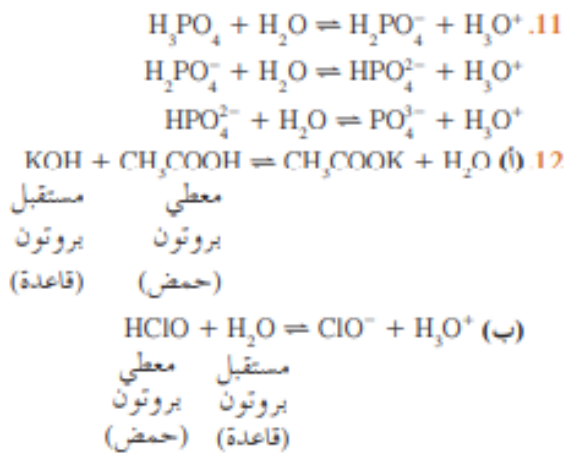


ـ **٢٣.** ClO_2^- هو HClO_2 واسمه كلوريت هيدروجين.

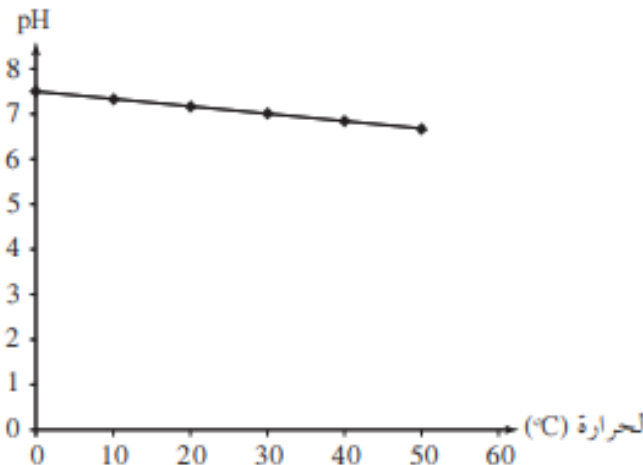


أسئلة مراجعة الوحدة 3

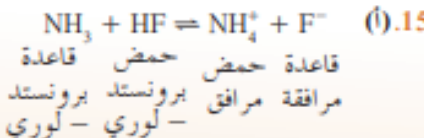
138



pH	درجة الحرارة (°C)
7.472	0
7.267	10
7.083	20
6.916	30
6.767	40
6.63	50

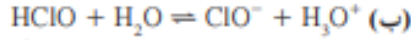
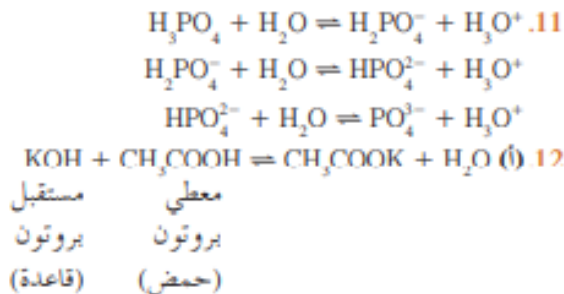


(ب) $\text{pH} \approx 7.1$
 (ج) حوالي 33°C



الأزواج المرافق في التفاعل: $\text{NH}_4^+ / \text{NH}_3$ و HF / F^-

أسئلة مراجعة الوحدة 3



مستقبل معطى بروتون بروتون (حمض)
 (قاعدة)

١٣. قيمة ترکیز کاتیون الهیدرونیوم في الماء النقی هي

$1 \times 10^{-7} \text{ M}$ عند درجة 25°C وللماء في هذه الحالة

ترکیز هیدروکسید هو

بناء على ذلك ،

$$\text{K}_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14}$$

$$-\log ([\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$(-\log [\text{H}_3\text{O}^+]) + (-\log [\text{OH}^-]) = 14$$

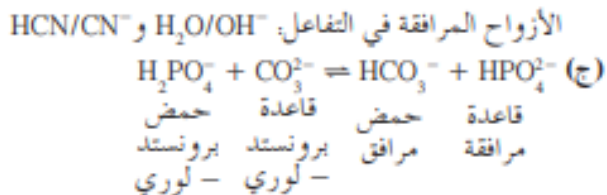
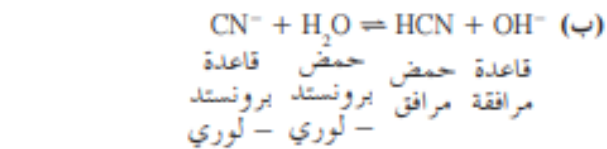
$$\text{pH} + \text{pOH} = 14$$

١٥. حاصل التفاعلات برونسستد - لوري ورافعه، وارتفاعها يحصل لو بقاعدتها في المعادلات التالية
- $$\text{NH}_3 + \text{HF} \rightleftharpoons \text{NH}_4^+ + \text{F}^- \quad (1)$$
- $$\text{CN}^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HCN} + \text{OH}^- \quad (2)$$
- $$\text{H}_2\text{PO}_4^- + \text{CO}_3^{2-} \rightleftharpoons \text{HCO}_3^- + \text{HPO}_4^{2-} \quad (3)$$
١٦. احسب قيمة pH لمحلول HNO_3 بساري تركيزه 0.08 M
- $$4.2 \times 10^{-4} \text{ M}$$
١٧. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين في حمض بيساري فيه $\text{pH} = 3$
- $$1.6 \times 10^{-5} \text{ M}$$
١٨. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين في محلول تركيز أنيونات الهيدروكسيد فيه بساري 0.2 M
- $$0.01 \text{ M}$$
١٩. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين في محلول HCl بساري تركيزه 0.2 M
- $$4.2 \times 10^{-4} \text{ M}$$
٢٠. احسب قيمة pH لمحلول NaOH بساري تركيزه 0.01 M
٢١. احسب K_w وحالة الأرض الهيدروجينية pH عند الأذان في محلول CH_3COOH بساري تركيزه 0.01 M

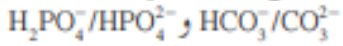
مقدمة الوحدة

١. قسم تجربة لعنوان H_2O لاحتياجات التحليل المختبرية المختلفة. وضع في جدول المواد النشطة في كل مطلب وتوضع ما إذا كان المطلب حفظ أو قاعدة، وإذا وافق المعلم المطلوب على تسميمك التجربى، فربما لا pH لها لوري ما إذا كانت توقع ذلك صحيحة.

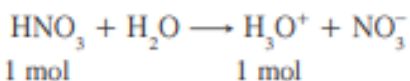
٢. تناهى بعض الكهوف عندما تذوب ترسيات الحجر الجيرى تحت سطح الأرض، وقد تحدث أى حضور من الأحداث يمكن أن يسبب الحجر الجيرى وما هو مصدر هذا الحضور.



الأزواجا المرافقة في التفاعل:



١٦. حمض البيريك أحدادي البروتون وهو حمض قوي يتأين بشكل تام تبعاً للمعادلة التالية



$$[\text{HNO}_3] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 0.08 \text{ M}$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(0.08)$$

$$\text{pH} = 1$$

$$\text{pH} = 4.2 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-4.2} \text{ M} \quad .17$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 6.3 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$[\text{OH}^-] = 1.6 \times 10^{-2} \text{ M} \Rightarrow \quad .18$$

$$\text{pOH} = -\log[\text{OH}^-] = -\log(1.6 \times 10^{-2})$$

$$\text{pOH} = 1.8$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14 \Rightarrow \text{pH} = 14 - 1.8 = 12.2$$

$$[\text{HCl}] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 0.2 \text{ M} \quad .19$$

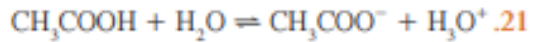
(لأن حمض HCl حمض قوي أحدادي البروتون)

$$[\text{NaOH}] = [\text{OH}^-] = 10^{-2} \text{ M} \quad .20$$

$$\text{Kw} = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \Rightarrow$$

$$[\text{H}^+] = \frac{\text{K}_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{10^{-14}}{10^{-2}}$$

$$\Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-12} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 12$$



$$0.01 - 4.2 \times 10^{-4} \quad 4.2 \times 10^{-4} \quad 4.2 \times 10^{-4}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 4.2 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(4.2 \times 10^{-4})^2}{0.01 - (4.2 \times 10^{-4})} = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log(4.2 \times 10^{-4})$$

$$\text{pH} = 3.38 \approx 3.4$$

pH الـ	قيمة المنتج	طبيعة المنتج	المادة النشطة	متوجه التقطيف المنزلي
(~ 9)	قاعديّة		أمونيا	منظف الزجاج
(7.5 – 8)	متعادلة إلى قاعديّة		هيدروكسيد الصوديوم	الصابون
(12 – 12.6)	قاعديّة		هيبوكلوريت الصوديوم	الميّض
(1 – 2)	حمضيّة		حمض الهيدروكلوريك	منظف الحمام
(7.0 – 8.0)	متعادلة		بورات الصوديوم	منظف البقع في المطبخ

٢. إن الحجر الجيري مولف من الكالسيت (CaCO_3). وماء المطر يتفاعل مع ثاني أكسيد الكربون فيكون H_2CO_3 (حمض الكربوني) وهو حمض ضعيف. فعندما ترسب مياه المطر إلى التجاويف في الأرض تذوب ترسيات الحجر الجيري و تكون الكهوف.

ملاحظات

¹ Hydrogen ${}_1^1H$	² Lithium ${}_3^7Li$	³ Boron ${}_5^{10}B$	⁴ Carbon ${}_6^{12}C$	⁵ Nitrogen ${}_7^{14}N$	⁶ Oxygen ${}_8^{16}O$	⁷ Fluorine ${}_9^{19}F$	⁸ Neon ${}_10^{20}Ne$
⁹ Sodium ${}_11^{23}Na$	¹⁰ Magnesium ${}_12^{24}Mg$	¹¹ Aluminum ${}_13^{27}Al$	¹² Silicon ${}_14^{28}Si$	¹³ Phosphorus ${}_15^{31}P$	¹⁴ Sulfur ${}_16^{32}S$	¹⁵ Chlorine ${}_17^{35}Cl$	¹⁶ Arston ${}_18^{36}Ar$
¹⁷ Potassium ${}_19^{39}K$	¹⁸ Calcium ${}_20^{40}Ca$	¹⁹ Scandium ${}_21^{44}Sc$	²⁰ Titanium ${}_22^{47}Ti$	²¹ Chromium ${}_23^{52}Cr$	²² Manganese ${}_24^{54}Mn$	²³ Iron ${}_26^{56}Fe$	²⁴ Nickel ${}_28^{59}Ni$
²⁵ Rubidium ${}_37^{85}Rb$	²⁶ Strontium ${}_38^{88}Sr$	²⁷ Yttrium ${}_39^{89}Y$	²⁸ Zirconium ${}_40^{91}Zr$	²⁹ Technetium ${}_43^{98}Tc$	³⁰ Ruthenium ${}_44^{102}Ru$	³¹ Rhodium ${}_45^{103}Rh$	³² Palladium ${}_46^{106}Pd$
²⁷ Cesium ${}_55^{133}Cs$	²⁸ Barium ${}_56^{137}Ba$	²⁹ Lanthanum ${}_57^{138}La$	³⁰ Hafnium ${}_72^{178}Hf$	³¹ Tantalum ${}_73^{180}Ta$	³² Tungsten ${}_74^{183}W$	³³ Osmium ${}_76^{190}Os$	³⁴ Platinum ${}_78^{195}Pt$
²⁹ Francium ${}_87^{223}Fr$	³⁰ Radium ${}_88^{226}Ra$	³¹ Rutherfordium ${}_104^{267}Rf$	³² Dubnium ${}_105^{268}Db$	³³ Seaborgium ${}_106^{272}Bh$	³⁴ Bohorium ${}_107^{277}Nh$	³⁵ Meitnerium ${}_108^{279}Mt$	³⁶ Darmstadtium ${}_110^{280}Ds$
³² Neodymium ${}_52^{144}Nd$	³³ Praseodymium ${}_53^{140}Pr$	³⁴ Cerium ${}_54^{140}Ce$	³⁵ Promethium ${}_55^{144}Pm$	³⁶ Europium ${}_63^{151}Eu$	³⁷ Gadolinium ${}_64^{150}Gd$	³⁸ Terbium ${}_65^{159}Tb$	³⁹ Dysprosium ${}_66^{162}Dy$
³⁶ Thorium ${}_90^{232}Th$	³⁷ Proactinium ${}_91^{231}Pa$	³⁸ Actinium ${}_89^{227}Ac$	³⁹ Americium ${}_95^{243}Am$	⁴⁰ Curium ${}_96^{247}Cm$	⁴¹ Berkelium ${}_97^{247}Bk$	⁴² Californium ${}_98^{251}Cf$	⁴³ Livermorium ${}_100^{257}Lv$
³⁸ Rhenium ${}_75^{186}Re$	³⁹ Rhodium ${}_77^{188}Rh$	⁴⁰ Osmium ${}_78^{190}Os$	⁴¹ Platinum ${}_79^{191}Pt$	⁴² Ununquadium ${}_114^{284}Uuq$	⁴³ Ununpentium ${}_115^{288}Uup$	⁴⁴ Ununhexium ${}_116^{293}Uuh$	⁴⁵ Ununoctium ${}_118^{294}Uuo$
⁴⁰ Rhenium ${}_76^{186}Re$	⁴¹ Rhodium ${}_77^{188}Rh$	⁴² Osmium ${}_78^{190}Os$	⁴³ Platinum ${}_79^{191}Pt$	⁴⁴ Ununquadium ${}_114^{284}Uuq$	⁴⁵ Ununpentium ${}_115^{288}Uup$	⁴⁶ Ununhexium ${}_116^{293}Uuh$	⁴⁷ Ununoctium ${}_118^{294}Uuo$
⁴² Technetium ${}_43^{99}Tc$	⁴³ Ruthenium ${}_44^{102}Ru$	⁴⁴ Rhodium ${}_45^{106}Rh$	⁴⁵ Osmium ${}_78^{190}Os$	⁴⁶ Platinum ${}_79^{191}Pt$	⁴⁷ Ununquadium ${}_114^{284}Uuq$	⁴⁸ Ununpentium ${}_115^{288}Uup$	⁴⁹ Ununhexium ${}_116^{293}Uuh$
⁴⁴ Technetium ${}_43^{99}Tc$	⁴⁵ Ruthenium ${}_44^{102}Ru$	⁴⁶ Rhodium ${}_45^{106}Rh$	⁴⁷ Osmium ${}_78^{190}Os$	⁴⁸ Platinum ${}_79^{191}Pt$	⁴⁹ Ununquadium ${}_114^{284}Uuq$	⁵⁰ Ununpentium ${}_115^{288}Uup$	⁵¹ Ununhexium ${}_116^{293}Uuh$

كتيبات

لذاتها



مجموعه

العدد الذري
رمز العنصر
حالة المادة
متوسط الكثافة
ترتيب الalkerوني

8

VIIIA

¹ Helium
 ${}_2^4He$

³ Boron
 ${}_5^{10}B$

⁵ Carbon
 ${}_6^{12}C$

⁷ Nitrogen
 ${}_7^{14}N$

⁹ Oxygen
 ${}_8^{16}O$

¹¹ Fluorine
 ${}_9^{19}F$

¹³ Neon
 ${}_10^{20}Ne$

¹⁵ Chlorine
 ${}_17^{35}Cl$

¹⁷ Arston
 ${}_18^{36}Ar$

¹⁹ Argon
 ${}_18^{36}Ar$

²¹ Krypton
 ${}_36^{83}Kr$

²³ Xenon
 ${}_36^{136}Xe$

²⁵ Radon
 ${}_36^{222}Rn$

²⁷ Lawrencium
 ${}_36^{175}Lw$

²⁹ Lutetium
 ${}_57^{175}Lu$

³¹ Nobelium
 ${}_90^{259}No$

³³ Rutherfordium
 ${}_104^{267}Ru$

³⁵ Fransium
 ${}_87^{223}Fr$

³⁷ Rhenium
 ${}_76^{186}Re$

³⁹ Technetium
 ${}_43^{99}Tc$

⁴¹ Rhodium
 ${}_45^{106}Rh$

⁴³ Osmium
 ${}_78^{190}Os$

⁴⁵ Platinum
 ${}_79^{191}Pt$

⁴⁷ Ununquadium
 ${}_114^{284}Uuq$

⁴⁹ Ununpentium
 ${}_115^{288}Uup$

⁵¹ Ununhexium
 ${}_116^{293}Uuh$

⁵³ Lawrencium
 ${}_104^{175}Lw$

⁵⁵ Rutherfordium
 ${}_104^{267}Ru$

⁵⁷ Francium
 ${}_87^{223}Fr$

ثوابت التأين لبعض الأحماض الشائعة عند 25°C

ثوابت التأين			قدرة الحمض	الصيغة الكيميائية	اسم الحمض
K _a ₃	K _a ₂	K _a ₁			
		تأين بشكل تام	قوي	HCl	حمض الهيدروكلوريك
		تأين بشكل تام	قوي	HI	حمض الهيدروبيوديك
		تأين بشكل تام	قوي	HBr	حمض الهيدروبروميك
		تأين بشكل تام	قوي	HClO ₄	حمض البيركلوريك
		تأين بشكل تام	قوي	HClO ₃	حمض الكلوريك
		تأين بشكل تام	قوي	HNO ₃	حمض النيتريك
		تأين بشكل تام	قوي	H ₂ SO ₄	حمض الكبريتيك
		6.7 x 10 ⁻⁴	ضعيف	HF	حمض الهيدروفلوريك
		4.9 x 10 ⁻¹⁰	ضعيف	HCN	حمض الهيدروسيلانيك
		3.0 x 10 ⁻⁸	ضعيف	HClO	حمض الهيبوكلورووز
		2.5 x 10 ⁻⁹	ضعيف	HBrO	حمض الهيبوروموز
		4.5 x 10 ⁻⁴	ضعيف	HNO ₂	حمض النيتروز
	1 x 10 ⁻¹⁴	1.1 x 10 ⁻⁷	ضعيف	H ₂ S	حمض الهيدروكبريتيك
	4.8 x 10 ⁻¹¹	4.3 x 10 ⁻⁷	ضعيف	H ₂ CO ₃	حمض الكربونيك
4.8 x 10 ⁻¹³	6.2 x 10 ⁻⁸	7.5 x 10 ⁻³	ضعيف	H ₃ PO ₄	حمض الفوسفوريك
		1.8 x 10 ⁻⁴	ضعيف	HCOOH	حمض الفورميك
		1.8 x 10 ⁻⁵	ضعيف	CH ₃ COOH	حمض الأسيتيك
		1.3 x 10 ⁻⁵	ضعيف	CH ₃ CH ₂ COOH	حمض البروبانويك
		6.3 x 10 ⁻⁵	ضعيف	C ₆ H ₅ COOH	حمض البنزويك
	5.1 x 10 ⁻⁵	5.6 x 10 ⁻²	ضعيف	COOH COOH	حمض الأوكساليك

ثوابت التأين لبعض القواعد الشائعة عند 25°C

ثوابت التأين			قدرة القاعدة	الصيغة الكيميائية	اسم القاعدة
K_{b_3}	K_{b_2}	K_{b_1}			
		تأين بشكل تام	قوي	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
		تأين بشكل تام	قوي	KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم
		تأين بشكل تام	قوي	LiOH	هيدروكسيد الليثيوم
		تأين بشكل تام	قوي	RbOH	هيدروكسيد الروبيديوم
		تأين بشكل تام	قوي	CsOH	هيدروكسيد السيلزيوم
		تأين بشكل تام	قوي	$Ba(OH)_2$	هيدروكسيد الباريوم
		تأين بشكل تام	قوي	$Mg(OH)_2$	هيدروكسيد المغنيسيوم
		تأين بشكل تام	قوي	$Ca(OH)_2$	هيدروكسيد الكالسيوم
		1.8×10^{-6}	ضعيف	NH_3	محلول الأمونيا
		1.3×10^{-6}	ضعيف	N_2H_4	هيدرازين
		4.4×10^{-4}	ضعيف	CH_3NH_2	ميثيل أمين
		6.4×10^{-4}	ضعيف	$C_2H_5NH_2$	إيثيل أمين
		4.3×10^{-10}	ضعيف	$C_6H_5NH_2$	أنيلين

ملاحظات