



AWA2EL
LEARN 2 BE



الكيمياء

الصف الحادي عشر - كتاب الطالب

الفصل الدراسي الأول

11

فريق التأليف

موسى عطا الله الطراونة (رئيساً)

بلال فارس محمود تيسير أحمد الصبيحات
جليلة محمود عطيه

الناشر: المركز الوطني لتطوير المناهج

يسُرُّ المركز الوطني لتطوير المناهج استقبال آرائكم وملحوظاتكم على هذا الكتاب عن طريق العنوانين الآتية:



06-5376262 / 237



06-5376266



P.O.Box: 2088 Amman 11941



@nccdjor



feedback@nccd.gov.jo



www.nccd.gov.jo

قررت وزارة التربية والتعليم تدريس هذا الكتاب في مدارس المملكة الأردنية الهاشمية جميعها، بناءً على قرار المجلس الأعلى للمركز الوطني لتطوير المناهج في جلسته رقم (2024/4)، تاريخ 6/6/2024 م، وقرار مجلس التربية والتعليم رقم (2024/68)، تاريخ 26/6/2024 م، بدءاً من العام الدراسي 2024 / 2025 م.

© HarperCollins Publishers Limited 2022.

- Prepared Originally in English for the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan

- Translated to Arabic, adapted, customised and published by the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan

ISBN:

المملكة الأردنية الهاشمية

رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية

(2024/5/2917)

بيانات الفهرسة الأولية للكتاب:

عنوان الكتاب الكيمياء/ كتاب الطالب: الصف الحادي عشر، الفصل الدراسي الأول

إعداد / هيئة

الأردن. المركز الوطني لتطوير المناهج

بيانات النشر

عمان: المركز الوطني لتطوير المناهج، 2024

رقم التصنيف

373,19

الواصفات

/ الكيمياء/ /أساليب التدريس// المناهج// التعليم الثانوي/

الطبعة الأولى

الطبعة

يتحمل المؤلف كامل المسؤولية القانونية عن محتوى مصنفه ولا يعبر هذا المصنف عن رأي دائرة المكتبة الوطنية.

المراجعة والتعديل

حازم محمد أحمد

لال فارس محمود

جميلة محمود عطية

التحكيم الأكاديمي

د. عمار حمادنة

التصميم والإخراج

نايف محمد أمين مرادشة

التحرير اللغوي

د. خليل إبراهيم القعسي

All rights reserved. No part of this publication may be reproduced, sorted in retrieval system, or transmitted in any form by any means, electronic, mechanical, photocopying, recording or otherwise , without the prior written permission of the publisher or a license permitting restricted copying in the United Kingdom issued by the Copyright Licensing Agency Ltd, Barnard's Inn, 86 Fetter Lane, London, EC4A 1EN.

British Library Cataloguing -in- Publication Data

A catalogue record for this publication is available from the Library.

م 1445 / 2024 هـ

الطبعة الأولى (التجريبية)

قائمة المحتويات

الصفحة

الموضوع

5

المقدمة



AWA2EL
LEARN 2 BE

9

التجربة الاستهلالية: أشكال الجزيئات

10

الدرس الأول: نظرية تنافر أزواج إلكترونات مستوى التكافؤ

24

الدرس الثاني: الروابط والأفلاك المتدخلة

36

الدرس الثالث: القوى بين الجزيئات

48

مراجعة الوحدة

51

الوحدة الثانية: التفاعلات والحسابات الكيميائية

53

التجربة الاستهلالية: التفاعل الكيميائي

54

الدرس الأول: التفاعلات الكيميائية

71

الدرس الثاني: تركيز المحاليل

85

الدرس الثالث: الحسابات الكيميائية

96

مراجعة الوحدة

100

مسر المصلطلحات

104

قائمة المراجع



المقدمة

انطلاقاً من إيمان المملكة الأردنية الهاشمية الراسخ بأهمية تنمية قدرات الإنسان الأردني وتسليحه بالعلم والمعرفة، سعى المركز الوطني لتطوير المناهج، بالتعاون مع وزارة التربية والتعليم، إلى تحديث المناهج الدراسية وتطويرها؛ لتكون معيناً للطلبة على الارتقاء بمستواهم المعرفي، ومجاراة أقرانهم في الدول المتقدمة.

يُعدُّ هذا الكتاب واحداً من سلسلة كتب المباحث العلمية التي تُعنى بتنمية المفاهيم العلمية، ومهارات التفكير وحلّ المشكلات، ودمج المفاهيم الحياتية والمفاهيم العابرة للمواد الدراسية، والإفادة من الخبرات الوطنية في عمليات الإعداد والتأليف وفق أفضل الطرائق المُتَّبعة عالمياً؛ لضمان انسجامها مع القيم الوطنية الراسخة، وتلبيتها حاجات أبنائنا الطلبة والمُعلّمين والمُعلّمات.

وقد جاء هذا الكتاب مُحققاً مضمون الإطارات العام والخاص للعلوم، ومعاييرها، ومؤشرات أدائها المُتمثّلة في إعداد جيل محيط بمهارات القرن الحادي والعشرين، وقد اعتمد دوره التعلم الخصوصية ومُعترز -في الوقت نفسه- بانتهائه الوطني. وتأسيساً على ذلك، فقد اعتمدت دورة التعلم الخامسة المنشقة من النظرية البنائية التي تمنح الطالب الدور الأكبر في العملية التعليمية التعليمية، وتتوفر له فرصاً عديدة للاستقصاء، وحلّ المشكلات، والبحث، واستخدام التكنولوجيا وعمليات العلم، فضلاً عن اعتماد منحى STEAM في التعليم الذي يُستعمل لدمج العلوم والتكنولوجيا والهندسة والفن والعلوم الإنسانية والرياضيات في أنشطة الكتاب المتنوعة، وفي قضايا البحث.

يتألف الفصل الدراسي الأول من الكتاب من وحدتين دراسيتين، هما: **أشكال الجزيئات وقوى التجاذب بينها، والتفاعلات والحسابات الكيميائية.**

الحق بكتاب الكيمياء كتاب للأنشطة والتجارب العملية، يحتوي جميع التجارب والأنشطة الواردة في كتاب الطالب؛ لتساعده على تنفيذها بسهولة، وذلك اعتماداً على منحنى STEAM في بعضها، بدءاً بعرض الأساس النظري لكل تجربة، وبيان خطوات العمل وإرشادات السلامة،

وانتهاءً بأسئلة التحليل والاستنتاج. وَنَصْمَنَ الكتاب أيضًا أسئلة تفكير متنوعة؛ بُعْيَة تعزيز فهم الطالب موضوعات المادة، وتنمية التفكير الناقد لديه.

ونحن إذ نقدم هذه الطبعة من الكتاب، فإننا نؤمّل أن يُسهم في تحقيق الأهداف والغايات النهائية المنشودة لبناء شخصية المتعلم، وتنمية اتجاهات حُبِّ التعلم ومهارات التعلم المستمرّ، فضلاً عن تحسين الكتاب بإضافة الجديد إلى محتواه، وإثراءِ أنشطته المتنوعة، مع مراعاة ملاحظات المُعلّمين والمُعلّمات.

والله ولي التوفيق

المركز الوطني لتطوير المناهج

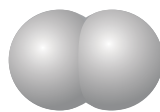
الوحدة

1

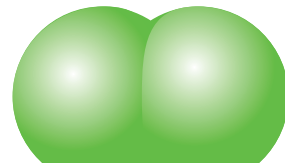
أشكال الجزيئات وقوى التجاذب بينها

Shapes of Molecules and Intermolecular Forces

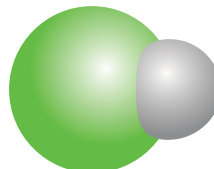
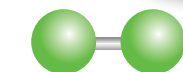
AWA2EL
LEARN 2 BE



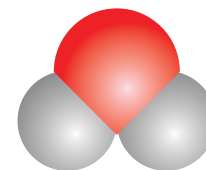
H_2



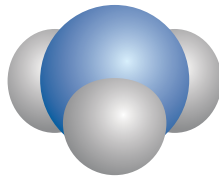
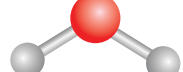
Cl_2



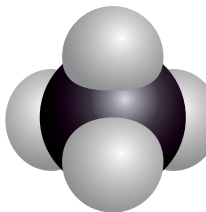
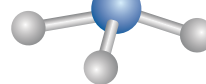
HCl



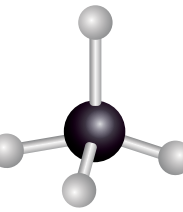
H_2O



NH_3



CH_4



أتَأْمَلُ الصورة

تَتَخَذُ الْجَزِيَّاتُ الَّتِي تَرْتَبِطُ ذَرَّاتُهَا بِرَوَابِطٍ تَسَاهِمُ مِنْ أَشْكَالًا هَنْدَسِيَّةٍ (فَرَاغِيَّة) تَبعًا لِعَدْدِ أَزْوَاجِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ الْرَّابِطَةِ وَغَيْرِ الرَّابِطَةِ الْمُحِيطَةِ بِالذَّرَّةِ الْمُرْكَزِيَّةِ، فَكَيْفَ تَرْتَبُ أَزْوَاجُ الْإِلْكْتَرُونَاتِ حَوْلَ الذَّرَّةِ الْمُرْكَزِيَّةِ فِي الْجُزَيْءِ؟ وَكَيْفَ يَتَحدَّدُ شَكْلُهُ الْفَرَاغِيُّ؟

الفكرة العامة:

ترتّب الذرّاتُ في الجزيئات بالنسبة إلى بعضها في أبعاد فراغية تعتمد على أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة المحيطة بالذرّة المركزية، مُتّخذة أشكالاً هندسية تحدّد الخصائص الفيزيائية لهذه الجزيئات.

الدرس الأول: نظرية تنافر أزواج الإلكترونات مستوى التكافؤ

الفكرة الرئيسية: يتحدد شكل الجُزَيءِ بـ عدد أزواج الإلكترونات التي تحيط بالذرّة المركزية، وتنافر في ما بينها وترتّب متباعدةً عن بعضها أقصى ما يمكن، مع بقاء الذرّات مُنجذبة نحو بعضها في الجُزَيءِ.

الدرس الثاني: الروابط والأفلاك المتداخلة

الفكرة الرئيسية: تنشأ الرابطة المشتركة نتيجة تداخل أفلاك التكافؤ نصف الممتلئة بالإلكترونات، ليصبح الفلك المتداخل مُمتنعاً ويحتوي على إلكترونين.

الدرس الثالث: القوى بين الجزيئات

الفكرة الرئيسية: ترتبط جزيئات المواد المختلفة وذرات الغازات النبيلة بقوى تجاذب ذات أهميّة كبيرة في تحديد خصائصها الفيزيائية.

تجربة استهلاكية

أشكال الجزيئات



- أُصممُ:** اختار كرّة تمثّل ذرّة الكربون (أربعة ثقوب) وأربع كرات تمثّل ذرّات الهيدروجين وأربع وصلات، ثم أُصمم شكلًا بنائيًّا لجزيء الميثان (CH_4)، ثم أرسم الشكل الناتج.
- أقيسُ** مقدار الزاوية بين الوصلات، ثم أسجلها.
- أسجل البيانات**، أدون شكل الجزيء، والزاوية بين الروابط.

التحليل والاستنتاج:

- 1- **أضبط المتغيرات:** أحدد المتغير المستقل، والمتغير التابع، وعامل ضبط في التجربة.
- 2- **أستنتجُ** العلاقة بين عدد الروابط في الجزيء، ومقدار الزاوية بينها.
- 3- **أصدر حكمًا:** أوضح إذا توافقت نتائجي مع فرضيتي أم لا.

المواد والأدوات: مجموعة نماذج الجزيئات (الكرات، والوصلات)، فرجار قياس الزاوية، نموذج للجدول الدوري.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
 - أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أصوغ فرضيتي** عن العلاقة بين عدد الروابط في الجزيء والزاوية بينها وشكل الجزيء.

أختبر فرضيتي:

- 1 أُصممُ:** اختار كرّة تمثّل ذرّة البيريليوم (ثقبان) وكرتين تمثّلان ذرّاتي الكلور (ثقب واحد) ووصلتين، وأُصمم شكلًا بنائيًّا لجزيء كلوريد البيريليوم (BeCl_2).

أتوقع الشكل الناتج وأرسمه.

- 3 أقيسُ** مقدار الزاوية بين الوصلات، وأسجلها.
- 4 أُصممُ:** اختار كرّة تمثّل ذرّة البورون (ثلاثة ثقوب) وثلاث كرات تمثّل ذرّات الكلور وثلاث وصلات، ثم أُصمم شكلًا بنائيًّا لجزيء ثلاثي كلوريد البورون (BCl_3)، ثم أرسم الشكل الناتج.
- 5 أقيسُ** مقدار الزاوية بين الوصلات، ثم أسجلها.

أزواج إلكترونات مستوى التكافؤ

Valence Shell Electrons Pair

درستُ في ماضٍ أنَّ إلكترونات تتوَّزعُ على مستويات الطاقة المختلفة في الذرة، وبعْضُ هذه الإلكترونات تتوَّزعُ في مستوى الطاقة الخارجيِّ الذي يسمَّى مستوى التكافؤ Valence Shell وتسَمَّى هذه إلكتروناتِ التكافؤ، التي تحَدِّدُ نوعَ الرابطة التي تكونها الذرةُ عند تفاعُلها معَ ذراتٍ أخرى.

الروابط التساهمية والرابطة التناسقية

Covalent Bonds and Coordinate Bond

كثيرٌ من المُواد التي تُعدُّ عصبَ الحياة، مثل الماء، وغازَي الأكسجينِ وثاني أكسيد الكربونِ ترتبطُ ذرَّاتها بروابطٍ تساهمية، فضلاً عنَّ أنَّ معظمَ المركبات الموجودة في أجسامنا وأجسام الكائنات الحية الأخرى ترتبطُ ذرَّاتها بروابطٍ تساهمية. فكيف تتكوَّن هذه الروابطُ في المركبات المختلفة؟

يحتوي المستوى الخارجيُّ لذراتِ عناصر المجموعات الممثلة من المجموعة الرابعة إلى المجموعة السابعة عددًا من إلكترونات تنجذبُ نحو النواة بقوَّة، وعند ارتباط ذرتَين من هذه العناصر ببعضهما بعضًا فإنَّهما تشاركان في إلكترونات، وينشأُ بينهما زوجٌ أو أكثرُ من إلكترونات المشتركة تنجذبُ نحو نوايَّي الذرتَين معًا، ويُطلق على قوَّة الجذب الناشئة بينهما **الرابطة التساهمية Covalent Bond**؛ فمثلاً، تمتلكُ ذرَّةُ الكربون أربعَة إلكترونات في المستوى الخارجيِّ، أمَّا ذرَّةُ الهيدروجين، فتمتلك إلكترونًا واحدًا، وعند ارتباطهما لتكونن جُزَءَيْ الميثان (CH_4) تشاركُ ذرَّةُ الكربون معَ كُلِّ ذرَّة هيدروجين بزوجٍ من إلكترونات، ويكونُ حول ذرَّة الكربون أربعَة أزواجٍ من إلكترونات

القدرةُ الرئيسيَّة:

يتحدَّدُ شكلُ الجُزَيء بعددِ أزواجِ الإلكترونات التي تحيط بالذرَّة المركزية، التي تتناافرُ في ما بينها وتترَّتبُ متباينةً عن بعضها أقصى ما يمكن، معَ بقاءِ الذرات منجذبة نحو بعضها في الجُزَيء.

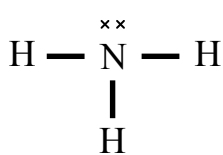
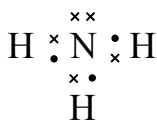
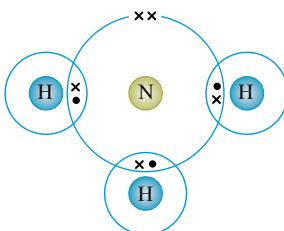
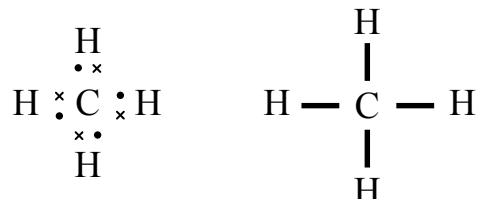
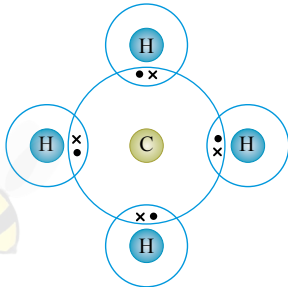
نتائجُ التعلم:

- أتوصلُ إلى المفاهيم الأساسية المتعلقة بالروابط بين الذرات والجزيئات.
- أوضحُ العلاقة بين أزواجِ الإلكترونات حول الذرة المركزية والشكل الفراغي للجزيء.

المفاهيم والمصطلحات:

Covalent Bond	الرابطة التساهمية
A bonding electrons pairs	أزواجِ الإلكترونات الرابطة
Bonding Electrons Pairs	
Central Atom	الذرَّة المركزية
Non-Bonding Electrons Pairs	أزواجِ الإلكترونات غير الرابطة
Coordinate Bond	الرابطة التناسقية
Valence Shell Electron Pair Repulsion (VSEPR)	تناُفِرِ أزواجِ الإلكترونات مستوى التكافؤ

الشكل (1): أزواج الإلكترونات المشتركة المحيطة بذرة الكربون C في جُزَيْء الميثان $.(\text{CH}_4)$



الشكل (2): أزواج الإلكترونات المحيطة بذرة النيتروجين N في جُزَيْء الأمونيا $.\text{NH}_3$

المشتركة مع ذرات الهيدروجين، تسمى **أزواج الإلكترونات الرابطة Bonding Electrons Pairs** وهي إلكترونات مستوى التكافؤ التي شاركت في تكوين الروابط، وينشأ عن ذلك أربع روابط تساهميةً أحادية تحيط بذرة الكربون، التي يطلق عليها **الذرة المركزية Central Atom**، وهي تلك الذرة الأقل عدداً في الجزيء المكون من أكثر من ذرتين وتكون أكبر عدد من الروابط في الجزيء، ويوضح الشكل (1) أزواج الإلكترونات المشتركة المحيطة بذرة الكربون C في جُزَيْء الميثان $.\text{CH}_4$.

أما في جُزَيْء الأمونيا (NH_3) ، فتحتوي ذرة النيتروجين في المستوى الخارجي (5) إلكترونات، ولكي تصل إلى حالة الاستقرار فإنها تشارك مع كل ذرة هيدروجين بزوج من الإلكترونات ليصبح لديها ثلاثة أزواج من الإلكترونات المشتركة، كما يتضح من تركيب لويس للجزيء، أنظر إلى الشكل (2).

يتضح من تركيب لويس أن ذرة النيتروجين تمثل الذرة المركزية في الأمونيا؛ فهي تحاط بثلاثة أزواج من الإلكترونات الرابطة، إضافة إلى زوج واحد من الإلكترونات لم يشارك في تكوين الروابط يطلق عليه **زوج إلكترونات غير الرابطة Non-Bonding Electrons Pair** وتعرف أزواج الإلكترونات غير الرابطة أنها أزواج من الإلكترونات تظهر في مستوى التكافؤ للذرة المركزية لا تشارك في تكوين الروابط.



الجدول (1): تركيب لويس لبعض الجزيئات.

تركيب لويس	الصيغة الجزيئية	اسم الجُزْيَء
 $\ddot{\text{Cl}} \text{---} \ddot{\text{Cl}}$	Cl_2	الكلور
$\text{H} \text{---} \ddot{\text{Cl}} \text{---} \text{H}$	HCl	كلوريد الهيدروجين
$\text{H} \text{---} \ddot{\text{O}} \text{---} \text{H}$	H_2O	الماء
$\begin{matrix} \text{H} & \text{H} \\ \text{H} \text{---} \text{C} & \text{---} \text{C} \text{---} \text{H} \\ \text{H} & \text{H} \end{matrix}$	C_2H_6	الإيثان

عرفت من المثالين السابقين أن ذرّة الكربون والنيتروجين هما ذرّتان مركزيتان، وأن كلاًّاً منهما محاطة بأربعة أزواج من الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة، وهذا يعني أنهما تحققان قاعدة الثمانية؛ أي أن مجموع الإلكترونات في مستوى التكافؤ يساوي ثمانية، وبهذا يصبح تركيبهما مشابهاً لتركيب ذرّة عنصر الغاز النبيل الأقرب لكلاًّاً منهما في الجدول الدوري. وهناك كثيرٌ من الذرات التي تكون روابط تساهيمية في جزيئاتها تتحقق قاعدة الثمانية، ويوضح الجدول (1) تركيب لويس بعض هذه الجزيئات.

ويمكن تعرُّف عدد أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة في الجزيئات والأيونات المتعددة الذرات بكتابة تركيب لويس لها، كما في الأمثلة الآتية:

بعد العالم جلبرت لويس

(1875-1946) Gilbert Lewis أحد رواد الكيمياء في القرن العشرين، فقد اشتهر بإسهاماته في موضوعات عدّة منها الروابط الكيميائية، والحموض والقواعد. ففي مجال الروابط الكيميائية يعد أول من افترض أن الإلكترونات لها دور في تكوين الروابط، وأن الرابطة الكيميائية تتكون من زوج من الإلكترونات مشترك بين ذرتين، وكذلك فهو صاحب تركيب لويس الذي تمثّل فيه الإلكترونات بنقاط حول كل ذرة، ومن المفاهيم الأخرى المرتبطة به قاعدة الثمانية، فأسهم في فهم تركيب الجزيئات وتوقع خصائصها الكيميائية. فضلاً عن إسهامه في مجال الحموض والقواعد، فهو صاحب تعريف لويس للحمض والقاعدة. وتعد الموضوعات السابقة من أساسيات علم الكيمياء.

أكتب تركيب لويس لجزيء NF_3 ثم أحدد عدد أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة حول الذرة المركزية.
(العدد الذري للذرة N يساوي 7 وللذرة F يساوي 9)



الحل:

أحدّد عدد الإلكترونات التكافؤ لكل ذرة في الجزيء عن طريق التوزيع الإلكتروني لكل منهما:



عدد الإلكترونات التكافؤ: $N = 5e$ ، $F = 7e$

أحدّد عدد الإلكترونات التكافؤ الكلية Total Valence electrons لجميع الذرات في الجزيء:

عدد الإلكترونات التكافؤ الكلية = عدد الإلكترونات تكافؤ N × عدد ذرات N + عدد الإلكترونات تكافؤ F × عدد ذرات F

$$\text{Total (v.e)} = (\text{v.e})_{\text{N atom}} \times N_{(\text{N atom})} + (\text{v.e})_{\text{F atom}} \times N_{(\text{F atom})}$$

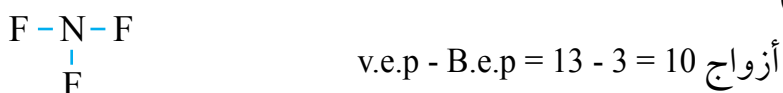
$$\text{Total (v.e)} = (5 \times 1) + (7 \times 3) = 26 \text{ e}$$

أحسب عدد أزواج الإلكترونات التكافؤ (v.e.p) Valence Electrons Pairs على 2

$$\text{v.e.p} = \frac{26}{2} = 13$$

أحدّد الذرة المركزية في الجزيء، وهي الذرة N؛ وهي الأقل عدداً، وأوزع ذرات F حولها، ثم أرسم روابطًّاً أحاديّةً في ما بينهما (كل رابطة تمثل زوج إلكترونات).

أحسب عدد أزواج الإلكترونات المتبقيّة، وهي تساوي عدد أزواج الإلكترونات المتوافرة (v.e.p) مطروحاً منها عدد أزواج الإلكترونات الرابطة (B.e.p)



أوزع أزواج الإلكترونات المتبقيّة حول الذرات الطرفية (F)، بحيث تتحقق كل ذرة قاعدة الثمانية، وبهذا أكون قد وزّعت منها 9 أزواج وبقي لدى 1 زوج يوضع حول الذرة المركزية، وعليه، يكون توزيع ليس على النحو الآتي:

أي أن ذرة N تحاط بثلاثة أزواج من الإلكترونات الرابطة وزوج من الإلكترونات غير الرابطة.

المثال 2

أكتب تركيبً لـ AlCl₄⁻، وأحدّد عدد أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة حول الذرة المركزية في الأيون. (العدد الذري لـ Al يساوي 13، ولذري Cl يساوي 17).



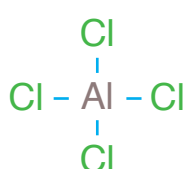
الحل:

الأحظ أن الكلور Cl من المجموعة السابعة، وتمتلك ذرته 7 إلكترونات في مستوى التكافؤ، في حين أن الألミニوم Al من المجموعة الثالثة، وتمتلك ذرته 3 إلكترونات في مستوى التكافؤ.

أحسبُ عدد إلكترونات التكافؤ الكلي لجميع الذرات في الأيون، ولو جود الشحنة السالبة (-1) أضيف إليها إلكترونًا واحدًا:

$$\text{Total } (v.e) = (v.e)_{\text{Al atom}} \times N_{\text{Al atom}} + (v.e)_{\text{Cl atom}} \times N_{\text{Cl atom}} + 1$$

$$\text{Total } (v.e) = (3 \times 1) + (7 \times 4) + 1 = 32 \text{ e}^-$$



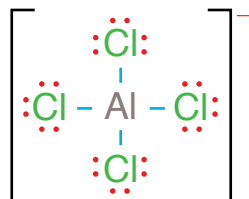
$$v.e.p = \frac{32}{2} = 16$$

أحسبُ عدد أزواج الإلكترونات المتوفّرة:

أحدّدُ الذرة المركزية، وهي ذرة Al الأقل عدًّا، وأوزع ذرات Cl حولها، ثم أضع بينها روابطً أحادية. أحسبُ عدد أزواج الإلكترونات المتبقيّة (عدد أزواج الإلكترونات المتوفّرة - عدد أزواج الإلكترونات الرابطة):

$$v.e.p - B.e.p = 16 - 4 = 12$$

أوزع أزواج الإلكترونات المتبقيّة حول الذرات الطرفية Cl بحيث تتحقّق كُل منها قاعدة الثمانية. وعليه، فإن ذرّة الألミニوم تُحاطُ بأربعة أزواج من الإلكترونات الرابطة ولا تمتلك أزواج إلكترونات غير رابطة.



الجدول (2): تركيب لويس لبعض الجزيئات التي تتطبق عليها قاعدة الثمانية.

الصيغة الجزيئية	تركيب لويس	اسم الجُزَيء
CO_2		ثاني أكسيد الكربون
C_2H_4		الإيثين
O_2		الأكسجين
N_2		النيتروجين
C_2H_2		الإيثان

يحتوي العديد من الجزيئات روابط ثنائية أو ثلاثية، فمثلاً، في جُزَيء ثاني أكسيد الكربون (CO_2) نجد أن ذرة الكربون تشارك مع كل ذرة أكسجين بزوجين من الإلكترونات لتكوين رابطة ثنائية مع كل منها، وكذلك فإن ذرتي الكربون في جُزَيء الإيثين C_2H_4 تشتراك بزوجين من الإلكترونات لتكوين رابطة ثنائية؛ لتحقق كل منها قاعدة الثمانية وتصل إلى حالة الاستقرار.

وكذلك جُزَيء الأكسجين (O_2)؛ إذ تشتراك ذرتاه بزوجين من الإلكترونات لتكوين رابطة ثنائية.

في حين أن ذرتي النيتروجين في جُزَيء N_2 تشاركان بثلاثة أزواج من الإلكترونات؛ لتكونا رابطة ثلاثية وتحققا قاعدة الثمانية، وكذلك ذرتا الكربون في جُزَيء الإيثان (C_2H_2)، فإنهما تشاركان بثلاثة أزواج من الإلكترونات وتنشأ بينهما رابطة ثلاثية؛ لكي تتحقق قاعدة الثمانية وتصلا إلى حالة الاستقرار. يبيّن الجدول (2) الصيغ الجزيئية لهذه الجزيئات وتركيب لويس لكل منها.

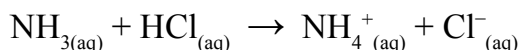
إلا أن بعض الذرات التي تكون في مركباتها روابط تساهمية لا تتحقق قاعدة الثمانية؛ فأحياناً يكون عدد الإلكترونات المحيطة بالذرة المركزية أقل

الجدول (3): تركيب لويس لبعض جُزيئات تخالف قاعدة الثمانية.

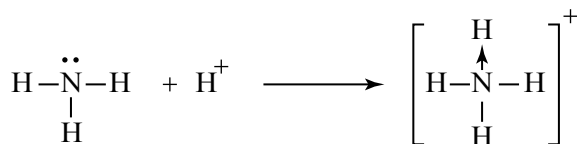
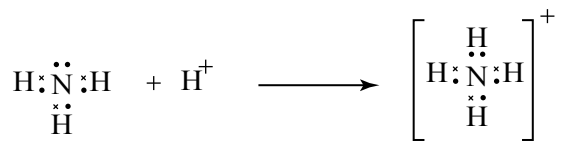
الصيغة الجزيئية	الشكل البنائي للجزيء	تركيب لويس	عدد أزواج الإلكترونات حول الذرة المركزية
BeCl_2	$\text{Cl} - \text{Be} - \text{Cl}$	$\begin{array}{c} \ddot{\text{C}}\text{l} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{C}}\text{l} \end{array} \ddot{\text{x}} \text{Be} \ddot{\text{x}} \begin{array}{c} \ddot{\text{C}}\text{l} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{C}}\text{l} \end{array}$	2
BCl_3	$\begin{array}{c} \text{Cl} & & \text{Cl} \\ & \backslash & / \\ & \text{B} \\ & / & \backslash \\ \text{Cl} & & \text{Cl} \end{array}$	$\begin{array}{c} \ddot{\text{C}}\text{l} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{C}}\text{l} \end{array} \ddot{\text{x}} \text{B} \ddot{\text{x}} \begin{array}{c} \ddot{\text{C}}\text{l} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{C}}\text{l} \end{array}$	3
PCl_5	$\begin{array}{c} \text{Cl} \\ \\ \text{Cl} - \text{P} \diagup \diagdown \\ \\ \text{Cl} \end{array}$	$\begin{array}{c} \ddot{\text{C}}\text{l} & & \ddot{\text{C}}\text{l} \\ \cdot\cdot & & \cdot\cdot \\ \vdots\vdots & & \vdots\vdots \\ \ddot{\text{C}}\text{l} \end{array} \ddot{\text{x}} \text{P} \ddot{\text{x}} \begin{array}{c} \ddot{\text{C}}\text{l} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{C}}\text{l} \end{array}$	5
SF_6	$\begin{array}{c} \text{F} & & \text{F} \\ & \diagup & \diagdown \\ & \text{S} & \\ & \diagdown & \diagup \\ \text{F} & & \text{F} \end{array}$	$\begin{array}{c} \ddot{\text{F}} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{F}} \end{array} \ddot{\text{x}} \text{S} \ddot{\text{x}} \begin{array}{c} \ddot{\text{F}} \\ \cdot\cdot \\ \vdots\vdots \\ \ddot{\text{F}} \end{array}$	6

من ثمانية، مثل ذرة البيريليوم في الجُزيء (BeCl_2)، وكذلك ذرة البورون في الجُزيء (BCl_3)، وأحياناً قد يزيد عدد الإلكترونات المحيطة بالذرة المركزية على ثمانية، مثل ذرة الفسفور في الجُزيء (PCl_5) وذرة الكبريت في الجُزيء (SF_6)، والجدول (3) يبيّن تركيب لويس لبعض هذه المركبات.

يتضح مما سبق أن الرابطة التساهمية تنشأ من تشارك ذرَتَين بزوج واحد أو أكثر من الإلكترونات، إلا أن هناك نوعاً من الروابط التساهمية ينشأ نتيجة مشاركة إحدى الذرَتَين بزوج من الإلكترونات في حين تشارك الذرَة الأخرى بفلك فارغ؛ وتنشأ رابطة بين الذرَتَين تسمى **الرابطة التناسقية**، ومثال ذلك تكوين أيون الأمونيوم (NH_4^+)، الذي يَتَجُّع من تفاعل محلول الأمونيا NH_3 مع حمض الهيدروكلوريك HCl ، كما في المعادلة الآتية:

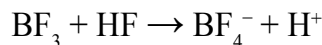


الشكل (3): تكوين الرابطة التناسقية في أيون الأمونيوم



لاحظ من المعادلة أن ذرة النيتروجين في جزء الأمونيا تمتلك زوجاً من الإلكترونات غير الرابطة، تشارك فيه مع الفلك الفارغ لأيون الهيدروجين وتنشأ بينهما رابطة تناسقية في أيون الأمونيوم (NH_4^+)، التي يُشار إليها بسهم صغير كما في الشكل (3).

ومن الأمثلة أيضاً على مركبات تكون روابط تناسقيةً مركب ثلاثي فلوريد البورون (BF_3)، الذي يتفاعل مع حمض الهيدروفلوريك (HF) مكوناً الأيون (BF_4^-) كما في المعادلة:

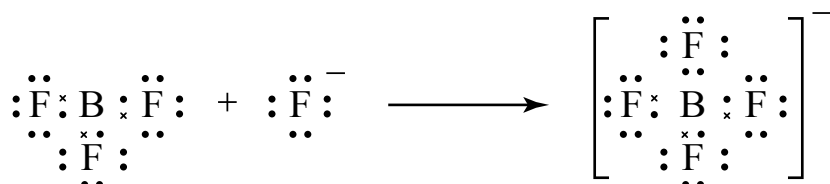


فذرة البورون في الجزيء BF_3 تكون ثلاث روابط تساهمية مع ثلاثة ذرات من الفلور، وفي الوقت نفسه تمتلك فلكاً فارغاً تشارك به مع زوج من الإلكترونات غير الرابطة في أيون الفلوريد (F^-)، وتنشأ بينهما رابطة تناسقية في الأيون (BF_4^-) كما في الشكل (4).

تحقق: أرسن تركيب لويس لـ كل من الجزيئات الآتية، وأحدد عدد أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة في ذرتها المركزية:



الشكل (4): تكوين الرابطة التناسقية في الأيون BF_4^-



تنافر أزواج إلكترونات مستوى التكافؤ

Valence Shell Electrons Pair Repulsion (VSEPR)

تحيط بالذرّة المركزية في الجُزئيِّه أزواجٌ من الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة، تتناافر في ما بينها فتترتب بالنسبة إلى بعضها؛ ليتّخذ الجزيء شكلاً فراغياً يكون فيه التناافر بين أزواج الإلكترونات أقلَّ ما يمكن، ما يجعل الجزيء أكثر ثباتاً واستقراراً.

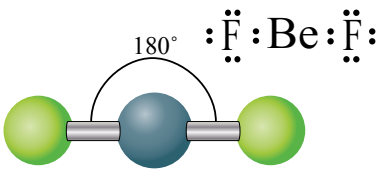
يسهم الشكل الفراغي للجزيء في تحديد كثير من خصائصه الفيزيائية. فكيف يحدّد الشكل الفراغي للجزيء؟ وكيف توزع أزواج الإلكترونات حول الذرّة المركزية في الجزيئات المختلفة؟

اقترب الكيميائيون نظريّة عُرفت بنظرية تنافر أزواج الإلكترونات مستوى التكافؤ (VSEPR)، التي يمكن عن طريقها التنبؤ بأشكال الجزيئات؛ فهي تفترض أنَّ أزواج الإلكترونات التكافؤ تترتب حول الذرّة المركزية بحيث تكون أبعد ما يمكن ليكون التناافر في ما بينها أقلَّ ما يمكن، وبهذا يمكن تحديد مقدار الزاوية بين الروابط في الجُزئيِّه، وتوقع شكله الفراغي. يبيّن الجدول (4) ترتيب أعداد مختلفة من أزواج الإلكترونات حول الذرّة المركزية ومقدار الزاوية بين الروابط والشكل المتوقّع.

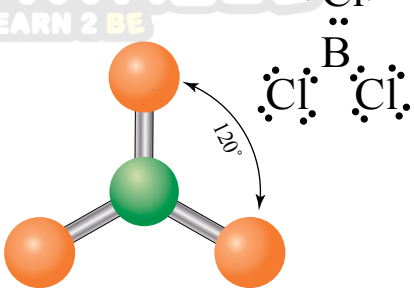
أتحقق: ما العلاقة بين عدد أزواج الإلكترونات حول الذرّة المركزية ومقدار الزاوية بين الروابط في الجُزئيِّه؟

الجدول (4): أزواج الإلكترونات حول الذرّة المركزية ومقدار الزاوية بين الروابط والشكل المتوقّع.

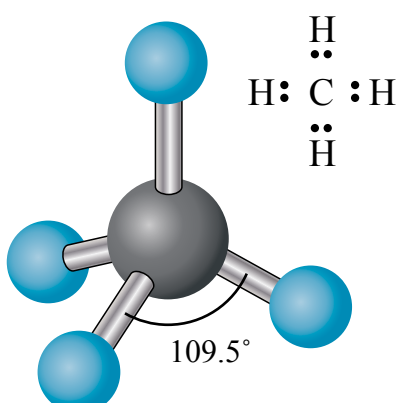
اسم الشكل	الزاوية بين الروابط	ترتيب أزواج الإلكترونات	عدد أزواج الإلكترونات الرابطة	عدد أزواج الإلكترونات غير الرابطة
خطيٌّ			لا يوجد	زوجان
مُثلث مُستويٌ			لا يوجد	ثلاثة أزواج
رباعي الأوجه منتظم			لا يوجد	أربعة أزواج
هرم ثنائي مُثلث			لا يوجد	خمسة أزواج
ثماني السطوح			لا يوجد	ستة أزواج
منحنٍ			زوجان	زوجان
هرم ثلاثي			زوج واحد	ثلاثة أزواج



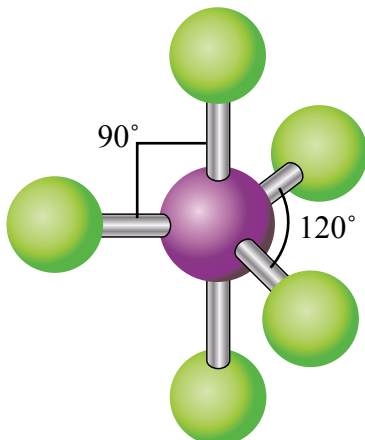
الشكل (5): تركيب لويس لجزيء BeF_2 وشكله الفراغي.



الشكل (6): تركيب لويس لجزيء BCl_3 وشكله الفراغي.



الشكل (7): تركيب لويس لجزيء CH_4 وشكله الفراغي.



الشكل (8): تركيب لويس لجزيء PCl_5 وشكله الفراغي.

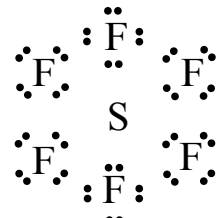
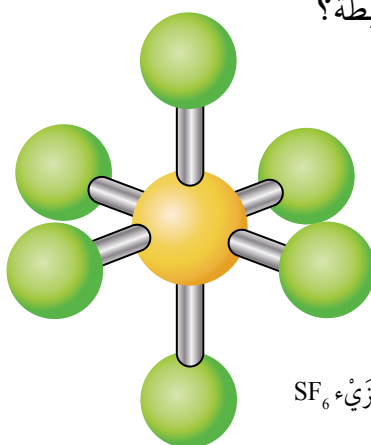
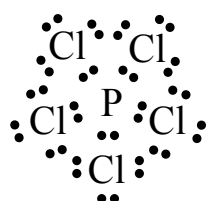
يتضح من الجدول أنه عند وجود زوجين من الإلكترونات الرابطة فإنهما سيترتبان على جنبي الذرة المركزية ليكون التنافر بينهما أقل ما يمكن، وتكون الزاوية بينهما (180°)، ويتجزء من ذلك شكل خطّي

Linear للجزيء، ومثال ذلك جزيء BeF_2 . انظر إلى الشكل (5). أما في حال وجود ثلاثة أزواج من الإلكترونات الرابطة حول الذرة المركزية، فإنها تكون أبعد مما يمكن عندما تكون الزاوية بينها (120°)، ويكون شكل الجزيء **Mثلاً مستوياً** **Trigonal Planar** كما في جزيء BCl_3 . انظر إلى الشكل (6).

وإذا وجدت أربعة أزواج من الإلكترونات الرابطة حول الذرة المركزية، فإنها تترتب باتجاه زوايا رؤوس رباعي الأوجه منتظم **Tetrahedral** وتكون الزاوية بين الروابط (109.5°). انظر إلى الشكل (7) الذي يبيّن الشكل الفراغي لجزيء CH_4 .

وفي حال وجود خمسة أزواج من الإلكترونات الرابطة حول الذرة المركزية فإنها توزع باتجاه رؤوس هرم ثانوي مثلث **Trigonal Bipyramidal** وتكون الزاوية بين الروابط ($90^\circ, 120^\circ$ ، كما في جزيء PCl_5). انظر إلى الشكل (8). وإذا أحاطت الذرة المركزية بستة أزواج من الإلكترونات، فإنها تتوزع باتجاه رؤوس ثمانية السطوح **Octahedral**، وتكون الزاوية بين الروابط (90° ، كما في جزيء SF_6). انظر إلى الشكل (9).

يتضح من الأمثلة السابقة أن جميع الذرات المركزية تكون روابطًا أحادية وأنها لا تمتلك أزواج إلكترونات غير رابطة، فماذا لو ارتبطت الذرات بروابط ثنائية أو ثلاثية، فهل يختلف الشكل الفراغي للجزيء؟ وهل يختلف مقدار الزاوية بين الروابط إذا امتلكت الذرة المركزية أزواج إلكترونات غير رابطة؟



الشكل (9): تركيب لويس لجزيء SF_6 وشكله الفراغي.

الجدول (5): الشكل الفراغي و مقدار الزاوية بين الروابط لعدد من الجزيئات.

اسم الشكل	الشكل الفراغي	تركيب لويس	اسم الجُزَيء
جزيئات لا تمتلك ذرّتها المركزية أزواج إلكترونات غير رابطة وتكون روابط ثنائية أو ثلاثية			
خطيٌّ	$O=C=O^{180^\circ}$	$\ddot{O} \text{:} \ddot{\text{C}} \text{:} \ddot{\text{O}}$	ثاني أكسيد الكربون
مثلث مستوٍ حول كل ذرة كربون	$\begin{array}{c} \text{H} & & \text{H} \\ & \diagdown & / \\ \text{C} = \text{C} & & \text{C} : \text{H} \\ & \diagup & / \\ \text{H} & & \text{H} \end{array} \quad 120^\circ$	$\text{H} : \text{C} \text{:} \text{C} : \text{H}$	الإيثين
خطيٌّ	$\text{H}-\overset{180^\circ}{\text{C}} \equiv \text{N}$	$\text{H} : \text{C} \text{:} \text{:} \text{N} :$	سيانيد الهيدروجين
جزيئات تكون روابطًّا أحاديّة و تمتلك ذرّتها المركزية أزواج إلكترونات غير رابطة			
هرم ثلاثي	$\begin{array}{c} \text{H} \cdots \text{N} \\ \\ \text{H} \quad \text{H} \\ 107^\circ \quad 107^\circ \end{array}$	$\text{H} : \ddot{\text{N}} : \text{H}$	الأمونيا
منحنٍ	$\begin{array}{c} \text{O} \\ \\ \text{H} \quad \text{H} \\ 104.5^\circ \end{array}$	$\text{H} : \ddot{\text{O}} : \text{H}$	الماء

يبين الجدول (5) الشكل الفراغي و مقدار الزاوية بين الروابط لعدد من الجزيئات. الاحظ أن ذرة الكربون في جزء ثاني أكسيد الكربون (CO_2) تشتراك مع كل ذرة أكسجين بزوجين من الإلكترونات وتكون رابطة ثنائية مع كل منهما، وأن أزواج الإلكترونات تترتب على جانبي ذرة الكربون بزاوية (180°) ويكون الشكل الناتج خطياً.

الربط بالเทคโนโลยيا

تحليل رaman الطيفي Raman Spectroscopy

يُستخدم هذا التحليل لتعريف تركيب المادة و خصائصها، وهو يعتمد على قدرة جزيئات المادة على تشتت الضوء؛ حيث يوفر معلومات حول الاهتزازات التي تحدث داخل الجزيئات والجزيئات التي حولها، وتساعد هذه المعلومات على تعريف البنية الشبكية البلورية للمادة، وأشكال الجزيئات، كما يُستخدم في خط عمليات الإنتاج لمراقبة عمليات البلورة والكشف عن آلات التفاعل وسماته الحركية. وهناك أنواع متعددة من الأجهزة الحديثة التي تعمل على تحليل رaman الطيفي في مجالات متنوعة، مثل الصناعات الدوائية والصناعات الغذائية والأنظمة البصرية وغيرها.



أَفْكِرْ: يتحقق الأكسجين في مركباته قاعدة الشمانية، فما الشكل المتوقع لجزيء الأوزون O_3 ? وكيف تترتب أزواج الإلكترونات حول الذرة المركزية؟



استخدم برنامج صانع الأفلام (Movie Maker)، وأصمم فيلماً أشرح فيه نظرية تنافر أزواج الإلكترونات مستوى التكافؤ وأشكال الجزيئات، ثم أعرضه على زملائي / زميلاتي في الصف.

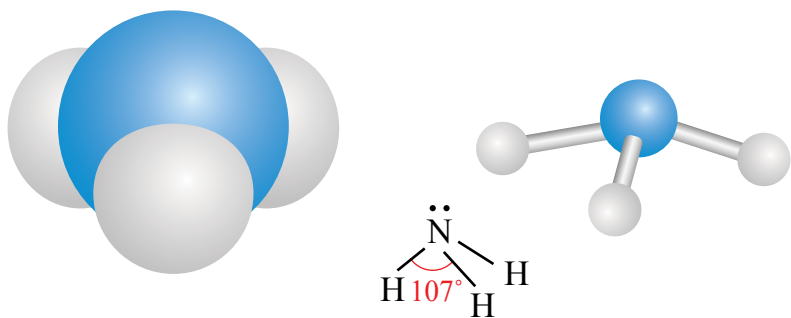
الشكل (10): الشكل الفراغي لجزيء الأمونيا (NH_3).

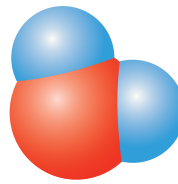
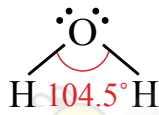
وبالنظر إلى جزيء الإيثين (C_2H_4) أجد أن ذرتَي الكربون ترتبطان برابطة ثنائية؛ أي أن هناك زوجين من الإلكترونات المشتركة بينهما، وزوجين مشتركين مع ذرتَي الهيدروجين، وبهذا تترتب هذه الأزواج باتجاه رؤوس مثلث مستوٍ حول كل ذرة كربون، وتكون الزاوية بين الروابط (120°)؛ أي أن الشكل الفراغي للجزيء مثلث مستوٍ حول كل ذرة كربون.

وإذا نظرت إلى لجزيء سيانيد الهيدروجين (HCN) أجد أن الكربون يرتبط بذرة النيتروجين برابطة ثلاثية؛ أي أن هناك ثلاثة أزواج من الإلكترونات المشتركة بينهما، وزوجاً من الإلكترونات المشتركة مع ذرة الهيدروجين، تترتب على جانبي ذرة الكربون المركزية بزاوية (180°)، ويكون الشكل الناتج لجزيء (HCN) خطياً.

تمتلك الذرات المركزية في بعض الجزيئات أزواجاً من الإلكترونات غير الرابطة، تشغل حيزاً حول النواة أكبر من زوج الإلكترونات الرابطة؛ لأن زوج الإلكترونات غير الرابط ينجذب إلى نواة الذرة المركزية فقط، أما الزوج الرابط، فإنه ينجذب لنواتي الذرتين المكونتين للرابطة فيشغل حيزاً أقل، لذلك فإن تنافر أزواج الإلكترونات غير الرابطة مع الأزواج الرابطة يقلل من مقدار الزاوية بين الأزواج الرابطة عن الزاوية المتوقعة. ويمكن ملاحظة ذلك في كل من جزيئات الأمونيا وجزيئات الماء.

فمثلاً، تحيط ذرة النيتروجين (N) في جزء الأمونيا (NH_3) بأربعة أزواج من الإلكترونات كما في ذرة الكربون في جزء الميثان (CH_4)، إلا أن أحد هذه الأزواج غير رابط، ويتنافر مع أزواج الإلكترونات الرابطة بقوة أكبر من التنافر بين هذه الأزواج، فيضغطها ويقلل الزاوية





الشكل (11): الشكل الفراغي لجزيء الماء.

بينها لتصبح (107°) ، وهي أقل من الزاوية بين الروابط في جزء الميثان، التي تساوي (109.5°) ، ويكون الشكل الفراغي لجزيء الأمونيا هرماً ثلاثياً **Anظر إلى الشكل (10).**

أما ذرة الأكسجين في جزي الماء (H_2O) فتحاط بزوجين من الإلكترونات غير الرابطة يتناهان في ما بينهما بقوة أكبر من التناهان بين زوجي الإلكترونات الرابطة، فيضغطانهما وتقل الزاوية بين الرابطين لتصبح (104.5°) ، ويكون الشكل الفراغي لجزي الماء مُحنيناً **Bent**. **Anظر إلى الشكل (11).**

أتحقق: أقارن بين الجزيئات الآتية من حيث الشكل الفراغي ومقدار الزاوية بين الروابط الآتية:
 SiH_4 , BF_3 , BeH_2

التجربة ١

أزواج الإلكترونات والأشكال الفراغية للجزيئات

المواد والأدوات:

- 2- **أقيس** مقدار الزاوية بين الوصلات، ثم أسجلها.
- 3- أرسم تركيب لويس لجزيء SiF_4 .
- 4- **أسجل البيانات** في جدول البيانات في كتاب الأنشطة.
- 5- **أعيد الخطوات** السابقة لكل من الجزيئين الآتيين:
 NF_3 , H_2O

التحليل والاستنتاج:

- 1- **أضبط المتغيرات** أحد المتغير المستقل والمتغير التابع وعامل ضبط في التجربة.

المحيطة بالذرة المركزية بقيمة الزاوية بين الروابط.

- 2- **استنتج** أثر وجود أزواج الإلكترونات غير الرابطة في مقدار الزاوية بين الروابط.

- 3- **أصدر حكماً**: أوضح إذا توافقت نتائجي مع فرضيتي أم لا.

أختبر فرضيتي:

- 1- **أصمم تمثيلاً**: اختار عدداً مناسباً من الكرات مختلفة الحجوم وعدداً مناسباً من الوصلات، وأصمم شكلًا بنائياً لجزيء SiF_4 ثم أرسم الشكل الناتج وأسميه.



أبحثُ: أرجع إلى موقع إلكترونيّة مناسبة عبر الإنترن特، وأبحث عن توزيع أزواج الإلكترونات حول الذرّات في كلّ من: PO_4^{3-} , SO_3 , NO_2 والأشكال الفراغيّة لكلّ منها، ثم أكتب تقريرًا بذلك، أو أصمم عرضاً تقديميًّا عن الموضوع، بإشراف معلّمي / معلمتني ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصفّ.

مراجعةُ الدرس

- 1 - **الفكرةُ الرئيسيَّةُ:** أوضّح سبب اختلاف الأشكال الفراغية للجزيئات.
- 2 - أوضّح المقصود بكلّ من: مستوى التكافؤ، الرابطة التناسقيّة، أزواج الإلكترونات غير الرابطة، نظرية تنافر أزواج إلكترونات مستوى التكافؤ.
- 3 - أرسم تركيبَ لويس والأشكال الفراغيّة لكلّ مما يأتي:
 - أ . ثنائي فلوريد الأكسجين OF_2 .
 - ب . رباعي كلورو ميثان CCl_4 .
 - ج . أيون الهيدرونيوم H_3O^+ .
- 4 - **أفسُرُ:**
 - أ . يختلف مقدار الزاوية بين الروابط في الجزيئات (CH_4 , NH_3 , H_2O), على الرغم من أنَّ الذرة المركزيَّة في كلّ منها تُحاط بأربعة أزواج من الإلكترونات.
 - ب . لجزيء ثاني أكسيد الكربون CO_2 شكل خطٍّي، ولجزيء الماء H_2O شكل مُمنَحٍ.
 - 5 - عنصران افتراضيان (Y_7 , X_5), يرتبطُ كلُّ منهما مع الهيدروجين مكوِّناً الصيغة (YH_3 , XH_5).

أقارن بين الجزيئين من حيث:

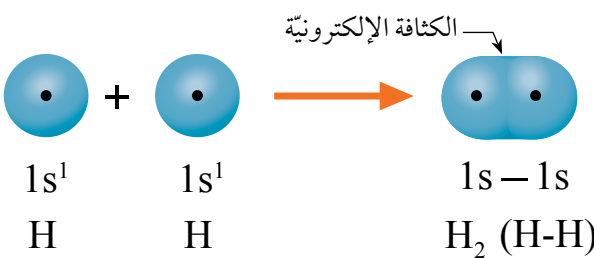
 - أ . تركيب لويس لكلّ منهما.
 - ب . الشكل الفراغي لـ كلّ منهما.
 - ج . مقدار الزاوية بين الروابط في كلّ منهما.
 - د . امتلاك أزواج إلكترونات غير رابطة.
 - 6 - السبب والنتيجة. (بولد أحمر) لماذا يكون شكل جزء الماء مُمنَحٍ؟

نظريّة رابطة التكافُف Valence Bond Theory

فِسْرَت نظرية تناهُر أزواج الإلكترونات تكوينَ الروابط بين الذرات المختلفة في الجُزَيْء والزوايا في ما بينها، وتمكّنت من التنبؤ بأشكال الجزيئات، إلَّا أنَّها لم توضّح كيفية توزُّع الإلكترونات في الأفلاك وفقًا للنظرية الميكانيكيَّة الموجيَّة، ما دعا العلماء إلى البحث في كيفية تكوين الروابط وتوزيع الإلكترونات على الأفلاك عند تشكيل الروابط في الجزيئات، فوضعوا نظريتين أساسيتين لتفسير ذلك، هما نظرية رابطة التكافُف Valence Bond Theory ونظرية الأفلاك الجزيئية Molecular Orbital Theory وفي هذا الدرس، سوف نتناول أهمَّ الأفكار الأساسية التي تضمّنتها نظرية رابطة التكافُف.

تدخُلُ أفلاك مستوى التكافُف Valence Orbitals Overlap

تبين نظرية رابطة التكافُف أنه عند تكوين رابطة بين ذرَّتين يتداخُلُ فلُكُّ تكافُفٍ إحداهُما مع فلُكٍ تكافُفٍ الآخر في المنطقة الفراغية المحيطة بكلٍّ منهما، وهي منطقة لا تُسع لأكثر من إلكترونين، ويتحرّك الإلكترونان حول كُلٍّ من الذرَّتين، وينجذبان نحو نواتيهما في الوقت نفسه. يطلق على هذه المنطقة الكثافة الإلكترونيَّة Electronic Density وهي منطقة التداخُل بين الذرَّتين التي يترَكُّز فيها وجودُ الإلكترونات الرابطة. فمثلاً، عند ارتباط ذرَّتي هيدروجين لتكونين جُزَيْء H₂، نجد أنَّ كُلَّ ذرَّة هيدروجين تمتلكُ إلكترونًا واحدًا في الفلُك (1s) الكرويَّ، وعند اقتراب الذرَّتين من بعضهما يتداخُلُ فلُكَا مستوي التكافُف لكلٍّ منهما، وينجذبُ الإلكترونان نحو نواتي الذرَّتين معاً، وتزدادُ الكثافة الإلكترونيَّة بينهما على امتداد المحور الواصل بين نواتي الذرَّتين، وتنشأُ الرابطة التساهميَّة من النوع سيجما (σ) كما في الشكل (12).



الفكرة الرئيسة:

تنشأُ الرابطة المشتركة نتيجة تداخل أفلاك التكافُف نصف الممتهلة بالإلكترونات، ليصبح الفلُك المتقاطع مُمتلئًا ويحتوي على إلكترونيَّن.

متاجَرُ التعلُّم:

- أوضح مفهومي التهجين والأفلاك المُهَجَّنة.

- أميزُ بين الرابطتين: (سيجما) و(باي).

- أتوصلُ إلى تحديد قطبيَّة الجُزَيْء.

المفاهيم والمصطلحات:

نظريّة رابطة التكافُف

Valence Bond Theory

الكتافة الإلكترونية

Electronic Density

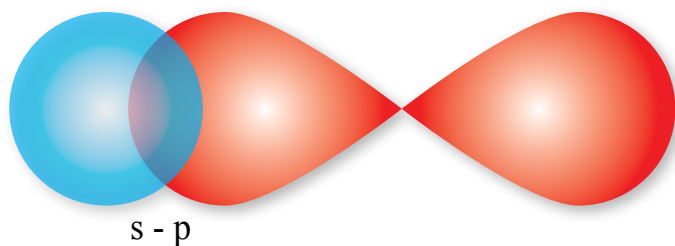
التهجين

Hybrid Orbitals الأفلاك المُهَجَّنة

Dipole Moment العزم القطبي

الشكل (12): تداخل فلُكَيْ s وتكوين الرابطة في جُزَيْء H₂.

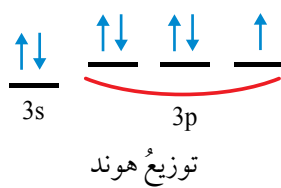
الشكل (13): تداخل فلك s مع الفلك p لتكوين الرابطة .H-Cl



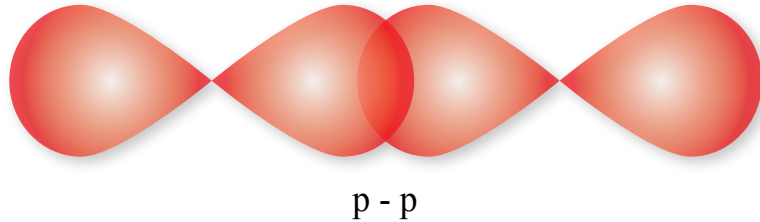
أما عند ارتباط ذرة الهيدروجين مع ذرة الكلور لتكوين الجُزيء (HCl)، فيتداخل الفلك $3p$ في مستوى التكافؤ لذرة الكلور مع الفلك $1s$ في مستوى التكافؤ لذرة الهيدروجين على طول المحور الواصل بين نواتي الذرتين كما في الشكل (13)، وينجذب الإلكترونونان في منطقة التداخل نحو نواتي الذرتين في الوقت نفسه، فتنجذب الذرتان نحو منطقة التداخل (الكثافة الإلكترونية) وتتكون الرابطة التساهمية (H-Cl) من النوع سيجما.

وتفسّر النظرية أيضًا الرابطة التساهمية في جُزيء الكلور (Cl_2)، فالتوزيع الإلكتروني لمستوى تكافؤ ذرة الكلور هو ($3s^23p^5$)، وبحسب قاعدة هوند يوجد إلكترون منفرد واحد في أفلاك ($3p$) كما يتضح من التركيب الإلكتروني لذرة الكلور في الشكل (14)، وعند ارتباط ذرتي الكلور يتداخل الفلكان ($3p$) نصف الممتلئين من كلتا الذرتين على طول المحور الواصل بين نواتي الذرتين (رأساً لرأس)؛ حيث تتركز الكثافة الإلكترونية في تلك المنطقة بين الذرتين، وينجذب الإلكترونونان نحو نواتي الذرتين، وتنشأ نتيجةً لذلك الرابطة التساهمية في جُزيء (Cl_2). انظر إلى الشكل (15).

الشكل (14): التركيب الإلكتروني لذرة الكلور، وتوزيع هوند.



الشكل (15): تداخل فلكي p لتكوين الرابطة .Cl-Cl



أما في الجزيئات التي تحتوي روابط ثنائية أو ثلاثية، مثل الأكسجين (O_2) أو النيتروجين (N_2)، فيحدث نوعان من التداخل بين الأفلاك، فمثلاً، جزيء الأكسجين (O_2) ترتبط فيه ذرّتا الأكسجين برابطة ثنائية، وبالنظر إلى التركيب الإلكتروني لذرّة الأكسجين يكون التوزيع الإلكتروني لمستوى التكافؤ هو ($2s^22p^4$)، وبحسب قاعدة هوند فهو يحتوي على كترونين منفردين في أفلاك $2p$ كما في الشكل (16)، ولتكوين الرابطة الثنائية يحدث نوعان من التداخل بين فلكي ($2p$) من كل ذرة

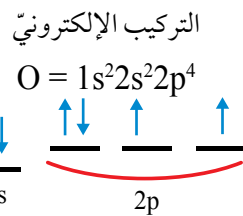
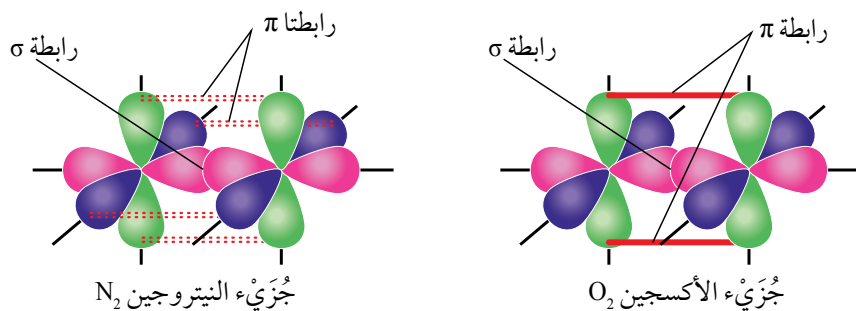
كما يأتي:

النوع الأول: يتداخل فلکا P تداخلاً رأسياً على امتداد المحور الواصل بين نواتي الذرتين وتتركز الكثافة الإلكترونية بين النوافتين، وتنشأ رابطة تساهمية من النوع سيجما (σ) كما في الشكل (17). وينطبق ذلك على جميع الروابط التي تنشأ بالطريقة نفسها.

النوع الثاني: يتداخل الفلکان (p) المتعامدان جانبياً، وتتوزع الكثافة الإلكترونية على جانبي المحور الواصل بين نواتي الذرتين، وتنشأ رابطة تساهمية من النوع باي (π) كما يتضح في الشكل (18).

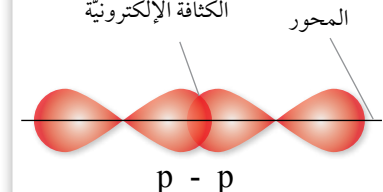
وهذا يوضح أن إحدى الرابطتين الثنائيتين في جزيء الأكسجين (O_2) من النوع سيجما (σ) والثانية من النوع باي (π)، وينطبق ذلك على الرابطة الثلاثية في جزيء النيتروجين (N_2) فتنتج الرابطة سيجما (σ) من تداخل أفلاك (p) على المحور الواصل بين نواتي الذرتين، في حين تتكون الرابطة الأخرىان من التداخل الجانبي لأفلاك (p ، وتنشأ نتيجة ذلك رابطتان من النوع باي (π). ويبين الشكل (19) الرابط سيجما وباي في جزيئي الأكسجين والنيتروجين.

أتحقق: أُحدّد عدد الرابط سيجما (σ) وباي (π) في كل من جزيء النيتروجين (N_2)، وجزيء الأكسجين (O_2).

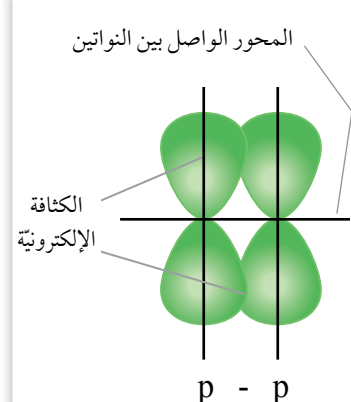


توزيع هوند

الشكل (16): التركيب الإلكتروني لذرّة الأكسجين، وتوزيع هوند.



الشكل (17): تداخل رأسى لفلکي p لتكوين الرابطة سيجما.



الشكل (18): تداخل جانبي لفلکي p لتكوين الرابطة باي.

الشكل (19): الرابط سيجما وباي في جزيئي الأكسجين O_2 والنيتروجين N_2 .

التهجين والأفلاك المُهَجَّنة Hybridization and Hybrid Orbitals

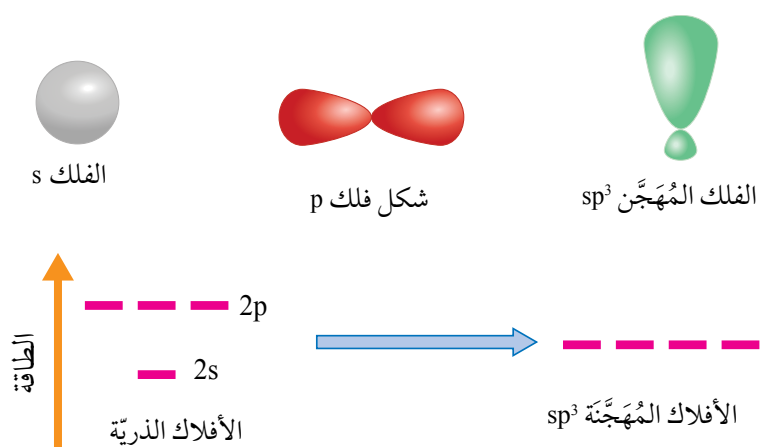
شكل جزيئات الطعام

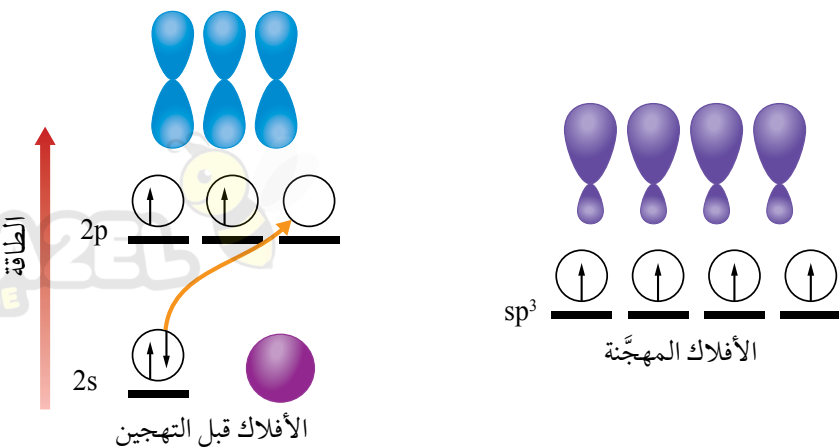
يعدّ شكل جزيئات الطعام عاملاً مهمّاً في تحديد طعمها عن طريق البراعم الموجودة على سطح اللسان، حيث يحتوي البرعم 50 إلى 100 من خلايا مستقبلات التذوق، وتحدد خلايا مستقبلات التذوق 5 نكهات: الحلو، والمر، والمالم، والحامض، ونكهة طعم جلوتومات الصوديوم الأحادية MGS وستجيب كل خلية مستقبلة للتذوق لنكهة واحدة فقط، وحينما يدخل جزء الطعام نسيج التذوق، يجب أن يكون له الشكل الصحيح؛ لكي تتمكن الخلايا العصبية من تمييزه وإرسال رسالة إلى الدماغ الذي يحللها بوصفها نكهة معينة، فمثلاً، عندما ترتبط هذه الجزيئات بمستقبلات الطعام الحلو يكون مذاقها حلواً، وكلما ازداد عدد جزيئات الطعام المرتبطة بمستقبلات الطعام الحلو، ازدادت حلاوة الطعام.

تشير الدراسات إلى أن بعض الجزيئات لا يتوافق تركيبها أحياناً مع الحقائق التي جاءت بها النظريات السابقة، مثل مقدار الزاوية بين الروابط أو عدد الروابط التي يمكن للذرّة أن تكونها كما في جزء الميثان (CH_4)، فالرجوع إلى تركيب ذرة الكربون نجد أن مستوى التكافؤ فيها يحتوي إلكترونين منفردين في أفلاك 2P ما يشير إلى قدرتها على تكوين رابطتين تكون الزاوية بينهما 90° إلا أنها تكون في الواقع أربع روابط مع الهيدروجين (C-H)، وتكون الزاوية بين الروابط 109.5° درجة، ولتفسير ذلك افترض العلماء أن ذرة الكربون تستخدم أفلاكاً تختلف عن الأفلاك الذرية التي تظهر في تركيب الذرة الإلكترونـيـ، وهي أفلاك تنشأ نتيجة حدوث اندماج بين أفلاك التكافؤ في الذرة نفسها في عملية تسمى **التهجين Hybridization** وتعني اندماج أفلاك مستوى التكافؤ في الذرة نفسها ليتـبـعـ منهـ أـفـلـاكـ جـدـيـدةـ مـتـمـاثـلـةـ فيـ الشـكـلـ وـالـطـاـقـةـ وـلـكـنـهاـ تـخـتـلـفـ عـنـ الأـفـلـاكـ الذـرـيـةـ فيـ الشـكـلـ وـالـطـاـقـةـ وـلـكـنـهاـ تـخـتـلـفـ عـنـ الأـفـلـاكـ الذـرـيـةـ

تسمى الأفلاك المُهَجَّنة Hybrid Orbitals وبيـنـ الشـكـلـ (20) مـثـالـاـ على اختلاف طاقة الأفلاك المُهَجَّنة وشكلـهاـ عـنـ الأـفـلـاكـ الذـرـيـةـ. ويعتمد نوع التهجـينـ عـلـىـ عـدـدـ أـزـوـاجـ إـلـكـتـرـوـنـاتـ الـمـحـيـطـ بـالـذـرـةـ المـرـكـزـيـةـ، وـعـدـدـ الأـفـلـاكـ المـهـجـنـةـ الـلـازـمـةـ لـتـكـوـنـ رـوـابـطـ تـسـاـهـمـيـةـ مـنـ النـوـعـ سـيـجـماـ. سـأـتـعـرـفـ فـيـ مـاـ يـأـتـيـ بـعـضـ أـنـوـاعـ التـهـجـينـ.

الشكل (20): مقارنة طاقة الأفلاك المُهَجَّنة وشكلـهاـ بـطاـقةـ الأـفـلـاكـ الذـرـيـةـ وـشـكـلـهـاـ.





الشكل (21): توزيع الإلكترونات في أفلاك ذرة الكربون قبل التهجين وبعده.

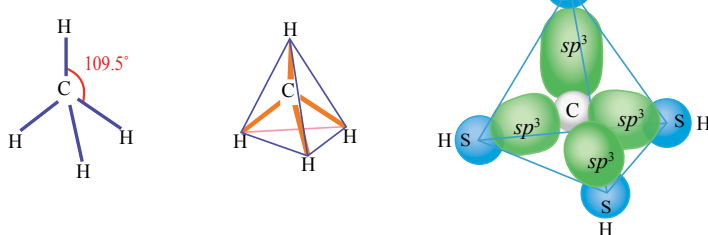
التهجين sp^3

يشير التركيب الإلكتروني لذرة الكربون، الموضح في الشكل (21)، إلى حدوث تهجين لأفلاك مستوى تكافؤها؛ حيث يندمج الفلك $2s$ مع ثلاثة أفلاك $2p$ ليتخرج منها أربعة أفلاك مهجنّة متماثلة في الشكل والطاقة، يُطلق عليها الأفلاك المهجنة sp^3 ويعاد توزيع الإلكترونات التكافؤ على الأفلاك الأربع لتصبح جميعها نصف ممتلئة بالإلكترونات، ثم يتداخل كل ذلك منها مع الفلك $1s$ من ذرة الهيدروجين لتكون أربع روابط أحادية متماثلة من النوع سيجما كما يبيّن الشكل (22).

أفكار: ما الأفلاك التي تستخدمها ذرة السيليكون في تكوين الروابط مع ذرة الكلور في الجزيء $SiCl_4$ ؟

ويفسّر ذلك الشكل الفراغي لجزيء CH_4 ؛ حيث تتوزع أربعة أزواج من الإلكترونات الرابطة باتجاه رؤوس رباعي الأوجه منتظم وتكون الزاوية بين الرابط (109.5°) .

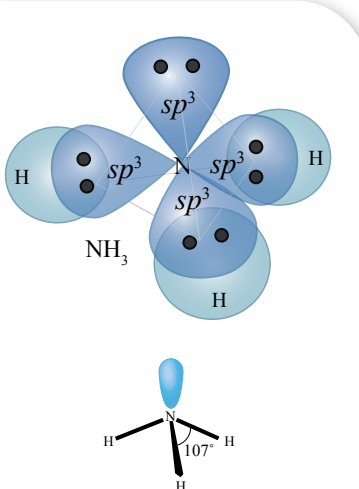
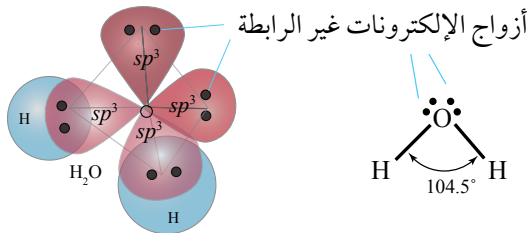
ويمكن تفسير الرابط في جزيء الماء (H_2O) في ضوء التهجين sp^3 فذرّة الأكسجين تمتلك إلكترونيين منفردين في مستوى التكافؤ في



الشكل (22): الشكل الفراغي لجزيء الميثان CH_4 وتوزيع أزواج الإلكترونات الرابطة.

الشكل (23): الشكل الفراغي لجزيء الماء H_2O وتوزيع أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة.

- أحدّ أنواع الأفلاك المكوّنة للرابطة ($\text{O}-\text{H}$).).



الشكل (24): الشكل الفراغي لجزيء الأمونيا NH_3 وتوزيع أزواج الإلكترونات الرابطة وغير الرابطة.

أُفْكِر: ما نوع التهجين المتوقع للذرّة الفسفور (P) في الجُزَيْء $?\text{PCl}_3$

الأفلاك $2p$ كما يشير توزيعها الإلكتروني ($2s^22p^4$)، وبناءً على هذا، يفترض أنّ أفلاك $2p$ تشارك في تكوين الرابطة ($\text{O}-\text{H}$) والزاوية بين الرابطتين في جزيء الماء (90°), إلّا أنّها (104.5°) في الواقع، وهي أقرب إلى الزاوية (109.5°) الناتجة من الأفلاك المهجّنة sp^3 وذلك يفسّر أنّ ذرة الأكسجين تستخدم أفلاكاً مهجّنة من النوع sp^3 لتكون الرابطة ($\text{O}-\text{H}$) في جزيء الماء. ونظرًا إلى وجود زوجين من الإلكترونات غير الرابطة حول ذرة الأكسجين، فإنّ الشكل الفراغي لجزيء الماء يُشتق من شكل رباعي الأوّل المُعتَدَل ليكون شكلًا منحنيًا كما في الشكل (23). وكذلك فإنّ الأفلاك المهجّنة sp^3 تدخل في تكوين الروابط في جزيء الأمونيا NH_3 فمستوى التكافؤ لذرة النيتروجين يحتوي ثلاثة إلكترونات منفردة في أفلاك $2p$ كما يشير توزيعها الإلكتروني ($2s^22p^3$)، وهذا يعني أنّ ذرة النيتروجين يمكن أن تستخدم أفلاك $2p$ الثلاثة لتكوين ثلاث روابط مع ذرات الهيدروجين، والزاوية بين الروابط (90°), إلّا أنّها (107°) في الواقع، وهي أقرب إلى الزاوية (109.5°) الناتجة من الأفلاك المهجّنة sp^3 ما يعني أنّ ذرة النيتروجين تستخدم أفلاكاً مهجّنة من النوع sp^3 وذلك يفسّر توزيع ثلاثة أزواج من الإلكترونات الرابطة حول ذرة النيتروجين باتجاه رؤوس هرم ثلاثي كما يتّضح من الشكل (24).

أتحقّق: ما نوع التهجين في الذرّات المركزية لكلّ من الجزيئات $(\text{OF}_2, \text{NF}_3)$? ما الشكل الفراغي لكلّ من هذه الجزيئات؟ ✓

التهجين sp^2

عند دراسة الروابط في الجُزَيء BF_3 نجد أن مستوى التكافؤ لذرّة البورون (B) يحتوي إلكترونًا منفردًا واحدًا في أفلاك $2p$ وهذا يعني أنّ ذرّة البورون يمكنها تكوين رابطة واحدة، وفي الواقع فإنها تكون ثلاث روابط من النوع سيجمما تكون الزاوية بين كل منها (120°)، ويكون شكلها الفراغي مثمنًا مُستوًياً، انظر إلى الشكل (25)، ما يُبرِّر افتراض حدوث التهجين في ذرّة البورون؟ حيث يندمج فلك $2s$ مع فلكين من $2p$ وينتج ثلاثة أفلاك مُهجنة من النوع sp^2 تتوزّع عليها إلكترونات التكافؤ للذرّة ويصبح هناك ثلاثة إلكترونات منفردة يمكنها تكوين ثلاث روابط تساهمية من النوع سيجمما كما هو موضّح في الشكل (26).

التهجين sp

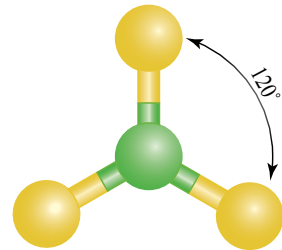
يحدث التهجين sp نتيجة اندماج فلك s مع الفلك p في مستوى التكافؤ للذرّة المركزية، ويمكن ملاحظة هذا النوع من التهجين في ذرّة البيريليوم في المركب BeH_2 فالنظر إلى توزيعها الإلكتروني ($1s^2 2s^2$) لا يلاحظ أنه لا توجد إلكترونات منفردة في مستوى التكافؤ، في حين أنها تكون رابطتين من النوع سيجمما مع ذرّتي الهيدروجين، ما يُبرِّر حدوث تهجين من النوع sp في ذرّة البيريليوم كما في الشكل (27)، وبذلك فإنّ ذرّة البيريليوم تحاط بزوجين من الإلكترونات الرابطة تتوزّع على جانبيها بزاوية (180°)، ويكون الشكل الناتج خطّيًّا. انظر إلى الشكل (28).

أتحقق: ما نوع الأفلاك المُهجنة التي تستخدمها الذرات المركزية في كلٍ من الجزيئات $(BeCl_2, BH_3)$ ؟

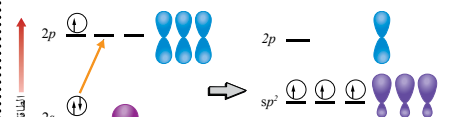


الشكل (28): الشكل الفراغي لجزيئ BeH_2 وتوزيع أزواج إلكترونات الرابطة.

أحد الأفلاك المُندمجة لتكوين التهجين sp^2 في ذرّة البيريليوم Be .

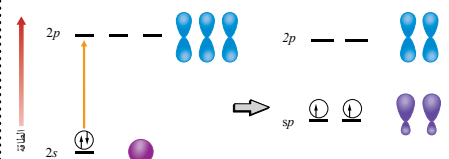


الشكل (25): الشكل الفراغي لجزيئ BF_3 .



أفلاك مستوى التكافؤ بعد التهجين أفلاك مستوى التكافؤ الأصلية

الشكل (26): توزيع إلكترونات في أفلاك ذرّة البيريليوم قبل التهجين وبعده.

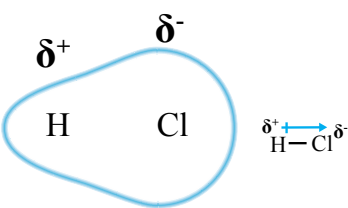


أفلاك مستوى التكافؤ بعد التهجين أفلاك مستوى التكافؤ الأصلية

الشكل (27): توزيع إلكترونات في أفلاك ذرّة البيريليوم قبل التهجين وبعده.

قطبية الجزيئات Polarity of Molecules

تشاً الرابطة التساهمية نتيجة تشارك ذرّتين بزوج واحد من الإلكترونات على الأقل، ينجذب نحو نوايِ الذرّتين في الوقت نفسه، فمثلاً، يكون انجذاب زوج الإلكترونات المشترك بين ذرّي الكلور في الجُزِيء Cl_2 متساوياً؛ وذلك لأنَ قدرة هاتين الذرّتين على جذب الإلكترونات الرابطة متساوية (لها السالبية الكهربائية نفسها)، أمّا في جُزِيء كلوريد الهيدروجين HCl فإنَ زوج الإلكترونات ينجذب نحو ذرّة الكلور الأكثر سالبيةً كهربائياً أكثر من انجذابه نحو ذرّة الهيدروجين، وبذلك يُزاح نحو ذرّة الكلور وتزداد الكثافة الإلكترونية حولها وتظهر عليها شحنة جزئية سالبة (-)، أمّا ذرّة الهيدروجين، فتقلُّ الكثافة الإلكترونية حولها؛ لذلك تظهر عليها شحنة جزئية موجبة (+)، ويبدو حينئذ أنَ للرابطة قطبين: أحدهما سالب والأخر موجب، وتصفُ بأنَّ رابطة قطبية كما في الشكل (29).



الشكل (29): قطبية الرابطة في جُزِيء HCl .

أطرح سؤالاً تكون إجابته: يختلف توزيع الكثافة الإلكترونية باختلاف السالبية الكهربائية.

تعتمد قطبية الرابطة على الفرق في السالبية الكهربائية بين الذرّتين المكوّنتين للرابطة، فتزداد بزيادة فرق السالبية الكهربائية. وتكون الرابطة غير قطبية إذا قُلل فرق السالبية الكهربائية بين الذرّتين عن 0.4 وفقاً لمقياس باولنج.

وبسبب وجود روابط قطبية في الجزيئات فإنّها قد تكون قطبية؛ أي أنها تمتلك **عزم قطبياً Dipole Moment** وهو مقياس كميٌّ لمدى توزُّع الشحنات في الجُزِيء، وبناءً على ذلك يكون الجُزِيء HCl قطبياً، في حين يكون الجُزِيء Cl_2 غير قطبي.

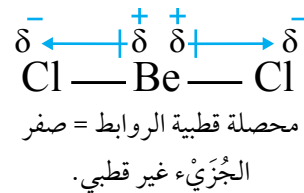
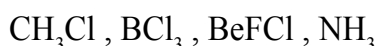
ويتوقف وجود عزم قطبي للجزيئات متعدّدة الذرّات على الشكل الفراغي للجُزِيء، إضافة إلى قطبية روابطه، التي يمكن التعامل معها بوصفها قُوى مُتجهة (ذات مقدار واتّجاه)، فإذا كانت قطبية رابطةٍ تساوي قطبية الأخرى وتعاكُسها، فإنَ إحداهما تلغى الأخرى وتساوي المحصلة حينئذ صفرًا؛ أي أنَ العزم القطبي للجُزِيء يساوي صفرًا، ويكون الجُزِيء غير قطبي، ومثال ذلك جُزِيء BeCl_2 الذي يتّخذ شكلاً خطياً، فإنَ قطبية

رابطيه تلغى إحداهما الأخرى، وبذلك يكون العزم القطبى للجزء صفرًا، ويكون الجزء غير قطبى. أنظر إلى الشكل (30).

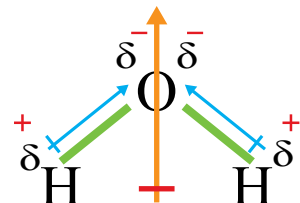
أما جزء الماء (H_2O) ذو الشكل المنحني، فنجد أن قطبية روابطه لا تلغى بعضها بعضاً، ولا يساوي عزمُه القطبى صفرًا، وبهذا يكون قطبياً. أنظر إلى الشكل (31).

يتضح مما سبق أنه على الرغم من قطبية الروابط في كل من الجزيئين ($BeCl_2$) و (H_2O)، فإن الجزء (H_2O) قطبى، في حين أن الجزء ($BeCl_2$) غير قطبى؛ وذلك بسبب اختلاف الشكل الفراغي لكل منها؛ ما يعني أن قطبية الرابطة ليست شرطاً كافياً ليكون الجزء قطبياً. يبين الجدول (7) العلاقة بين الشكل الفراغي للجزء وقطبيته.

أتحقق أحدد مما يأتي الجزء الذي له عزم قطبى:



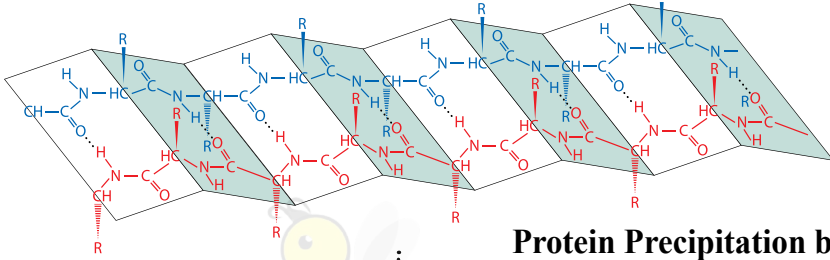
الشكل (30): العزم القطبى
لجزء $BeCl_2$.



الشكل (31): العزم القطبى
لجزء H_2O .

الجدول (7): العلاقة بين الشكل الفراغي للجزء وقطبيته.

قطبية الجزء	الشكل الفراغي	الصيغة العامة للجزء
غير قطبى	خطي	AX_2
قطبى	خطي	AXY
قطبى	منحنٍ	AX_2
غير قطبى	مثلاًث مستوٍ	AX_3
قطبى	مثلاًث مستوٍ	AX_2Y
قطبى	هرم ثلاثي	AX_3
غير قطبى	رباعي الأوجه منتظم	AX_4
قطبى	رباعي الأوجه منتظم	AX_3Y



تركيب سلاسل البروتين

AWAZEL
LEARN 2 BE

أبحث: أرجع إلى موقع إلكتروني مناسب عبر الإنترنت، وأبحث عن قطبية الجزيئات SO_2 و NO_2 و NOCl ثم أكتب تقريراً بذلك، أو أصمّ عرضاً تقديميّاً عن الموضوع، بإشراف معلمي / معلمتني ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصف.

ترسيب البروتين بالتمليح Protein Precipitation by Salting

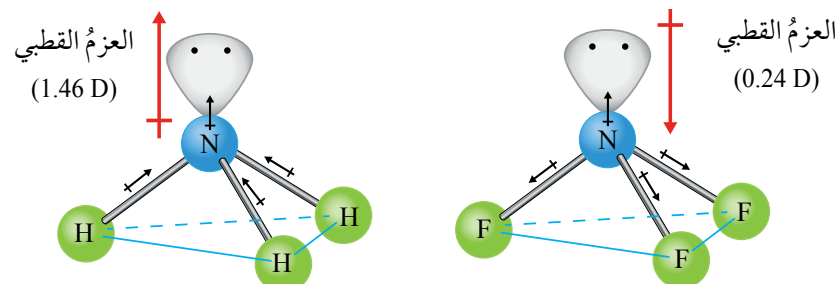
تتميز البروتينات باحتواها لمجموعات قطبية، مثل NH_2 و COOH و OH ، وعند استخلاصها من الخلايا، فإن مجموعاتها القطبية تنجدب نحو جزيئات الماء القطبية وترتبط بها مكونة محلولاً غروياً، واستخلاص هذه البروتينات من محلول تضاف بعض الأملاح إلى محلول، مثل كبريتات الأمونيوم $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ ، التي تذوب فيه وتتجذب أيوناتها الناتجة نحو الأطراف القطبية للماء وترتبط بها بدلاً من المجموعات القطبية لسلسل البروتينات؛ فيسبب تحرّر هذه السلاسل وانجذابها نحو بعضها بعضاً، فتشاً بينها روابط هيدروجينية وترسب بسبب زيادة كتلتها المولية؛ وبهذا يجري عزل البروتينات وترسيبها.

أثر أزواج الإلكترونات غير الرابطة في قطبية الجزيء

تمتلك بعض الجزيئات أزواج إلكترونات غير رابطة تحيط بذرّة الجزيء المركزية، مثل NH_3 يتولّد لها عزم قطبيّ صغير نسبياً يتجه بعيداً عن النواة، ما يؤدي إلى زيادة العزم القطبي للجزيء أو التقليل منه، وذلك تبعاً لاتّجاه قطبية الروابط في الجزيء كما يتّضح من الشكل (32)، الذي يبيّن اتجاهات العزوم القطبية في كلِّ من الجزيئين (NH_3 و NF_3).

أتحقق أفسر: العزم القطبي للجزيء NH_3 أكبر من العزم القطبي للجزيء NF_3 .

الشكل (32): اتجاهات العزوم القطبية في كل من الجزيئين NF_3 و NH_3



التجربة 2

الأشكال الفراغية للجزيئات وقطبيتها

المواد والأدوات:

لوح من الكرتون الأبيض، أفلام تخطيط ملونة، مسطرة (1m)، مقص، مشرط، لاصق، ورق مصقول ملون.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتوخي الحذر عند استخدام المقص والمشرط.

خطوات العمل:

1- أرسم جدولًا على ورقة (A4) يتضمن معلومات عن أشكال الجزيئات المختلفة كما يأتي:

أمثلة لجزيئات	عدد أزواج الإلكترونات غير الرابطة	عدد أزواج الإلكترونات المحيطة بالذرة المركزية	مقدار الزاوية بين الروابط	شكل الفراغي للجزيء	نوع التهجين في الذرة المركزية	صيغة العامة للجزيء
قطبية	غير قطبية					
BeCl ₂						AX ₂
NH ₃						AX ₃
						AX ₄

2- أرسم لوحةً جداريةً من الكرتون كما في الشكل المجاور.

3- استخدم الورق الملون في تصميم أشكال الأفلاك المكونة للروابط في الجزيئات (الأمثلة المذكورة)، ثم الصقُّ في المكان المخصص على اللوحة.

4- أدوِّن المعلومات المتعلقة بالشكل في المكان المخصص له.

5- أغلقُ اللوحة في مكان ظاهر في غرفة المختبر، وأشراكُ زميلي/ زميلتي المعلومات المتعلقة بالتهجين وأشكال الجزيئات.

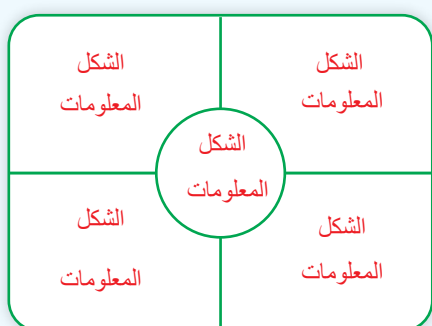
التحليل والاستنتاج:

1- أحَدَّد أشكال الجزيئات التي تكون دائمًا قطبية.

2- أحَدَّد أشكال الجزيئات التي قد تكون قطبية أو غير قطبية.

3- أفسِّر العلاقة بين قطبية الروابط وقطبية الجُزْياء.

4- أستنتج العلاقة بين قطبية الجُزْياء وشكله الفراغي.



مراجعة الدرس

AWA2EL
LEARN 2 BE



- 1 - **الفكرة الرئيسية:** أوضح مبررات نظرية التهجين.
- 2 - أوضح المقصود بكل من: التهجين، العزمقطبي.
- 3 - **أقدم دليلاً** على استخدام ذرة الأكسجين في جزيء الماء أفالاً مهجنة من النوع $.sp^3$.
- 4 - **أفسر:**
 - أ . الجزيء NF_3 قطبي في حين الجزيء BF_3 غير قطبي.
 - ب . العزمقطبي لجزيء الماء (H_2O) أكبر من العزمقطبي للجزيء (OF_2) .
- 5 - **اقارن:** إذا علمت أنَّ العنصرين (X_4Y) يرتبط كلُّ منها بالهيدروجين مكوناً الصيغة (YH_2, XH_2) , فأجيب عن الأسئلة الآتية:
 - أ . أكتب تركيب لويس لكُلَّ منها.
 - ب . أرسم شكل كُلَّ منها الفراغي.
 - ج. أحدد نوع التهجين الذي تستخدمه أفالاك الذرة المركزية في كُلَّ منها.
 - د . **أفسر** استخدام الذرة (X) الأفالاك المهجنة في تكوين الروابط.
 - ه. أحدد الجزيء الذي له عزمقطبي.
- 6 - يستخدم الأستيلين في قص الفلزات ولحامها في ورش تصليح هياكل السيارات.
أدرس جزيء الأستيلين $(CH \equiv CH)$, ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:
 - أ . **توقع** نوع التهجين الذي تستخدمه كُلَّ من ذرتي الكربون في الجزيء.
 - ب . **استنتج** عدد الروابط سيجما وبائي في الجزيء.
 - ج. أسمِي الأفالاك التي تستخدمها ذرة الكربون في تكوين كُلَّ من الروابط الآتية:
 $(C \equiv C), (C-H)$
- 7 - **أصمم استقصاءً:** يعتقد طلبة الصف الحادي عشر أن قطبية الجزيء ترتبط بالشكل الفراغي له.
أصوغ فرضية تبين العوامل التي تؤثر في قطبية الجزيء، وأصمم استقصاءً لاختبار فرضيتي، مستعيناً بمصادر المعرفة الموثوقة المتوافرة لدى.

أنواع قوى التجاذب بين الجزيئات Types of Attraction Forces between Molecules

تنشأُ بين جسيمات المادة المتجاوقة (جزيئات أو ذرات أو أيونات) قوى تجاذب تُعدُّ المسؤولة عن خصائص المادة، مثل: درجة الغليان والانصهار، ولزوجة السوائل، وغيرها، وكذلك تحولاتها من حالة فизيائية إلى أخرى، فمثلاً، تكون هذه القوى ضعيفة جداً بين جزيئات الغاز، ما يفسرُ قدرتها على الانتشار والتدفق بسهولة، وفي المواد السائلة تكون قوى التجاذب بين جسيماتها قويةً بما يكفي لثبات حجمها، أمّا المواد الصلبة، فتكون قوى التجاذب بين جسيماتها أكثر قوّةً مما في المواد السائلة، ويتطلّق على ذلك القوى بين الجزيئات **Intermolecular Forces** وهي قوى تجاذب تنشأ بين جسيمات المادة نفسها، تختلفُ بطبيعتها عن الروابط الكيميائية التي تنشأ بين الذرات، وعادةً تكون أضعف منها بكثير؛ إذ تعادل قوّتها (1-10%) من قوّة الرابطة التساهمية.

وهناك ثلاثة أنواع أساسية من قوى التجاذب بين الجزيئات، هي: الروابط الهيدروجينية، وقوى ثنائية القطب، وقوى لندن وسأتعرف في هذا الدرس هذه القوى وأثرها في الخصائص الفيزيائية للمواد المختلفة.

الروابط الهيدروجينية Hydrogen Bonds

تنشأُ **الرابطة الهيدروجينية Hydrogen Bond** بين الجزيئات التي تحتوي ذرة هيدروجين ترتبط في الجُزئيء برابطة تساهيمية بإحدى الذرات ذات السالبية الكهربائية العالية، مثل: الفلور، والأكسجين، والنitrogen كما في الجزيئات (NH_3 , H_2O , HF).

فمثلاً، عند ارتباط ذرة الهيدروجين مع ذرة الفلور لتكوين الرابطة (H-F) فإن الكثافة الإلكترونيّة تزاح نحو ذرة الفلور؛ فيجعلها ذات سُحبة جزئية سالبة (-δ)، في حين تكون ذرة

القدرة الرئيسية:

ترتبط الجزيئات في المواد المختلفة وذرات الغازات النبيلة بقوى تجاذب ذات أهمية كبيرة في تحديد خصائصها الفيزيائية.

تتاجُّنُ التعلمُ:

- أتوصل إلى المفاهيم الأساسية المتعلقة بالروابط بين الذرات والجزيئات.
- أتعرفُ أنواعَ قوى التجاذب بين الجزيئات.
- أستكشفُ أثرَ قوى التجاذب بين الجزيئات في الخصائص الفيزيائية للمواد.

المفاهيم والمصطلحات:

القوى بين الجزيئات
Intermolecular Forces

الرابطة الهيدروجينية

Hydrogen Bond

قوى ثنائية القطب

Dipole-Dipole Forces

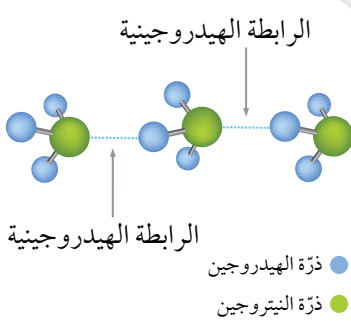
قوى لندن

الشكل (33): الروابط الهيدروجينية بين جزيئات فلوريد الهيدروجين.



الرابطة الهيدروجينية

الرابطة الهيدروجينية



الشكل (34): الروابط الهيدروجينية بين جزيئات الأمونيا.

الشكل (35): الروابط الهيدروجينية بين جزيئات الماء.

الهيدروجين ذات شحنة جزئية موجبة (δ^+)، وتكون قطبية الرابطة بينهما عالية، وعند اقتراب جزيئي HF من بعضهما، فإن الشحنة الجزئية الموجبة لذرة الهيدروجين في الجزيء تنجذب نحو زوج الإلكترونات غير الرابطة في ذرة الفلور في الجزيء المجاور، وينشأ بينهما الرابطة الهيدروجينية كما في الشكل (33).

وكذلك عند اقتراب جزيئات الأمونيا من بعضها فإن ذرة الهيدروجين في الجزيء الأول تنجذب نحو زوج الإلكترونات غير الرابطة لذرة النيتروجين من الجزيء الثاني، وتنشأ بينها رابطة هيدروجينية كما يتضح في الشكل (34).

أما جزيئات الماء (H_2O), فيوجد زوجان من الإلكترونات غير الرابطة حول ذرة الأكسجين في الجزيء، وذررتا هيدروجين، يمكن لكل منها تكوين رابطة هيدروجينية مع جزيئات ماء مجاورة، وبناءً على ذلك تنشأ شبكة من الروابط الهيدروجينية بين جزيئات الماء كما يظهر في الشكل (35).

ويلاحظ أن عدد الروابط الهيدروجينية بين جزيئات الماء أكبر من عدد الروابط الهيدروجينية بين جزيئات HF وجزيئات NH_3 .

الجدول (8): طاقة الرابطة الهيدروجينية في بعض الجزيئات.

طاقة الرابطة (kJ\mole)	الرابطة الهيدروجينية	المادة
155	F – H···F	فلوريد الهيدروجين (HF)
21	O – H···O	الماء (H_2O)
13	N – H···N	الأمونيا (NH_3)

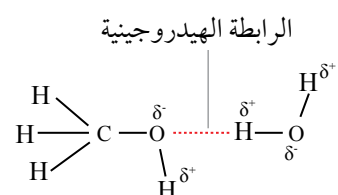
أفخر: على الرغم من أنَّ الرابطة الهيدروجينية بين جزيئات (HF) أقوى منها بين جزيئات الماء، إلا أنَّ درجة غليان الماء (H_2O) أعلى من درجة غليان (HF). أفسر ذلك.

وتعتمد قوَّة الرابطة الهيدروجينية على قطبَيَّة الرابطة التساهُمية بين الذرَّتين في الجُزَيْء وطولها بين جزيئين متجاوريِّن، فمثلاً، نجد أنَّ قوَّة الرابطة الهيدروجينية في الماء أكبرُ منها في الأمونيا؛ وذلك لأنَّ قطبَيَّة الرابطة (O-H) أكبرُ من قطبَيَّة الرابطة (N-H)، وكذلك فإنَّ قوَّة الرابطة الهيدروجينية بين جزيئات فلوريد الهيدروجين (HF) أكبرُ منها بين جزيئات الماء؛ لأنَّ قطبَيَّة الرابطة (H-F) أكبرُ منها للرابطة (H-O).

وتُعَدُّ طاقة الرابطة مقياساً لقوَّة الرابطة، فمثلاً، طاقة الرابطة الهيدروجينية بين جزيئات فلوريد الهيدروجين (HF) أكبرُ من مثيلاتها بين كلٍّ من جزيئات الماء وجزيئات الأمونيا كما يتضح منَ الجدول (8).

كما تنشأُ الرابطة الهيدروجينية بين جزيئات مختلفة، فمثلاً، عند إذابة الميثanol (CH_3OH) في الماء، فإنَّ جزيئاته ترتبطُ بجزيئات الماء برابطة هيدروجينية كما في الشكل (36).

أتحقق أَحدَدُ من بين المواد الآتية المواد التي ترتبطُ جزيئاتها بروابطَ هيدروجينية: ✓ CHCl_3 , CH_3OH , HBr , CH_3NH_2



الشكل (36): الرابطة الهيدروجينية بين جزيئات الماء والميثanol.

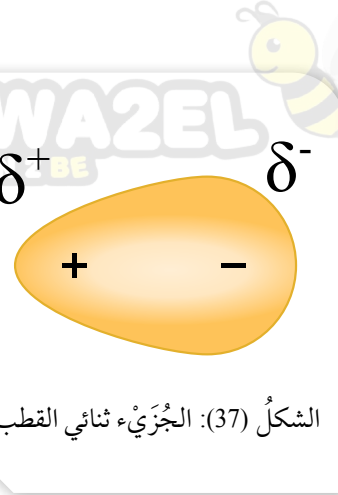
أبحث: أرجع إلى موقع إلكتروني مناسب عبر الإنترن特، وأبحث عن دور الرابطة الهيدروجينية في بناء شريط الحمض النووي الريبي منقوص الأكسجين (DNA) Deoxyribonucleic Acid ثم أكتب تقريراً بذلك، أو أصمِّم عرضاً تقديميًّا عن الموضوع، بإشراف معلمي / معلمتني ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصف.

القوى ثنائية القطب

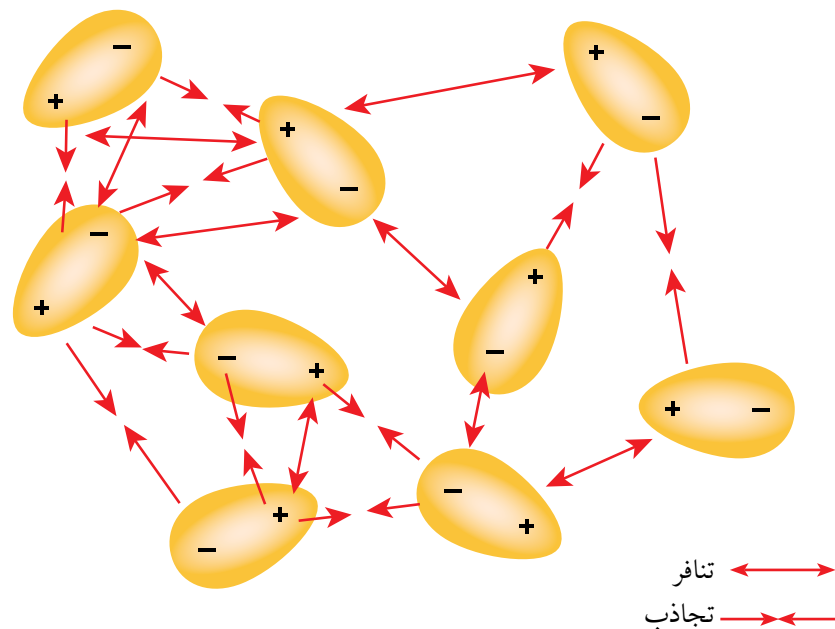
عرفت في ما سبق أنَّ للعديد منَ الجزيئات عزماً قطبياً، وتوصف بأنَّها جزيئات قطبية، وهذا يعني أنَّ الكثافة الإلكترونية توزع على طرفِي الجُزَيْء توزُعاً غير متجانس، فتظهرُ على أحد الطرفيين شحنة جزئية سالبة، في حين تظهرُ على الطرف الآخر شحنة جزئية موجبة، وتسمى هذه الجزيئات ثنائية القطب. انظر إلى الشكل (37).

ينشأ تجاذبٌ بين الطرف السالب للجُزَيْء والطرف الموجب لجزيءٍ مجاور، وتكون نتائجه لذلك شبكة من قوى التجاذب بين هذه الجزيئات يطلق عليها **القوى ثنائية القطب** Dipole-Dipole Forces إضافةً إلى هذه القوى ينشأ تنافرٌ بين الأطراف المتماثلة الشحنة للجزئيات، إلا أنَّ ترتيب الجزيئات وقوى التجاذب الناشئة بينها يتغلبُ على قوى التنافر؛ فيقيِّي الجزيئات متماسكة ومنجدبة نحو بعضها في الحالتين السائلة والصلبة. انظر إلى الشكل (38).

يتضح مما سبق أنَّ القوى ثنائية القطب تنشأ بين الجزيئات القطبية، مثل HCl , CHCl_3 , BF_2Cl ويزداد تأثيرُ هذه القوى بزيادة العزم القطبي للجُزَيْء.



الشكل (38): تكوين قوى التجاذب والتنافر بين جزيئات ثنائية القطب.



الجدول (9): مقارنة الحالة الفيزيائية ودرجة الغليان لبعض المواد.

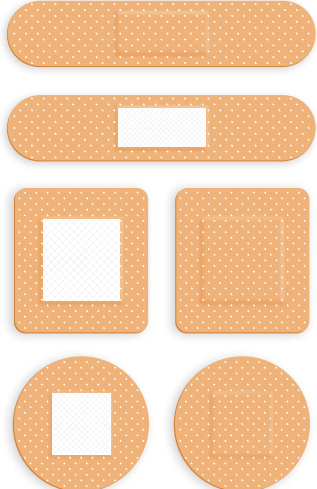
المادة	الصيغة الجزيئية	الحالة الفيزيائية	درجة الغليان (°C)	نوع القوى بين الجزيئات
فلوريد الهيدروجين	HF	سائل	20	هيدروجينية
كلوريد الهيدروجين	HCl	غاز	-85	ثنائية القطب
الماء	H_2O	سائل	100	هيدروجينية
الأمونيا	NH_3	غاز	-33.4	هيدروجينية
فسفيد الهيدروجين	PH_3	غاز	-87.8	ثنائية القطب

تؤثر القوى ثنائية القطب في الخصائص الفيزيائية للمواد، مثل الحالة الفيزيائية للمادة ودرجة الغليان وغيرها، ويكون تأثيرها أقلً من تأثير الروابط الهيدروجينية، ويبيّن الجدول (9) مقارنة الحالة الفيزيائية ودرجة الغليان لبعض المواد التي ترتبط جزيئاتها بروابط مختلفة. يتضح من الجدول أن درجة غليان المواد التي ترتبط جزيئاتها عموماً بروابط هيدروجينية، أعلى منها للمواد التي ترتبط جزيئاتها بالقوى ثنائية القطب، وهذا يعني عموماً أن الرابطة الهيدروجينية أقوى من القوى ثنائية القطب.

الربط بالحياة

اللصقات الطبية Medical Plasters

يوجد العديد من التطبيقات العملية على القوى بين الجزيئات في المجال الطبي، وتعد اللصقات الطبية من أكثرها شيوعاً في الوقت الحالي، ومنها اللصقات الطبية البسيطة المستخدمة في تضميد الجروح، واللصقات الخاضعة للألم الروماتيزمية في الظهر والرقبة، وقد انتشر حديثاً استخدام اللصقات الطبية عبر الجلد، التي تعمل على توصيل جرعات محددة من الدواء، مثل المينثول والإستروجين والسكوبولامين، إلى مجرى الدم خلال الجلد؛ حيث تضاف إلى اللصقة مواد لاصقة كيميائية تتميز جسيماتها بقدرتها على تكوين روابط مختلفة مع الجلد لتشيبيتها مدةً كافية، وتستخدم هذه المواد غالباً في التقليل من الآثار الجانبية التي يمكن أن تنشأ عنها.



أتحقق ✓

1 - أحدد المواد التي يتوقع أن ترتبط جزيئاتها في الحالة السائلة

بقوى ثنائية القطب: HI , BF_3 , CO_2

2 - أربّب المواد الآتية تصاعدياً بحسب درجة غليانها:

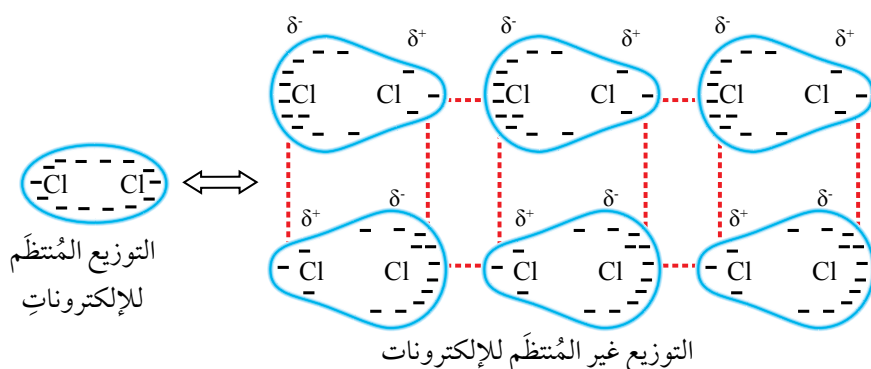
NH_3 , CH_3OH , CH_3Cl

قوى لندن London Forces

يمكن للجزيئات غير القطبية أن تكون متماسكة ومنجذبة نحو بعضها في الحالة السائلة؛ ما يشير إلى وجود نوع من قوى التجاذب بين هذه الجزيئات، على الرغم من أنها لا تمتلك خصائص قطبية، وقد تمكّن العالم فيرتز لندن Fritz London من دراسة هذه المواد، فتوصل إلى وجود قوى تجاذب ضعيفة تربط بين الجزيئات سميت **قوى لندن** London Forces وهي قوى تجاذب ضعيفة تنشأ نتيجة الاستقطاب اللحظي للجزيئات أو الذرات.

يحدث الاستقطاب اللحظي نتيجة توزيع الإلكترونات غير المُتناظم في الجزيئات أو الذرات، فمثلاً، جزء الكلور Cl_2 غير قطبي؛ لأن ذرته متساوية في السالبية الكهربائية، وبسبب حركة الإلكترونات المستمرة في الذرة قد يزداد عدد الإلكترونات في أحد أطراف الجزيء عن الطرف الآخر في لحظة ما، فتزيد الكثافة الإلكترونية في ذلك الطرف ويكتسب شحنة جزئية سالبة (δ^-)، وفي تلك اللحظة تظهر على الطرف الآخر شحنة جزئية موجبة (δ^+)، ويصبح جزء الكلور (Cl_2) قطبياً، إلا أنه سرعان ما تعود الإلكترونات إلى حالة التوزيع المُتناظم ويفقد الجزيء قطبيته، ولذلك توصف قطبية الجزيء بالقطبية اللحظية، التي تؤثر في الجزيئات المجاورة لتنشأ فيها قطبية لحظية أخرى، وبذلك تنشأ بين جزيئات الكلور قوى تجاذب لحظية كما في الشكل (39)، يطلق عليها ثنائية القطب اللحظية أو قوى لندن.

الشكل (39): تكوين قوى ثنائية القطب اللحظية بين جزيئات الكلور Cl_2 .



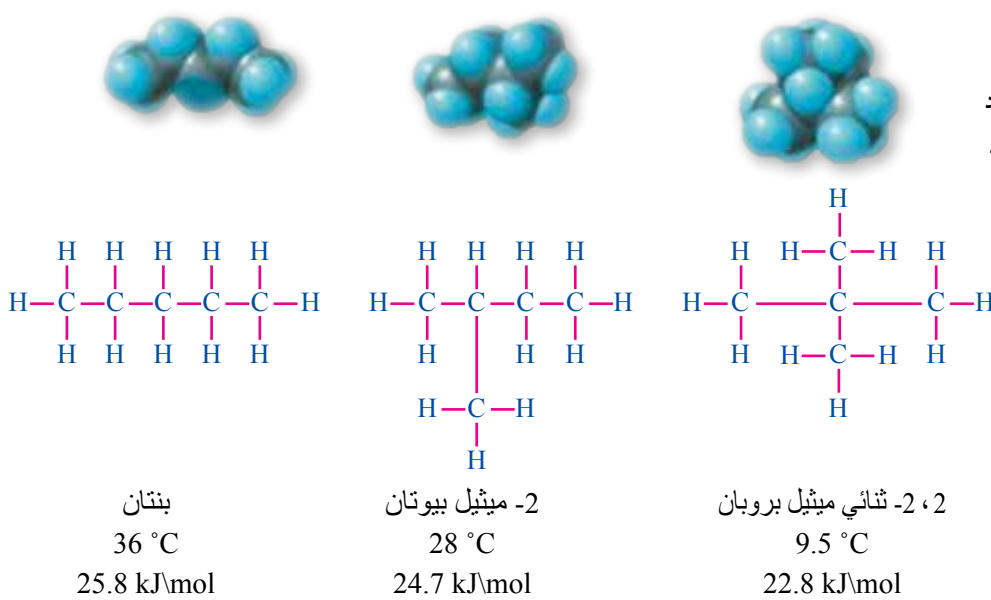
وت تكون قوى لندن بين جميع الجزيئات والذرات، إلا أن تأثيرها يكون أكثر وضوحاً بين الجزيئات غير القطبية بسبب عدم وجود قوى تجاذب أخرى بينها. إضافةً إلى الجزيئات غير القطبية فإن قوى لندن توجد بين ذرات الغاز النبيل، مثل الهيليوم والنيون؛ حيث يؤدي توزيع الإلكترونات غير المنتظم إلى نشوء تلك القوى لحظياً بين الذرات. وتعد قوى لندن من أضعف أنواع قوى التجاذب، وتعتمد هذه القوة عموماً على عدد الإلكترونات في الجزيء أو كتلته المولية، فتزداد بزيادتها.

كما تتأثر قوى لندن بأشكال الجزيئات، فمثلاً، هناك ثلاثة مركبات لها الصيغة الجزيئية نفسها (C_5H_{12})، ولها الكتلة المولية نفسها، إلا أنها تتفاوت في درجة غليانها وطاقة تبخرها؛ وذلك بسبب اختلاف توزيع ذراتها في الجزيء واختلاف أشكالها كما يظهر في الشكل (40).

تكون قوى لندن في الجزيء الذي له سلسلة كربونية أطول أقوى منها في الجزيء الذي له سلسلة أقصر؛ وذلك بسبب زيادة فرصة التجاذب على طول السلسلة.



استخدم برنامج صانع الأفلام (Movie Maker)، وأصم فيلماً أشرح فيه قوى التجاذب بين الجزيئات، ثم أعرضه على زملائي / زميلاتي في الصف.



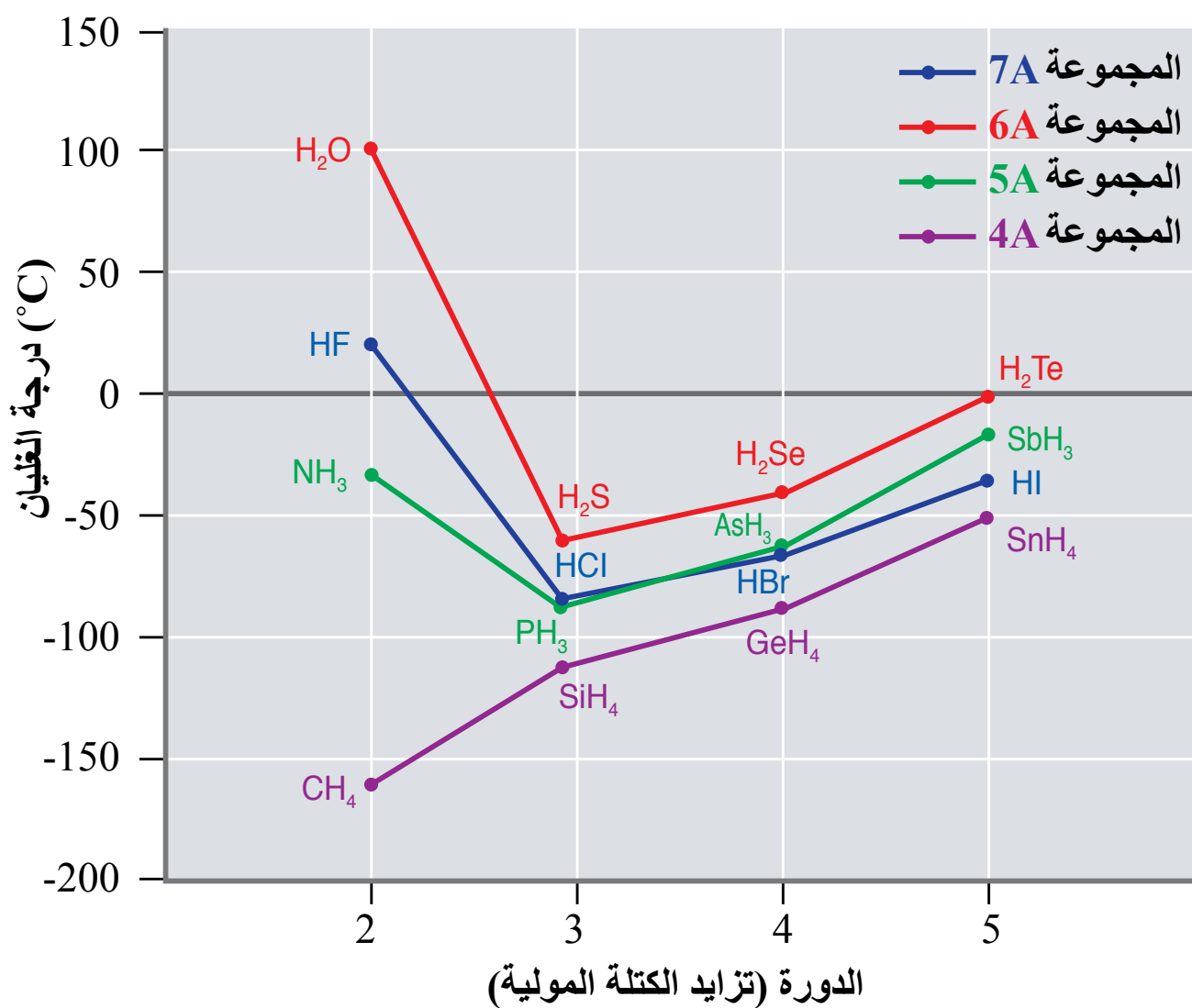
الشكل (40): تفاوت الخصائص الفيزيائية لعدد من المواد متساوية الكتلة المولية.

أَفْخَرُ: درجة غليان المركب أعلى من درجة غليان SbH_3 المركب NH_3 أفسر ذلك.

يَتَضَعُّ مِمَّا سَبَقُ أَنَّ الْخَصَائِصَ الْفِيَزِيَائِيَّةَ لِلْمَوَادَّ، مِثْلَ: دَرْجَةِ الْغَلِيَانِ وَالْانْصَهَارِ، وَطَاقَةِ التَّبَخْرِ، تَزْدَادُ عَوْمًا كَلَمَا كَانَتْ قَوْيَ التَّجَاذِبِ بَيْنِ الْجَزِيَّاتِ أَقْوَى، وَيَبْيَّنُ الشَّكُّلُ (41) درجات الغليان لعدد من مركبات الهيدروجين لعناصر المجموعات (4A-7A).

الشكلُ (41): درجات الغليان لعدد من مركبات الهيدروجين لعناصر المجموعات (4A-7A).

أَلْاحَظَ مِنَ الشَّكُّلِ تَزْاِيدَ دَرْجَةِ الْغَلِيَانِ لِمَرْكَبَاتِ الْهِيَدْرُوجِينِ لِعَنَاصِرِ الْمَجْمُوعَاتِ (4A-7A) بِزِيادةِ الْكَتْلَةِ الْمُوَلِّيَّةِ، مَا يَدُلُّ عَلَى زِيادةِ قَوْيِ التَّجَاذِبِ بَيْنِهَا، وَيَلْاحَظُ أَنَّ H_2O , HF , NH_3 تَمْتَلِكُ دَرْجَةَ غَلِيَانٍ أَعْلَى بِكَثِيرٍ عَلَى الرَّغْمِ مِنْ أَنَّهَا أَقْلَى كَتْلَةً مُوَلِّيَّةً مَعْنَاقَةً بِمَرْكَبَاتِ عَنَاصِرِ مَجْمُوعَتِهَا؛ وَذَلِكَ بِسَبِيلِ تِرَابِطِ جَزِيَّاتِ كُلِّ مِنْهَا بِالرَّابِطَةِ الْهِيَدْرُوجِينِيَّةِ الَّتِي تَتَمَيَّزُ بِالْقُوَّةِ النَّسْبِيَّةِ مَعْنَاقَةً بِقَوْيِ لَنْدَنِ وَالْقَوْيِ ثَنَائِيَّةِ الْقَطْبِ.



قوى التجاذب وعمل المنظفات الصابونية

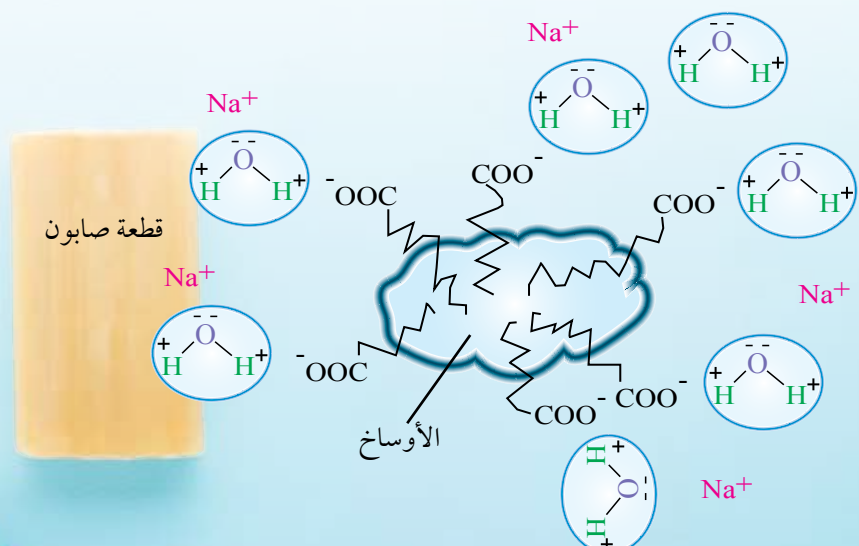
يتكون الصابون من أملاح دهنية لها الصيغة العامة RCOO^-Na^+ وتمثل طرفاً أيونياً (COO^-Na^+) وطرف آخر R وهو سلسلة هيدروكربونية طويلة غير قطبية. عند إضافة الصابون إلى الماء والملابس المتسخة، فإن الطرف الأيوني يتجاذب مع الأطراف المشحونة للماء وتتشتّر خلاله، أما الطرف الهيدروكربوني غير القطبي R من الصابون، فينغمس داخل الأوساخ ويتشتّر بينها ويتجاذب معها بقوى لندن، ما يسبّب إضعاف قوى التجاذب بين جسيمات الأوساخ نفسها وتشتيتها، وعند جريان الماء ينسحب الطرف الأيوني للصابون مع الماء ساحباً معه الطرف الهيدروكربوني والأوساخ المرتبطة به، ما يؤدي إلى تخلص الملابس من تلك الأوساخ.

أتحقق: ✓

1 - أُحدِّدُ المواد التي ترتبط جسيماتها ارتباطاً رئيساً بقوى لندن

في ما يأتي: C_3H_8 , $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$, Ne , SiCl_4 , HBr

2 - أيّها ستكون له درجة غليان أعلى أم C_3H_8 أم C_5H_{12} ? أبّرر إجابتي.



التجاذب ٣

قوى التجاذب بين الجزيئات والخصائص الفيزيائية للمواد

المواد والأدوات:

أقلام تخطيط متعددة الألوان، مسطرة طويلة (30 cm)، ورق بياني، مصادر تعلم إلكترونية (الإنترنت).

إرشادات السلامة:

- أتّبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

١- أكمل جدول البيانات الآتي، ثم أجيب عن الأسئلة التي تليه:

الحالة الفيزيائية عند درجة حرارة الغرفة	درجة الغليان (°C)	نوع قوى التجاذب بين الجسيمات في الحالة السائلة	الكتلة المولية	المادة
	-246		20	Ne
	-185.6		40	Ar
	-153.4		84	Kr
سائل	100		18	H ₂ O
	-41.2		81	H ₂ Se
	-2		129.6	H ₂ Te

٢- أُحدِّد نوع قوى التجاذب التي تربط جسيمات كلّ من هذه المواد، ثم أُسجّلها.

٣- أُحدِّد الحالة الفيزيائية للمواد عند درجة حرارة الغرفة، ثم أُسجّلها.

٤- أرسم بيانيًّا باستخدام برمجية إكسيل العلاقة بين درجة الغليان والكتلة الذريّة لذرات العناصر النبيلة.

٥- أرسم بيانيًّا على ورقة الرسم البياني نفسها بلون مختلف العلاقة بين درجة الغليان والكتلة المولية للمواد الأخرى المذكورة في الجدول.

التحليل والاستنتاج:

١- أفسّر ارتفاع درجة غليان الماء مقارنة ببقية المركبات في الجدول، على الرغم من أنها مركبات لعناصر المجموعة السادسة.

٢- أستنتج العلاقة بين الكتلة المولية أو الذريّة للمادة ودرجة غليان المادة نفسها، وعلاقة ذلك كُلّه بقوى التجاذب.

مراجعةُ الدرس

AWA2EL
LEARN 2 BE



- 1 - **الفكرةُ الرئيسيّةُ:** أوضح سبب اختلاف المواد في خصائصها الفيزيائية.
- 2 - أوضح المقصود بكل من: الرابطة الهيدروجينية، قوى لندن.
- 3 - أوضح تكون ثنائي القطب اللحظي بين ذرات الهيليوم (He).
- 4 - **أفسر:**
 - أ . درجة غليان المركب $\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ أعلى من درجة غليان المركب $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$.
 - ب . درجة غليان مركبات عناصر المجموعة الرابعة مرتبة على النحو الآتي:
$$(\text{GeCl}_4 > \text{SiCl}_4 > \text{CCl}_4)$$
- 5 - أحدد نوع قوى التجاذب بين جسيمات كل من المواد الآتية في الحالة السائلة:
$$\text{CH}_2=\text{CH}_2, \text{HBr}, \text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2, \text{He}$$
- 6 - أرتّب المواد الآتية تصاعدياً نحسب تزايد قوّة التجاذب بين جزيئاتها في الحالة السائلة في الظروف نفسها:
$$\text{CH}_3\text{OH}, \text{CH}_4, \text{HCl}, \text{C}_2\text{H}_6$$
- 7 - **أصوغ فرضية:** عن أثر الكتلة المولية للجزيء في درجة الغليان للسائل، ثم أصمم استقصاءً لاختبار فرضيتي، محدداً فيه المغيرات المستقلة والتابعة والمضبوطة.
- 8 - **السبب والتبيّن:** ما سبب حدوث الاستقطاب اللحظي في ذرة العنصر؟
- 9 - **أفسر:** أحدد درجات غليان المركبات: $(\text{CH}_4, \text{SiH}_4, \text{GeH}_4, \text{SnH}_4)$ ، ثم أبين سبب تفاوتها، مستعيناً بالرسم البياني في الشكل (41).

الإثراءُ والتَّوسيعُ

شاشات العرض (LCD)

تُعدُّ شاشاتُ العرض بأنواعها المتعددة من التقنيات الحديثة واسعة الاستخدام من حولنا، مثل شاشات البُلورات السائلة وال ساعات الرقمية، وأفران الميكرويف، ومشغلات الأقراص المدمجة وغيرها، التي تستخدم ما يُعرف بالبُلورات السائلة (Liquid Crystal)، التي يعتمد مبدأ عملها على قوى التجاذب بين الجزيئات.

وتتميزُ البُلورات السائلة ب أنها تجمع بين خصائص المادتين الصلبة والسائلة في الوقت نفسه؛ حيث يمكن لجزيئاتها أن تترتب وتصطف باتجاهات محددة وفق حالة استقطابها وتحافظ على ترتيبها كما في المواد الصلبة، كما يمكنها الانتقال من موقع إلى آخر كما في المواد السائلة، فهي أقرب إلى المواد السائلة من المواد الصلبة؛ وذلك لأن قوى التجاذب ثنائية القطب بين جزيئاتها ضعيفة نسبياً، فيتطلب تزويذ البُلورة بكمية قليلة من الطاقة للتغلب عليها وتحرير جزيئاتها، وهذا يسمح لها بالانتقال من موقع إلى آخر كما في السوائل الحقيقية.

وتوجدُ البُلورات السائلة في عدّة أطوار مختلفة تعتمد على درجة الحرارة وطبيعة المواد التي تصنع منها. عموماً، تكونُ البُلورات السائلة من جزيئات صلبة ثنائية القطب تتأثر بال المجال الكهربائي كما تتأثر بالضوء، فعند تعرُضها للضوء تترتب جزيئاتها بطريقة معينة وفقاً لشدة الضوء وفرق الجهد الكهربائي المؤثر فيها، فيسمح للضوء بالمرور من خلالها، ومن ثم، تُعرض الألوان المختلفة بواسطة الاستقطاب، الذي يحدث لجزيئات البُلورة السائلة والهيكل المحدد لشاشة (LCD).

أبحث أرجع إلى موقع إلكتروني مناسب عبر الإنترنت، وأبحث في مكونات شاشات العرض (LCD) ومبدأ عملها، ثم أكتب تقريراً عن ذلك، أو أصمّم عرضاً تقديميّاً عن الموضوع، ثم أناقش فيه زملائي / زميلاتي في الصّفّ.



LCD
LIQUID
CRYSTAL
DISPLAY



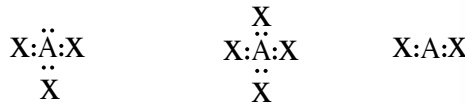
مراجعة الوحدة

- أ. أكتب تركيبً لويـس لكـل من المركـبـين.
- بـ. أحـدد العـدـد الـذـري لكـل من X و Y.
- جـ. أحـدد نوع الأـفـلاـك الـتي تـسـتـخـدـمـها لكـل من الذـرـتين فـي تـكـوـيـنـ الرـوابـطـ.
- دـ. أرسـمـ الشـكـلـ الفـرـاغـيـ لكـلـ منـ XFـ 2ـ وـ YFـ 2ـ، وـ أحـددـ قـطـبـيـةـ كـلـ مـنـهـماـ.
- هـ. **أـتـوـقـعـ** مـقـدـارـ الزـاوـيـةـ بـيـنـ الرـوابـطـ فـيـ كـلـ مـنـ المـرـكـبـيـنـ.
6. أرسـمـ الأـشـكـالـ الفـرـاغـيـهـ لكـلـ منـ الجـزـيـئـاتـ الـآـتـيـةـ، ثـمـ أـبـيـنـ قـطـبـيـةـ كـلـ مـنـهـاـ:
- $$\text{NF}_3, \text{BCl}_3, \text{OCl}_2, \text{CH}_2\text{Cl}_2, \text{BeH}_2$$
7. **أـفـسـرـ**:
- أـ. درـجـةـ غـليـانـ المـرـكـبـ CHـ 3ـ CHـ 2ـ Clـ أـعـلـىـ مـنـهـاـ لـلـمـرـكـبـ .CHـ 3ـ CHـ 3ـ.
- بـ. درـجـةـ غـليـانـ المـرـكـبـ NHـ 2ـ CHـ 2ـ CHـ 2ـ NHـ 2ـ أـعـلـىـ مـنـهـاـ لـلـمـرـكـبـ .CHـ 3ـ CHـ 2ـ CHـ 2ـ NHـ 2ـ.
- جـ. الـجـزـيـءـ CHClـ 3ـ قـطـبـيـ، فـيـ حـينـ الـجـزـيـءـ CClـ 4ـ غـيرـ قـطـبـيـ.
- دـ. الرـابـطـ (B-F) قـطـبـيـ، فـيـ حـينـ الـجـزـيـءـ BFـ 3ـ غـيرـ قـطـبـيـ.
- هـ. يـذـوبـ الإـيـثـانـولـ Cـ 2ـ OHـ فيـ المـاءـ، فـيـ حـينـ الإـيـثـانـ Cـ 2ـ Hـ 6ـ لاـ يـذـوبـ.

1. أـوـضـحـ المـقـصـودـ بـكـلـ مـنـ الـمـفـاهـيمـ الـآـتـيـةـ:

الـرـابـطةـ التـنـاسـقـيـةـ، الـفـلـكـ الـمـهـجـنـ، قـوىـ التـجـاذـبـ شـنـائـيـةـ القـطـبـ.

2. **أـتـوـقـعـ** الشـكـلـ الفـرـاغـيـ لكـلـ مـنـ الـجـزـيـئـاتـ الـآـتـيـةـ، باـاعـتمـادـ عـلـىـ تـرـاكـيـبـ لـويـسـ لكـلـ مـنـهـاـ:



3. **أـفـارـنـ** بـيـنـ الـجـزـيـئـينـ NHـ 3ـ ، BHـ 3ـ، منـ حـيثـ:

عـدـدـ أـزـوـاجـ إـلـكـتـرـونـاتـ حـولـ الـذـرـةـ المـرـكـزـيـةـ، عـدـدـ أـزـوـاجـ إـلـكـتـرـونـاتـ غـيرـ الـرـابـطـةـ، نـوعـ الـتـهـجـيـنـ فـيـ الـذـرـةـ المـرـكـزـيـةـ، الشـكـلـ الفـرـاغـيـ، الزـاوـيـةـ بـيـنـ الرـوابـطـ، قـطـبـيـةـ الـجـزـيـئـاتـ.

4. أـجيـبـ عـمـاـ يـأـتـيـ فـيـ مـاـ يـتـعـلـقـ بـالـجـزـيـءـ BeFـ 2ـ عـلـمـاـ أـنـ العـدـدـ الـذـريـ للـبـيرـيلـيـومـ (4):

أـ. أـكـتـبـ التـوزـيـعـ إـلـكـتـرـونـيـ لـذـرـةـ الـبـيرـيلـيـومـ (Be) قـبـلـ الـتـهـجـيـنـ وـبـعـدـهـ.

بـ. أحـددـ نوعـ التـهـجـيـنـ فـيـ الـذـرـةـ المـرـكـزـيـةـ Be.

جـ. أحـددـ نوعـ الـأـفـلاـكـ الـمـكـوـنـةـ لـلـرـابـطـ F - Be.

دـ. **أـتـوـقـعـ** مـقـدـارـ الزـاوـيـةـ بـيـنـ الرـوابـطـ (الأـفـلاـكـ الـمـهـجـنـةـ) فـيـ الـجـزـيـءـ BeFـ 2ـ.

هـ. أـرسـمـ الشـكـلـ الـبـنـائـيـ لـلـجـزـيـءـ وـأـسـمـيـهـ.

5. عـنـصـرـانـ (Xـ، Yـ) مـنـ الدـورـةـ الثـانـيـةـ، يـكـوـنـانـ مـعـ الـفـلـورـ الصـيـغـتـيـنـ (YFـ 2ـ، XFـ 2ـ) عـلـىـ التـوـالـيـ.

إـذـاـ كانـ الـمـرـكـبـ XFـ 2ـ يـمـتـلـكـ أـزـوـاجـ إـلـكـتـرـونـاتـ غـيرـ رـابـطـةـ، فـأـجيـبـ عـنـ الـأـسـلـةـ الـآـتـيـةـ:

مراجعة الوحدة

8. أُنْظِمْ جدولاً، أُفَارِّنُ فيه بينَ الجزيئات: PCl_3 و H_2O و CO_2 و GeCl_4

قطبية الجزيئات	مقدار الزاوية بين الروابط	الشكل البنائي للجزيء	وجود أزواج إلكترونات غير الرابطة حول الذرة المركزية	التهجين في الذرّة المركزية	الجزيء
					PCl_3
					H_2O
					CO_2
					GeCl_4

9. الإيثين مركب عضوي صيغته C_2H_4 يُعرف باسم الإيثيلين يستخدم في صناعة المبلمرات البلاستيكية. إذا كان العدد الذري للكربون (6)، فأرسّم تركيب لويس للجزيء، ثم:

أ. أستخرج عدد الروابط سيجما (σ) وباي (π) في الجزيء.

ب. أبين نوع التهجين الذي تستخدمه ذرة الكربون.

ج. أوضح توزيع أزواج إلكترونات في الفراغ حول ذرة الكربون.

د. أحدد مقدار الزاوية بين الروابط حول كل ذرة كربون.

10. أتمل الجدول الآتي، ثم أجيب عن الأسئلة التي تليه:

J	L	M	N	O	P	Q	R	S	T	U	V	W	X	A

أ. أكتب تركيب لويس لكل من: L, X, U, M

ب. أكتب تركيب لويس للجزيئات: XE_3 , GD_2

ج. أتوقع الشكل الفراغي لكل من المركبات: LE_2 , XD_3 , ME_3 , UD_4

د. أستخرج الجزيء القطبي بين الجزيئات: GD_2 , XD_3 , UD_4 , LE_2

هـ. أستخرج نوع تهجين الذرة المركزية لكل من الجزيئات: LE_2 , XD_3 , ME_3 , UD_4 , GD_2

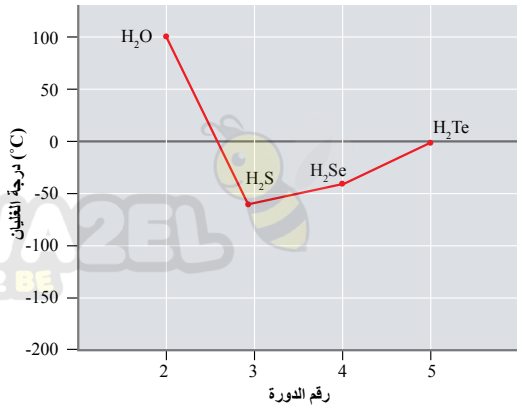
وـ. أستخرج مقدار الزاوية بين الروابط في كل من الجزيئات: XD_3 , ME_3 , GD_2

زـ. أستخرج الجزيئات القطبية بين الجزيئات: GD_2 , XD_3 , ME_3 , UD_4 , LE_2

حـ. أقارن بالرسم قطبية الجزيء MJ_3 بالجزيء ME_3

طـ. أستخرج المادة الأعلى درجة غليان في الحالة السائلة A أم R وأفسر ذلك.

11. يبيّن الشكل المجاور تغيير درجة غليان بعض مركبات عناصر المجموعة السادسة وفقاً لترتيبها في الجدول الدوري.



أ. أتملّها، ثم أجيّب عما يأتي:

أ. أحدهُ نوع قوى التجاذب في كل مركب منها.

ب. أفسر الاختلاف الكبير في درجة غليان الماء مقارنة ببقية مركبات عناصر المجموعة.

ج. أفسر تزايد درجة غليان مركبات عناصر المجموعة بزيادة رقم دورتها في الجدول الدوري.

12. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة في ما يأتي:

1) العبارة غير الصحيحة في ما يتعلق بالأفلاك المُهَجَّنة، هي:

ب. متماثلة في الشكل

د. متماثلة في السعة

أ. متماثلة في الطاقة

ج. متماثلة في الاتجاه الفراغي

2) الأمونيا أحد المركبات المهمة في صناعة الأسمدة والمنظفات. تتفاعل الأمونيا مع أيون الهيدروجين H^+

لتكون NH_4^+ وعليه، فإن نوع الرابطة التي تكونت في هذا التفاعل:

أ. ثنائية القطب ب. رابطة هيدروجينية ج. رابطة أيونية د. رابطة تناسقية

3) المركب الذي يتّخذ الشكل رباعي الأوّجه المُنتَظَم في ما يأتي هو:

د. BeF_2

OCl₂

NF₃

SiCl₄

أ.

4) عدد الروابط سيجما وباي في الجُزْيَء $CH_3CH=CH_2$ هو:

د. σ^9 و π^2

σ^9 و π^1

σ^8 و π^2

σ^8 و π^2

5) تتكونُ الرابطة (C - H) في جُزْيَء CH_4 من تداخل الأفلاك:

د. $sp^3 - sp^3$

$s - sp^3$

$p - p$

$s - p$

أ.

6) الشكل الفراغي الذي تكون فيه الزاوية بين الروابط 120° هو:

د. رباعي الأوّجه مُنتَظَم

sp^3

M

sp^3

أ.

7) الجزيئات التي تنشأ بينها قوى تجاذب ثنائية القطب في الحالة السائلة هي:

د. BeF_2

OCl₂

BH₃

SiCl₄

أ.

8) المادة التي ترتبط جزيئاتها بروابط هيدروجينية هي:

د. CO_2

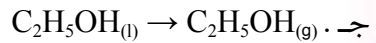
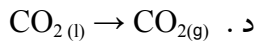
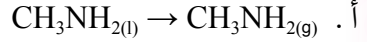
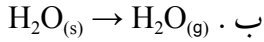
HCl

CH₃OH

CH₃F

أ.

9) أحد التحولات الآتية يصاحبها التغلب على قوى لندن فقط:



أ.

10) المادة الأكثر ترابطًا في الحالة السائلة من بين المواد الآتية هي:

د. PH_3

NH₃

BF₃

CHCl₃

أ.

الوحدة

2

التفاعلات والحسابات الكيميائية

Reactions and Stoichiometry

AWA2EL
LEARN 2 BE



أتَأْمَلُ الصورة

تنوع التفاعلات الكيميائية، ويتجزء منها عدد هائل من المركبات المختلفة، ويعبر عن التفاعلات بمعادلات كيميائية موزونة تعدد ركائز أساسية في الحسابات الكيميائية لحساب كميات المواد المُتفاعلة والناتجة. فما أنواع التفاعلات الكيميائية؟ وكيف تؤثر زيادة كمية مادة مُتفاعلة أو نقصها في كمية المادة الناتجة؟

الفكرة العامة:

تصنّف التفاعلات الكيميائية إلى أنواع مختلفة، يُعبّر عنها بمعادلات كيميائية موزونة تعدّ الأساس في الحسابات الكيميائية.

الدرس الأول: التفاعلات الكيميائية.

الفكرة الرئيسية: تعتمد أنواع التفاعلات الكيميائية على التغييرات التي تحدث على المواد المُتفاعلة والنتاجة، ويعبر عنها بمعادلات كيميائية، ويمكن وصف التفاعلات التي تحدث في المحاليل المائيّة بمعادلات أيونية.

الدرس الثاني: تركيز المحاليل

الفكرة الرئيسية: يمكن التعبير عن تركيز المحلول بالكسر المولّي، والنسبة المئوية والمولارية والمولالية.

الدرس الثالث: الحسابات الكيميائية.

الفكرة الرئيسية: تستند الحسابات الكيميائية المبنيّة على المادة المحدّدة للتفاعل إلى المقارنة بين عدد المولات اللازمة للتفاعل والمولات المتوفّرة، وتتحدد كمية المادة الناتجة بناءً على المادة المحدّدة للتفاعل.

تجربة استهلاكية

التفاعل الكيميائيُّ

المواد والأدوات: محلول كلوريد الحديد (III) FeCl_3 تركيزه 0.1 M، محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيزه 0.1 M، كأس زجاجية سعتها 100 mL، مخارف مدرج.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أتوخِّي الحذر عند التعامل مع المواد الكيميائية.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

1 أقيسُ: أستخدم المخارف المدرج الأول في قياس 5 mL من محلول FeCl_3 والمخارف المدرج الثاني في قياس 5 mL من محلول NaOH .

2 ألاحظُ: أسكب محتويات المخارف تدريجياً في الكأس الزجاجية، وألاحظُ ما يحدث، ثم أسجل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

1- **أفسرُ** التغيير الذي يطرأ على الخليط في الكأس الزجاجية.

2- أكتب معادلة كيميائيةً موزونة تصف التفاعل الحاصل.

3- **استنتجُ** نوع التفاعل الذي حدث.

أنواع التفاعلات الكيميائية

Types of Chemical Reactions

تكتسب التفاعلات الكيميائية أهمية كبيرةً في حياتنا اليومية، سواءً كانت تلك التي تحدثُ في أجسام الكائنات الحية أم في المصانع والمخابرات. وتنوّع تلك التفاعلاتُ المنتجةً موادً جديدةً تختلفُ في خصائصها عن خصائص مكوّناتها. ولتسهيل دراسة التفاعلاتِ الكيميائية وما يحدُث فيها من تغييراتٍ على المواد المُمُتفاعلة لتكون المواد الناتجة؛ صنفَ الكيميائيون إلى أنواع رئيسةٍ يُعبرُ عنها بمعادلاتٍ كيميائيةٍ موزونةٍ تصفُ المواد المُمُتفاعلة والناتجة. أنظرُ إلى الشكل (1).

فما أنواعُ التفاعلاتِ الكيميائية؟ وما الخصائصُ التي صنفت بناءً عليها؟ وكيف تُكتب المعادلة الأيونية؟



الشكل (1): تفاعل كيميائي.

الفكرة الرئيسية:

تعتمد أنواع التفاعلات الكيميائية على التغيراتِ التي تحدث للمواد المُمُتفاعلة والناتجة، ويمكن وصف التفاعلاتِ التي تحدث في المحاليل المائية بمعادلاتٍ أيونية.

نتائجُ التعلم:

- أصنفُ التفاعلاتِ الكيميائية وأذكر أمثلةً عليها.
- أكتبُ معادلاتٍ أيونية موزونةٍ لتفاعلاتِ التعادلِ والترسيب.

المفاهيم والمصطلحات:

تفاعل الإحلال المزدوج

Double Displacement Reaction

تفاعل الترسيب

Precipitation Reaction

تفاعل التعادل

Neutralization Reaction

المعادلة الأيونية

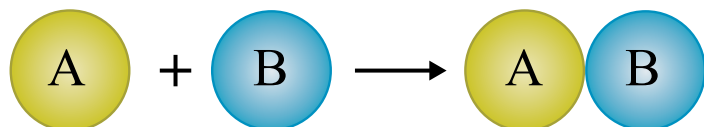
Spectator Ions

المعادلة الأيونية النهائية

Net Ionic Equation

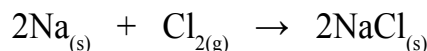
تفاعلات الاتحاد Combination Reactions

تفاعل كيميائيٌ تتحدد فيه مادتان أو أكثر (عناصر أو مركبات)، لإنتاج مادةٍ واحدةٍ جديدةٍ تختلف في خصائصها عن خصائص مكوناتها. ويسمى هذا التفاعل أيضاً تفاعلاً التكوين أو التحضير Synthesis Reaction لأنّه يؤدي إلى إنتاج مادةٍ جديدة. ويمكن التعبير عنه بالمعادلة العامة الآتية:



تصنف تفاعلات الاتحاد بناءً على أنواع المواد المُتفاعلة إلى ثلاثة أنواع كما يأتي:

اتحاد عنصر مع عنصر Combination Element with Element
يشتعل فلز الصوديوم بضوءٍ ساطعٍ أصفر اللون عند إمداده غاز الكلور عليه كما في الشكل (أ)، ويتجزأ من التفاعل مركب كلوريد الصوديوم المعروف بملح الطعام كما في الشكل (ب)، ويعبر عن التفاعل بالمعادلة الآتية:



وكذلك يتّحد فلز الحديد عند تسخينه مع الكبريت، مكوناً مركب كبريتيد الحديد FeS كما في المعادلة الآتية:



الشكل (2):

- أ. اشتعال الصوديوم مع الكلور.
- ب. ملح كلوريد الصوديوم.

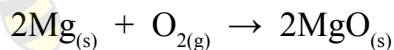


(ب)



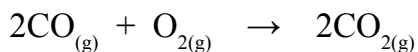
(أ)

ومن الأمثلة أيضًا على هذا النوع من التفاعلات اتحاد العناصر مع غاز الأكسجين لتكوين أكسيد العناصر كما في تفاعل المغنيسيوم مع غاز الأكسجين لتكوين أكسيد المغنيسيوم MgO كما في الشكل (3)، ويُعبر عن ذلك بالمعادلة الآتية:

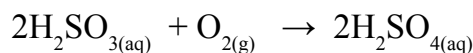


اتّحاد عنصرٍ مع مُركب Combination Element with Compound

يتَّفَاعِلُ غازُ أولِ أكسيد الكربون مع غازِ الأكسجين لإنتاج غاز ثانِي أكسيد الكربون وفقًا للمعادلة الآتية:

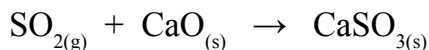


وكذلك يتَّحدُ حمض الكبريت (IV) H_2SO_3 مع الأكسجين لإنتاج حمض الكبريتيك H_2SO_4 (حمض الكبريت VI) كما في المعادلة الآتية:

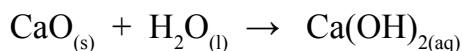


اتّحاد مُركب مع مُركب Combination Compound with a Compound

يتَّحدُ مُركب ثانِي أكسيد الكبريت SO_2 مع مُركب أكسيد الكالسيوم CaO لإنتاج مُركب كبريتيت الكالسيوم $CaSO_3$ وفقَ المعادلة الآتية:



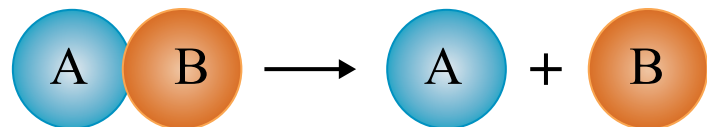
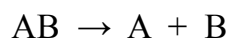
وكذلك يتفاعلُ مُركب أكسيد الكالسيوم (الجير الحيّ) مع الماء لإنتاج هيدروكسيد الكالسيوم (الجير المُطفأ) $Ca(OH)_2$ المستخدم في مواد البناء، وطلاء سiquan الأشجار، ودباغة الجلود. ويمكن التعبير عن التفاعل بالمعادلة الآتية:



الشكل (3): تفاعل فلز المغنيسيوم مع الأكسجين.
ما لون الضوء الصادر عن احتراق فلز المغنيسيوم؟

تفاولات التحلل (التفكك) Decomposition Reactions

تفاعل يتحلل فيه مركب واحد بوجود طاقة حرارية أو ضوئية أو كهربائية لإنتاج مادتين أو أكثر، وقد تكون المواد الناتجة عناصر أو مركبات. ويُعد تفاعل التحلل عكس تفاعل الاتحاد، ويمكن التعبير عن تفاعلات التحلل بالمعادلة العامة الآتية:



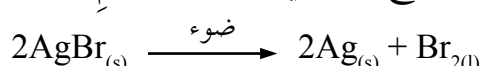
تصنف تفاعلات التحلل إلى ثلاثة أنواع كما يأتي:
تحلل مركب لإنتاج عنصرين

Decomposition of A compound to produce two Elements

يتوجّع عنصراً الهيدروجين والأكسجين بالتحليل الكهربائي للماء.
أنظر إلى الشكل (4)، ويعبر عن التفاعل بالمعادلة الآتية:

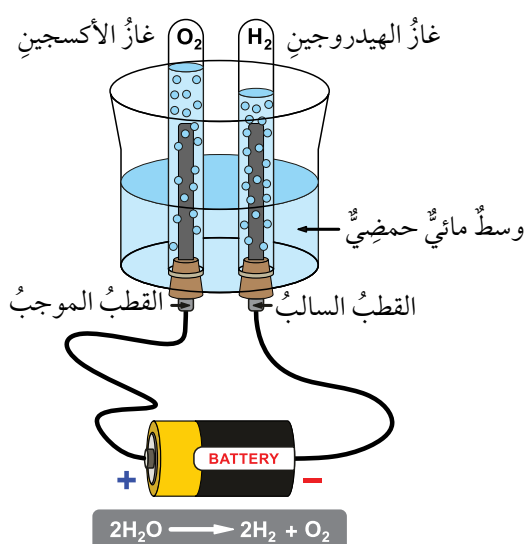


ويتحلل بروميد الفضة (المستخدم في طلاء الأفلام الفوتوغرافية) بوجود الضوء، ويتجوّع عنصري الفضة والبروم وفقاً للمعادلة الآتية:

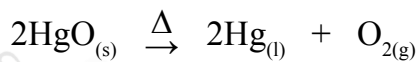


الشكل (4): التحليل الكهربائي للماء.

ما النسبة بين غاز الهيدروجين والأكسجين المتكونين؟



ويتحلل أكسيد الزئبق بالحرارة، مُنتِجاً عنصري الأكسجين والزئبق، وفقاً للمعادلة الآتية:



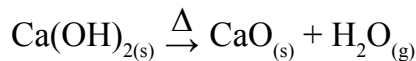
تحلل مركب لإنتاج مركبين (أو أكثر):

Decomposition of A compound to produce two Compounds or more

تحلل كربونات الفلزات الهيدروجينية مُنتجةً كربونات الفلز، وبخار الماء، وغاز ثاني أكسيد الكربون، فمثلاً، تتحلل كربونات الصوديوم الهيدروجينية ويؤدي ذلك إلى إنتاج كربونات الصوديوم، وبخار الماء، وغاز ثاني أكسيد الكربون كما يأتي:



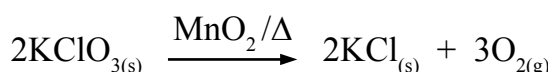
أمّا هيدروكسيدات الفلزات، فتحلل بالحرارة مُنتجةً أكسيد الفلز وبخار الماء، فمثلاً، يتحلل هيدروكسيد الكالسيوم مُنتجاً أكسيد الكالسيوم وبخار الماء كما في المعادلة الآتية:



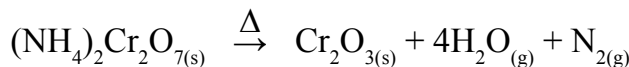
تحلل مركب لإنتاج عناصر ومركبات

Decomposition of A compound to produce Elements and Compounds

تحلل كلورات الفلزات بالحرارة، مُنتجةً كلوريد الفلز وغاز الأكسجين، فمثلاً، تتحلل كلورات البوتاسيوم بوجود العامل المساعد ثاني أكسيد المنغنيز، ويتتجـعـ كلوريد البوتاسيوم وغاز الأكسجين، ويُستخدمـ هذا التفاعلـ في إنتاجـ غازـ الأكسجينـ فيـ المختـبرـ، وـيـمـكـنـ التـعبـيرـ عـنـ التـفـاعـلـ وـفـقاـ لـلـمعـادـلـةـ الآـتـيـةـ:



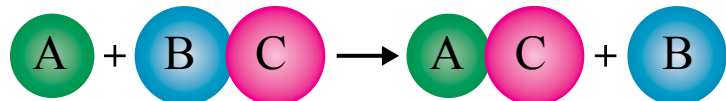
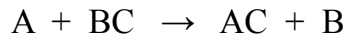
ومن الأمثلة أيضًا على هذا النوع من التفاعلات، تحلل دايكرومات الأمونيوم بالحرارة كما في الشكل (5) فيتُوجـ أكسيدـ الكرومـ وبخارـ الماءـ وـغـازـ الـنيـتروـجيـنـ كماـ هوـ مـوـضـحـ فـيـ الـمعـادـلـةـ الآـتـيـةـ:



الشكل (5): تحلل دايكرومات الأمونيوم بالحرارة.

تفاُلٌ الأَحَادِيُّ Single Displacement

تفاُلٌ يحلّ فيه عنصرٌ محلٌّ عنصرٍ آخر في أحد مركباته أو محلول أحد أملاحه، ويُسمى هذا التفاُل أيضًا الاستبدال أو الإحلال البسيط، ويمكن التعبير عن تفاعلات الإحلال الأحادي بالمعادلة العامة الآتية:

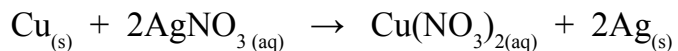


حيث يشير الرمزان (A, B) إلى فلزين أو لافلزين، وتصنف تفاعلات الإحلال الأحادي إلى ثلاثة أنواع كما يأتي:

إحلال فلز محل فلز آخر

Displacement of a Metal in a Compound by another Metal

يحل النحاس محل الفضة في محلول نترات الفضة، انظر إلى الشكل (6)؛ فيتُوج محلول نترات النحاس وتترسب ذرات الفضة وفقًا للمعادلة الآتية:



وكذلك يحل الألمنيوم محل الرصاص في محلول نترات الرصاص، فيتُوج محلول نترات الألمنيوم وتترسب ذرات الرصاص وفقًا للمعادلة الآتية:



الشكل (6): إحلال النحاس محل الفضة.



صوديوم Na، مغنيسيوم Mg، ألمونيوم Al، خارصين Zn، حديد Fe، نيكل Ni، رصاص Pb، نحاس Cu، فضة Ag.

الأقل
نشاطاً



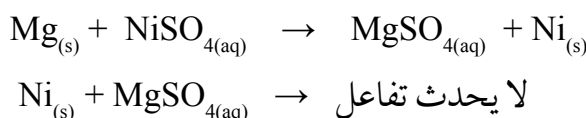
الأكثر
نشاطاً

الشكل (7): سلسلة النشاط الكيميائي لبعض العناصر.

AWA2EL
LEARN 2 BE

وبناءً على سلسلة النشاط الكيميائي لبعض العناصر كما في الشكل (7)، فإنَّ العنصر الأكثر نشاطاً يحل محلَّ العنصر الأقل نشاطاً منه، ولكنَّه لا يحل محلَّ العنصر الأكثر نشاطاً منه.

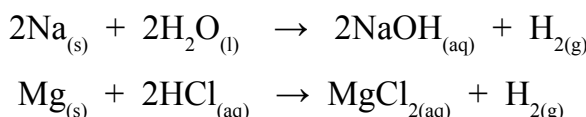
فمثلاً، يحلُّ المغنيسيوم محلَّ النيكل في محلول كبريتات النيكل، في حين لا يحلُّ النيكل محلَّ المغنيسيوم كما هو موضّح في المعادلة الآتية:



إحلال فلز محل الهيدروجين في الماء أو محلول الحمض

Displacement of Hydrogen in Water or Acid by a Metal

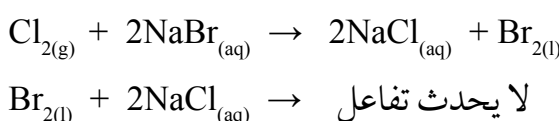
تحلُّ معظمُ الفلزات محلَّ الهيدروجين عند تفاعُلها مع الماء أو محلول الحمض، ويتصاعدُ غازُ الهيدروجين كما في المعادلتين الآتتين:



إحلال لافلز محل لافلز

Displacement of a Non-Metal in a Compound by another Non-Metal

تُعدُّ تفاعُلاتُ الهالوجينات من أبرز الأمثلة على هذا النوع من التفاعُلات؛ إذ يحلُّ الهالوجين الأكثر نشاطاً محلَّ الهالوجين الأقل نشاطاً، أنظر إلى الشكل (8)، فعنصرُ الفلور هو الأكثر نشاطاً في مجموعةِ وأنقذها اليودُ، فمثلاً، يحلُّ الكلور محلَّ البروم في محلول بروميد الصوديوم، ولكنَّ لا يحدثُ العكس كما هو موضّح في المعادلة الآتية:



أفَكَ: هل يمكن استخلاصُ عنصرِ الخارصين من محلول أملاحِه باستخدامِ الفضة؟

الأكثر نشاطاً

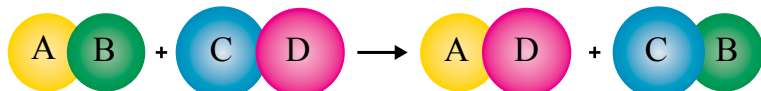
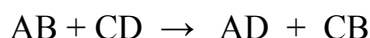
F_2	الفلور
Cl_2	الكلور
Br_2	البروم
I_2	اليود

الأقل نشاطاً

الشكل (8): سلسلة النشاط الكيميائي للهالوجينات.

تفاُعُلات الإحلال المزدوج Double Displacement Reactions

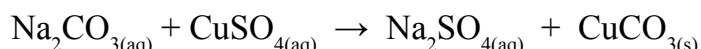
الإحلال المزدوج Double Displacement: تفاصُل كيميائي فيه عنصران يحل كل منهما محل الآخر في مركبَاتِهما أو المحلول المائي لأماجِهمَا. ويمكنُ النظر إلى هذا التفاصُل بحدوث تبادلٍ فيه بين موقعِي الأيونينِ المُوجَبين (أو السالبيين) في مركبَاتِهما أو محاليل أملأِهمَا، وعادةً يمكن تمثيل تفاصُلاتِ الإحلال المزدوج بالصورة العامةِ المُبسطة الآتية:



تصنَّفُ تفاصُلاتِ الإحلال المزدوج إلى ثلاثة أنواعٍ كما يأتي:

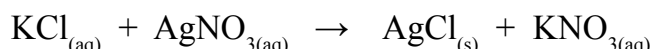
تفاصُل الترسيب Precipitation Reaction

تفاصُل الترسيب Precipitation Reaction: تفاصُل تظُهرُ فيه مادة راسبة نتيجة خلط محلولَين لملحينِ ذائبين، مثلًا، تترسبُ كربونات النحاسِ عند خلطِ محلولٍ من كربونات الصوديوم مع محلولٍ من كبريتات النحاس وفقًا للمعادلة الآتية:



ويُلاحظُ من معادلة التفاصُل استبدال موقعِي Na و Cu حيث يحل كل منهما محل الآخر، فينتُج محلولٌ كبريتات الصوديوم ويترسبُ مركب كربونات النحاس. انظر إلى الشكل (9).

ومن أمثلة هذا التفاصُل أيضًا تفاصُل محلول نترات الفضة مع محلول كلوريد البوتاسيوم؛ فينتُج محلولٌ نترات البوتاسيوم ويترسبُ مركب كلوريد الفضة وفقًا للمعادلة الآتية:



أُصمِّمُ باستخدام برنامج السكراتش (Scratch) عرضاً يوضح أنواع التفاصُلات الكيميائية بأنواعها المختلفة: الاتّحاد، التحلُّل، الإحلال، الأحادي، الإحلال المزدوج، ثمّ أشاركُهُ زملائي / زميلاتي في الصف.



الشكل (9): راسب كربونات النحاس.

تفاعل الترسيب

المواد والأدوات:

ثلاث كؤوس زجاجية سعة كل كأس 200 mL محلول كبريتات النحاس CuSO_4 (II) تركيزه 1 M، محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيزه 1 M، مخاران مدرجان سعة كل مخار 100 mL.

إرشادات السلامة:

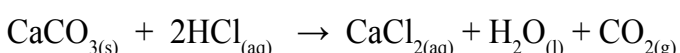
- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أتوخّى الحذر عند التعامل مع المواد الكيميائية.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

- **أقيس** 10 mL من محلول كبريتات النحاس CuSO_4 (II) باستخدام المخار المدرج، وأضعها في كأس زجاجية.
- **أنفّف** المخار بالماء المقطّر، ثم **أكرّر** الخطوة (1) باستخدام محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH وأضعها في كأس زجاجية أخرى.
- **الاحظ**: أسكب محتويات الكاسين في الكأس الثالثة، وأحرّكها بلطف تحریكاً دائرياً، ثم **أسجل** ملاحظاتي.

تفاعلات يصاحبها انطلاق غاز Reactions Release a Gas

يُتّبع من بعض تفاعلات الإحلال المزدوج انطلاق غاز، فمثلاً، تفاعل كربونات الكالسيوم CaCO_3 مع محلول حمض الهيدروكلوريك كما يظهر في المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلة أن الكالسيوم والهيدروجين يحلّ كلّ منهما محلّ الآخر، ويكون ملح كلوريد الكالسيوم CaCl_2 وحمض الكربونيك H_2CO_3 حيث يتفكّك مُنتجًا الماء، وينطلق غاز ثاني أكسيد الكربون.

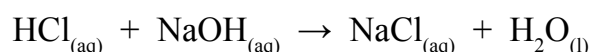
كذلك يتفاعل كبريتيد الحديد (II) FeS مع محلول حمض الهيدروكلوريك HCl فينتج محلول كلوريد الحديد (II) FeCl_2 وينطلق غاز كبريتيد الهيدروجين H_2S وفقاً للمعادلة الآتية:



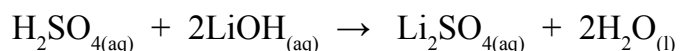
تفاعل التعادل Neutralization Reaction

تفاعل التعادل Neutralization Reaction تفاعل يحدث بين

محلول الحمض والقواعد وينتج منه الملح والماء. وفي هذا التفاعل تتعادل أيونات الهيدروجين H^+ الناتجة من تأين الحمض مع أيونات الهيدروكسيد OH^- الناتجة من تأين القاعدة لإنتاج الماء، فمثلاً، يتفاعل محلول من حمض الهيدروكلوريك HCl مع محلول من هيدروكسيد الصوديوم NaOH فينتج ملح كلوريد الصوديوم NaCl والماء وفقاً للمعادلة الآتية:



ومن الأمثلة أيضاً، تفاعل حمض الكبريتيك H_2SO_4 مع هيدروكسيد الليثيوم LiOH لإنتاج ملح كبريتات الليثيوم Li_2SO_4 والماء كما في المعادلة الآتية:



أتحقق: ما الفرق بين تفاعلي التعادل والترسيب؟

الربط بالطبع

تُنتِج المعدة حمض الهيدروكلوريك الذي يساعد على هضم الطعام، ولكن زيادته في المعدة تؤدي إلى شعور الفرد بالحرقة (حموضة المعدة)، لذلك ينصح الطبيب بتناول الأقراص المضادة للحموضة التي تحتوي مركبًا قاعديًا مثل هيدروكسيد المغنيسيوم؛ إذ يتفاعل مع حمض الهيدروكلوريك في المعدة ويؤدي إلى التعادل، وتختفي حرقة المعدة ويشعر الفرد بالارتياح.

التجربة 2

تفاعل التفاعل

المواد والأدوات:

محلول حمض النيتريك HNO_3 ; تركيزه 0.01 M ، محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ; تركيزه 0.01 M ، ماء مُقطر، ثلاث كؤوس زجاجية، ساق زجاجية، مخار مدرج، مقياس الرقم الهيدروجيني pH . (أو أوراق الكاشف العام).

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أتوخّى الحذر عند التعامل مع المواد الكيميائية.
- أرتدِي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

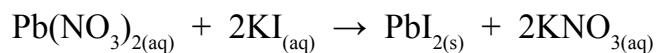
- **أقيس** 10 mL من محلول حمض النيتريك HNO_3 باستخدام المخار المدرج، وأضعها في كأس زجاجية.
- **أقيس**: أستخدم مقياس الرقم الهيدروجيني أو أوراق الكاشف العام في قياس قيمة pH للمحلول، وأسجلها.
- أفقذ الخطوتين (1) و (2) لمحلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH .
- أخلط المحلولين في كأس زجاجية ثالثة، ثم أحرك بساقي زجاجية مدة 2 min .
- **أقيس**: أستخدم مقياس الرقم الهيدروجيني أو أوراق الكاشف العام في قياس قيمة pH للخلط، ثم أسجل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

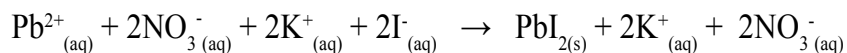
- **أقارن** بين قيم pH قبل خلط المحلولين وبعدة.
- أكتب معادلة كيميائية موزونة لتفاعل.
- **أفسر** التغير في قيم pH .
- **أتوقع**: خلال تنفيذ التجربة، لم تتوافق قراءة مقياس الرقم الهيدروجيني لإحدى المجموعات مع نتائجي. أستنتج بعض مصادر الخطأ التي أدت إلى ذلك.

المعادلة الأيونية Ionic Equation

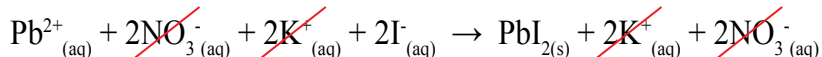
درستُ سابقاً التعبيرَ عن التفاعل الكيميائي بمعادلة كيميائية موزونة تبيّن المواد المُتفاعلة والمواد الناتجة، وكمياتِها، وحالتها الفيزيائية، وظروف التفاعل، فمثلاً، يتفاعل محلول نترات الرصاص $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ مع محلول يوديد البوتاسيوم KI ويُنتَج من تفاعلهما محلول نترات البوتاسيوم KNO_3 ويترسّب يوديد الرصاص PbI_2 (II) وفقاً للمعادلة الآتية:



تبيّنُ المعادلة الصيغ الكيميائية للمواد المُتفاعلة والناتجة، ولكنها لا تُوضّح الأيونات الموجبة والسلبية في محليل المركبات الأيونية، حيثُ تتفاعل هذه الأيونات في ما بينها لتكوين النواتج، وهذا لا يظهر في المعادلة الكيميائية العامة. ولتوسيع التفاعلات التي تحدث في المحاليل المائية؛ استخدم الكيميائيون **المعادلة الأيونية Ionic Equation** حيثُ تظهرُ فيها الجسيمات المُتفاعلة والناتجة جميعها في محلول، وبهذا يمكن إعادة كتابة المعادلة السابقة كما يأتي:



يتّضحُ من المعادلة أنّ أيونات البوتاسيوم K^+ وأيونات النترات NO_3^- ، لم تُغيّر في طرفِ المعادلة؛ أي أنها لم تشارك في التفاعل ولم يطرأ عليها أيّ تغيير كيميائي، ويُطلقُ عليها **الأيونات المُترسّبة Spectator Ions** وتُحذف من طرفِ المعادلة كما يأتي:



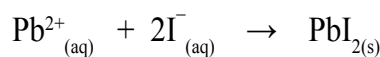
يتّضحُ أنه بحذفِ الأيونات المُترسّبة من المعادلة يتبقّى أيونات الرصاص Pb^{2+} التي تتفاعل مع أيونات اليوديد I^- ويُنتَج من تفاعلها يوديد الرصاص PbI_2 (II) على شكل راسِبٍ أصفر اللّون.



الشكل (10): راسب أصفر اللون.
 PbI_2 (II).

أُنظرُ إلى الشكل (10)، وبهذا تكون المعادلة الأيونية لهذا التفاعل

على النحو الآتي:



يُطلقُ على المعادلة التي تظهرُ فيها الأيونات المُتفاعلة فقط **المعادلة الأيونية النهاية (الإضافية)** Net Ionic Equation وقد تنتُج من هذه الأيونات مادَّةٌ صلبة أو سائلة أو غازية.

تُتحققُ المعادلة الأيونية النهاية الموزونة قانون حفظ الكتلة، حيثُ أنواع الذرَّات المُتفاعلة والناتجة وعدُدها قبل التفاعل، وبعدُه تبقى ثابتة. فضلاً عن أنها تُتحقق قانون حفظ الشحنة أيضًا؛ فالمجموعُ الكلِّيُّ للشحنات الموجبة والسلبية على المواد المُتفاعلة يُساوي مجموعهما على المواد الناتجة، أُنظرُ إلى الجدول (1).

الجدول (1): تحقيق قانوني حفظ الكتلة وحفظ الشحنة في المعادلة الأيونية.

	المواد المُتفاعلة	المواد الناتجة
المواد المُتفاعلة والناتجة	$\text{Pb}^{2+}_{(\text{aq})} + 2\text{I}^-_{(\text{aq})}$	$\text{PbI}_{2(\text{s})}$
موازنة الصيغ الكيميائية	1Pb , 2I	1Pb , 2I
موازنة الشحنات	$(1 \times +2) + (2 \times -1) = 0$	0

يُّوضَعُ مما سبق أنه يمكن التعبير عن تفاعلات المحاليل المائية بمعادلة أيونية نهائية، والأمثلة الآتية تُوضَّح ذلك:

الربط بالحياة

يُستخدمُ يوديد الرصاص PbI_2 بصفته مادة ملونة في صناعة الدهانات؛ حيث يكسبُها اللون الأصفر، ومن أبرز طرائق تحضيرِه: تفاعل محلول يوديد البوتاسيوم KI مع محلول نترات الرصاص $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ فيترسب يوديد الرصاص PbI_2 .

المثال ١

يتفاعل محلول كلوريد النحاس (II) CuCl_2 مع محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH ليكون محلول كلوريد الصوديوم NaCl ويتربّع هيدروكسيد النحاس Cu(OH)_2 كما في الشكل، بناءً على ذلك، أكتب المعادلة الأيونية النهائية.



تحليل السؤال (المعطيات):

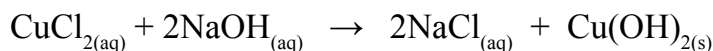
المواد المُتفاعلة: محلول CuCl_2 ، مع محلول NaOH .

المواد الناتجة: محلول NaCl وراسب Cu(OH)_2

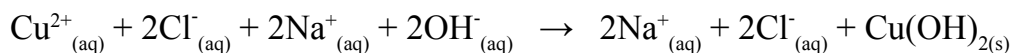
المطلوب: كتابة المعادلة الأيونية النهائية.

الحل:

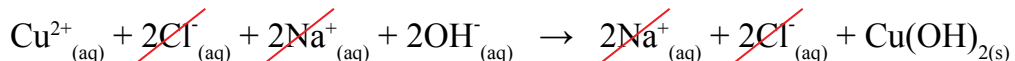
أكتب معادلة التفاعل الموزونة:



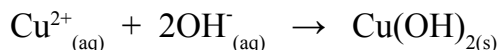
أكتب المعادلة الأيونية:



أحذف الأيونات المُتفرّجة من طرفي المعادلة، وهي $(2\text{Na}^{+} + 2\text{Cl}^{-})$ في هذا المثال:



أكتب المعادلة الأيونية النهائية:



المثال 2

يتفاعل محلول نترات الفضة AgNO_3 مع محلول بروميد الصوديوم NaBr ويكون محلول نترات الصوديوم NaNO_3 ويتربّب مركب بروميد الفضة AgBr . بناءً على ذلك، أكتب:



- 1 - معادلة التفاعل الموزونة.
- 2 - المعادلة الأيونية.
- 3 - المعادلة الأيونية النهائية.

تحليل السؤال (المعطيات):

المواد المُتَفَاعِلَة: محلول AgNO_3 مع محلول NaBr

المواد الناتجة: محلول NaNO_3 وراسب AgBr

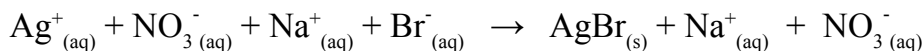
المطلوب: كتابة المعادلات: الموزونة، والأيونية، والنهائية.

الحلُّ:

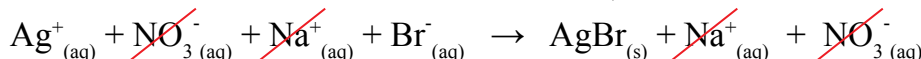
1 - معادلة التفاعل الموزونة:



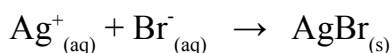
2 - المعادلة الأيونية:



أحذف الأيونات المُتَفَرِّجة من طرفي المعادلة:

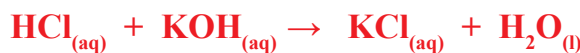


3 - المعادلة الأيونية النهائية:



المثال 3

يتعادل محلولاً حمض الهيدروكلوريك HCl وهيدروكسيد البوتاسيوم KOH وفقاً للمعادلة الموزونة الآتية:

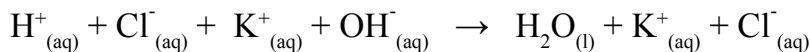


أكتب المعادلة الأيونية النهائية.

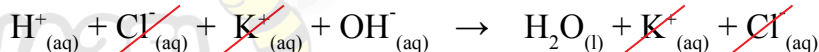
المطلوب: كتابة المعادلة الأيونية النهائية.

الحلُّ:

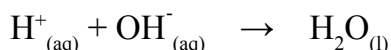
أكتب المعادلة الأيونية:



أحذف الأيونات المُتفرّجة:



أكتب المعادلة الأيونية النهائية:



المثال 4

اعتماداً على المعادلة الكيميائية الموزونة الآتية:

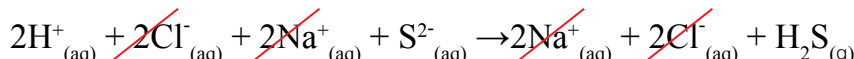


1 - أكتب المعادلة الأيونية.

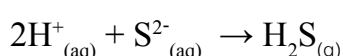
2 - أكتب المعادلة الأيونية النهائية.

الحلُّ:

أكتب المعادلة الأيونية وأحذف الأيونات المُتفرّجة:



أكتب المعادلة الأيونية النهائية:



أعد فيلماً قصيراً

باستخدام صانع الأفلام Movie Maker؛ موضحاً معادلة أيونية لتفاعل ما، والأيونات المُتفرّجة والمعادلة الأيونية النهائية، بحيث يحتوي الفيلم مفهوم كل منها، وأنموذجاً تمثيلياً للتفاعل، ثم أشارك زملائي / زميلاتي في الصف.

تحقق: يتفاعل محلول كلوريد الألمنيوم AlCl_3 مع محلول

هيدروكسيد الصوديوم NaOH فينتج محلول كلوريد الصوديوم NaCl ويتربّب هيدروكسيد الألمنيوم $\text{Al}(\text{OH})_3$.

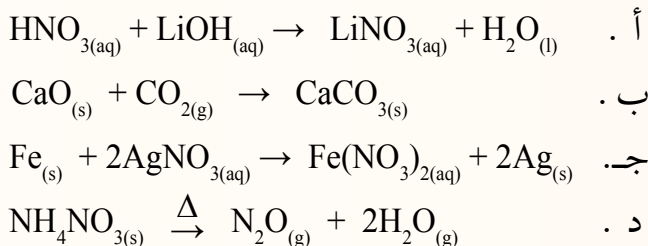
1 - أكتب المعادلة الأيونية.

2 - أكتب المعادلة الأيونية النهائية.

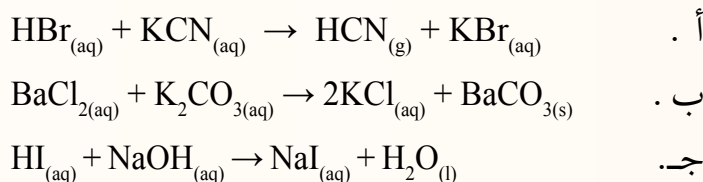


- 1 - الفكرة الرئيسية: أقارنُ بين أنواع التفاعلات الكيميائية من حيث المُواد المُتفاعلة والنتاجة.
 - 2 - أوضح المقصود بكلٍّ من: تفاعل الترسيب، المعادلة الأيونية النهائية، الأيونات المترسّبة.
 - 3 - يتفاعل محلولٌ من فوسفات الصوديوم Na_3PO_4 مع محلولٌ من كلوريد الحديد (III) FeCl_3 فيتتجُ محلولٌ من كلوريد الصوديوم NaCl ويتربّس فوسفات الحديد (III) FePO_4 .
- أ. أكتب المعادلة الكيميائية الموزونة.
ب. أكتب المعادلة الأيونية.
ج. أحدد الأيونات المترسّبة في المعادلة.

4 - **أصنف** المعادلات الكيميائية الآتية إلى أنواعها الرئيسية: الاتّحاد، التحلل، الإحلال الأحادي، الإحلال المزدوج:

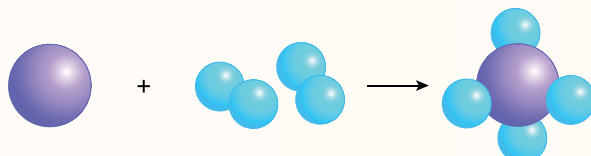
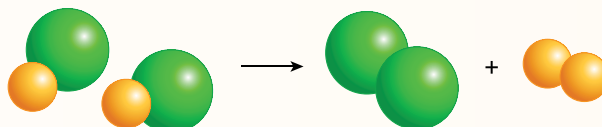


5 - **استنتج** نوع تفاعلات الإحلال المزدوج (ترسيب، تعادل، إطلاق غاز) في المعادلات الآتية:



6 - **أفسّر**: يحلّ عنصر الفلور F_2 محلّ عنصر اليود I_2 في محلولٍ مائيٍّ لiodيد البوتاسيوم KI .

7 - **استنتج** معادلة كيميائية عامة تمثل كلاً من التفاعلين الآتيين:



التعبير عن التركيز

تحتاجُ كثيرون من الصناعات الكيميائية، مثل إنتاج المواد الكيميائية والعقاقير الطبية والمنظفات وغيرها، إلى التعامل مع تراكيز معيّنةً من المحلول. فما التركيز؟ وما طرائق التعبير عنه؟

يُعدُّ تركيز المحلول مقياساً للتعبير عن كمية المادة المذابة في كمية محددة من المذيب أو المحلول. ويمكن التعبير عن التركيز وصفياً بكلمة مُخفَّفٌ أو مُركَّز، **المحلول المركَّز Concentrated Solution** يحتوي كمية كبيرة من المادة المذابة، في حين يحتوي **المحلول المخفَّف Diluted Solution** كمية قليلة من المذاب في الحجم نفسه من المذيب، فمثلاً، محلول يحتوي g 200 من السُّكر في حجم 1L من الماء، وآخر يحتوي g 20 من السُّكر في الحجم نفسه، فإن طعم المحلول الأول أكثر حلاوةً من طعم المحلول الثاني، ويُوصف المحلول بأنه مُركَّز. في حين يُوصف المحلول الثاني بأنه مُخفَّف. **Diluted** **Concentrated**

وذلك يمكن ملاحظة اختلاف شدة اللون الأزرق لمحلول كبريتات النحاس المُخفَّف والمحلول المُركَّز. ويوضح الشكل (11) محلولاً مُركَّزاً وآخر مُخفَّفاً من كبريتات النحاس (II).

يمكن أيضاً التعبير عن التركيز كمياً بوصفه نسبةً بين كمية المذاب إلى كمية المذيب أو المحلول، وذلك باستخدام الطرائق الكمية: الكسر المولّي، أو النسبة المئوية الكتليلية، أو الحجمية، أو المولالية، أو المولالية.

الفكرة الرئيسية:
يمكن التعبير عن تركيز المحلول بالكسر المولّي، والنسبة المئوية والمولالية والمولالية.

نتائج التعلم:

- أحسب تركيز المحلول بوحدات الكسر المولّي، والمولالية، والمولالية، والنسبة المئوية.
- أحضر مخبرياً محلول قياسيًّا مختلفاً بتركيز مختلف.

المفاهيم والمصطلحات:

المحلول المركَّز

Concentrated Solution

المحلول المخفَّف

Mole Fraction

الكسر المولّي

النسبة المئوية بالكتلة

Mass Percent

النسبة المئوية بالحجم

Volume Percent

المولالية

Molality

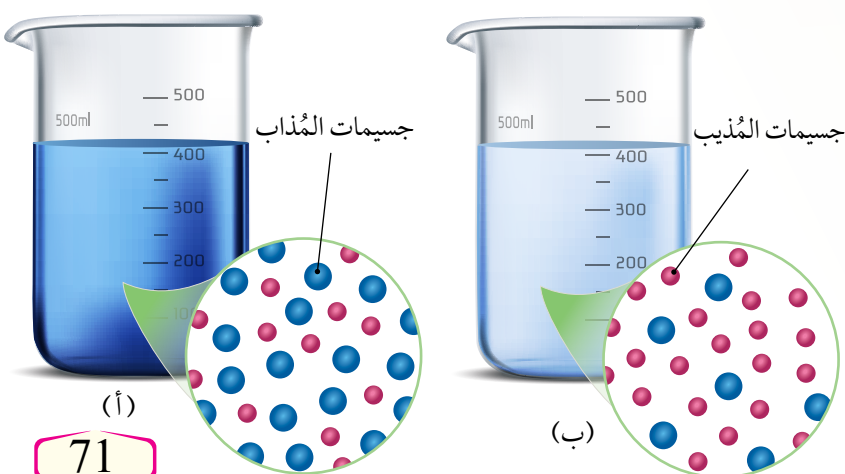
المولالية

المحلول القياسي

Standard Solutions

الشكل (11):

- (أ) محلول مُركَّز من كبريتات النحاس (II).
- (ب) محلول مُخفَّف من كبريتات النحاس (II).



الكسّر المولّي Mole Fraction

الكسّر المولّي (Mole Fraction X) هو النسبة بين عدد مولات المادة المذابة أو المُذيب في المحلول إلى عدد المولات الكلية للمذاب والمذيب. ويعبر عنه رياضيًّا كما يأتي:

$$X_a = \frac{n_a}{n_a + n_b}$$

$$X_b = \frac{n_b}{n_a + n_b}$$

X_a الكسّر المولّي للمذيب.

n_a عدد مولات المذيب.

X_b الكسّر المولّي للمذاب.

n_b عدد مولات المذاب.

المثال 5

إذا علمت أنّ غلايكول الإيثيلين ($\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_2$) (EG) يُستخدم على نطاق واسع في خفض درجة تجمّد الماء داخل مشعّ السيارة، وكان عدد مولات الماء 4 وعدد مولات غلايكول الإيثيلين 1.25 mol فأحسب الكسّر المولّي لكلٍّ من الماء وغلايكول الإيثيلين.

تحليلُ السؤال (المعطيات)

عدد مولات الماء = 4 mol

عدد مولات EG = 1.25 mol

المطلوب: حسابُ الكسّر المولّي لكلٍّ من H_2O و EG.

الحلّ:

$$X_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{4}{4+1.25} = 0.762$$

$$X_{\text{EG}} = \frac{1.25}{1.25+4} = 0.238$$

يمكن التعبير عن الكسّر المولّي بنسبة مئوية؛ فالكسّر المولّي للماء 0.762 يعني أنّ المحلول يحتوي 76.2% من الماء، والكسّر المولّي لغلايكول الإيثيلين 0.238 يعني أنّ نسبته المئوية 23.8%.

أحسب الكسر المولى للإيثanol C_2H_6O في محلول تكون من خلط g 300 منه مع 27.777 mol الماء. علماً أن الكتلة المولية (C_2H_6O) $Mr = 46 \text{ g/mol}$



تحليل السؤال (المعطيات):

$$\text{كتلة الإيثanol} = m = 300 \text{ g}$$

$$\text{عدد مولات الماء} = n = 27.777 \text{ mol}$$

$$\text{الكتلة المولية (Mr) للإيثanol} = 46 \text{ g/mol}$$

المطلوب: حساب الكسر المولى للإيثanol.

الحل:

أحول كتلة الإيثanol (g 300) إلى مولات n باستخدام القانون:

$$n = \frac{m}{Mr}$$

أعوّض:

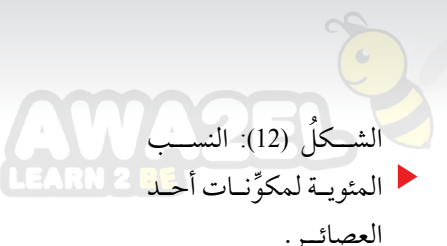
$$n(C_2H_6O) = \frac{300 \text{ g} \times 1 \text{ mol}}{46 \text{ g}} = 6.522 \text{ mol}$$

وعليه، فإن الكسر المولى للإيثanol:

$$X = \frac{6.522}{6.522 + 27.777}$$

$$X = \frac{6.522}{34.299} = 0.19$$

✓ أتحقق: أحسب الكسر المولى لكـل من الماء وحمض الهيدروكلوريك HCl في محلول منهـما، علـماً أنـ عدد مولات الماء mol 2 وعدد مولات حمض الهيدروكلوريك 2.5 mol



الشكل (12): النسبة المئوية لمكونات أحد العصائر.



النسبة المئوية بالكتلة Mass Percent

تعرف **النسبة المئوية بالكتلة (Mass Percent)** $m\%$ بأنها النسبة

المئوية بين كتلة المُذاب إلى كتلة المحلول؛ حيث تساوي كتلة المحلول مجموع كتلتي المُذاب والمُذيب؛ لذا تُستخدم النسبة المئوية بالكتلة في التعبير عن تراكيز المحاليل التي يكون فيها المُذاب صلباً والمُذيب سائلاً. وغالباً يُنظر إلى النسبة المئوية بالكتلة بوصفها عدد غرامات المُذاب في 100 g من المحلول، فمثلاً، لتحضير محلول من ملح الطعام تركيزه 8% بالكتلة يلزم إذابة 8 g من ملح الطعام في كمية قليلة من الماء المُقطّر، ثم إضافة الماء إلى المحلول حتى تصبح كتلته 100 g وبذلك تكون كتلة المُذيب الفعلية 92 g من الماء. ويوضح الشكل (12) النسب المئوية بالكتلة المكتوبة على علبة زجاجية لمكونات محلول أحد العصائر.

ويمكن التعبير عن النسبة المئوية بالكتلة بصيغة رياضية كما يأتي:



الربط بالصحة
يُستخدم في المستشفيات محلول ملحي فسيولوجي 0.9% (Normal Saline) بالكتلة؛ حيث يُحضر المحلول بإذابة 0.9 g من ملح NaCl في كمية قليلة من الماء، ثم إضافة الماء إلى المحلول حتى تصبح كتلته 100 g. ويُستخدم هذا المحلول في تعويض نقص السوائل في الجسم.

$$\text{النسبة المئوية بالكتلة } (m\%) = \frac{\text{كتلة المُذاب}}{\text{كتلة المحلول}} \times 100\%$$

$$m\% = \frac{m \text{ of solute}}{m \text{ of solution}} \times 100\%$$

المثال 7

أحسبُ النسبة المئوية بالكتلة للمحلول الناتج من إذابة g 40 من كلوريد الصوديوم في g 160 من الماء المُقطر.



AWA2EL
LEARN 2 BE

تحليلُ السؤال (المعطيات):

$$\text{كتلة المذاب} = 40 \text{ g}$$

$$\text{كتلة المذيب} = 160 \text{ g}$$

المطلوب: حسابُ النسبة المئوية بالكتلة للمحلول ($m\%$).

الحلّ:

$$m \text{ of solution} = 40 + 160 = 200 \text{ g}$$

$$m \% = \frac{40 \text{ g}}{200 \text{ g}} \times 100 \% = 20 \%$$

أحسبُ كتلةَ المحلول:

أحسبُ النسبة المئوية بالكتلة:

المثال 8

أحسبُ كتلةَ هيدروكسيد الصوديوم NaOH اللازمة لتحضير محلول كتلته g 60 بتركيز 3 % بالكتلة.

تحليلُ السؤال (المعطيات):

$$\text{كتلة المحلول} = 60 \text{ g}$$

$$\text{النسبة المئوية بالكتلة} = 3 \%$$

المطلوب: حسابُ كتلةِ المذاب NaOH

الحلّ:

أعوّضُ في القانون:

$$3 \% = \frac{m \text{ NaOH}}{60 \text{ g}} \times 100 \%$$

$$m \text{ NaOH} = 1.8 \text{ g}$$

✓ أتحقق: أحسبُ النسبة المئوية بالكتلة للمحلول الناتج من إذابة g 70 من نترات البوتاسيوم KNO₃ في g 230 من الماء المُقطر.

النسبة المئوية بالحجم Volume Percent

تعرف النسبة المئوية بالحجم (V %) Volume Percent بأنّها النسبة المئوية بين حجم المذاب إلى حجم محلول، ويقاس حجم محلول بمجموع حجمي المذاب والمذيب.

تُستخدم النسبة المئوية بالحجم في التعبير عن تراكيز المحاليل التي يكون فيها المذاب والمذيب في الحالة السائلة، ويمكن النظر إلى النسبة المئوية بالحجم بوصفها حجم المذاب (mL) في 100 mL من محلول، ويوضح الشكل (13) النسبة المئوية بالحجم المكتوبة على علبة زجاجية لمحلول حمض الكبّريتيك؛ حيث تشير النسبة 98 % إلى تركيز محلول الحِمض؛ أي أنَّ كلَّ 100 mL من محلول يحتوي 98 mL من الحِمض و 2 mL من الماء. ويمكن التعبير عن النسبة المئوية بالحجم بصيغة رياضية على النحو الآتي:

$$\text{النسبة المئوية بالحجم (V \%)} = \frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100 \%$$

$$V \% = \frac{V \text{ of solute}}{V \text{ of solution}} \times 100 \%$$



الشكل (13): النسبة المئوية بالحجم لمحلول حمض الكبّريتيك.

أفْكِر: ما الفرق بين النسبة المئوية بالكتلة والنسبة المئوية بالحجم؟

المثال 9

أحسب النسبة المئوية بالحجم (V %) لمحلول من الإيثanol $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ حُضر بإذابة 65 mL منه في كمية من الماء المقطر حتى أصبح حجمه 300 mL

تحليل السؤال (المعطيات)

$$\text{حجم الإيثanol المذاب} = 65 \text{ mL}$$

$$\text{حجم محلول} = 300 \text{ mL}$$

المطلوب: حساب النسبة المئوية بالحجم لمحلول الإيثanol.

$$V \% = \frac{65}{300} \times 100 \% = 21.7 \%$$

الحل:

أتحقق: أحسب النسبة المئوية بالحجم لمحلول من الأسيتون CH_3COCH_3 حُضر بإذابة 28 mL منه في كمية من الماء المقطر حتى أصبح حجم محلول 150 mL.

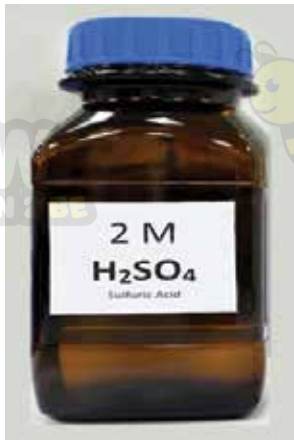
الربط بالصناعة

الديزل الحيوي

يتيج الديزل الحيوي من موارد متعددة، مثل الزيوت النباتية والدهون الحيوانية، ويستخدم في محركات الديزل مع القليل من التحسينات، وهو قابل للتحلل الحيوي، وغير سام، ولا يحتوي الكبريت أو المركبات الأروماتية (العطرية)، ولا يحتوي النفط كذلك، ولكنه يمكن مزجه بدiesel «النفط» لتكوين الديزل الحيوي الممزوج، الذي يتكون من 20% بالحجم ديزل حيوي و 80% بالحجم ديزل من النفط.

المولارية Molarity

تُعد المولارية من أكثر الوحدات شيوعاً في قياس التركيز، وتسمى أيضاً التركيز المولاري أو المولارية (M) وهي عدد مولات المادة المذابة في لتر واحد من محلول، فمثلاً، محلول حجم 1L يحتوي 1 mol من المذاب يكون تركيزه 1 mol/L أو يكتب على النحو (1 M). أنظر إلى الشكل (14) الذي يبيّن التركيز المولاري لمحلول حمض الكبريتيك H_2SO_4 . ويمكن التعبير عن المولارية بصيغة رياضية على النحو الآتي:



الشكل (14): التركيز المولاري لمحلول H_2SO_4 .

$$\text{المولارية (التركيز المولاري)} = \frac{\text{عدد مولات المذاب (mol)}}{\text{حجم محلول (L)}} = \frac{n \text{ of solute}}{V \text{ of solution}}$$
$$M = \frac{n}{V}$$

المثال 10

أحسب مولارية محلول من نترات الصوديوم NaNO_3 حجم 0.5 L يحتوي 0.1 mol من المذاب.

تحليل السؤال (المعطيات)

$$\text{حجم محلول} = 0.5 \text{ L}$$

$$\text{عدد مولات المذاب} = 0.1 \text{ mol}$$

المطلوب: حساب مولارية محلول (التركيز المولاري).

الحل:

أعرض في القانون:

$$M = \frac{n}{V}$$

$$M = \frac{0.1 \text{ mol}}{0.5 \text{ L}} = 0.2 \text{ M}$$

أحسب مolarية محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH حضر بإذابة 5.6 g في 0.2 L من الماء. علماً أنَّ

$$\text{الكتلة المولية (} Mr = 56 \text{ g/mol (KOH)}$$



تحليلُ السؤال (المعطيات)

$$\text{حجم محلول} = 0.2 \text{ L}$$

$$\text{كتلة المذاب} m = 5.6 \text{ g}$$

$$\text{الكتلة المولية (} Mr = 56 \text{ g/mol)}$$

المطلوب: حساب مolarية محلول.

الحل:

أحسب عدد مولات (n) هيدروكسيد البوتاسيوم

$$n = \frac{m}{Mr} = \frac{5.6 \text{ g} \times 1 \text{ mol}}{56 \text{ g}} = 0.1 \text{ mol}$$

أحسب مolarية محلول

$$M = \frac{0.1 \text{ mol}}{0.2 \text{ L}} = 0.5 \text{ M}$$

الربط بالمهن

فنيو الصيدلة

أتحقق:

1- أحسب كتلة السكر $C_6H_{12}O_6$ اللازمة لعمل محلول حجمه

2 L وتركيزه المolarي 0.04 M . علماً أنَّ الكتلة المولية

$$Mr = 180 \text{ g/mol } (C_6H_{12}O_6)$$

2- أحسب حجم محلول من كلوريد الكالسيوم $CaCl_2$ مolarيته

علماً أنَّ كتلة المذاب $CaCl_2 1.11 \text{ g}$ والكتلة المولية

$$\text{له} = 111 \text{ g/mol}$$

يسعى بعض الصيادلة بفنون الصيدلة على تحضير الأدوية المناسبة للوصفات الطبية؛ إذ يقرأ هؤلاء الفنيون تحاليل المريض وتقاريره والوصفات الطبية؛ من أجل تحضير الجرعة المناسبة بالتركيز المناسب من الأدوية التي ستعطى للمريض.

المولالية Molality

يتأثر حجم محلول بتغيير درجة حرارته، فيزداد حجمه بزيادة درجة الحرارة؛ ما يقلل من تركيزه، كما أن انخفاض درجة حرارته يقلل من حجمه، فيزداد تركيزه، إلا أن عدد مولات المذيب والمذاب لا تتغير، ومن ثم، فإن كثافة الماء لا تتغير في محلول بتغيير درجة الحرارة؛ لذلك يمكن وصف تركيزه عن طريق عدد مولات المذاب في كتلة معينة من المذيب، ويسمى هذا التركيز **المولالية** (m) وهي نسبة عدد مولات المذاب في 1 kg من المذيب، فمثلاً، محلول يحتوي 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب يكون تركيزه 1 mol/kg. ويمكن التعبير عن المولالية بصيغة رياضية على النحو الآتي:

$$\text{المولالية (التركيز المولالي)} m = \frac{\text{عدد مولات المذاب (mol)}}{\text{كتلة المذيب (kg)}}$$

$$\text{Molality (m)} = \frac{n \text{ of solute}}{\text{solvent mass}}$$

المثال 12

سكر الجلوكوز، $C_6H_{12}O_6$ هو المصدر الرئيس للطاقة في الجسم، ويتنقل مع الدم إلى جميع خلايا الجسم، أحسب مولالية محلول يحتوي 6 mol من السكر مذاب في 8 kg من الماء المقطر.

تحليل السؤال (المعطيات)

عدد مولات المذاب = 6 mol

كتلة المذيب = 8 kg

المطلوب: حساب مولالية محلول.

الحل:

أعراض في القانون:

$$m = \frac{n \text{ of solute}}{\text{solvent mass}}$$

$$= \frac{6 \text{ mol}}{8 \text{ kg}} = 0.75 \text{ mol/kg}$$

أحسب المولالية لمحلول يحتوي g 25 من كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 مذابة في g 500 من الماء.



علمًا أن الكتلة المولية (Na_2SO_4) $Mr = 142 \text{ g/mol}$

تحليل السؤال (المعطيات)

كتلة المذاب = 25 g

الكتلة المولية للمذاب = 142 g/mol

كتلة المذيب = 500 g

المطلوب: حساب المولالية.

الحل:

أحول كتلة المذاب إلى مولات:

$$n = \frac{m}{Mr} = \frac{25 \text{ g} \times 1 \text{ mol}}{142 \text{ g}} = 0.176 \text{ mol}$$

- أحول كتلة المذيب من وحدة g إلى وحدة kg وذلك بالقسمة على 1000 فينتج 0.5 kg

- أعرض في القانون:

$$m = \frac{\text{n of solute}}{\text{solvent mass}}$$

$$= \frac{0.176 \text{ mol}}{0.5 \text{ kg}} = 0.352 \text{ mol/kg}$$

أتحقق: أحسب مولالية المحلول الذي يحتوي g 8.4

فلوريد الصوديوم NaF مذابة في g 400 من الماء المقطّر.

علمًا أن الكتلة المولية (NaF) $Mr = 42 \text{ g/mol}$

أفخر: كيف يمكن حساب الكسر المولي لمكونات محلول مائي بمعرفة مولاليته؟



الشكل (15): دوارق حجمية مختلفة الحجوم

المحاليل القياسية Standard Solutions

تُستخدم في مختبرات الكيمياء **محاليل قياسية**، Standard Solutions وهي محاليل معلومة التركيز بدقة.

يحتوي L من المحلول القياسي 1 mol من المذاب، ويمكن تحضيره بإذابة كتلة معينة من المادة في كمية محددة من المذيب النقي، مثل الماء المقطّر، ويُستخدم لهذه العملية دورق حجمي مناسب. انظر إلى الشكل (15)، الذي يوضح دوارق حجمية مختلفة الحجوم.

يُجري الكيميائي أحياناً تجارب مخبريةً باستعمال كمية صغيرة من المحلول بدلاً من استعمال كمية كبيرة؛ لذلك يمكن تحضير المحلول المطلوب عبر التحكم في حجمه وفي كتلة المذاب، فمثلاً، يمكن تحضير محلول تركيزه 0.1 M من هيدروكسيد الصوديوم NaOH بطرائق عدّة، منها: إذابة 4 g منه في حجم 1 L من المحلول، أو إذابة 0.4 g منه في حجم 100 mL أو إذابة 0.04 g في 10 mL وهكذا.



أعمل فيلمًا قصيراً
باستخدام صانع الأفلام movie maker، يوضح طرائق التعبير عن التركيز: (الكسر المولي، النسبة المئوية بالكتلة، النسبة المئوية بالحجم، المolarية، المولالية)، بحيث يشتمل على مفهوم كل منها، وصيغها الرياضية، بإشراف معلمتي / معلمتي ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصف.



أبحث: مُستعيناً بمصادر المعرفة المناسبة، أبحث عمّا يُعبر عن تركيز المحاليل باستخدام طريقة الجزء من المليون (PPM) Part Per Million وطريقة العيارية (N) Normality، معرّفاً الطريقة، ومبيّناً أهميّة استخدام كل منها، وموّضحاً تطبيقاتها العملية، ثم أكتب تقريراً عن ذلك بإشراف معلمتي / معلمتي ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصف.

التجربة ٣

المحلول القياسي

المواد والأدوات:

بيرمنغنات البوتاسيوم $KMnO_4$ ، ميزان كتلة حساس، دورق حجمي سعة 500 mL ماء مُقطر، ملعقة تحرير زجاجية، كأس زجاجية سعة 100 mL ، ملعقة، صحن زجاجي، قطارة.

إرشادات السلامة:

أتوخى الخر عند استخدام المواد الكيميائية.
أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

- أقيس بميزان كتلة حساس، g من بيرمنغنات البوتاسيوم.
- أضع الكتلة المقيسة في الكأس الزجاجية، وأضيف إليها كمية قليلة من الماء المُقطر، ثم أحرّكها حتى تذوب تماماً.
- اسكب المحلول الناتج في الدورق الحجمي سعة 500 mL .
- أكرر مراتٍ عدّة إضافة كمية قليلة من الماء المُقطر إلى الكأس الزجاجية، وأحرّك المحلول ثم اسكبه في الدورق الحجمي حتى يقترب مستوى العلامة الموجودة على عنق الدورق.
- الاحظ:** استخدم القطارة في إضافة الماء المُقطر تدريجياً إلى الدورق الحجمي حتى يصبح مستوى تقعر المحلول عند مستوى العلامة على عنق الدورق، ثم أرج المحلول حتى يتجانس.

التحليل والاستنتاج:

- استخدم الأرقام أحسب عدد مولات بيرمنغنات البوتاسيوم ($Mr = 158\text{ g/mol}$).
- استخدم الأرقام أحسب مولارية المحلول الناتج.
- توقع:** ماذا يحدث لتركيز المحلول عندما تضاف إليه كمية أخرى من المذيب؟ أبرر إجابتي.

تخفيف المحلول Dilution of Solutions

يمكن الحصول على محلول المُخفَّف بإضافة كمية من المُذيب إليه؛ حيث يزداد حجمه نتيجةً لزيادة كمية المُذيب فيزداد عدد جسيمات المُذيب ويقلُّ -في الوقت نفسه- تركيز المُذاب، ومن ثمَّ يقلُّ تركيز المحلول، علمًا أنَّ كتلة المُذاب وعدد مولاته في المحلول يقيمان ثابتين.

باستخدام الصيغة الرياضية لقانون المolarية:

$$M = \frac{n}{V}$$
$$n = M \times V$$

ولمَّا كان عدد مولات المُذاب يبقى ثابتاً ولا يتغيَّر بتخفيف المحلول، فإنَّ عددها قبل التخفيف يساوي عددها بعد التخفيف، وبذلك يمكن حساب عدد مولات المحلول، قبل التخفيف وبعدَه، باستخدام معادلة التخفيف كما يأتي:

$$\text{عدد المولات بعد التخفيف} = \text{عدد المولات قبل التخفيف}$$

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

المثال ١٤

أحسب مolarية محلول حضر بإضافة 380 mL من الماء المقطر إلى 20 mL من محلول تركيزه 0.2 M

تحليل السؤال (المعطيات)

وبالتعويض في العلاقة السابقة:

عدد المولات بعد التخفيف = عدد المولات قبل التخفيف

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

$$0.2 \times 20 = M_2 \times 400$$

$$M_2 = \frac{0.2 \times 20}{400}$$

$$= 0.01M$$

مولارية المحلول قبل التخفيف = 0.2 M

حجم المحلول قبل التخفيف = 20 mL

حجم الماء المضاف للتخفيف = 380 mL

المطلوب: حساب مolarية المحلول بعد التخفيف.

الحل:

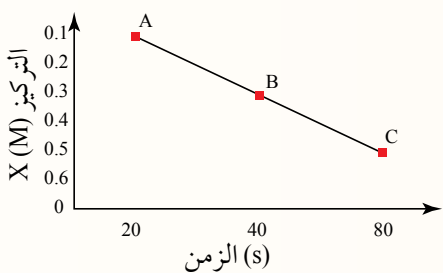
عند إضافة الماء إلى المحلول يزداد حجمه؛ لذلك فإنَّ

$$\text{حجم المحلول النهائي} : V_2 = 20 + 380 = 400 \text{ mL}$$

أتحقق: أحسب حجم الماء اللازم إضافته إلى 50 mL من محلول كلوريد البوتاسيوم KCl الذي تركيزه 0.2 M ليصبح تركيزه 4 M

1 - الفكرة الرئيسية: أوضح الفرق بين طرائق حساب تركيز المحلول.

2 - **استخدم الأرقام** أحسب الكسر المولّي لـ كل من الماء ونترات البوتاسيوم KNO_3 في محلول منهما، علماً أن عدد مولات الماء 5 mol وعدد مولات نترات البوتاسيوم 3 mol .



3 - **أتوقع:** قاس مجموعة من الطلبة تغيير تركيز محلول المادة \times مع الزمن عند درجة حرارة محددة، ثم سجلوا نتائجهم بيانياً كما في الشكل:

أ. ما نوع العلاقة البيانية في الشكل؟

ب. **أضبط المتغيرات.** أحدد متغيراً ضبطه الطلبة في التجربة.

ج. **أتوقع** أقدر الوقت اللازم للمحلول حتى يصبح تركيزه 0.1 M (80 s ، أكبر من 80 s ، أقل من 80 s)، أبرر اجابتي.

د. **استخدم الأرقام** أحسب عدد مولات المادة \times عند الزمن (40 s) ، علماً أن حجم المحلول 200 mL

4 - **استخدم الأرقام** أحسب النسبة المئوية بالحجم لمحلول من HBr تكون بإذابة 40 mL منه في كمية من الماء المقطر حتى أصبح حجم المحلول 300 mL .

5 - **استخدم الأرقام** أحسب مولارية محلول يحتوي 5 g من كبريتات البوتاسيوم K_2SO_4 مذابة في 100 mL من الماء، علماً أن الكتلة المولية $(\text{K}_2\text{SO}_4) = 174 \text{ g/mol}$

6 - **استخدم الأرقام** أحسب مولالية محلول يحتوي 30 g من بروميد الليثيوم LiBr مذابة في 300 mL من الماء. علماً أن الكتلة المولية $(\text{LiBr}) = 87 \text{ g/mol}$

7 - **استخدم الأرقام** الأنسولين هرمون ينظم السكر في الدم، أحسب عدد مولات الأنسولين اللازمة لتحضير 28 mL من محلول منه تركيزه 0.0048 M

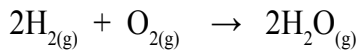
8 - **استخدم الأرقام** أحسب حجم الماء اللازم إضافته إلى 5 mL من محلول NaOH ذي التركيز 0.1 M ليصبح تركيزه 0.001 M

المادة المحددة للتفاعل Limiting Reactant

تُجرى التفاعلات الكيميائية في المختبرات والمصانع بناءً على حساب كميات المواد وفقاً لنسبها المولية في المعادلة الموزونة، وقد درست سابقاً كيفية إجراء الحسابات الكيميائية بمعرفة كمية إحدى المواد المتفاعلة أو الناتجة وفقاً للنسبة المولية التي تحدّدها المعادلة الموزونة.

ولكن، ماذا يحدث عند خلط كميات معلومة من المواد المتفاعلة بنسبة مولية تختلف عن النسبة التي تحدّدها المعادلة الموزونة؟ ومتى يتوقف التفاعل؟ وما المادة التي تحدّد نهايته؟ وكيف يمكن حساب كميات المواد الناتجة؟

عند خلط كميات معلومة من مواد متفاعلة بنسبة لا تتطابق مع نسبها المولية في المعادلة الموزونة، فمن النادر أن تستهلك كميات المواد جميعها في أثناء التفاعل؛ إذ يتوقف التفاعل باستهلاك كمية إحدى المواد المتفاعلة كلّياً، وتُسمى **المادة المحددة Limiting Reactant** وهي المادة المتفاعلة التي تستهلك كلّياً في التفاعل وتحدد كمية المادة الناتجة، في حين تبقى كمية زائدة من مادة متفاعلة أخرى أو أكثر لم تستهلك كلّياً في أثناء التفاعل **تسمى المادة الفائضة Excess Reactant** فمثلاً، يتفاعل غاز الهيدروجين والأكسجين كما في المعادلة الآتية:



يتبيّن من المعادلة الموزونة أنه عندما يتفاعل mol 2 من الهيدروجين مع mol 1 من الأكسجين، فإنّهما يستهلكان كلّياً ويتوقف التفاعل. وبهذا تكون المادتان كلّاهما محدّدين للتفاعل، ولكن، أي المادتين ستكون **المادة المحددة للتفاعل** عند تفاعل mol 10 من الهيدروجين مع mol 7 من الأكسجين؟

الفكرة الرئيسية:

تستند الحسابات الكيميائية المبنية على المادة المحددة للتفاعل إلى المقارنة بين عدد المولات اللازمة للتفاعل والمولات المتوفّرة، وتتحدد كمية المادة الناتجة بناءً على المادة المحددة للتفاعل.

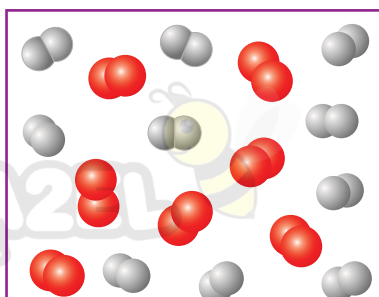
نتائج التعليم:

- أستنتج من التفاعل الكيميائي المادة المحددة للتفاعل والفائضة عنه، ثم أحسب كتلة كلّ منها.
- أحسب كتلة مادة ناتجة بمعرفة المادة المحددة للتفاعل.

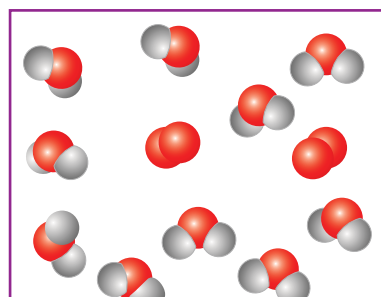
المفاهيم والمصطلحات:

المادة المحددة Limiting Reactant	المادة الفائضة Excess Reactant	اقتصاد الذرة Atom Economy
----------------------------------	--------------------------------	---------------------------

قبل التفاعل



بعد التفاعل



الماء

الأكسجين

الهيدروجين

الشكل (16): تفاعل جزيئات الهيدروجين والأكسجين لإنتاج الماء.

يُتوقع أن تستهلك إحدى المادتين قبل الأخرى وتكون هي المُحدّدة للتفاعل. لتعرف ذلك انظر إلى الشكل (16) الذي يوضح التفاعل بناءً على أن كل جُزْيَءٍ يُمثِّل مولًا من المادة.

يتضح من الشكل أن 10 mol من الهيدروجين تفاعل مع 5 mol من الأكسجين، ونتج من ذلك 10 mol من الماء، وبذلك تستهلك كمية الهيدروجين جميعها في أثناء التفاعل، وبعد ذلك يتوقف التفاعل، وبهذا يكون الهيدروجين هو المادة المُحدّدة للتفاعل، وفي المقابل يتبقى 2 mol من الأكسجين دون أن تتفاعل بسبب استهلاكه كمية الهيدروجين كلّها، ويكون الأكسجين هو المادة الفائضة في التفاعل.

الحسابات المبنية على المادة المُحدّدة

Calculations Depending on Limiting Reactant

تتحدد كمية المادة الناتجة بمعرفة المادة المُحدّدة للتفاعل التي تستهلك تماماً، فعند تفاعل كميات معلومة من مواد مُختلفة؛ فإنّه لا بدّ من معرفة المادة المُحدّدة للتفاعل، ويجري ذلك عن طريق حساب عدد المولات الفعلية للمواد المتفاعلة ومقارنتها بنسبيتها المولية من المعادلة الموزونة.

وبمعرفة كتلة المادة المُحدّدة للتفاعل، فإنّه يمكن حساب كتل المواد الفعلية المتفاعلة والناجية، والأمثلة الآتية توضح ذلك:

أُضِيفَ 8 mol من البوتاسيوم K إلى 5 mol من غاز الكلور Cl_2 للتفاعل وفقاً للمعادلة الموزونة الآتية:



أ. أستنتج المادة المحددة للتفاعل.

ب. أحسب عدد مولات المادة الناتجة.

تحليل السؤال (المعطيات)

عدد مولات البوتاسيوم K = 8 mol

عدد مولات الكلور Cl_2 = 5 mol

المطلوب: أستنتاج المادة المحددة للتفاعل.

الحل:

أ. أحدد النسبة المولية بين K و Cl_2 من المعادلة الموزونة الآتية:

$$\frac{(2 \text{ mol K})}{(1 \text{ mol Cl}_2)}$$

أحسب عدد مولات (n) البوتاسيوم K اللازمة للتفاعل، اعتماداً على معطيات السؤال كما يأتي:

$$\text{عدد المولات المطلوبة للتفاعل} = \text{النسبة المولية} \times \text{عدد المولات المتوفرة}.$$

Moles needs = mol ratio × moles available

$$\begin{aligned} n \text{ K} &= \frac{2 \text{ mol K}}{1 \text{ mol Cl}_2} \times 5 \text{ mol Cl}_2 \\ &= 10 \text{ mol} \end{aligned}$$

وبهذا، فإن عدد مولات البوتاسيوم K المطلوبة للتفاعل 10 mol وعدد المولات المتوفرة 8 mol وهي أقل مما يلزم للتفاعل، فإن البوتاسيوم K هو المادة المحددة للتفاعل والكلور Cl_2 المادة الفائضة.

ب. أحسب عدد مولات المادة الناتجة بالاعتماد على المادة المحددة للتفاعل كما يأتي:

$$\frac{2 \text{ mol K}}{2 \text{ mol KCl}}$$

$$n \text{ K} = n \text{ KCl} = 8 \text{ mol} \quad \text{وعليه، فإن:}$$

يحترق غاز الإيثين بوجود الأكسجين احتراقاً تاماً وفقاً للمعادلة الكيميائية الموزونة الآتية:



فإذا أضيف g 18.7 من غاز الإيثين C_2H_4 إلى g 7.4 من غاز الأكسجين O_2

أستنتج المادة المحددة للتفاعل، علمًا أن الكتل المولية بوحدة g/mol هي: ($\text{C}_2\text{H}_4 = 28$, $\text{O}_2 = 32$)

تحليل السؤال (المعطيات)

$$\text{كتلة الإيثين} = 18.7 \text{ g} = \text{C}_2\text{H}_4$$

$$\text{كتلة الأكسجين} = 7.4 \text{ g} = \text{O}_2$$

$$(\text{C}_2\text{H}_4 = 28, \text{O}_2 = 32) \text{ g/mol}$$

المطلوب: أستنتاج المادة المحددة للتفاعل.

الحل:

أحسب عدد مولات كل مادة متفاعلة بضرب كتلتها في معامل تحويل يساوي معكوس كتلتها

المولية كما يأتي:

$$18.7 \text{ g C}_2\text{H}_4 \times \frac{1 \text{ mol C}_2\text{H}_4}{28 \text{ g C}_2\text{H}_4} = 0.67 \text{ mol C}_2\text{H}_4$$

$$7.4 \text{ g O}_2 \times \frac{1 \text{ mol O}_2}{32 \text{ g O}_2} = 0.23 \text{ mol O}_2$$

أحدد النسبة المولية للمواد المتفاعلة من المعادلة الموزونة وهي النسبة المطلوبة للتفاعل:

$$\frac{1 \text{ mol C}_2\text{H}_4}{3 \text{ mol O}_2}$$

أحسب عدد مولات الأكسجين اللازمة للتفاعل:

$$n \text{ O}_2 = \frac{3 \text{ mol O}_2}{1 \text{ mol C}_2\text{H}_4} \times 0.67 \text{ mol C}_2\text{H}_4 = 2.01 \text{ mol O}_2$$

عدد مولات الأكسجين المطلوبة للتفاعل 2.01 mol، وعدد المولات المتوفرة 0.23 mol، وهي أقل مما يلزم للتفاعل، وعليه، الأكسجين O_2 هو المادة المحددة للتفاعل، والإيثين C_2H_4 هو المادة الفائضة.

أضيف 50 g من الفسفور الأبيض P_4 إلى 100 g من غاز الأكسجين O_2 لإنتاج الأكسيد P_4O_{10} وفقاً للمعادلة الكيميائية الموزونة الآتية:



فإذا علمت أن الكُتل المولية بوحدة g/mol هي ($\text{P}_4 = 124$, $\text{O}_2 = 32$, $\text{P}_4\text{O}_{10} = 284$)

أ. أحسب كتلة المادة الناتجة.

ب. أحسب كتلة المادة الفائضة.

ج. أحسب: المردود المئوي للتفاعل، علمًا أن المردود الفعلي له 84.6 g

تحليل السؤال (المعطيات)

كتلة الفسفور الأبيض $50\text{ g} = \text{P}_4$

كتلة الأكسجين $100\text{ g} = \text{O}_2$

الكتل المولية بوحدة g/mol : ($\text{P}_4 = 124$, $\text{O}_2 = 32$, $\text{P}_4\text{O}_{10} = 284$)

المطلوب: أحسب كتلة المادة الناتجة، وأحسب كتلة المادة الفائضة، والمردود المئوي للتفاعل.

الحلُّ:

أ. حساب كتلة المادة الناتجة

لحساب كتلة المادة الناتجة أحدد المادة المحددة للتفاعل.

أحسب عدد مولات كل مادة مُتفاعلة:

$$50\text{ g P}_4 \times \frac{1\text{ mol P}_4}{124\text{ g P}_4} = 0.40\text{ mol P}_4$$

$$100\text{ g O}_2 \times \frac{1\text{ mol O}_2}{32\text{ g O}_2} = 3.13\text{ mol O}_2$$

أحدد النسبة المولية للمواد المُتفاعلة من المعادلة الموزونة الآتية:

$$\frac{5\text{ mol O}_2}{1\text{ mol P}_4}$$

أحسب عدد مولات الأكسجين اللازمة للتفاعل:

$$\text{mol O}_2 = \frac{5\text{ mol O}_2}{1\text{ mol P}_4} \times 0.40\text{ mol P}_4$$

$$= 2\text{ mol O}_2$$

عدد مولات الأكسجين المطلوبة للتفاعل 2 mol وعدد المولات المتوفرة 3.13 mol وهي أكبر مما يلزم للتفاعل، وعليه، الأكسجين هو المادة الفائضة. والفسفور الأبيض P_4 هو المادة المحددة للتفاعل.
أحسب عدد مولات المادة الناتجة P_4O_{10} بمعرفة عدد مولات المادة المحددة للتفاعل P_4 .

$$n P_4O_{10} = \frac{1 \text{ mol } P_4O_{10}}{1 \text{ mol } P_4} \times 0.40 \text{ mol } P_4 \\ = 0.40 \text{ mol } P_4O_{10}$$

أحسب كتلة P_4O_{10} ، بدلالة عدد مولاته وكتلته المولية:

$$m P_4O_{10} = \frac{284 \text{ g } P_4O_{10}}{1 \text{ mol } P_4O_{10}} \times 0.40 \text{ mol } P_4O_{10} \\ = 113.6 \text{ g } P_4O_{10}$$

ب. حساب كتلة المادة الفائضة

أحسب الكتلة التي تفاعلت من O_2 :

$$m O_2 = \frac{32 \text{ g } O_2}{1 \text{ mol } O_2} \times 2 \text{ mol } O_2 = 64 \text{ g } O_2$$

أحسب كتلة O_2 الفائضة عن التفاعل بإيجاد الفرق بين الكتلة المتوفرة والكتلة المتفاعلة:

$$100 \text{ g} - 64 \text{ g} = 36 \text{ g } O_2$$

ج. حساب المردود المئوي للتفاعل

أحسب المردود المئوي (Y%) للأكسيد P_4O_{10} وذلك بقسمة المردود الفعلي (Ay) على المردود النظري (Py) مضروباً في 100.

$$Y\% = \frac{Ay}{Py} \times 100$$

$$Y\% = \frac{84.6}{113.60} \times 100 = 74.5\%$$

أُستَنْتَجُ المادَةُ المُحدَّدةُ لِلتَّفَاعُلِ عَنْدِ إِضَافَةِ ٥٠ g مِنِ الْنِّيَكَلِ Ni إِلَى ٥٠٠ mL مِنْ مَحْلُولِ حَمْسِ HCl تَرْكِيزُهُ ٠.٠١ M، عَلَمًا أَنَّ الْكَتْلَةَ الْمُوْلَيَّةَ Mr = ٥٨.٧ g/mol كَمَا هُوَ مُوْضَعٌ فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



تحليلُ السُّؤالِ (المعطيات)

حَجمُ الْحَمْسِ = ٠.٥ L = HCl

تَرْكِيزُ مَحْلُولِ الْحَمْسِ = ٠.٠١ M

كَتْلَةُ الْنِّيَكَلِ = ٥٠ g = Ni

الْكَتْلَةُ الْمُوْلَيَّةُ بِوْحَدَةِ g/mol: (Ni = ٥٨.٧)

الْمَطْلُوبُ: أُستَنْتَجُ المادَةُ المُحدَّدةُ.

الحلُّ:

أَحْسَبُ عَدْدِ مُولَاتِ الْحَمْسِ:

عَدْدُ الْمُولَاتِ = التَّرْكِيزُ × الْحَجمُ

$$\frac{0.01 \text{ mol HCl}}{1 \text{ L HCl}} \times 0.5 \text{ L HCl} = 0.005 \text{ mol HCl}$$

أَحْسَبُ عَدْدِ مُولَاتِ الْنِّيَكَلِ:

$$50 \text{ g Ni} \times \frac{1 \text{ mol Ni}}{58.7 \text{ g Ni}} = 0.85 \text{ mol Ni}$$

أَحْدَدُ النَّسْبَةَ الْمُوْلَيَّةَ لِلْمَوَادِ الْمُتَفَاعِلَةِ مِنْ الْمَعَادِلَةِ الْمُوزَوْنَةِ الْآتِيَّةِ:

$$\frac{1 \text{ mol Ni}}{2 \text{ mol HCl}}$$

أَحْسَبُ عَدْدِ مُولَاتِ الْحَمْسِ الْلَّازِمَةِ لِلتَّفَاعُلِ:

$$\frac{2 \text{ mol HCl}}{1 \text{ mol Ni}} \times 0.85 \text{ mol Ni}$$

$$= 1.7 \text{ mol HCl}$$

عَدْدُ مُولَاتِ الْحَمْسِ الْمُطْلُوبَةِ لِلتَّفَاعُلِ ١.٧ mol وَعَدْدُ مُولَاتِ الْمُتَوَافِرَةِ ٠.٠٠٥ mol وَعَلَيْهِ، فَالْحَمْسُ هُوَ الْمَادَةُ المُحدَّدةُ لِلتَّفَاعُلِ.

أحسب كتلة كلوريد الفضة AgCl الناتجة عند إضافة 100 mL من محلول نترات الفضة AgNO_3 تركيزه 0.1 M إلى 100 mL من محلول كلوريد الصوديوم NaCl تركيزه 0.05 M لإنتاج راسب كلوريد الفضة AgCl ومحلول NaNO_3 وفقاً للمعادلة الكيميائية الموزونة الآتية:



علمًا أن الكتلة المولية بوحدة g/mol $(\text{AgCl} = 143.5)$

تحليل السؤال (المعطيات)

حجم محلول نترات الفضة AgNO_3 تركيزه 0.1 M = 0.1 L

حجم محلول كلوريد الصوديوم NaCl تركيزه 0.05 M = 0.1 L

الكتلة المولية بوحدة g/mol $(\text{AgCl} = 143.5)$

المطلوب: أحسب كتلة AgCl الناتجة.

الحلُّ:

أحسب عدد مولات كل مادة مُتفاعلة:

$$\frac{0.1 \text{ mol AgNO}_3}{1 \text{ L AgNO}_3} \times 0.1 \text{ L AgNO}_3 = 0.01 \text{ mol AgNO}_3$$

$$\frac{0.05 \text{ mol NaCl}}{1 \text{ L NaCl}} \times 0.1 \text{ L NaCl} = 0.005 \text{ mol NaCl}$$

أحد النسبة المولية للمواد المُتفاعلة من المعادلة الموزونة:

$$\frac{1 \text{ mol AgNO}_3}{1 \text{ mol NaCl}}$$

عدد مولات نترات الفضة اللازمة لتفاعل أو كلوريد الصوديوم:

$$n \text{ AgNO}_3 = n \text{ NaCl} = 0.01 \text{ mol AgNO}_3$$

عدد مولات كلوريد الصوديوم NaCl المطلوبة لتفاعل 0.01 mol وعدد المولات المُتوفرة 0.005 mol وعليه، NaCl هو المادة المُحددة لتفاعل، ونترات الفضة AgNO_3 هي المادة الفائضة.

أحسب عدد مولات المادة الناتجة AgCl بمعرفة عدد مولات المادة المُحددة لتفاعل:

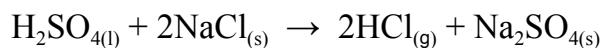
$$n \text{ AgCl} = n \text{ NaCl} = 0.005 \text{ mol AgCl}$$

أحسب كتلة AgCl بدلالة عدد مولاته وكتلته المولية:

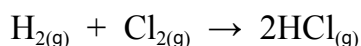
$$= \frac{143.5 \text{ g AgCl}}{1 \text{ mol AgCl}} \times 0.005 \text{ mol AgCl} = 0.72 \text{ g AgCl}$$

اقتصاد الذرة Atom Economy

يُستخدم اقتصاد الذرة Atom Economy بوصفه مقياساً للكفاءة التفاعل الكيميائي؛ حيث يشير إلى استخدام الذرات المُتفاعلية جميعها بشكلٍ فاعلٍ لتكوين النواتج المرغوب فيها، وتقليل كمية النواتج المرغوب عنها، فمثلاً، للحصول على كميةٍ اقتصاديّةٍ من مادةٍ ما في أحد المصانع، يلجأُ المختصون إلى اختيار التفاعل الكيميائيّ الذي يؤدي إلى تكوين الناتج المستهدف دون نواتج ثانويّةٍ ما أمكن، وإجراء الحسابات الكيميائية، وتحديد العوامل المؤثرة في التفاعل الكيميائيّ التي تهدف إلى الحصول على كمية أكبر منه في وقت أقلّ، ومثال ذلك، تحضير غاز كلوريد الهيدروجين HCl من تفاعل حمض الكبريتิก المركز مع كلوريد الصوديوم بحسب المعادلة الآتية:

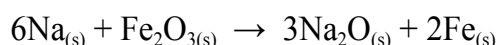


يكون اقتصاد الذرة لهذا التفاعل حوالي 34% وذلك لوجود ناتج ثانويٍّ مرغوب عنه هو كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 . وهناك طريقة أخرى لتحضير غاز HCl وهي تفاعل غاز الهيدروجين مع غاز الكلور، ولهذه الطريقة اقتصاد ذرّة حوالي 100% حيث تتفاعل ذرات الهيدروجين والكلور جميعها معًا لتكوين غاز HCl ، وبذلك لا تنتُج موادٌ ثانويةٌ مرغوب عنها. بحسب المعادلة الآتية:



أتحقق: ✓

- أضيف 40 g من الصوديوم Na إلى 40 أكسيد الحديد Fe_2O_3 (III) لإنتاج الحديد Fe وأكسيد الصوديوم Na_2O وفقاً للمعادلة الموزونة الآتية:



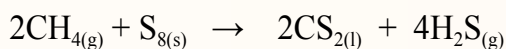
علمًا أنَّ الكتلة المولية Mr : Fe = 56 , Na = 23 g/mol

- . أستنتج المادة المحددة لتفاعل.
- . أحسب كتلة الحديد Fe الناتجة.

- ما المقصود باقتصاد الذرة؟

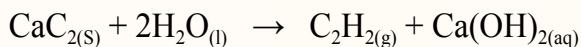


- 1 - **الفكرة الرئيسية:** أستنتج أهمية المادة المُحدّدة في التفاعل الكيميائي.
- 2 - أوضح المقصود بالمادة المُحدّدة للتفاعل، والمادة الفائضة عن التفاعل.
- 3 - يتفاعل g 35.8 من S₈ مع g 84.2 من غاز الميثان CH₄ لإنتاج ثاني كبريتيد الكربون CS₂ وفق المعادلة الكيميائية الموزونة الآتية:



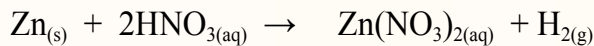
- A . **أستنتج** المادة المُحدّدة للتفاعل.
- B . **استخدم الأرقام** أحسب كتلة المادة الفائضة المتبقية بعد انتهاء التفاعل.
- C . **استخدم الأرقام** أحسب كتلة CS₂ الناتجة.
- D . **استخدم الأرقام** أحسب المردود المئوي للمركب CS₂ علماً أنه حصل فعلياً 12g منه.

- 4 - **أستتج** المادة المُحدّدة في التفاعل الآتي:



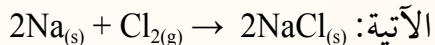
علماً أنه تفاعل mol 6 من الماء مع mol 6 من كرييد الكالسيوم CaC₂.

- 5 - **أستتج** المادة المُحدّدة للتفاعل عند إضافة g 40 من الخارصين Zn إلى mL 150 من محلول حمض النيتريك HNO₃ تركيزه 0.2 وفقاً للمعادلة الآتية:



- 6 - أضيف mL 250 من محلول حمض HCl تركيزه 0.04 M إلى mL 250 من محلول KOH تركيزه 0.02 M
 - A . أكتب معادلة التفاعل الموزونة.
 - B . **أستتج** المادة المُحدّدة للتفاعل.

- 7 - أجرى مجموعة من الطلبة تجربة لمعرفة علاقة كمية المادة الناتجة بالمادة المحددة للتفاعل حيث خلطوا mol 4 من الصوديوم مع mol 6 من غاز الكلور للتفاعل وفقاً للمعادلة الموزونة الآتية:



- A . **أصوغ فرضية** تربط بين كمية المادة المحددة للتفاعل مع كمية المادة الناتجة.
- B . **أضبط المتغيرات** ما المتغير المستقل؟ وما المتغير التابع؟

الإثراء والتلوّح

الكيمياء الخضراء Green Chemistry

الكيمياء الخضراء فرعٌ من فروع علم الكيمياء، وترتكز على مجموعة من المبادئ تهدف في مجملها إلى تصميم التفاعلات الكيميائية التي تستخدم كمية اقتصادية من المواد الخام في إنتاج أكبر كمية من المادة النقية المرغوب فيها، والحدّ من استنزاف الموارد الطبيعية، وكذلك التخلص من النفايات والمُواد السامة الضارة في البيئة. وبهذا تجري المحاولات المستمرة إلى الحدّ من استخدام المواد الخام من المصادر غير المتجدددة واستخدامها من المصادر المتجدددة لئلاً تستنزف.

ويتضمن ذلك أيضًا تقليل استخدام الطاقة غير المتجدددة، وإنتاج المواد الكيميائية التي تتحلل بعد استخدامها منها لترامها في البيئة.

وضع العالمان أناستاس ووارنر Anastas & Warner اثني عشر مبدأً للكيمياء الخضراء في مجال التصنيع الكيميائي، وذلك بما يحقق التنمية المستدامة دون إضرار بالبيئة، وبين الشكل الآتي عدداً من مبادئ الكيمياء الخضراء.



أبحث أرجع إلى الموقع الإلكتروني عبر الإنترنت وأكتب تقريراً عن الكيمياء الخضراء Green Chemistry موضحاً المبادئ التي قامت عليها، وأهميتها في مجالات الحياة، ثم أناقش فيها زملائي / زميلاتي في الصف.

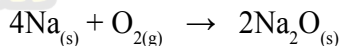
مراجعة الوحدة



1. أوضح المقصود بالمفاهيم الآتية:

- المولالية.
- المعادة الأيونية.
- تفاعل الإحلال المزدوج.

2. يتفاعل g 200 من Na مع g 200 من الأكسجين وفقاً للمعادلة الموزونة الآتية:



- ب- **استنتج** المادة المحددة لتفاعل .
أ- أحدد النسبة المولية للصوديوم Na .
ج- **استخدم الأرقام** أحسب كتلة المادة الفائضة.
- د- **استخدم الأرقام** أحسب كتلة Na_2O الناتجة.

3. يتفاعل محلول كلوريد النحاس $\text{CuCl}_2 \text{ II}$ مع محلول فوسفات البوتاسيوم K_3PO_4 فينتج محلول كلوريد البوتاسيوم

KCl وراسب صلب من فوسفات النحاس $\text{Cu}_3(\text{PO}_4)_2$. أجب عن الأسئلة الآتية:

- أ- أكتب المعادلة الكيميائية الموزونة .
ب- أكتب المعادلة الأيونية .
ج- **استنتج** المعادلة الأيونية النهائية .

4. **استخدم الأرقام** أحسب كتلة حمض HCl الموجودة في حجم من محلول مقداره mL 150 وتركيزه M 0.15

5. **استخدم الأرقام** يملأ نظام التبريد في السيارة (الراديتير) بمحلول يتكون من الماء وجلايكول الإيثيلين $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_2$ لمنع تجمد الماء خلال فصل الشتاء، أحسب التركيز المولالي لمحلول من جلايكول الإيثيلين تكون بإذابة g 300 منه في g 450 من الماء المقطر.

6. **استنتاج** الخطوات العملية لتحضير محلول من فلوريد البوتاسيوم KF تركيزه mol/kg 0.25 باستخدام g 500 من الماء المقطر .

7. **استخدم الأرقام** أحسب حجم الماء الذي تلزم إضافته إلى mL 50 من محلول NaCl ذي التركيز M 0.01 ليصبح تركيزه M 0.001

مراجعة الوحدة

8. **استخدم الأرقام** أحسب عدد مولات NO الناتجة من تفاعل O_2 25 mol مع NH_3 6 mol في المعادلة الكيميائية

الموزونة الآتية:



9. أضيف 0.4 g ثاني أكسيد المنغنيز MnO_2 إلى 50 mL من محلول حمض الهيدروبروميك HBr تركيزه 0.02 M لإنتاج

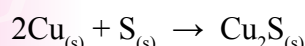
البروم، وبروميد المنغنيز، والماء، وفقاً للمعادلة التفاعل الموزونة الآتية:



ب- **استخدم الأرقام** أحسب كتلة المادة الفائضة.

أ - **استنتج** المادة المحددة للتفاعل.

10. يتفاعل 80 g من النحاس مع 25 g كبريت لإنتاج كبريتيد النحاس (I) وفقاً للمعادلة الموزونة:

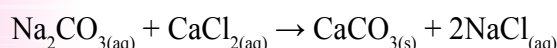


أ - **استنتج** المادة المحددة للتفاعل.

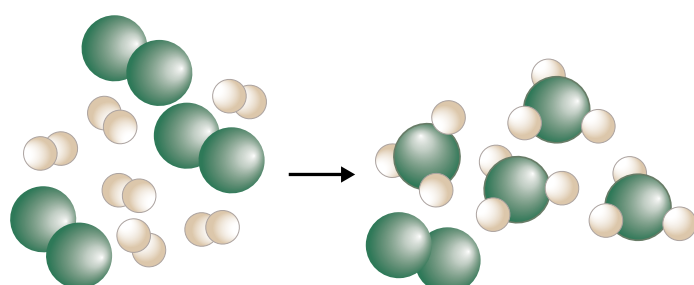
ب- **استخدم الأرقام** أحسب المردود المئوي للتفاعل إذا كان الناتج الفعلي من التفاعل 14.8 g

11. **استخدم الأرقام** أحسب كتلة كربونات الكالسيوم $CaCO_3$ الناتجة عند إضافة 25 g من كربونات الصوديوم

Na_2CO_3 إلى 20 g كلوريد الكالسيوم $CaCl_2$ وفقاً للمعادلة الآتية:



12. **السبب والنتيجة:** لماذا تُعد المادة المشار إليها بالكرات البيضاء في المواد المتفاعلة هي المحددة للتفاعل؟



مراجعة الوحدة

13. أضيف 25 mL من حمض HCl تركيزه 0.1 M إلى 10 mL من NaOH تركيزه 0.5 M:

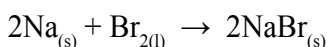
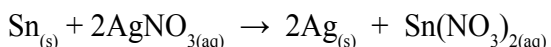
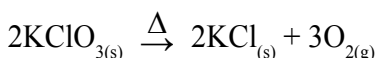
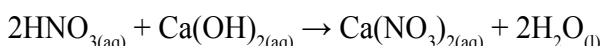
أ. أكتب معادلة التفاعل الموزونة.

ب. أكتب المعادلة الأيونية النهاية.

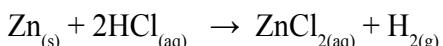
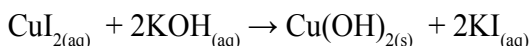
ج. **استنتج** المادة المحددة للتفاعل.

د. **استنتج** المواد الموجودة في وعاء التفاعل بعد اكتمال التفاعل.

14. **صنف** التفاعلات الآتية إلى أنواعها الرئيسية: الاتّحاد، والإحلال الأحادي، والإحلال المزدوج، والتحلل:

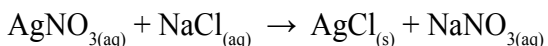


15. أكتب المعادلة الأيونية النهاية لكل من المعادلين الآتيين:



16. اختار رمز الإجابة الصحيحة في الفقرات الآتية:

1) الأيونات المترجمة في المعادلة الكيميائية الآتية هي:



Na⁺, NO₃⁻ (د) Ag⁺, Na⁺ (ج) NO₃⁻, Cl⁻ (ب) Ag⁺, Cl⁻ (أ)

2) الأيونات المُتفاعلة في المعادلة الأيونية الآتية هي:



H⁺, Cl⁻ (د) H⁺, OH⁻ (ج) Li⁺, Cl⁻ (ب) OH⁻, Cl⁻ (أ)

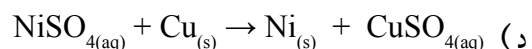
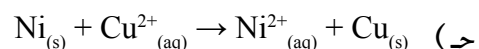
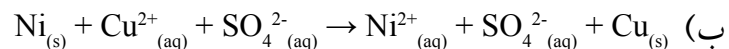
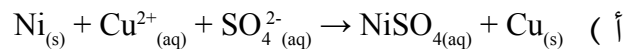
3) عدد مولات LiOH الموجودة في 2 L من محلول تركيزه 0.04 M

- أ. 0.08 ب. 0.06 ج. 0.04 د. 0.02

4) الكسر المولى للمركب X عند إذابة 6 mol منه في 72 g من الماء ($Mr = 16 \text{ g/mol}$) هو:

- أ. 1.0 ب. 0.6 ج. 1.5 د. 0.08

5) المعادلة الأيونية النهائية الصحيحة في ما يأتي هي:



6) (تفاعل مادتين أو أكثر لإنتاج مادة واحدة) تشير هذه العبارة إلى مفهوم تفاعل:

- أ) الترسيب ب) التحلل ج) الاتّحاد د) الإحلال المزدوج

7) عند خلط 4.5 mol A مع 3.8 mol B وفقاً للمعادلة الافتراضية الموزونة الآتية:



فإن المادة المحددة لتفاعل هي:

- أ. A ب. B ج. D د. AB

8) محلول تركيزه 4% بالكتلة. يعني هذا أنه يتكون من:

- أ) 4 g من المذاب في 96 g من المذيب.
 ب) 4 g من المذاب في 100 g من المذيب.
 ج) 0.4 g من المذاب في 96 g من المذيب.
 د) 0.4 g من المذاب في 100 g من المذيب.

مسرُد المصطلحات

- الإحلال المزدوج **Double Displacement**: تفاعُل كيميائيٌ فيه عنصران يحلّ كلُّ منهما محلَّ الآخر في مركبَاهما أو المحلول المائيِّ لأملاجهما.



- أزواج الإلكترونات الرابطة **Bonding Electrons Pairs**: إلكترونات مستوى التكافؤ التي شاركت في تكوين الروابط.

- أزواج الإلكترونات غيرِ الرابطة **Non-Bonding Electrons Pairs**: أزواج من الإلكترونات تظهرُ في مستوى التكافؤ للذرَّة المركزية لا تشارك في تكوين الروابط.

- الإلكترونات التكافؤ **Valence Electrons**: الإلكترونات الموجودة في المستوى الخارجي للذرَّة، وتحدد نوعَ الروابط التي تكونُها الذرَّة.

- الأيونات المُتفرجة **Spectator Ions**: الأيونات التي لم تتغير في عدد ذراتها، وشحنتها، ولم تشارك في التفاعُل، ولم يحدث لها تغيير كيميائي.

- تفاعُل الترسيب **Precipitation Reaction**: تفاعُلٌ تظهرُ فيه مادَّةٌ راسِبةٌ ناتجةٌ خلطٌ محلولين لملحين ذائبين.

- تفاعُل التعادل **Neutralization Reaction**: تفاعُل حمضٍ مع قاعدةٍ لإنتاجٍ الملح والماء.

- تنافر أزواج الإلكترونات مستوى التكافؤ **Valence Shell Electrons Pair Repulsion (VSEPR)**: نظريةٌ يمكنُ بها التنبُؤ بأسكال الجُزيئات؛ فهي تفترضُ أنَّ أزواج الإلكترونات التكافؤ تترَّبُ حول كلَّ ذرَّة بحيث تكونُ أبعدَ ما يمكن ليكونَ التنافرُ في ما بينها أقلَّ ما يمكن.

- التهجين **Hybridization**: اندماجُ أفلاك مستوى التكافؤ في الذرَّة نفسها لِتَتَّسَعَ منه أفلالٌ جديدة متماثلةٌ في الشكل والطاقة وتختلفُ عنِ الأفلال الذريَّة في الشكل والطاقة.

- الذرَّة المركزية **Central Atom**: الذرَّة الأقلَّ عدَّا في الجُزَيْء، وتُكَوِّنُ أكثرَ من رابطةٍ واحدة.

• **الرابطة التساهمية Covalent Bond:** قوّة التجاذب الناشئة بين ذرّتين نتيجة تشاركهما بزوج واحد أو أكثر من الإلكترونات.

• **الرابطة التناسقية Coordinate Bond:** إحدى أنواع الروابط التساهمية، تنشأ نتيجة مشاركة إحدى الذرّتين بزوج من الإلكترونات، في حين تشارك الذرّة الأخرى بفلك فارغ.

• **الرابطة الهيدروجينية Hydrogen Bond:** قوّة تجاذب تنشأ بين جُزيئاتٍ تشارك فيها ذرّة الهيدروجين المرتبطة في الجُزئيء برابطة تساهمية مع ذرّة أخرى ذات سالبية كهربائية عالية، مثل ذرات N, O, F.

• **العزم القطبي Dipole Moment:** مقياسٌ كميٌّ لمدى توزّع الشحنات في الجُزئيء.

• **القوى بين الجزيئات Intermolecular Forces:** قوى تجاذب تنشأ بين جسيمات المادة نفسها، تختلف بطبيعتها عن الروابط الكيميائية التي تنشأ بين الذرات.

• **قوى ثنائية القطب Dipole-Dipole:** قوى تنشأ بين جُزيئات قطبية نتيجة وجود الشحنات الجزئية السالبة والمحببة على هذه الجُزيئات.

• **قوى لندن London Forces:** قوى تجاذب ضعيفة تنشأ نتيجة الاستقطاب اللحظي للجُزيئات أو الذرات.

• **الكثافة الإلكترونية Electronic Density:** منطقةٌ بين الذرّتين المكوّنتين للرابطة التساهمية، يتركّز فيها وجود أزواج الإلكترونات الرابطة.

• **الكسر المولى Mole Fraction:** النسبة بين عدد مولات المادة المذابة أو المذيب في المحلول إلى عدد المولات الكلية للمذاب والمذيب.

• **المادة الفائضة Excess Reactant:** المادة التي لم تستهلك كاملاً في أثناء التفاعل.

• **المادة المحددة للتفاعل Limiting Reactant:** المادة التي تستهلك كلياً في التفاعل وتحدد كمية الناتج المتكون.

• **المحاليل القياسية**:**Standard Solutions** محاليل معلومة التركيز بدقة.

• **محلول مُخفّف**:**Diluted Solution** محلول يحتوي كمية قليلة من المذاب في حجم معين من المذيب.



• **محلول مركّز**:**Concentrated Solution** محلول يحتوي كمية كبيرة من المادة المذابة في حجم معين من المذيب.

• **المعادلة الأيونية الكاملة**:**Complete Ionic Equation** المعادلة التي تظهر فيها الجسيمات التي في محلول جميعها.

• **المعادلة الأيونية النهائية**:**Net- Ionic Equation** المعادلة التي تظهر فيها الأيونات المتفاعلة فقط.

• **المولارية**:**Molarity** عدد مولات المادة المذابة في لتر واحد من محلول.

• **المولالية**:**Molality** نسبة عدد مولات المذاب في 1kg من المذيب.

• **النسبة المئوية بالحجم**:**Volume Percent** النسبة المئوية بين حجم المذاب إلى حجم محلول.

• **النسبة المئوية بالكتلة**:**Mass Percent** النسبة المئوية بين كتلة المذاب إلى كتلة محلول.

قائمة المراجع

أولاً- المراجع العربية:

- إبراهيم الخطيب، تركي عبيد، الكيمياء العامة، دار المسيرة للنشر والتوزيع، عمان، 2004م.
- خليل حسام، موسوعة الكيمياء الشاملة، دار أسامة للنشر، ج 2، 2009م.
- محمد الدرملبي، الدليل في الكيمياء: الكيمياء العامة، ماهيتها، عناصرها، دار العلم والإيمان ودار الجديد للنشر والتوزيع، 2018م.

ثانياً- المراجع الأجنبية:

- Ebbing ,Gammon, **General Chemistry**, 10th Ed, Houghton Mifflin Company, 2011.
- McQuarrie, Donald, et al. **Colligative Properties of Solutions**" General Chemistry, Mill Valley: Library of Congress, 2011.
- Myers, Thomas, Oldham, **Chemistry**, Online Ed, Holt, Rinehart Winston, 2006.
- Raymond Change, **Chemistry**, 10th Edition, Singapore,2010.
- Stevens Zumdal,**Chemistry**,7th Ed, Boston, NewYork, 2007
- Sunley, Chris and Goodman, Sam, Collins International Cambridge IGCSE **Chemistry**, Collins, 2014.
- Winter, Mark J, **Chemical Bonding** , Oxford 2004 .

