



AWA2EL
LEARN 2 BE

المركز الوطني
لتطوير المناهج
National Center
for Curriculum
Development

الكتيبات

الصف الثاني عشر - المسار الأكاديمي

الفصل الدراسي الأول

كتاب الطالب

12

فريق التأليف

د. موسى عطا الله الطراونة (رئيساً)

تيسير أحمد الصبيحات

بلال فارس محمود

جميلة محمود عطيّة

الناشر: المركز الوطني لتطوير المناهج

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

โทรศัพث: 06-5376262 / 237 | البريد الإلكتروني: 06-5376266 | بريد البريد: P.O.Box: 2088 Amman 11941

الإنستغرام: @nccdjor | البريد الإلكتروني: feedback@nccd.gov.jo | الموقع الإلكتروني: 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)، تاريخ --/2024 م، وقرار مجلس التربية والتعليم رقم (--/2024)، تاريخ --/2024 م، بدءاً من العام الدراسي 2024 / 2025 م.

© HarperCollins Publishers Limited 2025.

- 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: 978 - 9923 - 41 - 792 - 8

المملكة الأردنية الهاشمية

رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية

(2025/1/376)

بيانات الفهرسة الأولية للكتاب:

| | |
|--------------|---|
| عنوان الكتاب | الكيمياء، كتاب الطالب: الصف الثاني عشر، المسار الأكاديمي، الفصل الدراسي الأول |
| إعداد / هيئة | الأردن. المركز الوطني لتطوير المناهج |
| بيانات النشر | عمان: المركز الوطني لتطوير المناهج، 2025 |
| رقم التصنيف | 373,19 |
| الواصفات | / الكيمياء / / أساليب التدريس // المناهج // التعليم الثانوي / |
| الطبعة | الطبعة الأولى |

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

المراجعة والتعديل

د. فداء فائز العضايلة

جميلة محمود عطية

بلال فارس محمود

التحكيم الأكاديمي

د. عياد محمد خير حمادنة

التصميم والإخراج

نايف محمد أمين مراشدة

التحرير اللغوي

سامر مازن الخطيب

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 / 1446 هـ / 2025

الطبعة الأولى (التجريبية)

قائمة المحتويات

الصفحة

الموضوع



5

المقدمة

7

الوحدة الأولى: حالات المادة

9

التجربة الاستهلالية: العلاقة بين حجم الغاز ودرجة حرارته عند ثبات الضغط

10

الدرس الأول: الحالة الغازية

38

الدرس الثاني: الحالة السائلة

49

الدرس الثالث: الحالة الصلبة

61

الإثراء والتوسيع: الحالة الرابعة للمادة

62

مراجعة الوحدة

65

الوحدة الثانية: المحاليل

67

التجربة الاستهلالية: خصائص المحاليل

68

الدرس الأول: تصنيف المحاليل

80

الدرس الثاني: خصائص المحاليل

91

الإثراء والتوسيع: أغشية الأنابيب النانوية

92

مراجعة الوحدة

الوحدة الثالثة: الاتزان الكيميائي

95

التجربة الاستهلالية: تسامي اليود

97

الدرس الأول: الاتزان الكيميائي والعوامل المؤثرة فيه

114

الدرس الثاني: تعبيرات ثابت الاتزان والحسابات المتعلقة به

128

الإثراء والتوسيع: حماية الأسنان من التآكل

129

مراجعة الوحدة

135

الوحدة الرابعة: الحموض والقواعد وتطبيقاتها

137

التجربة الاستهلالية: خصائص الحموض والقاعدة

138

الدرس الأول: الحموض والقواعد

151

الدرس الثاني: الرقم الهيدروجيني ومحاليل الحموض والقواعد القوية

171

الدرس الثالث: محاليل الحموض والقواعد الضعيفة

183

الدرس الرابع: الأملاح والمحاليل المنظمة

201

الإثراء والتوسيع: محلول المنظم في الدم

202

مراجعة الوحدة

206

مسرد المصطلحات

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.

ويعُد هذا الكتاب واحداً من سلسلة كتب المباحث العلمية التي تعنى بتنمية المفاهيم العلمية، ومهارات التفكير وحل المشكلات، ودمج المفاهيم الحياتية والمفاهيم العابرة للمواد الدراسية، والإفادة من الخبرات الوطنية في عمليات الإعداد والتأليف وفق أفضل الطرائق المتّبعة عالمياً؛ لضمان انسجامها مع القيم الوطنية الراسخة، وتلبيتها حاجات الطلبة والمعلمين والمعلمات.

وقد جاء هذا الكتاب محققاً لضامين الإطار العام والإطار الخاص للعلوم، ومعاييرها، ومؤشرات أدائها المتمثّلة في إعداد جيل محيط بمهارات القرن الواحد والعشرين، وقدر على مواجهة التحدّيات، ومحترفٌ في الوقت نفسه - بانتهائه الوطني. وتأسيساً على ذلك، فقد اعتمدت دورة التعلم الخصوصية المنبثقة من النظريّة البنائيّة التي تمنح الطالبة الدور الأكبر في العملية التعليمية التعليمية، وتوفّر لهم فرصةً عديدةً للاستقصاء، وحل المشكلات، والبحث، واستخدام التكنولوجيا وعمليات العلم، فضلاً عن اعتماد منحى STEAM في التعليم الذي يستعمل لدمج العلوم والتكنولوجيا والهندسة والفن والعلوم الإنسانية والرياضيات في أنشطة الكتاب المتنوعة، وفي قضايا البحث.

يتألف الكتاب من أربع وحدات دراسية، هي: حالات المادة، المحاليل، الاتزان، والحموض والقواعد.

الحق بكتاب الكيمياء كتاب للأنشطة والتجارب العملية، يحتوي على جميع التجارب والأنشطة الواردة في كتاب الطالب؛ للمساعدة على تنفيذها بسهولة، وذلك اعتماداً على منحى STEAM في بعضها، بدءاً بعرض الأساس النظري لكل تجربة، وبيان خطوات العمل وإرشادات السلامة، وانتهاءً بأسئلة التحليل والاستنتاج. وتضمّن الكتاب أيضاً أسئلة تفكير متنوعة؛ بغية تعزيز فهم الطلبة لموضوعات المادة، وتنمية التفكير الناقد لديهم.

ونحن إذ نقدم هذه الطبعة من الكتاب، فإننا نأمل أن يُسهم في تحقيق الأهداف والغايات النهائية المنشودة لبناء شخصية المتعلم، وتنمية اتجاهات حبّ التعلم ومهارات التعلم المستمر، فضلاً عن تحسين الكتاب بإضافة الجديد إلى محتواه، وإثراء أنشطته المتنوعة، والأخذ بلاحظات المعلمين والمعلمات.

والله ولي التوفيق

المركز الوطني لتطوير المناهج

الوحدة

1

حالات المادة

States of Matter

AWAZEL
LEARN & BE

أتأمل الصورة

يرافق البراكين مقدوفاتٌ بركانيةٌ في حالات المادة الثلاث؛ صلبةٌ تترسبُ قریباً من فوهه البركان، وسائلةٌ تجري لمسافات بعيدة ثم تبردُ وتتصلبُ، وغازيةٌ تتشتّرُ وتختلطُ مع الهواء الجوي. ما الخصائص الفيزيائية المميزة للمادة في كل حالة؟ وكيف تفسّر؟

الفكرة العامة:

توجد المادة في حالات فизيائية ثلاثة؛ صلبة وسائلة وغازية، لكلّ حالة منها خصائص فизيائية مميزة لها.

الدرس الأول: الحالة الغازية

الفكرة الرئيسية: تفسر نظرية الحركة الجزيئية خصائص الغازات، وتستخدم قوانين الغازات في وصف العلاقة بين العوامل التي تؤثّر في سلوك الغاز.

الدرس الثاني: الحالة السائلة

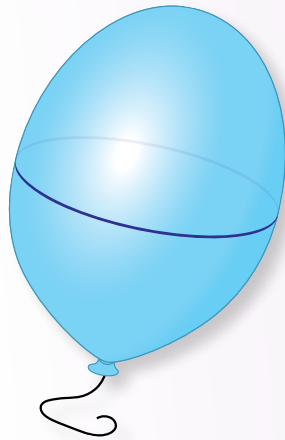
الفكرة الرئيسية: تمتاز السوائل بخصائص محددة تعتمد على قوى التجاذب بين جزيئاتها.

الدرس الثالث: الحالة الصلبة

الفكرة الرئيسية: تُقسم المواد الصلبة إلى نوعين رئисين؛ مواد صلبة بلورية ومواد صلبة غير بلورية، وتُصنفُ المواد الصلبة البلورية إلى أربعة أنواع بحسب خصائصها الفيزيائية.

تجربة استهلاكية

AWA2EL
LEARN 2 BE



العلاقة بين حجم الغاز ودرجة حرارته عند ثبات الضغط

المواد والأدوات: باللون عدد (2)، قلم تخطيط، متر مصنوع من القماش أو الورق، حمام ثلجي، حمام مائي ساخن.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.

- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

التحليل والاستنتاج:

- 1- أصف التغيير في حجم البالون الذي وضع في الحمام الثلجي.
- 2- أصف التغيير في حجم البالون الذي وضع في الحمام المائي الساخن.
- 3- **استنتج** العلاقة بين درجة حرارة الهواء داخل البالون وحجمه عند ثبوت الضغط.

خطوات العمل:

1 أحضر بالونين وأنفخهما وأربط فوهة كل منها جيداً، ثم أرسم باستخدام القلم دائرة على كل منها، كما في الشكل.

2 **أقيس** محيط كل منها، وأسجله.

3 أضع أحد البالونين في حمام ثلجي والآخر في حمام مائي ساخن مدة 10 min.

4 أخرج البالونين وأقيس محيط كل منها مباشرة، وأسجل ملاحظاتي.



بعض الخصائص الفيزيائية للغازات

Some Physical Properties of Gases

تمتلك المادة في الحالة الغازية خصائص فيزيائية معينة؛ فمثلاً، يتمدد الغاز تلقائياً ويتشرّد ليملأ الوعاء الذي يوضع فيه؛ لذلك فإن حجمه يساوي حجم الوعاء. كما أن الغازات قابلة للانضغاط **Compressible**، فعند زيادة الضغط المؤثر فيها يقل حجمها. هذه الخصائص المميزة للغازات سببها أن جسيمات الغاز متباينة حجماً وقوى التجاذب بينها شبه معدومة؛ لذلك تتشابه الغازات في سلوكها الفيزيائي رغم أنها تتكون من جسيمات مختلفة في خصائصها. وقد درس عدد من العلماء الخصائص الفيزيائية للغازات وتوصّلوا بالتجربة إلى مجموعة من القوانين سميت قوانين الغازات؛ إذ وضّحت العلاقة بين متغيرات عددة تصف سلوك الغاز المحصور، مثل العلاقة بين ضغط الغاز P وحجمه V ودرجة حرارته المطلقة T وعدد مولاته n ، كما استطاع العلماء تفسير خصائص الغازات وسلوكها الفيزيائي عن طريق نظرية الحركة الجزيئية.

نظرية الحركة الجزيئية The Kinetic Molecular Theory

طور العلماء نظرية سميت **نظرية الحركة الجزيئية** **The Kinetic Molecular Theory**، حيث تصف سلوك الجسيمات المكونة للمادة، وتفترض هذه النظرية أن جسيمات المادة في حركة دائمة ومستمرة.

فسّرت هذه النظرية سلوك المواد الصلبة والسائلة والغازية اعتماداً على الطاقة الحركية للجسيمات وقوى التجاذب بينها.

لفهم سلوك الغازات وخصائصها الفيزيائية افترضت هذه النظرية وجود غاز سمى **الغاز المثالي Ideal Gas**، وهو غاز افتراضي حجم جسيماته يساوي صفرًا وقوى التجاذب بينها معدومة، وتنطبق عليه بنود نظرية الحركة الجزيئية وقوانين الغاز.

القادة الرئيسية:

تفسر نظرية الحركة الجزيئية خصائص الغازات، وتُستخدم قوانين الغازات في وصف العلاقة بين العوامل التي تؤثّر في سلوك الغاز.

نماذج التعلم:

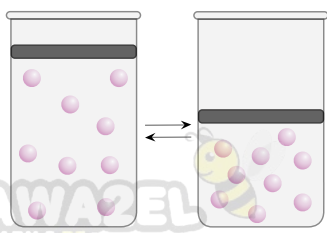
- أفسّر خصائص الفيزيائية للغازات اعتماداً على نظرية الحركة الجزيئية.
- أتوصل إلى قوانين الغازات وقانون الغاز المثالي؛ لفهم سلوك الغازات وتطبيقاتها العملية.
- أجري حسابات مستخدماً قوانين الغازات المختلفة وقانون الغاز المثالي.

المفاهيم والمصطلحات:

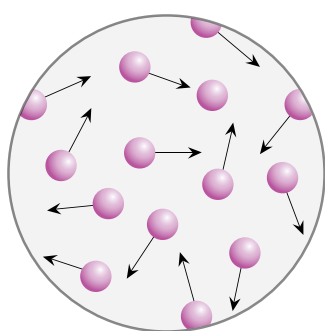
القابلية للانضغاط Compressibility
نظرية الحركة الجزيئية Kinetic Molecular Theory

| | |
|----------------------------------|----------------------------|
| Ideal Gas | الغاز المثالي |
| Elastic Collisions | تصادمات مرنة |
| Boyle's Law | قانون بويل |
| Charles's Law | قانون شارل |
| Gay-Lussac's Law | قانون جاي - لوسيك |
| Combined Gas Law | القانون الجامع للغازات |
| Avogadro's Law | قانون أفوجادرو |
| Molar Volume | الحجم المولى |
| Ideal Gas Law | قانون الغاز المثالي |
| Daltons Law Of Partial Pressures | قانون دالتون للضغط الجزيئي |
| Diffusion | الانتشار |
| Effusion | التدفق |
| Graham's Law | قانون جراهام |

بنود نظرية الحركة الجزيئية:



الشكل (1): قابلية الغازات للانضغاط.



الشكل (2): الحركة العشوائية لجسيمات الغاز.

■ تتكون الغازات من جسيمات (جزيئات أو ذرات) متناهية في الصغر (مهملة الحجم) ومتباعدة جدًا، أي أن بينها فراغات كبيرة؛ مما يعني أن معظم الحجم الذي يشغلة الغاز فراغ. وهو ما يفسر الكثافة المنخفضة للغازات مقارنة بالسوائل والمواد الصلبة، كما يفسر قابلية الغازات للانضغاط بسهولة، كما في الشكل (1).

■ تتحرك جسيمات الغاز حركة مستمرة وعشوائية وسريعة في جميع الاتجاهات وبخطوط مستقيمة. وهذا ما يكتبها طاقة حرارية تتغلب على قوى التجاذب بينها، وهو ما يفسر انتشار الغازات وتدفقها. كما في الشكل (2).

■ تتصادم جسيمات الغاز في ما بينها، كما تتصادم مع جدار الإناء الموجود فيه تصادمًا مرنًا Elastic Collision؛ ويكون التصادم مرنًا عندما يبقى مجموع الطاقة الحرارية للجسيمات ثابت، فالطاقة التي يفقدها أحد الجسيمات يكتبها جسيم آخر عند درجة الحرارة نفسها. كما في الشكل (3) حيث يلاحظ أن مجموع الطاقة الحرارية يبقى محفوظًا في التصادمات المختلفة.

■ قوى التجاذب بين جسيمات الغاز المثالي معدومة؛ لذلك لا يمكن إسالتُهُ مهما زاد الضغط المؤثر فيه أو انخفضت درجة حرارته.

■ يعتمد متوسط الطاقة الحرارية Kinetic Energy لجسيمات الغاز على سرعتها التي تزداد بزيادة درجة الحرارة وتقل بنقصانها.

| | قبل التصادم | التصادم | بعد التصادم |
|----|-------------|---------|-------------|
| a. | | | |
| b. | | | |
| c. | | | |

الشكل (3): التصادمات المربنة لجسيمات الغاز، ويشير السهم إلى مقدار طاقة كل منها.

الغازات الحقيقة

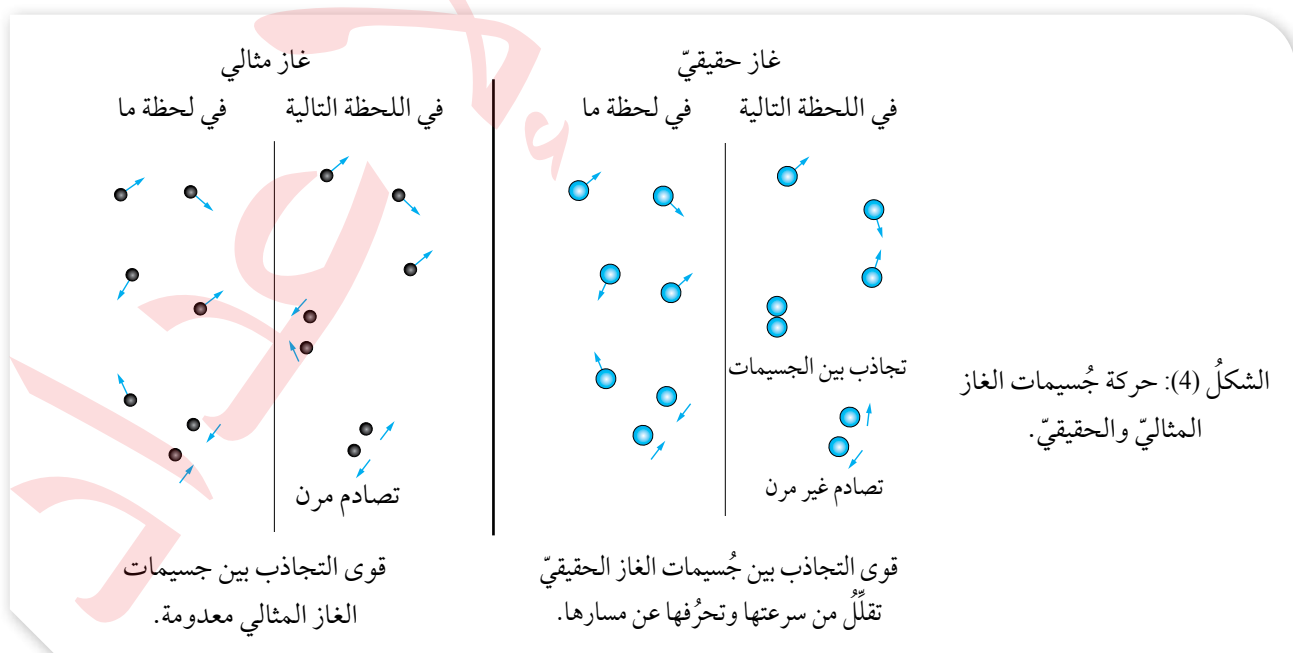
المسافات بين جسيمات الغاز الحقيقي في الظروف العاديّة كبيرة جدًا وقوى التجاذب بينها شبه معدومة، فيكون سلوكها مشابهًا لسلوك الغاز المثالي. وعند زيادة الضغط المؤثر في الغاز الحقيقي؛ فإن المسافات بين جسيماته تقل وتتشاءم فيها قوى تجاذب؛ مما يقلل حركتها العشوائية وسرعتها، فتتحرف عن سلوك الغاز المثالي، وكلما زادت قوى التجاذب بين جسيمات الغازات زاد انحرافها عن سلوك الغاز المثالي، وذلك عند الظروف نفسها من الضغط ودرجة الحرارة؛ لذا، تختلف الغازات الحقيقة في سلوكها عن الغاز المثالي، ويزداد اختلافها بزيادة الضغط المؤثر فيها وخفض درجة حرارتها.

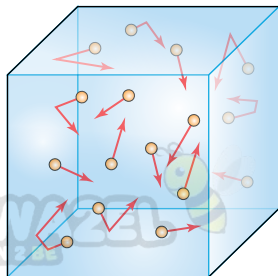
فمثلاً؛ يتكون غاز الهيليوم من ذرات صغيرة جدًا تتجاذب بقوى لدنن الضعيفة؛ لذا يشبه في سلوكه الغاز المثالي، وعند زيادة الضغط وخفض درجة الحرارة على نحو كبير؛ فإن ذرات الغاز تتقارب وتقل طاقتها الحركية ويزداد التجاذب في ما بينها، فيتحول الغاز إلى الحالة السائلة.

يوضح الشكل (4) أثر قوى التجاذب بين جسيمات الغاز الحقيقي في حركة هذه الجسيمات مقارنة بجسيمات الغاز المثالي عند لحظتين متتاليتين.

أفخر: أي الغازين Ne أو NH_3 توقع أن يكون أقرب في سلوكه إلى الغاز المثالي عند الظروف نفسها؟

أتحقق: ما الظروف التي يكون سلوك الغاز الحقيقي عندَها أقرب إلى سلوك الغاز المثالي؟





الشكل (5): ينشأ ضغط الغاز عن التصادمات المستمرة لجسيمات الغاز مع جدار الإناء.

عرفت أن جسيمات الغاز في حركة دائمة ومستمرة وعشوانية، ومن ثم فإنها تتصادم مع بعضها البعض من ناحية وتصطدم بجدار الإناء المحصورة فيه من ناحية أخرى، كما في الشكل (5). يولد التصادم المستمر بجدار الإناء الداخلي قوة تؤثر فيه تسمى ضغط الغاز، وهي القوة المؤثرة في وحدة المساحة. ويعتمد ضغط كمية محددة من الغاز على عاملين، هما: حجم الغاز، ودرجة حرارته.

وحدات قياس الضغط ورموزها والعلاقات بينها:

ضغط جوي (atm)

مليمتر زئبق (mmHg)، (mmHg)

كيلوباسكال (kPa)، (kPa)

توضّح قوانين الغاز العلاقات الرياضية بين كل من؛ كمية الغاز وحجمه وضغطه ودرجة حرارته.

المثال ١

قيس ضغط الغاز في أسطوانة غاز؛ فوجد يساوي 798 mmHg، أحسب ضغط الغاز بوحدة atm وبوحدة kPa.

المعطيات: ضغط الغاز بوحدة mmHg

المطلوب: حساب الضغط بوحدة ضغط جوي atm، وبوحدة كيلوباسكال kPa

الحل:

للتتحويل من وحدة mmHg إلى وحدة atm؛ أستخدم العلاقة:

$$1 \text{ atm} = 760 \text{ mmHg}$$

$$P(\text{atm}) = 798 \text{ mmHg} \times \frac{1 \text{ atm}}{760 \text{ mmHg}} = 1.05 \text{ atm}$$

للتتحول من وحدة mmHg إلى وحدة kPa؛ أستخدم العلاقة:

$$760 \text{ mmHg} = 101.3 \text{ kPa}$$

$$P(\text{kPa}) = 798 \text{ mmHg} \times \frac{101.3 \text{ kPa}}{760 \text{ mmHg}} = 106.4 \text{ kPa}$$

قانون بويل Boyle's Law

درس العالِم بويل العلاقة بين ضغط الغاز المحصور وحجمه عند ثبات درجة حرارته، وتوصل إلى أن مضاعفة ضغط كمية محددة من الغاز المحصور يؤدي إلى نقصان حجمه إلى النصف، وأن إنفاص ضغطه إلى النصف يؤدي إلى زيادة حجمه إلىضعف، كما يبيّن الشكل (6)، وينص قانون بويل Boyle's Law على أن: «حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتناصف عكسيًا مع الضغط الواقع عليه عند ثبات درجة حرارته».

يعبر عن قانون بويل رياضيًّا على النحو الآتي:

$$V \propto \frac{1}{P}$$

عند ثبات درجة الحرارة، فإن:

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

$$P \times V = k$$

حيث k مقدار يسمى ثابت التناصف، ومنها:

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

حيث V : حجم الغاز، ويمكن قياسه بوحدة اللتر (L) أو المليتر (mL)، P : ضغط الغاز.

ويمكن تفسير قانون بويل باستخدام نظرية الحركة الجزيئية؛ إذ إن زيادة الضغط المؤثر في الغاز المحصور يؤدي إلى تقارب جسيماته فيقل حجمه، كما في الشكل (7)، ويزداد عدد تصادمات جسيمات الغاز مع جدار الإناء فيزداد ضغطه عند ثبات درجة حرارته.

المثال 2

عينة من غاز النيتروجين حجمها 150 mL وضغطها 0.950 atm، أحسب حجمها بوحدة (mL) حين يصبح ضغطها مساوًياً 0.990 atm؛ عند درجة الحرارة نفسها.

المعطيات: $V_1 = 150 \text{ mL}$, $P_1 = 0.950 \text{ atm}$, $P_2 = 0.990 \text{ atm}$

المطلوب: حساب V_2 عند درجة الحرارة نفسها

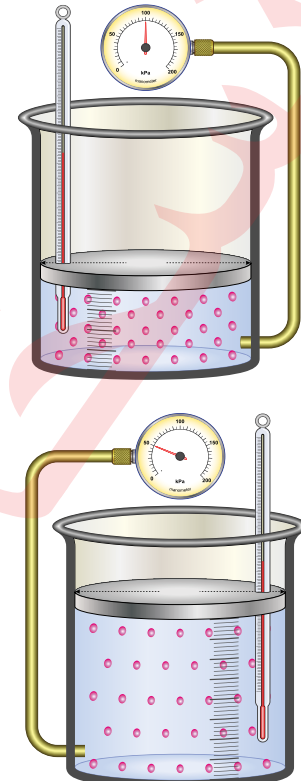
الحل:

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

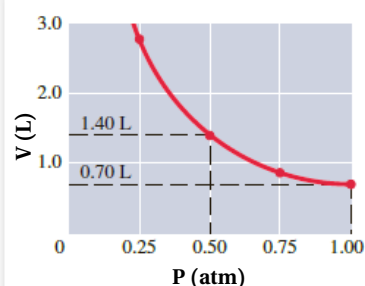
أكتب القانون

أعيد ترتيب القانون لحساب V_2 :

$$V_2 = P_1 \times \frac{V_1}{P_2} = \frac{0.950 \text{ atm} \times 150 \text{ mL}}{0.990 \text{ atm}} = 143.94 \text{ mL}$$



الشكل (6): أثر ضغط الغاز في حجمه.

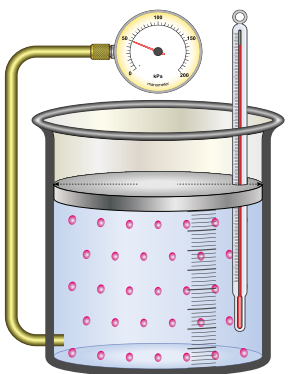
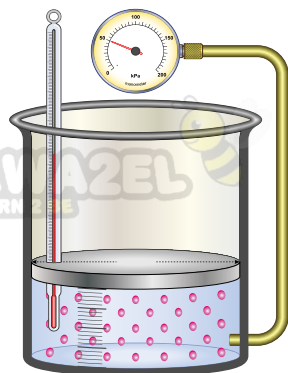


الشكل (7): العلاقة بين ضغط عينة من غاز محصور وحجمه عند ثبات درجة حرارته.

تحقق: عينة من غاز محصور حجمها 4 L عند ضغط 2 atm سمح لها بالتمدد حتى أصبح حجمها 12 L. أحسب ضغطها عند درجة الحرارة نفسها.

قانون شارل Charles's Law

درس العالم شارل أثرَّ تغيير درجة حرارة الغاز المحصور في حجمه عند ثبات ضغطه، وتوصل إلى أنَّ زيادة درجة حرارة الغاز المُطلقة تزيدُ من حجمه عند ثبات ضغطه؛ فعند زيادتها إلىضعف -مثلاً- يتضاعفُ حجمهُ عند ثبات الضغط، كما يبيِّنُ الشكل (8). سُمِّيت هذه العلاقة **قانون شارل Charles's Law**، وينصُّ أنَّ «حجمَ كميةٍ محددةٍ من الغاز المحصور يتناسبُ تناصباً طردياً مع درجة حرارته المُطلقة عند ثبات ضغطه».



الشكل (8): أثرُّ زيادة درجة حرارة الغاز في حجمه عند ثبات ضغطه.

يعبرُ عن قانون شارل رياضيًّا على النحو الآتي:
عند ثبات الضغط (P) فإنَّ

$$V \propto T \Rightarrow V = k \times T \Rightarrow k = \frac{V}{T}$$

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

حيث V : حجم الغاز، T : درجة الحرارة بالكلفن، k : ثابت التناصف.

ويمكنُ تفسيرُ قانون شارل باستخدام نظرية الحركة الجزيئية؛ حيث إنَّ زيادة درجة حرارة الغاز تزيدُ من متوسط الطاقة الحرارية لجسيماته، فتزداد سرعتها ويزداد عدد تصداماتها، مع جدار الإناء، ولكي يبقى ضغطُ الغاز المحصور ثابتاً، فلا بدُّ من زيادة حجمه.

المثال 3

عينةٌ من غاز الأكسجين حجمها 6.82 L عند 327°C . أحسب حجمها بوحدة (L) عند 27°C بفرض ثبات الضغط.

المعطيات $V_1 = 6.82\text{ L}$, $T_1 = 327^\circ\text{C}$, $T_2 = 27^\circ\text{C}$

المطلوب: حساب V_2 بفرض ثبات الضغط (P).

الحل:

تحويل درجات الحرارة من $^\circ\text{C}$ إلى K

$$T_1 = 327^\circ\text{C} + 273 = 600\text{ K}$$

$$T_2 = 27^\circ\text{C} + 273 = 300\text{ K}$$

كتابة القانون

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

إعادة ترتيب القانون لحساب V_2 ، ثم التعويض:

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

$$V_2 = \frac{6.82 \text{ L} \times 300 \text{ K}}{600 \text{ K}}$$

$$V_2 = 3.41 \text{ L}$$

الاحظ أن خفض درجة الحرارة المطلقة إلى النصف ($600 \text{ K} \rightarrow 300 \text{ K}$)

أدى إلى نقصان حجم الغاز إلى النصف ($6.82 \text{ L} \rightarrow 3.41 \text{ L}$).

تحقق: عينة من غاز النيتروجين

حجمها 430 mL عند 24°C

عند أي درجة حرارة يصبح

حجمها 0.75 L بفرض ثبات

الضغط؟

التجربة

قانون بويل

المواد والأدوات الازمة:

محقن طبي 50 mL ، ساعة لقياس الضغط، أنبوب مطاطي.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.

- أرتد ملحفة المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

- أركب الجهاز، كما هو موضح في الشكل.

- احكم إغلاق الأنبوب المطاطي في المحقن وساعة قياس الضغط.

- أقيس: أسحب مكبس المحقن الطبي إلى أعلى وأسجل قيمة الحجم في الجدول، ثم أسجل ملاحظاتي.

| الحجم (mL) | الضغط (atm) | $\frac{1}{P}$ |
|------------|-------------|---------------|
| 40 | | |
| 35 | | |
| 30 | | |
| 25 | | |
| 20 | | |
| 15 | | |
| 10 | | |
| | | |

التحليل والاستنتاج:

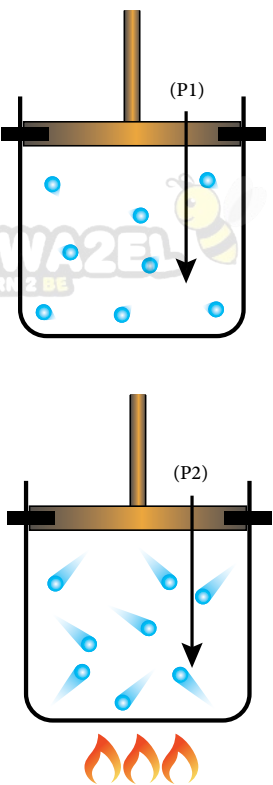
- أرسم بياني العلاقة بين حجم الغاز وضغطه.

- أرسم بياني العلاقة بين حجم الغاز V و $\frac{1}{P}$.

- أصف العلاقة بين ضغط الغاز وحجمه. وأفسّرها.

قانون جاي - لوسيك Gay-Lussac's Law

درس العالمُ جاي - لوسيك العلاقة بين ضغط الغاز ودرجة حرارته عند ثبات حجمه، وتوصل إلى أن زيادة درجة حرارة كمية محددة من الغاز المحصور تزيد من ضغطه عند ثبات حجمه. يطلق على هذه العلاقة قانون جاي - لوسيك Gay-Lussac's Law، وينص أن «ضغط كمية محددة من الغاز المحصور يتناصف طردياً مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات حجمه». تفسر نظرية الحركة الجزيئية قانون جاي - لوسيك؛ إذ تؤدي زيادة درجة حرارة الغاز إلى زيادة متوسط الطاقة الحرارية لجسيماته، ومن ثم تزداد سرعتها ويزداد عدد تصداماتها فيزداد ضغطه عند ثبات حجمه، كما يبين الشكل (9).



الشكل (9): أثر درجة الحرارة في الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز.

يعبر عن قانون جاي - لوسيك رياضياً على النحو الآتي:

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

حيث P : ضغط الغاز. T : درجة الحرارة بالكلفن.

المثال 4

تحمل عبوات الرذاذ، مثل ملطفات الجو ومثبتات الشعر، إشارات تحذر من تسخين العلبة أو تخزينها على درجات حرارة عالية. إذا علمت أن ضغط الغاز داخل إحدى هذه العبوات 775 mmHg عند درجة حرارة 25°C ، وارتفعت درجة حرارة الجو إلى 40°C ، فاحسب ضغط الغاز داخلها.

المعطيات: $P_1 = 775 \text{ mm Hg}$, $T_1 = 25^{\circ}\text{C}$, $T_2 = 40^{\circ}\text{C}$

الاحظ أن حجم العلبة الفلزية يبقى ثابتاً.

المطلوب: حساب P_2 .

الحل:

أحول درجات الحرارة من $^{\circ}\text{C}$ إلى K

$$T_1 = 25^{\circ}\text{C} + 273 = 298 \text{ K}, T_2 = 40^{\circ}\text{C} + 273 = 313 \text{ K}$$

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

أكتب القانون

أعيد ترتيب القانون لحساب P_2 ، ثم أعرض:

$$P_2 = P_1 \times \frac{T_2}{T_1} = \frac{775 \text{ mmHg} \times 313 \text{ K}}{298 \text{ K}} = 814.0 \text{ mmHg}$$

القانون الجامع للغازات The Combined Gas Law

يصاحب تغيير درجة حرارة الغاز تغيير في حجمه وضغطه معاً؛ لذلك جمع العلماء قوانين الغاز الثلاثة؛ بويل وشارل وجاي - لوساك، في قانون واحد سمي القانون الجامع للغازات The Combined Gas Law؛ إذ يصف العلاقة بين ضغط كمية محددة من الغاز المحصور وحجمها ودرجة حرارتها.



يعبر عن القانون الجامع رياضياً على التحوي الآتي:

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

حيث P : ضغط الغاز، T : درجة الحرارة بالكلفن، V : حجم الغاز.

المثال 5

عينة من الهواء حجمها 5 L، وضغطها 803 mmHg عند درجة حرارة 20 °C.

أحسب ضغطها إذا سخنَت حتى أصبح حجمها 7 L ودرجة حرارتها 97 °C.

المعطيات:

$$P_1 = 803 \text{ mmHg}, T_1 = -20^\circ\text{C}, V_1 = 5 \text{ L}, V_2 = 7 \text{ L}, T_2 = 97^\circ\text{C}$$

المطلوب: حساب P_2 .

الحل:

أحول درجات الحرارة من °C إلى K

$$T_1 = -20^\circ\text{C} + 273 = 253 \text{ K}, T_2 = 97^\circ\text{C} + 273 = 370 \text{ K}$$

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

أكتب القانون:

أعيد ترتيب القانون لحساب P_2 ، ثم أعرض:

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

$$= \frac{803 \text{ mmHg} \times 5 \text{ L} \times 370 \text{ K}}{253 \text{ K} \times 7 \text{ L}}$$

$$= 838.82 \text{ mmHg}$$

الربط بالأرصاد الجوية

باللونات الطقس

تحمل باللونات الطقس أجهزة خاصة لقياس عناصر الطقس (درجات الحرارة، الرطوبة، الضغط الجوي) في طبقات الجو العليا، وما إن تُسجل هذه البيانات حتى تُرسل إلى المحطات الأرضية؛ ما يُسهم في دقة التنبؤات الجوية. وعندما يصل بالون الطقس إلى ارتفاع يزيد على 27 km ينفجر بسبب زيادة حجم الغاز فيه الناجم عن انخفاض الضغط الخارجي المؤثر في البالون. وتُعد دائرة الأرصاد الجوية الأردنية مسؤولة عن إطلاق هذه البالونات؛ حيث أنشئت محطة خاصة لهذه الغاية في محافظة المفرق.

تحقق: إذا علمت أن بالونًا

يحتوي على 50 من غاز

الهيليوم عند درجة حرارة 25 °C

وضغط 1.08 atm؛ فأحسب

حجمه عند ضغط 0.80 atm

ودرجة حرارة 10 °C.

الشكل (10): العلاقة بين عدد جسيمات الغاز وحجمه.



قانون أفوجادرو Avogadro's Law

تتأثر الخصائص الفيزيائية لكمية محددة من الغاز المحصور بثلاثة عوامل: الحجم، والضغط، ودرجة الحرارة. ولكن، ماذا لو تغيرت كمية الغاز؟ درس العالم أفوجادرو العلاقة بين حجم الغاز وكميته، وتوصل إلى أن «الحجم المتساوية من الغازات المختلفة تحتوي العدد نفسه من الجسيمات عند الظروف نفسها من الضغط ودرجة الحرارة»، وهو ما يُعرف بـ**قانون أفوجادرو** كما في الشكل (10).

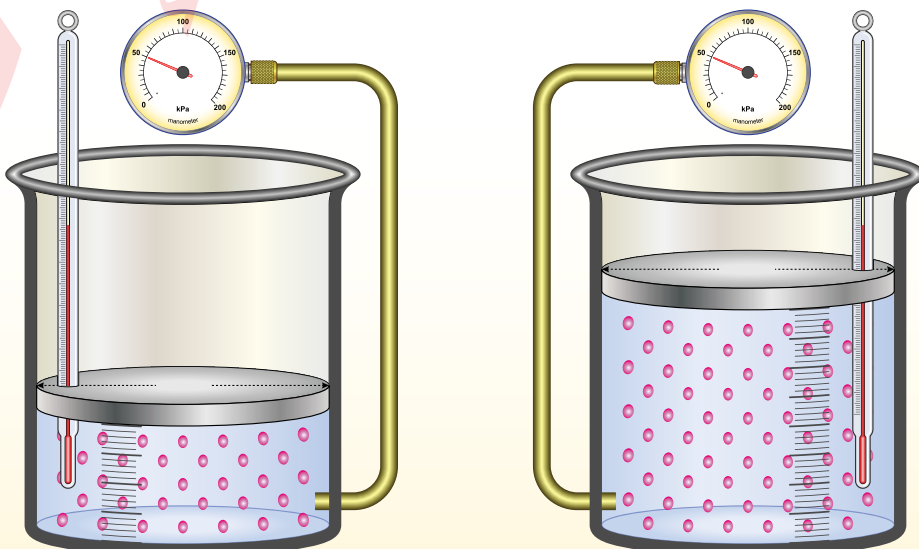
الظروف المعيارية للغازات
Standard Temperature and Pressure (STP):

درجة حرارة (0°C).
وضغط يساوي (1 atm).

وقد توصل العالم أفوجادرو أيضاً إلى أن حجم المول الواحد من أي الغاز يساوي (22.4 L) ويحتوي 6.02×10^{23} من جسيمات هذا الغاز في الظروف المعيارية، وسمى حجم المول الواحد من أي غاز في الظروف المعيارية **الحجم المولي Molar Volume** للغاز.

بناءً على ما سبق، فإنه عند مضاعفة عدد مولات الغاز يتضاعف حجمه عند ثبات ضغطه ودرجة حرارته؛ أي أن حجم الغاز المحصور يتناسب طردياً مع عدد مولاته عند ثبات ضغطه ودرجة حرارته، كما يتضح من الشكل (11).

الشكل (11): العلاقة بين عدد مولات الغاز وحجمه.



يُعبر رياضياً عن العلاقة بين حجم الغاز وعدد مولاته عند ثبات الضغط ودرجة الحرارة على النحو الآتي:

$$\frac{V_1}{n_1} = \frac{V_2}{n_2}$$

حيث V : حجم الغاز، n : عدد المولات.

تفسر نظرية الحركة الجزيئية العلاقة بين حجم الغاز وعدد مولاته؛ إذ إن زيادة عدد مولات الغاز تزيد من عدد جسيماته، ومن ثم يزداد عدد تصداماتها مع جدار الإناء، ولكي يبقى ضغط الغاز ودرجة حرارته ثابتين؛ فلا بد من زيادة حجمه.

أفكار: كيف يتغير ضغط الغاز عند زيادة عدد مولاته مع بقاء حجمه ودرجة حرارته ثابتين؟

المثال 6

إذا علمت أن بالونا حجم 2.2 L يحتوي على 0.1 mol من غاز الهيليوم، صحت داخله كمية إضافية من الغاز فأصبح حجمه 2.8 L، فأحسب عدد مولات الغاز بعد الإضافة، بفرض ثبات ضغطه ودرجة حرارته.

المعطيات:

الضغط ودرجة الحرارة ثابتان.

$$V_1 = 2.2 \text{ L}, \quad n_1 = 0.1 \text{ mol}, \quad V_2 = 2.8 \text{ L}$$

المطلوب: حساب n_2 .

الحل:

أكتب القانون:

$$\frac{V_1}{n_1} = \frac{V_2}{n_2}$$

أعيد ترتيب القانون لحساب n_2 ، ثم أعوّض:

$$n_2 = \frac{n_1 \times V_2}{V_1} = \frac{0.1 \text{ mol} \times 2.8 \text{ L}}{2.2 \text{ L}}$$

$$n_2 = 0.127 \text{ mol}$$

تحقق: ما الحجم الذي يشغل

3.5 mol من غاز الكلور Cl_2

في الظروف المعيارية؟

قانون الغاز المثالي Ideal Gas Law

ربط العلماء بين ضغط الغاز وحجمه ودرجة حرارته وعدد مولاته بعلاقة رياضية؛ تُعرف بـ**قانون الغاز المثالي Ideal Gas Law**، حيث ينطبق القانون على الغاز المثالي وهو غاز افتراضي، ويمكن تطبيقه على الغازات الحقيقية بافتراض أنها تسلك سلوك الغاز المثالي على النحو الآتي:

$$PV = n RT$$

حيث P : ضغط الغاز، V : حجم الغاز، n : عدد المولات، R : ثابت الغاز العام، T : درجة الحرارة بالكلفن. R : ثابت الغاز العام، ويساوي (0.082 L.atm/mol.K).

المثال 7

أحسب الضغط الناجم عن 0.45 mol من غاز ما في وعاء حجم 1.5 L ودرجة حرارته 20 °C.

المعطيات:

$$V = 1.5 \text{ L}, n = 0.45 \text{ mol}, T = 20^\circ\text{C}, R = 0.082 \text{ L.atm/mol.K}$$

المطلوب: حساب P .

الحل:

أحسب درجة الحرارة المطلقة:

$$T = 20^\circ\text{C} + 273 = 293 \text{ K}$$

أكتب القانون:

$$PV = n RT$$

أعيد ترتيب القانون لحساب P ، ثم أعرض:

$$P = \frac{n \times R \times T}{V} = \frac{0.45 \text{ mol} \times 0.082 \frac{\text{L.atm}}{\text{mol.K}} \times 293 \text{ K}}{1.5 \text{ L}}$$
$$= 7.2 \text{ atm}$$

أتحقق: تعبأ كرات التنس بغاز النيتروجين. أحسب عدد مولات 0.15 L الغاز في كرة حجمها 2 atm وضغط الغاز داخلها عند درجة حرارة 25°C.

قانون دالتون للضغط الجزئي

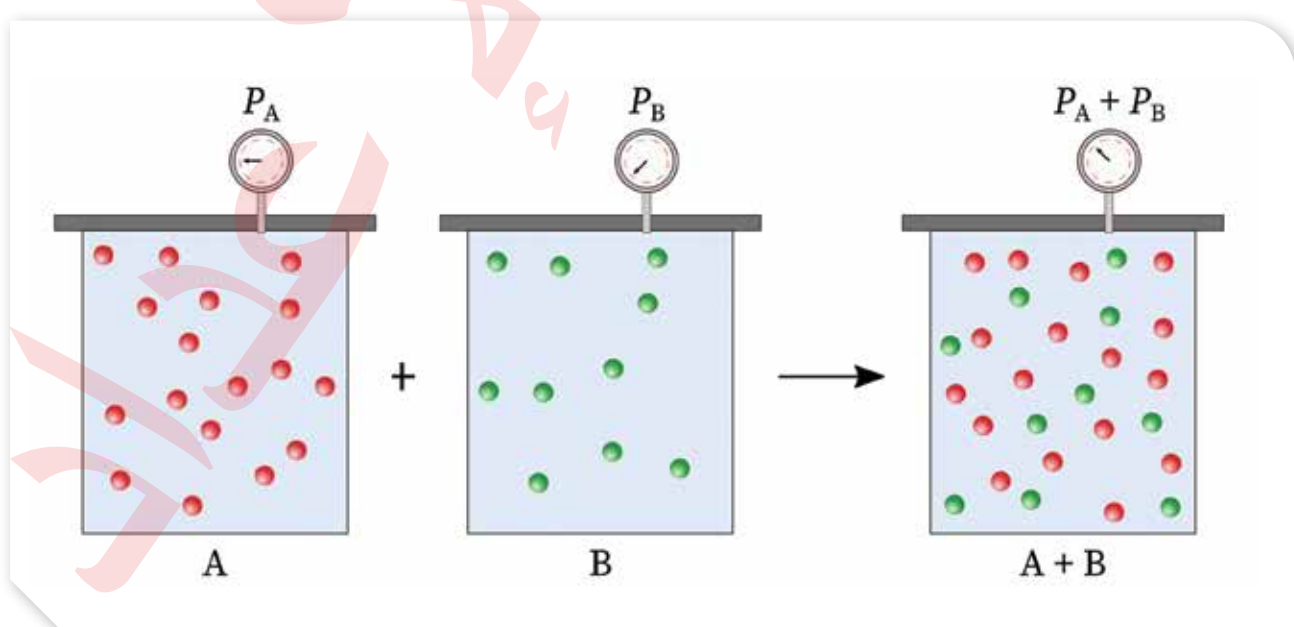
Dalton's Law of Partial Pressures

تحتلت الغازات بسهولة، وما الرائحة التي نشمها للطعام عند نضجه إلا دليلاً على اختلاط أبخرته بالهواء داخل المنزل. ويُفسر اختلاط الغازات وفق نظرية الحركة الجزيئية؛ لأن جسيمات الغاز متباينة جدًا وفي حركة مستمرة وسريعة وعشائية؛ مما يجعلها تتحرك وتتشير في الفراغات بين جسيمات بعضها بعضًا مكونة خليطاً من الغازات.

درس العالم دالتون الضغط الناجم عن خليط مكون من غازات عدّة لا تتفاعل مع بعضها بعضًا داخل إبراء واحد، ويوضح الشكل (12) أن الغازين A وB في وعائين منفصلين لهما الحجم نفسه عند درجة الحرارة نفسها، ولكل غاز ضغط خاص به ناجم عن حركة جسيماته المستمرة والعشائية وتصادمها مع جدار الإبراء الموجودة فيه، وعدد جسيمات الغاز A أكبر منها للغاز B، ومن ثم فإن ضغطه أكبر، وعند جمع الغازين في وعاء واحد له الحجم نفسه وعند درجة الحرارة نفسها تستمر حركة جسيمات كل غاز ويستمر تصادمها مع جدار الإبراء كما لو كانت وحدها فيه. وعليه، فإن لكل غاز ضغطاً مساوياً لضغطه وهو منفرد، أما الضغط الجديد داخل الإبراء فناجم عن الغازين معاً، ويتساوى مجموع ضغطيهما.

يُسمى الضغط الذي يؤثر به الغاز في خليط من الغازات غير المتفاعلة الضغط الجزيئي للغاز.

الشكل (12): الضغط الكلي للغازين A و B يساوي مجموع ضغط كل منهما.



توصل العالم دالتون إلى العلاقة بين الضغط الكلي لخلط من الغازات التي لا تتفاعل مع بعضها البعض والضغط الجزئي للغازات المكونة لخلط، أطلق

عليها قانون دالتون للضغط الجزئي

وينص أن: «الضغط الكلي لخلط من الغازات التي لا تتفاعل مع بعضها يساوي مجموع الضغوط الجزئية لجميع مكونات الخلط».

يعبر عن قانون دالتون رياضياً على النحو الآتي:

$$P_T = P_A + P_B + P_C + \dots$$

حيث P_T : الضغط الكلي لخلط الغازات، P_A : الضغط الجزئي للغاز A

P_B : الضغط الجزئي للغاز B، P_C : الضغط الجزئي للغاز C.

المثال 8

أحسب الضغط الكلي لخلط من الغازات مكون من غاز النيتروجين الذي ضغطه الجزئي 0.247 atm، وغاز الأكسجين الذي ضغطه الجزئي 0.346 atm، وغاز ثاني أكسيد الكربون الذي ضغطه الجزئي 0.444 atm

المعطيات: $P_{N_2} = 0.247 \text{ atm}$, $P_{O_2} = 0.346 \text{ atm}$

$P_{CO_2} = 0.444 \text{ atm}$

المطلوب: حساب الضغط الكلي للخلط P_T .

الحل:

أكتب قانون دالتون:

أعرض:

$$P_T = P_{N_2} + P_{O_2} + P_{CO_2}$$

$$P_T = 0.247 \text{ atm} + 0.346 \text{ atm} + 0.444 \text{ atm}$$

$$P_T = 1.037 \text{ atm}$$

أحسب الضغط الكلي لخلط من الغازات مكون من 0.02 mol من غاز الهيليوم He ، و 0.01 mol من غاز الهيدروجين H_2 ، في وعاء حجم 5 L ودرجة حرارته 10 °C.



المعطيات: $n_{\text{He}} = 0.02 \text{ mol}$, $n_{\text{H}_2} = 0.01 \text{ mol}$, $V = 5 \text{ L}$, $T = 10 \text{ }^{\circ}\text{C}$

المطلوب: حساب الضغط الكلي للخلط P_T .

الحل:

$$T = 10 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 283 \text{ K}$$

لاحظ أن الضغوط الجزئية للغازين غير معطاة؛ لذلك سأحسبها اعتماداً على المعطيات.

أحسب ضغط الغاز باستخدام قانون الغاز المثالي

$$PV = n RT \rightarrow P = \frac{n R T}{V}$$

$$P_{\text{He}} = \frac{0.02 \text{ mol} \times 0.082 \text{ atm.L/mol.K} \times 283 \text{ K}}{5 \text{ L}}$$

$$P_{\text{He}} = 0.093 \text{ atm}$$

$$P_{\text{H}_2} = \frac{0.01 \text{ mol} \times 0.082 \text{ atm.L/mol.K} \times 283 \text{ K}}{5 \text{ L}}$$

$$P_{\text{H}_2} = 0.046 \text{ atm}$$

$$P_T = P_{\text{H}_2} + P_{\text{He}} = 0.093 \text{ atm} + 0.046 \text{ atm} = 0.139 \text{ atm}$$

طريقة أخرى للحل:

أحسب المجموع الكلي لعدد مولات الغازين:

$$n_T = n_{\text{He}} + n_{\text{H}_2}$$

$$n_T = 0.02 + 0.01 = 0.03 \text{ mol}$$

أحسب الضغط الكلي للغاز باستخدام عدد المولات الكلية وتطبيق قانون الغاز المثالي:

$$P_T V = n_T RT$$

$$P = \frac{0.03 \text{ mol} \times 0.082 \text{ atm.L/mol.K} \times 283 \text{ K}}{(5 \text{ L})} = 0.139 \text{ atm}$$

ويمكن حساب الضغط الجزئي للغاز بمعرفة الضغط الكلي لخلط الغازات وعدد مولات كل غاز ومنها حساب الكسر المولوي للغاز ثم ضغطه الجزئي.

المثال 10

خلط من الغازات يحتوي N_2 0.75 mol، O_2 0.3 mol، CO_2 0.15 mol، إذا كان الضغط الكلي للخلط يساوي 1.56 atm أحسب الضغط الجزئي لكل غاز في الخلط.



المعطيات: $n_{N_2} = 0.75 \text{ mol}$, $n_{O_2} = 0.3 \text{ mol}$, $n_{CO_2} = 0.15 \text{ mol}$, $P_T = 1.56 \text{ atm}$

المطلوب: حساب الضغط الجزئي لكل غاز في الخلط.

الحل:

أحسب عدد المولات الكلية لخلط الغازات

$$n_T = n_{N_2} + n_{O_2} + n_{CO_2}$$

$$n_T = 0.75 + 0.3 + 0.15 = 1.2 \text{ mol}$$

$$\frac{\text{عدد مولات الغاز}}{\text{عدد المولات الكلية}} = X_{\text{gas}}$$

$$X_{\text{gas}} = \frac{n_{\text{gas}}}{n_T}$$

$$X_{N_2} = \frac{n_{N_2}}{n_T} = \frac{0.75}{1.2} = 0.625$$

$$X_{O_2} = \frac{0.3}{1.2} = 0.25$$

$$X_{CO_2} = \frac{0.15}{1.2} = 0.125$$

الضغط الجزئي = الكسر المولى × الضغط الكلي

$$P_{N_2} = X_{N_2} \times P_T$$

$$P_{N_2} = 0.625 \times 1.56 = 0.975 \text{ atm}$$

$$P_{O_2} = 0.25 \times 1.56 = 0.39 \text{ atm}$$

$$P_{CO_2} = 0.125 \times 1.56 = 0.195 \text{ atm}$$

تحقق:

1. خلط 2 L من غاز النيتروجين N_2 ضغطه 0.395 atm مع 3 L من غاز

الهيدروجين H_2 ضغطه 0.11 atm في وعاء واحد حجمه 1 L، أحسب

الضغط الكلي للخلط عند درجة الحرارة نفسها.

2. خليط من الغازات يتكون من N_2 5.1 g، H_2 2.83 g، NH_3 5.17 g إذا كان

الضغط الكلي للخلط يساوي 2.35 atm؛ أحسب الضغط الجزئي لكل غاز.

علمًا أن:

$$Mr_{N_2} = 28 \text{ g/mol}, Mr_{H_2} = 2 \text{ g/mol}, Mr_{NH_3} = 17 \text{ g/mol}.$$

الانتشار والتَّدَفُّق Diffusion and Effusion

تنتشر رائحة العطور في أرجاء المنزل عند رشها، فما تفسير ذلك؟

تتميز الغازات بخصائص فيزيائية عدّة؛ منها الانتشار والتَّدَفُّق، ويُعرَّف الانتشار **Diffusion** بأنه؛ عملية الاختلاط التَّدريجي للغازات في ما بينها نتيجةً

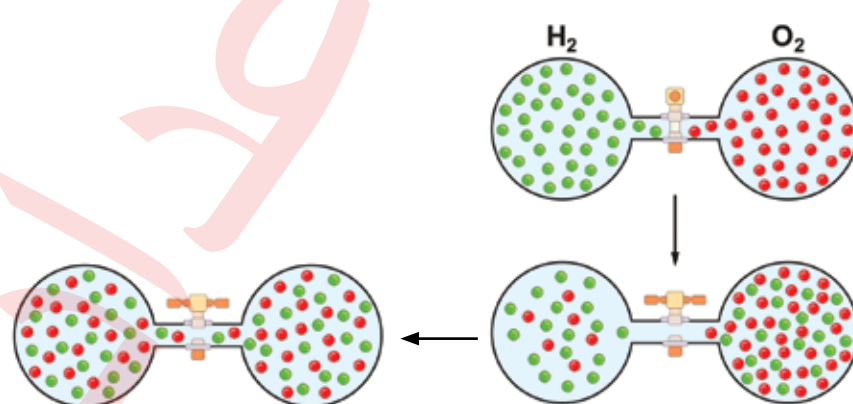
انتقالها من المنطقة الأعلى تركيزاً إلى المنطقة الأقل تركيزاً، وينسجم ذلك مع نظرية الحركة الجُزئيَّة؛ إذ تحدث عملية الانتشار لأن جُزيئات الغاز متباينة وفي حركة مستمرة وسريعة وعشوائية؛ فيسمح ذلك لها بالاختلاط بغيرها من الغازات. ويوضح الشكل (13) عملية انتشار بخار البروم واختلاطه مع الهواء داخل الدُّورق. ويُعرَّف التَّدَفُّق **Effusion** بأنه؛ تسرُّب الغاز المضغوط من فتحة صغيرة في جدار الإناء الموجود فيه، كتسربِه من محبسه في المدفأة، وتسرُّب الهواء من عجل السيارة نتيجة اختراقه بوساطة مسمار مثلاً.

درس العالم جراهام انتشار الغازات وتَدَفُّقها، ولاحظ أنَّ الغازات ذات الكتلة المولية الأقل أسرع انتشاراً وتَدَفُّقاً من الغازات ذات الكتلة المولية الأكبر. وتوصلَ إلى أنَّ «سرعة تَدَفُّق الغاز يتناسب عكسيًّا مع الجذر التَّربيعِي لكتلته المولية عند درجة حرارة وضغط ثابتين»، وهو ما يُعرف بـ**Graham's Law** ولن يتم التطرق للحسابات الخاصة بتطبيق هذا القانون.

ويوضح الشكل (14)، تَدَفُّق غاز الهيدروجين والأكسجين عند فتح الصمام بين الغازين، إذ إن تَدَفُّق جُزيئات غاز الهيدروجين أسرع من جُزيئات غاز الأكسجين؛ حيث يتقلَّ عدد أكبر من جُزيئات غاز الهيدروجين عبر الصمام مقارنةً بعدد جُزيئات غاز الأكسجين التي تنتقل بالاتجاه الآخر، ومع الوقت يختلط الغازان تماماً.



الشكل (13): انتشار بخار البروم ليملأ الدُّورق.



الشكل (14): سرعة تَدَفُّق غاز الهيدروجين أكبر منها لغاز الأكسجين.

مراجعة الدرس



1. الفكر الرئيسي: أفسر: تتشابه الغازات في خصائصها الفيزيائية.

2. أوضح المقصود بكل من:

- التدفق.
- الضغط الجزئي للغاز.
- الغاز المثالي.

3. أحدد الغاز الأسرع انتشاراً: النيتروجين N_2 أم الأرغون Ar ($Mr N_2 = 28 \text{ g/mol}$, $Mr Ar = 39.9 \text{ g/mol}$).

4. أصف: عينة من غاز الهيدروجين H_2 في الظروف المعيارية، نقلت إلى وعاء أصغر حجماً عند درجة الحرارة نفسها، أصف التغيير الذي يحدث لكلٍ من:

- متوسط الطاقة الحرارية لجزيئات H_2 .
- عدد التصادمات الكلية لجزيئات غاز H_2 خلال وحدة الزمن.
- ضغط غاز H_2 .

5. استخدم الأرقام. أحسب: إذا علمت أن باللون أتملاً بغاز الهيليوم حجمه 300 mL عند ضغط 1 atm، ارتفع إلى أعلى بحيث أصبح الضغط 0.63 atm؛ أحسب حجمه الجديد بفرض بقاء درجة الحرارة ثابتة.

6. استخدم الأرقام. أحسب: عينة من غاز حجمها 3.5 L عند درجة حرارة 20 °C وضغط 0.86 atm. أحسب درجة حرارتها إذا سُمح لها بالتمدد حتى أصبح حجمها 8 L عند ضغط 0.56 atm.

7. استخدم الأرقام. أحسب: أنتج تفاعلاً ما 5.67 g من غاز CO_2 . أحسب حجم الغاز عند درجة حرارة 23 °C وضغط يساوي 0.985 atm ($Mr CO_2 = 44 \text{ g/mol}$).

8. استخدم الأرقام. أحسب الضغط الكلي لخلط مكون من 6 g من غاز الأكسجين O_2 و 9 g من غاز الميثان CH_4 في وعاء حجمه 15 L عند درجة حرارة 0 °C ($Mr O_2 = 32 \text{ g/mol}$, $Mr CH_4 = 16 \text{ g/mol}$).

9. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

1. لا ينطبق قانون الغاز المثالي على الغازات الحقيقة عند:

أ. الضغط المنخفض ودرجة الحرارة المرتفعة.

ب. الضغط المرتفع ودرجة الحرارة المنخفضة.

ج. درجة الحرارة والضغط المرتفعان.

د. درجة الحرارة والضغط المنخفضان.

2. يتناسب ضغط كمية محددة من غاز طردياً مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات حجمه. تتفق هذه

العبارة مع قانون:

- ب. جاي لوساك.
- أ. بويل.
- د . أفوجادرو.
- جـ. شارل.

3. زجاجة محكمة الإغلاق تحتوي غاز الهيليوم، ودرجة حرارتها 20°C ، غمرت الزجاجة في حمام

مائي مثلج. أحدى العبارات الآتية غير صحيحة:

- أ . يقلّ ضغط الغاز.
- ب. يزداد حجم الغاز.
- جـ. يقلّ متوسط الطاقة الحركية لجزيئات الغاز.
- د . يقلّ عدد التصادمات وتقلّ قوّتها مع جدار الزجاجة.

4. كتلة معينة من الهواء حجمها 1 L وضغطها 1 atm ؛ إذا انخفض الضغط إلى 0.25 atm وأصبحت

درجة حرارتها المطلقة مثلي درجة حرارتها الأصلية؛ فإن حجمها يصبح:

- ب. نصف الحجم الأصلي.
- أ . مثلي الحجم الأصلي.
- د. 8 أمثال الحجم الأصلي.
- جـ. 4 أمثال الحجم الأصلي.

بعض الخصائص الفيزيائية للسوائل

Some Physical Properties of Liquids

ترتبط جزيئات المواد المختلفة في الحالة السائلة والصلبة، وكذلك ذرات الغازات النبيلة بقوى تجاذب معينة، وتؤثر قوى التجاذب بين الجزيئات في الخصائص الفيزيائية لها. وقد درست ثلاثة أنواع من هذه القوى؛ وهي الرابطة الهيدروجينية التي تنشأ بين الجزيئات القطبية التي تحتوي على ذرة هيدروجين مرتبطة برابطة تساهمية مع إحدى الذرات ذات السالبية الكهربائية العالية وهي آخر. حيث ترتبط ذرة الهيدروجين هذه بذرة (F, O, N) من جزيء آخر. وتعد أقوى أنواع قوى التجاذب بين الجزيئات، أنظر الشكل (15).

أما الجزيئات القطبية الأخرى فترتبط بقوى ثنائية القطب تنشأ عندما ترتبط ذرة تحمل شحنة جزئية موجبة في جزيء بذرة تحمل شحنة جزئية سالبة من جزيء آخر، وهي أقل قوة من الرابطة الهيدروجينية. ودرست أيضاً أن الجزيئات غير القطبية ترتبط بقوى لدنن الناشئة عن الاستقطاب اللحظي للذرات أو الجزيئات، وهي أضعف أنواع قوى الترابط بين الجزيئات وتزداد قوتها بزيادة الكتلة المولية.

الشكل (15): قوى التجاذب بين الجزيئات

الفكرة الرئيسية:

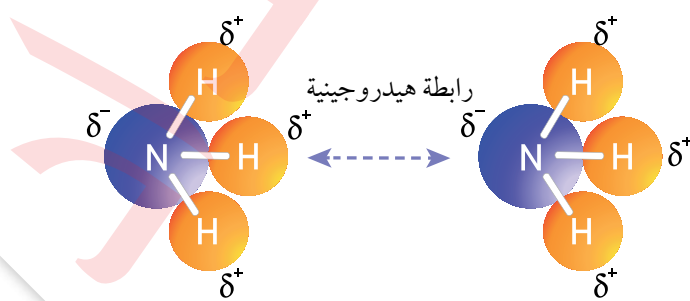
تمتاز السوائل بخصائص محددة تعتمد على قوى التجاذب بين جزيئاتها.

نتائج التعلم:

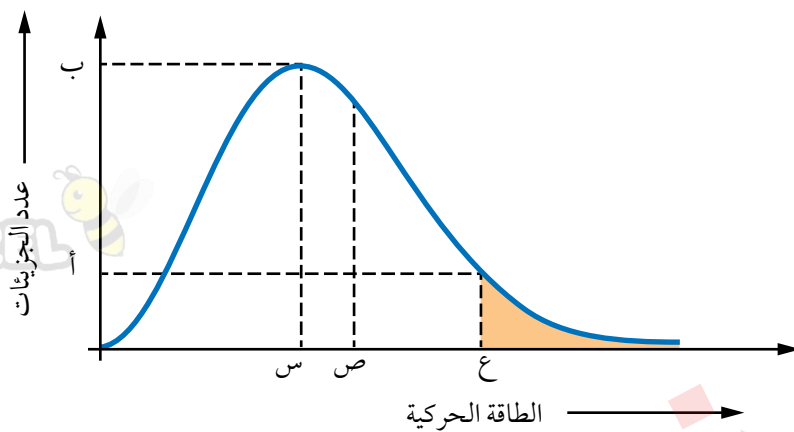
- أوضح المقصود بالمفاهيم: تبخر، تكافف، ضغط بخاري، درجة الغليان.
- أستنتج العوامل التي تؤثر في خصائص المادة في الحالة السائلة.

المفاهيم والمصطلحات:

| | |
|----------------------|------------------------|
| Fluid | المائع |
| Evaporation | التبخر |
| Condensation | التكافف |
| Vapor Pressure | الضغط البخاري |
| Boiling Point | درجة الغليان |
| | درجة الغليان المعيارية |
| Normal Boiling Point | |



الشكل (16): توزيع الطاقة الحرکیة لجزیئات السائل عند درجة حرارة معینة.



يُوصَفُ السائلُ بِأَنَّه مادَّةٌ ذاتُ حجمٍ ثابتٍ وَتَأْخُذُ شَكْلَ الْإِنَاءِ الَّذِي تَوْضُعُ فِيهِ، وَيُمْكِنُ فَهُمْ خَصَائِصُ السَّوَالِيْل اعْتِمَادًا عَلَى حَرْكَةِ جُزُيَّئَاهُنَا وَقُوَّةِ التَّجَادُبِ بَيْنَهُنَا، فَجُزُيَّئَاهُنَا فِي حَرْكَةٍ مُسْتَمِرَّةٍ وَعَشْوَائِيَّةٍ كَالْغَازَاتِ، وَهَذَا سَبَبٌ تَسْمِيَّةِ السَّوَالِيْل وَالْغَازَاتِ بِالْمَوَاعِيْد؛ فَالْمَائِع Fluid هو المادَّةُ الَّتِي لَهَا الْقَدْرَةُ عَلَى الْجَرِيَانِ أَوِ الْانْسِيَابِ، وَتَأْخُذُ شَكْلَ الْإِنَاءِ الْمُوْجُودَ فِيهِ. وَتَرَابُطُ جُزُيَّئَاتِ السَّوَالِيْل بِقُوَّةِ التَّجَادُبِ ضَعِيفَةٌ نَسْبِيًّا، تَجْعَلُهُنَا أَكْثَرَ تَقَارِبًا، وَطَاقَتِهَا الْحَرْكَيَّة أَقْلَى مِنْ جُسْمَيَّاتِ الْغَازِ، وَهَذَا التَّقَارِبُ يَجْعَلُهُنَا غَيْرَ قَابِلَةِ لِلنَّسْعَاطِ، كَمَا تَكُونُ كَثَافَتُهُنَا أَكْبَرَ مِنْ كَثَافَةِ الْغَازَاتِ. وَفِي مَا يَأْتِي أَهْمُ خَصَائِصِ السَّوَالِيْل.

التَّبَخْرُ Evaporation

تُعرَّفُ عَمَلِيَّةُ التَّبَخْرُ Evaporation بِأَنَّهَا؛ تَحُولُّ المادَّةُ مِنَ الْحَالَةِ السَّائِلَةِ إِلَى الْحَالَةِ الغَازِيَّةِ، وَهَذِهِ تَحْدِيثُ هَذِهِ الْعَمَلِيَّةِ يَجِبُ أَنْ تَكُونَ الطَّاقَةُ الْحَرْكَيَّةُ لِبعضِ جُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ كَافِيَّةً لِلتَّغلُّبِ عَلَى قُوَّةِ التَّجَادُبِ بَيْنَهُنَا وَبَيْنَ جُزُيَّئَاتِ الْمُحِيطِ بِهَا، فَتَفَلَّتُ مِنْ سطحِ السَّائِلِ إِلَى الْحَالَةِ الغَازِيَّةِ.

يُوضَّحُ الشَّكْلُ (16) تَوزِيعَ الطَّاقَةِ الْحَرْكَيَّةِ لِجُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ عَنْ دَرْجَةِ حرَارَةٍ معِيَّنةٍ؛ حِيثُ تَمَثِّلُ الرَّمُوزُ (س، ب، ص، ع، أ) مَا يَأْتِي:

س : الطَّاقَةُ الْحَرْكَيَّةُ الَّتِي يَمْتَلِكُهَا أَكْبَرُ عَدْدٍ مِنْ جُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ.

ب : عَدْدُ جُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ الَّتِي تَمْتَلِكُ الطَّاقَةَ الْحَرْكَيَّةَ (س).

ص : مَوْسِطُ الطَّاقَةِ الْحَرْكَيَّةِ لِلْجُزُيَّئَاتِ.

ع : الْحَدُّ الأَدْنِي مِنَ الطَّاقَةِ الْحَرْكَيَّةِ الْمُلَازِمَةِ لِلتَّغلُّبِ عَلَى قُوَّةِ التَّجَادُبِ بَيْنِ جُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ.

أ : عَدْدُ جُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ الَّتِي تَمْتَلِكُ الطَّاقَةَ الْحَرْكَيَّةَ (ع).

أَمَّا الْمَنْطَقَةُ الْمُظَلَّلَةُ فَتَمَثِّلُ جُزُيَّئَاتِ السَّائِلِ الَّتِي تَمْتَلِكُ طَاقَةً كَافِيَّةً لِلتَّبَخْرِ.



اللاحظُ من المُنْحَنِي وجود جُزيئات تمتلك طاقة كافية للتبخر ناتجة عن الحركة الدائمة والتصادمات المستمرة بين جُزيئات السائل فتُفقد بعض الجزيئات، المتصادمة طاقة تكتسبها الجزيئات الأخرى وتزيد الطاقة الحركية لبعض الجزيئات، فتصبح كافيةً للتغلب على قوى التجاذب التي تربطها مع الجزيئات المحيطة بها، فتفلت من سطح السائل؛ أي تتبخر.

وهو ما يفسر حدوث عملية التبخر من سطح السائل عند أي درجة حرارة؛ نظرًا لوجود جُزيئات تمتلك حدًا أدنى من الطاقة اللازمة للتبخر في أي لحظة.

العوامل المؤثرة في سرعة التبخر Factors Affecting Evaporation Rate

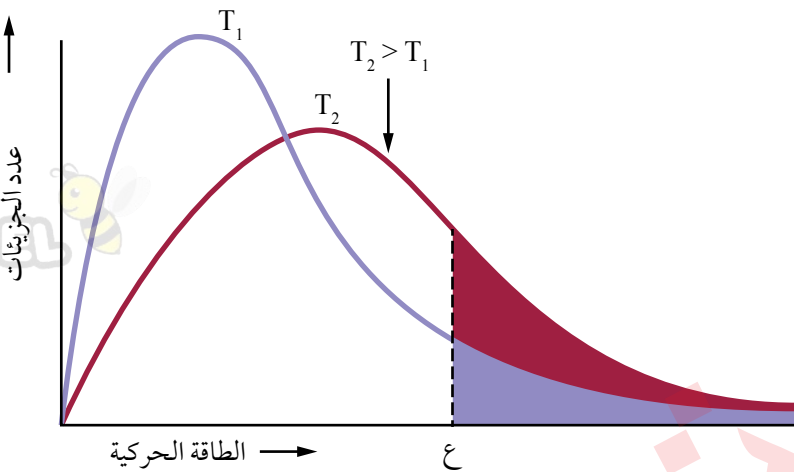
تختلفُ السوائل في سرعة تبخرها اعتمادًا على قوى التجاذب بين جُزيئاتها عند ثبات درجة الحرارة، ويبيّن الجدول (1) نوع قوى التجاذب بين جُزيئات سائلين؛ كحول الإيثانول والأسيتون، ومقارنته بين سرعة تبخرهما.

اللاحظ أن جُزيئات كحول الإيثانول ترتبط بروابط هيدروجينية، وهي قوية نسبيًا مقارنة بقوى التجاذب ثنائية القطب بين جُزيئات الأسيتون، ومن ثم فإن الحد الأدنى من الطاقة اللازمة لتبخر الأسيتون أقل؛ لذلك يتبعُ أسرع، أما الإيثانول فإن الحد الأدنى من الطاقة اللازمة لتبخره أكبر؛ لذلك تكون سرعة تبخره أقل. هذا يعني أنه كلما كانت قوى التجاذب بين جُزيئات السائل أقوى كان الحد الأدنى من الطاقة اللازمة لتبخره أكبر وسرعة تبخره أقل.

هناك عامل آخر يؤثر في سرعة التبخر، هو درجة الحرارة. ولتفسير ذلك، يُستخدم منحنى توزيع الطاقة الحركية لجُزيئات السائل عند درجتي حرارة T_1 و T_2 حيث $T_2 > T_1$ ، ويمثل الرمز (ع) الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبخر ولا يعتمد على درجة الحرارة، وعند مقارنة المساحة المظللة تحت المنحنيين، نجد

الجدول (1): أثر قوى التجاذب بين جُزيئات السائل في سرعة تبخره.

| المادة | نوع قوى الترابط بين جُزيئاتها في الحالة السائلة | الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبخر | سرعة التبخر |
|--|---|--------------------------------------|-------------|
| كحول الإيثانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ | الروابط الهيدروجينية | أكبر | أقل سرعة |
| الأسيتون CH_3COCH_3 | ثنائية القطب | أقل | أسرع |



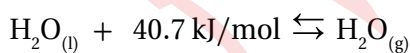
الشكل (17): منحنى توزيع الطاقة الحركية للجزيئات عند درجة حرارة T_1 و T_2 .

أنّ عدد الجزيئات التي تمتلك الطاقة اللازمة للتتبُّخ عند درجة حرارة T_2 أكبر منها عند T_1 . كما في الشكل (17).

تفسير ذلك؛ إنّ زيادة درجة الحرارة تزيد من الطاقة الحركية للجزيئات وتزيد من عدد التصادمات بينها، فيزداد عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتتبُّخ وتزداد سرعة التتبُّخ.

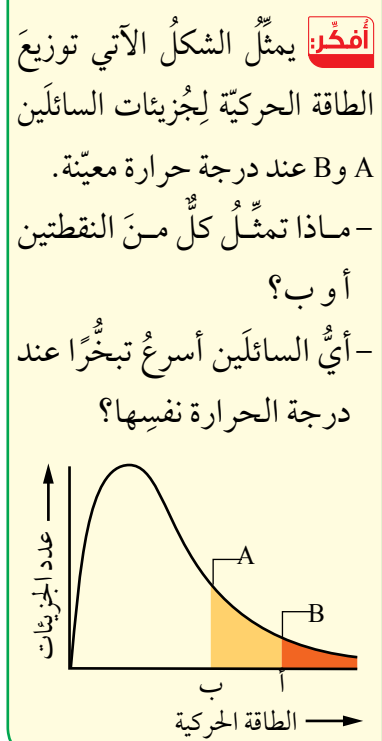
تُسمّى كمية الطاقة اللازمة لتحويل مول واحد من المادّة من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية عند درجة حرارة معينة طاقة التتبُّخ المولية.

ويمكن تمثيل عملية تتبُّخ مول من الماء بالمعادلة:



تمثّل الطاقة في المعادلة طاقة التتبُّخ المولية للماء، ويوضح الجدول (2) طاقة التتبُّخ المولية لعدد من السوائل.

الاحظ تزايد طاقة التتبُّخ المولية للسوائل بزيادة قوى التجاذب بين جزيئاته.



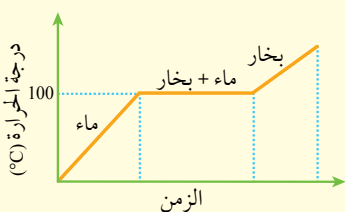
الجدول (2): طاقة التتبُّخ المولية لعدد من السوائل عند درجة الغليان.

| اسم السائل وصيغته | قوى التجاذب بين الجزيئات | طاقة التتبُّخ المولية عند درجة الغليان ΔH°_{vap} (kJ/mol) | درجة الغليان °C |
|---------------------------------|--------------------------|--|-----------------|
| بستان $CH_3(CH_2)_3CH_3$ | لندن | 25.79 | 36 |
| 1-بيوتانول $CH_3(CH_2)_2CH_2OH$ | روابط هيدروجينية | 43.29 | 117.7 |
| بيوتانون $CH_3COCH_2CH_3$ | ثنائية القطب | 31.3 | 79.59 |

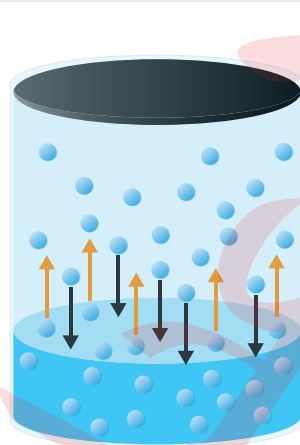
التكاثف Condensation

أَفْسُرُ، بالاستعانة بالشكل

الآتي الذي يمثل منحنى تسخين الماء:
الحرق الناجمة عن بخار الماء أشدّ من تلك الناجمة عن الماء الساخن عند 100°C .



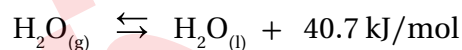
أَتَحَقَّ: أفسر حدوث عملية التكاثف؟



الشكل (18): الاتزان الديناميكي بين السائل وبخاره.

تُسمّى عملية تحول المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة **التكاثف Condensation**، وتحدث عندما تنخفض درجة حرارة البخار فتقل الطاقة الحرارية لجزيئاته وتقل سرعتها، وعندما تقارب للحد الكافي تتجاوز متحولةً إلى الحالة السائلة. وينجم عن عملية التكاثف تحرر كمية من الطاقة متساوية لكمية الطاقة الممتصة عند التبخر، وتسمي كمية الطاقة الناجمة من تكاثف مول واحد من بخار المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة عند درجة حرارة معينة طاقة التكاثف المولية.

ويمكن التعبير عن عملية تكاثف مول من بخار الماء بالمعادلة:

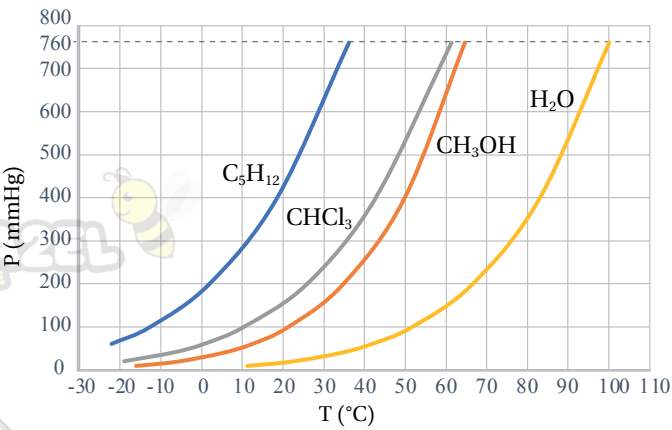


اللحوظ أن طاقة التبخر المولية للماء تساوي طاقة تكاثفه المولية، وأن عملية التبخر ماصة للطاقة وعملية التكاثف طاردة لها.

الضغط البخاري Vapor Pressure

عند وضع سائل في وعاء مكشوف فإنه يستمر بالتبخر، ولكن ماذا لو كان الوعاء مغلقاً؟

عند وضع السائل في وعاء مغلق؛ فإنه يبدأ بالتبخر بحيث تقلت من سطحه الجزيئات ذات الطاقة الحرارية العالية. وبمرور الوقت يزداد عدد جزيئات بخار السائل داخل الوعاء، ويزداد تصادمها مع بعضها ومع جدار الوعاء وسطح السائل، وتتفقد نتيجة ذلك بعض الجزيئات جزءاً من طاقتها الحرارية خلال تلك التصادمات فتكاثف، وبمرور الوقت يزداد عدد الجزيئات المتكاثفة حتى يصبح مساوياً لعدد الجزيئات المتباخرة خلال وحدة الزمن؛ أي أن سرعة التبخر تساوي سرعة التكاثف، كما يوضح الشكل (18)، ويُوصف هذا الوضع بأنه حالة اتزان ديناميكي يثبت عندها ضغط بخار السائل، ويسمى الضغط الناجم عن جزيئات بخار السائل والمؤثر في سطحه عند الاتزان عند درجة حرارة معينة **الضغط البخاري Vapor Pressure** للسائل.



الشكل (19): التغير في الضغط البخاري مع درجة الحرارة لعدد من السوائل.

أُحدِّدُ الضغط البخاري لـ كلٌّ من ثلاثي كلورو ميثان والميثانول والماء عند درجة حرارة 50°C ، وَأُقارِنُها بقيمة ضغطه البخاري الواردة في الجدول (3). ماذا أستنتج؟

يتأثُّرُ الضغطُ البخاريُّ للسوائل بدرجة الحرارة وقوى التجاذب بين جزيئاته، ويبيّنُ الشكل (19) تغيُّرُ الضغط البخاريُّ لأربعة سوائل: البتان C_5H_{12} وثلاثي كلورو ميثان $CHCl_3$ ، والميثانول CH_3OH والماء H_2O ، مع زيادة درجة الحرارة. ألا يلاحظُ أنه كلما ازدادت درجة الحرارة ازدادَ الضغطُ البخاريُّ للسوائل.

ولمعرفة أثر قوى التجاذب بين جزيئات السوائل في ضغطه البخاري؛ ألا يلاحظُ قيمَ الضغط البخاريُّ للسوائل الأربع عند درجة الحرارة نفسها ونوعَ قوى التجاذب بين جزيئات كل سائل. انظرُ الجدول (3).

ألا يلاحظُ أنه كلما كانت قوى التجاذب بين جزيئات السوائل أقوىَّ قلَّ ضغطُ البخاري، فالماء الذي تترابط جزيئاته بروابط هيدروجينية قوية له أقلَّ ضغطَ بخاري؛ لأنَّ الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتغلب على قوى الترابط بين جزيئاته أكبر عند درجة حرارة معينة، وعند مقارنته بالميثانول؛ فإنَّ عدد الروابط الهيدروجينية التي يصنعها الميثانول أقلَّ منها للماء، لذلك؛ فضغطه البخاري أعلى، يليه ثلاثي كلورو ميثان التي تترابط جزيئاته بقوى ثنائية القطب وضغطه البخاري أعلى من الميثانول، ثم البتان الذي تترابط جزيئاته بقوى لندن الضعيفة وله أعلى ضغط بخاري.

الجدول (3): أثرُ قوى التجاذب بين جزيئات السائل في ضغطه البخاري.

أفخر: أُرْتِبُ السوائل الآتية حسبَ تزايدَ ضغطها البخاري عند درجة الحرارة نفسها:
 CH_3CH_3 ، CH_3OH ، CH_3F

تحقق: أُفَسِّرُ تزايدَ الضغط البخاريُّ للسوائل بزيادة درجة حرارتها.

| المادة | الضغط البخاري (mmHg) عند 20°C | نوع قوى التجاذب بين جزيئات السائل |
|-------------------|---|-----------------------------------|
| الماء | 17.5 | روابط هيدروجينية |
| الميثانول | 98 | روابط هيدروجينية |
| ثلاثي كلورو ميثان | 150 | ثنائية القطب |
| بتان | 410 | قوى لندن |

درجة الغليان Boiling Point

الجدول (4): الضغط البخاري للماء عند درجات حرارة مختلفة.

| الضغط البخاري (mmHg) | درجة الحرارة (°C) |
|----------------------|-------------------|
| 17.5 | 20 |
| 55.3 | 40 |
| 149.4 | 60 |
| 355 | 80 |
| 760.0 | 100 |

تزداد الطاقة الحرارية لجزيئات السائل عند تسخينه، ويزداد عدد الجزيئات التي تمتلك طاقةً كافية للتغلب على قوى التجاذب بين الجزيئات، وعندما تصبح الطاقة التي تمتلكها الجزيئات في أجزاء السائل جميعها كافيةً لتخرجه بيدًا السائل بالغليان، وتكون فقاعات كثيرة في جميع أجزائه وترتفع إلى سطحه وتغادره؛ أي تنتقل إلى الحالة الغازية، عند ذلك، يكون ضغطُ البخاري مساوياً للضغط الواقع عليه، ونسمى درجة الحرارة عند ذلك **درجة غليان السائل Boiling Point**. ويمكن جعل السائل يغلي عند أي درجة حرارة، وذلك من خلال التحكم في الضغط المؤثر في سطحه. يوضح الجدول (4) الضغط البخاري للماء عند درجات حرارة مختلفة. فمثلاً، عندما يكون الضغط الخارجي المؤثر على سطح السائل 17.5 mmHg فإن الماء يغلي على درجة حرارة 20°C.

أما درجة الحرارة التي يصبح عندها الضغط البخاري للسائل مساوياً للضغط الجوي (1atm, 760 mmHg)، فتسمى **درجة الغليان المعيارية Normal Boiling Point**، وتعتمد درجة الغليان على قوى التجاذب بين جزيئات السائل وتزداد بزيادتها.

أتحقق:

أحدد أي السائلين NH_3 أو HF له أعلى درجة غليان.

- اعتماداً على الجدول (3)؛ أستنتج درجة غليان الماء عندما يبلغ الضغط المؤثر على سطحه 355 mmHg
- اعتماداً على الشكل (19)، أحدد درجة الغليان المعيارية لثلاثي كلورو ميثان والبنتان والميثanol.

الربط بالحياة أوانِي الضغط

تُستخدم أوانِي الضغط للعمل على إنساج الطعام بسرعة؛ وذلك لأنّ ارتفاع ضغط البخار داخلها يؤدي إلى رفع درجة غليان الماء عن 100°C، فينضج الطعام خلال زمن أقل. وحتى لا يحدث انفجار بسبب زيادة الضغط، يوجد صمامٌ يسمح بخروج بعض البخار؛ مما يُقللُ الضغط داخلها.



التجربة 2

العوامل المؤثرة في سرعة التبخر

المواد والأدوات:

كحول الإيثانول، ثنائي إيثيل إيثر، مِنْبَار مِدْرَج (10 mL) عدّ (2)، أَنْبُوب اخْتِبَار عدّ (4) وَأَرْقُمُهَا، كأس زجاجيّة تحوي (100 mL) ماء درجة حرارته 40°C ، كأس زجاجيّة تحوي (100 mL) ماء درجة حرارته 15°C ، حامل أنابيب اختبار، ومسك أنابيب اختبار.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات والكمامة.
- أحذر من استنشاق المواد العضوية على نحو مباشر.

خطوات العمل:

1. أقيس (10 mL) من الإيثانول باستخدام المِنْبَار المِدْرَج وأضعها في أَنْبُوب الاختِبَار رقم (1)، وكذلك الحال في أَنْبُوب الاختِبَار رقم (2)، وأكرر ذلك بالنسبة إلى ثنائي إيثيل إيثر (أنبوب الاختِبَار رقم 3، 4).
2. أضع أنابيب الاختِبَار 1، 3 في الكأس الزجاجيّة المحتويّة على الماء الساخن بدرجة 15°C ، وأنركُها لِمَدَّة (5 min).
3. أقيس كمية السائل المتبقية في كلّ أَنْبُوب اختِبَار باستخدام المِنْبَار المِدْرَج، ثم أُسجّلها.
4. أكرر الخطوتين 2، 3 باستخدام الأنابيب 2، 4 في الكأس الزجاجيّة المحتوي على الماء بدرجة حرارة 40°C .
5. أُنظِّم البيانات: أُسجّل الكميات المتبقية من كل سائل.

التحليل والاستنتاج:

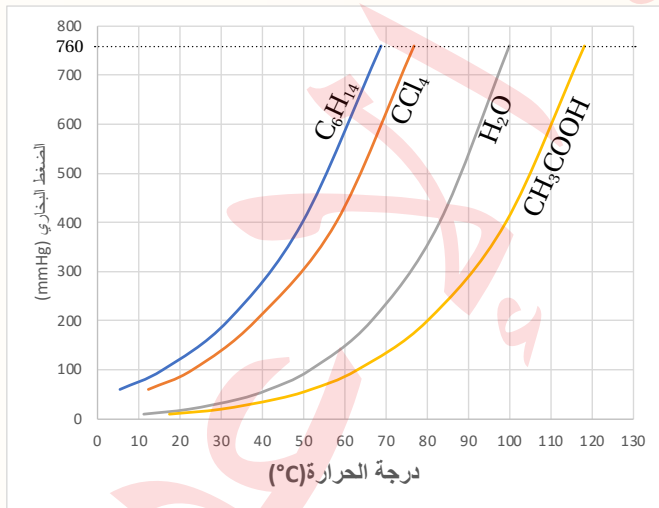
1. أقارن الكمية المتبقية من السائل نفسه في الحالتين.
2. أقارن: أي السائلين أسرع تبخرًا؟
3. أحدّد نوع قوى التجاذب بين جزيئات كل سائل.
4. أفصل اختلاف السائلين في سرعة تبخرها اعتماداً على قوى التجاذب بين جزيئاتها عند نفس درجة الحرارة.
5. أستنتج العلاقة بين درجة الحرارة وسرعة تبخر السائل.

مراجعة الدرس

AWA2EL
LEARN 2 BE



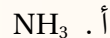
1. الفكرة الرئيسية: **أفسر**: يأخذ السائل شكل الإناء الذي يوضع فيه، ولكن حجمه يظل ثابتاً.
2. أوضح المقصود بكل مما يأتي:
 - الضغط البخاري.
 - درجة الغليان المعيارية.
3. **أفسر**: يغلي الماء في الأغوار على درجة حرارة أكثر قليلاً من 100°C .
4. أصف: سائل في وعاء مغلق ضغطه البخاري ثابت، ما العلاقة بين سرعة تبخره وسرعة تكافف بخاره؟
5. **استنتج**: يتبخر المركب A بسرعة أكبر من سرعة تبخر المركب B عند 25°C :
 - أ. أي المركبين قوى التجاذب بين جزيئاته أكبر؟
 - ب. أي المركبين له ضغط بخاري أعلى عند 25°C ؟
 - ج. أي المركبين درجة غليانه المعيارية أكبر؟
6. يمثل المنحنى المجاور تغير الضغط البخاري (mmHg) لأربعة سوائل مع درجة الحرارة $^{\circ}\text{C}$. أجب عنما يأتي:
 - أ. أحدد الضغط البخاري لرابع كلوريد الكربون عند 60°C .
 - ب. أحدد درجة الغليان المعيارية للهكسان.
 - ج. أرتّب السوائل الأربع حسب سرعة تبخرها.
 - د. بفرض أن الضغط الجوي على قمة أحد الجبال يساوي 500 mmHg، أحدد درجة غليان الماء عند هذا الارتفاع.
 - هـ. **استنتاج** اسم السائل الذي له أعلى طاقة تكافف مولية.



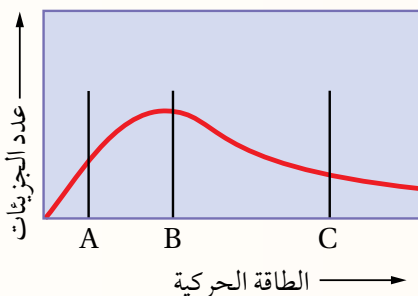
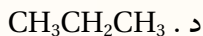


7. اختار الإجابة الصحيحة لكلٌّ فقرة من الفقرات الآتية:

1. المادة الأسرع تكافأً من المواد الآتية عند الظروف نفسها:



2. المركبات الآتية متقاربة في الكتلة المولية، أي منها له أعلى درجة غليان معيارية:



3. يمثل المنحنى توزيع الطاقة الحرارية على الجزيئات لثلاث سوائل مختلفة أعطيت الرموز الافتراضية A, B, C عند درجة حرارة معينة T، وتمثل الخطوط في الشكل الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتغلب على قوى التجاذب بين جزيئات كل سائل. فإن العبارة الصحيحة من العبارات الآتية هي:

أ. درجة غليان السائل A أكبر من درجة غليان السائل B.

ب. يتوقع أن تتوارد معظم جزيئات السائل A في الحالة الغازية.

ج. يتوقع أن السائل C له أقل طاقة تبخر مولية.

د. الضغط البخاري للسائل C أعلى منه للسائل B.

| طاقة التبخر المولية kJ/mol | السائل |
|----------------------------|--------|
| 29.06 | L |
| 43.29 | M |
| 50.5 | T |
| 34.14 | V |

4. يتضمن الجدول الآتي قيم طاقة التبخر المولية لأربعة سوائل مختلفة أعطيت الرموز الافتراضية V, T, M, L؛ أيٌ منها يتوقع أن تكون قوى الترابط بين جزيئاته الأقوى؟

ب. L

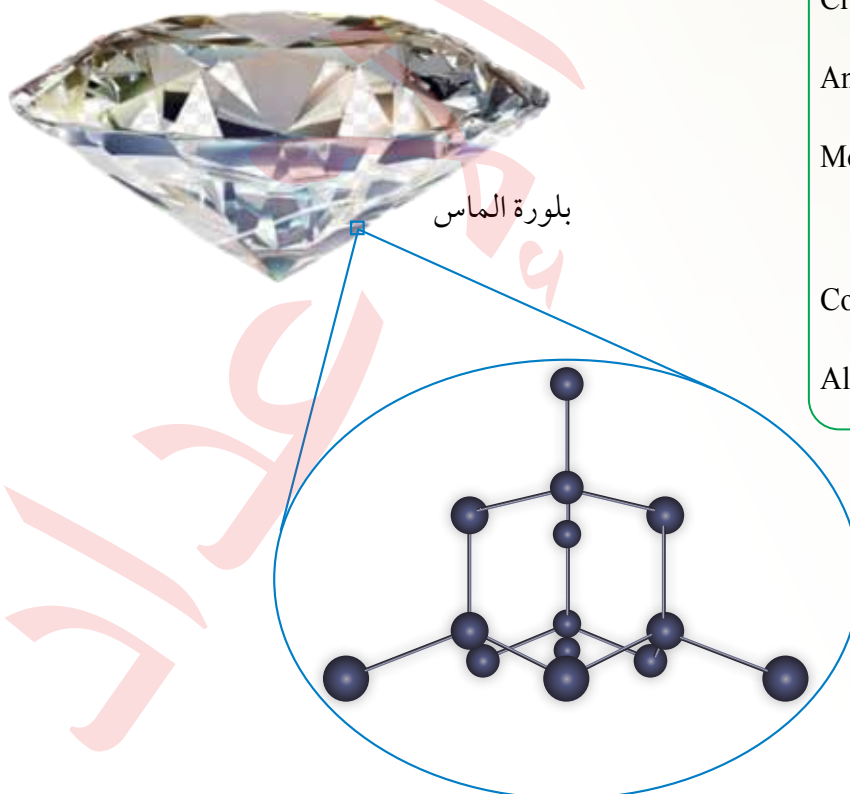
د. V

خصائص عامة للمواد الصلبة

General Properties of Solids

تَسْمُ جُسِيماتِ المادَّةِ فِي الْحَالَةِ الْصَّلْبَةِ (ذَرَّاتٌ، جُزِيَّاتٌ، أَيُونَاتٌ) بِأَنَّهَا مُتَقَارِبَةٌ جَدًّا وَأَنَّ قُوَّةَ التَّجَاذُبِ بَيْنَهَا كَبِيرَةٌ؛ لِذَلِكَ تَتَرَبَّ فِي أَماكنَ مُحدَّدةٍ لَا تَغَادِرُهَا وَتَتَحرَّكُ فِي أَماكنَهَا حَرْكَةً اهْتَزاَيَّةً. وَالْمادَّةُ الْصَّلْبَةُ كَافِتهاً عَالِيَّةً، وَغَيْرُ قَابِلَةٍ لِلنَّضْغَاطِ أَوِ الْجَرِيَانِ؛ مَمَّا يَعْنِي أَنَّهَا ذَاتُ شَكْلٍ وَحَجْمٍ ثَابِتَيْنِ. وَعِنْدِ تَسْخِينِ الْمادَّةِ الْصَّلْبَةِ تَهْتَزُّ جُسِيماتُهَا عَلَى نَحْوِ أَسْرَعِ، وَمَعَ زِيادةِ طَاقَةِ الْحَرْكَةِ يَضَعُفُ التَّجَاذُبُ بَيْنَهَا فَتَتَحُولُ الْمادَّةُ إِلَى الْحَالَةِ السَّائِلَةِ، وَتَسْمَى درجةُ الْحَرَارَةِ الَّتِي تَتَحُولُ عَنْهَا الْمادَّةُ مِنَ الْحَالَةِ الْصَّلْبَةِ إِلَى الْحَالَةِ السَّائِلَةِ درجةُ الانصهار Melting Point.

تَتَرَبَّ جُسِيماتُ الْمادَّةِ الْصَّلْبَةِ بِطَرِيقَتَيْنِ؛ فَتُكَوِّنُ فِي الْأَوَّلِيِّ أَشْكَالًا هَندَسِيَّةً مُنَظَّمَةً، وَسَمَّيَ فِي هَذِهِ الْحَالَةِ مَادَّةً صَلْبَةً بِلُورِيَّةً Crystalline Solid، أَنْظُرُ الشَّكْلَ (20)، وَمَثَلًا عَلَيْهَا الْذَّهَبُ، وَالْمَاسُ، وَكَلُورِيدِ الصُّودِيُّومِ.



القدرةُ الرَّئِيسَةُ :

تَقْسِمُ الْمَوَادُ الْصَّلْبَةُ إِلَى نَوْعَيْنِ رَئِيْسَيْنِ؛ مَوَادُ صَلْبَةٍ بِلُورِيَّةٍ وَمَوَادُ صَلْبَةٍ غَيْرِ بِلُورِيَّةٍ، وَتُصَنَّفُ الْمَوَادُ الْصَّلْبَةُ الْبِلُورِيَّةُ إِلَى أَرْبَعَةِ أَنْوَاعٍ رَئِيْسَةٍ بِحَسْبِ خَصَائِصِهَا الْفِيَزِيَّيَّةِ.

نتائجُ التَّعْلِمِ :

- أَتَعْرَفُ خَصَائِصِ الْمَادَّةِ فِي الْحَالَةِ الْصَّلْبَةِ.
- أَصْنَفُ الْمَوَادُ الْصَّلْبَةَ الْبِلُورِيَّةَ إِلَى أَنْوَاعِهَا الرَّئِيْسَةِ، وَأُمِّيَّزُ بَيْنَ صَفَاتِهَا.

المفاهيمُ والمصطلحاتُ :

| | |
|------------------------|----------------------|
| Crystalline Solid | صلبة بلوريّة |
| Amorphous Solid | صلبة غير بلوريّة |
| Molecular Solid | صلبة جزيئية |
| | صلبة شبكيّة تساهميّة |
| Covalent Network Solid | |
| Allotropy | ظاهرة التَّآصُل |

الشكل (20): مادَّةٌ

صلبة بلوريّة.

وتترَّبُ في الثانية عشوائياً (ليس لها شكل هندسي منتظم)، وَتُسمى مادَّة صُلبة غير بلوريَّة Amorphous Solid، كما في الشكل (21)، ومثالٌ عليها البلاستيك، والزجاج، والأسفلت.

سأعرِّفُ في هذا الدرس نوع الجُسيمات المكوَّنة للمواد الصُلبة البلوريَّة ونوع الروابط أو قوى الترابط بينها وخصائصها الفيزيائيَّة.

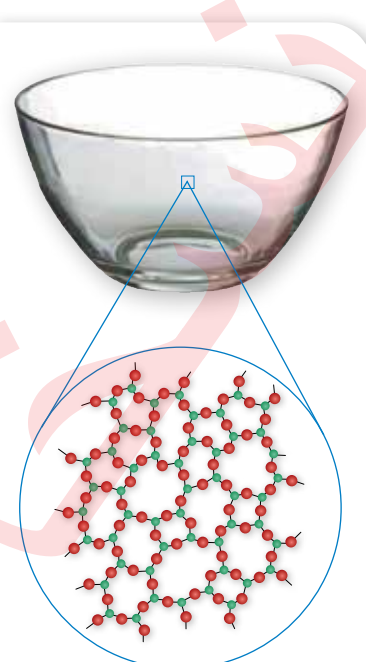


المواد الصُلبة البلوريَّة Crystalline Solids

تتكوَّنُ المواد الصُلبة البلوريَّة من جُسيمات، إما أن تكون ذرَّاتٍ أو جُزيئاتٍ أو أيونات، وقد صُنفَتُ المواد الصُلبة البلوريَّة بناءً على نوع الروابط أو قوى التجاذب بين جسيماتها إلى أربعة أنواع؛ صُلبة جزيئيَّة تشمل ذرات الغازات النبيلة في الحالة الصُلبة والجزيئات التي ترابط في ما بينها بروابط هيدروجينية أو ثنائية القطب أو قوى لندن. صُلبة شيكية تساهميَّة تتكون من ذرات ترتبط في ما بينها بروابط تساهميَّة، صُلبة فلزية تتكون من ذرات الفلز وتترتَّب في ما بينها برابطة فلزية. صُلبة أيونيَّة تتكون من أيونات موجبة وسلبية ترتبط في ما بينها بروابط أيونيَّة.

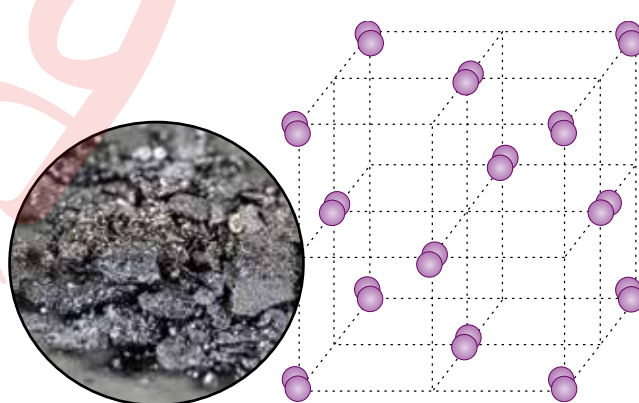
المواد الصُلبة الجُزيئيَّة Molecular Solids

الجُسيمات المكوَّنة للمواد الصُلبة الجُزيئيَّة Molecular Solids هي ذرَّاتٌ أو جُزيئاتٌ ترتبطُ مع بعضها بقوى تجاذب ضعيفة نسبياً؛ لذلك فإنَّها تشتَركُ في صفات عدَّة، منها أنها مواد هشَّة ذات درجات انصهار منخفضة، كما أنها غيرُ موصلة للتيار الكهربائيٍّ، ويرجع ذلك إلى أنَّ الجُسيمات المكوَّنة لها متعادلةُ الشحنة ترتبطُ مع بعضها بقوى تجاذب ضعيفة؛ فمثلاً؛ بلورَة اليود تتكونُ من جُزيئات اليود I_2 المتعادلة التي ترتبط بقوى لدن الضعيفة؛ لذلك؛ فإنَّ درجة انصهاره منخفضة، كما أنَّ بلوراته هشَّة غيرُ موصلة للتيار الكهربائيٍّ. أنظرُ الشكل (22).



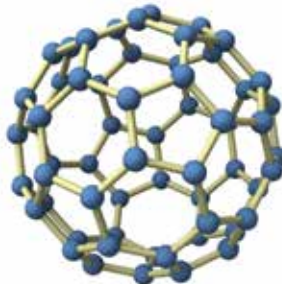
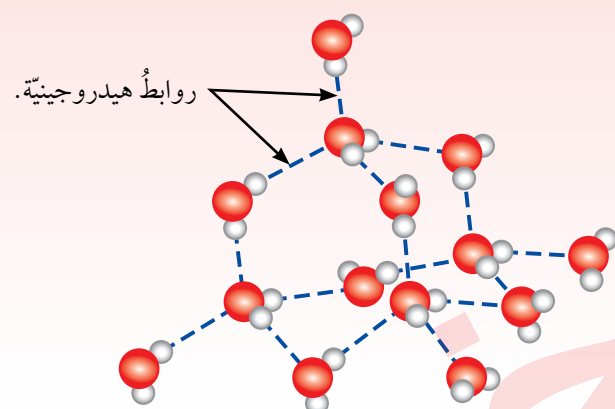
الشكل (21): مادَّة صُلبة غير بلوريَّة.

أتحققُ: ما الفرقُ بين المواد الصُلبة البلوريَّة وغير البلوريَّة؟



الشكل (22): بلورَة اليود.

الشكل (23): ترتيب جزيئات H_2O في الجليد.



الشكل (24): جزيء واحد من كرات باكي C_{60} .

وينطبق ذلك على الجليد أيضاً، الذي تترابط جزيئاته بروابط هيدروجينية؛ حيث يرتبط كل جزيء من H_2O بأربعة جزيئات أخرى، ويكون كل جزيء في البلاوره مركزاً رباعياً الأوجه منتظم، كما في الشكل (23).

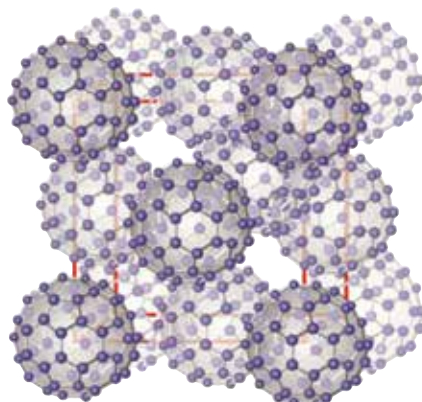
ويكون الكربون مادة صلبة جزيئية تسمى بكمنسترفولرين Buckminsterfullerene أو كرات باكي، اكتُشفت عام 1985، تتكون من جزيئات كروية الشكل مجوفة صيغتها الجزيئية C_{60} ؛ إذ ترابط ذرات الكربون داخل الجزيء الواحد (الكرة الواحدة) بروابط تساهمية، بحيث ترتبط كل ذرة كربون بثلاث ذرات أخرى مكونة حلقات خماسية وسداسية مرتبطة مع بعضها بعضًا لتشبه كرة القدم.

أنظر الشكل (24).

وتترابط الجزيئات (الكرات) مع بعضها بقوى لندن الضعيفة - أنظر الشكل (25) - مكونة بلورات إبرية الشكل سوداء اللون تسمى بكمنسترفولرين.

وتحمي بلورات بكمنسترفولرين بأنها غير موصلة للتيار الكهربائي؛ لأنها تتكون من جزيئات متعادلة.

الشكل (25): بلورة بكمنسترفولرين.



المواد الصلبة الشبكية التساهمية Covalent Network Solids

جسيمات المواد الصلبة الشبكية التساهمية Covalent Network Solids

ذرات تترابط في ما بينها بروابط تساهمية في بناء شبكي صلب، مثل الماس، الذي يتكون من ذرات الكربون؛ حيث ترتبط كل ذرة كربون بأربع روابط تساهمية مع أربع ذرات كربون أخرى، وتكون كل ذرة مركزاً رباعياً الأوجه منتظم، كما يظهر في الشكل (26). والماس عالي القساوة ودرجة انصهاره مرتفعة، كما أنه غير موصل للتيار الكهربائي؛ نظراً إلى أن إلكتروناته مقيدة غير حرّة الحركة، وهو يُعد أكثر المواد الطبيعية قساوة؛ لذا يستخدم في صناعة أدوات القطع والقص.

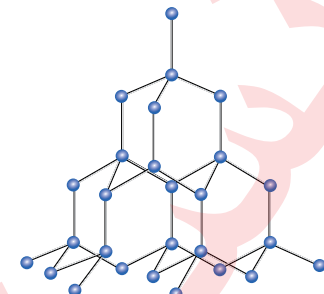
وهناك شكل آخر من البلورات يكونه الكربون، هو الغرافيت، حيث ترتبط كل ذرة كربون بثلاث ذرات كربون أخرى بحيث تشكّل حلقات سداسية الشكل، وتشكل هذه الحلقات مع بعضها طبقات رقيقة، كما يظهر في الشكل (27)، ترابط مع بعضها بقوى لندن الضعيفة، وهذا الترابط الضعيف يجعل الغرافيت مادة هشة، ويسهل انزلاق الطبقات المكونة له فوق بعضها بعضاً؛ لذا يستخدم في صناعة أفلام الرصاص. ونظراً إلى وجود روابط π بين ذرات الكربون؛ فإن الإلكترونات المشاركة فيها تشكّل ما يشبه السحابة بين الطبقات؛ مما يجعل الغرافيت موصلًا للتيار الكهربائي، وهو بذلك يُعد في خصائصه عن خصائص المركبات الشبكية التساهمية على نحو عام.

تسمى ظاهرة وجود أكثر من شكل بلوري للعنصر الواحد في الحالة الفيزيائية نفسها ظاهرة التأصل Allotropy، ويسمى كل من الماس والغرافيت وبكمسترولرين متأصلات.

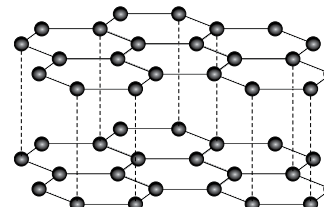
ويعد الكوارتز SiO_2 - أيضاً - مثالاً آخر على المواد الصلبة الشبكية التساهمية، وتشبه بلورته بلورة الماس، كما يظهر في الشكل (28)؛ حيث ترتبط كل ذرة سليكون بأربع ذرات أكسجين. والكوارتز أيضاً شديد القساوة، ولكنه أقل قساوة من الماس.

وتميز المواد الصلبة الشبكية التساهمية بالقساوة وبدرجات انصهار مرتفعة؛ نظراً إلى قوّة الروابط التساهمية التي تربط بين ذراتها، وهي غير موصلة للتيار الكهربائي في حالتي الصلاة والسيولة على نحو عام.

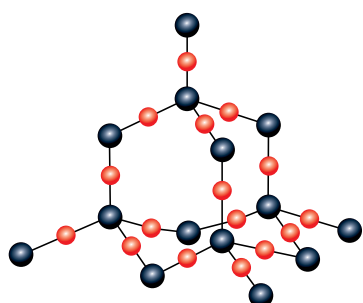
أتحقق: أفسر: الغرافيت موصل جيد للكهرباء.



الشكل (26): رسم تخطيطي للماس.



الشكل (27): رسم تخطيطي للغرافيت.



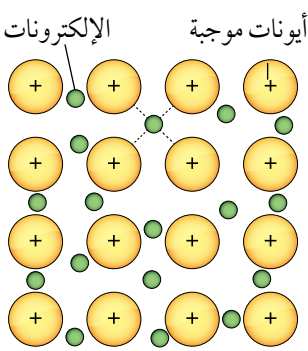
ذرات الأكسجين
ذرات السليكون

الشكل (28): بلورة الكوارتز.

المواد الصلبة الفلزية Metallic Solids



الشكل (29): بلورة الذهب.

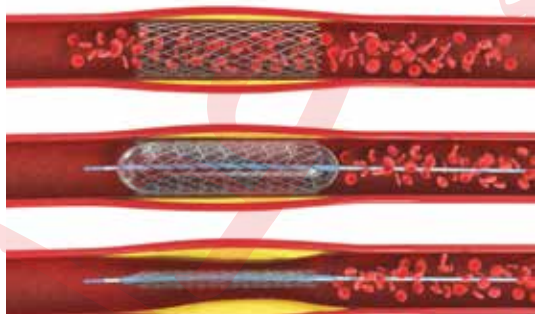


الشكل (30): الرابطة الفلزية، وتظهر صفو الأيونات الموجة في بحر الإلكترونات السالبة.

ذرات الفلزات تكوّن المواد الصلبة الفلزية Metallic Solids، أنظر الشكل (29)، وتشترك بمجموعة من الصفات، منها: درجات انصهارها مرتفعة على نحو عام، وموصلة للتيار الكهربائي، وقابلة للطرق والسحب، ويرجع السبب في هذه الصفات إلى الرابطة الفلزية بين ذراتها. ويمكن تخيل بلورة الفلز كأنها صفوف من الأيونات الموجة مغمورة في بحر من الإلكترونات السالبة حرّة الحركة، كما يوضح الشكل (30)، وهي قابلة للطرق والسحب؛ لأن الطرق على صفوف الأيونات الموجة يجعلها تنزلق مبتعدةً عن بعضها، ولكنها تبقى متراقبة بفعل تجاذبها مع الإلكترونات الحرّة، ومن ثم يمكن تشكيلها صفائح أو أسلاكاً أو قضباناً، أمّا قدرتها على إيصال التيار الكهربائي؛ فترجع لبحر الإلكترونات السالبة حرّة الحركة في البلورة، وسبب صلابتها ودرجات انصهارها المرتفعة عائد إلى قوّة الرابطة الفلزية. وعند مقارنة درجة انصهار كلّ من عنصر الصوديوم والمغنيسيوم؛ نجد أن درجة انصهار الصوديوم Na تساوي $98^{\circ}C$ ودرجة انصهار المغنيسيوم Mg تساوي $650^{\circ}C$ ، وهو ما يدل على أن الرابطة الفلزية في المغنيسيوم أقوى منها في الصوديوم.

أتحقق: أُفَسِّرْ قابلية المواد الصلبة الفلزية للطرق والسحب.

الربط بالاطب

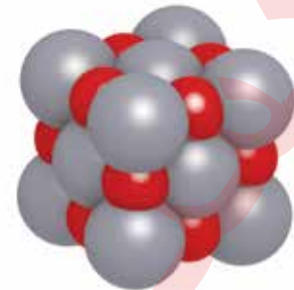


الدعامات القلبية المستخدمة لفتح الشرايين.

تمكّن فريق من الباحثين من تطوير جيل جديد من السبائك الفلزية للأغراض الطبية مخصوصة لعمل الدعامات القلبية. والسبائك المبتكرة مصنوعة من التيتانيوم Ti ، مضافة إليه فلز التنتاليوم Ta بنسبة 6% والنبيبيوم Nb بنسبة 17%， ومتّازة بمرونة فائقة وقوّة كبيرة، كما أنها خالية من العناصر السامة أو تلك التي تسبّب التهابات عصبية أو حساسية.

المواد الصلبة الأيونية Ionic Solids

تتكون جسيمات المواد الأيونية من أيونات موجبة وسالبة تتجاذب وتترابط برابطة أيونية، من الأمثلة عليها كلوريد البوتاسيوم KCl وأكسيد الكالسيوم CaO، ويوضح الشكل (31) بلورة أكسيد الكالسيوم.



الشكل (31): بلورة أكسيد الكالسيوم.

تعد الرابطة الأيونية رابطة قوية؛ لذلك فإن المواد الصلبة الأيونية Ionic Solids شديدة الصلاسة ودرجات انصهارها مرتفعة؛ فمثلاً: درجة انصهار كلوريد البوتاسيوم °C 770، ودرجة انصهار أكسيد الكالسيوم °C 2572.

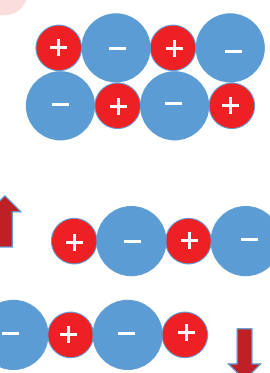
ورغم شدة صلاسة المواد الأيونية فإنها هشة، وإذا تعرضت البلورات للطرق؛ فإن أيوناتها تتحرّك (تنزلق) بالنسبة إلى بعضها بعضاً، بحيث تقارب الأيونات المتشابهة في الشحنة فتنافر، وهو ما يؤدي إلى تحطم البلورة، كما يبيّن الشكل (32).

لا توصل المواد الصلبة الأيونية التيار الكهربائي؛ لأن أيوناتها غير حرة الحركة، أمّا عند صهرها أو إذابتها في الماء فإن أيوناتها تصبح حرة الحركة؛ لذلك توصل محاليلها ومصاهميرها للتيار الكهربائي.

أتحققُ: أُفسّرُ: رغم صلاسة المركبات الأيونية إلا أنها هشة.

تحديد أنواع المواد الصلبة Identifying Types of Solids

تستخدم الخصائص الفيزيائية للبلورة الصلبة في تحديد نوع المادة ما إذا كانت جزيئية أو شبكيّة تساهمية أو فلزية أو أيونية، كما أنه يمكن معرفة نوع المادة من خلال معرفة نوع الجسيمات المكونة لها والروابط بينها، ويوضح الجدول (5) أنواع المواد الصلبة والخصائص العامة لكل نوع.



الشكل (32): تحطم بلورة المادة الأيونية نتيجة تعرضها للطرق.

الجدول (5): أنواع المواد الصلبة.

| نوع المادة الصلبة | نوع الجسيمات | الروابط أو قوى الترابط | خصائص عامة للمادة الصلبة | أمثلة |
|-------------------|--------------------------------|--------------------------------------|---|---|
| جزيئية | جزيئات وذرارات الغازات النبيلة | روابط هيدروجينية، ثنائية القطب، لندن | هشة، درجة انصهار منخفضة، غير موصلة للكهرباء. | $\text{Ne}_{(s)}$, CH_4 , S_8 , P_4 , $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ |
| شبكيّة تساهمية | ذرات | تساهمية | صلبة جداً، درجة انصهارها مرتفعة، غير موصلة للكهرباء بوجه عام. | SiO_2 , Si, SiC , C ماس |
| فلزية | ذرات | فلزية | صلبة، متفاوتة في درجة الانصهار وبيوجه عام مرتفعة، قابلة للطرق والسحب، موصلة للكهرباء ومصاهميرها أيضاً موصلة للكهرباء. | K, Al, Cu, Ag, Ni, Ba |
| أيونية | أيونات | أيونية | صلبة، هشة، درجة انصهار مرتفعة، غير موصلة للكهرباء. بينما محاليلها ومصاهميرها موصلة للكهرباء. | LiF , CaF_2 , ZnS , NaCl |

المثال 11

أحد نوع المادة الصلبة البلورية لكل مما يأتي:

- أ. مادة (A) بيضاء اللون تنصهر على درجة حرارة 730°C غير موصلة للكهرباء، بينما محلولها موصل للكهرباء.
- ب. مادة (B) شديدة الصلابة وشفافة وتنصهر عند درجة حرارة 3000°C .

المعطيات:

- أ. درجة انصهار المادة A: 730°C ، التوصيل للكهرباء: غير موصلة في الحالة الصلبة و محلولها موصل.
- ب. المادة B شديدة الصلابة، درجة انصهار المادة B: 3000°C

الحل:

- أ. درجة انصهار المادة A مرتفعة نسبياً، وتشترك المواد الفلزية والأيونية في هذه الصفة، وكذلك فإن المادة A غير موصلة للكهرباء في حالة الصلابة، بينما محلولها موصل للكهرباء وهذه الصفة مميزة للمركبات الأيونية، فالمادة A أيونية.
- ب. بما أن المادة B شديدة الصلابة ودرجة انصهارها مرتفعة وهي صفات المواد الشبكية التساهمية؛ فالمادة B شبكية تساهمية.

المثال 12

أحد نوع كل من المواد الصلبة البلورية الآتية: $\text{HF}_{(s)}$ ، Fe ، Na_2O ، Si .

الحل:

- $\text{HF}_{(s)}$: جزيئية؛ لأنها تتكون من جزيئات تترابط بروابط هيدروجينية.
- Fe : فلزية؛ الحديد فلز تترابط ذراته بروابط فلزية.
- Na_2O : أيونية؛ لأن الرابطة بين أيونات Na^+ وأيونات O^{2-} رابطة أيونية.
- Si : شبكية تساهمية؛ لأن ذرات Si تترابط بروابط تساهمية في بناء شبكي صلب.

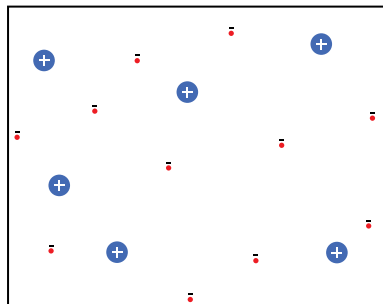
مراجعة الدرس



1. الفكرة الرئيسية: أوضح أنواع الرئيسة للمواد الصلبة البلورية.
2. أوضح المقصود بكل مما يأتي:
 - المادة الصلبة البلورية.
 - المادة الصلبة غير البلورية.
 - ظاهرة التآصل.
3. أفسر: المواد الصلبة غير قابلة للانضغاط أو الجريان.
4. أحدد الروابط أو قوى الترابط الموجودة في كل نوع من المواد الصلبة البلورية الآتية:
 - المادة الصلبة الفلزية
 - المادة الصلبة الأيونية
 - المادة الصلبة الشبكية التساهمية
 - المادة الصلبة الجزيئية
5. أحدد نوع كل من المواد الصلبة البلورية الآتية: KI ، NH_3 ، SiC ، Ni
6. أصنف المواد الصلبة الآتية حسب نوعها: مادة صلبة جزيئية، مادة صلبة فلزية، مادة صلبة شبكية تساهمية.
 - أ. مادة صلبة غير موصلة للكهرباء، تنصهر عند درجة حرارة 650°C ، ويوصل مصهورها الكهرباء.
 - ب. مادة صلبة لامعة موصلة للكهرباء.
 - ج. مادة شديدة الصلاسة، درجة انصهارها 2730°C ، ولا يوصل مصهورها الكهرباء.
 - د. مادة صلبة هشة، تنصهر على درجة حرارة 119°C ، وغير موصلة للكهرباء.
7. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:
 1. إحدى المواد الآتية صلبة وحشة ودرجة انصهارها مرتفعة:
 - أ. SiF_4
 - ب. C ماس
 - ج. KCl
 - د. Cu
 2. إحدى العبارات التالية ليست من صفات مادة بكمستر فولرين:
 - أ. تكون بلورات إبرية الشكل
 - ب. تترابط ذراتها مكونة حلقات سداسية مرتبطة بعضها.
 - ج. غير موصلة للتيار الكهربائي
 - د. تعد من متاصلات الكربون.
 3. المادة التي لها أعلى درجة انصهار:
 - أ. MgO
 - ب. SO_2
 - ج. Cl_2O
 - د. SO_3
 4. إحدى المواد الآتية صلبة جزيئية:
 - أ. Al
 - ب. BaCl_2
 - ج. Si
 - د. P_4

الإثراء والتلوّح

الحالة الرابعة للمادة Plasma



مكونات البلازما

البلازما Plasma أو الغازات المتأينة خليطٌ غازيٌ مكوّنٌ من الإلكترونات حُرّة الحركة والأيونات الموجبة الناتجة بعد انفصال الإلكترونات عن الذرة. وتتكوّنُ البلازما نتيجةً درجات الحرارة التي تزيدُ عن آلاف عدّة من درجات سلسيلوس، وتوجّد طبيعياً في الشمس والنجوم والمجّارات والسدّم، كما تتكونُ بفعل الضوء عند حدوث البرق؛ حيث تتأيّن جزيئات الهواء، وكذلك يمكن تحضيرها صناعياً.

تشبهُ البلازما في خصائصها الغازاتِ؛ إذ ليس لها حجمٌ أو شكل ثابتان، ولكن قوى التجاذب الكبيرة بين مكوّناتها تكسبُها خصائصَ غير متوقّعة مثل توصيل التيار الكهربائيّ، وهذا المزيجُ من الخصائص هو ما جعلَها تُصنَّفُ حالة رابعةً للمادة.



محوّل النّفايات البلازميّ.

وللبلازما مجموعة من الاستخدامات التكنولوجية الحديثة، منها محوّل النّفايات البلازميّ Plasma Waste Converter الذي يتعامل مع معظم مخلفات الموادّ بما فيها الموادّ الخطرة، حيث تعمل الطاقة المخزنّة في البلازما على كسر الروابط بين جزيئات مواد النّفايات فستفكّ إلى العناصر المكوّنة لها، وتقسم النّواتج النهائية في هذا المحوّل إلى نوعين؛ ناتجٌ غازيٌ غنيٌ بغاز الهيدروجين، وناتجٌ صلبٌ يطلق عليه الخبر، ويعتمد نوع النّاتج النهائي على نوع النّفايات المدخلة، فالنّفايات العضويّة تخرج على شكل ناتجٍ غازيٍ، أمّا النّفايات غير العضويّة فتخرج على شكل ناتجٍ صلبٍ، ويستفادُ من غاز الهيدروجين الناتج كوقود. أمّا النّاتج الصّلب فيُستخدمُ في صناعة الكونكريت (الإسمنت) والأسفلت.

ولمحوّل النّفايات البلازميّ فوائد متعدّدة مقارنةً بالطّرائق التقليديّة لمعالجة النّفايات؛ فهو لا يحتاج إلى أراضٍ لطمر النّفايات، كما أنّ كمية غازات الدفيئة وملوّثات الهواء الناتجة منه أقلّ منها في المكبات الخاصة بحرق النّفايات، ورغم هذه الفوائد، فإنّ محطّات معالجة النّفايات باستخدام البلازما محدودة العدد؛ وذلك نظراً إلى كُلفة إنشائها الماديّة الكبيرة.

مراجعة الوحدة

- ما المادة التي لها أعلى درجة غليان؟
- أرتب السوائل الثلاثة حسب تزايد قوى التجاذب بين جزيئاتها.
- 6. إذا كانت طاقة التبخر المولية للسوائل الآتية، كما يأتي:
 O_2 (6.8 KJ/mol) , Ne (1.8KJ/mol) , CH_3OH (34.5KJ/mol)
 أ. أحدد نوع قوى التجاذب بين جسيمات كل سائل.
 ب. أي هذه السوائل له أعلى درجة غليان؟
- 7. أحدد المادة التي لها أعلى درجة انصهار بين الأزواج الآتية:
 SO_2 , Li_2O
 SiO_2 , CO_2
 Ar , Al
- 8. أفسر إذا علمت أن كثافة الماس 3.5 g/mL ، وأن كثافة الغرافيت 2.3 g/mL . اعتماداً على التركيب البلوري لبكمسترفولرين؛ هل من المتوقع أن تكون كثافتاً بكمسترفولرين أكبر أم أقلًّا منها؟ أفسر ذلك.
- 9. اختار الإجابة الصحيحة لكلٍّ فقرة من الفقرات الآتية:
 - 1. إحدى العبارات الآتية لا تتفق مع نظرية الحركة الجزيئية:
 - أ. حركة جزيئات الغاز مستمرة وعشواوية.
 - ب. متوسط الطاقة الحرارية للغازات ثابتٌ عند درجة الحرارة نفسها.
 - ج. تصادم جزيئات الغاز تصادماتٍ مرنّة.
 - د. تتحرّك جزيئات الغاز جميعها بالسرعة نفسها عند درجة الحرارة نفسها.

1. أوضح المصود بكلٍّ من:
 قانون أفوجادرو. الماء.
 المادة الصلبة الجزيئية.
2. أفسر ما يأتي:
 يتناسب ضغطُ الغاز طردياً مع درجة حرارته عند ثبات حجمه.
 انتشار غاز NH_3 أسرع من انتشار غاز CO_2 .
 درجة انصهار CH_3COOH أكبر من درجة انصهار C_2H_5Cl .
3. أستخدم الأرقام. أحسب كتلة غاز O_2 الموجودة في وعاء حجمُه 5 L عند درجة حرارة $20^\circ C$ وضغط 1.5 atm .

أ. استخدم الأرقام. يحتوي وعاء حجمُه 1.64 L على $(1.1 \text{ g } O_2)$ و $(1.6 \text{ g } CO_2)$. وكتلة مجهولة من N_2 . إذا علمت أن الضغط الكلّي للغازات الثلاثة يساوي 1.5 atm عند درجة حرارة $27^\circ C$ ، فأحسب:
 الضغط الجزيئي لكتلة الغازات N_2 ، O_2 ، CO_2 .
 كتلة غاز N_2 في الوعاء.
5. أستخرج أدرس الجدول الآتي، الذي يبيّن الضغط البخاري لثلاثة سوائل ذات رموز افتراضية A , B , C عند درجة حرارة معينة، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

| المادة | A | B | C |
|---------------|------|-----|-----|
| الضغط البخاري | mmHg | 225 | 580 |
| | | 50 | |

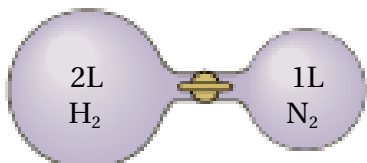
ما المادة الأسرع تبخراً؟

مراجعة الوحدة

6. كمية من غاز حجمها 1L ، إذا أصبحت قيمة كل من درجة حرارتها المطلقة و ضغطها 3 أمثال قيمها الأصلية؛ فإن حجمها بوحدة (L) يصبح:

- أ. $\frac{1}{3}$
ب. 1
ج. 9
د. 3

7. اعتماداً على الشكل المجاور؛ الضغط الكلي لمزيج الغازين بعد فتح السدادة بين القارورتين بوحدة atm عند درجة الحرارة نفسها يساوي:



$$P_{\text{H}_2} = 456 \text{ mmHg} \quad P_{\text{N}_2} = 0.21 \text{ atm}$$

- أ. 0.07
ب. 0.71
ج. 0.47
د. 0.4

* أربع أنواع محبكة الإغلاق حجم كل منها 1L ، ويحتوي كل منها على أحد الغازات الآتية: ($\text{H}_2, Mr = 2 \text{ g/mol}$)، ($\text{Ar}, Mr = 40 \text{ g/mol}$)، ($\text{He}, Mr = 4 \text{ g/mol}$)، ($\text{Xe}, Mr = 131 \text{ g/mol}$) كل منها 870 mmHg وعلى درجة حرارة الغرفة 25°C ، أُجيب عن الفقرتين 8 ، 9.

8. الوعاء الذي تكون كتلة الغاز فيه أكبر هو وعاء الغاز:

- أ. H_2 .
ب. He .
ج. Ar .
د. Xe .

2. إذا علمت أن الكتلة المولية للغازات الآتية

$$(\text{H}_2 = 2 \text{ g/mol} , \text{N}_2 = 28 \text{ g/mol} , \text{O}_2 = 32 \text{ g/mol} , \text{Ne} = 20 \text{ g/mol})$$

فإن أقل هذه الغازات انحرافاً عن سلوك الغاز المثالي عند الظروف نفسها، هو:

- أ. H_2 .
ب. N_2 .
ج. O_2 .
د. Ne .

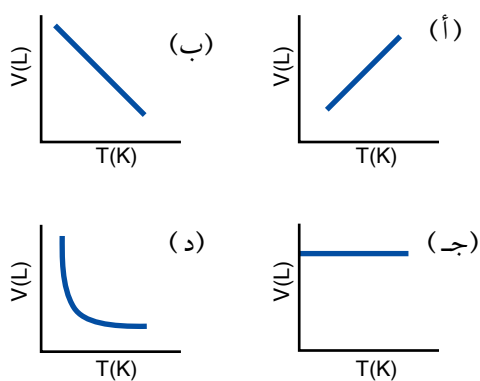
3. عينة من الغاز المحصور حجمها (V) عند درجة حرارة (35°C)، فإن درجة الحرارة التي يصبح عندها حجم الغاز مثلي حجمه الأصلي عند ثبات الضغط، هي:

- أ. 35°C .
ب. 70°C .
ج. 308°C .
د. 343°C .

4. عندما تصبح درجة الحرارة (بالكلفن) لعينة من غاز محصور 3 أمثال درجة حرارته الأصلية وحجمه مثلي حجمه الأصلي، يصبح ضغطه الجديد (P_2) مقارنة بالضغط الأصلي (P_1):

- أ. $6 P_1$.
ب. $\frac{3}{2} P_1$.
ج. $\frac{2}{3} P_1$.
د. $3 P_1$.

5. إحدى الرسوم البيانية الآتية توضح العلاقة بين حجم الغاز ودرجة حرارته المطلقة عند ثبات ضغطه:



مراجعة الوحدة

14. إذا علمت أن عنصر البورون شديد الصلابة، ودرجة انصهاره 2300°C ، ورديّة التوصيل للكهرباء على درجة الحرارة العاديّة، فإنه يصنف مادةً صلبةً بلوريّة: أ. جُزئيّة. ب. شبكيّة تساهليّة. ج. فلزيّة. د. أيونيّة.

15. المادة الصلبة البلوريّة الموصلة للتيار الكهربائي في حالتي الصلابة والسيولة، هي:

- أ. SiO_2 . ب. KF . ج. Cu . د. S_8 .

9. إذا سخن الوعاء الذي يحتوي غاز H_2 في حين برد الوعاء الذي يحتوي غاز Ar ؛ فإن الوعاء الذي يكون ضغط الغاز فيه أكبر من الأوعية الأربع هو وعاء الغاز:

- أ. He . ب. H_2 . ج. Ar . د. Xe .

10. المادة التي لها أعلى درجة غليان معياريّة، هي:

- أ. CH_3CH_3 . ب. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3$. ج. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$. د. CH_3OCH_3 .

11. ترتيب السوائل الآتية: CH_4 , CH_3Br , CH_3Cl حسب تناقص طاقة تبخرها المولية:

- أ. $\text{CH}_3\text{Br} < \text{CH}_4 < \text{CH}_3\text{Cl}$.
ب. $\text{CH}_3\text{Br} < \text{CH}_3\text{Cl} < \text{CH}_4$.
ج. $\text{CH}_3\text{Cl} < \text{CH}_3\text{Br} < \text{CH}_4$.
د. $\text{CH}_4 < \text{CH}_3\text{Cl} < \text{CH}_3\text{Br}$.

12. أحد العوامل الآتية يؤثّر في الضغط البخاري للسائل:

- أ. حجم السائل. ب. شكل الإناء. ج. كمية السائل. د. درجة الحرارة.

13. الجدول الآتي يتضمن طاقة التكافث المولية لأربعة سوائل مختلفة أعطيت الرموز الافتراضية A, B, C, D طاقة التكافث المولية kJ/mol :

| D | C | B | A | المادة |
|----|----|----|----|--------------------------------------|
| 44 | 21 | 26 | 31 | طاقة التكافث المولية kJ/mol |

- أ. B. ب. A. د. ج. C.

الوحدة

2

المحاليل

Solutions



أتأمل الصورة

تُستخدم المحاليل الكيميائية على نطاق واسع في حياتنا، سواءً في المنزل أو في الصناعات المتنوعة. فما المحلول؟ وما خصائصه؟

الفكرةُ العامةُ:

تصنَّفُ المَوَادُ إِلَى قَسْمَيْنِ: مَوَادٌ نَقِيَّةٌ، وَمَخَالِطٌ. وَالْمَحَالِيلُ إِحْدَى أَنْوَاعِ الْمَخَالِطِ، لَهَا خَصَائِصٌ مُعِيَّنةٌ.

الدَرْسُ الْأَوَّلُ: تَصْنِيفُ الْمَحَالِيلِ

الْفَكْرَةُ الرَّئِيسَةُ: الْمَحَالِيلُ مَخَالِطٌ مُتَجَانِسَةٌ، وَتُقْسَمُ إِلَى أَنْوَاعٍ مُخْتَلِفَةٍ وَفَقَ حَالَةِ الْمُذَبِّ الْفِيَزِيَّيَّةِ وَحَالَةِ الْإِشَاعَةِ وَالْتَوْصِيلِ الْكَهْرَبَائِيِّ وَحَجْمِ جُسْمِيَّاتِ الْمُذَابِ.

الدَرْسُ الثَّانِي: خَصَائِصُ الْمَحَالِيلِ

الْفَكْرَةُ الرَّئِيسَةُ: لِلْمَحَالِيلِ خَصَائِصٌ عَدَّةٌ تَمْيِيزُهَا عَنِ الْمُذَبِّ النَّقِيِّ، مُثَلُ الضَّغْطِ الْبَخَارِيِّ وَدَرْجَةِ الْغَليَانِ وَدَرْجَةِ التَّجْمِيدِ وَالضَّغْطِ الْأُسْمُوزِيِّ.



تجربة استهلاكية



خصائص المحاليل

المواد والأدوات: بيرمنغنات البوتاسيوم $KMnO_4$, مسحوق كربونات الكالسيوم، حليب سائل، ماء مقطر، دورق مخروطي سعة 200 mL عدد 3، كأس زجاجي سعة 200 mL عدد 3، ورق ترشيح، قمع، ملعقة، ميزان، ضوء.

ارشادات السلامة: أحذر عند التعامل مع المواد الكيميائية، أرتدي القفازات ومعطف المختبر.

خطوات العمل :

1 **أقيس** 5 g من بيرمنغنات البوتاسيوم $KMnO_4$ وأضعها في الكأس الزجاجي وأضيف 150 mL من الماء المقطر واحرك جيداً حتى يذوب تماماً.

2 **أقيس** 5 g من مسحوق كربونات الكالسيوم $CaCO_3$ ، وأضعها في الكأس الزجاجي وأضيف 150 mL من الماء المقطر واحرك جيداً.

3 أضع 150 mL من الحليب السائل في الكأس الزجاجي.

4 **أجرب:** أسلط الضوء على الكؤوس الثلاثة، وألاحظ الفرق بين مرور الضوء فيها، وأسجل ملاحظاتي.

5 **أجرب:** أرشح المخلوط الناتج في الكأس الأولى وذلك بوضع ورقة الترشيح داخل القمع ووضع القمع في دورق مخروطي. ثم أصب محتويات الكأس فوق ورقة الترشيح.

6 أكرر ذلك للكأسين الثانية والثالثة.

7 **الاحظ** الفرق في لون الراسح الناتج بعد عملية الترشيح، وأسجل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

1. **اقارن** أي المحاليل في الكؤوس تبدو متجانسة؟

2. **اقارن** أي المحاليل في الكؤوس بقيت المادة على ورق الترشيح بعد عملية الترشيح؟

3. **اقارن** أي المحاليل في الكؤوس مرر الضوء وايهما لا؟

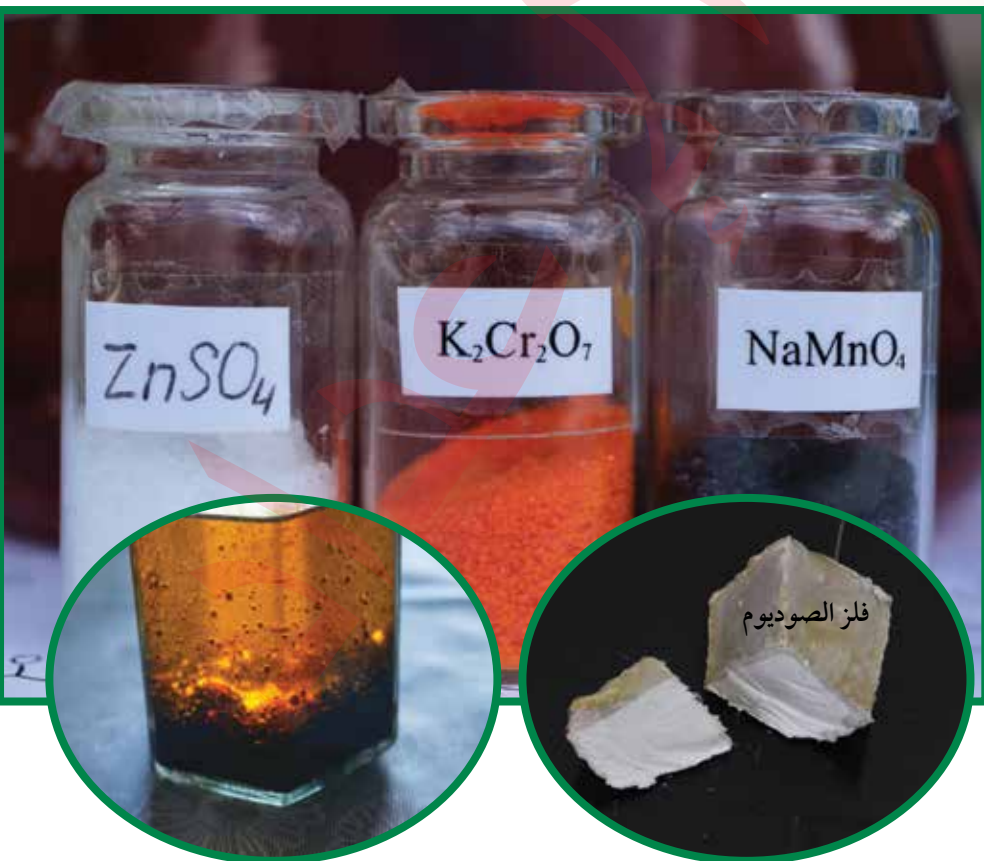
المحاليل Mixtures

توجد المواد من حولنا على شكل محاليل؛ فالماء الذي نشربه والعصائر الصناعية والعقاقير الطبية وغيرها ما هي إلا أمثلة على المحاليل. فيما المخلوط؟ وما أنواع المحاليل؟ وكيف تصنف؟

تُصنف المواد تبعاً لتركيبها إلى مواد نقية ومحاليل، فالمواد النقية تتكون من نوع واحد من الجسيمات، ويكون لها تركيب ثابت ومنتظم، مثل العناصر والمركبات.

غالباً يصعب بقاء المواد في الطبيعة بصورة نقية؛ فتختلط مع المواد المحيطة بها، وينشأ نتيجة لذلك ما يعرف بالمحاليل Mixtures، التي تتكون من مزيج من مادتين نقietين أو أكثر، تبقى كل منها محتفظة بخصائصها الكيميائية، ويبيّن الشكل (1) عدداً من المواد النقية والمحاليل.

يختلف تركيب المخلوط تبعاً لاختلاف نسبة المواد المكونة له، وكيفية توزيع مكوناته؛ فبعضها يمكن تمييز مكوناتها، مثل مخلوط الماء والتراب أو مخلوط الخل والزيت، وبعضها الآخر يصعب تمييز مكوناته، مثل محلول ملح الطعام أو كبريتات النحاس.



القلة الرئيسية:

المحاليل محاليل متاجنة، وتُنقسم إلى أنواع مختلفة وفق حالة المذيب الفيزيائية وحالة الإشباع والتوصيل الكهربائي وحجم جسيمات المذاب.

نتائج التعلم:

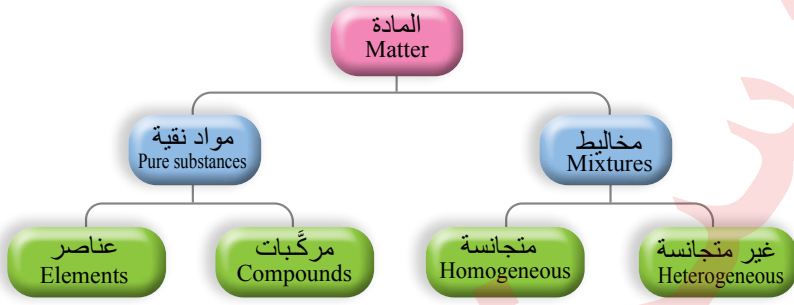
- أصناف المواد إلى نقية ومحاليل متاجنة وغير متاجنة.
- أصناف المحاليل وفق خصائص محددة.
- تستخرج العوامل المؤثرة في ذائبية المواد الصلبة والسائلة والغازية في الماء.

المفاهيم والمصطلحات:

| | |
|-------------|--------------------|
| Mixture | Suspension Mixture |
| Suspension | Colloidal Mixture |
| Colloidal | Solvent |
| Solvent | Solvation |
| Solvent | Solubility |
| Solubility | Henry's Law |
| Henry's Law | Law of Henry |

الشكل (1): مواد نقية ومحاليل.

الشكل (2): تصنیف المادة.



أنواع المخلطات Types Of Mixtures

عرفت في ما سبق أن المخلوط يتكون من مزيج من مادتين أو أكثر من المواد النقيّة، تحفظ كل منها بخصائصها الكيميائية. وتقسم المخلطات إلى قسمين؛ المخلط المتّجانية، والمخلط غير المتّجانية، انظر الشكل (2).



الشكل (3): مخلوط غير متّجانس.

المخلط غير المتّجانية Heterogenous Mixtures

تتكوّن المخلط غير المتّجانية Heterogenous Mixtures من مادتين أو أكثر من المواد النقيّة لا تترجّح مكوّناتها امتاراً، إذ تحفظ كل منها بخصائصها الكيميائية وتبقى في المخلوط متّجانيةً عن غيرها من المكوّنات، ويمكن تعرّف نوعين أساسيين من المخلط، هما: المخلط المعلقة، والمخلط الغروية.

المخلوط المعلق Suspension Mixture لا تترجّح مكوّناته مع بعضها بعضاً، وتتوزّع على نحو غير منتظم في أجزائه، ويمكن فصل مكوّناته بعملية الترشيح؛ بسبب كثيّر حجم جسيماته التي يزيد قطرها على (1000 nm)، كما يمكن أن تترسب في أسفله بفعل الجاذبية إذا تركت من غير تحرير مدةً من الزمن، ومثال ذلك مخلوط التراب والماء، كما يمكن أن تنفصل مكوّنات المخلوط المعلق إلى طبقتين واضحتين أو أكثر يمكن رؤيتها بالعين المجردة، انظر الشكل (3).

الجدول (1): أمثلة على المخلطات الغروية.

| مثال | حالة وسط الانتشار | حالة الجسيمات المنتشرة |
|------------------|-------------------|------------------------|
| الضباب | غاز | سائل |
| الغبار في الهواء | غاز | صلب |
| حجر الخفاف | صلب | غاز |
| الحليب | سائل | سائل |

المخلوط الغروي Colloidal Mixture يتكون من جسيمات تنتشر أو تتشتت خلال مادة أخرى تسمى وسط الانتشار، يتراوح قطرها بين (1 nm – 1000 nm)؛ لذلك لا يمكن فصلها بالترشيح، ولا تترسب كما في المخلط المعلقة. ومثال ذلك الضباب؛ حيث يتكون من قطرات ماء صغيرة جداً منتشرة في الهواء. ويمكن تصنيف المخلطات الغروية، تبعاً لحالة الجسيمات المنتشرة ووسط الانتشار، إلى صلب، وسائل، وغاز، كما هو موضح في الجدول (1) الذي يبيّن أمثلة على المخلطات الغروية.

الشكل (4): ظاهرة تندال.

مصدر صورة
AWAZED
LEARN 2 BE

محلول

محلول غروي

محلول معلق

تمتاز جسيمات المحلول الغروية بالحركة البراونية؛ حيث تتحرّك في السائل حرّكةً عشوائية في الاتجاهات كافة، وتتصادم مع جسيماته مما يمنع تسبّبها. وظاهر المحلول الغروي المركزة عكّرةً، أمّا المخففة منها فتظهر شفافيةً وتشتت الضوء عند مرور حزمة ضوئية خلالها في ما يُعرف بظاهرة تندال، أنظر الشكل (4)؛ حيث يلاحظ بوضوح تشتت حزمة الضوء عند مرورها في المحلول الغروي وبعض المحلول المعلقة، في حين لا يلاحظ ذلك الآخر عند مرور حزمة من الضوء عبر محلول كلوريد الصوديوم.

المحلول المتّجانس (Homogeneous Mixture (Solution

يتكون المحلول المتّجانس Homogeneous Mixture من مادتين أو أكثر لا يحدث بينهما تفاعل كيميائي، ويسمى المحلول المتّجانس محلول Solution، تنتشر فيه جسيمات المذاب على نحو منتظم ومتّماش في جميع أنحاء المذيب؛ لذلك يكون المحلول متّجانساً في التركيب والخواص. ويتراوح قطر جسيمات المذاب في المحلول (0.1–1 nm)؛ لذلك لا ترى بالعين المجردة، ولا يمكن فصل مكونات المحلول بالترشيح؛ وذلك لصغر حجم جسيماته. ومن أمثلة المحاليل المحلول الناتج من إذابة السكر في الماء، وكذلك الكثير من المحاليل التي تُستخدم في المختبرات الكيميائية.

تصنيف المحاليل:

تحتّل المحاليل في خصائصها وأنواعها، وتصنّف وفق حالة الإشباع إلى محاليل غير مشبعة ومحاليل مشبعة ومحاليل فوق الإشباع؛ وذلك تبعاً لنسبة المذاب في المذيب؛ فالمحلول غير المشبوع Unsaturated Solution، هو محلول الذي يستوعب زيادةً من المذاب عند درجة الحرارة نفسها، وإذا كان لا يستوعب زيادةً من المذاب عند درجة الحرارة نفسها فيسمى محلول المشبوع Saturated Solution، في حين إذا كان يحتوي على كمية من المذاب أكثر مما يمكن إذابته عند درجة حرارة معينة في ظروف معينة فيسمى محلول فوق الإشباع Super Saturated Solution.

الربط بالحياة

ظاهرة تندال في الطبيعة

يعدُ الضباب محلولاً غرويًّا، تشتت الأشعة الضوئية عند مرور الضوء خلال جسيماته، ويمكن ملاحظة هذه الظاهرة بوضوح في بعض الغابات، كما يظهر في الصورة.



الجدول (2): تصنیفُ المحاليل تبعاً لحالة المذيب وأمثلةً عليها.

| مثال | المذيب | المذاب | حالة المحلول |
|-----------------------------|--------|--------|--------------|
| النحاس في الذهب | صلب | صلب | |
| الزئبق في الفضة | صلب | سائل | |
| الهيدروجين في البلاتين | صلب | غاز | |
| الملح في الماء | سائل | صلب | |
| الخل في الماء | سائل | سائل | سائل |
| ثاني أكسيد الكربون في الماء | سائل | غاز | |
| الأكسجين في النيتروجين | غاز | غاز | غاز |



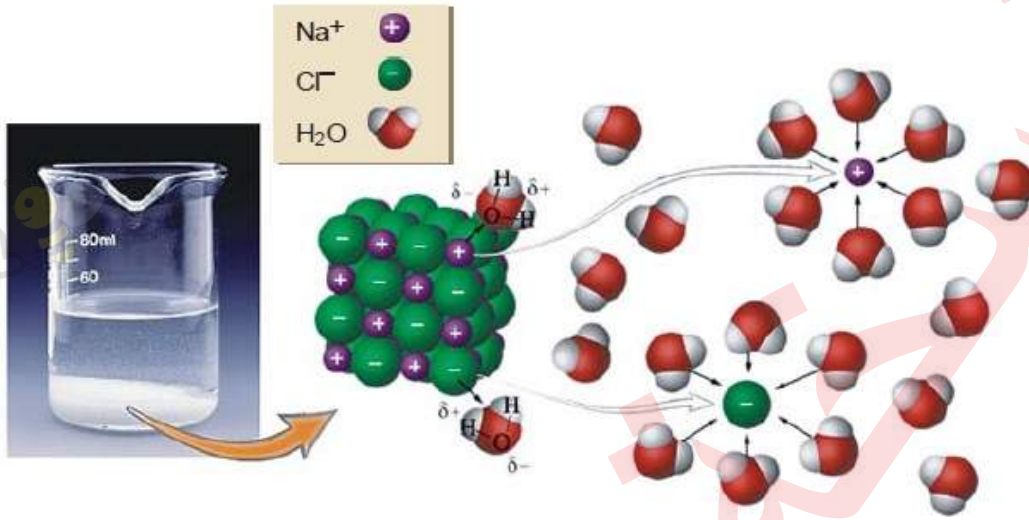
أعدَّ فيلمًا قصيراً باستخدام برنامج صانع الأفلام (movie maker)، يوضحُ تصنیف المادة إلى موادٍ نقية (عناصر ومركبات) وموادٍ غير نقية (مخاليط متجانسة وغير متجانسة)، ويشتملُ على خطٍّ مفاهيميٍّ ومفهومٍ كلٌّ منها وصورٍ لأمثلة، بإشرافِ معلمٍ / معلمتٍ، ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصفّ.

تُصنَّفُ المحاليلُ أيضًا وفق قابليتها للتوصيل الكهربائي إلى نوعين، هما: المحاليلُ الكهربائية Electrolyte Solutions، وهي التي توصل التيار الكهربائي، سواء كان التوصيل بدرجة قوية أو بدرجة ضعيفة، والمحاليلُ اللاكهربائية Non-Electrolyte Solutions، وهي التي لا توصل التيار الكهربائي. يمكنُ كذلك تصنیفُ المحاليل تبعاً لحالة المذيب الفیزیائیة إلى محاليلٍ صلبة أو سائلة أو غازية؛ فسيكمة الفولاذ - مثلاً - محلولٌ صلبٌ يتكونُ من الحديد والكربون وبعض العناصر الأخرى، يكون فيه الحديد هو المذيب؛ فهو يشكّل النسبة الأكبر بين المكونات، وكذلك الهواء محلولٌ غازيٌ يكون المذيب فيه غاز النيتروجين؛ فهو الوسط الذي تتشرّر فيه مكوناتُ الهواء المختلفة. ويوضحُ الجدول (2) تصنیفَ المحاليل تبعاً لحالة المذيب ويدركُ أمثلةً عليها.

وَتُعدُّ المحاليلُ السائلة التي يكون فيها المذيب ماءً من أكثر أنواع المحاليل استخداماً، وتسمى المحاليل المائية Aqueous Solutions.

Solution Formation تكون المحلول

يتكون المحلول عندما تنتشر جسيمات المذاب (جزيئات أو أيونات) بشكل منتظم بين جسيمات المذيب، وتذيب المذيبات القطبية المركبات الأيونية والجزيئات القطبية، أما المذيبات غير القطبية فتدبب المركبات غير القطبية ويمكن تلخيص ذلك بالعبارة الآتية: (الشيء يذيب شبيهه). وتحدث عملية الذوبان عندما تكون قوى التجاذب بين جزيئات المذيب وجسيمات المذاب كافية للتغلب على



قوى التجاذب بين جسيمات المذاب فتحاط هذه الجسيمات بجزئيات المذيب وتسماى هذه العملية الإذابة **Solvation**.

فمثلاً؛ في المركب كلوريد الصوديوم NaCl تترابط أيونات Na^+ و Cl^- برابطة أيونية وعند وضع بلورات NaCl في الماء، وهو مذيب قطبي تصطدم جزيئات الماء بالبلورة، بحيث تتجه جزيئات الماء من طرف ذرة الأكسجين التي تحمل شحنة جزئية سالبة نحو أيونات Na^+ وتحيط بها، بينما تتجه جزيئات الماء من طرف ذرات الهيدروجين التي تحمل شحنة جزئية موجبة باتجاه أيونات Cl^- وتحيط بها، ويترتب من ذلك قوة تجاذب بين جزيئات الماء القطبية والأيونات وتغلب على قوى التجاذب بين الأيونات في البلورة؛ فتتحرر الأيونات الموجبة والسلبية من البلورة، وتحاط بجزئيات الماء كما في الشكل (5) وتكون محلولاً.

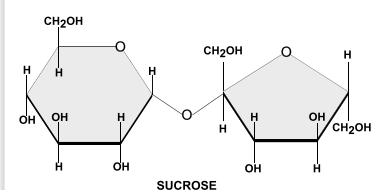
عندما تكون قوى التجاذب بين الأيونات في البلورة أقوى من قوى التجاذب بين الأيونات وجزئيات الماء لا تحدث عملية الإذابة.

أما سكر المائدة (السكروز) فيذوب في الماء رغم أنه مركب جزيئي؛ وذلك لاحتوائه على مجموعات هيدروكسيل في تركيبه -أنظر الشكل (6)- حيث يؤدي ذلك إلى تكون روابط هيدروجينية بين جزيئات السكر وجزئيات الماء؛ مما يعمل على تفكيك بلورة السكر وتدخلها بين جزيئات الماء وتكون المحلول. وكذلك يذوب الزيت في البنزين؛ فكلاهما جزيئات غير قطبية تترابط بقوى لندن، لذلك يختلطان بسهولة ويكونان محلولاً.

الشكل (5): عملية الإذابة.

الربط بالطب

محلول كلوريد الصوديوم NaCl يستخدم محلول كلوريد الصوديوم NaCl بتركيز معين في تعقيم الجروح الموضعية والحرق، ويدخل في تركيب بعض العاقير الطبيّة، ك قطرات العيون ومعقمات مجرى التنفس، كما يستخدم باسم (Normal Saline) وبتركيز 0.9% بالكتلة في تعويض نقص السوائل في الجسم الناجم عن بعض المشكلات الصحية.



الشكل (6): جزيء سكر السكروز.

المحاليل السائلة:

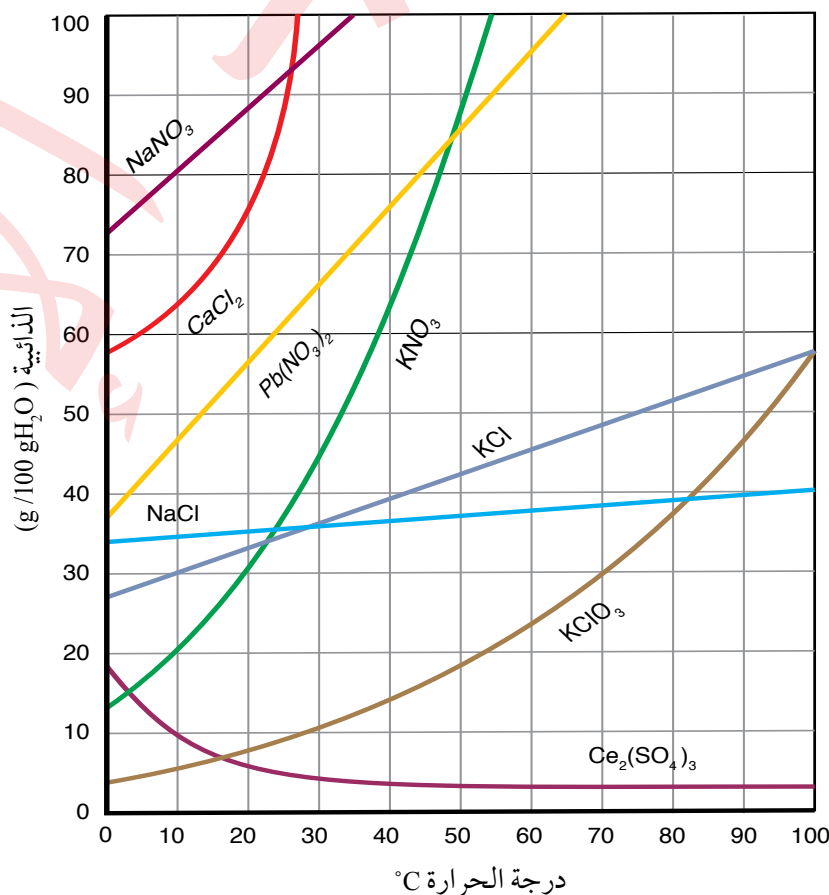
محلول صلب في سائل:

يُذيب الماء كثيراً من المواد الصلبة، ويعتمد ذوبانها على عاملين أساسيين، هما: طبيعة المادة، ودرجة الحرارة. وتعتمد طبيعة المادة على نوع قوى الترابط بين جسيماتها؛ ما يؤثر في ذائبتها في الماء. وتعرف الذائبية Solubility بأنها أكبر كتلة من المذاب التي يمكن أن تذوب في 100 g من المذيب عند درجة حرارة معينة، أو كمية المذاب اللازمة لعمل محلول مشبع عند درجة حرارة معينة. وتخالف ذائبية المواد الصلبة الأيونية في الماء باختلاف درجة حرارة محلول. ويوضح الشكل (7) أثر درجة الحرارة على ذائبية بعض الأملاح في 100 g من الماء.

اللاحظ من الشكل أنَّ ذائبية معظم الأملاح في الماء تزداد بزيادة درجة حرارة محلول، وتفاوت هذه الزيادة من ملح آخر، كما هو مبين في الشكل، فمنها ما تلاحظُ ذائبته على نحوٍ كبير، مثل KNO_3 ، ومنها ما تردد ذائبته على نحوٍ طفيف، مثل كلوريد الصوديوم في حين يلاحظُ أن ذائبية بعض الأملاح مثل ملح كبريتات السيريوم $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$ تقل بزيادة درجة الحرارة.

الشكل (7): أثر التغير في درجة الحرارة على ذائبية بعض الأملاح.

أحد الملح الأكثر ذائبية والملح الأقل ذائبية على درجة حرارة 10°C



المثال ١

ما ذائبية كلوريد الكالسيوم CaCl_2 عند درجة حرارة 20°C ؟

الحل:

أحدد درجة الحرارة 20°C ؛ ثم أتحرك رأسياً إلى الأعلى حتى أصل نقطة التقاطع مع المنحنى، ثم أقرأ التدرج $.75 \text{ g}/100 \text{ g H}_2\text{O}$ المقابل لها على محور الذائبية فتكون القراءة 20°C .

المثال ٢

عند أي درجة حرارة تتساوى ذائبية نترات البوتاسيوم KNO_3 ونترات الرصاص $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ؟

الحل:

أحدد نقطة تقاطع المنحنين الممثلين، للمادتين وأرسم منها خطًّا على المحور الممثل لدرجة الحرارة؛ فأجد أنه يتقاطع مع المحور عند درجة حرارة 48°C التي تمثل درجة الحرارة التي تتساوى عندها ذائبية الملحين.

المثال ٣

ما درجة الحرارة اللازمة لتحضير محلول ذائبيته 25 g من كلورات البوتاسيوم KClO_3 في 100 g من الماء؟

الحل:

أحدد النقطة التي تمثل 25 g على محور الذائبية، ثم أتجه أفقياً حتى نقطة التقاطع مع منحنى KClO_3 ، ثم أقرأ التدرج المقابل لها على محور درجة الحرارة، ف تكون القيمة 65°C .

أتحقق: ما مقدار ذائبية ملح كلوريد الصوديوم NaCl في الماء عند درجة 50°C ؟

أفڪر: ما أكبر كمية من كلوريد البوتاسيوم KCl يمكن أن تذوب في 250 g ماء عند درجة حرارة 80°C ؟

قواعد ذائبة المركبات الأيونية في الماء

تختلف المركبات الأيونية في درجة ذوبانها في الماء، فمنها ما يذوب تماماً في الماء، وبعضها قليل أو شحيح الذوبان أو لا يذوب، كما يوضح الجدول (3).

الجدول (3): قواعد ذائبة بعض المركبات الأيونية في الماء.

| الرقم | المركيبات | الذوبان | الاستثناءات |
|-------|---|------------------|---|
| 1 | مركبات فلزات عناصر المجموعة 1A ومركبات الأمونيوم NH_4^+ . | ذائبة | - |
| 2 | الأملاح المحتوية على الأيونات: CH_3COO^- , NO_3^- , الإيثانوات. | ذائبة | - |
| 3 | الأملاح المحتوية على الأيونات: الكلوريد Cl^- , бромид Br^- , اليوديد I^- . | معظمها ذائبة | ما عدا إذا ارتبطت بأحد الأيونات الآتية: Hg^{2+} , Pb^{2+} , Ag^+ . |
| 4 | الأملاح المحتوية على أيون الكبريتات SO_4^{2-} . | معظمها ذائبة | ما عدا إذا ارتبطت بأحد الأيونات الآتية: Ba^{2+} , Ca^{2+} , Ag^+ , Pb^{2+} , Sr^{2+} . |
| 5 | الأملاح المحتوية على أيون الكربونات CO_3^{2-} , الفوسفات PO_4^{3-} . | معظمها غير ذائبة | ما عدا مركبات فلزات عناصر المجموعة 1A ومركبات الأمونيوم. |
| 6 | الأملاح المحتوية على أيون الكبريتيد S^{2-} . | معظمها غير ذائبة | ما عدا كبريتيدات فلزات عناصر المجموعة 1A مثل K_2S , وكبريتيد الأمونيوم $(\text{NH}_4)_2\text{S}$. |
| 7 | المركبات المحتوية على أيون الهيدروكسيد OH^- . | معظمها غير ذائبة | ما عدا هيدروكسيدات فلزات عناصر المجموعة 1A و $\text{Ca}(\text{OH})_2$ تذوب، أما $\text{Sr}(\text{OH})_2$ فهو أقل ذائبية منها. |

أتحقق: أصنف المركبات الآتية إلى ذائبة وغير ذائبة:



محلولٌ سائلٌ في سائلٍ:

تذوبُ بعضُ السوائل في الماء، في حين لا تذوبُ فيه سوائلٌ أخرى؛ فمثلاً؛ يذوبُ فيه الإيثانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ؛ لأنَّ جزيئاته تمثلُ خصائصَ قطبيةً فتكوَّن روابطًا قويةً معَ جزيئاتِ الماء القطبية؛ مما يؤدي إلى امتزاجهما وتكوينهما محلولاً مُتجانساً. وفي المقابل لا يذوب البنتين C_6H_6 في الماء؛ لأنَّ جزيئاته لا تمثلُ خصائصَ قطبيةً، فلا يحدثُ تجاذبٌ بينها وبين جزيئاتِ الماء؛ لذا يكوَّنان طبقتين منفصلتين ولا يمتزجان.

محلولٌ غازٌ في سائلٍ:

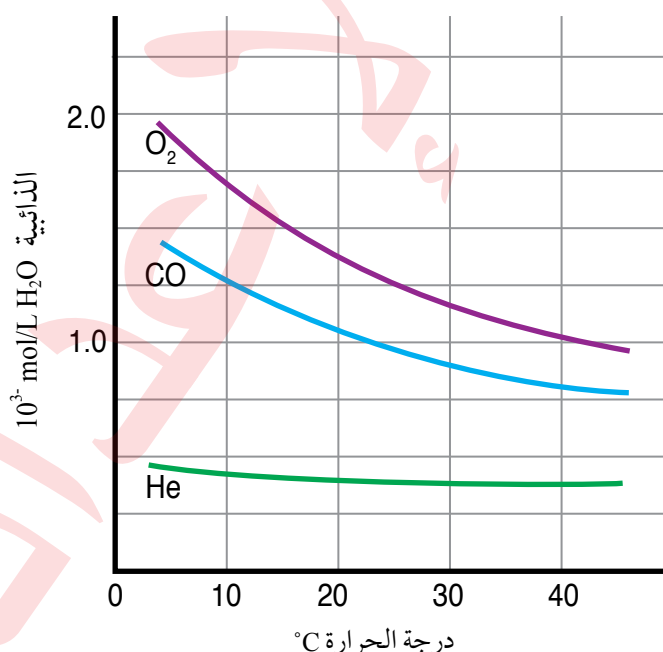
تفاوتُ الغازاتُ في ذائبيتها في الماء، ويعتمدُ ذلك على طبيعةِ الغاز المُذاب ودرجة الحرارة وضغط الغاز. ويوضحُ الجدول (4) الكتلة المولية لبعض الغازات وذائبيتها في الماء.

بوجهٍ عام؛ ذائبيةُ عددٍ من الغازات منخفضةٌ في الماء، وتزدادُ بزيادة الكتلة المولية للغاز؛ ويعودُ ذلك إلى زيادة قوى التجاذب بين جسيماتِ الغاز وجزيئاتِ الماء. ويوضحُ الشكل (8) أثرَ درجة الحرارة في ذائبية بعض الغازات، حيث تقلُّ ذائبيةِ الغازات في الماء بزيادة درجة الحرارة؛ إذ تزدادُ الطاقةُ الحرَّكيةُ لجسيماتِ الغاز وتتغلَّبُ على قوى التجاذب بينها وبين جزيئاتِ الماء؛ فيؤدي ذلك إلى انفلاتها ومجادرتها محلولاً.

الجدول (4): الكتلة المولية لبعض الغازات وذائبيتها في الماء عند درجة حرارة وضغط ثابتين.

| الذائبية g Gas \ 100 g H_2O | الكتلة المولية $Mr (\text{g/mol})$ | الغاز |
|--|---------------------------------------|---------------|
| 0.018 | 28 | N_2 |
| 0.040 | 32 | O_2 |
| 0.140 | 44 | CO_2 |

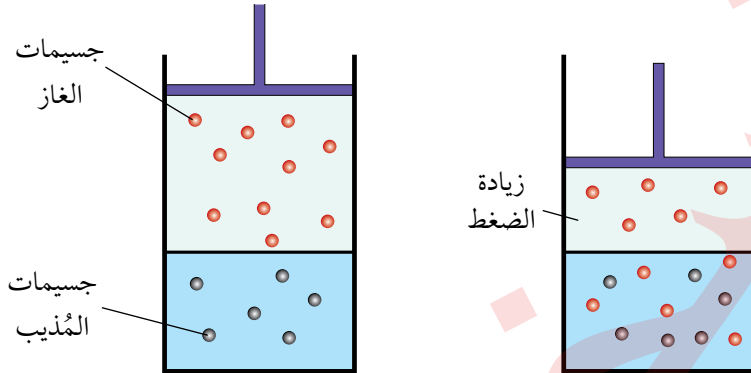
أفَكَرْ: لماذا يختلفُ طعمُ ماء الشرب عند تسخينه؟



الشكل (8): أثرُ درجة الحرارة في ذائبية بعض الغازات.

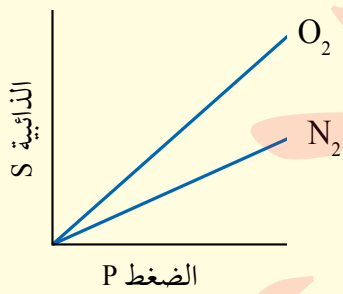
أُرتَبُ الغازاتِ في الشكل وفقَ ذائبيتها في الماء عند درجة حرارة 20°C .

الشكل (9): العلاقة بين ذائبية الغاز وضغطه.



كما تزداد ذائبية الغازات في الماء بزيادة الضغط الجزيئي للغاز؛ فبزيادة الضغطخارجي فوق محلول تزداد ذائبية الغاز في المذيب. وقد تمكّن العالم هنري من إيجاد علاقة بين ذائبية الغاز وضغطه المؤثّر في سطح السائل في ما يُعرف بقانون هنري **Henry's Law**؛ إذ ينصُّ أنَّ «ذائبية الغاز في سائل ما تتناسبٌ طرديًّا مع الضغطجزئي المؤثّر في سطح السائل عند ثبات درجة الحرارة». انظر الشكل (9)، حيث يوضح العلاقة بين ذائبية الغاز وضغطه.

أفْكِرْ:
أفسر: ذائبية غاز الأكسجين O_2 أعلى من ذائبية غاز النيتروجين N_2 عند الضغط نفسه.



وتعتمد قيمة ثابت هنري على نوع الغاز ودرجة الحرارة؛ فمثلاً، تحتوي عبوة المشروب الغازي على كمية من غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 المذاب في الماء تحت ضغط أعلى من الضغط الجوي، وعندما تكون مغلقةً؛ فإنَّ ضغط جسيمات الغاز فوق محلول يعمل على إبقاء الغاز ذائبًا فيه، وفي المقابل عند فتحها يقلُّ ضغط غاز CO_2 المذاب، وتقل ذائبيته، وتتصاعد فقاعاته من محلول إلى السطح وتطاير، وتستمر العملية حتى يفقد محلول غاز CO_2 ؛ فيتغير طعمه. ويُعتبر عن قانون هنري كما يأتي:

$$\text{ذائبية الغاز} = \text{ثابت هنري} \times \text{الضغط الجزيئي للغاز}$$

$$S = K_H \times P$$

(S) ذائبية الغاز، وتقاسُّ بوحدة g/L

(P) الضغط الجزيئي للغاز، وتقاسُّ بوحدة atm

K_H ثابت هنري

ويمكن التعبير عن القانون عند درجة حرارة ثابتة بالصيغة:

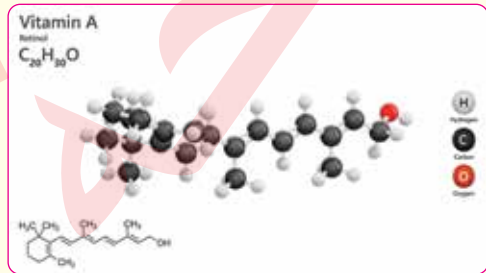
$$\frac{S_1}{P_1} = \frac{S_2}{P_2}$$

(S₁) ذائبية الغاز عند ضغط (P₁)

(S₂) ذائبية الغاز عند ضغط (P₂)

ذائبية الفيتامينات في الماء

يحتاج جسم الإنسان إلى الفيتامينات للمحافظة على صحته وحمايته من الأمراض، وتُصنف الفيتامينات بحسب قابليتها للذوبان في الماء أو الدهن؛ فالذائبة في الماء، مثل فيتامينات (B، C)، لا يستطيع الجسم تخزينها والاحتفاظ بها لوقت طويل؛ لذلك من الضروري تناول الوجبات اليومية المحتوية عليها، في حين أنّ الفيتامينات الذائبة في الدهون، مثل (E، D، K، A)، تمتّصها الأمعاء بمساعدة الدهون، وهي تخزن في الجسم فترة طويلة؛ ولذلك يُفضل تناول فيتامين D - مثلاً - خلال وجبة تحتوي على الدهنيات.



المثال 4

إذا كانت ذائبية غاز ما في الماء عند درجة حرارة 25°C وضغط جزئي للغاز 1.5 atm هي 0.65 g/L ، فما ذائبيته عندما يصبح ضغطه الجزيئي 0.5 atm ؟

المعطيات: $P_1 = 1.5 \text{ atm}$, $S_1 = 0.65 \text{ g/L}$, $P_2 = 0.5 \text{ atm}$

المطلوب: حساب ذائبيّة الغاز S_2

الحل: بالتعويض في القانون

$$\frac{S_1}{P_1} = \frac{S_2}{P_2}$$

$$\frac{0.65}{1.5} = \frac{S_2}{0.5}$$

$$S_2 = 0.217 \text{ g/L}$$

أتحقق: إذا كانت ذائبية غاز ما 0.15 g/L عندما يكون ضغطه الجزيئي 1.02 atm ، فكم تصبح ذائبيته عند ضغط جزئي 2.10 atm علمًا أنّ درجة الحرارة ثابتة.

مراجعة الدرس



1. الفكرةُ الرئيْسَةُ: أوضّح الفرق بين المخالِط المُتَجَانِسَةِ وغَيرِ المُتَجَانِسَةِ.
2. أوضّح المقصود بـكُلِّ مِنَ الآتِيِّ: المخلوط الغروي، المخلوط المعلق، الذائبة.
3. بيّنُ الجدول الآتِيِّ أربعة غازات وَكُلُّها موليةً عند الظروُف نفسِها من الضغط ودرجة الحرارة. أحَدُ الغازَ الذي له أعلى ذائبيَّة في الماء. أبْرِر إجابتِي.

| N ₂ | He | Cl ₂ | Ar | الغاز |
|----------------|----|-----------------|----|----------------------|
| 28 | 4 | 71 | 40 | الكتلة المولية g/mol |

4. **استخدم الأرقام.** بالرجوع إلى الشكل (7) أحسب كتلة Pb(NO₃)₂ اللازمة لتحضير محلول مُشبع منه في 250 g H₂O عند درجة حرارة 20 °C.
5. **استخدم الأرقام.** ذائبيَّة غاز ما في الماء عند 0 °C وضغط جزئي 3.6 g/L تساوي 1 atm، أحسب الضغط اللازم للحصول على محلول يحتوي 9.5 g من الغاز نفسه عند درجة الحرارة نفسها.
6. اختار الإجابة الصحيحة لـكُلِّ فقرة من الفقرات الآتِية:
 1. إحدى العبارات الآتِية يعبر عن عملية إذابة ملح كلوريد البوتاسيوم KCl في الماء:
 - أ. انفصال الأيونات عن بلورة الملح وإحاطتها بجزيئات الماء.
 - ب. تفاعل أيونات الملح مع الماء.
 - ج. تجاذب جزيئات الماء مع الأيونات في بلورة الملح دون أن تسبب في انفصالها.
 - د. انصهار أيونات الملح في المحلول.
 2. المادة التي تعد مثلاً على المخلوط الغروي:
 - أ. الهواء.
 - ب. الدهان.
 - ج. السبائك.
 - د. الكحول الطبي.
 3. أحد المواد الآتِية أكثر ذائبيَّة في البنزين C₆H₆:

| | | | |
|--|------------------------------------|-----------|------------------------|
| د . CH ₂ OHCH ₂ OH | ج . C ₆ H ₁₄ | ب . HCOOH | أ . CH ₃ OH |
|--|------------------------------------|-----------|------------------------|
 4. أحد المحاليل المائية متساوية التركيز الآتِية أكثر توصيلًا للتيار الكهربائي:

| | | | |
|--|----------|---------------------------------------|---------------------------|
| د . CH ₃ CH ₂ OH | ج . AgCl | ب . Al(NO ₃) ₃ | أ . CH ₃ COONa |
|--|----------|---------------------------------------|---------------------------|
 5. أضيف 50 g من ملح كلوريد الصوديوم NaCl إلى 100 g H₂O عند درجة حرارة 50 °C، وبعد تحريرِ المحلول جيداً ترسّبت كمية من الملح في قاع الوعاء، تم ترشيح المحلول وتتجفيف الملح المتَرَسّب وكانت كتلته 13 g، فإن ذائبيَّة NaCl عند 50 °C في 100g H₂O تساوي (g):

| | | | |
|--------|--------|--------|--------|
| د . 63 | ج . 50 | ب . 37 | أ . 13 |
|--------|--------|--------|--------|

الخصائص الجامعية للمحاليل

Colligative Properties of Solutions

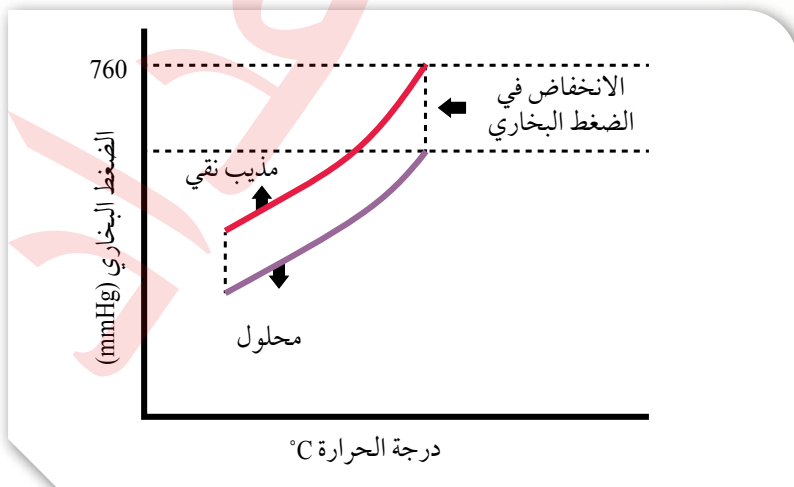
عرفت في ما سبق أنّ المحاليل تتكون من المذاب والمذيب، وقد وجد أن بعض خصائص المذيب الفيزيائية تتأثر بعدد الجسيمات المذابة فيه، ولا تعتمد على طبيعة المذاب، ويطلق على هذه الخصائص التي تتأثر بعدد جسيمات المذاب اسم **الخصائص الجامعية للمحاليل** Colligative Properties of Solutions.

مثل الارتفاع في درجة الغليان. فما الخصائص الجامعية للمحاليل؟

الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering

عرفت في ما سبق أنّ السائل يتبخّر عند أيّ درجة حرارة، وأنّ البخار الناتج يولّد ضغطاً على سطح السائل يسمى الضغط البخاري للسائل. وقد بيّنت التجارب أنه عند إضافة مذاب إلى مذيب ينخفض الضغط البخاري للمحلول مقارنة بالمذيب النقي، وهذا ما يسمى **الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering**، ويقاس مقدار هذا الانخفاض بحساب الفرق بين الضغط البخاري للمذيب النقي والضغط البخاري للمحلول عند درجة حرارة معينة. يوضّح الشكل (10) مقارنة بين الضغط البخاري لمحلول ومذيب نقي.

يعتمد الضغط البخاري للمحلول على عدد جسيمات المذاب فيه؛ فانخفاض الضغط البخاري للمحلول يزداد بزيادة تركيز المحلول، ويمكن تفسير ذلك بأنه؛ عند إذابة مادة غير متطايرة وهي المواد التي لها درجة انصهار وغليان مرتفعة؛ فإنّ جزيئات المذاب سوف تحلّ جزءاً من سطح الماء



القلة الرئيسية:

للمحاليل خصائص عدّة، تميزها عن المذيب النقي، مثل الضغط البخاري ودرجة الغليان ودرجة التجمّد والضغط الأسموزي.

نتائج التعلم:

- أستنتج الخصائص الجامعية للمحاليل (الضغط البخاري، درجة الغليان، درجة التجمّد، الضغط الأسموزي).
- أجري حساباتٍ لمعرفة درجة تجمّد محلول ودرجة غليانه.
- أقارنُ بين أثر المركبات الأيونية والجزئية في تغيير خصائص المذيب.
- أستقصي بعض التطبيقات العملية المرتبطة بخصائص المحاليل.

المفاهيم والمصطلحات:

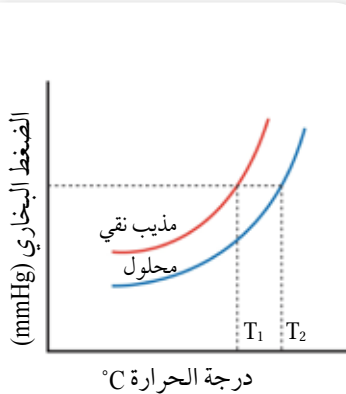
- الخصائص الجامعية للمحاليل Colligative Properties of Solutions
- الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering
- الارتفاع في درجة الغليان Boiling Point Elevation

- الانخفاض في درجة التجمّد Freezing Point Depression
- Osmosis الأسموزية
- Osmotic Pressure الضغط الأسموزي

الشكل (10): الضغط البخاري لمحلول ومذيب نقي.

أَفْخَنْ: ما أَثْرُ الضُّغْطِ الْجَوِيِّ فِي

دَرْجَةِ غَلِيَانِ الْمَحْلُولِ؟



الشكل (11): الإرتفاع في درجة غليان محلول.

(المُذَبِّ)، فيقُلُّ عدُّ جُزِيئاتِ الماء عند السطح ويقُلُّ تبُخُّرُها، إضافةً إلى نُشُوء تجاذبٍ بين بعض جُسيماتِ المُذَبِّ وَجُسيماتِ المُذَابِ، وهذا أيضًا يُقلِّل عدُّ جُسيماتِ المُذَبِّ، التي يمكنُها أن تفلت من السطح لتسُحوَّل إلى الحالة الغازية، مقارنةً بعدُّ جُسيماتِ المُذَبِّ النَّقِيِّ المتَبَخِّرَة، ونتيجةً لذلك يقُلُّ الضُّغْطُ الْبَخَارِيُّ للمَحْلُولِ عنه للمُذَبِّ النَّقِيِّ. وكلَّما ازدادَ عدُّ جُسيماتِ المُذَابِ في حجمِ معيَّنٍ منَ الْمَحْلُولِ يزدادُ ترَكِيزُه ويقُلُّ ضُغْطُ الْبَخَارِيُّ؛ لذلك فالْمَحْلُولُ الْمُرَكَّزُ أقلُّ ضُغْطًا بَخَارِيًّا منَ الْمَحْلُولِ الْمُخَفَّفَ، في حينَ أَنَّ الضُّغْطُ الْبَخَارِيُّ للمُذَبِّ النَّقِيِّ أعلى منه لكلاهما.

الارتفاع في درجة الغليان Boiling Point Elevation

يتميَّزُ المُذَبِّ النَّقِيِّ بدرجَةِ غَلِيَانٍ مُحدَّدةٍ عندَ ضُغْطِ جَوِيٍّ مُحدَّدٍ، ويغلي السائلُ عندما يصِبحُ ضُغْطُ الْبَخَارِيُّ مُساوًيًّا لِلضُّغْطِ الْجَوِيِّ، فالماءُ النَّقِيُّ يبدأ بالغليان عندَ درجة حرارة 100°C ، ثمَّ تَبَثُّ درجةُ غَلِيَانِه عندَ هذه الدرجة، وعندَ إِذَا بَةِ مادَّةِ غيرِ مَتَّسِيَّةٍ وَغَيْرِ مُنَظَّمَيَّةٍ فِي الماءِ؛ فإنَّ الْمَحْلُولَ يبدأ بالغليان على درجةٍ أعلىٍ من 100°C ، وبذلك فإنَّ درجة غليان محلول أعلى من درجة غليان المذيب النقي.

عند وصولِ الْمَحْلُولِ إلى درجةِ غَلِيَانِ المُذَبِّ يكونُ الضُّغْطُ الْبَخَارِيُّ أقلُّ منَ الضُّغْطِ الْجَوِيِّ؛ مما يتطلَّبُ زِيادةً درجةَ الحرارة؛ للتغلُّبِ على قوى التجاذب الناشئة بين جُسيماتِ المُذَبِّ والمُذَابِ كي يصلَ الضُّغْطُ الْبَخَارِيُّ إلى الضُّغْطِ الْجَوِيِّ، فتزدادُ درجةُ الغليان. ويسمى الفرقُ بين درجةِ غَلِيَانِ المُذَبِّ النَّقِيِّ والمَحْلُولِ الارتفاع في درجةِ الغليان (ΔT_b).

أنظرِ الشكل (11)، ويتناسبُ مقدارُ الارتفاع في درجةِ غَلِيَانِ الْمَحْلُولِ طرديًّا معَ الترَكِيزِ الْمُولَالِيِّ للمَحْلُولِ، ويعبرُ عنه بالصيغةِ الرياضيَّةِ كما يأتي:

$$\begin{aligned} \text{التركيز المولالي (m)} &= \\ \text{عدد مولات المذاب (mol)} & \\ \text{كتلة المذيب (kg)} & \end{aligned}$$

$$\text{الارتفاع في درجة الغليان} = \text{ثابت} \times \text{المولالي}$$

$$\Delta T_b = K_b \times m$$

$$\Delta T_b \quad \text{الارتفاع في درجة الغليان.}$$

$$K_b \quad \text{ثابت الارتفاع في درجة غليان المذيب.}$$

$$m \quad \text{التركيز المولالي للمحلول.}$$

$$\Delta T_b = T_2 - T_1$$

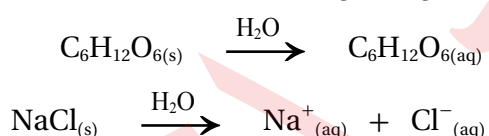
$$\text{حيث } T_2 \text{ درجة غليان المحلول و } T_1 \text{ درجة غليان المذيب}$$

الجدول (5): قيم ثابت الارتفاع في درجة الغليان لبعض المذيبات السائلة.

| المذيب | درجة الغليان C ° عند ضغط جوي 1 atm | ثابت الارتفاع في درجة غليان المذيب K _b °C.kg/mol |
|-----------|------------------------------------|---|
| الماء | 100 | 0.512 |
| الإيثanol | 78.3 | 1.07 |
| البنزين | 80.2 | 2.61 |

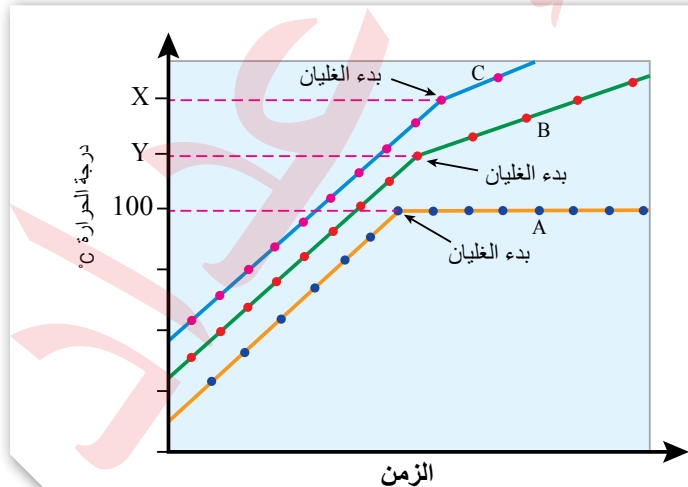
ويوضح الجدول (5) قيم ثابت الارتفاع في درجة الغليان لبعض المذيبات السائلة. ويسمى (K_b) ثابت الارتفاع في درجة غليان المذيب السائل، ويساوي مقدار الارتفاع في درجة غليان المذيب عند إذابة 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب النقي، وتعتمد قيمته على طبيعة المذيب.

أن درجة غليان محلول لا تثبت في أثناء الغليان، بل تستمر في الارتفاع. وعند المقارنة بين درجتي غليان محلولي المادتين غير المتطابقتين المتأينة وغير المتأينة - عند التركيز نفسه - كما في الشكل (12)، نجد أن درجة غليان محلول المادة المتأينة (X) أعلى من درجة الغليان لمحلول المادة غير المتأينة (Y). ويمكن تفسير ذلك من خلال المعادلتين الآتيتين لمادة غير متأينة (C₆H₁₂O₆) ومادة متأينة (NaCl) :



إذ يتضح من المعادلتين أن عدد الجسيمات في محلول NaCl أكثر منه في محلول C₆H₁₂O₆. وبما أن خواص محلول تعتمد على عدد الجسيمات؛ فإن الارتفاع في درجة غليان محلول المادة المتأينة أعلى منه لمحلول المادة غير المتأينة.

أفخر: أيهما له أعلى درجة غليان محلول MgBr₂ أم محلول KBr لهما التركيز نفسه؟



الشكل (12): غليان كل من الماء النقي (A) و محلول مادة غير متأينة (B) و محلول مادة متأينة (C) عند الظروف نفسها.

المثال 5

إذا علمت أنَّ 18 g من السُّكَّر $C_6H_{12}O_6$ أُذِيبَ في 500 g من الماء النقيّ؛ فأحسب درجة غليان محلول الناتج. علمًا أنَّ ثابت الارتفاع في درجة غليان الماء $0.512 \text{ } ^\circ\text{C}\cdot\text{kg/mol}$ والكتلة المولية للسُّكَّر للمذاب

$$Mr = 180 \text{ g/mol}$$

المعطيات:

$$m_{(C_6H_{12}O_6)} = 18 \text{ g}$$

$$m_{(H_2O)} = 500 \text{ g} = 0.5 \text{ kg}$$

$$K_b = 0.512 \text{ } ^\circ\text{C}\cdot\text{kg/mol}$$

$$Mr = 180 \text{ g/mol}$$

المطلوب: حساب درجة غليان محلول.

الحلّ:

أحسب عدد مولات المذاب:

$$n = \frac{18 \text{ g} \times 1 \text{ mol}}{180 \text{ g}} = 0.1 \text{ mol}$$

أحسب التركيز المولالي للمحلول:

$$m = \frac{0.1 \text{ mol}}{0.5 \text{ kg}} = 0.2 \text{ mol/kg}$$

أحسب الارتفاع في درجة الغليان:

$$\Delta T_b = K_b \times m$$

$$\Delta T_b = 0.512 \times 0.2 = 0.102 \text{ } ^\circ\text{C}$$

درجة غليان محلول T

$$T_2 = 100 + 0.102 = 100.102 \text{ } ^\circ\text{C}$$

المثال 6

إذا علمت أن 5.85 g من NaCl أذيب في 0.5 kg من الماء؛ فأحسب درجة غليان محلول. علمًا أن الكتلة المولية للمذاب ($Mr = 58.5 \text{ g/mol}$)، وثابت الارتفاع في درجة غليان الماء ($0.512 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg/mol}$).



المعطيات:

$$m_{(\text{NaCl})} = 5.85 \text{ g}$$

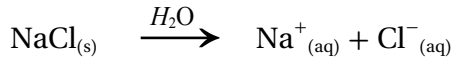
$$m_{(\text{H}_2\text{O})} = 0.5 \text{ kg}$$

$$Mr_{\text{NaCl}} = 58.5 \text{ g/mol}$$

$$K_b = 0.52 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg/mol}$$

المطلوب: حساب درجة غليان محلول.

الحل:



$$\text{عدد مولات الأيونات} = 2 \text{ mol}$$

عدد مولات المذاب:

مولالية محلول:

$$n = \frac{5.85 \text{ g} \times 1 \text{ mol}}{58.5 \text{ g}} = 0.1 \text{ mol}$$

$$m = \frac{0.1 \text{ mol}}{0.5 \text{ kg}} = 0.2$$

بما أن عدد مولات الأيونات = 2

فإن التركيز المولالي الكلي للأيونات يساوي:

ومنها أحسب الارتفاع في درجة الغليان

$$\Delta T_b = K_b \times m$$

$$\Delta T_b = 0.512 \times 0.4 = 0.205 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

ومنه؛ فإن درجة غليان محلول تساوي:

$$T_2 = 100 + 0.205 = 100.205 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

أتحقق: أحسب مقدار الارتفاع في درجة غليان محلول تكون بإذابة 12 g من حمض الميثانويك في 2 kg من الإيثانول. علمًا أن ثابت الارتفاع في درجة غليان الإيثانول

$$1.07 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg/mol}$$

الانخفاض في درجة التجمد Freezing Point Depression

تنشر جسيمات المذاب بين جسيمات المذيب في المحلول وتحتل حيزاً بينها، مما يعيق تقاربها وتتجاذبها، إضافة إلى أن التجاذب الناشئ بين جسيمات المذاب والمذيب يعمل على التقليل من فرص التجاذب بين جسيمات المذيب نفسها، ومن ثم فإن جسيمات المذاب تعيق تقارب الجسيمات من بعضها وانجذابها نحو بعضها البعض؛ للوصول إلى الحالة الصلبة عند درجة التجمد؛ فيلزم حينئذ انخفاض أكثر في درجة الحرارة، فتصبح أقل من درجة تجمد المذيب النقي حتى تقارب جسيمات المذيب، وتتجاذب وتصل إلى حالة التجمد، ويسمى الفرق بين درجة تجمد المحلول ودرجة تجمد المذيب النقي **الانخفاض في درجة التجمد** (ΔT_f) وبهذا نجد أن درجة تجمد المحلول أقل من درجة تجمد المذيب النقي، ويتناوب مقدار الانخفاض في درجة تجمد المحلول طردياً مع التركيز المولالي للمحلول، ويعبر عنه بالصيغة الرياضية الآتية:

$$\text{الانخفاض في درجة التجمد} = \text{ثابت} \times \text{المولالية}$$

$$\Delta T_f = K_f \times m$$

$$\Delta T_f \quad \text{الانخفاض في درجة التجمد.}$$

$$\Delta T_f = T_1 - T_2$$

حيث T_2 درجة تجمد المحلول و T_1 درجة تجمد المذيب

K_f ثابت الانخفاض في درجة تجمد المذيب.

m التركيز المولالي للمحلول.

ويقاس ثابت الانخفاض في درجة تجمد المذيب بإذابة 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب النقي، وتعتمد قيمة ثابت الانخفاض على طبيعة المذيب. ويوضح الجدول (6) قيم ثابت الانخفاض في درجة تجمد بعض المذيبات السائلة.

الجدول (6): قيم ثابت الانخفاض في درجة تجمد بعض المذيبات السائلة.

| ثابت الانخفاض في درجة تجمد المذيب K_f °C.kg/mol | درجة التجمد °C | المذيب |
|---|----------------|-----------|
| 1.86 | 0.0 | الماء |
| 1.99 | -114.1 | الإيثانول |
| 5.07 | 5.5 | البترولين |

أحسب درجة التجمد لمحلول كلوريد المغنيسيوم $MgCl_2$ يحتوي على 0.95 g من المادة المذابة في 0.1 kg من الماء المقطّر. علماً أنّ ($Mr = 95 \text{ g/mol}$, $K_f = 1.86 \text{ }^{\circ}\text{C}.\text{kg/mol}$).



المعطيات:

$$m_{(MgCl_2)} = 0.95 \text{ g}$$

$$m_{(H_2O)} = 0.1 \text{ kg}$$

$$Mr_{(MgCl_2)} = 95 \text{ g/mol}$$

$$K_f = 1.86 \text{ }^{\circ}\text{C}.\text{kg/mol}$$

المطلوب: حساب درجة تجمد المحلول

الحل:

أحسب عدد مولات المذاب

$$n = \frac{0.95 \text{ g} \times 1 \text{ mol}}{95 \text{ g}} = 0.01 \text{ mol}$$

أحسب التركيز المولالي للمحلول

$$m = \frac{0.01 \text{ mol}}{0.1 \text{ kg}} = 0.1 \text{ mol/kg}$$

بما أنّ عدد مولات الأيونات = 3

فإنّ التركيز المولالي الكلي للأيونات:

أحسب الانخفاض في درجة التجمد:

$$\Delta T_f = K_f \times m$$

$$= 1.86 \times 0.3 = 0.558$$

درجة تجمد المحلول:

$$T_2 = 0.0 - 0.558 = -0.558 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

أتحقق: أحسب مقدار الانخفاض في درجة التجمد لمحلول تكون بذابة 0.1 mol من مادة غير متآينة في 400 g من البنزين.

علمًا أنّ ثابت الانخفاض في درجة تجمد البنزين $5.07 \text{ }^{\circ}\text{C}.\text{kg/mol}$

أَفْكَرْ:

أيهما أكثر فعالية في منع تراكم الثلوج كلوريد الصوديوم NaCl أم كلوريد الكالسيوم CaCl_2 ؟

الانخفاضُ في درجة التجمّد

في البلدانِ التي يهطلُ فيها الثلُجُ في أثناء فصل الشتاء، تُرُشُّ بعضُ المواد الكيميائية - مثل ملح كلوريد الصوديوم - على الطرقات حتى تقلَّ درجة تجمُّد الماء؛ فيؤدي ذلك إلى منع تراكم الثلوج على الطريق، فيقلُّ خطرُ انزلاق المركبات التي تسيرُ عليه.

التجربة ١

الانخفاضُ في درجة التجمّد

المواد والأدوات:

كأسان زجاجيتان سعة كُلٌّ منها 300 mL، جليد مجروش، ماء مقطر، ساق تحرير زجاجية، مقياس حرارة غير رئيسي، ملح الطعام NaCl الخشن، ميزان حساس.

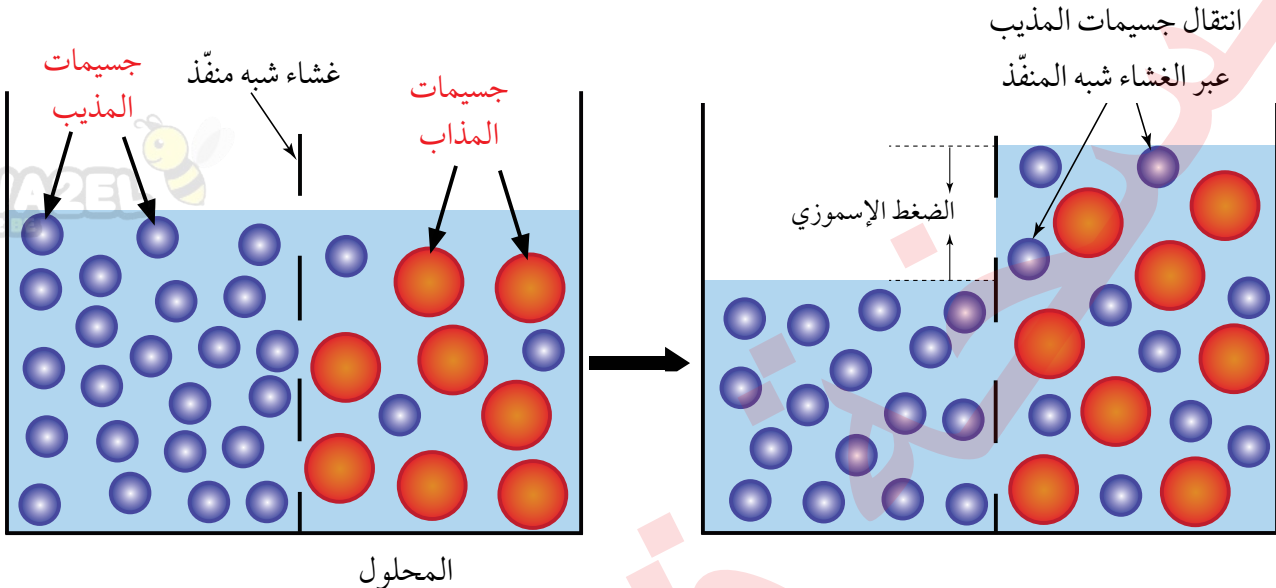
إرشادات السلامة: أرتدي معطفَ المختبر والقفازين والنظاراتِ الواقية.

خطوات العمل:

- أقيس 250 g من الجليد المجروش وأضعُها في كُلِّ كأس زجاجية.
- أضيفُ إلى كُلِّ كأس 50 mL من الماء المقطر.
- أقيس درجة حرارة خليط الجليد والماء في كُلِّ مِنَ الكأسين باستخدام مقياس الحرارة، وأسجّل القراءة.
- أُجْرِبُ:** أحرِّك بساق التحرير محتوياتِ كُلِّ كأسٍ مدةً دقيقةٍ ونصف حتى تصبح درجتا حرارة الكأسين متماثلين، وأسجّلُهما.
- أُلْاحِظُ:** أضيفُ 50 g من الملح إلى إحدى الكأسين، وأحرِّك محتوياتِ كُلِّ منها، ثمّ أسجّل درجة الحرارة عند ثباتها.

الاستنتاج والتحليل:

- أقارنُ بين درجة حرارة الكأسين في الخطوة 5.
- أُكْسِرْ أثرَ أيونات الملح (Na^+ , Cl^-) الموجودة في محلول في انخفاض درجة التجمّد.



الضغط الأسموزي Osmotic Pressure

تسمى عملية انتشار المذيب من الوسط الأقل تركيزاً إلى الوسط الأعلى تركيزاً عبر أغشية شبه منفذة **الأسموزية** Osmosis، تسمح الأغشية شبه المنفذة بمرور جسيمات المذيب وتمنع مرور جسيمات المذاب كبيرة الحجم - كما يوضح الشكل (14) - فيرتفع سطح السائل فوق محلول المركز، وعندما يصبح الضغط الناتج عن اختلاف ارتفاع مستوى سطح السائل بين محلولين كافياً لمنع الأسموزية يثبت ارتفاع مستوى سطح السائلين مع استمرار انتقال المذيب بين محلولين، ولكن بشكل متساوٍ، وتسمى كمية الضغط اللازم لمنع الإسموزية **الضغط الأسموزي** Osmotic Pressure، حيث يُعد من الخصائص الجماعية للمحاليل التي تعتمد على عدد جسيمات المذاب في كمية محددة من محلول. تؤدي الإسموزية دوراً حيوياً في كثير من العمليات الحيوية في النباتات، مثل عمليات امتصاص الماء والغذاء من التربة.

الشكل (14): الضغط الأسموزي.



أصمّم باستخدام برنامج السكراتش (Scratch) عرضاً يوضح الخصائص الجماعية للمحاليل (مقارنة الضغط البخاري لمحلول حَفَّٰ و محلول مُركَّز و مذيب نقِيٌّ، وكذلك الارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمّد)؛ بإشراف معلّمي / معلمتي ثم أشاركه مع زملائي / زميلاتي في الصف.

أتحقق: ما المقصود بالضغط الأسموزي؟ ✓

مراجعة الدرس

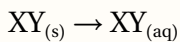
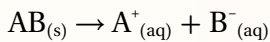
1. الفكرة الرئيسية: أوضح العلاقة بين كل من الضغط البخاري للمحلول ودرجة غليانه مقارنة مع المذيب النقي.

2. أوضح المقصود بكل من: الانخفاض في درجة التجمد، الانخفاض في الضغط البخاري للمحلول.

3. **استخدم الأرقام.** أحسب درجة غليان محلول الناتج من إذابة 3.33 g من CaCl_2 في 600 g من الماء النقي. علماً أن الكتلة المولية للمذاب ($Mr = 111 \text{ g/mol}$) وثابت الارتفاع في درجة غليان الماء ($0.512 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg/mol}$).

4. **استخدم الأرقام.** أحسب مقدار الانخفاض في درجة التجمد لمحلول حُضِر بإذابة 2 mol من مادة غير متانة في 250 g من الإيثanol. علماً أن ثابت الانخفاض في درجة تجمد الإيثanol $1.99 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg/mol}$.

5. **أميّز** بين ثابت الارتفاع في درجة الغليان وثابت الانخفاض في درجة التجمد.
6. **استنتج** مادتان نقيتان أعطيتا الرموز الإفتراضية الآتية: $\text{AB}_{(s)}$ و $\text{XY}_{(s)}$. أضيف 1 mol من كل مادة من هاتين المادتين إلى دورق يحتوي 500 mL من الماء، وتبين المعادلتان الآتيتان إذابة كل منهما في الماء، أستعين بهما في الإجابة عن السؤالين الآتيين:



- أ. أي المحلولين له درجة غليان أعلى؟ ولماذا؟
ب. أي المحلولين له أعلى ضغط بخاري؟

7. **استخدم الأرقام:** مشع (روديتر) سيارة يحتوي على 5 kg ماء، أحسب كتلة جلايكول الإيثيلين $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_2$ اللازم إضافتها لضمان عدم تجمد الماء في المشع حتى درجة حرارة ($-5.022 \text{ }^{\circ}\text{C}$) علماً أن:

$$K_f = 1.86 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{kg/mol}, Mr \text{ C}_2\text{H}_6\text{O}_2 = 62 \text{ g/mol}$$

8. **استخدم الأرقام:** كحول يستخلص من زيت جوز الهند، ويدخل في صناعة منظفات الشعر والصابون، يتجمد محلول يحتوي على 5 g من الكحول في 0.1 kg من البنزين C_6H_6 عند درجة حرارة $4.1 \text{ }^{\circ}\text{C}$. أحسب الكتلة المولية للكحول. علماً أن $K_f_{\text{C}_6\text{H}_6} = 5.07 \text{ }^{\circ}\text{C} \cdot \text{Kg/mol}$ ، ودرجة غليان البنزين $5.5 \text{ }^{\circ}\text{C}$.

9. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية

1. تعتمد الخصائص الجامدة للمحاليل على:

ب. حجم الجسيمات.

أ. الطبيعة الكيميائية للجسيمات.

د. درجة حرارة محلول.

ج. عدد الجسيمات.

2. أُذيبت عينة كتلتها 5.1 g من كلوريد الكالسيوم CaCl_2 في كأس يحتوي ماءً. أيٌ من العبارات الآتية صحيحة بالنسبة لهذا محلول؟

- أ . يتجمد محلول عند درجة حرارة أقل من درجة تجمد الماء النقي.
- ب. يكون ضغط البخار للمحلول أعلى من ضغط البخار للماء النقي.
- ج. يغلي محلول عند درجة حرارة أقل من درجة غليان الماء النقي.
- د . الماء هو المذاب في هذا محلول.

3. قيم ثابت الارتفاع في درجة الغليان وثابت الانخفاض في درجة التجمد للماء هما $0.512 \text{ } ^\circ\text{C kg/mol}$ و $1.86 \text{ } ^\circ\text{C kg/mol}$ على التوالي. إذا كان مقدار الارتفاع في درجة غليان محلول مادة مذابة هو $0.2 \text{ } ^\circ\text{C}$ ؛ فإن مقدار الانخفاض في درجة تجمد محلول يساوي:

- ب. $0.75 \text{ } ^\circ\text{C}$.
- ج. $0.8 \text{ } ^\circ\text{C}$.
- د . $0.72 \text{ } ^\circ\text{C}$.
- أ . $1.2 \text{ } ^\circ\text{C}$.

4. درجة تجمد محلول المائي لكلوريد الألمنيوم AlCl_3 الذي تركيزه 0.1 m تساوي: (بافتراض التأمين الكامل للملح، $K_f \text{ H}_2\text{O} = 1.86 \text{ } ^\circ\text{C kg/mol}$)

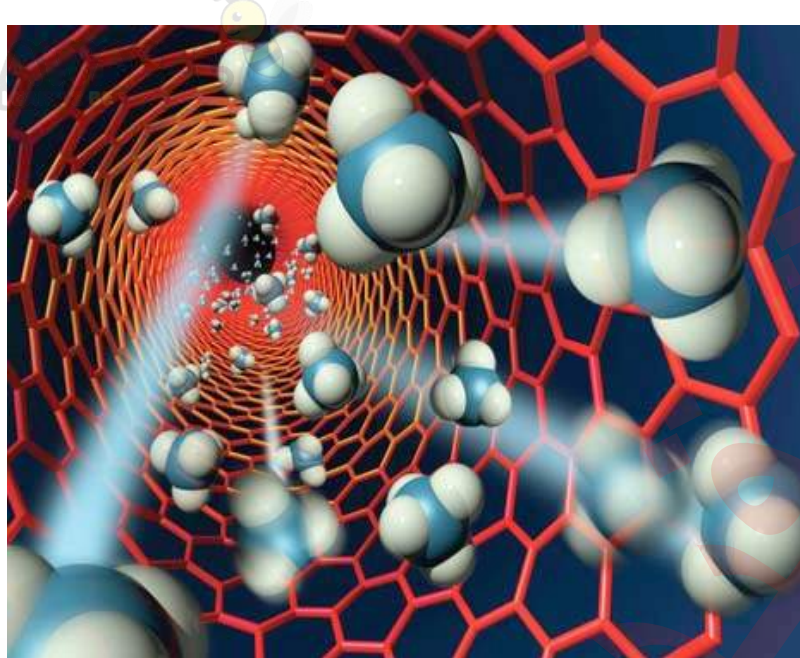
- ب. -0.71 .
- ج. -0.74 .
- د . -0.8 .
- أ . -1.2 .

5. أحد المحاليل الآتية له أعلى درجة غليان:

- أ . محلول كلوريد البوتاسيوم KCl تركيزه 0.02 mol/kg
- ب. محلول نترات المغنيسيوم $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$ تركيزه 0.02 mol/kg
- ج. محلول السكر $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ تركيزه 0.02 mol/kg
- د . محلول كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 تركيزه 0.01 mol/kg

الإثراء والتلوّح

أغشية الأنابيب النانوية



دفعت ندرة المياه الباحثين إلى تطوير تقنيات فعالة ومستدامة لتحلية المياه. ويزداد الاهتمام بالطرق القائمة على الأغشية بين الباحثين نظراً لمزاياها الفائقة والمتميزة، مثل جودة المياه العالية وانخفاض التكلفة. قام باحثون بإنشاء غشاء مصنوع من أنابيب الكربون النانوية وهي أنابيب مصنوعة من ذرات الكربون في ترتيب فريد، مجوفة من الداخل وتعمل مليارات من هذه الأنابيب

كمسام في الغشاء، وتسمح هذه الأنابيب فائقة الصغر للسوائل والغازات بالتدفق بسرعة، في حين يمنع حجم المسام الصغير الجزيئات الأكبر حجماً من النفاذ، وبهذا يمكن استخدام الأنابيب النانوية كمسام في تحلية المياه وإزالة الملح منها؛ إذ كانت تُنفَّذ عادةً عن طريق الأسموزية المعاكسة التي تستخدم أغشية أقل نفاذية، وتتطلب كميات كبيرة من الضغط، وهي مكلفة للغاية. لذلك فإن الأغشية النانوية الأكثر نفاذية هي التي تقلل من تكاليف الطاقة اللازمة لتحلية المياه بنسبة تصل إلى 75% مقارنة بالأغشية التقليدية المستخدمة في الأسموزية المعاكسة ستفتح مجموعةً واسعةً من التطبيقات في المستقبل.

مراجعة الوحدة

7. الأدريالين هو الهرمون الذي يحفز الجسم للاستجابة في أوقات التوتر والطوارئ، عند إذابة 0.64 من الأدريالين في CCl_4 g؛ وجد أن مقدار الارتفاع في درجة غليانه تساوي 0.49°C ، أحسب الكتلة المولية للأدريالين، علمًا أن $K_b \text{CCl}_4 = 5.02^\circ\text{C} \cdot \text{kg/mol}$.

8. **استخدم الأرقام.** أحسب الكتلة المولية لمادة غير متأينة وغير منظيرة كتلتها 0.64 g أذيبة في 100 g من البنزين. علمًا أن درجة غليان محلول الناتج 80.23°C ودرجة غليان البنزين النقي 80.1°C .

9. أستنتج قيمة (X) في الصيغة الجُزئية للكبريت S_x من المعلومات في الجدول الآتي:

| القيمة | المعلومات |
|---|--------------------------------------|
| 0.24 g | كتلة الكبريت S_x المذاب |
| 100 g | كتلة المذيب CCl_4 |
| 32.1 g/mol | الكتلة المولية للمذاب |
| 0.2 $^\circ\text{C}$ | انخفاض في درجة تجمد CCl_4 |
| 29.8 $^\circ\text{C} \cdot \text{kg/mol}$ | ثابت انخفاض درجة تجمد CCl_4 |

10. **استخدم الأرقام.** أحسب درجة الغليان لمحلول تركيزه 0.06 mol/kg من كبريتات البوتاسيوم K_2SO_4 .

11. **أستنتاج** محلول المائي الذي له أعلى درجة غليان من المحاليل الآتية:
 0.1mol/kg NaCl , $0.1\text{mol/kg C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$,
 $0.1\text{mol/kg Na}_2\text{SO}_4$

12. **تفسر:** درجة غليان محلول المادة المتأينة أعلى من درجة غليان محلول المادة غير المتأينة.

1. أوضح المقصود بكل من الآتية: الارتفاع في درجة غليان محلول، الأسموزية.

2. أحدد العوامل التي تؤثر في ذائبية كل من: مادة صلبة في سائل، غاز في سائل.

3. محلولان لكلوريد الصوديوم أحدهما مخفف A والأخر مركّز B، أجيبي عن الأسئلة الآتية:

- أ. أيٌّ منها يغلي عند درجة حرارة أعلى؟
- ب. أيٌّ منها يتجمد عند درجة حرارة أقل؟
- ج. إذاً وضع محلولان في وعاء واحد يفصل بينهما غشاء شبه نافذ يسمح بمرور الماء فقط، أيٌّ محلول تتوقع أن يظهر زيادة في تركيز كلوريد الصوديوم؟

4. أحدد المادة الأكثر ذائبية في الماء من كل زوج من أزواج المركبات الآتية:

- أ. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$, $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$
- ب. HCl , $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$
- ج. PbSO_4 , $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$

5. **استخدم الأرقام.** ذائبية غاز النيتروجين N_2 في الماء عند درجة حرارة 20°C ، وضغطه الجزيئي 0.0152 g/L، ما مقدار ذائبيته في الماء عندما يكون ضغطه الجزيئي 823 mmHg وعند درجة الحرارة نفسها.

6. **استخدم الأرقام.** محلول كلوريد البوتاسيوم KCl درجة حرارته 50°C ، يتكون من 50 g KCl في 130 g من الماء، بُرد محلول إلى 20°C ، بالرجوع إلى الشكل (7)؛ أجيبي عن الأسئلة الآتية:

- أ. هل محلول مشبع أم غير مشبع عند درجة حرارة 50°C ؟
- ب. أحسب كتلة المادة المترسبة عند تبريد محلول.

مراجعة الوحدة

4. العبارةُ الصحيحةُ في ما يتعلّقُ بأقطارِ الجُسيمات المُمتنّعةُ في المخلوط الغَرْوِيِّ، هي:

أ. أقلُّ من 1 nm

ب. أكبرُ من 1000 nm

ج. من $1\text{ nm} - 1000\text{ nm}$

د. $1\text{ mm} - 1000\text{ mm}$

5. يصنف محلولُ الزئبق في الفضة أنه:

أ. صلبٌ في سائلٍ. ب. سائلٌ في سائلٍ.

ج. صلبٌ في غازٍ. د. سائلٌ في صلبٍ.

6. العبارةُ الصحيحةُ منَ العباراتِ الآتية، هي:

أ. الإيثanol $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ السائل والماء يكُونان طبقتين منفصلتين.

ب. لا يذوبُ حمض الإيثانويك في الماء.

ج. يمتزج سائل رابع كلوريد الكربون CCl_4 مع الماء ويُشكّلان طبقةً واحدة.

د. يكُونُ سائلاً البنزين والماء طبقتين منفصلتين.

7. محلول X مُتأينٌ ومحلول Y غير مُتأينٌ، لهما التركيز نفسه، إحدى العبارات الآتية صحيحة في ما يتعلّق بهما:

أ. درجة غليان X أعلى من درجة غليان Y.

ب. درجة غليان X تساوي درجة غليان Y.

ج. ضغط X البخاري يساوي ضغط Y البخاري.

د. درجة تجمّد X أعلى من درجة تجمّد Y.

8. سائلان لا يمترجان معاً إذا كان:

أ. كلاهما جزيئاته تمتلك خصائص قطبية.

ب. كلاهما جزيئاته لا تمتلك خصائص قطبية.

ج. جزيئات أحدهما قطبية والآخر غير قطبية.

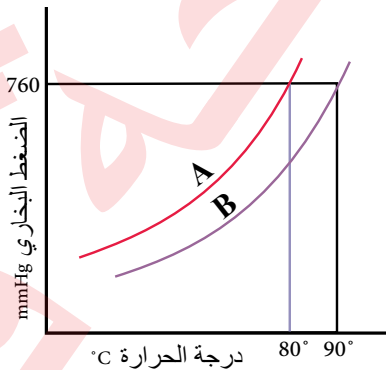
د. أحدهما الماء والأخر ميثanol CH_3OH .



13. أُرتبُ المواد ذات الرموز الافتراضية (A, B, C) وفقاً لارتفاعها في درجة غليان محاليلها، علمًا أنَّ الانخفاض في درجة تجمّدها هي:

A: 2.4, B: 1.3, C: 3.55

14. أستخرجُ منَ الشكل الآتي:



أ. الرمزُ الذي يشيرُ إلى المذيب النقيِّ.

ب. الرمزُ الذي يشيرُ إلى المحلولِ.

ج. درجة الغليان لكُلِّ من A و B.

15. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

1. أحدُ الآتية يُعدُّ محلولاً حقيقياً:

أ. الحليب. ب. السُّكَّرُ في الماء.

ج. الطباشيرُ في الماء. د. الترابُ في الماء.

2. محلولُ الأقلُّ درجة تجمّد عند التركيز نفسه:

0.1 mol/kg، هو:

K_2SO_4 أ.

$\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ ج.

NaCl .

CaCl_2 .

3. أحدُ الآتية يُعدُّ مثلاً على المخلوط المُعلَّق:

أ. الطباشيرُ في الماء.

ب. الدُّمُّ.

ج. محلولُ كبريتات البوتاسيوم.

د. الماء المُقطَّرُ.

مراجعة الوحدة

- المادة B لم تذب في الماء.
- المادة C ذائبة في الماء و محلولها لم يوصل التيار الكهربائي.



فإن :

- A . سكر، A : BaSO₄
- B . سكر، B : BaSO₄
- C . سكر، C : BaSO₄
- D . سكر، D : BaSO₄

14. باستخدام المعلومات الواردة في الجدول؛ فإن ترتيب الأملاح التي أعطيت الرموز الإفتراضية A, B, C, D وفق ذائبيتها في الماء:

| الملح | كتلة المذاب عند 60 °C |
|-------|-----------------------------|
| A | 35 g/50 g H ₂ O |
| B | 20 g/60 g H ₂ O |
| C | 30 g/120 g H ₂ O |
| D | 40 g/80 g H ₂ O |

- A . D > A > C > B .
- B . A > B > D > C .
- C . A > D > B > C .
- D . C > D > A > B .

15. يُرش الملح على الطرق بعد تساقط الثلوج، حيث يُخَفِّض درجة انصهار الثلوج، أحد الأملاح الآتية أكثر فاعلية في منع تراكم الثلوج:

- A . Ca₃(PO₄)₂
- B . KCl
- C . AgBr
- D . PbS₂

- 9 . تكون حالة الجسيمات المنتشرة صلبة وحالة وسط الانتشار غازاً في:

- A . الضباب.
- B . الدخان.
- C . حجر الخفاف.
- D . الحليب.

10. أحد المركبات الآتية يُكون محلولاً متجانساً في الماء:

- A . CaCO₃
- B . I₂
- C . CH₃CH₂OH
- D . C₄H₁₀

11. تكون ذائبية غاز ثاني أكسيد الكربون CO₂ في الماء أكبر ما يمكن عند درجة حرارة وضغط:

- A . 20°C ، 0.988 atm
- B . 20°C ، 1.2 atm
- C . 25°C ، 1 atm
- D . 25°C ، 1.2 atm

12. محلول مكون من 8.585 g نترات الصوديوم مذابة في 100 g من الماء، يتجمد عند درجة حرارة 3.75 °C – أحسب الكتلة المولية لنترات الصوديوم، علماً أن $K_f \text{H}_2\text{O} = 1.86 \text{ }^{\circ}\text{C kg/mol}$

- A . 52
- B . 85
- C . 105
- D . 100

13. ثلاثة مواد صلبة بيضاء اللون، أعطيت الرموز A,B,C إحدى هذه المواد سكر، والثانية ملح نترات البوتاسيوم KNO₃، والثالثة كبريتات الباريوم BaSO₄، ووضعت كميات متساوية منها في ثلاثة كؤوس زجاجية، وأضيف إلى كل منها 100 mL من الماء، وسُجّلت الملاحظات الآتية:
- المادة A ذائبة في الماء و محلولها موصل للكهرباء.

الوحدة

٣

الاتزان الكيميائي Chemical Equilibrium

AWA2EL
LEARN 2 BE

أتأمل الصورة

تحدُثُ الكثير من التفاعلات الكيميائية باتجاهين متعاكسيْن؛ إذ تتحول المواد المُتفاعلة إلى مواد ناتجة في الاتجاه الأماميّ؛ أما في الاتجاه العكسيّ فتتفاعل المواد الناتجة في ما بينها لتكوين المواد المُتفاعلة، ويستمرُ التفاعل بالاتجاهين حتى الوصول إلى حالة الاتزان. فما المقصود بحالة الاتزان؟ وكيف يمكن حساب تراكيز المواد الناتجة أو المواد المُتفاعلة عند الاتزان؟

الفكرة العامة:

يستمر حدوث التفاعلات الكيميائية المنعكسة عند وصولها إلى حالة الاتزان بالاتجاهين بالسرعة نفسها، ويمكن التأثير في موضع الاتزان بتغيير ظروف التفاعل؛ وذلك لإنتاج كميات أكبر من مادة معينة أو التقليل منها، وتحسب هذه الكميات باستخدام ثابت الاتزان.

الدرس الأول: الاتزان الكيميائي والعوامل المؤثرة فيه.

الفكرة الرئيسية: يوصف الاتزان في التفاعلات المنعكسة بالдинاميكي، ويمكن التأثير فيه بتغيير ظروف التفاعل من تركيز أو ضغط أو درجة حرارة.

الدرس الثاني: تعبيرات ثابت الاتزان والحسابات المتعلقة به.

الفكرة الرئيسية: يعبر ثابت الاتزان عن نسب تراكيز المواد المُنْفَاعلة والناتجة في التفاعل عند وصوله إلى حالة الاتزان، ويستفاد منه في حساب كميات المواد المختلفة عند الاتزان وتقدير المردود الاقتصادي للتفاعل.

تجربة استهلاكية



تسامي اليود

الاحظ: انتظر 10 min وألاحظ التغير الذي يطرأ على لون بخار اليود في الدورق، أسجل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

- ما التغير الذي يحدث على بلورات اليود الصلبة، وأسمّي هذه العملية.

- أحدّد لون بخار اليود المتصاعد.
- ما التغير الذي يحدث على بخار اليود بمرور الوقت، وأسمّي هذه العملية.

- أقسّر ثبات لون بخار اليود في الكأس الزجاجية.
- استنتج العلاقة بين ما يحدث لبلورات اليود، وما يحدث لبخاره عند ثبات اللون في الكأس الزجاجية.

المواد والأدوات: بلورات من اليود الصلب، كأس زجاجية سعة 200 mL، حوض زجاجي، زجاجة ساعة، ملعقة، ميزان حساس، ماء ساخن، قطع من الجليد.

إرشادات السلامة:

اطبق إرشادات السلامة العامة في المختبر.

أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

أجري التجربة في خزانة الأبخرة، وتجنب استنشاق أبخرة اليود.

خطوات العمل:

- أقيس 10 g من اليود الصلب باستخدام الميزان الحساس وأضعها في الكأس الزجاجية.

- أملأ الحوض الزجاجي بمقدار ثلثة ماء ساخناً (حمام مائي ساخن).

- أضع قطعاً من الجليد في زجاجة الساعة وأضعها على فوهة الكأس الزجاجية.

- الاحظ:** أضع الكأس المحتوية على اليود في الحمام المائي الساخن، وألاحظ التغير الذي يطرأ على بلورات اليود بمرور الوقت، أسجل ملاحظاتي.

الاتزان الكيميائي والعوامل المؤثرة فيه

Chemical Equilibrium and Factors Affecting It

1

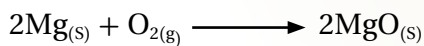
الدرس



مفهوم الاتزان الكيميائي

Chemical Equilibrium Concept

تحدُث كثيُرٌ من التفاعلات وتنتهي باستهلاك إحدى المواد المُتفاعلة أو جميعها كُلِّيًّا، فمثلاً؛ يحترق شريطٌ من المغنيسيوم Mg بوجود الأكسجين O₂ ويُتَجُّ أكسيد المغنيسيوم MgO وكميةٌ من الحرارة، وينتهي التفاعل باحتراق شريط المغنيسيوم كُلِّيًّا، ولا يمكن إعادة تكوين أيٍّ من المواد المُتفاعلة مرةً أخرى في أثناء التفاعل؛ ما يعني أن التفاعل يسير باتجاهٍ واحدٍ نحو تكوين المواد الناتجة ويطُلقُ على هذا النوع من التفاعلات اسم **التفاعلات غير المنعكسة Irreversible Reactions**. ويعبر عن التفاعل بمعادلة كيميائية على النحو الآتي:



تجري كثيُرٌ من التفاعلات الكيميائية في أوعيةٍ مغلقةٍ لا تسمح بفقدان أيٍ كميةٍ من المواد المُتفاعلة أو الناتجة من وعاء التفاعل، مما يتَّيُح حدوث تفاعلٍ بين المواد الناتجة، ويجعلُ التفاعل يحدث باتجاهين متعاكسين، ويطُلق على هذا النوع من التفاعلات اسم **التفاعلات المنعكسة Reversible Reactions**؛ فعند بداية التفاعل تتفاعل المواد المُتفاعلة في ما بينها وتتَّكونُ المواد الناتجة، ويطُلقُ على هذا التفاعل اسم **التفاعل الأمامي Forward Reaction**، وب مجرد أن تتَّكونُ المواد الناتجة فإنَّها تبدأ بالتفاعل معًا وتُعيد تكوين المواد المُتفاعلة مرةً أخرى، ويُسمى **التفاعل العكسي Reverse Reaction**، فمثلاً؛ يحضرُ غاز الأمونيا NH₃ بطريقة هابر، بتفاعل غاز النيتروجين N₂ مع غاز الهيدروجين H₂ في وعاءٍ مغلقٍ عند ظروفٍ مناسبة من الضغط ودرجة الحرارة، ويؤدي ذلك إلى تكوين غاز الأمونيا NH₃، في ما يُعرَف بالتفاعل الأمامي، كما يظهرُ في المعادلة الآتية:



القدرةُ الرئيسية:

يُوصَفُ الاتزان الكيميائي في التفاعلات المنعكسة بالдинاميكي، ويمكن التأثير فيه بتغيير ظروف التفاعل من تركيزٍ أو ضغطٍ أو درجةٍ حرارة.

نتائجُ التعلم:

- أتوصلُ إلى مفهوم الاتزان الكيميائي.
- أوضحُ أثر العوامل المختلفة المؤثرة في حالة الاتزان.

المفاهيم والمصطلحات:

التفاعلاتُ غير المنعكسة

Irreversible Reactions

التفاعلاتُ المنعكسة

Reversible Reactions

التفاعلُ الأمامي

Forward Reaction

التفاعلُ العكسي

Reverse Reaction

سرعة التفاعلُ الأمامي

Forward reaction Rate

سرعة التفاعلُ العكسي

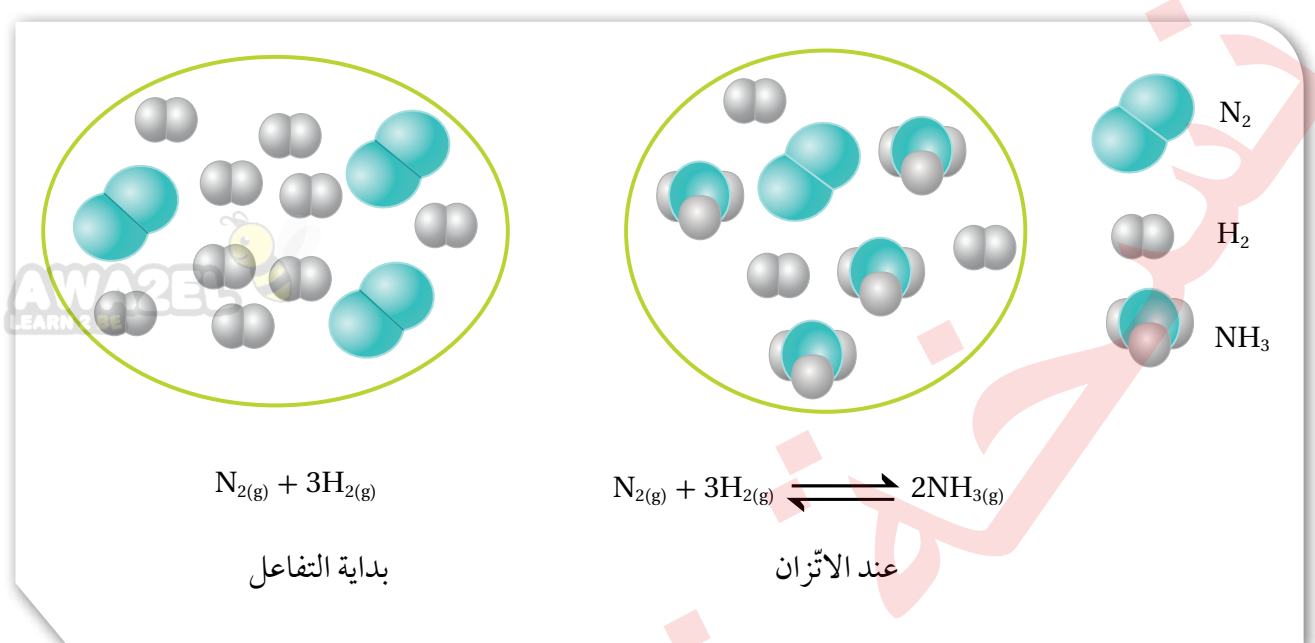
Reverse Reaction Rate

الاتزانُ الكيميائي

Chemical Equilibrium

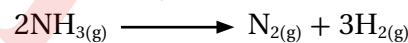
موقعُ الاتزان

Le Chateliers Principle

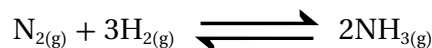


الشكل (١): تكوين الأمونيا

وعندما يتكون غاز الأمونيا NH_3 في وعاء التفاعل؛ فإنه يبدأ بالتفكير ويتكون كل من غاز النيتروجين N_2 وغاز الهيدروجين H_2 في ما يعرف بالتفاعل العكسي، كما يظهر في المعادلة الآتية:



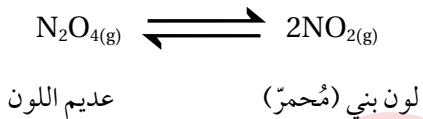
وبهذا نجد أن وعاء التفاعل يحتوي على كميات مختلفة من المواد المُتفاولة والناجدة في الوقت نفسه. أنظر الشكل (١)، ويشار إلى التفاعل الأمامي في المعادلة بسهم باتجاه اليمين، والعكسي ويشار إليه في المعادلة بسهم باتجاه اليسار، ويعبر عنها بمعادلة كيميائية؛ حيث يُكتب فيها سهمان باتجاهين متعاكسين (\rightleftharpoons) كما في تفاعل تحضير الأمونيا:



تشير التجارب الكيميائية إلى أن تراكيز المواد المتفاولة تكون في البداية أكبر مما يمكن؛ وتكون سرعة تفاعಲها وتحولها إلى مواد ناجدة أعلى مما يمكن، وتسمى سرعة التفاعل الأمامي **Forward Reaction Rate**، وبمرور الوقت تتناقص تراكيز المواد المتفاولة، وتتناقص سرعة التفاعل الأمامي، أما المواد الناجدة فتكون تراكيزها عند بداية التفاعل صفرًا،

وبمجرد تكونها تبدأ بالتفاعل والتحول إلى مواد متفاعلة، وبهذا يبدأ حدوث التفاعل العكسيّ، وبمرور الوقت تزداد تراكيزُ المواد الناتجة، وتزداد سرعة تفاعلهَا وتحولهَا إلى مواد متفاعلة، وتُسمى سرعة التفاعل العكسي Reverse Reaction Rate، وحين تصبح سرعة التفاعل الأمامي مُساويةً لسرعة التفاعل العكسيّ يوصفُ التفاعل بأنه في حالة اتزان كيميائي Chemical Equilibrium. ويعد اتزان ديناميكي أي أنه يستمر حدوث التفاعل بالاتجاهين بالسرعة نفسها، وثبتت تراكيزُ المواد المُتفاعلة والناتجة والخصائص المرتبطة بها، مثل الضغط، واللون، والحجم، ودرجة الحرارة.

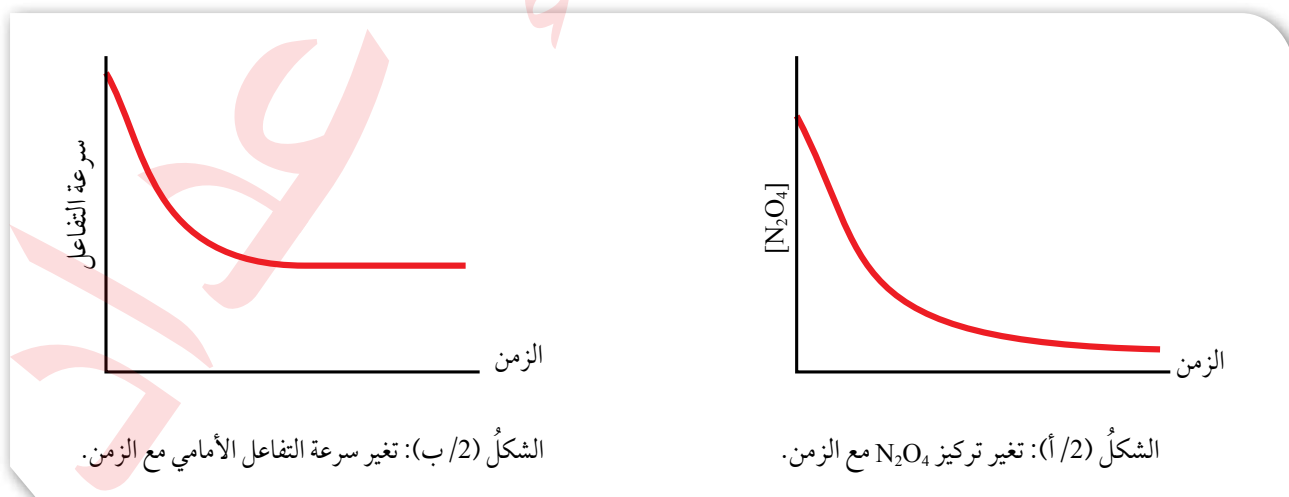
ولتعرفُ مفهوم الاتزان الكيميائي؛ يمكن دراسة تفكك غاز رباعي أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_4 عديم اللون إلى غاز ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 ذي اللون البنّي المُحمر الذي يحدث كما في المعادلة الآتية:

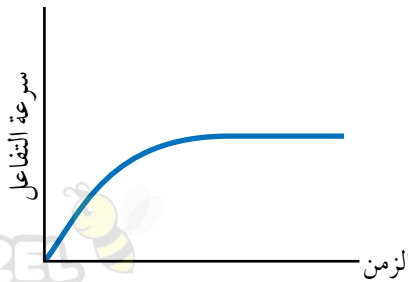


يبدأ التفاعل الأمامي بتحول غاز رباعي أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_4 إلى غاز ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 بسرعة عالية نسبياً، ويعبر عن التفاعل بالمعادلة الآتية:

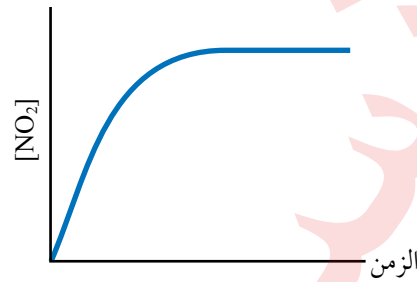


وبمرور الوقت، يتناقص تركيز غاز N_2O_4 وبذلك تتناقص سرعة التفاعل
الأماميّ، انظر الشكل (2/أ، ب).





الشكل (3/ب): تغير سرعة التفاعل العكسي مع الزمن.

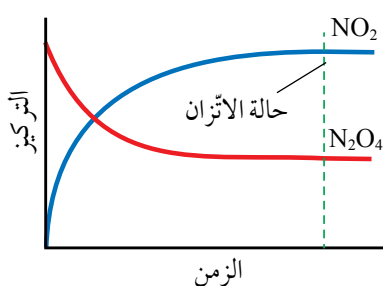


الشكل (3/أ): تغير تركيز NO_2 مع الزمن.

أما غاز NO_2 ; فيكون تركيزه عند بداية التفاعل صفرًا، وتكون سرعة التفاعل العكسي صفرًا أيضًا، وبسبب تفكيك غاز N_2O_4 يبدأ تكون غاز NO_2 وظهور اللون البنّي في وعاء التفاعل، وينبئ حدوث التفاعل العكسي وتحول غاز NO_2 إلى الغاز N_2O_4 بسرعة بطيئة نسبيًا، ويُعبر عن التفاعل كما في المعادلة الآتية:

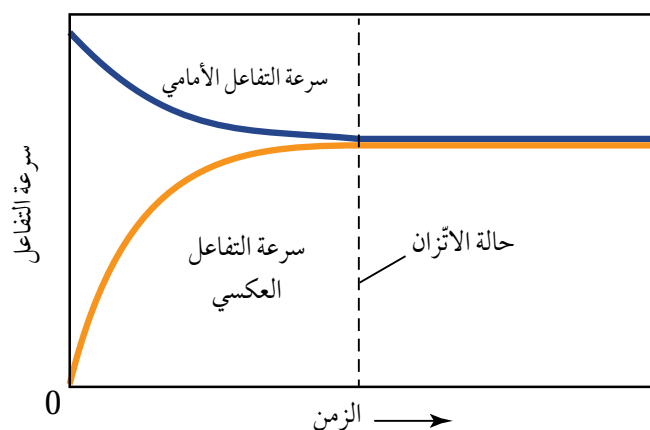


وبزيادة تركيز NO_2 في وعاء التفاعل، تتزايد سرعة التفاعل العكسي تدريجيًّا، وبعد مدة من الزمن تثبت سرعة التفاعل وتثبت تركيز المواد الناتجة، ويُبيّن الشكل (3/أ، ب) تزايد تركيز NO_2 وتزايد سرعة التفاعل العكسي بمرور الزمن.

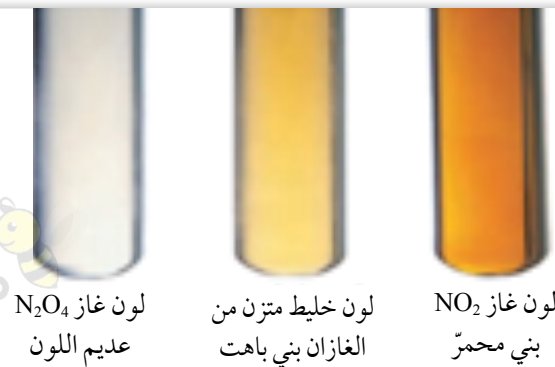


الشكل (4/أ) التغير في التركيز مع الزمن.

يتضح مما سبق؛ أن تركيز المواد المتفاعلة وسرعة التفاعل الأمامي يتناقصان بمرور الزمن، وفي الوقت نفسه تتزايد تركيز المواد الناتجة وتتزايده سرعة التفاعل العكسي، إلى أن يصل التفاعل إلى حالة الاتزان، حيث تصبح سرعة التفاعل الأمامي مُساوية لسرعة التفاعل العكسي، وعندها تثبت تركيز المواد المتفاعلة والناجدة، أنظر الشكل (4/أ، ب).



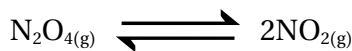
الشكل (4/ب) التغير في سرعة التفاعل أقارن بين تركيز الغازات في وعاء التفاعل عند حالة الاتزان.



الشكل (5): تغير لون مكونات التفاعل.

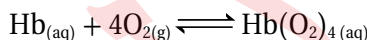
وبهذا، فإنَّ وعاءَ التفاعل يحتوي على خليط من الغازين بنسب ثابتة، ويصبح لون الخليط بُنياً باهتاً، أنظر الشكل (5).

ويمكنُ التعبيرُ عن التفاعل المترن السابق كما في المعادلة الآتية:



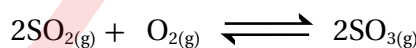
الربط بالصحة

الإتزان (هيماجلوبين - أكسجين) في الجسم يرتبطُ الأكسجينُ الذي يدخل إلى الجسم في أثناء عملية التنفس بجزئيات الهيموجلوبين Hb في الدم، ويتجه الهيموجلوبين المؤكسج $Hb(O_2)_4$ ، حيث يُشكّل الهيموجلوبين والأكسجين نظاماً مترنًا كما في المعادلة:



يصلُّ الهيموجلوبين المؤكسج إلى أنسجة الجسم، حيث يكون تركيزُ الأكسجين منخفضاً، فيزاح الإتزان نحو اليسار ويتحررُ الأكسجين المرتبط بالهيموجلوبين، وتحدُّد العمليات الحيوية الالزامية لإنتاج الطاقة في الجسم والمحافظة على حيويته ونشاطه.

أتحقق: يتفاعل غاز ثاني أكسيد الكبريت SO_2 مع الأكسجين O_2 في وعاءٍ مغلقٍ لتكون غاز ثالث أكسيد الكبريت SO_3 وفقَ المعادلة الآتية:



■ أصفُ التغييرات التي تحدث لكلِّ مما يأتي قبل وصول التفاعل إلى حالة الإتزان وعند الإتزان:

- أ. تركيزُ الغازات SO_3 , O_2 , SO_2 في وعاء التفاعل.
- ب. سرعتنا التفاعلين الأمامي والعكسي.

العوامل المؤثرة في الاتزان Factors Affecting Equilibrium

توصّلنا في ما سبق إلى أن التفاعلات المنشورة تصل إلى حالة الاتزان، ويحتوي عندها وعاء التفاعل على تراكيز ثابتة من المواد المُتفاعلة والناتجة. يمكن للتفاعل أن يكونَ المواد الناتجة بنسبة أكبر من المواد المُتفاعلة، ويكونُ الاتزان مُزاًحاً جهة المواد الناتجة، أو يكونَ المواد المُتفاعلة بنسبة أكبر من المواد الناتجة، ويكونُ الاتزان مُزاًحاً نحو المواد المُتفاعلة، وهو ما يُسمى **موضع الاتزان Equilibrium Position**. يمكن التحكّم بموضع الاتزان بإزاحته نحو اليمين لزيادة كمية المواد الناتجة، أو إزاحته نحو اليسار لتقليل كمية المواد الناتجة وزيادة كمية المواد المُتفاعلة، وذلك عن طريق التحكّم بمجموعة من العوامل. فما هذه العوامل؟ وكيف تؤثّر في موضع الاتزان؟

مبدأ لوتشاتلييه Le Chatelier's Principle

درس العالم الفرنسي هنري لوتشاتلييه التغييرات التي يمكن أن تؤثّر في حالة الاتزان للتفاعل، وتوصّل إلى أنه يمكن التحكّم بموضع الاتزان للتفاعل عبر التحكّم بظروف التفاعل من: تركيز، أو ضغط، أو درجة حرارة، وقد عُرف ذلك ب**مبدأ لوتشاتلييه Le Chatelier's Principle** الذي ينصُّ أنه "إذا حدث تغيير في أحد العوامل المؤثرة في الاتزان لتفاعل كيميائي مُتنّ، فإن التفاعل يعمل على تعديل موضع الاتزان للتقليل من أثر ذلك التغيير".

اعتماداً على مبدأ لوتشاتلييه فإنه يمكن زِيادة كميات المواد الناتجة من التفاعل بالتحكّم في العوامل المؤثرة في الاتزان، فكيف يتم التحكّم بالعوامل المؤثرة في الاتزان؟ وما أثر تغيير موضع الاتزان في كميات المواد الناتجة والمُتفاعلة؟

التركيز Concentration

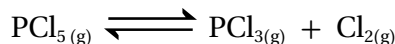
يتأثّر موضع الاتزان بتغيير كميات المواد أو تراكيزها في وعاء التفاعل عند درجة الحرارة نفسها؛ إذ يؤدّي تغيير تركيز مادة مُنفاعلة أو ناتجة إلى اضطراب في حالة الاتزان، مما يدفع التفاعل إلى تعديل وضعه للوصول إلى حالة الاتزان من جديد، ويحصل ذلك بتغيير موضع الاتزان بإزاحته جهة اليمين (نحو تكوين المواد الناتجة)، أو جهة اليسار (نحو تكوين



تحقق: أُحدّد العوامل التي
درس لوتشاتلييه تأثيرها على
موضع الاتزان.

المواد المُتفاعلة)؛ للتقليل من أثر ذلك التغيير، ثم يعود التفاعل إلى حالة الاتزان من جديد.

فمثلاً؛ يتفكك خماسي كلوريد الفسفور PCl_5 ، في وعاء مغلق، وينتج غاز ثلاثي كلوريد الفسفور PCl_3 وغاز الكلور Cl_2 ، ويصل التفاعل إلى حالة الاتزان كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة كمية من غاز Cl_2 ؛ فإن تركيزه يزداد في وعاء التفاعل ويختل الاتزان، ووفقاً لمبدأ لوتشاتليه يعمل التفاعل على تعديل موضع الاتزان وإزاحته جهة اليمين التي تقلل من أثر هذه الزيادة، ومن ثم سوف تزداد سرعة التفاعل الأمامي. وبهذا تستهلك كمية من الغاز المضاف، وت تكون كميات جديدة من Cl_2 و PCl_3 وتزداد تراكيزها، وبمرور الوقت، ونتيجةً لذلك تبدأ سرعة التفاعل العكسي بالتزايده، وسرعة التفاعل الأمامي بالتناقص إلى أن تتساوى السرعاتان فيعود التفاعل إلى حالة الاتزان من جديد، وتحدث التغييرات ذاتها إن جرت إزالة كمية من Cl_2 أو PCl_3 من وعاء التفاعل.

أما عند إضافة كمية من غاز Cl_2 إلى وعاء التفاعل فيزداد تركيزه، ووفقاً لمبدأ لوتشاتليه سوف تزداد سرعة التفاعل العكسي للتقليل من أثر هذه الزيادة، ويزاح موضع الاتزان جهة اليسار.

ونتيجةً لذلك؛ تنتج كمية جديدة من غاز PCl_5 ويزداد تركيزه، وبمرور الوقت؛ تبدأ سرعة التفاعل العكسي بالتناقص وسرعة التفاعل الأمامي بالتزايده، إلى أن تصبح السرعات متساوietين، فيعود التفاعل إلى حالة الاتزان من جديد. ويكون تركيز كل من PCl_5 و Cl_2 و PCl_3 مختلفاً عنه قبل الإضافة ولكن النسبة بينهما تبقى ثابتة.

المثال ١

في التفاعل المتزن الآتي:



ما أثر إضافة قطرات من محلول AgNO_3 إلى وعاء التفاعل على تركيز كل من NH_3 و Ag^{+} ؟

الحل:

إضافة قطرات من محلول AgNO_3 إلى وعاء التفاعل يزيد تركيز أيونات Ag^{+} ، فيختل الاتزان ووفقاً لمبدأ لوتشاتليه؛ فإن التفاعل يعمل على تعديل موضع الاتزان بزيادة سرعة التفاعل الذي يقلل من أثر هذا التغيير في التركيز، فتزداد سرعة التفاعل الأمامي؛ أي تزداد سرعة تفاعل أيونات Ag^{+} مع الأمونيا NH_3 وتكون في التركيز، فيقل تركيز NH_3 ويزداد تركيز $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^{+}$. ثم تتناقص سرعة التفاعل الأمامي تدريجياً، وتزداد سرعة التفاعل العكسي حتى تصبح السرعتان متساويتين مرة أخرى، ويعود التفاعل إلى حالة الاتزان، ويكون تركيز أيونات Ag^{+} والأمونيا NH_3 مختلفاً عن تركيزها قبل الإضافة.

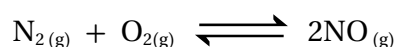
أتحققَ:

١. أوضح التغيرات التي تحدث لتركيز المواد في وعاء التفاعل الآتي،

عند إضافة كمية من غاز HCl .



٢. يحترق غاز النيتروجين N_2 ، بوجود الأكسجين O_2 ، في وعاء مغلق؛ وينتج غاز أول أكسيد النيتروجين NO ، ويصل التفاعل إلى حالة الاتزان وفق المعادلة الآتية:

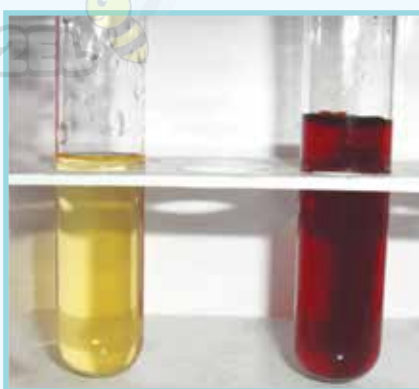


أوضح التغيرات التي تحدث لتركيز كل من N_2 و NO عند سحب كمية مُعينة من غاز الأكسجين من وعاء التفاعل.

التجربة ١

أثر التركيز في موضع الاتزان

المواد والأدوات:



محلول ثيوسينات الأمونيوم NH_4SCN ، محلول كلوريد الحديد (III)، FeCl_3 ، محلول كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، أنابيب اختبار عدد (3)، ماصة عدد (3)، حامل أنابيب.

إرشادات السلامة:

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

خطوات العمل:

1. أقيس 3 mL من محلول ثيوسينات الأمونيوم وأضعها في أنبوب اختبار.
2. **الاحظ:** أضيف ثلاثة قطرات من محلول كلوريد الحديد إلى الأنبوب السابق، ثم أرج محلول وألاحظ لون محلول الناتج، وأسجل ملاحظاتي.
3. **أجرّب:** أنقل نصف كمية محلول الناتج إلى أنبوب اختبار آخر وأضع الأنبوبين على حامل الأنابيب.
4. **الاحظ:** أضيف باستخدام الماصة بضع قطرات من محلول كلوريد الأمونيوم إلى أحد الأنبوبين وأرج محلول، وألاحظ التغير الذي يطرأ على لون محلول الناتج، وأسجل ملاحظاتي.
5. **الاحظ:** أضيف باستخدام الماصة قطرتين من محلول كلوريد الحديد إلى الأنبوب الآخر وأرج محلول، وألاحظ التغير الذي يطرأ على لون محلول الناتج، وأسجل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

1. أُحدّد لون محلول الناتج من إضافة محلول كلوريد الحديد إلى محلول ثيوسينات الأمونيوم.
2. أُحدّد المادة التي أدت إلى تغيير لون محلول عند إضافة قطرات من محلول كلوريد الأمونيوم إلى الأنبوب الأول، وقطرات من محلول كلوريد الحديد إلى الأنبوب الثاني.
3. أفسر أثر تراكيز المواد في موضع الاتزان وفق مبدأ لوتشاتليه.
4. **استنتاج** العلاقة بين تغيير لون محلول وتراكيز المواد في وعاء التفاعل.



الضغط Pressure



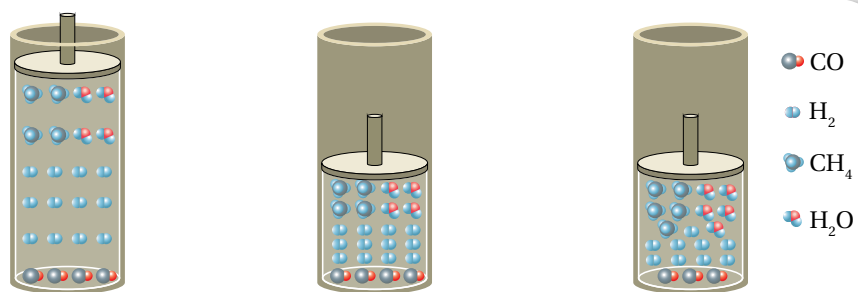
يتأثر ضغط الغاز المحصور في وعاء مغلق بحجم ذلك الوعاء وعدد مولات الغازات فيه، حيث يتاسب ضغط الغاز عكسيًا مع حجم الوعاء عند ثبات درجة الحرارة، وطرديًا مع عدد مولات الغاز؛ فيزداد ضغط الغاز بزيادة عدد المولات عند ثبات درجة الحرارة. في حين لا تتأثر المواد الصلبة والمواد السائلة بتغيرات الضغط في وعاء التفاعل.

تُجرى التفاعلات التي تشتمل على الغازات في أوعية مغلقة لضمان عدم فقدانها أي كمية من الغازات المُتفاعلة أو الناتجة كي يصل التفاعل إلى حالة الاتزان. ويمكن تغيير ضغط الغاز في وعاء التفاعل بالتحكم في حجم الوعاء، فمثلاً؛ يحضر غاز الميثان CH_4 صناعيًا بتفاعل غاز أول أكسيد الكربون CO مع غاز الهيدروجين H_2 كما في التفاعل المُتنزِّل الآتي:



يمكن زيادة كمية غاز الميثان الناتجة بالتحكم في موضع الاتزان عن طريق تغيير ضغط الغازات في وعاء التفاعل؛ إذ يلاحظ من معادلة التفاعل أن هناك أربعة مولاتٍ من الغازات المُتفاعلة ($\text{CO}_{(g)} + 3\text{H}_{2(g)}$)، ومولين من المواد الناتجة ($\text{CH}_{4(g)} + \text{H}_{2\text{O}(g)}$)، وعند إزال المكبس للأسفل كما في الشكل (6) يقل حجم الوعاء ويزداد ضغط الغازات في وعاء التفاعل، وللتقليل من أثر زيادة الضغط؛ يعمل التفاعل على إزاحة موضع الاتزان إلى الجهة التي تحتوي على عدد مولات أقل من المواد الغازية؛ أي جهة المواد الناتجة، فتزداد سرعة التفاعل الأمامي ويزداد تكوين غاز الميثان. ويقل بذلك عدد المولات الكلية في وعاء التفاعل ويقل الضغط. ومع زيادة تركيز غاز الميثان ترداد سرعة التفاعل العكسي في حين تتناقص سرعة التفاعل الأمامي إلى أن تتساوى السرعات، ويعود التفاعل إلى حالة الاتزان من جديد، أنظر الشكل (7).

الشكل (7): شكل توضيحي لأثر تغيير الضغط في موضع الاتزان.



أوضح أثر زيادة حجم وعاء التفاعل في موضع الاتزان في التفاعل المتنز الآتي:

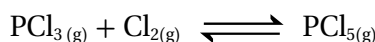


الحل:

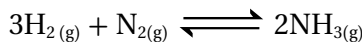
زيادة حجم وعاء التفاعل يؤدي إلى نقصان ضغط الغاز. ووفق مبدأ لوتشاتليه؛ فإن التفاعل يعمل على تعديل موضع الاتزان بالانزياح إلى الجهة التي تقلل من أثر هذا النقص، وبمقارنة عدد مولات الغازات في المواد المتفاعلة والناجحة؛ أجد أن المواد الناجحة تحتوي العدد الأكبر من المولات من المواد الغازية وهي (3 مول)، وبالتالي يزاح موضع الاتزان باتجاه تكوين النواتج؛ بزيادة سرعة التفاعل الأمامي، ويزداد عدد مولات الغاز الكلي في وعاء التفاعل؛ فيزداد الضغط.

أتحقق:

- أحدّد الجهة التي يُزاح موضع الاتزان نحوها في التفاعل الآتي؛ عند زيادة الضغط الكلي لخلط الغازات:

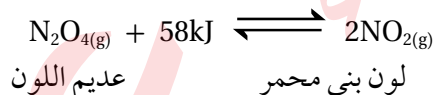


- أوضح أثر زيادة حجم الوعاء في موضع الاتزان في التفاعل الآتي:

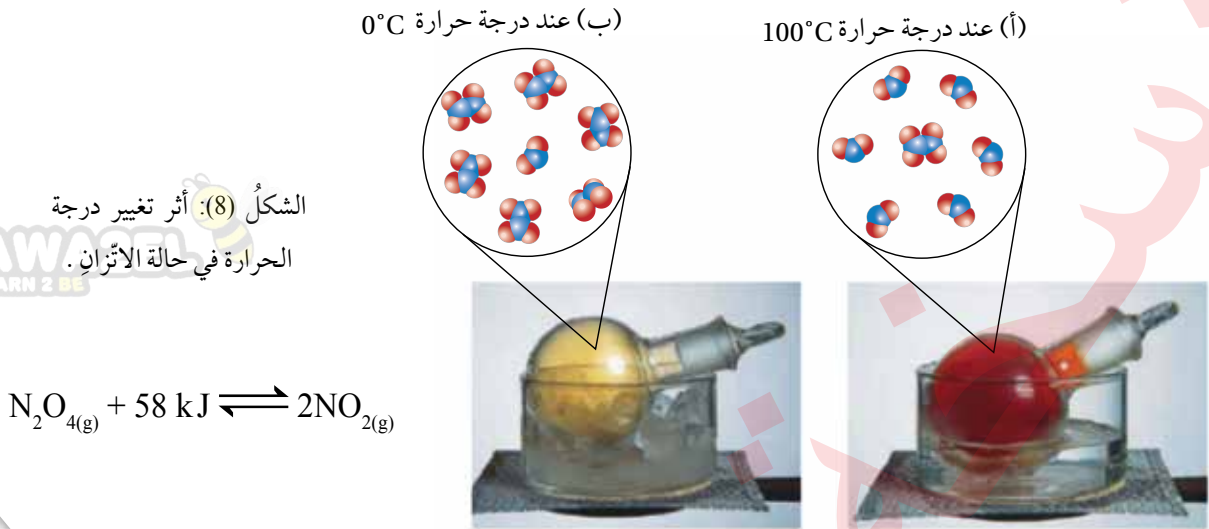


درجة الحرارة Temperature

يختلفُ تأثير درجة الحرارة في الاتزان الكيميائي تبعًا لنوع التفاعل؛ إذا كان ماصًا للحرارة (ΔH سالبة أم طاردا لها ΔH موجبة)، ولمعرفة ذلك؛ يمكن دراسة أثر تغيير درجة الحرارة لتفاعل متزّن ماص للحرارة مثل تفاعل تحلل رباعيًّا أكسيد ثنائي النيتروجين، كما في المعادلة الآتية:



يكون التفاعل في حالة اتزان عند درجة حرارة الغرفة، ويكون لون خليط الغازات في وعاء التفاعل بُنيًا باهتاً، وعند تسخين خليط الغازات تزداد درجة حرارته، مما يدفع التفاعل إلى تعديل موضع الاتزان، ويتوجه نحو الجهة التي تستهلك الحرارة الزائدة؛ أي جهة إنتاج NO_2 ويزداد تركيزه في وعاء التفاعل ويقل تركيز N_{2O_4} ؛ لذا يلاحظ حدوث زيادة في شدة اللون البني المحمر، أنظر الشكل (8/أ). وتستقر شدته بعد مدةٍ من الزمن، ويصل التفاعل إلى حالة اتزان جديدة ولا يعود إلى اللون الباهت مرةً أخرى، فيعني ذلك أن حالة الاتزان الجديدة وموضعها يختلفان عما كانا عليه قبل التسخين.



أما عند خفض درجة حرارة الخليط؛ فإن التفاعل يتوجه نحو الجهة التي تزيد من إنتاج الحرارة، ويندفع التفاعل بالاتجاه العكسي، أي جهة تكوين N_2O_4 ، فيزداد تركيزه ويقل تركيز NO_2 ، وبذلك يصبح لون محلول مائلاً إلى اللون الأصفر، أنظر الشكل (8/ب)، ما يعني أن التفاعل وصل إلى حالة اتزان جديدة؛ أي أن الاتزان وموضعه أزيح نحو المواد المُتفاعلة.

يُنصح مما سبق أن تغيير درجة حرارة التفاعل المُتنزن يؤدي إلى حالة اتزان جديدة، لا يعود فيها التفاعل إلى حالة الاتزان التي كان عليها.

المثال 3

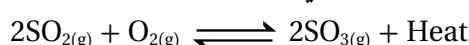
يُحضر الميثanol صناعياً كما في المعادلة الآتية، حيث يصل التفاعل إلى حالة الاتزان:

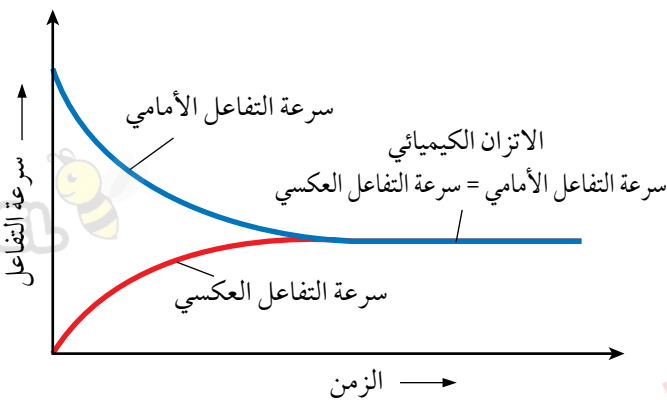


ما أثر زيادة درجة حرارة التفاعل على كمية الميثanol الناتج؟
الحل:

أنظر إلى نوع التفاعل من حيث الطاقة؛ فأجد أنه طارد للطاقة، وفق مبدأ لوتشاتلييه، فإنه عند زيادة درجة الحرارة لتفاعل متنزن؛ فإن موضع الاتزان يُزاح إلى الجهة التي تمتلك هذه الزيادة، وهي في هذا التفاعل جهة التفاعل العكسي، لذلك فإن زيادة درجة الحرارة تزيد سرعة التفاعل العكسي وتقل بذلك كمية الميثanol الناتج.

أتحقق: أحدد الجهة التي يُزاح نحوها الاتزان في كل من التفاعلين الآتيين عند زيادة درجة الحرارة: ✓





الشكل (9): تغير سرعة التفاعل مقابل الزمن.

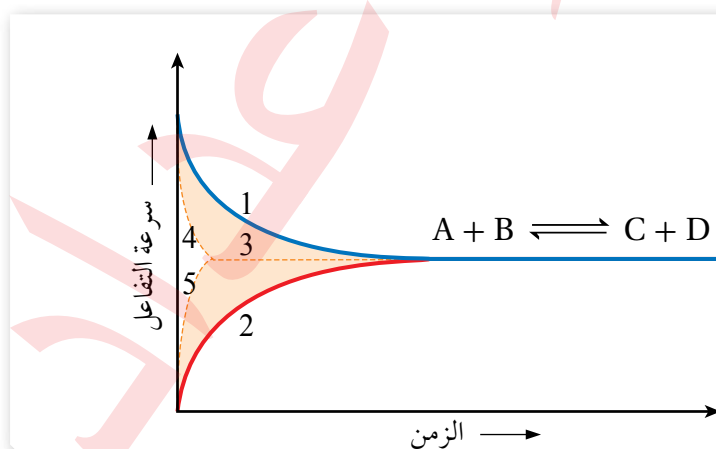
العامل المساعد (الحفاز) Catalyst

تصل التفاعلات المنشورة إلى حالة اتزان كيميائي، ويعني ذلك أن سرعة التفاعل الأمامي تساوي سرعة التفاعل العكسي، وتثبت تراكيز كل من المواد المتفاعلة والناتجة، ويستمر التفاعل بالحدوث في الاتجاهين الأمامي والعكسي. انظر الشكل (9)، حيث يوضح تغير سرعة التفاعل مقابل الزمن.

يؤثر العامل المساعد في سرعة كل من التفاعلين الأمامي والعكسي، ويعرف العامل المساعد (الحفاز) Catalyst؛ بأنه مادة تزيد من سرعة التفاعل الكيميائي دون أن تستهلك أثناء التفاعل. وقد بيّنت التجارب أن العامل المساعد يمهد مساراً بديلاً للتفاعل، مما يجعل حدوث التفاعل أسرع؛ أي في زمن أقل. وعند إضافة عامل مساعد إلى وعاء التفاعل؛ فإن موضع الاتزان لا يتأثر؛ إنما تزداد سرعة وصول التفاعل إلى حالة الاتزان، ويقلل الزمن اللازم لذلك. انظر الشكل (10) الذي يوضح أثر العامل المساعد في حالة الاتزان.

تحقق: ما أثر العامل المساعد في كل من، سرعة التفاعل الأمامي، سرعة التفاعل العكسي.

الشكل (10): العامل المساعد وموقع الاتزان.



- 1 . سرعة التفاعل الأمامي بدون عامل مساعد.
- 2 . سرعة التفاعل العكسي بدون عامل مساعد.
- 3 . حالة الاتزان الكيميائي.
- 4 . سرعة التفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد.
- 5 . سرعة التفاعل العكسي بوجود عامل مساعد.

التجربة ٢

أثر درجة الحرارة في الاتزان

المواد والأدوات:

برادة النحاس، محلول حمض النيتريك HNO_3 تركيزه ١ M، دورق مخروطي سعته ٢٠٠ mL عدد (٣)، سدادة مطاطية عدد (٣)، حوض زجاجي عدد (٢)، ماء ساخن، قطع من الجليد.



إرشادات السلامة:

• أتبّع إرشادات السلامة العامة في المختبر.

• أرتدِي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

1. **أقيسُ**: ١٠٠ mL من محلول حمض النيتريك وأضعها في كلّ دورق مخروطي.

2. **الاحظُ**: أحضر الدوارق المخروطية الثلاثة وأرقّها، ثم أضع في كلّ منها ١ g من برادة النحاس وأغلّقها بإحكام، وألاحظ لون الغاز المُمكّن في كلّ منها.

3. أحضر الحوضين الزجاجيين، وأضع في أحدهما إلى منتصفه ماءً ساخناً، وفي الآخر ماءً وجليداً.

4. **أجّربُ**: أترك الدورق رقم (١) جانباً، ثم أضع الدورق (٢) في الحوض المحتوي على الماء الساخن، والدورق (٣) في حوض الماء البارد، ثم انتظر لمدة ٢ min.

5. **أقارنُ**: أقارن لون الغاز في الدورقين (٢, ٣) بلون الغاز في الدورق (١). أسجل لون الغاز في كلّ دورق.

التحليل والاستنتاج:

1. **استنتج** أثر زيادة درجة الحرارة في تراكيز كلّ من الغازين في الدورق.

2. **أفسّر** تغيير لون الغاز في الدورق الموضوع في الماء الساخن، والآخر في الماء البارد عن الدورق رقم (١).

3. **أفسّر** أثر درجة الحرارة في كلّ من التفاعلين الأمامي والعكسي.

4. **استنتج** أثر درجة الحرارة في الاتزان للتفاعل الماصل للحرارة والتفاعل الطارد لها.

مراجعة الدرس



1. الفكرة الرئيسية: أصفُ الاتزان الكيميائي وأحدد العوامل المؤثرة فيه.

2. أوضح المقصود بكل من:

مبدأ لوتشاتليه.

التفاعلات المنعكسة

3. أوضح التغيرات التي تحدث لتركيز الأمونيا NH_3 في التفاعل المُترن في الحالات الآتية:

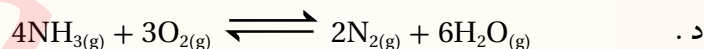
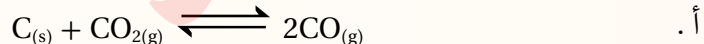


أ. زيادة تركيز PCl_3 .

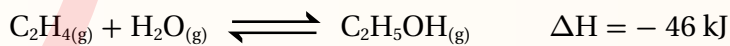
ب. إزالة HCl من وعاء التفاعل.

ج. إضافة كمية من $\text{P}(\text{NH}_2)_3$ إلى وعاء التفاعل.

4. أحدد التفاعلات التي تؤدي زيادة الضغط الكلي لها إلى إنتاج كمية أكبر من المواد الناتجة:



5. استنتج أثر التغيرات الآتية في موضع الاتزان للتفاعل الآتي:



أ. زيادة حجم وعاء التفاعل.

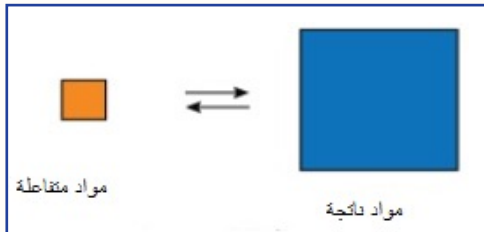
ب. زيادة درجة الحرارة.

ج. إضافة كمية من بخار الماء.

٦. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

١. إحدى العبارات الآتية صحيحة دائمًا في التفاعلات المُترّنة:

- أ. يُزاح الاتّزان دائمًا نحو تكوين المواد الناتجة.
 - ب. تكون سرعة التفاعل الأمامي أكبر من سرعة النهاية.
 - ج. تثبت كمية كل من المواد المتفاعلة والمواد الناتجة.
 - د. يتوقف كل من التفاعل الأمامي والعكسي.

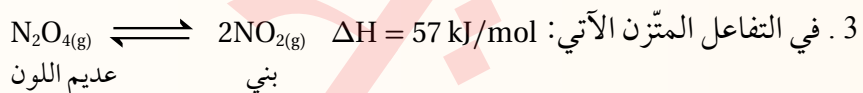


٢ . إحدى العيارات الآتية تصف الاتزان المميز في الشكل:

- أ. كمية المواد الناتجة أقل من كمية المواد المتفاعلة.
 - ب. كمية المواد الناتجة أكبر من كمية المواد المتفاعلة.

جـ. سرعة التفاعل الأمامي أصغر من سرعة التفاعل العكسي:

د. الاتزان مزاح نحو اليسار.



أي التغيرات الآتية يؤدي إلى ظهور لون بني غامق في وعاء التفاعل:

- أ. زيادة درجة الحرارة.
 - ب. إضافة عامل مساعد
 - ج. زيادة الضغط.
 - د. تخفيض درجة الحرارة.

4 . في التفاعل المُتَزَنِ الآتِي: $2A_{(g)} + B_{(g)} \rightleftharpoons C_{(g)} + \text{heat}$ ، واحدة من التغيرات الآتية لا تؤثر على

موضع الاتزان:

- أ. سحب B من وعاء التفاعل.

ب. تخفيف حجم وعاء التفاعل.

ج. التسخين.

د. إضافة عامل مساعد.



التغير في كل من الضغط ودرجة الحرارة الذي ينتج عنهما أكبر كمية من غاز أول أكسيد الكربون CO هو:

- أ . زيادة كل من الضغط ودرجة الحرارة.**

ب . نقصان كل من الضغط ودرجة الحرارة.

ج . زيادة الضغط وتقصان درجة الحرارة.

د . نقصان الضغط وزيادة درجة الحرارة.

ثابت الاتزان Equilibrium Constant

عرفت في ما سبق أنه عند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان يستمر حدوث التفاعل بالاتجاهين الأمامي والعكسي بالسرعة نفسها، وتبقى تراكيز المواد الناتجة والمُتفاعلية ثابتة، ويمكن التأثير عليها بإزاحة موضع الاتزان نحو اليسار أو اليمين بتغيير ظروف التفاعل من تركيز أو ضغط أو درجة حرارة، ثم يعود التفاعل إلى حالة الاتزان من جديد. وستعرّف في هذا الدرس كيفية التعبير عن حالة الاتزان، وحساب تراكيز المواد المختلفة عند الاتزان.

تعبير ثابت الاتزان Equilibrium Constant Expression

توصل العالمان النرويجيان كاتو جولديبرج Cato Guldberg وبيتر وييج Peter Waage إلى علاقة تصف حالة الاتزان سميت قانون فعل الكتلة Mass Action Law؛ وينصُّ أنه عند درجة حرارة معينة يصل التفاعل إلى حالة تكون عندها نسبة تراكيز المواد الناتجة إلى تراكيز المواد المُتفاعلية مرفوعًا كل منها إلى قوة تساوي معاملاتها في المعادلة الموزونة، قيمة ثابتة تسمى ثابت الاتزان Equilibrium Constant.

إذا كان لدينا التفاعل الافتراضي الآتي:



فإننا نجد أن ثابت الاتزان ويُرمز له K_{eq} يُمثل حاصل ضرب تراكيز المواد الناتجة مقسومًا على حاصل ضرب تراكيز المواد المُتفاعلية مرفوعًا كل منها إلى قوة تساوي معاملها (a, b, c, d) في المعادلة الموزونة، ويُعبر عنه على النحو الآتي:

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

الفكرة الرئيسية:

يُعبر ثابت الاتزان عن نسبة تراكيز المواد المُتفاعلة والمنتجة في التفاعل عند وصوله إلى حالة الاتزان، ويستفاد منه في تقدير كميات المواد المختلفة عند الاتزان وتقدير المردود الاقتصادي للتفاعل.

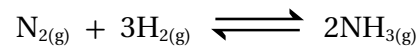
نماذج التعلم:

- أكتب تعبير ثابت الاتزان لبعض التفاعلات.
- أحسب ثابت الاتزان لبعض التفاعلات.
- أحسب كميات المواد في وعاء التفاعل عند الاتزان.

المفاهيم والمصطلحات:

قانون فعل الكتلة
ثابت الاتزان
اتزان متجانس
Homogeneous Equilibrium
اتزان غير متجانس
Heterogeneous Equilibrium

عندما يعبر عن كميات المواد المتفاعلة والنتاجة في التفاعل بدلاً من الترکيز المولاري يُرمز لثابت الاتزان في هذه الحالة K_{eq} بدلاً من K_c ، فمثلاً؛ في التفاعل:



يعبر عن ثابت الاتزان للتفاعل على النحو الآتي:

$$K_c = \frac{[NH_3]^2}{[N_2] [H_2]^3}$$

يستفادُ من قيمة ثابت الاتزان في تحديد الجهة التي يُزاح إليها الاتزان، وحسابِ كمياتِ المواد الناجة والمُتفاعلة عند الاتزان، فإذا كانت قيمة ثابت الاتزان أكبر من واحد ($K_c > 1$)؛ يكونُ موضع الاتزان مُزاحاً إلى جهة المواد الناجة، وتكون تراكيزُ المواد الناجة أكبر من تراكيزَ المواد المُتفاعلة، وبهذا يكون مردودُ التفاعل أكبر. أنظرُ الشكل (8/أ)، بينما إذا كانت قيمة ثابت الاتزان أقلّ من واحد ($K_c < 1$)؛ يكونُ موضع الاتزان مُزاحاً إلى جهة المواد المُتفاعلة، وتكون تراكيزُ المواد الناجة أقلّ من تراكيزَ المواد المُتفاعلة ويكون مردودُ التفاعل قليلاً. انظر الشكل (8/ب).



اللحوظ أنَّ المواد في تفاعل الأمونيا تكون جميعها في الحالة الغازية، لذا يمكن التعبيرُ عن ثابت الاتزان للتفاعل بدلاً من الضغوط الجزئية للغازات في وعاء التفاعل بدلاً من تراكيزها المولارية، ويُرمز إلى ثابت الاتزان في هذه الحالات بالرمز (K_p)، ويُعبر عنه في التفاعل السابق على النحو الآتي:

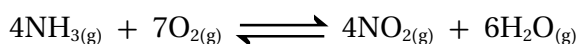
$$K_p = \frac{(P_{NH_3})^2}{(P_{N_2}) (P_{H_2})^3}$$

وتعتمد قيمة ثابت الاتزان على درجة الحرارة؛ فهناك قيم مختلفة لثابت الاتزان للتفاعل نفسه عند درجات حرارة مختلفة؛ فعند زيادة درجة الحرارة لتفاعل ماضٍ للطاقة تزداد سرعة التفاعل الأمامي، فتزداد تراكيزُ المواد الناجة وتقل تراكيزُ المواد المُتفاعلة فتزداد قيمة ثابت الاتزان، ويحدث العكس إذا كان التفاعل طارداً للطاقة.

كثيرُ من التفاعلات الكيميائية تكون فيها المواد في حالاتٍ فيزيائية مختلفة؛ لذا يمكنُ تصنيف الاتزان ببعاً إلى الحالة الفيزيائية للمواد إلى نوعين هما: اتزان متجانس، وأخر غير متجانس.

الاتزان المتتجانس Homogeneous Equilibrium

كثير من التفاعلات الكيميائية المُتّزنة تكون فيها المواد المُنفاعلة والناتجة جميعها في الحالة الفيزيائية نفسها، وفي هذه الحالة يُوصف الاتزان بأنه اتزان متتجانس **Homogeneous Equilibrium**. ويعبر عن ثابت الاتزان لهذه التفاعلات بدلالة تراكيز المواد كلّها في التفاعل، فمثلاً؛ يتفاعل غاز الأمونيا مع غاز الأكسجين ويترافق غاز ثاني أكسيد النيتروجين وبخار الماء كما في المعادلة الآتية:

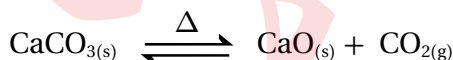


يعبر عن ثابت الاتزان لهذا التفاعل على النحو الآتي:

$$K_c = \frac{[\text{NO}_2]^4 [\text{H}_2\text{O}]^6}{[\text{NH}_3]^4 [\text{O}_2]^7}$$

الاتزان غير المتتجانس Heterogeneous Equilibrium

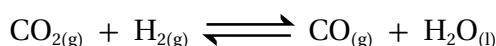
تحتفلح الحالة الفيزيائية للمواد المُنفاعلة والناتجة (صلبة، وسائلة، وغازية) في بعض التفاعلات الكيميائية المُتّزنة، ويُوصف الاتزان بأنه اتزان غير متتجانس **Heterogeneous Equilibrium**، وقد وجد أن تراكيز المواد الصلبة في التفاعل تبقى ثابتةً؛ إذ إن كمية المادة في وحدة الحجم منها تبقى ثابتة، فهي لا تؤثر في ثابت الاتزان ولا تكتب في تعريف ثابت الاتزان، فمثلاً؛ تتحلل كربونات الكالسيوم الصلبة CaCO_3 بالحرارة في وعاء مغلق كما في المعادلة الآتية:



وقد وجد أن ثابت الاتزان يعتمد فقط على تركيز غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، ويعبر عنه على النحو الآتي:

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

وكذلك بالنسبة للمادة السائلة؛ فإن تركيزها يمثل كثافتها، وهي قيمة ثابتةً مهما تغيرت كميتها، ومن ثم فإن تركيزها يبقى ثابتاً ولا يؤثر في ثابت الاتزان، وينطبق ذلك على الماء بوجه عام، فمثلاً؛ يتفاعل غاز CO_2 مع غاز H_2 وفق المعادلة الآتية:



أفكار: أكتب معادلة التفاعل؛

إذا كان تعريف ثابت الاتزان لخلط من الغازات في وعاء تفاعل هو:

$$K_c = \frac{[\text{NO}]^2 [\text{Cl}_2]}{[\text{NOCl}]^2}$$

وحيث إن الماء في التفاعل مادة ناتجة بالحالة السائلة؛ فإن تركيزه يبقى ثابتاً، فلا يؤثر في ثابت الاتزان؛ لذا لا يكتب في تعبير ثابت الاتزان الذي يعبر عنه على النحو الآتي:

$$K_c = \frac{[CO]}{[CO_2][H_2]}$$

وكذلك عندما يكون الماء مذبياً كما في المعادلة الآتية؛ فلا يعبر عنه في ثابت الاتزان.

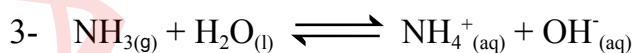
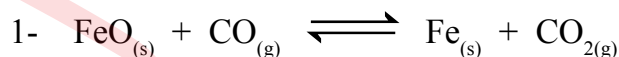


ويعبر عن ثابت الإتزان كالتالي:

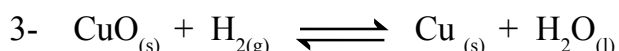
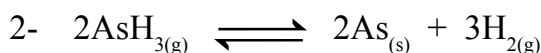
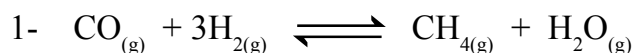
$$K_c = \frac{[H_3O^+][ClO^-]}{[HClO]}$$

أتحقق: ✓

أ. أكتب تعبير ثابت الاتزان بدلاة التراكيز المولارية للمواد لكل من التفاعلات الآتية:



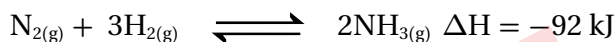
ب. أكتب تعبير ثابت الاتزان بدلاة الضغط الجزيئي للغازات في كل من التفاعلات الآتية:



الحسابات المتعلقة بثابت الاتزان

Calculations Related to Equilibrium Constant

يستخدم قانون فعل الكتلة في تطبيقات صناعية واسعة لوصف حالة الاتزان في الأنظمة الكيميائية المترنة؛ مهما كانت الحالات الفيزيائية للمواد الكيميائية فيها، وقد عرفنا في ما سبق أن نسبة تراكيز المواد الناتجة إلى تراكيز المواد المترنة التي يعبر عنها ثابت الاتزان K_c عند درجة حرارة معينة تبقى ثابتةً مهما اختلفت تراكيز المواد المستخدمة في التفاعل، ويوضح الجدول (1) قيم ثابت الاتزان لتفاعل إنتاج الأمونيا في تجارب عدّة أجريت عند درجة حرارة 500°C كما في المعادلة:



يتضح من الجدول أنَّ قيمة ثابت الاتزان لا تتأثر بالتراكيز الابتدائية للمواد في التفاعل، لكنها تعتمد عمليًا على تراكيز المواد في وعاء التفاعل عند الاتزان. وسوف أتعرّف في ما يأتي كيفية حساب ثابت الاتزان، وحساب تراكيز المواد في التفاعل عند وصوله إلى حالة الاتزان.

الجدول (1): قيم ثابت الاتزان لتفاعل الأمونيا في تجارب عدّة عند درجة حرارة 500°C .

| التجربة | التركيزُ الابتدائيُ (بوحدة M) | التركيزُ عند الاتزان (بوحدة M) | ثابتُ الاتزان |
|---------|---|---|-----------------------------|
| 1 | $[\text{N}_2]_0 = 1$ $[\text{H}_2]_0 = 1$ $[\text{NH}_3]_0 = 0$ | $[\text{N}_2] = 0.921$ $[\text{H}_2] = 0.763$ $[\text{NH}_3] = 0.157$ | $K_c = 6.02 \times 10^{-2}$ |
| 2 | $[\text{N}_2]_0 = 0$ $[\text{H}_2]_0 = 0$ $[\text{NH}_3]_0 = 1$ | $[\text{N}_2] = 0.399$ $[\text{H}_2] = 1.197$ $[\text{NH}_3] = 0.203$ | $K_c = 6.02 \times 10^{-2}$ |
| 3 | $[\text{N}_2]_0 = 2$ $[\text{H}_2]_0 = 1$ $[\text{NH}_3]_0 = 3$ | $[\text{N}_2] = 2.59$ $[\text{H}_2] = 2.77$ $[\text{NH}_3] = 1.82$ | $K_c = 6.02 \times 10^{-2}$ |

حساب ثابت الاتزان Calculating Equilibrium Constant

يُستخدم تعبير ثابت الاتزان K_c في حساب قيمة ثابت الاتزان للتفاعلات التي تحدث في أووعية مغلقة لا تسمح بخروج أي من المواد المُتفاعلية أو الناتجة أو دخولها في أثناء التفاعل، ويستخدم في حساب تركيز المواد عند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان، والأمثلة الآتية توضح كيفية حساب ثابت الاتزان:

المثال ١

يُصنع غاز الميثان وفق المعادلة الآتية:



أحسب ثابت الاتزان عند حدوث التفاعل في وعاء مغلق حجمه 2 L، وكان عدد مولات المواد المُتفاعلية والناتجة على النحو الآتي: CO من 0.6 mol، H₂ من 0.2 mol، CH₄ من 0.12 mol، و H₂O من 0.04 mol عند الاتزان، عند درجة حرارة معينة.

المعطيات:

$$n_{\text{H}_2\text{O}} = 0.04 \text{ mol}, n_{\text{CH}_4} = 0.12 \text{ mol}, n_{\text{H}_2} = 0.2 \text{ mol}, n_{\text{CO}} = 0.6 \text{ mol}$$

$$\text{حجم خليط الغازات} = 2 \text{ L}$$

المطلوب: حساب ثابت الاتزان K_c

الحلُّ:

أحسب التركيز المولاري لكل غاز في وعاء التفاعل عند الاتزان كما يأتي:

$$M_{(\text{CO})} = \frac{n}{V} = \frac{0.6}{2} = 0.3M$$

$$M_{(\text{H}_2)} = \frac{n}{V} = \frac{0.2}{2} = 0.1M$$

$$M_{(\text{CH}_4)} = \frac{n}{V} = \frac{0.12}{2} = 0.06M$$

$$M_{(\text{H}_2\text{O})} = \frac{n}{V} = \frac{0.04}{2} = 0.02M$$

$$K_c = \frac{[\text{CH}_4][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CO}][\text{H}_2]^3}$$

$$K_c = \frac{0.06 \times 0.02}{0.3 \times (0.1)^3} = 4$$

أحسب ثابت الاتزان:

المثال 2

يتكون غاز كلوريد النيتروزيل NOCl من تفاعل أكسيد النيتروجين NO مع الكلور Cl_2 كما في المعادلة:



أحسب ثابت التوازن؛ إذا كانت الضغوط الجزئية للغازات في وعاء التفاعل عند التوازن كما يأتي:

$$P_{(\text{NO})} = 0.05 \text{ atm}, P_{(\text{Cl}_2)} = 0.3 \text{ atm}, P_{(\text{NOCl})} = 1.2 \text{ atm},$$

المعطيات:

$$P_{(\text{NO})} = 0.05 \text{ atm}, P_{(\text{Cl}_2)} = 0.3 \text{ atm}, P_{(\text{NOCl})} = 1.2 \text{ atm},$$

المطلوب: حساب ثابت التوازن بدلالة الضغوط الجزئية للغازات K_p

الحلُّ:

$$K_p = \frac{(P_{(\text{NOCl})})^2}{(P_{(\text{NO})})^2 (P_{(\text{Cl}_2)})}$$

$$K_p = \frac{(1.2)^2}{(0.05)^2 (0.3)} = \frac{1.44}{0.00075} = 1920$$

لاحظ أن قيمة $1 < K_p$ ما يشير إلى أن موضع التوازن مزاحاً جهة تكوين المواد الناتجة.

يمكن حساب ثابت التوازن بمعرفة التركيز الابتدائي لكلٍّ من المواد المتفاعلة وال المادة وتركيز واحدة منها عند التوازن، حيث يجري حساب تركيز باقي المواد اعتماداً على معادلة التفاعل الموزونة، ومن ثم حساب ثابت التوازن.

المثال 3

يتحلل غاز يوديد الهيدروجين HI ، ويترجح خليطٌ من غاز الهيدروجين H_2 وبخار اليود I_2 كما في المعادلة الآتية:



وتشير شدة اللون البنفسجي لبخار اليود I_2 الناتج إلى كميته في الخليط الغازي الناتج؛ فكلما زاد تركيز بخار اليود في الوعاء زادت شدة اللون، فإذا وضع 4 mol من يوديد الهيدروجين HI في وعاء مغلق حجمه 5 L عند درجة حرارة 485 °C، وجد أنَّ الوعاء عند التوازن يحتوي 0.442 mol من بخار اليود I_2 . أحسب ثابت التوازن للتفاعل عند درجة الحرارة نفسها.

المعطيات:

$$n \text{ HI} = 4 \text{ mol}, n \text{ I}_2 = 0.442 \text{ mol}, V = 5 \text{ L}$$

المطلوب: حساب ثابت التوازن K_p

الحلُّ:

أحسب تركيز HI عند البداية:

$$[HI]_0 = \frac{n_{HI}}{V} = \frac{4 \text{ mol}}{5 \text{ L}} = 0.8 \text{ M}$$

$$[I_2] = \frac{n_{I_2}}{V} = \frac{0.442 \text{ mol}}{5 \text{ L}} = 0.0884 \text{ M}$$

أحسب تركيز I_2 عند الاتزان:

أحسب تراكيز جميع المواد عند الاتزان كما يأتي:

| | | | | |
|--------------------|----------------------|-------------------|---|-------------------|
| $2\text{HI}_{(g)}$ | \rightleftharpoons | $\text{H}_{2(g)}$ | + | $\text{I}_{2(g)}$ |
| 0.8 M | | 0 | | 0 |
| -2x | | +x | | +x |
| (0.8 - 2x) | | (x) | | 0.0884 |

التراكيز عند بداية التفاعل:

التغيرات التي تطرأ على التراكيز:

التراكيز عند الاتزان:

يتضح من المعادلة أنَّ:

$$[\text{H}_2] = [\text{I}_2] = 0.0884 \text{ M}$$

$$[\text{HI}] = 0.8 - 2x = 0.8 - 0.1768 = 0.623$$

الآن، يمكنني حساب ثابت الاتزان كما يأتي:

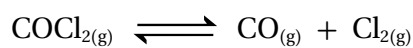
$$K_c = \frac{[\text{H}_2][\text{I}_2]}{[\text{HI}]^2} = \frac{0.0884 \times 0.0884}{(0.623)^2} = \frac{0.0078}{0.388} = 0.02$$

الاحظ أن قيمة $K_c < 1$ ما يشير إلى أن موضع الاتزان مُزاًجاً جهة المواد المتفاعلة.

أتحققُ:

1. أحسب ثابت الاتزان لتحلل غاز الفوسجين COCl_2 في وعاء مغلق

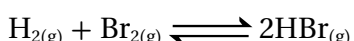
حجمه 0.4 L كما في المعادلة الآتية:



إذا كان عدد مولات الغازات في وعاء التفاعل عند الاتزان كما يأتي:

$$n \text{ CO} = 0.071 \text{ mol}, n \text{ Cl}_2 = 0.071 \text{ mol}, n \text{ COCl}_2 = 3 \text{ mol}$$

2. سخن خليط من غاز الهيدروجين H_2 0.7 mol مع غاز البروم Br_2 0.44 mol في وعاء حجمه 2 L إلى درجة حرارة K 700 وحدث التفاعل الآتي:



وجد أن عدد مولات الهيدروجين H_2 عند الاتزان يساوي 0.28 mol، أحسب:

أ. تركيز كل من H_2 , Br_2 , HBr عند الاتزان.

ب. ثابت الاتزان K_c .



حساب تراكيز المواد عند الاتزان

Calculating Equilibrium Concentrations

يرافق حدوث التفاعلات الكيميائية تغيرات في تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة إلى حين وصول التفاعل إلى حالة الاتزان، وتعتمد هذه التغيرات على النسب المولية للمواد في المعادلة الموزونة، ويمكن حساب تراكيز المواد في التفاعل عند الاتزان باستخدام ثابت الاتزان، والأمثلة الآتية توضح ذلك:

المثال 4

يتفاعل غاز أول أكسيد الكربون CO مع بخار الماء لإنتاج غازي ثاني أكسيد الكربون CO_2 والهيدروجين H_2 كما في المعادلة الآتية:



إذا وضع 1 mol من كل من هذه الغازات في وعاءٍ حجمه 1 L ، وكان ثابت الاتزان عند $K = 700$ يساوي 5.10 ؛ أحسب تركيز كل من هذه الغازات عند الاتزان.

المعطيات:

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

$$n_{\text{CO}} = n_{\text{H}_2\text{O}} = n_{\text{CO}_2} = n_{\text{H}_2} = 1\text{ mol}$$

$$\text{ثابت الاتزان } K_c = 5.10$$

المطلوب: حساب تراكيز الغازات جميعها عند الاتزان.

الحلُّ:

أحسب التركيز الابتدائي لكل غاز:

$$[\text{CO}]_0 = [\text{H}_2\text{O}]_0 = [\text{CO}_2]_0 = [\text{H}_2]_0 = \frac{n}{V} = \frac{1}{1} = 1\text{ M}$$

وبما أن عدد مولات كل مادة من المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في المعادلة الموزونة متساوٍ؛ فعندما ينقص تركيز CO بمقدار x ؛ فإنَّ تركيز H_2O ينقص بمقدار x ، ويزداد تركيز كل من المواد الناتجة بالمقدار x نفسه، ويمكن تنظيم التغيرات التي تطرأ على تراكيز المواد على النحو الآتي:



1M 1M 1M 1M

-x -x +x +x

(1-x) (1-x) (1+x) (1+x)

التركيز عند بداية التفاعل:

التغييرات التي تطرأ على التركيز:

التركيز عند الاتزان:

والآن، أطبق ثابت الاتزان كما يأتي:

$$K_c = 5.1 = \frac{(1+x)(1+x)}{(1-x)(1-x)} = \frac{(1+x)^2}{(1-x)^2}$$

وبأخذ جذر الطرفين أحصل على ما يأتي:

$$\sqrt{5.1} = 2.26 = \frac{(1+x)}{(1-x)}$$

ومنها أجده أن:

$$2.26(1-x) = 1+x$$

ومنها أجده:

$$x = 0.387$$

أحصل على تركيز الغازات عند الاتزان بتعويض قيمة x كما يأتي:

$$[\text{CO}] = [\text{H}_2\text{O}] = 1-x = 1-0.387 = 0.613 \text{ M}$$

$$[\text{CO}_2] = [\text{H}_2] = 1+x = 1+0.387 = 1.387 \text{ M}$$

الاحظ أنه تم استخدام القيمة الموجبة للجذر التربيعي لثابت الاتزان فقط وذلك لأن تركيز المواد المتفاعلة والناتجة لا يمكن أن تكون قيم سالبة وكذلك النسبة بينها.

يتفاعل غاز الهيدروجين H_2 مع بخار اليود I_2 لتكوين غاز يوديد الهيدروجين HI كما في المعادلة:



خلط H_2 مع $0.5 \text{ mol } I_2$ في وعاء حجمه 1 L ، وسخن الخليط إلى درجة حرارة 458°C حتى وصل إلى التّزان؛ فكانت قيمة ثابت التّزان $K_c = 50$ ؛ أحسب تراكيز الغازات كلّها عند التّزان.

المعطيات:

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

$$n H_2 = 0.5 \text{ mol}$$

$$n I_2 = 0.5 \text{ mol}$$

$$n HI = 0 \text{ mol}$$

$$K_c = 50$$

المطلوب: حساب تراكيز الغازات جميعها عند التّزان.

الحلُّ:

أحسب الترکیز الابتدائی لکلّ غازٍ كما يأتي:

$$[H_2]_0 = \frac{n}{V} = \frac{0.5}{1} = 0.5 \text{ M}$$

$$[I_2]_0 = \frac{n}{V} = \frac{0.5}{1} = 0.5 \text{ M}$$

أنظم التغييرات التي تطرأ على تراكيز المواد على النحو الآتي:

| | | | |
|-----------------|-----------------|----------------------|-------------|
| $H_{2(g)}$ | $I_{2(g)}$ | \rightleftharpoons | $2HI_{(g)}$ |
| 0.5 M | 0.5 M | \quad | 0 |
| $-x$ | $-x$ | \quad | $+2x$ |
| $(0.5 - x)$ | $(0.5 - x)$ | \quad | $2x$ |

التراكيز عند بداية التفاعل:

التغييرات التي تطرأ على التراكيز:

التراكيز عند التّزان:

أطبق قانون ثابت التّزان:

$$K_c = \frac{[HI]^2}{([H_2][I_2])}$$

أعوّض عن ثابت التّزان وترکیز المواد عند التّزان كما يأتي:

$$50 = \frac{(2x)^2}{(0.5 - x)(0.5 - x)}$$

وبأخذ الجذر التربيعي للطرفين أحصل على ما يأتي:

$$7.07 = \frac{2X}{0.5 - X}$$

$$3.535 - 7.07X = 2X$$

ومنها أجد:

$$X = 0.39$$

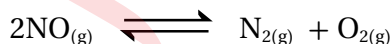
وبهذا تكون تراكيز الغازات عند الاتزان كما يأتي:

$$[H_2] = [I_2] = 0.5 - 0.39 = 0.11 \text{ M}$$

$$[HI] = 2x = 2 \times 0.39 = 0.78 \text{ M}$$

أتحقق:

1. يتفكّك غاز NO وفق المعادلة الآتية:



إذا كان التركيز الإبتدائي لـ NO يساوي 0.2 M أحسب تراكيز المواد

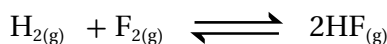
المتفاعلة والناتجة عند الاتزان عند درجة حرارة 1000 °C علماً أن

$$\text{ثابت الاتزان } K_c \text{ يساوي } 2.4 \times 10^3$$

2. أجرى مجموعة من الطلبة تجربة لإنتاج فلوريد الهيدروجين HF؛ إذ

وضعوا 3 mol H₂ و 3 mol F₂ في وعاء حجمه L³، وتركوها لتفاعل

كما في المعادلة الآتية:



أحسب تراكيز المواد عند الاتزان؛ علماً أن ثابت الاتزان K_c يساوي

(115)، عند درجة حرارة معينة.



استخدم برنامج Movie Maker صانع الأفلام؛ أو استخدم كاميرا رقمية، وأعد فيلماً أشرح فيه كيفية حساب تراكيز المواد المختلفة في التفاعل عند الاتزان، ثم أعرضه أمام زملائي/ زميلاتي في الصف.

مراجعة الدرس

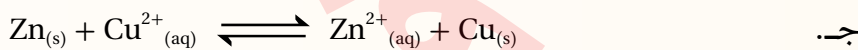
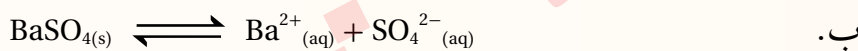
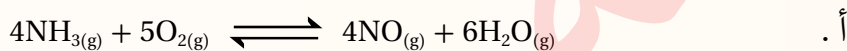


1. الفكرة الرئيسية: أُفْسِر دلالة ثابت الاتزان للفيصل الكيميائي.

2. أوضح المقصود بكل مما يأتي:

- الاتزان المتتجانس.
- قانون فعل الكتلة.

3. أطبق أكتب تعبير ثابت الاتزان بدلاً من تراكيز المواد لكُل من التفاعلات الآتية:

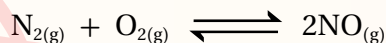


4. استخدم الأرقام: أدخل 0.65 mol من غاز N_2O_4 إلى وعاء حجمه 0.5 L، وترك ليتفاوت كما في المعادلة الآتية:



أحسب ثابت الاتزان، إذ وجد أن الوعاء يحتوي على 0.5 mol من NO_2 عند الاتزان.

5. استخدم الأرقام: وضع 2 mol من كل من الأكسجين والنيتروجين في وعاء حجمه 1 L لتفاعل معًا وفق المعادلة الآتية:



وقد وجد أن ثابت الاتزان للتفاعل عند درجة حرارة K 150 يساوي 10^{-5} ; أحسب تراكيز المواد عند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان.

6. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

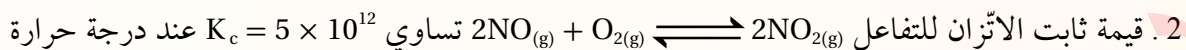
1. العبارة الصحيحة التي تصف الاتزان غير المتتجانس، هي:

- أ. تكون المواد المتفاعلة والناتجة في الحالة الفيزيائية نفسها.

- ب. تتنوع الحالة الفيزيائية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة.

- ج. تراكيز المواد الصلبة في التفاعل غير ثابتة.

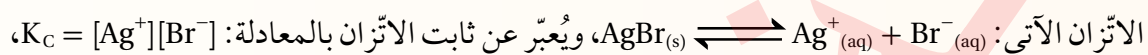
- د. يظهر تركيز السائل في قانون ثابت الاتزان.



معينة فإن إحدى العبارات الآتية صحيحة:

- أ. يزاح موضع الاتزان جهة المواد الناتجة.
- ب. يتحلل NO_2 بدرجة كبيرة.
- ج. يزاح موضع الاتزان جهة المواد المتفاعلة.
- د. يكون تركيز المواد المتفاعلة كبيراً عند الاتزان.

3. عند إذابة بروميد الفضة AgBr في الماء؛ فإن كمية قليلة منه تذوب في الماء عند درجة حرارة معينة، ويحدث



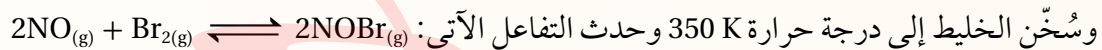
- فإذا أذيب في خليط التفاعل المتنزن كمية قليلة من بروميد الصوديوم NaBr ؛ فإن:
- أ. $[\text{Ag}^+]$ يزداد، و K_c يبقى ثابت.
 - ب. $[\text{Ag}^+]$ يقل، و K_c يبقى ثابت.
 - ج. $[\text{Ag}^+]$ لا يتغير و K_c يقل.
 - د. $[\text{Ag}^+]$ يقل، و K_c يزداد.

4. في التفاعل الآتي: $\text{C} \rightleftharpoons 2\text{A}$ إذا كانت $\text{K}_c = 2$

أي الحالات الآتية صحيحة عند وصول التفاعل لحالة الاتزان عند درجة حرارة معينة:

| | |
|---------------------------------|---------------------------------|
| ب. $[\text{C}]^2 = 2[\text{A}]$ | أ. $2[\text{C}] = [\text{A}]^2$ |
| د. $2[\text{A}]^2 = [\text{C}]$ | ج. $[\text{A}] = [\text{C}]$ |

5. خلط mol 0.1 من غاز أول أكسيد النيتروجين NO مع 0.1 mol من غاز البروم Br_2 في وعاء حجمه 1L،



عند الاتزان وجد أن تركيز NOBr يساوي M 0.08؛ لذلك فإن ثابت الاتزان K_c يساوي:

| | |
|----------|----------|
| ب. 555.5 | أ. 1111 |
| د. 160.6 | ج. 266.7 |

الإِثْرَاءُ وَالتَّوْسُعُ

حِمَايَةُ الْأَسْنَانِ مِنَ التَّاَكُلِ

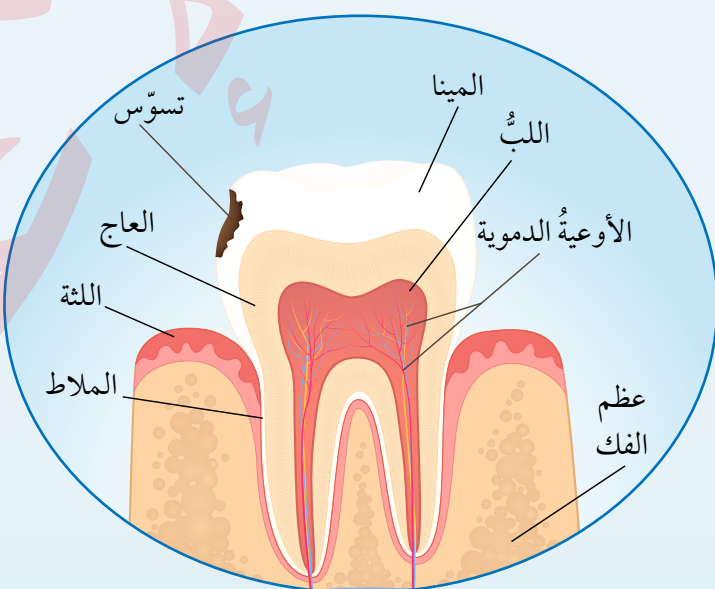
Protecting Teeth from Erosion

يُغطّي السن طبقةً خارجيةً صلبةً تُسمى المينا، وتتكوّن من نسبة عالية من المعادن؛ إذ يُشكّل معden هيدروكسى أباتيت $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{OH}$ Hydroxyapatite النسبة الكبرى من هذه المعادن، وتمتاز هذه المادة بأنها قليلة الذوبان، ورغم ذلك فهي عرضة إلى الذوبان وإعادة التكوين اعتماداً على حمضية السائل الموجود في الفم أو قاعديته، وتركيز المواد المختلفة فيه، وتُسمى عملية إعادة المعادن المكونة للأسنان إزالة المعادن Demineralization، بينما تُسمى إعادة تكوينها عملية بناء المعادن Remineralization. تاكل الأسنان وتصاب بالتسوس نتيجة ذوبان معden هيدروكسى أباتيت المكوّن للمينا كما في المعادلة الآتية:



وعند تناول السكريات تتخرّم بقاياها في الفم، ويُنتج حمض اللاكتيك $\text{C}_2\text{H}_4\text{OHCOOH}$ ، ويتآثر في الفم مُنتجًا أيونات الهيدروجين (H^+) التي تتفاعل مع أيونات (OH^-) وأيونات PO_4^{3-} ، وتستهلكهما ويقل تركيزهما، ما يسبب إزاحة موضع الاتزان جهة اليمين نحو تكوين المواد الناتجة؛ فيزيد من تفكّك معden هيدروكسى أباتيت، ويزداد معدل إزالة المعادن، وتاكل طبقة المينا.

وللتقليل من معدل تاكل الأسنان وحمايتها؛ تُستخدم مركبات الفلور مثل فلوريد الصوديوم، وفلوريد الخارصين، وغيرها في صناعة معجون الأسنان التي تُنتج أيونات الفلوريد F^- التي تحل محلّ أيون الهيدروكسيد (OH^-) في معden الهيدروكسى أباتيت، ويُنتج معden الفلوروأباتيت $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{F}$ ويدخل في تكوين مينا الأسنان.

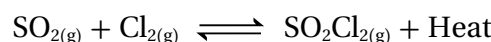


مراجعة الوحدة

1. أوضح المقصود بكل مما يأتي:

- اتزان ديناميكي
- ثابت الاتزان.

2. **استنتاج** يتفاعل ثاني أكسيد الكبريت SO_2 مع الكلور Cl_2 وفق المعادلة الآتية:



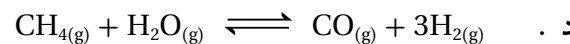
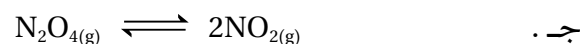
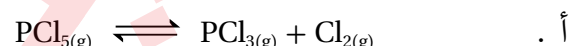
ما أثر التغييرات الآتية في موضع الاتزان؟

- أ. زيادة تركيز Cl_2 .
- ب. سحب $\text{SO}_{2}\text{Cl}_{2}$ من الوعاء.
- ج. تقليل كمية SO_2 في وعاء التفاعل.

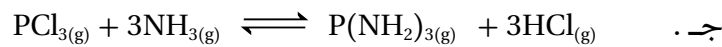
3. **استنتاج** أثر خفض درجة الحرارة في موضع الاتزان للتفاععين المتنافرين الآتيين:



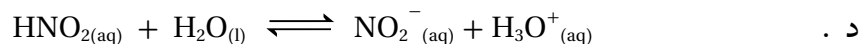
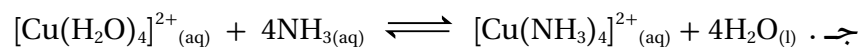
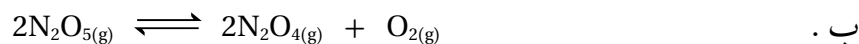
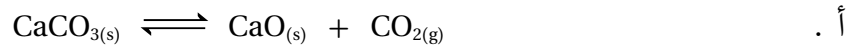
4. **أحد** التفاعل الذي يتبع عنه أكبر كمية من المواد عند زيادة الضغط الكلي المؤثر في وعاء التفاعل:



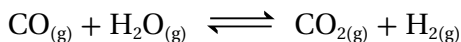
5. **استنتاج** موضع الاتزان عند تقليل حجم الوعاء في كل من التفاعلات الآتية مبررا إيجابي:



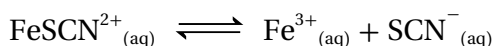
6. **أطبق** أكتب تعبير ثابت الاتزان K لكل من التفاعلات الآتية:



أ. لا يتغير موضع الاتزان عند تغيير الضغط الكلي في وعاء التفاعل عند الاتزان للتفاعل الآتي:



ب. يمكن زيادة كمية الناتج SCN^- بترسيب أيونات الحديد Fe^{3+} من المحلول في التفاعل المتنزّل الآتي:



8. أفسر: يبيّن الجدول الآتي نتائج دراسة ثابت الاتزان لتفاعلٍ ما عند درجات حرارة مختلفة، هل التفاعل ماضٌ للحرارة أم طارد لها؟ أبرر إجابتك.

| ثابت الاتزان | درجة الحرارة بوحدة الكلفن |
|----------------------|---------------------------|
| 4.9×10^{27} | 208 |
| 1.38×10^5 | 800 |
| 2.54×10^2 | 1000 |

9. أستخدم الأرقام: تُحضر الأمونيا NH_3 بتسخين مزيج من غازي النيتروجين N_2 والهيدروجين H_2 عند ضغط معين،

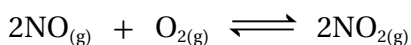


وضعت كمية من غازي النيتروجين والهيدروجين في وعاء حجمه L 10، وسُخّنت إلى درجة حرارة 350°C ليصل التفاعل إلى حالة الاتزان، وُجد عند الاتزان أن عدد مولات النيتروجين 4.25 mol والهيدروجين 5.75 mol والأمونيا 1.5 mol، أجب عن الأسئلة الآتية:

أ - أحسب ثابت الاتزان لتفاعلٍ عند 350°C .

ب - أقارن هذه النتيجة بقيم ثابت الاتزان في الجدول رقم (1)، وأبرر هذا الاختلاف.

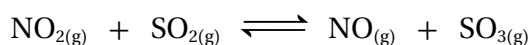
10. أستخدم الأرقام: وُجد أن ثابت الاتزان لتفاعلٍ آتي يساوي $K_c = 4 \times 10^{13}$ عند درجة 25°C .



أ - ما المواد المُتوافرة بكمية أكبر في وعاء التفاعل عند الاتزان؟

ب - أحسب تركيز NO_2 عندما يكون $[\text{NO}] = [\text{O}_2] = 2 \times 10^{-6} \text{ M}$.

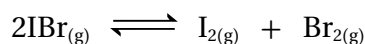
11. أستخدم الأرقام: يحدث التفاعل الآتي في وعاء مغلق حجمه L.



وضع 0.8 mol من كل من الغازات الأربع إلى وعاء التفاعل عند درجة حرارة معينة فُوجد أن ثابت الاتزان لتفاعلٍ عند درجة الحرارة نفسها يساوي 3.75، أحسب تراكيز هذه الغازات عند الاتزان.

مراجعة الوحدة

12. **استخدم الأرقام:** يتخلّل غاز بروميد اليود IBr وفق المعادلة الآتية:



تفكك 0.1 mol من بروميد اليود في وعاء حجمه L عند درجة حرارة 100°C ، وكان ثابت الإتزان يساوي 0.026 ، أحسب تراكيز المواد عند وصول التفاعل إلى حالة الإتزان.

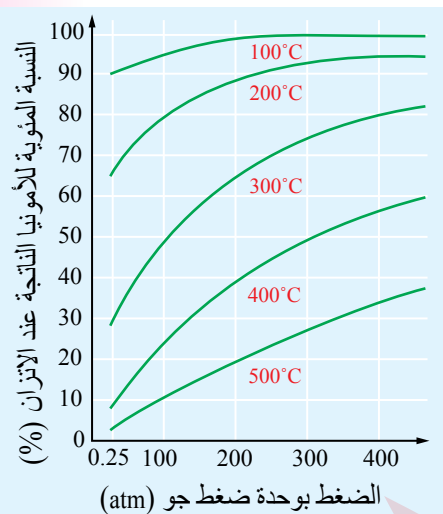
13. **استنتج:** تُصنَّع الأمونيا بتسخين مزيج من غازي النيتروجين والهيدروجين بوجود عامل مساعد، كما في المعادلة الآتية:



وبيّن الشكل المجاور نسبة الأمونيا الناتجة عند ظروف مختلفة من الضغط ودرجة الحرارة، أدرس المنحنى ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

أ. **استنتاج** أثر تغيير درجة الحرارة والضغط على النسبة المئوية للأمونيا الناتجة عند الإتزان، أفسر ذلك.

ب. أكتب تعبير ثابت الإتزان للتفاعل.

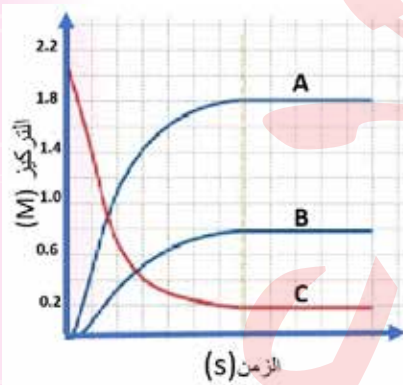


14. **استنتاج:** بيّن الشكل المجاور النتائج التجريبية لخلط من الغازات ($\text{SO}_3, \text{SO}_2, \text{O}_2$) عند الإتزان، أدرس الشكل وأجيّب عن الأسئلة الآتية:

أ. أحدّد أي المُنحنيات التي أعطيت الرموز C ، B ، A يُمثل المُواد المُتَفَاعِلَة وأيها يُمثّل المُواد الناتجة؟

ب. أكتب معادلة التفاعل الموزونة.

ج. أحسب ثابت الإتزان للتفاعل في ضوء هذه النتائج.



15. تغطي الأسنان طبقةً من المعادن تُسمى طبقة المينا؛ تعمل على حماية الأسنان من التآكل:

أ. أسمّي المعدن الأساسي التي تتكون منه هذه الطبقة.

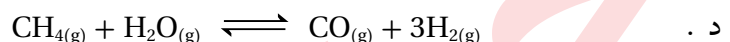
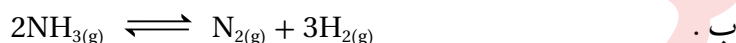
ب. أوضح عملية إزالة المعدن وأكتب معادلة كيميائية تبيّن ذلك.

ج. أسمّي المادة المستخدمة في إعادة بناء المعدن.

د. أوضح كيفية بناء المعدن في الأسنان.

16. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة في ما يأتي:

1. أحدد التفاعل الذي يتبع عنه كمية أكبر من النواتج عند زيادة الضغط المؤثر في وعاء التفاعل:

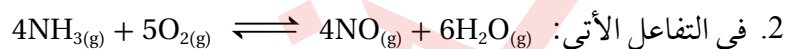


. أ.

. ب.

. ج.

. د.



يؤدي سحب كمية من غاز NH_3 من وعاء التفاعل إلى:

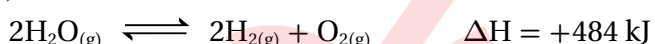
أ . زيادة سرعة التفاعل الأمامي.

ب . زيادة إنتاج غاز NO.

ج . إزاحة موضع الاتزان نحو اليمين.

د . إزاحة موضع الاتزان نحو اليسار.

3. يُعد تحليل الماء كهربائياً إحدى طرائق تحضير غاز الهيدروجين كما في التفاعل الآتي:



أحدّد أي الإجراءات الآتية يؤدي إلى زيادة كمية غاز الهيدروجين الناتجة:

أ . زيادة درجة الحرارة

ب . خفض درجة الحرارة

ج . زيادة الضغط المؤثر

د . إضافة كمية من غاز الأكسجين

4. العبارة الصحيحة في ما يتعلّق بالتفاعل عند الاتزان؛ هي:

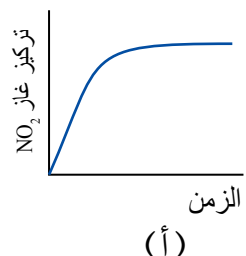
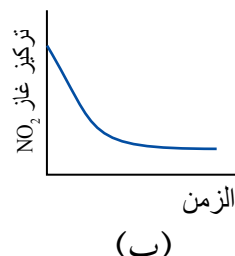
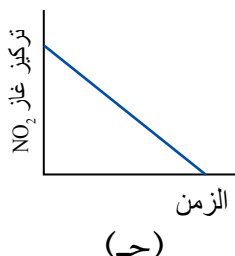
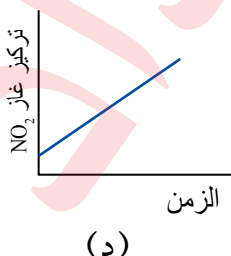
أ . تراكيز المواد الناتجة مساوي لتراكيز المواد المتفاعلة.

ب . موضع الاتزان مُراحٌ نحو تكوين المواد المتفاعلة.

ج . سرعة التفاعل الأمامي متساوية لسرعة التفاعل العكسي.

د . تعتمد قيمة ثابت الاتزان على التراكيز الابتدائية للمواد في التفاعل.

5. الشكل الذي يُعبّر عن تغيير تركيز NO_2 في أثناء سير التفاعل والوصول إلى حالة الاتزان للتفاعل الآتي هو:



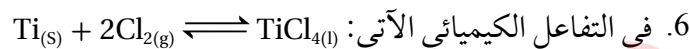
(د)

(ج)

(ب)

(أ)

مراجعة الوحدة



يعبر عن ثابت الاتزان لتفاعل بالمعادلة:

ب. $K_c = \frac{[\text{TiCl}_4]}{[\text{Ti}][\text{Cl}_2]}$

أ. $K_c = \frac{[\text{TiCl}_4]}{[\text{Ti}][\text{Cl}_2]^2}$

د. $K_c = \frac{[\text{TiCl}_4]}{[\text{Cl}_2]^2}$

ج. $K_c = \frac{1}{[\text{Cl}_2]^2}$



فإن معادلة التفاعل الكيميائي الموزونة هي:



تنتج أكبر كمية من SO_3 عند:

أ. ضغط منخفض ودرجة حرارة منخفضة.

ب. ضغط مرتفع ودرجة حرارة منخفضة.

ج. ضغط مرتفع ودرجة حرارة مرتفعة.

د. ضغط منخفض ودرجة حرارة مرتفعة.

9. العبارة أو العبارات التي تصف خليط من الثلج والماء في حالة الاتزان:

I- سرعة الانصهار والتجمد متساوية.

II- كميات الثلج والماء متساوية.

III- يمكن الوصول إلى موضع الاتزان نفسه عن طريق تبريد الماء وتسخين الثلج.

ب. I و III فقط

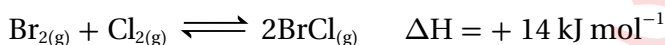
أ. I فقط

د. III فقط

ج. II فقط

مراجعة الوحدة

10. عند زيادة درجة الحرارة للتفاعل الآتي فإنه:



- أ . يقل ثابت التردد ويُزاح موضعه نحو المتفاعلات.
- ب. يزداد ثابت التردد ويُزاح موضعه نحو المتفاعلات.
- ج. يقل ثابت التردد ويُزاح موضعه نحو النواتج.
- د . يزداد ثابت التردد ويُزاح موضعه نحو النواتج.

* اعتماداً على معادلة التفاعل الكيميائي الموزونة الآتية: $\text{N}_{2(\text{g})} + 3\text{H}_{2(\text{g})} \xrightleftharpoons{\text{عامل مساعد}} 2\text{NH}_{3(\text{g})} \quad \Delta H = -92 \text{ kJ mol}^{-1}$

أجيب عن الفقرتين 11 و 12:

11. ما التغير أو التغيرات من الآتية يمكن أن تزيد من قيمة ثابت التردد؟

- I. زيادة الضغط
- II. خفض درجة الحرارة
- III. زيادة تركيز N_2
- أ . I و II معا
- ب. I فقط
- ج. II و III معا
- د . II فقط

12. عند استعمال العامل المساعد في تفاعل إنتاج الأمونيا:

- أ . يزداد تركيز الأمونيا عند التردد.
- ب. يقل تركيز الأمونيا عند التردد.
- ج. لا يتغير تركيز الأمونيا عند التردد.
- د . يزداد الرمن اللازم للوصول إلى موضع التردد.

13. بتحلل غاز الفوسجين $\text{COCl}_{2(\text{g})}$ وفق المعادلة: $\text{COCl}_{2(\text{g})} \rightleftharpoons \text{CO}_{(\text{g})} + \text{Cl}_{2(\text{g})}$

فإذا كانت تراكيز المواد عند التردد كما يأتي $[\text{CO}] = [\text{Cl}_2] = 0.18 \text{ M}$, $[\text{COCl}_2] = 0.75 \text{ M}$ فإن ثابت التردد للتفاعل يساوي:

- | | |
|----------|-------|
| أ . 0.48 | 0.032 |
| ج. 0.043 | 2.34 |

14. وضع 0.625 mol من غاز رباعي أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_4 في وعاء حجمه L 5 عند درجة حرارة معينة، فإذا كان تركيز N_2O_4 عند التردد يساوي M 0.075 M؛ فإن ثابت التردد للتفاعل الآتي: $\text{N}_2\text{O}_{4(\text{g})} \rightleftharpoons 2\text{NO}_{2(\text{g})}$ يساوي:

- | | |
|----------|------|
| أ . 0.13 | 0.75 |
| ج. 1.5 | 7.5 |

الوحدة

4

الحموض والقواعد وتطبيقاتها

Acids and Bases and their Applications

AWA2EL
LEARN 2 BE

أتأمل الصورة

تحتوي كثيرون من المواد الغذائية التي نتناولها على مواد حمضية تكسبها طعمًا لاذعًا، مثل الليمون، والبندورة، والمشروبات الغازية، وأخرى تحتوي على مواد قاعدية تكسبها طعمًا خاصًا بها، مثل: السبانخ، والخيار، والخس، وغيرها، ولكل مادة من هذه المواد درجة حموضة تميزها عن غيرها. فما المقصود بالحمض والقاعدة؟ وكيف تُقاس درجة حموضة محليل هذه المواد؟

الفكرة العامة

تصنفُ الموادُ التي نستخدمها في حياتنا اليوميّة بالاعتماد على درجة حموضتها، إلى موادَ حمضيةٍ وموادَ قاعديّة، وأخرى متعادلة، وينطبق ذلك على الموادَ الغذائيّة أيضًا، وتختلف هذه الموادُ في خصائصها واستخداماتها، ويمكن تقدير درجة حموضتها بطرقٍ مختلفة.

الدرس الأول: الحموض والقواعد.

الفكرة الرئيسة: تتمايز الحموض والقواعد في خصائصها الكيميائية والفيزيائيّة التي تحدُّد استخداماتها، ويمكن تعريف الحمض والقاعدة بالاعتماد على نواتج تأثيرهما في الماء، أو انتقال أيون الهيدروجين بينهما، أو انتقال أزواج الإلكترونات غير الرابطة.

الدرس الثاني: الرّقم الهيدروجيني ومحاليل الحموض والقواعد القوية.

الفكرة الرئيسة: تحتوي المحاليل المائيّة على أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، ويمكن التعبير عن درجة حموضة محلول pH أو درجة قاعديّته pOH بالاعتماد على تراكيز هذه الأيونات فيه.

الدرس الثالث: محاليل الحموض والقواعد الضعيفة.

الفكرة الرئيسة: يتآثرُ الحمض الضعيف في محلول المائي جزئيًّا، ويُعبرُ عن قدرته على التأين باستخدام ثابت تأين الحمض K_a ، وكذلك الحال للقاعدة الضعيفة التي يُعبرُ عن مدى تأينها بثابت تأين القاعدة K_b ، وستُستخدم ثوابت التأين لحساب تراكيز الأيونات الناتجة وحساب الرّقم الهيدروجيني للمحلول.

الدرس الرابع: الأملاح والمحاليل المنظمة.

الفكرة الرئيسة: للكثير من الأملاح خصائص حمضية أو قاعديّة؛ تغيّرُ من الرّقم الهيدروجيني للمحلول الذي تضاف إليه، ويتحجّ عن ذوبان الملح القاعدي المشتق من الحمض الضعيف فيه ما يسمى محلول المنظم، وكذلك بالنسبة إلى القاعدة الضعيفة عندما يذوب فيها الملح الحمضي المشتق منها. ويقاوم محلول المنظم التغيّر في الرّقم الهيدروجيني في ما لو أضيفت إليه كمية قليلة من حمض أو قاعدة قويّة.

تجربة استهلاكية



خصائص الحِمض والقاعدة

المواد والأدوات: محلول حمض الهيدروكلوريك 0.1 M ؛ تركيز NaOH 0.1 M ، أنايبيب اختبار عدد 3، حامل أنايبيب، أوراق الكاشف العام، مِخبَار مُدرَّج، ميزان حرارة، كأس زجاجية، ماء مقطر.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أحذر استنشاق حمض الهيدروكلوريك، ولمس محلول هيدروكسيد الصوديوم.

خطوات العمل:



أقيس: أستخدم المِخبَار المُدرَّج في قياس 3 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك، ثم أضعُها في أنبوب اختبار وأرقُمُه (1).

أقيس درجة حرارة محلول باستخدام ميزان الحرارة، وأسجّلها.

الاحظ: أغمس ورقة الكاشف العام في محلول، وألاحظ تغيير لونها، وأسجّلها.

أقيس: أستخدم المِخبَار المُدرَّج في قياس 3 mL من محلول هيدروكسيد الصوديوم، ثم أضعُها في أنبوب اختبار آخر وأرقُمُه (2).



أكرر الخطوتين (2، 3) لمحلول هيدروكسيد الصوديوم، وأسجّل النتائج.

أُجرب: أسكب محتويات الأنابيب (1) في كأس زجاجية، وأضيف إليها تدريجيًّا محلول هيدروكسيد الصوديوم من الأنابيب 2، ثم **أكرر الخطوتين** (2، 3) لمحتويات الكأس الزجاجية، وأسجّل النتائج.

التحليل والاستنتاج:

1- **أحدّد التغيير** الذي يطرأ على لون ورقة الكاشف عند وضعها في محلول كل من حمض الهيدروكلوريك وهيدروكسيد الصوديوم.

2- **أقدر الرَّقم** الهيدروجيني (درجة الحموضة) لكل من محلولين.

3- **أُفسِر** اختلاف درجة حرارة محلول الناتج من خلط محلولين عن درجة حرارة كل منهما.

4- **أقدر الرَّقم** الهيدروجيني للمحلول الناتج من خلط محلولين في الكأس الزجاجية.

مفاهيم الحموض والقواعد Acid Base Concepts

توجد الحموض والقواعد في كثير من المواد الغذائية، فالحموض تعطي الأطعمة مذاقاً حامضاً أو لاذعاً، فالليمون والبرتقال والبنادورة تحتوي على حموض، مثل حمض السيتيريك الذي يكسبها الطعم الحمضي، كما تحتوي المشروبات الغازية على حمض الكربونيك، انظر الشكل (1). وتأثر الحموض في الكواشف المختلفة، فهي تحول لون ورقة تباع الشمس الزرقاء إلى اللون الأحمر. أمّا القواعد فتوجد في كثير من المواد الغذائية، ومنها الخضروات، مثل السبانخ والبروكلي والخيار، وبعض الفواكه، مثل التفاح والممشمش والفراولة، وتدخل القواعد في صناعة المنظفات، فمثلاً؛ يُستعمل هيدروكسيد الصوديوم في صناعة المنظفات المنزلية، وصناعة الصابون، انظر الشكل (2). وتميّز القواعد بطعمها المُرّ، وملمسها الزّلق، وتأثيرها في الكواشف؛ فهي تحول لون ورقة تباع الشمس الحمراء إلى اللون الأزرق. كيف عرف الكيميائيون كلاً من الحموض والقاعدة؟ وكيف تطورَ مفهومما الحموض والقاعدة ليشملَا أكبر عدد ممكن من المواد؟

مفهوم أرهيبيوس Arrhenius Concept

تمكنَ العالمُ أرهيبيوس (Arrhenius) عن طريق دراسته التوصيل الكهربائيِّ لمحاليل المواد الأيونية من وضع تصوُّر حول مفهوم كلٍّ من الحموض والقاعدة، وقد عدَّت هذه خطوةً رائدةً في مجال الكيمياء والتحليل الكيميائي. فما المقصود بالحموض عند أرهيبيوس؟ وما المقصود بالقاعدة؟



الشكل (1): مواد تحتوي على الحموض. ▲

الشكل (2): مواد تحتوي على القواعد. ▲

الفكرة الرئيسية:

تمايز الحموض والقواعد في خصائصها الكيميائية والفيزيائية التي تحدّد استخداماتها، ويمكن تعريف الحموض والقاعدة بالاعتماد على نواتج تأينهما في الماء، أو انتقال أيون الهيدروجين بينهما، أو انتقال أزواج الإلكترونات غير الرابطة.

نتائج التعلم:

- أصنِفُ الحموض والقاعدة وفق مفهوم كلٍّ من أرهيبيوس، وبرونستد - لوري، ولويس.
- أكتبُ معادلاتٍ كيميائيةٍ وفق مفهوم، أرهيبيوس، وبرونستد - لوري.
- أحدّدُ الأزواج المترافقة من الحموض والقاعدة.

المفاهيم والمصطلحات:

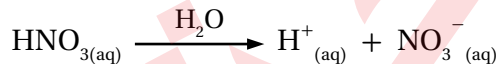
| | |
|-----------------------|---------------------|
| Arrhenius Acid | حمض أرهيبيوس |
| Arrhenius Base | قاعدة أرهيبيوس |
| Hydronium Ion | أيون الهيدرونيوم |
| Bronsted-Lowry Acid | حمض برونستد-لوري |
| Bronsted-Lowry Base | قاعدة برونستد-لوري |
| Conjugate Base | قاعدة مرافق |
| Conjugate Acid | حمض مرافق |
| Amphoteric Substances | موادًّا أمفوتيّريةً |
| Lewis Acid | حمض لويس |
| Lewis Base | قاعدة لويس |

حمض أرهيبيوس Arrhenius Acid

توصل أرهيبيوس إلى أنَّ الحِمْض Acid مادَّةٌ تتأيَّنُ في الماء وتنتج أيون الهيدروجين (H^+). فمثلاً؛ عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين HCl في الماء يتوج أيون الهيدروجين H^+ في المحلول، كما في المعادلة الآتية:

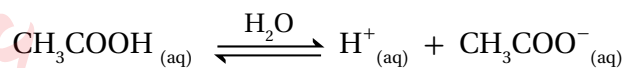


أما حِمْض النيتريل HNO_3 ، فيتأيَّنُ في الماء مُتَبَعًاً أيونَ الهيدروجين H^+ ، كما في المعادلة الآتية:

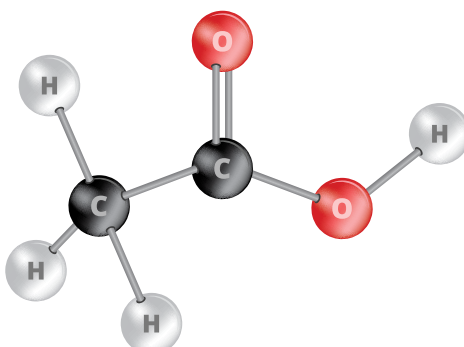


وهذا ينطبق على جميع حِمْضات أرهيبيوس؛ فهي تحتوي على ذرة هيدروجين أو أكثر، قابلة للتأيُّن، وبين الجدول (1) بعض حِمْضات أرهيبيوس.

بعض الحِمْضات تحتوي على ذرة هيدروجين واحدة، مثل HCl، ويسمى حِمْضًا أحاديًّا Monoprotic Acid، وبعضها يحتوي على ذرتَي هيدروجين، مثل حِمْض الكبريتيك H_2SO_4 ، ويسمى حِمْضًا ثنائِيًّا Diprotic Acid، في حين يحتوي بعضها على ثلات ذرات هيدروجين، مثل حِمْض الفسفوريك H_3PO_4 ، ويسمى حِمْضًا ثلاثيًّا Triprotic Acid. وبالتدقيق في صيغة حِمْض الإيثانويك CH_3COOH ، نجد أنه يحتوي ثلات ذرات هيدروجين مرتبطة بذرة الكربون ليس لها القدرة على التأيُّن؛ لأنَّ الروابط بينها غير قطبية مما يمنع تأيُّنها. انظر الشكل (3) الذي يبيِّنُ الشكل البنائي لـ حِمْض الإيثانويك، وهناك ذرة هيدروجين آخرى مرتبطة بذرة الأكسجين ذات السالبية الكهربائية العالية، وهي الوحيدة التي تتأيَّنُ في المحلول؛ ولذلك يُصنَّفُ على أنه حِمْض أحاديًّا Monoprotic Acid، كما في المعادلة الآتية:



الشكل (3): الشكل البنائي لـ حِمْض الإيثانويك.



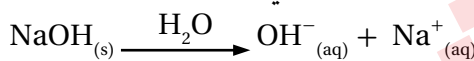
الربط مع الزراعة حمض الكبريتيك H_2SO_4

عرف العرب حمض الكبريتيك في القرن الثامن الميلادي؛ فقد اكتشفه العالمُ جابر بن حيان وأطلق عليه اسم زيت الزاج. يستخدم حمض الكبريتيك في المجال الزراعي لزيادة حموضة التربة، كما يستخدم لمعالجة ملوحتها، وفي تطهيرها من الفطريات.

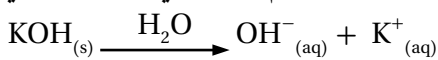


قاعدة أرهيبيوس Arrhenius Base

عَرَفَ أرهيبيوس القاعدة Base أنها مادّةٌ تتآینُ في الماء وتنتج أيونَ الهيدروكسيد OH^- . فمثلاً، عند إذابة هيدروكسيد الصوديوم NaOH في الماء ينتج أيونُ الهيدروكسيد OH^- ، كما في المعادلة الآتية:



ويتأيّنُ هيدروكسيد البوتاسيوم KOH في الماء، كما في المعادلة الآتية:



وينطبق ذلك -بشكل عام- على هيدروكسيدات فلزّات المجموعتين الأولى والثانية من الجدول الدوري، ويبيّن الجدول (2) بعض قواعد أرهيبيوس. يتضح من الجدول أنَّ قواعد أرهيبيوس كُلُّها تحتوي على أيون الهيدروكسيد، بعضها يحتوي على أيون هيدروكسيد واحد، مثل هيدروكسيد الصوديوم NaOH وبعضها يحتوي على أيوني هيدروكسيد مثل هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$. وسنقتصر في دراستنا على الحموض أحادية البروتون والقواعد أحادية الهيدروكسيد.

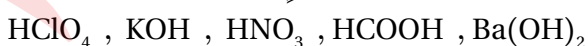
الجدول (2): بعض قواعد أرهيبيوس.

| الصيغة الكيميائية | القاعدة |
|--------------------------|----------------------|
| KOH | هيدروكسيد البوتاسيوم |
| LiOH | هيدروكسيد الليثيوم |
| NaOH | هيدروكسيد الصوديوم |
| $\text{Ca}(\text{OH})_2$ | هيدروكسيد الكالسيوم |

رغم الإنجاز الكبير الذي حققه مفهوم أرهيبيوس في مجال الكيمياء، فقد بقي محدوداً بسبب تناوله للحموض والقواعد في المحاليل المائيّة فقط، ولم يتمكّن من تفسير التأثير القاعدي لقواعد معروفة، مثل الأمونيا NH_3 ، ومن تفسير التأثير الحمضي أو القاعدي لمحاليل الأملاح، مثل كلوريد الأمونيوم NH_4Cl الحمضي أو كربونات الصوديوم الهيدروجينية NaHCO_3 القاعدي.

✓ أتحقق:

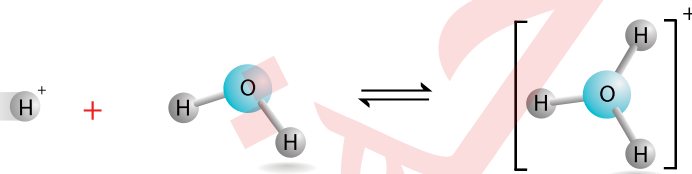
1- أصنّفُ الموادَّاتَ الآتية إلى حموضٍ وقواعدٍ وفقَ مفهوم أرهيبيوس:



2- أكتبُ معادلة تبيّنُ التأثيرَ القاعدي لمحلول هيدروكسيد الليثيوم LiOH .

أيون الهيدرونيوم Hydronium Ion

يتَّسِعُ الحِمْضُ في المَحْلُولِ وَيَنْتَجُ أَيُونَ الْهِيدْرُوْجِينَ H^+ ، حِيثُ يَتَكَوَّنُ مِنْ بِرُوتُونَ وَاحِدٍ فَقَطُّ، وَهُوَ جَسَيْمٌ صَغِيرٌ جَدًّا يَحْمِلُ شَحْنَةً كَهْرَبَائِيَّةً عَالِيَّةً جَدًّا (ذُو كَثَافَةً كَهْرَبَائِيَّةً عَالِيَّةً) فَلَا يَمْكُنُ أَنْ يَوْجُدَ مُنْفَرِدًا فِي الْمَحْلُولِ؛ إِذَا رَتَبَطَ أَيُونُ الْهِيدْرُوْجِينَ بِجَزِيَّهِ مَاءً مَكْوَنًا أَيُونَ الْهِيدْرُوْنِيُومَ **Hydronium Ion**، كَمَا فِي الْمُعَادَلَةِ الْآتِيَّةِ:

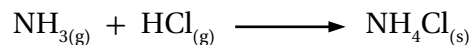
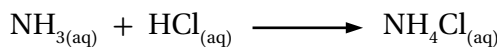


وَبِهَذَا يَمْكُنُ التَّعْبِيرُ عَنْ أَيُونَ الْهِيدْرُوْجِينِ فِي الْمَحْلُولِ بِاستِخْدَامِ أَيُونَ الْهِيدْرُوْنِيُومَ H_3O^+ ، وَبِذَلِكَ تَكْتُبُ مَعَادِلَةً تَأْيِينَ كُلُورِيدِ الْهِيدْرُوْجِينَ HCl كَمَا فِي الْآتِيِّ:

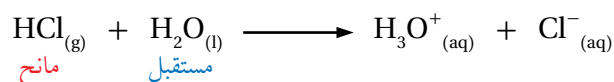


مفهوم برونستد – لوري Bronsted–Lowry Concept

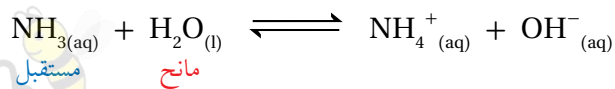
قَدَّمَ مَفْهُومُ أَرْهِينِيُوسَ تَفْسِيرًا مَقْبُولاً لِسُلُوكِ كَثِيرٍ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ، إِلَّا أَنَّهُ لَمْ يَتَمَكَّنْ مِنْ تَفْسِيرِ كَثِيرٍ مِنْ تَفَاعُلَاتِهَا، مِثْلُ تَفَاعُلِ حِمْضِ الْهِيدْرُوْجِينِ وَكُلُورِيدِ HCl مَعَ الْأُمُونِيَا NH_3 الَّذِي يَنْتَجُ مَلِحَ كُلُورِيدِ الْأُمُونِيُومَ NH_4Cl ، حِيثُ يَمْثُلُ تَفَاعُلُ حِمْضٍ مَعَ قَاعِدَةً، سَوَاءً فِي الْمَحَالِلِ أَوْ فِي الْحَالَةِ الْفَازِيَّةِ، كَمَا يَأْتِيُ:



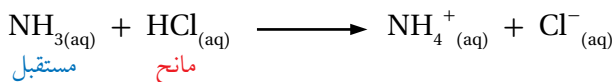
فَالْأُمُونِيَا NH_3 قَاعِدَةٌ لَا تَحْتَوِي عَلَى أَيُونَ الْهِيدْرُوْكَسِيدِ؛ فَدَفَعَ ذَلِكَ الْكِيمِيَائِيَّنِ إِلَى تَطْوِيرِ مَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ؛ إِذَا تَمَكَّنَ الْعَالَمَانَ بِرُونْسَتَدَ وَلُورِيَّ مِنْ وَضْعِ تَصُوُّرٍ جَدِيدٍ لِمَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ بِالْإِعْتِمَادِ عَلَى اِنْتِقالِ الْبِرُوتُونَ H^+ (أَيُونُ الْهِيدْرُوْجِينِ) مِنَ الْحِمْضِ إِلَى الْقَاعِدَةِ فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ؛ وَبِذَلِكَ قَدَّمَ تَعرِيفًا أَكْثَرَ شَمْوُلاً لِكُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ، وَعَرَّفَ **حِمْضَ بِرُونْسَتَدَ–لُورِيَّ** **Bronsted–Lowry Acid** أَنَّهُ مَادَّ يُمْكِنُهَا مُنْحُ بِرُوتُونَ فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ (مَانِحُ الْبِرُوتُونَ)، أَمَّا **قَاعِدَةَ بِرُونْسَتَدَ–لُورِيَّ** **Bronsted–Lowry Base** فَهِيَ مَادَّ يُمْكِنُهَا استِقبَالُ بِرُوتُونَ فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ (مَسْتَقِبَلُ الْبِرُوتُونَ). فَمَثَلًا، عِنْدِ إِذَابَةِ كُلُورِيدِ الْهِيدْرُوْجِينَ HCl فِي الْمَاءِ فَإِنَّهُ يُمْنَحُ الْبِرُوتُونَ (H^+) وَيَمْثُلُ الْحِمْضَ، بَيْنَمَا يُسْتَقِبِلُ الْمَاءُ الْبِرُوتُونَ (H^+)، وَيَمْثُلُ الْقَاعِدَةَ، وَالْمُعَادَلَةُ الْآتِيَّةُ تَوْضِّحُ ذَلِكَ:



أما عند إذابة الأمونيا NH_3 في الماء فإنها تستقبل البروتون (H^+) من الماء؛ وبهذا فإنها تمثل القاعدة، في حين يمثل الماء الحمض في التفاعل، كما في المعادلة الآتية:



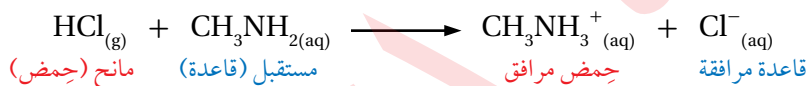
وعند خلط محلول HCl مع محلول NH_3 يتنتقل البروتون (H^+) من HCl إلى NH_3 الذي يمثل الحمض في التفاعل، إلى NH_3 ، التي تمثل القاعدة، والمعادلة الآتية توضح ذلك:



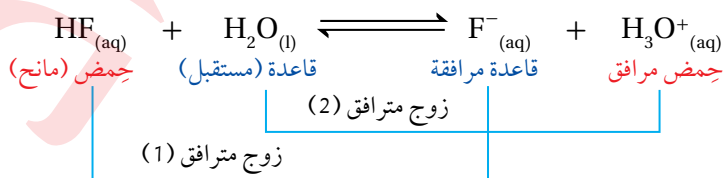
وبهذا يمكن النظر إلى التفاعلات التي يحدث فيها انتقال للبروتون على أنها تفاعلات حمضٍ وقاعدة.

الأزواج المترافقة Conjugated Pairs

فسّر مفهوم برونيستد - لوري كثيراً من تفاعلات الحمض والقواعد بالاعتماد على انتقال البروتون من الحمض إلى القاعدة في التفاعل. فمثلاً، يتفاعل الحمض HCl مع محلول القاعدة CH_3NH_2 ، كما في المعادلة الآتية:



يُبيّن من المعادلة أنَّ الحمض HCl يمنح البروتون H^+ ، ويُتيح الأيون Cl^- ، الذي يسمى **قاعدة مترافقية Conjugate Base**، وهي المادة الناتجة عن منح الحمض للبروتون، كما تستقبل القاعدة CH_3NH_2 البروتون H^+ ، ويُتيح عن ذلك الأيون CH_3NH_3^+ ، ويسمى **الحمض المترافق Conjugate Acid**، وهي المادة الناتجة عن استقبال القاعدة للبروتون؛ وبهذا يكون لكل حمض في التفاعل قاعدة مترافقية في المواد الناتجة، ولكل قاعدة في التفاعل حمض مترافق في المادة الناتجة، ويُسمى **الحمض** و**قاعدته المترافقية**، أو **القاعدة** و**حمضها المترافق**، زوجاً مترافقاً ويمكن ملاحظة ذلك أيضاً عند تفاعل حمض الهيدروفلوريك مع الماء، كما في المعادلة الآتية:



سر الطعم المر للأدوية
يتكون العديد من الأدوية من قواعد تسمى الأمينات، وهي مواد عضوية تشتت من الأمونيا NH_3 ، فالمستخلص المُر من لحاء الكينا مادة تسمى الكينين، وهو من الأمينات، وقد استُخدم في مكافحة الملاريا.



أصمّم، باستخدام برنامج سكراتش (Scratch)، عرضاً يوضح مفهوم الحمض والقاعدة والأزواج المترافقة وفق مفهوم برونيستد - لوري، ثم أشاركه زملائي / زميلاتي في الصف.

الرَّبِطُ مَعَ الْحَيَاةِ

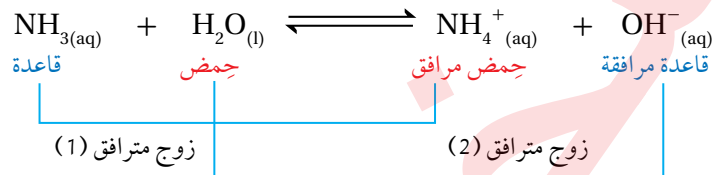
إِزَالَةُ رَائِحَةِ السَّمْكِ

ثلاثي ميثيل الأمين ($\text{CH}_3)_3\text{N}$). هو مركب عضوي، يتميز بـرائحته القوية واللاذعة «السمكية». عندما تصر عصير الليمون، الذي يحتوي على حمض الستريك، $\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$ ، على السمك؛ يتفاعل مع ثلاثي ميثيل الأمين لإنتاج ملح؛ يؤدي تكوين هذا الملح إلى تقليل الرائحة السمكية. من الناحية الكيميائية، يمنحك حمض الستريك البروتون إلى ثلاثي ميثيل الأمين؛ مما يحوله إلى ملح ثلاثي ميثيل الأمين ($\text{CH}_3)_3\text{NH}^+$.



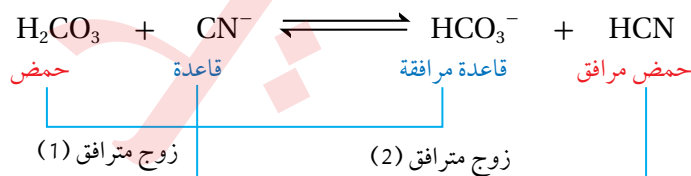
يَتَضَرُّعُ أَنَّ التَّفَاعُلَ يَشْتَمِلُ عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ، هُما: الْحِمْضُ وَقَاعِدَتُهُ الْمُرَافِقَةُ ($\text{H}_2\text{O}\backslash\text{H}_3\text{O}^+$).
الْمُرَافِقَةُ ($\text{HF}\backslash\text{F}^-$)، وَالقَاعِدَةُ وَحِمْضُهَا الْمُرَافِقَةُ ($\text{H}_2\text{O}\backslash\text{OH}^-$).

وَيَشْتَمِلُ تَفَاعُلُ الْأَمُونِيَا NH_3 مَعَ الْمَاءِ عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ أَيْضًا، كَمَا يَتَضَرُّعُ فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَةِ:



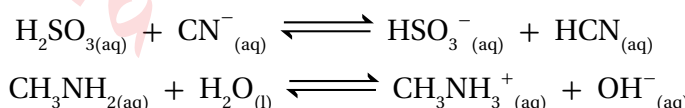
يَتَضَرُّعُ أَنَّ التَّفَاعُلَ يَشْتَمِلُ عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ، هُما: الْقَاعِدَةُ وَحِمْضُهَا الْمُرَافِقَةُ ($\text{NH}_3\backslash\text{NH}_4^+$)، وَالْحِمْضُ وَقَاعِدَتُهُ الْمُرَافِقَةُ ($\text{H}_2\text{O}\backslash\text{OH}^-$)؛ وَبِهَذَا فَإِنَّ التَّفَاعُلَ وَفَقَّ مَفْهُومَ بِرُونْسْتَدْ-لُورِيٍّ يَحْتَوِي عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ: الْحِمْضُ وَقَاعِدَتُهُ الْمُرَافِقَةُ، وَالْقَاعِدَةُ وَحِمْضُهَا الْمُرَافِقَةُ.

وَيَشْتَمِلُ تَفَاعُلُ حِمْض H_2CO_3 مَعَ الْقَاعِدَة CN^- عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ، كَمَا يَتَضَرُّعُ مِنَ الْمَعَادِلَةِ:



أَلَاحِظُ أَنَّ الْحِمْض H_2CO_3 مُنْحَ بِرُوتُونًا وَاحِدًا لِلْقَاعِدَة CN^- ، فَيَكُونُ ($\text{H}_2\text{CO}_3 / \text{HCO}_3^-$) زوجاً مترافقاً مِنَ الْحِمْضِ وَقَاعِدَتِهِ الْمُرَافِقَةِ، وَ(CN^- / HCN) زوجاً مترافقاً مِنَ الْقَاعِدَةِ وَحِمْضِهَا الْمُرَافِقَةِ.

أَتَحَقَّقُ: أَحَدُّ زَوْجَيِنِ الْمُتَرَافِقِيْنِ فِي كُلِّ مِنَ التَّفَاعُلَيْنِ الْآتِيَيْنِ:

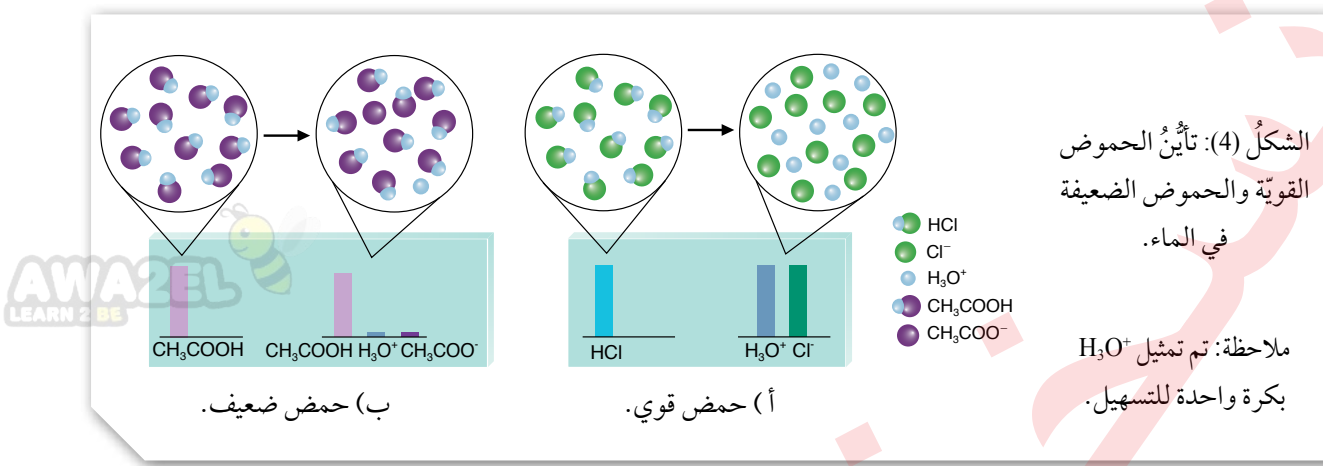


قُوَّةُ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ Acid and Base Strength

تَرْتِيبُ قُوَّةِ الْحِمْضِ بِقَدْرَتِهِ عَلَى التَّأْيِنِ وَمُنْحِ البروتون؛ فَالْحِمْضُ الْقَوِيُّ يَتَأْيَنُ كُلِّيًّا فِي الْمَحْلُولِ، وَيَتَجَهُ التَّفَاعُلُ نَحْوَ تَكُونِ الْمَوَادِ النَّاتِجَةِ. فَمِثَلًاً، يَتَأْيَنُ الْحِمْضُ HCl فِي الْمَاءِ كُلِّيًّا، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَةِ:

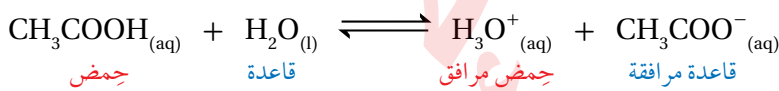


يَتَضَرُّعُ مِنَ الْمَعَادِلَةِ أَنَّ HCl فِي الْمَحْلُولِ يَسْلُكُ سُلُوكَ الْحِمْضِ، بَيْنَمَا يَسْلُكُ



الناتجة؛ فإذا افترضنا حدوث تفاعل عكسي فإن الأيون Cl^- يسلك كقاعدة، بينما يسلك H_3O^+ سلوك الحمض. وبما أن التفاعل يتوجه كليا نحو تكوين المواد الناتجة؛ فإن ذلك يشير إلى أن الحمض HCl أكثر قدرة على منح البروتون من الحمض H_3O^+ ، وأنه أقوى من الحمض H_3O^+ ، كما يشير إلى أن القاعدة Cl^- أقل قدرة على استقبال البروتون من القاعدة H_2O ، وبذلك يكون H_2O قاعدة أقوى من Cl^- في التفاعل؛ وبهذا نجد أن الحمض والقاعدة في جهة المواد المتفاعلة أقوى من الحمض والقاعدة في جهة المواد الناتجة، وأن التفاعل يتوجه نحو تكوين المواد الناتجة أنظر الشكل: (4)، فيشير ذلك إلى عدم حدوث تفاعل عكسي؛ ولذلك يُعبر عن التفاعل بسهم باتجاه واحد، كما ورد في المعادلة.

أمّا الحموض الضعيفة فستائِن جزئيًّا في المحلول، ويكون التفاعل منعكسًا. فمثلاً، يتائِن حمض الإيثانويك CH_3COOH في الماء بدرجة ضئيلة، كما في المعادلة الآتية:



تشير درجة التأين الضئيلة للحمض CH_3COOH إلى أن تركيزه في المحلول يكون عاليًا مقارنةً بتركيز الحمض H_3O^+ ، انظر الشكل (4/ب)؛ فيعني ذلك أنَّ الحمض CH_3COOH أقل قدرةً على منع البروتون منَ الحمض H_3O^+ ؛ وبهذا يكون الحمض CH_3COOH أضعفَ منَ الحمض H_3O^+ ، كما نجد أنَّ القاعدة CH_3COO^- أكثر قدرةً على استقبال البروتون منَ القاعدة H_2O في المحلول؛ وبهذا تكون القاعدة CH_3COO^- أقوى منَ القاعدة H_2O ، وهذا يفسِّر حدوث التفاعل العكسي.

يتضح مما سبق أنَّ الحِمض القوي HCl تكون قاعدتهُ المرافقة Cl^- ضعيفة نسبياً، وأنَّ الحِمض الضعيف CH_3COOH تكون قاعدتهُ المرافقة CH_3COO^- قوية نسبياً، وكلما زادت قوَّةُ الحِمض قلَّتْ قوَّةُ القاعدة المرافقة الناتجة عنه،

وأنَّ التفاعل يتَّجِه نحو تكوين المُوادِ الأضعف؛ أيَّ أَنَّ موضع الاتزان يُراح جهةِ المُوادِ الأضعف في التفاعل، ويبيَّنُ الجدول (3) العلاقة بين قوَّةِ الحِمْض وقوَّةِ قواعدها المرافقة. وينطبق ذلك على القواعد الضعيفة وحموضها المرافقة، فالقواعد الأقوى يكون حموضها المرافق أضعف، وكلَّما زادت قوَّةُ القاعدة قلَّت قوَّةُ الحِمْض المرافق الناتج عنها.

| الحمض | القاعدة |
|--------------------------|---------------------------|
| HClO_4 | ClO_4^- |
| H_2SO_4 | HSO_4^- |
| HI | I^- |
| HBr | Br^- |
| HCl | Cl^- |
| HNO_3 | NO_3^- |
| H_3O^+ | H_2O |
| H_2SO_3 | HSO_3^- |
| H_3PO_4 | H_2PO_4^- |
| HNO_2 | NO_2^- |
| CH_3COOH | CH_3COO^- |
| H_2CO_3 | HCO_3^- |
| H_2S | HS^- |
| HClO | ClO^- |
| HBrO | BrO^- |
| NH_4^+ | NH_3 |
| HCN | CN^- |
| H_2O | OH^- |

* الجدول للاطّلاع؛ ليس الحفظ.

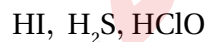
ألتحقّق** :** أكتب معادلتين كيميائيتين أوضح فيها سلوك الأيون HCO_3^- مع كل من OH^- و HNO_3 .

أتحقق: اعتماداً على الجدول (3)؛ أجيبي عن الأسئلة الآتية: ✓

١- أَحَدُ الْحِمْضِ الْأَقْوَى بَيْنِ الْحِمْضِ الْأَتَى:



2- أَحَدُّ أَيِّ الْحَمْوَضِ الْآتِيَةِ تَكُونُ قَاعِدَتُهُ الْمَرَافِقَةُ هِيَ الْأَقْوَى:

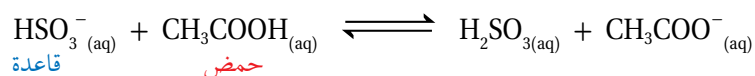


3- أَحَدُّ الجهة التي يُزاح نحوها الاتزان في التفاعل الآتي:

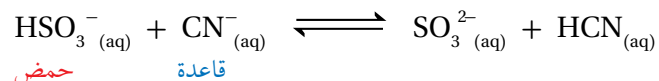


المواد الأمفوتيّة: Amphoteric Substances

، كما في المعادلة الآتية:



ويسلّك أيّضاً سلوكاً الحِمض عند تفاعله مع قاعدة، مثل CN^- ، فهو يمنح البروتون H^+ إلى أيون CN^- في أثناء التفاعل؛ وبهذا فإنَّ أيون CN^- يمثلُ القاعدة في التفاعل، والمعادلة الآتية توضّح ذلك:

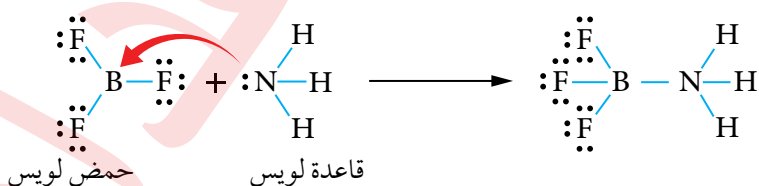
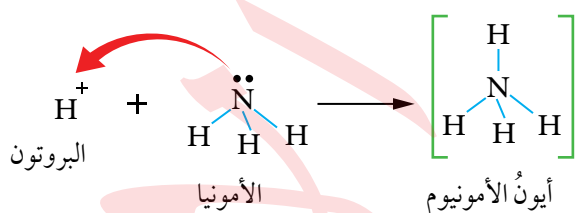


مفهوم لویس Lewis Concept

فَسَرَ مفهوم برونيت-لوري سلوك الحِمض والقاعدة بالاعتماد على انتقال البروتون (H^+) من الحِمض إلى القاعدة، إلا أنه لم يوضّح كيفية ارتباط البروتون بالقاعدة، كما أن هناك الكثير من تفاعلات حِمض - قاعدة لا تشتمل على انتقال للبروتون، مثل تفاعل بعض الأيونات الفلزية مع الماء أو الأمونيا مثلاً. فكيف يمكن تفسير سلوك هذه المواد؟

درس لويس Lewis تفاعلات الحموض والقواعد التي لا تشتمل على انتقال للبروتون، ووضع تصوّراً جديداً لمفهوم الحمض والقاعدة بالاعتماد على انتقال أزواج الإلكترونات من القاعدة إلى الحمض؛ ويعرّف حمض لويس Lewis Acid بأنه مادةً يمكنها استقبال زوج أو أكثر من الإلكترونات في أثناء التفاعل، أمّا قاعدة لويس Lewis Base فهي مادةً يمكنها منح زوج من الإلكترونات في أثناء التفاعل.

ساعد هذا المفهوم على تفسير تكوين الرابطة في تفاعل الحمض HCl مع القاعدة NH_3 ; فـأيون الهيدروجين H^+ (البروتون) الناتج من تأين الحمض يمتلك فلكاً فارغاً، بينما تمتلك ذرة النيتروجين في الأمونيا NH_3 زوجاً غير رابط من إلكترونات، وعند انتقال البروتون H^+ إلى الأمونيا NH_3 ; فإنه يستقبل زوج إلكترونات غير رابط في ذرة النيتروجين، ويرتبط به، فتنشأ بينهما رابطة تناسقية، ويتكوين أيون الأمونيوم موجب الشحنة NH_4^+ . ويمكن تمثيل التفاعل الحاصل بينهما على النحو الآتي:



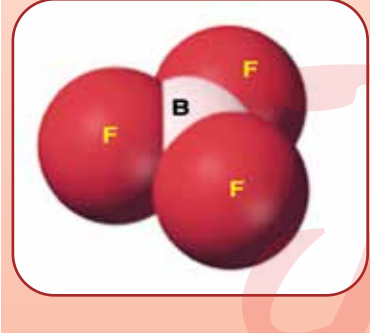
فدرة النيتروجين N تمتلك زوج إلكترونات غير رابط في NH_3 يمكنها منحه؛ وبهذا فإن NH_3 تمثل القاعدة، في حين أن لدى ذرة البورون B في BF_3 فلگاً فارغاً يمكنها من استقبال زوج من الإلكترونات؛ وبهذا فإن BF_3 يمثل الحمض.

الربط مع الحياة

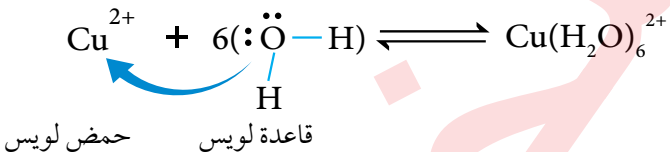
استخدام القواعد في حياتنا اليومية.
تُستخدم كثيرٌ منَ القواعد في حياتنا اليومية، مثل هيدروكسيد الصوديوم، الذي يُستخدم في صناعة المنظفات والصابون ومساحيق الغسيل وسائل الجلي، أمّا هيدروكسيد الكالسيوم فيُستخدم في صناعة الإسمنت، ومعاجة مياه الصرف الصحي، ومعالجة حموضة التربة الزراعيّة، كما يُضافُ إلى العلف لتحسين تغذية المواشي.

الربط مع الصناعة

ثلاثي فلوريد البورون BF_3 يُحضر صناعياً بطرق عدّة، منها تسخين البورون مع معدن الفلوريت CaF_2 بوجود حمض الكبرتيك، ويصنع منه ما بين 2300 إلى 4500 طن سنوياً، وهو غاز سام عديم اللون يستخدم في تحفيز العديد من التفاعلات العضوية وتحفيز عمليات البلمرة للمركبات العضوية غير المشبعة.

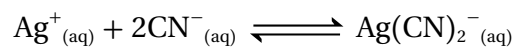


كما تمكّن لويس من تفسير تكوين الأيونات المعقّدة التي تتوجّه من تفاعل أيونات بعض الفلزّات مع جزيئات مثل H_2O أو NH_3 أو مع أيونات أخرى مثل CN^- . فمثلاً، يتفاعل أيون Cu^{2+} مع الماء H_2O لتكوين الأيون $\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$ ، كما في المعادلة الآتية:



حيث يمتلك أيون النحاس Cu^{2+} أفلاكاً فارغاً؛ ولذلك يمكنه استقبال زوج أو أكثر من الإلكترونات من الماء؛ وبهذا فهو يمثل الحمض في التفاعل، أمّا جزيء الماء H_2O فتمتلك ذرّة الأكسجين فيه زوجين غير رابطين من الإلكترونات يمكنها منح أحدهما لأيون النحاس Cu^{2+} ؛ وبهذا فالماء يمثل القاعدة في التفاعل؛ لذا يرتبط أيون النحاس Cu^{2+} عن طريق أفلاكه الفارغة بعدد من جزيئات الماء عن طريق أزواج الإلكترونات غير الرابطة بروابط تناسقية مكوّناً الأيون $\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$.

وكذلك يمكن تفسير تفاعل أيون الفضة (Ag^+) مع أيونات السيانيد CN^- لتكوين الأيون $\text{Ag}(\text{CN})_2^-$ ، كما في المعادلة الآتية:

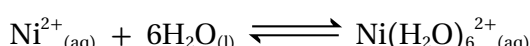
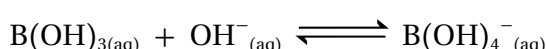
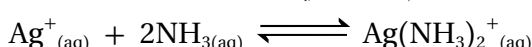


قاعدة لويس حمض لويس

أيون الفضة الموجب يمتلك أفلاكاً فارغاً، بينما يمتلك أيون السيانيد السالب CN^- أزواج الإلكترونات غير رابطة؛ وبهذا فإنّ أيون الفضة Ag^+ يستقبل أزواج الإلكترونات ويمثل حمض لويس في التفاعل، في حين أنّ كلّ أيون سيانيد CN^- يمنح أيون الفضة زوج إلكترونات غير رابط ويمثل قاعدة لويس في التفاعل.

أتحقق: ✓

أحدّد الحمض والقاعدة حسب مفهوم لويس في كلّ من التفاعلات الآتية:



التجربة ١

مقارنة قوّة الحموض

المواد والأدوات:

محلول حمض الهيدروكلوريك HCl؛ تركيزه 0.1 M، محلول حمض الإيثانويك CH_3COOH ؛ تركيزه 0.1 M، كأس زجاجيّة سعة 50 mL عدد 2، أسلاك توصيل، جهاز أميتر، مصدر كهربائي، مِخارب مُدرَّج سعة 50 mL، جهاز مقاييس الرقم الهيدروجيني أو أوراق الكاشف العام، شريط مغنيسيوم Mg، أقطاب جرافيت.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أحذر استنشاق حمض الهيدروكلوريك.

خطوات العمل:

- أحضر الكأسين الزجاجيين، وأكتب على كل منها اسم أحد محلولين.
- **أقيس** باستخدام المِخارب المُدرَّج 20 mL من محلول HCl، وأضعُها في الكأس المخصصة لها.
- **أقيس** باستخدام جهاز مقاييس الرّقم الهيدروجيني أو ورق الكاشف العام الرّقم الهيدروجيني للمحلول، وأسجّل نتائجي.
- **أجرب**: أوصل أقطاب الجرافيت بالمصدر الكهربائي وبجهاز الأميتر، وأضعُها في محلول HCl، وأسجّل قراءة الأميتر.
- **لاحظ**: أغمس شريط مغنيسيوم طوله 2 cm في محلول، وألاحظ سرعة تصاعد غاز الهيدروجين، وأسجّل ملاحظاتي.

- **أجرب**: أكرر الخطوات السابقة لمحلول حمض الإيثانويك CH_3COOH ، وأسجّل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

1. أُحدّد الرّقم الهيدروجيني لكلٍّ من محلولين.
2. أُحدّد محلول الأكثَر قدرةً على التوصيل الكهربائي.
3. **أقارن** سرعة تصاعد غاز الهيدروجين في كلٍّ من محلولين.
4. أُحدّد الحمض الأقوى والحمض الأضعف.
5. **استنتج** العلاقة بين قوّة الحِمض وكلٌّ من الرّقم الهيدروجيني والتوصيل الكهربائي وسرعة تصاعد الغاز.

مراجعة الدرس

1. الفكرة الرئيسية: أكمل الجدول الآتي باستخدام الأساسات التي اعتمد عليها مفهوم الحمض والقاعدة:

| المفهوم | الأساس الذي يقوم عليه المفهوم |
|----------------|-------------------------------|
| أرهينيوس | |
| برونستد - لوري | |
| لويس | |

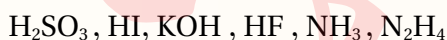
2. أوضح المقصود بكل مما يأتي:

- مادة أمفوتيرية.
- قاعدة لويس.
- حمض برونستد-لوري.
- حمض أرهينيوس.

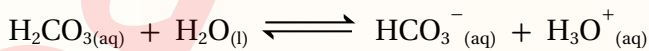
3. أُفسِّرْ:

- السلوك الحمضي لمحلول حمض HClO حسب مفهوم أرهينيوس.
- السلوك القاعدي لمحلول $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ حسب مفهوم برونستد - لوري.
- يُعدُّ الحمض HBr حمضاً قوياً بينما يُعدُّ HNO_2 حمضاً ضعيفاً.

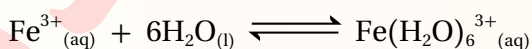
4. أصنِّفْ المحاليل الآتية إلى حموض وقواعد قوية أو ضعيفة:



5. أَحدِّدُ الأزواج المترافق في التفاعلين الآتيين:



6. أَحدِّدُ الحمض والقاعدة وفق مفهوم لويس في المعادلة الآتية:



7. أُفسِّرْ السلوك الأمفوتيри للأيون H_2PO_4^- عند تفاعله مع كل من HNO_3 و CN^- ، مُوضِّحاً إجابتي بالمعادلات.

8. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة مما يأتي:

1. تُعد الأمونيا NH_3 قاعدة عند تفاعಲها مع الماء وفق مفهوم برونستد- لوري لأنها:

- أ . تستقبل بروتون. ب. تمنح بروتون. ج. تستقبل OH^- . د . تمنح OH^- .



2. الأيون الذي يمثل القاعدة المرافقة الأقوى فيما يأتي:

- د . ClO_4^- ج. CN^- ب. NO_3^- أ . Cl^-

3. أحد الآتية زوج مترافق ينتج من تفاعل N_2H_4^+ مع NH_4^+ ، وهو:

- د . $\text{N}_2\text{H}_5^+/\text{NH}_4^+$ ج. $\text{N}_2\text{H}_4/\text{N}_2\text{H}_5^+$ ب. $\text{N}_2\text{H}_5^+/\text{NH}_3$ أ . $\text{N}_2\text{H}_4/\text{NH}_4^+$

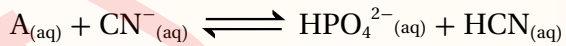
4. يسلك الأيون HS^- سلوكاً حمضيّاً عند تفاعله مع:

- د . NH_4^+ ج. OH^- ب. HCOOH أ . HF

5. لم يستطع أرهينيوس تفسير السلوك الحمضي لـ:

- د . NH_4Cl ج. HI ب. HClO أ . HCN

6. في التفاعل الآتي؛ تكون الصيغة الكيميائية لـ A هي:



- د . PO_4^{3-} ج. $\text{H}_2\text{PO}_4^{2-}$ ب. H_2PO_4^- أ . H_3PO_4

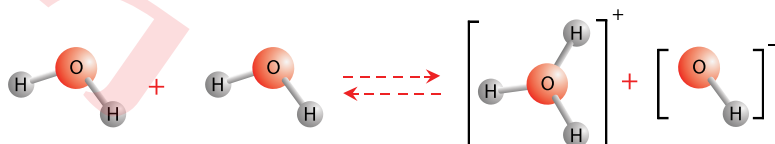
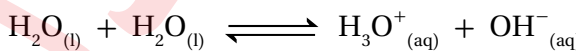


محاليل الحموض والقواعد القوية Strong Acids and Bases Solutions

تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ وأيونات الهيدروكسيد OH^- الناتجة من التأين الذاتي للماء، وقد عرفنا في ما سبق أنَّ إذابة الحِمض في الماء تُتَجَّعِّي أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ ، وأنَّ إذابة القاعدة في الماء تُتَجَّعِّي أيونات الهيدروكسيد OH^- . فما المقصود بالتَّأْيُّنُ الذَّاتِيُّ لِلْمَاءِ؟ وما العلاقة بين تراكيز أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد في المحلول المائي؟ وكيف يمكن حساب تراكيز هذه الأيونات في المحلول؟

التَّأْيُّنُ الذَّاتِيُّ لِلْمَاءِ Autoionization of Water

يُوصَفُ الماءُ النقِي بِأَنَّهُ غَيْرُ مُوصلٍ لِلتِّيَارِ الْكَهْرَبَائِي؛ إِلَّا أَنَّ الْقِيَاسَاتِ الدَّقِيقَةِ لِلْمُوصلِيَّةِ الْكَهْرَبَائِيَّةِ تُشَيرُ إِلَى أَنَّهُ يُمْكِنُ لِلْمَاءِ أَنْ يُوصلَ التِّيَارَ الْكَهْرَبَائِيَّ بِدَرْجَةِ ضَئِيلَةٍ جَدًّا؛ فَيُشَيرُ ذَلِكُ إِلَى أَنَّهُ يَحْتَوِي نَسْبَةً ضَئِيلَةً مِنَ الْأَيُّونَاتِ النَّاتِجَةِ مِنْ تِفَاعُلِ جُزِيَّاتِ الْمَاءِ فِي مَا بَيْنِهَا؛ إِذْ يُمْكِنُ لِجُزِيَّءِ الْمَاءِ أَنْ يُمْنَحُ الْبِرُوتُونَ وَيَتَحَوَّلَ إِلَى أَيُّونِ الْهِيْدْرُوكِسِيدِ OH^- ؛ وَبِهَذَا فَهُوَ يُسْلِكُ سُلُوكَ الْحِمْضِ، فِي حِينَ يُسْتَقْبِلُهُ جُزِيَّةُ مَاءٍ آخَرُ وَيَتَكَوَّنُ أَيُّونُ الْهِيْدْرُونِيُومِ H_3O^+ ؛ وَبِهَذَا فَهُوَ يُسْلِكُ سُلُوكَ الْقَاعِدَةِ. وَعَلَيْهِ، فَنَجُدُ أَنَّ الْمَاءَ يَحْتَوِي عَلَى تراكيزٍ متساوِيَّةٍ مِنَ الْأَيُّونَاتِ الْهِيْدْرُونِيُومِ وَأَيُّونَاتِ الْهِيْدْرُوكِسِيدِ OH^- ، وَيُطَلِّقُ عَلَى هَذَا السُّلُوكِ التَّأْيُّنُ الذَّاتِيُّ لِلْمَاءِ Autoionization of Water، وَهُوَ أَنَّ بَعْضَ جُزِيَّاتِ الْمَاءِ تَسْلِكُ كَحِمْضَ وَبَعْضَهَا الْآخَرَ يُسْلِكُ كَقَوَاعِدَ فِي الْمَاءِ نَفْسَهُ، وَالْمُعَادِلَةُ الْأَتِيَّةُ تُوَضِّحُ ذَلِكَ:



تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، ويمكن التعبير عن درجة حموضة المحلول pH أو درجة قاعدته pOH بالاعتماد على تراكيز هذه الأيونات فيه.

نتائجُ التَّعْلُمِ :

- أوضح المقصود بالتَّأْيُّنُ الذَّاتِيُّ لِلْمَاءِ.
- أستَجَّعَ العَلَاقَةُ بَيْنَ تَرَكِيزِ كُلِّ مِنْ H_3O^+ وَ OH^- فِي الْمَحْلُولِ.
- أُجْرِيَ حَسَابَاتٍ تَعْلُقُ بِالرَّقْمِ الْهِيْدْرُوجِينِيِّ وَالرَّقْمِ الْهِيْدْرُوكِسِيلِيِّ فِي الْمَحْلُولِ.
- أُجْرِيَ حَسَابَاتٍ وَتَجَارِبٍ تَعْلُقُ بِمِعَايِرَةِ حِمْضٍ قَوِيٍّ مَعَ قَاعِدَةٍ قَوِيَّةٍ.

المفاهيمُ وَالصطَّلُحَاتُ :

التَّأْيُّنُ الذَّاتِيُّ لِلْمَاءِ

Autoionization of Water

ثَابِتُ تَأْيُّنِ الْمَاءِ

Dissociation Constant for Water

الرَّقْمُ الْهِيْدْرُوجِينِيُّ pH

الرَّقْمُ الْهِيْدْرُوكِسِيلِيُّ pOH

Hydroxyl Power

Titration المعایرة

Neutralization Point نقطة التَّعَادُل

End Point نقطة النَّهايَة

Indicator الكافِشُ

وقدُوجد أنَّ تراكيز هذه الأيونات صغير جدًا، ويمكن حسابها باستخدام ثابت الاتزان لتفاعل على النحو الآتي:

$$K_c = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-]}{[\text{H}_2\text{O}]}$$

$$K_c [\text{H}_2\text{O}]^2 = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-]$$

ونظرًا إلى أنَّ تأين الماء قليل جدًا نفترض أنَّ ترکیز الماء يبقى ثابتاً، ويمكن دمجه مع ثابت الاتزان، ويعبر عنه بثابت جديد يسمى **ثابت تأين الماء Dissociation Constant for Water** K_w ، ويُرمز له K_w ، ويعرف أنه ثابت الاتزان لتأين الماء، وقد وجده يساوي 10^{-14} عند درجة حرارة 25°C ، ويعبر عنه على النحو الآتي:

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

يستفاد من ثابت تأين الماء في حساب تراكيز أيونات H_3O^+ أو أيونات OH^- عندما يكون ترکیز أحدهما معروفاً. ونظرًا إلى أنَّ ترکیز أيونات OH^- يكون مساوياً لتركيز أيونات OH^- في الماء؛ فإنه:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7}\text{M}$$

يرتبط أيون H_3O^+ بمفهوم الحِمْض، بينما يرتبط أيون OH^- بمفهوم القاعدة، ويمكن تصنيف المحاليل تبعًا لتراكيز هذه الأيونات إلى محاليل حِمْضيَّة أو قاعديَّة أو متعادلة، كما يبيِّن الجدول (4):

الجدول (4): تصنيف المحاليل تبعًا لتركيز أيونات H_3O^+ و OH^- .

| $[\text{OH}^-]$ | $[\text{H}_3\text{O}^+]$ | المحلول |
|-----------------------------|-----------------------------|----------|
| 1×10^{-7} | 1×10^{-7} | المتعادل |
| أقلُّ من 1×10^{-7} | أكبر من 1×10^{-7} | الحمضي |
| أكبر من 1×10^{-7} | أقلُّ من 1×10^{-7} | القاعدي |

المثال 1

أحسب تركيز H_3O^+ في محلول يحتوي أيونات OH^- ، تركيزها؛ $1 \times 10^{-3} \text{ M}$

تحليل السؤال:

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

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

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

المطلوب: حساب تركيز H_3O^+

الحل:

المثال 2

أحسب تركيز OH^- في محلول يحتوي أيونات H_3O^+ ، تركيزها؛ $1 \times 10^{-9} \text{ M}$

تحليل السؤال:

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

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

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

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-9}} = 1 \times 10^{-5} \text{ M}$$

المطلوب: حساب تركيز OH^-

الحل:

أتحقق: يبيّن الجدول الآتي تركيز H_3O^+ أو تركيز OH^- لثلاثة محليلات. أكمل الفراغات في الجدول بما يناسبها:

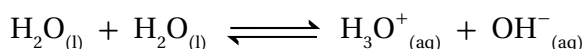
| تصنيف محلول | $[\text{OH}^-]$ | $[\text{H}_3\text{O}^+]$ | المحلول |
|-------------|------------------------------|------------------------------|----------------|
| | | $1 \times 10^{-2} \text{ M}$ | المحلول الأول |
| | $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ | | المحلول الثاني |
| | $1 \times 10^{-4} \text{ M}$ | | المحلول الثالث |

حالات الحموض القوية Strong Acid Solutions

ترتبط قوة الحِمْض بقدرته على التأين ومنح البروتون في التفاعل، فعند إذابة الحِمْض في الماء يتَأَيَّنَ وَيُتَجَّ أَيُونَ الْهِيْدِرُوْنِيُوم H_3O^+ وأَيُونَ آخَر سالبًا. فمثلاً؛ عند إذابة 0.1 mol من الحِمْض HCl في 1 L من الماء يتَأَيَّنَ كُلِّيًّا، فيؤدي إلى زيادة تركيز أَيُونات H_3O^+ ، كما في المعادلة الآتية:



ولمَّا كان الماء يحتوي على أَيُونات الْهِيْدِرُوْنِيُوم H_3O^+ وأَيُونات الْهِيْدِرُوكَسِيد OH^- في حالة اتِّزان مع جُزئيات الماء غير المتَائِنة، كما يتَضَعُّ من معادلة التأين الذاتي للماء:



فإنَّ موضع الاتِّزان في الماء يُزَاح -وفقاً لمبدأ لوتشاتليه- نحو اليسار؛ وبذلك يقلُّ تركيز أَيُونات OH^- ، ويبيَّ ثابت تأين الماء K_w ثابتاً. ونظراً إلى أنَّ تركيز أَيُونات H_3O^+ الناتجة من التأين الذاتي للماء يكون صغيراً جداً مقارنة بتركيزها الناتج من تأين الحِمْض القوي؛ فيُهمل، وَيُعَدُّ الحِمْض المصدر الرئيسي لهذه الأَيُونات، ويكون تركيزها في المحلول مساوياً لتركيز الحِمْض؛ أي أنَّ:

$$[H_3O^+] = [\text{Acid}]$$

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

ويمكن حسابُ تركيز أَيُونات OH^- في المحلول باستخدام ثابت تأين الماء K_w ، كما يأتي:

$$[OH^-] = \frac{K_w}{[H_3O^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-1}} = 1 \times 10^{-13} M$$

يتَضَعُّ ممَّا سبق أنَّ إضافة حِمْض قوي إلى الماء يؤَدِي إلى تكوين محلول حِمْضي يَكُون فيه تركيز H_3O^+ أَكْبَرَ من تركيز أَيُونات OH^- ، ويَبَيَّنُ الجدول (5) أشهرَ الحموض القوية، والأمثلة الآتية توَضُّحُ كيفية حساب تركيز أَيُونات H_3O^+ وتركيز أَيُونات OH^- في محلول حِمْض قوي.

الجدول (5): أشهرَ الحموض القوية.

| صيغته الكيميائية | اسم الحِمْض |
|------------------|---------------|
| $HClO_4$ | البيركلوريك |
| HI | الهيدروبيوديك |
| HBr | الهيدروبروميك |
| HCl | الهيدروكلوريك |
| HNO_3 | النيتريك |

الرَّبُطُ مع الحياة

يُعَدُّ حِمْض الْهِيْدِرُوكَلُورِيك (HCl) في المَعِدَّة من أهم الإفرازات المَعِدِّية التي تسهم في هضم البروتينات، وتنشيط إنزيمات الهضم، وقتل الجراثيم التي تدخل إلى المَعِدَّة، وقد تجلَّت عظمة الخالق بتوفير الوسائل الكفيلة بحماية جدار المَعِدَّة من تأثير هذا الحِمْض ومنع تَآكله؛ وذلك عن طريق الإفراز المستمر للغشاء المخاطي المُبطَّن لجدار المَعِدَّة، كما في الشكل أدناه، حيث يمنع الحِمْض من الوصول إلى النسيج الطلائي المُكوَّن له، إضافة إلى قدرة هذا النسيج على التجدد بشكل مستمر.



المثال 3

أحسب تركيز H_3O^+ وتركيز OH^- في محلول حمض الهيدروبروميك HBr الذي تركيزه $1 \times 10^{-3} \text{ M}$

تحليل السؤال:

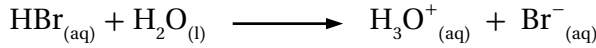
المطلوب: أحسب تركيز H_3O^+ وتركيز OH^-

الحل:

معادلة تأين الحِمض

$$[\text{HBr}] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

AWA2EL
LEARN 2 BE



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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

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

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

المثال 4

أحسب تركيز H_3O^+ وتركيز OH^- في محلول جرى تحضيره بإذابة 0.02 mol من حمض البيركلوريك HClO_4 في 400 mL من الماء.

تحليل السؤال:

معادلة تأين الحِمض

$$0.02 \text{ mol} = \text{HClO}_4 (\text{n})$$

$$0.4 \text{ L} = 400 \text{ mL} = (\text{v})$$

المطلوب: حساب تركيز H_3O^+ وتركيز OH^-

الحل:

أحسب أولاً تركيز الحِمض الذي يساوي تركيز H_3O^+ :

$$M = \frac{n}{v} = \frac{0.02 \text{ mol}}{0.4 \text{ L}} = 5 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HClO}_4]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 5 \times 10^{-2} \text{ M}$$

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

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{5 \times 10^{-2}} = 2 \times 10^{-13} \text{ M}$$

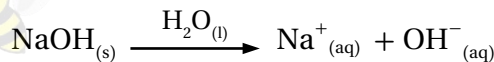
أحسب تركيز OH^- باستخدام K_w كما يأتي:

أتحقق ✓

أحسب تركيز H_3O^+ وتركيز OH^- في محلول حمض النيتريك HNO_3 تركيزه 0.04 M

حالات القواعد القوية Strong Bases Solutions

تتأين القواعد القوية كلياً في الماء، ويترافق أيون OH^- وأيون آخر موجب. فمثلاً؛ عند إذابة 0.1 mol من القاعدة NaOH في 1 L في الماء تتأين كلياً، ويزداد بذلك تركيز OH^- ، كما في المعادلة الآتية:



وفقاً لمبدأ لوتشاتيليه؛ فإن زيادة تركيز أيونات OH^- في الماء تؤدي إلى إزاحة موضع التوازن فيه نحو اليسار؛ فيقلل ذلك من تركيز أيونات OH^- ، ويبقى ثابت تأين الماء K_w ثابتاً. ونظرًا إلى أن تركيز أيونات OH^- الناتجة من التأين الذاتي للماء يكون صغيراً جدًا مقارنة بتركيزها الناتج من تأين القاعدة فيمكن إهمالها، وتُعد القاعدة مصدر رئيسيًا لهذه الأيونات، ويكون تركيزها في محلول متساوياً لتركيز القاعدة؛ أي أنَّ:

$$[\text{OH}^-] = [\text{Base}]$$

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 1 \times 10^{-1} \text{ M}$$

ويمكن حساب تركيز أيونات H_3O^+ في محلول باستخدام ثابت تأين الماء، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-1}} = 1 \times 10^{-13} \text{ M}$$

يتضح مما سبق أن إضافة قاعدة قوية إلى الماء تؤدي إلى زيادة تركيز OH^- ونقص تركيز H_3O^+ ، ويكون محلول الناتج قاعدياً، ويبين الجدول (6) أشهر القواعد القوية.

الجدول (6): أشهر القواعد القوية.

| الصيغة الكيميائية | اسم القاعدة |
|-------------------|----------------------|
| KOH | هيدروكسيد البوتاسيوم |
| LiOH | هيدروكسيد الليثيوم |
| NaOH | هيدروكسيد الصوديوم |

الربط مع الصناعة Grease الشحمة



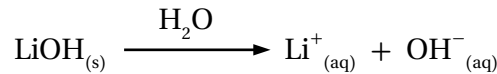
تُستخدم القواعد، مثل هيدروكسيد كل من الصوديوم والليثيوم بسبب ملمسها الزلق، في صناعة ما يُسمى بالشحوم الصابونية (الشحمة) التي تُستخدم في تشحيم الآلات والسيارات وغيرها للتقليل من الاحتكاك؛ حيث تُضاف هذه القواعد إلى الدهون النباتية أو الحيوانية لصناعة أنواع مختلفة من تلك الشحوم أو ما يُسمى بالصابون الشحمي، مثل: الصابون الليثيومي Lithium Grease، والصابون الصوديومي Sodium Grease.

المثال 5

أحسب تركيز OH^- وتركيز H_3O^+ في محلول هيدروكسيد الليثيوم LiOH الذي تركيزه $5 \times 10^{-4} \text{ M}$

تحليل السؤال:

$$[\text{LiOH}] = 5 \times 10^{-4} \text{ M}$$



القاعدة LiOH قاعدة قوية تتأين كلياً وفق المعادلة الآتية:

معادلة تأين القاعدة:

أحسب تركيز OH^- وفق العلاقة الآتية:

$$[\text{OH}^-] = [\text{LiOH}]$$

$$[\text{OH}^-] = 5 \times 10^{-4} \text{ M}$$

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{5 \times 10^{-4}} = 2 \times 10^{-11} \text{ M}$$

أحسب تركيز H_3O^+ باستخدام العلاقة الآتية:

أتحقق ✓:

أحسب تركيز H_3O^+ وتركيز OH^- في المحاليل الآتية:

1- محلول القاعدة هيدروكسيد البوتاسيوم KOH الذي تركيزه 0.5 M

2- محلول جرى تحضيره بإذابة 8 g من بلورات هيدروكسيد الصوديوم NaOH في 200 mL الماء. علمًا أن $M_r_{(\text{NaOH})} = 40 \text{ g/mol}$

الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH والرَّقْمُ الْهِيْدِرُوكَسِيلِيُّ pOH

تحتوي المحاليل المائية على تراكيز صغيرةً جدًا من أيونات الهيدرونيوم، حيث تُعبّر عن حموضة محلول وأيونات الهيدروكسيد التي تُعبّر عن قاعدية محلول. ولصعوبة التعامل مع هذه الأرقام؛ يستخدم الكيميائيون طائقاً أسهل للتعبير عن حموضة محلول أو قاعديته، مثل الرقم الهيدروجيني pH، والرقم الهيدروكسيلي pOH. فما المقصود بكلٍّ منهما؟ وكيف يُستخدم كلٌّ منها في التعبير عن حموضة محلول أو قاعديته؟

الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ (pH)

تعتمد حموضة محلول على تركيز أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ فيه، وقد اقترح الكيميائيون استخدام مفهوم **الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ Hydrogen Power** للتعبير عن حموضة محلول، وهو اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدرونيوم H_3O^+ في محلول للأساس 10، ويعبر عنه رياضياً بالعلاقة الآتية:

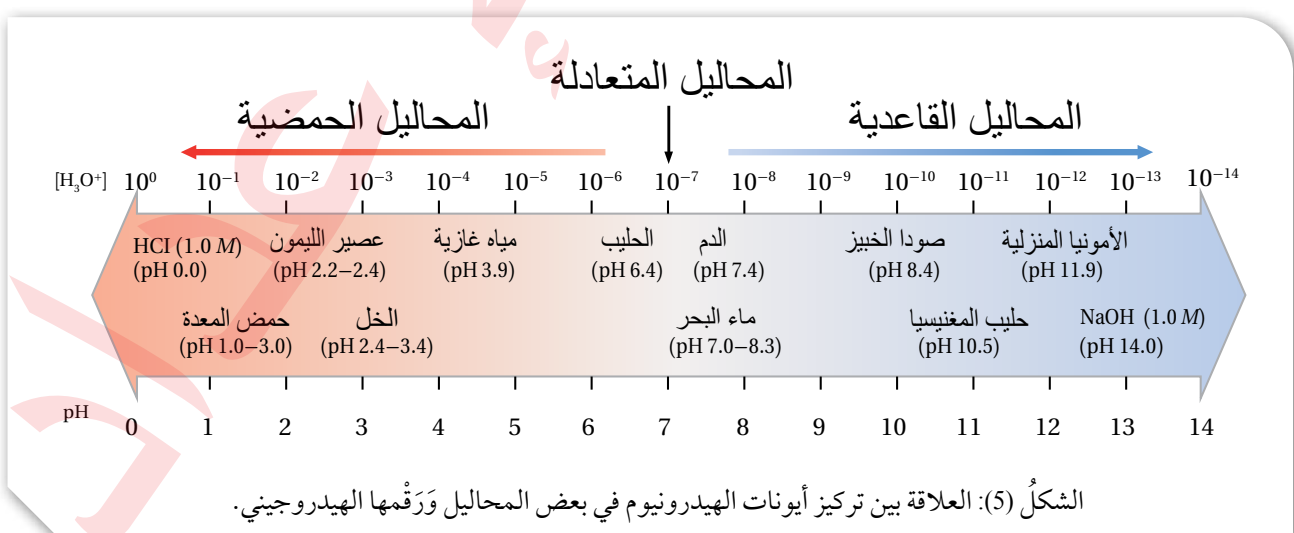
$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

ويُعد مقياساً كميّاً لحموضة محلول؛ فهو مقياس مُدرج من صفر إلى 14، وسيُنَشَّأُ الشكل (5) العلاقة بين حموضة المحاليل ورقمها الهيدروجيني pH وتركيز أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ .

يتضح من الشكل أنَّ محلول الحمضي يكون تركيز H_3O^+ فيه أكبر من 10^{-7} ، وتكون قيمة الرقم الهيدروجيني pH أقل من 7، وفي محلول المتعادل يكون تركيز H_3O^+ مساوياً 10^{-7} ، وقيمة الرقم الهيدروجيني pH تساوي 7، أمّا في محلول القاعدي فيكون تركيز H_3O^+ أقل من 10^{-7} ، وقيمة الرقم الهيدروجيني pH أكبر من 7.

أتحققَ ✓

- أحدهُ، بالاعتماد على الشكل (5)، الرقم الهيدروجيني للمحاليل الآتية:
 - محلول تركيز H_3O^+ فيه يساوي 10^{-3} M
 - محلول تركيز H_3O^+ فيه يساوي 10^{-12} M
- أستنتج أيَّ محلولين السابقين حمضي وأيهما قاعدي.



الشكل (5): العلاقة بين تركيز أيونات الهيدرونيوم في بعض المحاليل ورقمها الهيدروجيني.

* الشكل ليس للحفظ.

أفكار: تستنتج تركيز المحلول إذا كان رقم الهيدروجيني يساوي صفرًا ($pH = 0$).

الحسابات المتعلقة بالرقم الهيدروجيني

تفاوت تراكيز أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ وأيونات الهيدركسید OH^- في المحاليل المائية للحموض والقواعد، ويحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول بالاعتماد على تركيز أيونات H_3O^+ وباستخدام العلاقة الآتية:

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

المثال 6

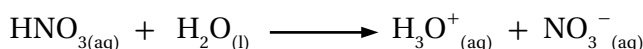
أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض النيترิก HNO_3 ؛ تركيزه 0.25 M (علمًا أن $\log 2.5 = 0.4$).

تحليل السؤال: $[HNO_3] = 0.25 \text{ M}$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

يتآكل الحمض HNO_3 كليًا، كما في المعادلة الآتية:



$$[H_3O^+] = [HNO_3] = 0.25 = 2.5 \times 10^{-1} \text{ M}$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log(2.5 \times 10^{-1}) = 1 - \log 2.5 = 1 - 0.4 = 0.6$$

المثال 7

أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض البيركلوريك $HClO_4$ ؛ تركيزه 0.04 M (علمًا أن $\log 4 = 0.6$).

تحليل السؤال: $[HClO_4] = 0.04 \text{ M}$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

يتآكل الحمض $HClO_4$ كليًا وفق المعادلة الآتية:



$$[H_3O^+] = [HClO_4] = 0.04 \text{ M}$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log(4 \times 10^{-2}) = 2 - \log 4 = 2 - 0.6 = 1.4$$

يمكتُب أحيانًا على بعض عبوات الأغذية والعصير الرقم الهيدروجيني للمادة التي تحتويها، ويمكن حساب تركيز

أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ فيها باستخدام العلاقة الآتية:

$$[H_3O^+] = 10^{-pH}$$

المثال 8

أحسب $[H_3O^+]$ لعبوة من الخل مكتوب عليها أن الرّقم الهيدروجيني pH يساوي 4

تحليل السؤال: $pH = 4$

المطلوب: أحسب $[H_3O^+]$

الحل:

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-4} = 1 \times 10^{-4} M$$

المثال 9

أحسب $[H_3O^+]$ لعبوة من عصير الليمون مكتوب عليها أن الرّقم الهيدروجيني pH يساوي 2.2

(علماً أن $\log 6.3 = 0.8$).

تحليل السؤال: $pH = 2.2$

المطلوب: أحسب $[H_3O^+]$

الحل:

$$\begin{aligned}[H_3O^+] &= 10^{-pH} = 10^{-2.2} = 10^{(-2.2+3)-3} \\ &= 10^{0.8} \times 10^{-3} = 6.3 \times 10^{-3} M\end{aligned}$$

المثال 10

أحسب الرّقم الهيدروجيني pH لمحلول القاعدة هيدروكسيد الصوديوم NaOH، تركيزه؛ 0.02 M

(علماً أن $\log 5 = 0.7$).

تحليل السؤال: $[NaOH] = 2 \times 10^{-2} M$

المطلوب: أحسب pH لمحلول القاعدة.

الحل:

تتأيّن القاعدة NaOH كُلّياً وفق المعادلة الآتية:



$$[OH^-] = [NaOH] = 2 \times 10^{-2} M$$

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

$$[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{2 \times 10^{-2}} = 5 \times 10^{-13} M$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log (5 \times 10^{-13}) = 13 - \log 5 = 13 - 0.7 = 12.3$$

أحسب تركيز H_3O^+ باستخدام العلاقة الآتية:

أتحققَ ✓

1- أحسب pH لمحلول حمض الهيدرويوديك HI، تركيزه 0.03 M (علمًا أنَّ $\log 3 = 0.48$).

2- أحسب $[H_3O^+]$ لعينة من عصير البنادرة؛ ورقمها الهيدروجيني يساوي 4.3 (علمًا أنَّ $\log 5 = 0.7$).

3- أحسب pH لمحلول القاعدة هيدروكسيد الليثيوم LiOH تركيزه 0.004 M (علمًا أنَّ $\log 2.5 = 0.4$).

الرَّقْمُ الْهِيدْرُوكْسِيْلِي pOH

يُستخدم الرَّقْمُ الْهِيدْرُوكْسِيْلِي Hydroxyl Power pOH للتعبير عن قاعدية محلول، ويُعرَّف بأنه اللوغراريم السالب لتركيز أيونات الهيدروكسيد OH^- في محلول للأساس 10، ويُعبَّر عنه بالعلاقة الآتية:

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

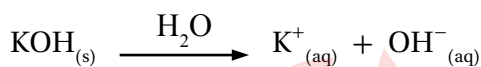
المثال ١١

أحسب الرَّقْمُ الْهِيدْرُوكْسِيْلِي pOH لمحلول القاعدة KOH تركيزه 0.01 M

$$[KOH] = 1 \times 10^{-2} M$$

المطلوب: أحسب الرَّقْمُ الْهِيدْرُوكْسِيْلِي pOH
الحل:

تتأيَّنُ القاعدة القوية KOH كُلُّيًّا في محلول، كما في المعادلة:



ويمكن حساب تركيز OH^- في محلول، كما يأتي:

$$[OH^-] = [KOH] = 1 \times 10^{-2} M$$

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

$$pOH = -\log (1 \times 10^{-2}) = 2 - \log 1 = 2$$

ويمكن حساب تركيز أيونات الهيدروكسيد OH^- في محلول بمعرفة الرَّقْمُ الْهِيدْرُوكْسِيْلِي pOH فيه باستخدام العلاقة الآتية:

$$[OH^-] = 10^{-pOH}$$

أحسب $[OH^-]$ لعبوة من حليب المغنيسيا مكتوب عليها أنَّ الرَّقْمَ الْهِيْدِرُوكِسِيلِيَّ pOH يساوي 4



تحليل السؤال:

حليب المغنيسيا مادة قاعدية؛ فهي تحتوي على تركيز عالٍ نسبيًا من OH^-

$$pOH = 4$$

المطلوب: أحسب تركيز OH^- في الحليب.

الحل:

$$[OH^-] = 10^{-pOH} = 1 \times 10^{-4} M$$

أتحقق:

1- أحسب الرَّقْمَ الْهِيْدِرُوكِسِيلِيَّ pOH لمحلول هيدروكسيد الليثيوم $LiOH$ تركيزه 0.004 M (علماً أنَّ $\log 4 = 0.6$).

2- أحسب $[OH^-]$ لعبوة مكتوب عليها أنَّ الرَّقْمَ الْهِيْدِرُوكِسِيلِيَّ pOH يساوي 3.2 (علماً أنَّ $\log 0.8 = 0.63$).

العلاقة بين pH و pOH

يرتبط الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH بتركيز أيونات الهيدرونيوم في المحلول، في حين يرتبط الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِيُّ pOH بتركيز أيونات الهيدروكسيد، وحاصل ضرب تركيز الأيونين في المحلول يعطي قيمة ثابتة، يُعَبَّرُ عنها ثابت تأين الماء K_w بالعلاقة الآتية:

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

إذا أخذنا لوغاريتم الطرفين نجد أنَّ:

$$\log[H_3O^+] + \log[OH^-] = -14$$

وبضرب المعادلة بإشارة (-) نحصل على:

$$-\log[H_3O^+] + (-\log[OH^-]) = 14$$

وحيث إنَّ:

$$pH = -\log[H_3O^+] \quad , \quad pOH = -\log[OH^-]$$

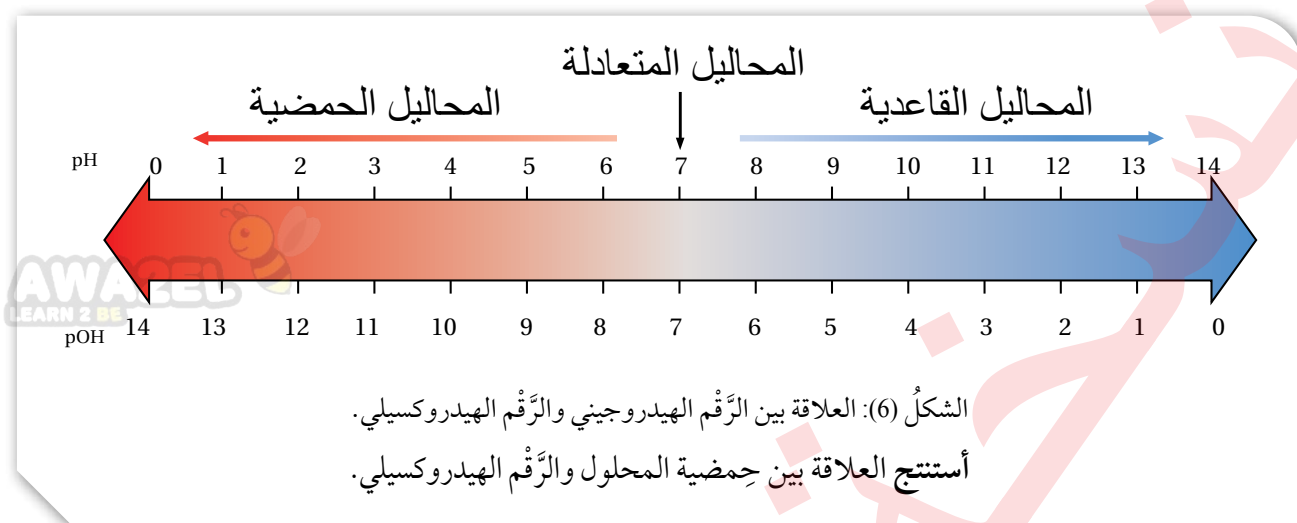
فإنَّه يمكن التعبير عن العلاقة السابقة على النحو الآتي:

$$pH + pOH = 14$$

الربط بالصحة

حليب المغنيسيا: محلول معلق من هيدروكسيد المغنيسيوم بنسبة 8% بالكتلة، يستخدم في علاج الإمساك وعسر الهضم وحرقة المعدة، وهو متوفَّر في الصيدليات على شكل حبوب أو سائل.





يتضح من الشكل (6) أنَّ القيم المقابلة عموديًّا تمثل مجموع الرَّقم الهيدروجيني pH ، والرَّقم الهيدروكسيلي pOH للمحلول. فمثلاً؛ عندما تكون pH تساوي 2 تكون قيمة pOH المقابلة لها تساوي 12، وبهذا يمكن معرفة قيمة أيٍّ منها للمحلول بمعرفة الأخرى.

المثال 13

أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH والرَّقم الهيدروكسيلي pOH لمحلول حمض الهيدروكلوريك HCl ، الذي تركيزه $M \times 10^{-3}$

$$[HCl] = [H_3O^+] = 1 \times 10^{-3} M$$

الحل:

أحسب pH للمحلول، كما يأتي:

$$pH = -\log[H_3O^+] = -\log(1 \times 10^{-3}) = 3$$

$$pH + pOH = 14$$

أحسب pOH ، كما يأتي:

$$3 + pOH = 14$$

$$pOH = 14 - 3 = 11$$

أتحقق:

أحسب كلاً من pH و pOH لـ كلٌ منَ المحاليل الآتية:

1- محلولٌ تركيزُ أيونات H_3O^+ فيه يساوي $M \times 10^{-5}$

2- محلولٌ تركيزُ أيونات OH^- فيه يساوي $M \times 10^{-4}$

معاييره حمض قوي وقاعدة قوية Strong Acid Base Titration

تعرف التفاعلات التي تحدث بين محلول حمض ومحلول قاعدة بتفاعلات التعادل؛ حيث تتعادل أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ والهيدروكسيد OH^- في محلول، ويتجزء عن ذلك الماء، كما في المعادلة:



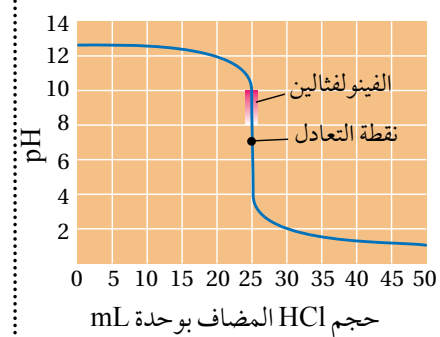
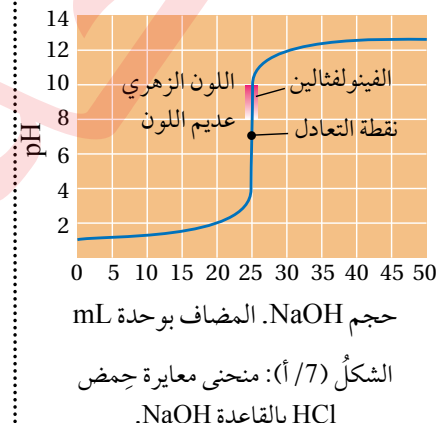
يُستفاد من تفاعل التعادل في تعين تركيز مجهول من حمض أو تركيز مجهول من قاعدة، حيث يجري أولاً تحضير حجم معين من محلول معلوم التركيز من حمض أو قاعدة يسمى محلول القياسي، ثم يضاف محلول القياسي تدريجياً (نقطة بعد نقطة) إلى محلول مجهول التركيز المراد تعين تركيزه. وتسمى هذه العملية **Titration**.

وتستمر عملية الإضافة إلى حين الوصول إلى نقطة معينة تسمى **نقطة التعادل Neutralization Point**، وهي النقطة التي تتعادل عندها تماماً أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ مع أيونات الهيدروكسيد OH^- جميعها خلال عملية معايرة حمض قوي وقاعدة قوية، وتكون pH للمحلول تساوي 7.

وتسمى النقطة التي تضاف من محلول القياسي إلى محلول مجهول التركيز ويتغير عندها لون الكاشف **نقطة النهاية End Point**، وهي تحدّد انتهاء عملية المعايرة.

ويُستخدم عادة كاشف الفينولفاتلين عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية؛ إذ يتغيّر لونه من عديم اللون إلى اللون الذهري عند مدى من الرقم الهيدروجيني (8.2 – 10)، ولتوسيع تغييرات الرقم الهيدروجيني في أثناء عملية المعايرة تجري قراءة مقاييس الرقم الهيدروجيني لمحلول الحمض عند بداية المعايرة وبعد كل إضافة من القاعدة وتسجيelaها، وينظم جدول يسجّل فيه حجم القاعدة المضافة والرقم الهيدروجيني للمحلول عند الإضافة إلى حين الوصول إلى ما بعد نهاية المعايرة، ثم يرسم منحنى المعايرة، ويبين الشكل (7 / أ، ب) منحنى معايرة حمض قوي HCl وقاعدة قوية NaOH ومنحنى معايرة حمض HCl بالقاعدة NaOH.

والأمثلة الآتية توضح الحسابات المتعلقة بمعايرة حمض قوي مع قاعدة قوية:



الشكل (7/ب): منحنى معايرة قاعدة HCl بالحمض NaOH

المثال ١٤

أحسب تركيز محلول الحمض HCl , إذا تعادل 250 mL منه تماماً مع 200 mL من محلول القاعدة NaOH ; تركيزها 0.02 M



تحليل السؤال:

$$0.25 \text{ L} = 250 \text{ mL} = \text{HCl}$$

$$0.2 \text{ L} = 200 \text{ mL} = \text{NaOH}$$

$$\text{تركيز القاعدة} = 0.02 \text{ M}$$

المطلوب: أحسب تركيز الحمض.

الحل:

أحسب عدد مولات القاعدة

$$n_{(\text{NaOH})} = [\text{NaOH}] \times V_{(\text{NaOH})} = 0.02 \times 0.2 = 0.004 \text{ mol}$$

عند التعادل يكون عدد مولات الحمض مساوياً لعدد مولات القاعدة؛ أي أنَّ:

$$n_{(\text{HCl})} = n_{(\text{NaOH})}$$

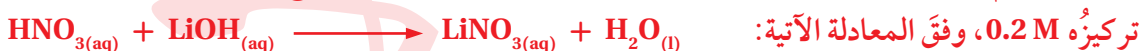
$$[\text{HCl}] \times V_{(\text{HCl})} = 0.004 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] \times 0.25 \text{ L} = 0.004 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] = \frac{0.004}{0.25} = 0.016 \text{ M}$$

المثال ١٥

أحسب حجم محلول الحمض HNO_3 الذي تركيزه 0.4 M , إذا تعادل تماماً مع 20 mL من محلول القاعدة LiOH .



تحليل السؤال:

$$\text{تركيز الحمض} = 0.4 \text{ M} = \text{HNO}_3$$

$$0.02 \text{ L} = 20 \text{ mL} = \text{LiOH}$$

$$\text{تركيز القاعدة} = 0.2 \text{ M}$$

المطلوب: أحسب حجم HNO_3 .

الحل:

أحسب عدد مولات القاعدة:

$$n_{(\text{LiOH})} = [\text{LiOH}] \times V_{(\text{LiOH})} = 0.2 \text{ M} \times 0.02 \text{ L} = 0.004 \text{ mol}$$

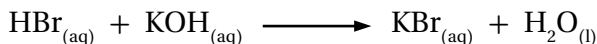
عند التعادل يكون عدد مولات الحمض مساوياً لعدد مولات القاعدة؛ أي أنَّ:

$$n_{(HNO_3)} = n_{(LiOH)}$$

$$n_{(\text{HNO}_3)} = 0.004 \text{ mol}$$

$$V_{(\text{HNO}_3)} = \frac{n}{[\text{HNO}_3]} = \frac{(0.004 \text{ mol})}{0.4 \text{ M}} = 0.01 \text{ L} = 10 \text{ mL}$$

أتحقق: أحسب تركيز محلول القاعدة KOH إذا تعادل 20 mL منها تماماً مع 30 mL من محلول الـHBr؛ تركيزه 0.2 M وفق المعادلة الآتية:



الكواشف: Indicators

يستخدم الكيميائيون الكواشف لتحديد نقطة نهاية عملية المعايرة، فالكواشف مواد كيميائية يتغير لونها حسب الرقم الهيدروجيني للوسط الذي توجد فيه؛ فهي تتكون من حموض عضوية ضعيفة أو قواعد عضوية ضعيفة يتغير لونها في مدد معين من الرقم الهيدروجيني، فإذا رمزا للكاشف العصبي بالرمز HIn فإنه يتain في محلول، كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة محلول الكاشف HIn إلى محلول حمض يحتوي على تركيز مرتفع من أيونات H_3O^+ مقارنةً بمحلول الكاشف، فإن التفاعل -وفقاً لمبدأ لوتشاتلييه- سوف يندفع بالاتجاه العكسي في محلول الكاشف للتقليل من تركيز H_3O^+ ; فيقلل ذلك من تركيز الأيون In^- ويختفي لونه (2)، في حين يزداد تركيز الكاشف HIn غير المتأين ويظهر لونه (1) في محلول.

أما عند إضافة محلول الكاشف إلى محلول قاعدة يحتوي على تركيز عالٍ من أيونات OH^- ; فإن أيونات H_3O^+ سَتُسْتَهْلِكُ في محلول الكاشف، ووفقاً لمبدأ لوتشاتلييه سوف يندفع التفاعل بالاتجاه الأمامي لتعويض النقص في تركيز H_3O^+ في معادلة الكاشف؛ مما يزيد من تركيز الأيون In^- ويظهر لونه (2) في محلول، بينما يقل تركيز الكاشف HIn غير المتأين ويختفي لونه (1) من محلول.

يتغير لون الكاشف في مدى معين من الرقم الهيدروجيني يعتمد على النسبة بين تركيز ما يتآثر منه إلى نسبته الأصلية. ويبيّن الجدول (7) مدى الرقم الهيدروجيني الذي يتغير عنده لون بعض الكواشف.



أُسْتَخْدِمُ - بِالْتَّعَاوُنِ

بعض زملائي - الكاميرا
الرقمية لتصوير فيلم يبيّن
مراحل تجربة معايرة حمض قوي
مع قاعدة قوية، وكيفية حساب
التركيز المجهول في التجربة،
ثم أشار كُه زملائي / زميلاتي
في الصفّ.

الجدول (7): مدى الرّقم الهيدروجيني لتغيير ألوان بعض الكواشف.

| مدى الرقم الهيدروجيني لتغيير اللون | تغير لون الكاشف | | اسم الكاشف |
|------------------------------------|-----------------|------------|-------------------------|
| | إلى | من | |
| 0 – 2 | أزرق | أصفر | البنفسج الميثيلي |
| 2.9 – 4.0 | أصفر | أحمر | الميثيل البرتقالي |
| 4.2 – 6.3 | أصفر | أحمر | الميثيل الأحمر |
| 6.0 – 7.6 | أزرق | أصفر | البروموثيرامول الأزرق |
| 6.6 – 8.0 | أحمر | أصفر | الفينول الأحمر |
| 8.2 – 10.0 | زهري | عديم اللون | الفينولفثالين |
| 11.5 – 14 | أصفر | أزرق | الأنديجو ثنائي الفوسفات |

* الجدول للاطلاع، ليس الحفظ.

تعتمد دقة نتائج المعايرة على اختيار الكاشف المناسب؛ حيث يجري اختيار كاشف يتغير لونه عند رقم هيدروجيني قريب إلى نقطة التعادل. فمثلاً؛ في منحنى معايرة الحِمض HCl بالقاعدة NaOH يظهر تغير في pH من (3-11) تقريباً وبالتالي يمكن استخدام أي كاشف له مدي يقع ضمن هذا التغير في الرقم الهيدروجيني pH وبذلك يمكن استخدام كاشف الفينولفثالين أو الميثيل الأحمر ولا يمكن استخدام البنفسج الميثيلي.

أتحققَ ✓

- أستعينُ بالجدول (7) في تحديد لون الكاشف في كلٍ من المحاليل الآتية:
- 1- الميثيل الأحمر في محلول قاعدي.
 - 2- البروموثيرامول الأزرق في محلول حمضي.
 - 3- أي من الكاشفين الفينول الأحمر أم الأنديجو ثنائي الفوسفات يمكن استخدامه في معايرة حمض قوي وقاعدة قوية.

التجربة 2

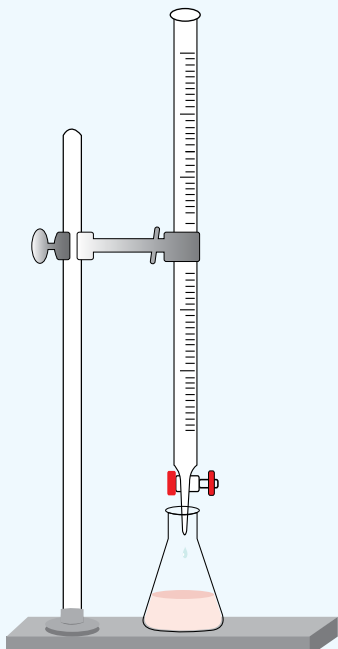
معايير حمض قوي بقاعدة قوية

المواد والأدوات:

محلول حمض الهيدروكلوريك HCl مجهول التركيز، محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH؛ تركيزه 0.2 M، كاشف الفينولفثالين، دورق مخروطي 250 mL، سحاحة، مخارب مدرج، قطارة، حامل فلزي، قمع زجاجي.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- ارتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع محلول الحمض ومحلول القاعدة بحذر.



خطوات العمل:

- أجرِّب:** أثبت السحاحة على الحامل، كما في الشكل.
- أجرِّب:** أملأ السحاحة باستخدام القمع بمحلول هيدروكسيد الصوديوم إلى مستوى الصفر.
- أقيِّس** باستخدام المخارب المدرج 20 mL من محلول الحمض HCl مجهول التركيز، وأضعها في الدورق المخروطي.
- أضيف، باستخدام القطارة، 3-4 قطرات من كاشف الفينولفثالين إلى محلول الحمض.
- أضع الدورق المخروطي المحتوي على محلول الحمض أسفل السحاحة، كما في الشكل.
- الاحظ:** أبدأ بإضافة محلول القاعدة من السحاحة تدريجياً وببطء إلى محلول الحمض، وأمرج محلول بتحريك الدورق دائرياً، وألاحظ تغير لون محلول القاعدة، وأسجل ملاحظاتي.
- أتوقف عن إضافة محلول القاعدة عند النقطة التي يثبت عندها ظهور لون زهري في محلول الحمض، وأسجل حجم محلول القاعدة المضاف.

التحليل والاستنتاج:

- ماذا أسمى النقطة التي يحدث عندها تغير لون محلول؟
- استخدم الأرقام.** أحسب عدد مولات القاعدة NaOH المضافة.
- استنتج** عدد مولات الحمض المستخدمة.
- استخدم الأرقام.** أحسب تركيز الحمض HCl.
- أتوقع الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج من عملية المعايرة.
- أصنف** التفاعل الحاصل بين الحمض والقاعدة.

مراجعة الدرس



1. الفكرة الرئيسية: بماذا يعبر عن حموضية المحاليل أو قاعديتها؟

2. أوضح المقصود بكل مما يأتي:

• المعايرة

• الرقم الهيدروجيني

• التأين الذاتي للماء

3. استخدم الأرقام. أحسب تركيز H_3O^+ و OH^- في كل من المحاليل الآتية:

أ) تركيز 0.02 M HNO_3

ب) تركيز 0.01 M LiOH

4. أصنف المحاليل المبينة في الجدول إلى محاليل حموضية أو قاعدية أو متعادلة:

| $\text{pH} = 7$ | $[\text{OH}^-] = 10^{-11} \text{ M}$ | $\text{pOH} = 4$ | $[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-9} \text{ M}$ | $\text{pH} = 3$ | الصفة المميزة للمحلول |
|-----------------|--------------------------------------|------------------|--|-----------------|-----------------------|
| | | | | | تصنيف محلول |

5. أفسر: يقل تركيز OH^- في الماء عند تحضير محلول حمضي.

6. استخدم الأرقام. أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض HI ; تركيزه 0.0005 M (علمًا أن $\log 5 = 0.7$).

7. استخدم الأرقام. أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض HBr حضر بإذابة 0.81 g منه في 400 mL الماء. (علمًا أن الكتلة المولية للحمض $\text{HBr} = 81 \text{ g/mol}$). ($\log 2.5 = 0.4$, $81 \text{ g/mol} = \text{HBr}$).

8. استخدم الأرقام. أحسب الرقم الهيدروكسيلي والرقم الهيدروجيني لمحلول HClO_4 ; تركيزه 0.008 M (علمًا أن $\log 8 = 0.9$).

9. استخدم الأرقام. أحسب: يلزم 40 mL من محلول HI , حيث تركيزه 0.3 M ; لتعادل تماماً مع 60 mL محلول KOH معجهول التركيز. أحسب تركيز KOH .

10. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة مما يلي:

1. محلول الحمض HBr تم تحضيره بإذابة (0.2 mol) من الحمض في (20 mL) من الماء، فإن قيمة pH للمحلول تساوي:

د. 5

ج. 3

ب. 1

أ. صفر

2. محلول الحمض HCl له قيمه PH تساوي صفرًا؛ فإن تركيز الحمض (M) يساوي:

د. صفر

ج. 1

ب. 2

أ. 3



3. محلول حمض HClO_4 تركيزه (0.001 M)، فإن تركيز أيونات H_3O^+ يساوي:

د. 0.1

ج. 0.01

ب. 0.001

أ. 0.0001

4. ما حجم (mL) محلول حمض النيتريك محلول HNO_3 ذو التركيز 0.25 M اللازم للتعادل تماماً مع 85 mL

من محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH ذي التركيز 0.12 M ؟

د. 40.8

ج. 30.4

ب. 25.6

أ. 15.5

5. تكون قيمة pOH أعلى مما يمكن في محلول:

ب. 0.4 M KOH

أ. 1 M NaOH

د. 0.1 M HCl

ج. 0.2 M HBr



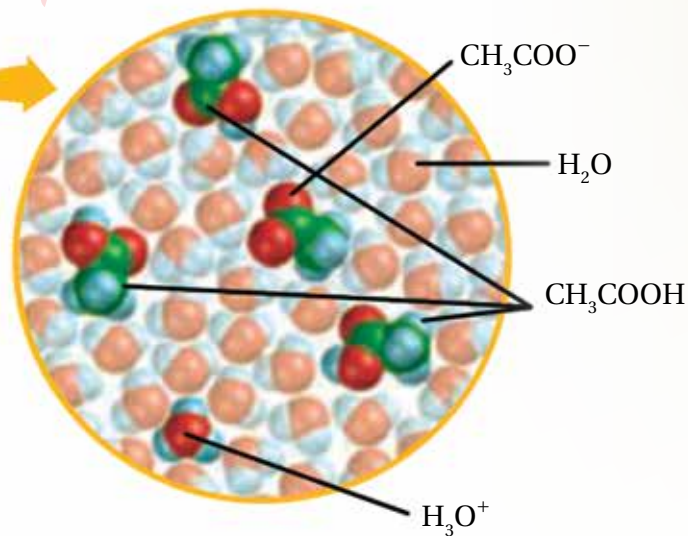
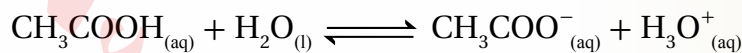
الاتزان في محليل الحموض والقواعد الضعيفة

Equilibrium in Weak Acids and Bases Solutions

عرفت في ما سبق أنَّ الحموض والقواعد الضعيفة تتأينُ جزئياً في الماء، وأنَّ ذوبانها يُعدُّ مثلاً على الاتزان الكيميائي، ويَعْبُرُ عن حالة الاتزان في المحاليل المائية للحموض الضعيفة التي تتأينُ جزئياً باستخدام ثابت تأين الحِمْض Acid Dissociation Constant (K_a)، حيث يُعدُّ مقياساً كَمِيًّا لتأين الحِمْض الضعيف. انظرُ الشكل (8) الذي يبيّن تأينَ حِمْض الإيثانويك (الخل) CH_3COOH . كما يمكنُ التعبيرُ عن حالة الاتزان لمحاليل القواعد الضعيفة باستخدام ثابت تأين القاعدة Base Dissociation Constant K_b ، حيث يُعدُّ - أيضاً - مقياساً كَمِيًّا لتأين القاعدة الضعيفة. فكيف يُستخدمُ ثابت التأين في مقارنة قوَّةَ الحموض الضعيفة أو قوَّةَ القواعد الضعيفة؟



الشكل (8): تأينُ حِمْض الإيثانويك (الخل)
في الماء.



الفكرة الرئيسية:

يتَأَيَّنُ الْحِمْضُ الْبَعِيْفُ فِي الْمَحْلُولِ الْمَائِيِّ جُزِئِيًّا، وَيَعْبُرُ عَنْ قَدْرَتِهِ عَلَى التَّأْيِنِ بِاستِخْدَامِ ثَابِتِ تَأْيِنِ الْحِمْض K_a ، وَكَذَلِكَ الْحَالُ لِلْقَاعِدَةِ الْبَعِيْفَةِ الَّتِي يُعْبَرُ عَنْ مَدْى تَأْيِنِهَا بِثَابِتِ تَأْيِنِ الْقَاعِدَةِ K_b ، وَسُسْتَخْدَمُ شَوَابِتُ التَّأْيِنِ لِحَسَابِ تَرَاكِيزِ الْأَيُونَاتِ النَّاتِجَةِ وَحَسَابِ الرَّقْمِ الْهَيْدِرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ.

نتائجُ التَّعْلِمِ:

- أُوْضِحَ الْمَقْصُودُ بِثَابِتِ تَأْيِنِ كُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ.
- أُجْرِيَ بَعْضُ الْحَسَابَاتِ الْمُتَعَلِّقَةِ بِثَابِتِ التَّأْيِنِ لِكُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ.

المفاهيم والمصطلحات:

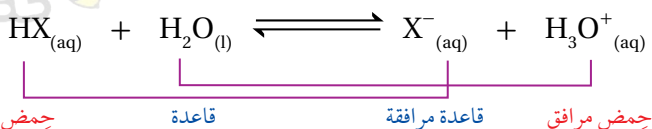
ثابت تأين الحِمْض
Acid Dissociation Constant

ثابت تأين القاعدة
Base Dissociation Constant

الاتزان في محليل الحمض الضعيف

Equilibrium in Weak Acids Solutions

تتأينُ الحمض الضعيف جزئياً في الماء، فينتج أيون الهيدرونيوم H_3O^+ وأيون آخر سالب، فإذا رمنا للحمض بشكل عام بالرمز HX فإنه يتآين، كما في المعادلة الآتية:



وتكون جزيئات الحمض غير المتآينة في حالة اتزان مع الأيونات الناتجة X^- و H_3O^+ ، ويكون موضع الاتزان في التفاعل مُزاًحاً جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيشير إلى أن القاعدة المُرافقة (X^-) أقوى من القاعدة H_2O ، وهذا يمكّنها من الارتباط بالبروتون وإعادة تكوين الحمض بصورة مستمرة؛ فيجعل تركيز الحمض عالياً مقارنة بتركيز الأيونات الناتجة من تآينه. ويعبر عن ثابت تآين الحمض على النحو الآتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{X}^-]}{[\text{HX}]}$$

ويبيّن الجدول (8) قيمة ثابت تآين بعض الحموض الضعيفة عند درجة حرارة 25°C . يُعبّر ثابت تآين الحمض عن قوة الحمض وقدرته على التآين، حيث تزداد بزيادة قيمة ثابت تآين الحمض، فكلما زادت قوة الحمض زاد تركيز H_3O^+ ؛ فيزداد بذلك ثابت تآين الحمض K_a ، وبهذا يمكن مقارنة قوة الحمض الضعيفة بعضها البعض، كما يُستفاد من ثابت تآين الحمض في حساب تركيز H_3O^+ ، والرقم الهيدروجيني لمحلول الحمض الضعيف.

الجدول (8): قيمة ثابت تآين بعض الحموض الضعيفة عند درجة حرارة 25°C .

| ثابت تآين الحمض K_a | صيغته الكيميائية | اسم الحمض |
|-----------------------|-----------------------------------|------------------------|
| 1.3×10^{-2} | H_2SO_3 | حمض الكبريت IV |
| 6.8×10^{-4} | HF | حمض الهيدروفلوريك |
| 4.5×10^{-4} | HNO_2 | حمض النيتروجين III |
| 1.7×10^{-4} | HCOOH | حمض الميثانويك |
| 6.3×10^{-5} | $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ | حمض البنزويك |
| 1.7×10^{-5} | CH_3COOH | حمض الإيثانويك |
| 4.3×10^{-7} | H_2CO_3 | حمض الكربونيك |
| 8.9×10^{-8} | H_2S | حمض كبريتيد الهيدروجين |
| 3.5×10^{-8} | HClO | حمض أحادي الهيبوكلوريك |
| 4.9×10^{-10} | HCN | حمض الهيدروسيانيك |

* الجدول للاطلاع؛ ليس الحفظ.

حمض الميثانويك HCOOH أو حمض الفورميك سُخْرَ اللَّهُ - عَزَّ وَجَلَّ - هذا الحمض للنمل كي يستخدمه في كثير من المجالات، مثل الدفاع عن نفسه؛ فيقتده في وجه أعدائه، ويفرزه من الفك السُّفلي عند عض فرائسه (لسعات النمل)، ويستخدمه مُطهّراً للحفاظ على أعشاشه نظيفة، ولتنظيف صغاره، ويفرزه من المسام الحمضية في بطونه؛ ليرشده في أثناء العودة إلى مساكنه.



تحقق ✓

ادرس الجدول (8)، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

1- أحدد الحمض الأقوى: H_2CO_3 أم HCOOH

2- أتوقع أيها له رقم هيدروجيني أقل: محلول الحمض HNO_2 ، أم محلول الحمض HClO . علمًا أنَّ لهما التركيز نفسه.

3- أتوقع أي محليل الحموض متساوية التركيز الآتية يحتوي أعلى تركيز من أيونات OH^- : HF , HClO , CH_3COOH

حساب تركيز أيون الهيدرونيوم H_3O^+ لمحاليل الحموض الضعيفة:
تنتج أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ من تأين الحمض الضعيف في الماء،
ويجري حساب تركيزها باستخدام ثابت تأين الحمض، كما في المثال الآتي:

أحسب تركيز أيونات H_3O^+ في محلول حمض الإيثانويك CH_3COOH ، حيث تركيزه 0.1 M .
علماً أن ثابت تأين الحمض $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$.

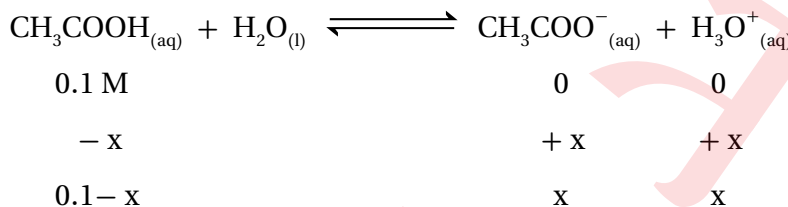
تحليل السؤال: $[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب $[\text{H}_3\text{O}^+]$

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



التركيز عند البداية

التغير في التركيز

التركيز عند الاتزان

أكتب ثابت التأين:

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{(0.1-x)}$$

وبالتعويض في ثابت التأين نجد أن:

ولما كان النقص في تركيز الحمض صغيراً جداً مقارنة بتركيز الحمض (0.1)؛ فيهمَل هذا النقص ويعتبر تركيز الحمض ثابتاً؛ أي أن $0.1-x \approx 0.1 \text{ M}$

وبهذا يمكن حساب تركيز H_3O^+ ، كما يأتي:

$$x^2 = 0.1 \times 1.7 \times 10^{-5} = 1.7 \times 10^{-6}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = x = 1.3 \times 10^{-3} \text{ M}$$

وبأخذ جذر الطرفين نجد أن:

تحقق

أحسب تركيز أيونات H_3O^+ في محلول حمض النيتروجين (III) HNO_2 ، حيث تركيزه 0.03 M .
علماً أن ثابت تأينه $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$

حساب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحاليل الحموض الضعيفة:

يمكن حساب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول بالاعتماد على تركيز أيون الهيدرونيوم H_3O^+ , كما في المثال الآتي:

المثال 17

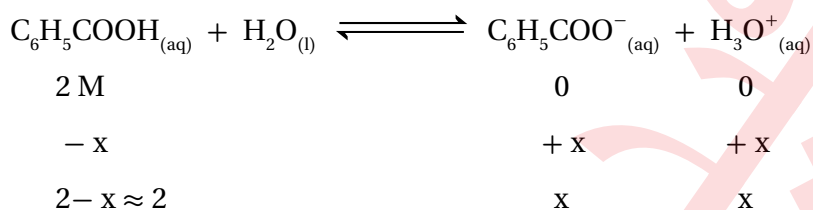
أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول حمض البنزويك $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ الذي تركيزه 2 M (علمًا أن $\log 1.12 = 0.05$ ، $K_a = 6.3 \times 10^{-5}$).

$$\begin{aligned} [\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}] &= 2 \text{ M} \\ K_a &= 6.3 \times 10^{-5} \end{aligned}$$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

أكتب معادلة تأين الحِمض:



التركيز عند البداية

التغيير في التركيز

التركيز عند الاتزان

أكتب ثابت التأين:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-]}{[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}]}$$

ولمَا كان $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-] = X$; فيمكن كتابة ثابت تأين الحِمض كما يأتي:

$$6.3 \times 10^{-5} = \frac{X^2}{2}$$

$$X = [\text{H}_3\text{O}^+] = \sqrt{1.26 \times 10^{-4}} = 1.12 \times 10^{-2} \text{ M}$$

أحسب الرَّقم الهيدروجيني باستخدام العلاقة:

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

$$\text{pH} = -\log (1.12 \times 10^{-2}) = 2 - \log 1.12 = 2 - 0.05 = 1.95$$

تحقق:

أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض الهيدروسيانيك HCN، الذي تركيزه 0.02 M

$$\text{علمًا أن } (\log 3.1 = 0.49, K_a = 4.9 \times 10^{-10})$$

استخدام الرّقم الهيدروجيني لحساب كمية الحِمض أو ثابت التأين K_a :
بمعرفة الرّقم الهيدروجيني للمحلول؛ يمكن حساب كمية الحِمض اللازم
لتحضيره، كما يُستفاد من الرّقم الهيدروجيني -أيضاً- في حساب ثابت تأين
الحِمض، والأمثلة الآتية توضح ذلك:



المثال 18

أحسب كتلة حمض الميثانويك HCOOH اللازمة لتحضير محلول منه حجم 1 L ورّقم الهيدروجيني 2.7 .
(علمًا أنَّ $Mr = 46 \text{ g/mol}$, $K_a = 1.7 \times 10^{-4}$, $\log 2 = 0.3$).

تحليل السؤال: $K_a = 1.7 \times 10^{-4}$

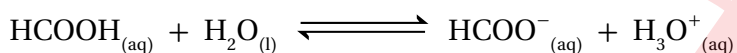
$$\text{pH} = 2.7$$

$$Mr = 46 \text{ g/mol}$$

المطلوب: حساب كتلة الحِمض.

الحل:

أكتب معادلة تأين الحِمض:



يُستفاد من pH في حساب تركيز H_3O^+ ، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-2.7} = 10^{(-2.7+3)-3} = 10^{0.3} \times 10^{-3} = 2 \times 10^{-3} \text{ M} = [\text{HCOO}^-]$$

أحسب تركيز الحِمض باستخدام ثابت التأين، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] [\text{HCOO}^-]}{[\text{HCOOH}]}$$

$$[\text{HCOOH}] = \frac{(2 \times 10^{-3})^2}{1.7 \times 10^{-4}} = \frac{4 \times 10^{-6}}{1.7 \times 10^{-4}} = 2.35 \times 10^{-2} \text{ M}$$

لحساب كتلة الحِمض أحسب عدد مولاته في المحلول، كما يأتي:

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

$$2.35 \times 10^{-2} = \frac{n}{1}$$

$$n = 2.35 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

أستخدم عدد المولات لحساب كتلة الحِمض، كما يأتي:

$$n = \frac{m}{Mr} \rightarrow m = n \times Mr \\ = 2.35 \times 10^{-2} \text{ mol} \times 46 \text{ g/mol} = 1.08 \text{ g}$$

أحسب ثابت تأين حمض ضعيف HA رقم الهيدروجيني يساوي 3 حضراً بإذابة 0.1 mol منه في 500 mL من الماء. (أهمل التغير في الحجم).



تحليل السؤال:

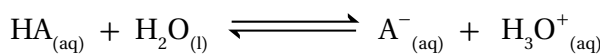
$$\text{pH} = 3 \quad \text{عدد مولات الحمض} = 0.1 \text{ mol}$$

$$\text{حجم محلول (v)} = 0.5 \text{ L} = 500 \text{ mL}$$

المطلوب: حساب ثابت تأين الحمض K_a .

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



أحسب تركيز H_3O^+ باستخدام الرقم الهيدروجيني، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-3} = 1 \times 10^{-3} \text{ M} = [\text{A}^-]$$

أحسب تركيز الحمض باستخدام عدد مولاته وحجم محلول، كما يأتي:

$$\text{M} = \frac{n}{v} = \frac{0.1}{0.5} = 0.2 \text{ M}$$

أحسب ثابت تأين الحمض، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]} = \frac{1 \times 10^{-6}}{0.2} = 5.0 \times 10^{-6}$$

✓ أتحقق:

أحسب كتلة حمض الميثانويك HCOOH اللازمة لتحضير محلول منه حجم 0.5 L، ورقم الهيدروجيني يساوي 3 (علماً أن $M_r = 46 \text{ g/mol}$ ، $K_a = 1.7 \times 10^{-4}$).

الربط مع الصناعة

تُعد شركة مناجم الفوسفات الأردنية رائدةً في إنتاج حمض الفوسفوريك H_3PO_4 وحمض الكبريتิก H_2SO_4 بتقنية عالية في منطقة الشيدية في جنوب الأردن، حيث تبلغ كمية الإنتاج من حمض الفوسفوريك نحو 224 ألف طن سنوياً، وقرابة 660 ألف طن متري من حمض الكبريتิก تخزن في منشأة خاصة بمدينة العقبة؛ وبهذا تُعد الشركة لبنة أساسية في بناء الاقتصاد الوطني لما لها من إسهامات كبيرة في تطوير صناعة التعدين في الأردن.

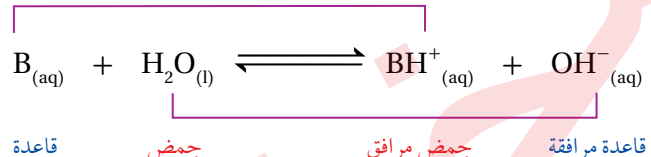


7

شركة مناجم الفوسفات الأردنية المساهمة العامة المحدودة

Equilibrium in Weak Bases Solutions

تتأيّن القواعد الضعيفة جزئياً في المحلول؛ فيتتجّأ أيون الهيدروكسيد OH^- وأيون آخر موجب، فإذا رمّزنا للقاعدة الضعيفة بشكل عام بالرمز B فإنها تتأيّن، كما في المعادلة الآتية:



و تكون جزئيات القاعدة غير المتأينة في حالة اتزان مع الأيونات الناتجة OH^- و BH^+ ، ويكون موضع الاتزان في التفاعل مُرَاحًا جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيشير ذلك إلى أنَّ الحِمض المرافق (BH^+) أقوى منَ الحِمض H_2O ، ويمكنه منح البروتون للقاعدة المرافقه ويعيد تكوين القاعدة (B) في التفاعل باستمرار؛ فيبقى تركيزها عاليًا مقارنة بتركيز الأيونات الناتجة من تأينها، ويمكن التعبير عن ثابت الاتزان للتفاعل على النحو الآتي:

$$K_b = \frac{[BH^+][OH^-]}{[B]}$$

يسّمى ثابت الاتزان لتأيin القاعدة الضعيفة ثابت تأيin القاعدة ويرمز له K_b ، ويبيّن الجدول (9) قيم ثابت التأيin لبعض القواعد الضعيفة عند درجة حرارة $25^\circ C$. ويُعَد ثابت التأيin مقياساً كمياً لقدرة القاعدة على التأيin وإنتاج OH^- ، فكلما زادت قوّة القاعدة زادت قدرتها على التأيin وإنتاج OH^- ; وزاد ثابت تأيinها K_b ، ومن ثم يقل تركيز أيونات H_3O^+ ، ويزداد بذلك الرّقم الهيدروجيني pH للمحلول، ويُستفاد من ثابت تأيin القاعدة في مقارنة قوّة القواعد الضعيفة بعضها ببعض، وفي حساب تركيز OH^- ، وفي حساب الرّقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة الضعيفة.

الجدول (9): قيم ثابت التأين لبعض القواعد الضعيفة عند درجة حرارة 25°C .

| ثابت تأين القاعدة K_b | صيغة القاعدة | اسم القاعدة |
|-------------------------|-----------------------------------|-------------|
| 4.7×10^{-4} | $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ | إيثيل أمين |
| 4.4×10^{-4} | CH_3NH_2 | ميثيل أمين |
| 1.8×10^{-5} | NH_3 | أمونيا |
| 1.7×10^{-6} | N_2H_4 | هيدرازين |
| 1.4×10^{-9} | $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ | بيريدين |
| 2.4×10^{-10} | $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$ | أنيلين |

* الجدول للاطلاع؛ لسس الحفظ.



حساب تركيز أيونات OH^- في محلول قاعدة ضعيفة:
تتأين القاعدة الضعيفة جزئياً في الماء؛ فينتج من تأينها أيونات OH^- والحمض المرافق للقاعدة، ويمكن حساب تركيز أيونات OH^- باستخدام ثابت تأين القاعدة K_b ، والمثال الآتي يوضح ذلك:

المثال 20

تتأين الأمونيا في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



أحسب تركيز OH^- في محلول الأمونيا NH_3 ، الذي تركيزه 0.2 M علمًا أنَّ ثابت تأين الأمونيا $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$

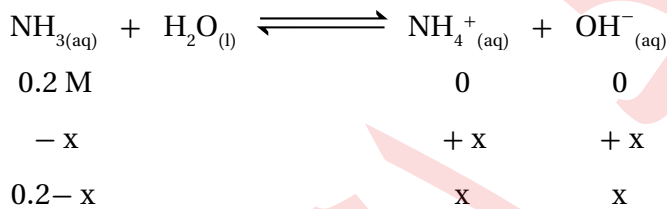
تحليل السؤال: $[\text{NH}_3] = 0.2 \text{ M}$

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب $[\text{OH}^-]$

الحل:

أكتب معادلة تأين القاعدة:



التركيز عند البداية

التغير في التركيز

التركيز عند الاتزان

أكتب ثابت التأين:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.2-x}$$

ونظراً إلى أنَّ قيمة x صغيرة جدًا مقارنة بتركيز القاعدة؛ فيمكن اعتبار أنَّ

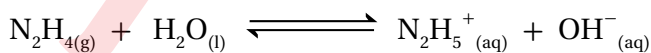
$$x^2 = 0.2 \times 1.8 \times 10^{-5} = 0.36 \times 10^{-5} = 3.6 \times 10^{-6}$$

$$x = [\text{OH}^-] = [\text{NH}_4^+] = 1.9 \times 10^{-3} \text{ M}$$

وبأخذ جذر الطرفين نجد أنَّ:

أتحقق:

تتأين الهيدرازين N_2H_4 ذات التركيز 0.04 M ، وفق المعادلة الآتية:



أحسب تركيز أيونات OH^- في محلول. علمًا أنَّ ثابت تأين الهيدرازين $K_b = 1.7 \times 10^{-6}$.

حساب الرّقم الهيدروجيني pH لمحلول قاعدة ضعيفة:

يعتمد الرّقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة على تركيز أيونات OH^- , حيث يمكن حسابه كما في المثال السابق، ثم أحسب تركيز أيونات H_3O^+ باستخدام ثابت تأين الماء K_w , ومنه أحسب pH، والمثال الآتي يوضح ذلك:

المثال 21

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول البيريدين $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$, الذي تركيزه 2 M

(علمًا أنَّ $10^{-9} = 0.28$, $K_b = 1.4 \times 10^{-9}$).

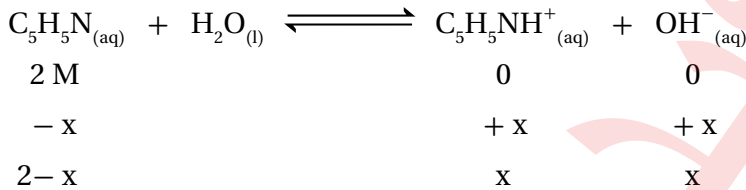
تحليل السؤال:

$$K_b = 1.4 \times 10^{-9}$$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

أكتب معادلة تأين القاعدة:



التركيز عند البداية

التغيير في التركيز

التركيز عند الاتزان

$$X = [\text{OH}^-] = [\text{C}_5\text{H}_5\text{NH}^+]$$

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{C}_5\text{H}_5\text{NH}^+]}{[\text{C}_5\text{H}_5\text{N}]}$$

أحسب تركيز OH^- باستخدام قانون ثابت التأين K_b , كما يأتي:

$$1.4 \times 10^{-9} = \frac{X^2}{2}$$

$$X = [\text{OH}^-] = \sqrt{2.8 \times 10^{-9}} = \sqrt{28 \times 10^{-10}} = 5.3 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب تركيز H_3O^+ باستخدام ثابت تأين الماء K_w , كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{1 \times 10^{-14}}{5.3 \times 10^{-5}} = 1.9 \times 10^{-10} \text{ M}$$

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

$$\text{pH} = -\log (0.19 \times 10^{-9}) = 10 - \log 1.9 = 10 - 0.28 = 9.72$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني باستخدام العلاقة:

أتحقق:

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول الأمونيا NH_3 , الذي تركيزه 0.02 M
(علمًا أنَّ $1.66 \times 10^{-5} = 0.22$, $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$).

المثال 22

استخدام الرَّقم الهيدروجيني لحساب كمية القاعدة أو ثابت التأين K_b :

يمكن حساب كمية القاعدة الالزمة لتحضير محلول معين منها بمعرفة الرَّقم الهيدروجيني للمحلول المراد تحضيره، كما يُستفاد -أيضاً- من الرَّقم الهيدروجيني لمحلول قاعدة ما في تعين ثابت تأينها، والأمثلة الآتية توضح ذلك.



الأنيلين قاعدة تُستخدم في صناعة الأصباغ، صيغتها $C_6H_5NH_2$ ، تأين في الماء، كما في المعادلة:



أحسب ثابت تأين الأنيلين لمحلول منها تركيزه $4 M$ يحتوي على أيونات OH^- $3.1 \times 10^{-5} M$ تركيزها

تحليل السؤال: $[C_6H_5NH_2] = 4 M$

$$[OH^-] = 3.1 \times 10^{-5} M$$

المطلوب: حساب ثابت تأين القاعدة (K_b)

الحل: أكتب ثابت تأين القاعدة:

$$K_b = \frac{[OH^-][C_6H_5NH_3^+]}{[C_6H_5NH_2]}$$

$$K_b = \frac{(3.1 \times 10^{-5})^2}{4} = \frac{9.6 \times 10^{-10}}{4} = 2.4 \times 10^{-10}$$

المثال 23

تأين القاعدة إيثيل أمين $CH_3CH_2NH_2$ وفق المعادلة الآتية:



أحسب تركيز القاعدة في محلول منها رَقْمُه الهيدروجيني 11 علمًا أنَّ ثابت تأين القاعدة 4.7×10^{-4}

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-11} = 1 \times 10^{-11}$$

$$K_w = [H_3O^+][OH^-]$$

تحليل السؤال: $pH = 11$

$$K_b = 4.7 \times 10^{-4}$$

المطلوب: أحسب تركيز القاعدة

$$K_b = \frac{[OH^-][CH_3CH_2NH_3^+]}{[CH_3CH_2NH_2]}$$

لحساب تركيز القاعدة يجب حساب تركيز $[OH^-]$ ؛

ولذلك أحسب $[H_3O^+]$ باستخدام pH ، كما يأتي:

تحقق: أحسب ثابت تأين القاعدة بيوتيل أمين $C_4H_9NH_2$ ، حيث تركيزها $0.4 M$ ، ورَقْمُها الهيدروجيني يساوي 12.

مراجعة الدرس

AWA2EL
LEARN 2 BE

1- الفكرة الرئيسية: أوضح العلاقة بين ثابت تأين الحمض الضعيف ورقمه الهيدروجيني.

2- **استخدم الأرقام.** أحسب تركيز OH^- وتركيز H_3O^+ في كل من المحاليل الآتية: (مستعيناً بالجدولين 9، 8).

أ. محلول HNO_2 ; تركيزه 0.02 M

ب. محلول NH_3 ; تركيزه 0.01 M

3- **أفسر:** بزيادة ثابت التأين يزداد تركيز OH^- في محلول القاعدة الضعيفة.

4- **أطبق:** يبيّن الجدول المجاور قيمَ ثابت تأين عدد من الحموض الضعيفة (عند التركيز نفسه). أدرس هذه القيم، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

أ. أكتب صيغة القاعدة المرافقـة التي لها أعلى قيمة pH .

ب. أحـدد أيـ المحلولـين له أقل رقم هيدروجينـي HNO_2 أم HCN .

جـ. أـستـنـجـ الحـمـضـ الـذـيـ يـكـونـ تـرـكـيزـ H_3O^+ فـيـ أـقـلـ مـاـ يـمـكـنـ.

دـ. أـتـوـقـعـ الحـمـضـ الـذـيـ يـحـتـويـ مـحـلـولـهـ عـلـىـ أـقـلـ تـرـكـيزـ مـنـ أـيـوـنـاتـ OH^- .

هـ. أـحـسـبـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ pH لـمـحـلـولـ CH_3COOH ; حـضـرـ بـإـذـابـةـ 12 g مـنـهـ فـيـ 400 mL مـاءـ. عـلـمـاـ

أـنـ (ـالـكـتـلـةـ الـمـوـلـيـةـ لـلـحـمـضـ $\text{CH}_3\text{COOH} = 60 \text{ g/mol}$). ($\log 2.9 = 0.46$).

5- **أطبق:** يبيّن الجدول قيم K_b لعدد من القواعد الضعيفة (عند التركيز نفسه). أدرسها، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

| K_b | القاعدة |
|----------------------|--------------------------------|
| 4.4×10^{-4} | CH_3NH_2 |
| 1.8×10^{-5} | NH_3 |
| 1.7×10^{-6} | N_2H_4 |
| 1.4×10^{-9} | $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ |

أـ. أـكـتـبـ صـيـغـةـ الـحـمـضـ الـمـرـافـقـ الـذـيـ لـهـ أـقـلـ pH .

بـ. أحـددـ أيـ القـوـاعـدـ يـحـتـويـ مـحـلـولـهـ عـلـىـ أـقـلـ تـرـكـيزـ مـنـ H_3O^+ .

جـ. أـسـتـنـجـ أيـ القـوـاعـدـ أـكـثـرـ تـأـيـيـنـاـ فـيـ مـاءـ.

دـ. أـكـمـلـ الـمـعـادـلـةـ الـآـتـيـةـ،ـ ثـمـ أـعـيـنـ الزـوـجـيـنـ الـمـتـرـافـقـيـنـ:



هـ. أـحـسـبـ كـتـلـةـ القـاعـدـةـ N_2H_4 الـلـازـمـ إـضـافـتـهـ إـلـىـ 400 mL مـاءـ لـتـحـضـيرـ مـحـلـولـ مـنـهـ؛ـ رـقـمـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ

يـساـويـ 9.4 (ـعـلـمـاـ أـنـ الـكـتـلـةـ الـمـوـلـيـةـ لـلـقـاعـدـةـ $\text{N}_2\text{H}_4 = 32 \text{ g/mol}$ ،ـ وـأـنـ $0.6 = \log 3.9$).

6. اختار الاجابة الصحيحة لكل فقرة مما يأتي:

1. محلول حمض افتراضي قيمة ثابت التأين K_a له $10^{-2} \times 2$ ، وتركيز أيونات H_3O^+ فيه $10^{-3} M$ ، فإن

تركيز هذا الحمض (M) يساوي:

د. 1×10^{-3}

ج. 1×10^{-1}

ب. 2×10^{-2}

أ. 2×10^{-4}

* أدرس المعلومات الواردة في الجدول لمحض افتراضية متساوية التركيز، وأجيب عن الفقرات الآتية
(٥ ، ٤ ، ٣ ، ٢).

| محلول الحمض ($1 M$) | HB | HA | HC | HD |
|-----------------------|-----|----|-----|-----|
| pH | 5.3 | 3 | 1.2 | 6.5 |

2. محلول الحمض الأقوى، هو:

د. HD

ج. HC

ب. HB

أ. HA

3. محلول الحمض الذي يكون فيه أقل تركيز لأيونات H_3O^+ ، هو:

د. HD

ج. HC

ب. HB

أ. HA

4. محلول الحمض الذي يكون فيه تركيز أيونات OH^- يساوي $10^{-11} M$ ، هو:

د. HD

ج. HC

ب. HB

أ. HA

5. قيمة K_a لمحلول الحمض HB تساوي:

د. 1×10^{-5}

ج. 1×10^{-8}

ب. 1×10^{-3}

أ. 1×10^{-6}

محليل الأملاح Salts Solutions

تُعدُّ الأملاح من المواد الأساسية المكونة لجسم الإنسان، ويحصل عليها عن طريق الغذاء والماء. وللأملاح دور مهم في تنظيم الكثير من العمليات الحيوية التي تحدث في الجسم؛ فأملاح الكالسيوم تدخل في تركيب العظام والأسنان، وأملاح الصوديوم تساعد على حفظ التوازن المائي داخل الخلية وخارجها، وتعمل على تنظيم ضغط الدم، كما تساعد أملاح البوتاسيوم على ضبط وظائف العضلات وتوسيع الأوعية الدموية لتسهيل انتقال الدم، وَتُستعمل الأملاح في صناعة الكثير من الأدوية، ومستحضرات التجميل، وغيرها، ويبيّن الشكل (9) بعض الأملاح المستخدمة في الصناعات المختلفة. فما المقصود بالأملاح؟ وما أهم خصائصها؟

الخصائص الحمضية والقاعدية للأملاح:

Acidic and basic properties of salts

فسّر مفهوم برونستد-لوري سلوكَ كثير من الـحموض والـقواعد وفقاً لقدرتها على منح البروتون أو استقباله، كما فسّرَ الخصائص الحِمضية والقاعدية للأملاح تبعاً لقدرة أيوناتها على منح البروتون أو استقباله في التفاعل؛ فالأملاح **Salts** مركبات أيونية تنتج من تفاعل محلول حمض مع محلول قاعدة بوجه عام، وعند إدراكتها في الماء تتفكك متجهةً أيوناتٍ موجبةً وأخرى سالبة، وقد تتفاعل هذه الأيونات مع الماء وتنتج أيونات H_3O^+ أو OH^- في ما يُعرف بعملية التَّمَيُّه **Hydrolysis**. وتنافوت الأملاح في قدرتها على التفكك، وفي درسنا هذا سوف ندرسُ الأملاح على فرض أنها تفكك كُلّياً.

الشكل (9): بعض الأملاح المستخدمة في الصناعات المختلفة.



الفكرة الرئيسية:

للكثير من الأملاح خصائص حمضية أو قاعدية، حيث تغيّر من الرقم الهيدروجيني للمحلول الذي تضاف إليه، ويتحت عن ذوبان الملح القاعدي المشتق من الحمض الضعيف فيه ما يسمى محلول المنظم، وكذلك بالنسبة إلى القاعدة الضعيفة عندما يذوب فيها الملح الحمضي المشتق منها. ويقاوم محلول المنظم التغيير في الرقم الهيدروجيني في ما لو أضيفت إليه كمية قليلة من حمض أو قاعدة قوية.

نَتْجَاتُ التَّعْلُم :

- أُوْضِحَ المقصود بكلٍّ من: الملح، التَّميُّه، الأيون المشترك، محلول المنظم.
- أُفْسِرَ خصائص الملح الحِمضية أو القاعدية.
- أحسبُ الرَّقم الهيدروجيني لمحلول حمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة عند إضافة كمية من الملح.
- أجري بعض الحسابات المتعلقة بالمحلول المنظم.

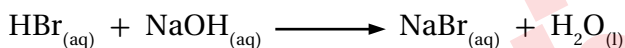
المفاهيم والمصطلحات:

- | | |
|--------------------|------------------|
| Hydrolysis | التَّمَيُّه |
| Common Ion | الأيون المشترك |
| Buffered Solutions | المحاليل المنظمة |

تختلف طبيعة الملح وسلوكه تبعاً لمصدر أيوناته من الحمض والقاعدة وقادرتها على التفاعل مع الماء، بعض الأملاح لا تتميّز في الماء، لذا لا تنتج أيونات H_3O^+ أو OH^- ؛ فهي ذات طبيعة متعادلة، مثل كلوريد الصوديوم NaCl ، وبعضها الآخر يتميّز في الماء، فيتيح أيونات H_3O^+ ، فيكون له خصائص حموضية، مثل كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، أو يتيح أيونات OH^- ، وله خصائص قاعدية، مثل فلوريد البوتاسيوم KF ، أنظر الشكل (10). حيث يُبين اختلاف لون كاشف بروموميثيل الأزرق في محليل الأملاح الثلاثة تبعاً لاختلاف خصائصها. وستعرّف في ما يأتي خصائص بعض هذه الأملاح.

الأملاح المتعادلة Neutral Salts

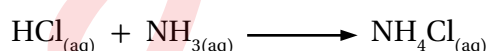
تنتج الأملاح المتعادلة عند تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية. فمثلاً؛ ينتج ملح بروميد الصوديوم NaBr من تعادل محلول الحمض القوي HBr مع محلول القاعدة القوية NaOH ، كما في المعادلة الآتية:



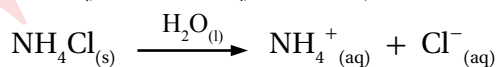
بالتدقيق في صيغة الملح NaBr ؛ نجد أنه يتكون من أيون البروميد Br^- ، وهو قاعدة مرافقة ضعيفة للحمض القوي الهيدروبروميك HBr ، لا يمكنه استقبال البروتون في محلول، فلا يتفاعل مع الماء، ولا يؤثر في تركيز أيونات OH^- أو H_3O^+ ، أمّا الأيون Na^+ فمصدره القاعدة القوية هيدروكسيد الصوديوم NaOH ، وليس له القدرة على التفاعل مع الماء، فلا يؤثر في تركيز أيونات H_3O^+ أو OH^- في محلول، ومن ثم فإنَّ تركيز أيونات H_3O^+ وأيونات OH^- تبقى ثابتة في الماء، وبذلك يكون الرقم الهيدروجيني لمحلول الأملاح الناتجة من تفاعل حمض قوي وقاعدة قوية، مثل الملح بروميد الصوديوم NaBr ؛ يساوي 7، وتكون محليلها متعادلة.

الأملاح الحموضية Acidic Salts

تنتج الأملاح الحموضية من تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة. فمثلاً؛ ينتج ملح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl من تفاعل حمض الهيدروكلوريك HCl مع الأمونيا NH_3 ، كما في المعادلة الآتية:



وعند تفكك الملح الحمضي يكون الأيون السالب قاعدةً مرافقة ضعيفة لحمض قوي؛ فلا يتفاعل مع الماء، بينما يسلك الأيون الموجب كحمض مرافق قوي للقاعدة الضعيفة، ويتفاعل مع الماء وينتج أيون الهيدرونيوم H_3O^+ . فمثلاً؛ يذوب ملح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl في الماء، كما في المعادلة الآتية:



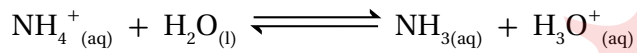
يلاحظ أنَّ أيون الكلوريد Cl^- قاعدةً مرافقة ضعيفة لحمض الهيدروكلوريك القوي HCl وليس له القدرة على استقبال البروتون في محلول؛ أي أنه لا



الشكل (10): اختلاف لون الكاشف في محليل بعض الأملاح.

أَفْكُر: ما الجِمْسُ والقاعدة اللذان يتَّجُّ من تفاعلهما ملحُ كربونات الليثيوم الهيدروجينية LiHCO_3 ؟

يتفاعل مع الماء، في حين أنَّ أَيونَ الأمونيوم NH_4^+ حِمْضٌ مُرافق قوي نسبياً للقاعدة الضعيفة الأمونيا NH_3 ، يمكنه منع البروتون للماء في المحلول منتجًا أيونات الهيدرونيوم H_3O^+ ، كما في المعادلة الآتية:



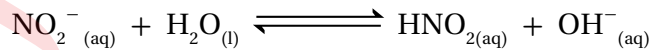
وبذلك يزداد تركيز H_3O^+ في المحلول، ويقلُّ الرَّقمُ الهيدروجيني، ويكون محلول الملح حِمْضيًّا.

الأملَاحُ القاعديَّة Basic Salts

تُنْتَجُ الأملَاحُ القاعديَّة من تفاعل قاعدة قويَّة مع حِمْسٍ ضعيفٍ، وعند تفكك الملح القاعدي يكون الأَيونُ الموجب الناتج ضعيفاً ومصدره قاعدة قويَّة فلا يتفاعل مع الماء، بينما يسلُك الأَيونُ السالب كقاعدة مُرافقة قويَّة للحِمْسِ الضعيف، ويتَّفَاعلُ مع الماء ويُنْتَجُ أَيونَ الهيدروكسيد OH^- . فمثلاً؛ يذوب ملح نترات البوتاسيوم KNO_3 في الماء ويتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يكون مصدرَ أَيونات البوتاسيوم K^+ القاعدةُ القويَّةُ هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ، لذاً، فهي لا تتفاعل مع الماء ولا تؤثِّر في تركيز أَيونات H_3O^+ أو OH^- في المحلول، أمَّا أَيوناتُ التتریت NO_2^- فهي قاعدة مُرافقة قويَّة نسبياً لِحِمْسِ النيتروجين (III) الضعيف HNO_2 ، لذاً، تتفاعل مع الماء، كما في المعادلة الآتية:



يتَّضحُ منَ المعادلة أنَّ تركيزَ أَيونات الهيدروكسيد OH^- يزدادُ في المحلول، وبذلك يزدادُ الرَّقمُ الهيدروجيني pH ، ويكون محلول الملح قاعديًّا.

نستَّنتجُ ممَّا سبق؛ أنَّ بعضَ الأملَاح تذوبُ في الماء وتتفكَّكُ إلى أَيونات سالبةٍ وأُخْرَى موجِّبة، وتنشرُ بين جُزيئات الماء دون أن تتفاعل معها، مثل ملح كلوريد الصوديوم NaCl ، وهذا مَا يُعرفُ بالذوبان، أمَّا في التَّتمِيمِ فإنَّ الأَيونات الناتجة من تفكك الملح تتفاعلُ مع الماء وتغيِّرُ من تركيزَ أَيونات OH^- أو H_3O^+ ، ومن ثُمَّ تؤثِّرُ في الرَّقمُ الهيدروجيني للمحلول الناتج، وبهذا يكون لمحاليل الأملَاح تأثيرٌ حِمْضيٌّ أو قاعديٌّ أو متعادل، ويعتمد ذلك على مصدرَ أَيونات الملح منَ الحِمْسِ والقاعدة.

أنظرُ الجدول (10).

الجدول (10): سلوك الملح تبعًا لمصدرَ أَيوناته.

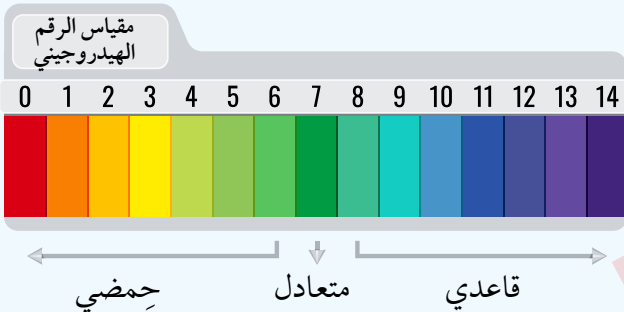
| تأثِيرُ محلول الملح | مصدرُ أَيونات الملح منَ الحِمْسِ والقاعدة |
|---------------------|---|
| متعادل | حِمْضٌ قويٌّ |
| حِمْضيٌّ | حِمْضٌ قويٌّ |
| قاعديٌّ | حِمْضٌ ضعيفٌ |

التجربة 3

تميُّز الأملاح

المواد والأدوات:

كميات مناسبة من الأملاح الآتية: كلوريد الصوديوم NaCl ، كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، كربونات الصوديوم Na_2CO_3 ، الهيدروجينية CH_3COONa ، محلول الكاشف العام، كأس زجاجية 100 mL عدد (5)، قطع ورق لاصق، ماء مُقطَّر، قطار، ملعقة تحرير، ميزان حساس، مِxbار مُدرَج.



إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع المواد الكيميائية بحذر.

خطوات العمل:

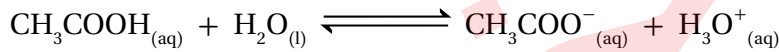
- أكتب اسم كل ملح وصيغته الكيميائية على قطعة الورق اللاصق وألصقها على أحد الكؤوس، ثم الصقُ على الكأس الأخيرة ورقة كُتب عليها ماء مُقطَّر.
- أقيسُ:** أضع باستخدام المِxbار المُدرَج 20 mL من الماء المُقطَّر، في كل كأس زجاجية.
- الاحظُ:** أضيفُ، باستخدام القطار، قطرتين من محلول الكاشف العام إلى كل كأس زجاجية، وأحرِّكُها باستخدام ملعقة التحرير. الاحظ لون محلول وأسجّله.
- أقيسُ** 3 g من ملح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، وأضيفها إلى الكأس المخصص لها، ثم أحرِّكُ محلوله، وأسجّل اللون الذي يظهرُ فيه.
- الاحظُ:** أكررُ الخطوة (4) مع بقية الأملاح في الكؤوس الأخرى، وألاحظُ تغييرَ لوان المحاليل، وأسجّل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

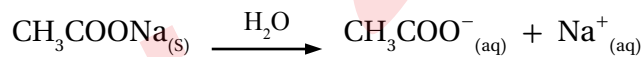
- أصفُ** لوانَ محاليل الأملاح في التجربة بعد إضافة الكاشف لكل منها.
- أفسُرُ** تشابه لون محلول كلوريد الصوديوم NaCl بعد إضافة الكاشف إليه. ولون محلول الكاشف في الماء المُقطَّر.
- أصنفُ** محاليل الأملاح في التجربة إلى حمضية، أو قاعدية، أو متعادلة.
- أتوقع قيمة pH لكل محلول في التجربة بالاعتماد على الألوان المعيارية للكاشف العام في المحاليل المختلفة.
- أفسُرُ:** أكتب معادلة كيميائية أفسُرُ بواسطتها السلوك الحمضية أو القاعدية لكل محلول.

تأثير الأيون المشترك: Common Ion Effect

توجد محاليل الحموض الضعيفة ومحاليل القواعد الضعيفة في حالة اتزان ديناميكي، ويمكن التأثير في موضع الاتزان -وفقاً لمبدأ لوتشاتيليه- بطرائق عدّة؛ منها إضافة مادة إلى التفاعل تؤثر في موضع الاتزان. فمثلاً؛ يتآكل حمض الإيثانويك CH_3COOH في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



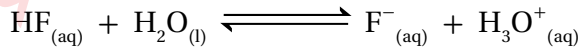
وتكون الأيونات الناتجة ($\text{CH}_3\text{COO}^{-}$, H_3O^{+}) في حالة اتزان مع جزيئات الحمض غير المتأكل CH_3COOH ، وعند إضافة ملح إيثانوات الصوديوم إلى محلول يتفكك كلياً، وفق المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلتين السابقتين أنَّ الأيون $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$ ينبع من كُلِّ من الحمض CH_3COOH ، والملح CH_3COONa ؛ فهو يدخل في تركيب كُلِّ منها، ويسمى **الأيون المشترك Common Ion**، وعند إضافة الأيون $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$ إلى محلول الحمض الضعيف CH_3COOH يعمل على إزاحة موضع الاتزان نحو اليسار، و يؤدي إلى تغيير تركيز المواد في محلول، وهو ما يسمى **تأثير الأيون المشترك Common Ion Effect**. فما أثر إضافة أيون مشترك على تركيز كُلِّ من أيونات H_3O^{+} وأيونات OH^{-} في محلول؟

الأثر القاعدي للأيون المشترك The basic Effect of Common Ion

يوجد حمض الهيدروفلوريك في حالة اتزان؛ حيث تكون الأيونات الناتجة من تأكيل الحمض في حالة اتزان مع جزيئات الحمض غير المتأكل، كما في المعادلة الآتية:

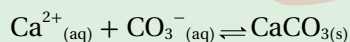
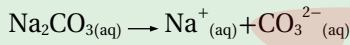


وعند إضافة ملح فلوريد الصوديوم NaF إلى محلول الحمض يتفكك، وفق المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلتين السابقتين أنَّ هناك مصدرين للأيون F^{-} ؛ أحدهما الحمض HF ، والآخر الملح NaF ؛ وبذلك يكون F^{-} الأيون المشترك في محلول، وإن إضافة الملح NaF إلى محلول الحمض الضعيف HF تؤدي إلى زيادة تركيز الأيون المشترك F^{-} في محلول، وفقاً لمبدأ لوتشاتيليه؛ فإنَّ موضع الاتزان يُزاح إلى

تحتوي المياه في المناطق التي توجد فيها صخور جيرية على نسبة عالية من أيونات الكالسيوم التي تسبب عسر الماء، ولقليل هذه النسبة؛ يضاف ملح كربونات الصوديوم الذي يتفكك كلياً ويزيد من تركيز أيونات الكربونات في الماء فيندفع التفاعل في محلول كربونات الكالسيوم بالاتجاه العكسي ويسبب ترسبها ويفقد تركيز أيون الكالسيوم كما في التفاعلات:



المثال 24

جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيقلل من تأين الحمض الضعيف HF، كما أنه يقلل من تركيز أيونات H_3O^+ ، ويزيد من الرّقم الهيدروجيني للمحلول، ويمكن حساب تركيز أيونات H_3O^+ والرّقم الهيدروجيني pH للمحلول عند إضافة الملح، كما في الأمثلة الآتية:



أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحِمض الضعيف CH_3COOH ، حيث تركيزه 0.1 M ، ورّقامُه الهيدروجيني $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$ mol/L، إذا أُضيف إلى لتر منه 0.2 mol من ملح إيثانوات الصوديوم CH_3COONa . علمًا أنَّ $\text{pH} = 2.9$ (أهم التغير في الحجم).

تحليل السؤال: $[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$

$$\text{حجم محلول} = 1 \text{ L}$$

عدد مولات الملح $0.2 \text{ mol} = \text{CH}_3\text{COONa}$

$$[\text{CH}_3\text{COONa}] = \frac{n}{V} = \frac{0.2}{1} = 0.2 \text{ M}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

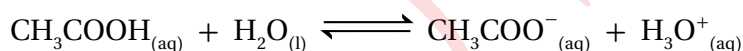
الرّقمُ الهيدروجيني قبل إضافة الملح: $\text{pH} = 2.9$

الرّقمُ الهيدروجيني بعد إضافة الملح: $\text{pH} = ?$

المطلوب: حساب التغيير في الرّقم الهيدروجيني ΔpH

الحل:

أكتب معادلة تأين الحِمض:



عند إضافة الملح CH_3COONa يتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يتضحُ من المعادلتين السابقتين أنَّ الأيون المشترك CH_3COO^- ينبع من تأين الحِمض CH_3COOH ، وتفكك الملح CH_3COONa . ولأنَّ ثابت تأين الحِمض صغير جدًّا، فإنَّ تركيز أيونات CH_3COO^- الناتج من تأينه يكون صغيرًا جدًّا يمكن إهماله، ويعدُ الملح المصدر الرئيسي لهذه الأيونات، لذلك فإنَّ تركيز الأيون المشترك CH_3COO^- يكون مساوياً لتركيز الملح CH_3COONa في المحلول؛ أي أنَّ:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = [\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.2 \text{ M}$$

استخدم ثابت تأين الحِمض K_a لحساب تركيز H_3O^+ ، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.2)}{0.1}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 8.5 \times 10^{-6} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني pH ، للمحلول بعد إضافة الملح كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = 6 - \log 8.5 = 6 - 0.93 = 5.07$$

أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني ΔpH باستخدام العلاقة الآتية:

$$\Delta\text{pH} = 5.07 - 2.9 = 2.17$$

وهذا يشير إلى حدوث زيادة في الرّقم الهيدروجيني بمقدار 2.17؛ بسبب إضافة الأيون المشترك إلى محلول الحمض.

المثال 25

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول مكون من الحمض HNO_2 تركيزه 0.085 M والملح KNO_2 تركيزه 0.1 M ؛ تركيز H_3O^+ ؟ (علمًا أنَّ $\log 3.825 = 0.58$ ، $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$).

$$[\text{HNO}_2] = 0.085 \text{ M}$$

$$[\text{KNO}_2] = 0.1 \text{ M}$$

$$K_a = 4.5 \times 10^{-4}$$

المطلوب: حساب الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض والملح.

الحل:

أكتب معادلة كلٌ من الحمض والملح:



لحساب الرّقم الهيدروجيني pH للمحلول، أحسب $[\text{H}_3\text{O}^+]$ باستخدام K_a كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{NO}_2^-]}{[\text{HNO}_2]}$$

$$4.5 \times 10^{-4} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.1)}{0.085}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 3.825 \times 10^{-4} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني للمحلول، كما يأتي:

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

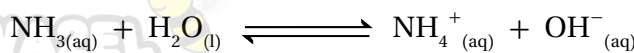
$$\text{pH} = -\log (3.825 \times 10^{-4}) = 4 - 0.58 = 3.42$$

أنا حقق. أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض H_2SO_3 الذي تركيزه 0.2 M وحجمه 400 mL ، إذا

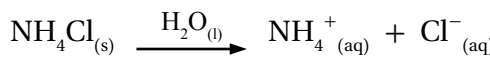
أضيف إليه 0.2 mol من الملح NaHSO_3 . (علمًا أنَّ $\log 5.1 = 0.71$ ، $\log 5.2 = 0.72$ ، $K_a = 1.3 \times 10^{-2}$).

الأثر الحمسي للأيون المشترك: The Acidic Effect of Common Ion

تتأين القواعد الضعيفة جزئياً في الماء، فتنتج أيونات الهيدروكسيد OH^- وأيونات أخرى موجبة، وتكون تراكيز الأيونات الناتجة في حالة اتران مع جزيئات القاعدة غير المتائية في محلول. فمثلاً؛ تتأين الأمونيا، كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة ملح، مثل كلوريد الأمونيوم NH_4Cl إلى محلول القاعدة يتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلتين السابقتين أن هناك مصدرين للأيون NH_4^+ ; أحدهما القاعدة NH_3 ، والآخر الملح NH_4Cl ، وبذلك يكون NH_4^+ الأيون المشترك في محلول، وعند إضافة الملح NH_4Cl إلى محلول القاعدة الضعيفة NH_3 يزداد تركيز الأيون المشترك، ووفقاً لمبدأ لوتشاتيليه فإنَّ موضع الاتزان يُزاح إلى جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيقلل من تأين القاعدة الضعيفة NH_3 ، ويُقلل في الوقت نفسه من تركيز أيونات OH^- ، ومن ثم يزداد تركيز أيونات H_3O^+ ، ويقل الرقم الهيدروجيني pH للمحلول. والأمثلة الآتية توضح كيفية حساب تركيز أيونات OH^- والرقم الهيدروجيني pH لمحلول القاعدة الضعيفة عندما يضاف إليه أيون مشترك.



أصم - باستخدام

برنامج صانع الأفلام

(Movie Maker) - فيلم قصيراً

لتوسيع الخصائص الحمضية

والقاعدية للأملاح والأيون

المشتراك، ثم أشاركه زملائي /

زميلاتي في الصف.

المثال 26

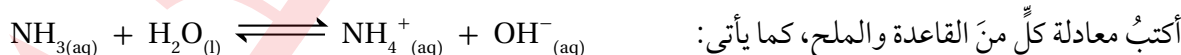
أحسب التغيير في الرقم الهيدروجيني لمحلول الأمونيا NH_3 ، الذي حجمه 1 L وتركيزه 0.1 M، ورقمُ الهيدروجيني pH تقريباً 11.13، إذا أُضيف إليه 0.2 mol من ملح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl . (علماً أن $\log 1.1 = 0.04$ ، $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\text{log } 1.1 = 0.04$ ، $\log 1.04 = 0.02$ ، $\log 0.96 = -0.02$).

تحليل السؤال: عدد مولات الملح = 0.2 mol، حجم محلول = 1L

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب التغيير في الرقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة.

الحل:



أكتب معادلة كل من القاعدة والملح، كما يأتي:



$$[\text{NH}_4\text{Cl}] = [\text{NH}_4^+] = \frac{n}{V} = \frac{0.2 \text{ mol}}{1 \text{ L}} = 0.2 \text{ M}$$

أحسب تركيز الملح كما يأتي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

استخدم ثابت تأين القاعدة لحساب $[\text{OH}^-]$ ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b [\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.1}{0.2} = 0.9 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب $[\text{H}_3\text{O}^+]$ باستخدام ثابت تأين الماء K_w ، كما يأتي:

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{0.9 \times 10^{-5}} = 1.1 \times 10^{-9} \text{ M}$$

أحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log(1.1 \times 10^{-9}) = 9 - 0.04 = 8.96$$

الاحظ تغير قيمة pH من 11.13 إلى 8.96 أي أنها نقصت بمقدار 2.17

المثال 27

أحسب عدد مولات الملح $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Br}$ اللازم إضافتها إلى 400 mL من محلول القاعدة CH_3NH_2 التي تركيزها 0.1 M، ليصبح رقمه الهيدروجيني 10.5 (علماً أن: $\log 3.2 = 0.5$ ، $K_b = 4.4 \times 10^{-4}$ ، أهمل التغيير في الحجم).

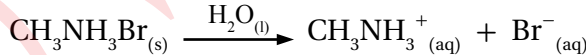
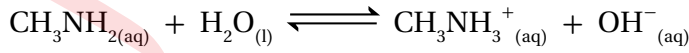
تحليل السؤال:

$$[\text{CH}_3\text{NH}_2] = 0.1 \text{ M} , \text{pH} = 10.5 , \log 3.2 = 0.5 , K_b = 4.4 \times 10^{-4}$$

$$\text{حجم القاعدة} = 400 \text{ mL}$$

المطلوب: حساب عدد مولات الملح . $\text{CH}_3\text{NH}_2\text{Br}$

الحل: أكتب معادلة تأين كل من القاعدة والملح، كما يأتي:



استخدم pH لحساب تركيز H_3O^+

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-10.5} = 10^{0.5} \times 10^{-11} = 3.2 \times 10^{-11} \text{ M}$$

أحسب تركيز OH^- باستخدام ثابت تأين الماء K_w :

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{3.2 \times 10^{-11}} = 3.1 \times 10^{-4} \text{ M}$$

أطبق ثابت تأين القاعدة K_b لحساب تركيز الملح المشترك:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{CH}_3\text{NH}_3^+]}{[\text{CH}_3\text{NH}_2]}$$

$$4.4 \times 10^{-4} = \frac{3.1 \times 10^{-4} [\text{CH}_3\text{NH}_3^+]}{0.1}$$

$$[\text{CH}_3\text{NH}_3^+] = 1.42 \times 10^{-1} \text{ M} = 0.142 \text{ M}$$

أحسب عدد مولات الملح، كما يأتي:

$$n = M \cdot v = 0.142 \text{ M} \times 0.4 \text{ L} = 0.057 \text{ mol}$$

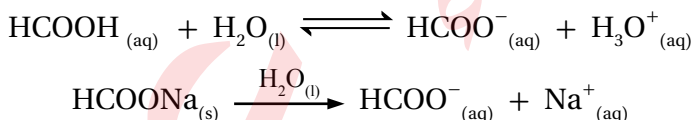
المحاليل المنظمة Buffered Solutions

تؤدي إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إلى الماء إلى تغيير كبير في الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج، إلا أن هناك بعض المحاليل لا يتأثر رقمها الهيدروجيني بشكل ملحوظ نتيجة هذه الإضافة تسمى **المحاليل المنظمة Buffered Solutions**، وهي محاليل يمكنها مقاومة التغيير في الرقم الهيدروجيني pH عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إليها؛

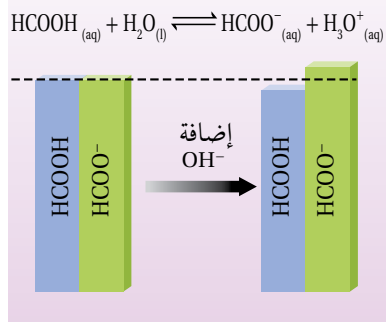
فهي تتكون من حمض ضعيف وقاعدته المرافقة (حمض ضعيف وملحه) أو قاعدة ضعيفة وحمضها المرافقة (قاعدة ضعيفة وملحها)، وتُعد المحاليل المنظمة من أهم تطبيقات الأيون المشترك، وتستخدم في مجالات صناعية واسعة، مثل صناعة الأصباغ، ومستحضرات التجميل، والصناعات الدوائية، وغيرها، كما تحتوي الأنظمة الحيوية في أجسام الكائنات الحية على كثير من المحاليل المنظمة، من أهمها محلول المنظم في الدم، حيث يتكون من حمض الكربونيك H_2CO_3 وقاعدته المرافقة HCO_3^- ، ويعمل على الحفاظ على الرقم الهيدروجيني للدم عند نحو 7.4، فالدم يحمل المواد المختلفة ذات الطبيعة الحمضية أو القاعدية التي تدخل إلى الجسم دون أن يتغير رقم الهيدروجيني. وعليه؛ سنتعرّف في ما يأتي إلى نوعين من المحاليل المنظمة وكيفية عملها.

المحاليل المنظمة الحمضية Acidic Buffered Solutions

يتكون محلول المنظم الحمضي من حمض ضعيف وقاعدته المرافقة. فمثلاً؛ يحتوي محلول حمض الميثانويك HCOOH، وملحه HCOONa، على نسبة عالية من جزيئات الحمض غير المتآينة، وعلى نسبة عالية من القاعدة المرافقة HCOO^- الناتجة من تفكك الملح، إضافة إلى نسبة منخفضة من أيونات H_3O^+ . وتوضّح المعادلتان الآتيتان تأثير الحمض وتفكك الملح:



وعند إضافة كمية قليلة من قاعدة قوية مثل NaOH تأثير Na^+ ، وتنتج أيونات OH^- ، حيث يُستهلك معظمها عن طريق تفاعಲها مع الحمض HCOOH، وتتكون نتيجة لذلك القاعدة المرافقة HCOO^- ؛ وبهذا فإن تركيز الحمض سوف يقل بمقدار تركيز أيونات OH^- المضافة (القاعدة المضافة)، وفي الوقت نفسه يزداد تركيز الأيون المشترك HCOO^- بالمقدار نفسه، وبذلك تغيير النسبة بين تركيز الحمض وقاعدته المرافقة بدرجة قليلة، أنظر الشكل (11)، ويتغير تركيز H_3O^+ بنسبة صغيرة جداً، ويحدث تغيير صغير جداً في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول.



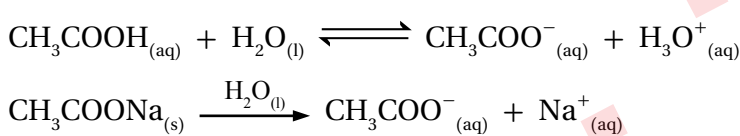
الشكل (11): آثار إضافة قاعدة إلى محلول منظم حمضي.

أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول يتكون من حمض الإيثانويك CH_3COOH تركيزه 0.5 M وملح إيثانوات الصوديوم CH_3COONa ; تركيزه 0.5 M ، ثم أقارنه بالرَّقم الهيدروجيني للمحلول بعد إضافة 0.01 mol من القاعدة القوية هيدروكسيد الصوديوم NaOH إلى 1 L من المحلول. (علمًا أن $\text{Ka} = 1.7 \times 10^{-5}$, $\log 1.7 = 0.23$, $\log 1.63 = 0.21$ ، أهمل التغير في الحجم).

$$\text{تحليل السؤال: } [\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 \text{ M} , [\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.5 \text{ M} , [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

$$\text{حجم المحلول} = 1 \text{ L} , \text{Ka} = 1.7 \times 10^{-5}$$

المطلوب: مقارنة الرَّقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة NaOH وبعدها.



الحل:

أحسب أولاً pH للمحلول قبل إضافة القاعدة NaOH ، كما في الأيون المشترك:

$$\text{Ka} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.5)}{0.5}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.7 \times 10^{-5} \text{ M}$$

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

$$\text{pH} = -\log (1.7 \times 10^{-5}) = 5 - \log 1.7 = 5 - 0.23 = 4.77$$

عند إضافة القاعدة NaOH تتأين كليًا ويكون $[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$

وتتفاعل مع الحِمض CH_3COOH ويقلُّ تركيزه بمقدار ترکيز OH^- ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك تتكون القاعدة المرافقة CH_3COO^- ويزداد تركيزها بمقدار ترکيز OH^- ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

استخدُم ثابت تأين الحِمض K_a لحساب تركيز H_3O^+ والرَّقم الهيدروجيني pH من جديد، كما يأتي:

$$\text{Ka} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

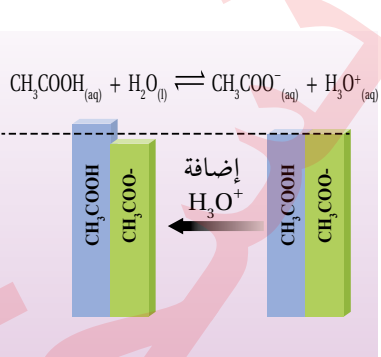
$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.51)}{0.49}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.63 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log (1.63 \times 10^{-5}) = 5 - 0.21 = 4.79$$

يتَّضحُ من المثال أنَّ هناك زيادة قليلة جدًا في الرَّقم الهيدروجيني بمقدار 0.02.

وبالمثل؛ عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي مثل HCl إلى المحلول يتآكل، وتتخرج أيونات H_3O^+ التي يستهلك معظمها عن طريق تفاعلها مع القاعدة المرافقة CH_3COO^- لتكوين الحمض CH_3COOH ؛ وبذلك يقل تركيز القاعدة المرافقة CH_3COO^- بمقدار تركيز أيونات H_3O^+ المضافة (الحمض المضاف)، ويزداد تركيز الحمض CH_3COOH بالمقدار نفسه، وتتغير النسبة بين تركيز H_3O^+ والحمض وقاعدته المرافقة بدرجة قليلة، أنظر الشكل (12)، ويغير تركيز H_3O^+ بنسبة صغيرة جدًا، وبهذا يحدث تغيير صغير جدًا في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول. ويمكن توضيح ذلك عن طريق المثال الآتي:



الشكل (12): أثر إضافة حمض إلى محلول منظم حمضي.

المثال 29

أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول في المثال السابق عند إضافة 0.01 mol من الحمض HCl إلى 1 L من المحلول، ثم أقارنها بالرقم الهيدروجيني للمحلول قبل الإضافة. (علماً أن $0.25 = 1.77 = \log 1.77$ ، أهمل التغير في الحجم).

تحليل السؤال:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.5 \text{ M}$$

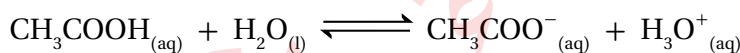
$$[\text{HCl}] = 0.01 \text{ M}$$

$$\text{حجم المحلول} = 1 \text{ L}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

المطلوب: مقارنة الرقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة HCl وبعدها.

الحل:



أحسب الرقم الهيدروجيني pH بعد إضافة الحمض HCl، ثم أقارنها بالرقم الهيدروجيني قبل الإضافة.

عند إضافة الحمض HCl يتآكل كليًا ويكون $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HCl}] = 0.01 \text{ M}$

يتفاعل الحمض HCl مع القاعدة المرافقة CH_3COO^- ، ويقل تركيزها بمقدار تركيز H_3O^+ ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك يتكون الحمض CH_3COOH ، ويزداد تركيزه بمقدار تركيز H_3O^+ ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أُستخدم ثابت تأين الحِمض K_a لحساب تركيز H_3O^+ والرَّقم الهيدروجيني pH من جديد، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[H_3O^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[H_3O^+](0.49)}{0.51}$$

$$[H_3O^+] = 1.77 \times 10^{-5} M$$

$$pH = -\log(1.77 \times 10^{-5}) = 5 - 0.25 = 4.75$$

الاحظ أنَّ pH للمحلول قبل إضافة الحِمض HCl تساوي 4.77، أمَّا بعد إضافة الحِمض HCl فأصبحت pH تساوي 4.75؛ فيشير ذلك إلى حدوث انخفاض قليل جدًا في الرَّقم الهيدروجيني بمقدار 0.02.

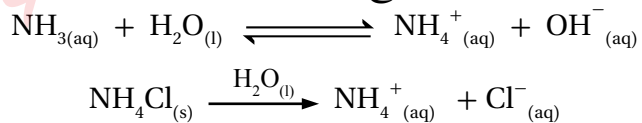
تحقق: ✓

1- أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول منظم يتكون من كلٍّ من حِمض البنزويك C_6H_5COOH وملح بنزوات الصوديوم C_6H_5COONa . تركيز كلِّ منها $0.2 M$ علمًا أنَّ $K_a = 6.3 \times 10^{-5}$.

2- أحسب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول السابق عند إضافة $0.01 mol$ من الحِمض HBr إلى $1 L$ من المحلول. (أهمل التغيير في الحجم).

المحاليل المنظمة القاعديّة Basic Buffered Solutions

يتكونُ المحلول المنظم القاعدي من قاعدة ضعيفة وحمضها المرافق. فمثلاً، محلول القاعدة NH_3 ، وملحُها NH_4Cl ، يحتوي على نسبة عالية من جُزيئات القاعدة غير المتأينة، وعلى نسبة عالية من أيونات الحِمض المرافق NH_4^+ الناتج من تأين الملح، إضافة إلى نسبة منخفضة من أيونات OH^- . وتوضُّح المعادلتان الآتيتان تأينَ كلٍّ من القاعدة والملح:



و عند إضافة كمية قليلة من قاعدة قوية، مثل $NaOH$ تأين، وتتتج أيونات OH^- ، حيث يُستهلكُ معظمها عن طريق تفاعಲها مع الحِمض المرافق NH_4^+ لتكونين القاعدة NH_3 ؛ وبذلك يزدادُ تركيزُ القاعدة NH_3 بمقدار تركيز أيونات OH^- المضافة (القاعدة المضافة)، ويقلُّ تركيزُ الحِمض NH_4^+ بالمقدار نفسه، وتتغيرُ نسبة تركيز القاعدة وحمضها المرافق بدرجة قليلة، أنظر الشكل (13)، ويتحسن تركيز OH^- بنسبة صغيرة جدًا؛ وبهذا يحدث تغيرٌ صغيرٌ جدًا في الرَّقم الهيدروجيني pH للمحلول.



أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول منظم يتكونُ من محلول الأمونيا NH_3 ، الذي تركيزه 0.5 M ، وملح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl الذي تركيزه 0.5 M ، ثم أقارنه بالرَّقم الهيدروجيني للمحلول بعد إضافة 0.01 mol من القاعدة القوية هيدروكسيد الصوديوم إلى 1 L من المحلول (علماً أن $\text{K}_b = 1.8 \times 10^{-5}$, $\log 5.5 = 0.74$, $\log 5.3 = 0.72$, أهمل التغيير في الحجم)

تحليل السؤال:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{NH}_4\text{Cl}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

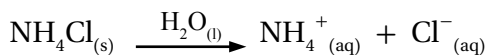
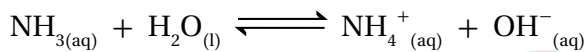
$$\text{حجم المحلول} = 1 \text{ L}$$

$$\text{K}_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: مقارنة الرَّقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة NaOH وبعدها.

الحل:

أكتب معادلة كُلٌّ من القاعدة والملح، كما يأتي:



أحسب $[\text{OH}^-]$ و pH للمحلول قبل إضافة القاعدة NaOH ، كما يأتي:

$$\text{K}_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{\text{K}_b [\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.5}{0.5} = 1.8 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب $[\text{H}_3\text{O}^+]$ باستخدام ثابت تأين الماء K_w ، كما يأتي:

$$\text{K}_w = [\text{H}_3\text{O}^+] [\text{OH}^-]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{\text{K}_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.5 \times 10^{-10} \text{ M}$$

أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log(5.5 \times 10^{-10}) = 10 - 0.74 = 9.26$$

أحسب $[\text{OH}^-]$ و pH للمحلول بعد إضافة القاعدة NaOH ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

عند إضافة القاعدة NaOH تتأين كُلِّياً ويكون:

وتفاعل مع الحمض المرافق NH_4^+ فيقلُّ تركيزه بمقدار تركيز أيونات OH^- ليصبح:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك تكونُ القاعدة NH_3 ويزداد تركيزها بمقدار تركيز أيونات OH^- ليصبح:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أحسب $[OH^-]$ و pH للمحلول بعد إضافة القاعدة NaOH، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[OH^-][NH_4^+]}{[NH_3]}$$

$$[OH^-] = \frac{K_b [NH_3]}{[NH_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.51}{0.49} = 1.87 \times 10^{-5} M$$

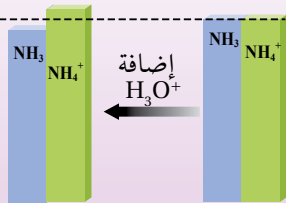
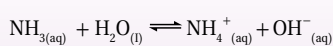
أحسب $[H_3O^+]$ باستخدام ثابت تأين الماء K_w ، كما يأتي:

$$[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.87 \times 10^{-5}} = 5.3 \times 10^{-10} M$$

أحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$pH = -\log[H_3O^+] = -\log(5.3 \times 10^{-10}) = 10 - 0.72 = 9.28$$

الاحظ حدوث ارتفاع قليل جداً بمقدار (0.02) في قيمة pH للمحلول.



أما عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي، مثل HCl، فإنه يتآثر، وتنتج أيونات H_3O^+ ، ويُستهلك معظمها عن طريق تفاعله مع القاعدة NH_3 لتكوين الحمض NH_4^+ ؛ وبذلك يقل تركيز القاعدة NH_3 بمقدار تركيز أيونات H_3O^+ المضافة (الحمض المضاف)، ويزداد تركيز الحمض المرافق NH_4^+ بالمقدار نفسه، وتتغير نسبة تركيز القاعدة وحمضها المرافق بدرجة قليلة، انظر الشكل (14)، ويتغير تركيز كل من OH^- و H_3O^+ في محلول بنسبة صغيرة جداً؛ وبهذا يحدث تغير صغير جداً في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول.

الشكل (14): أثر إضافة حمض إلى محلول منظم قاعدي.

المثال 31

أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول في المثال السابق عند إضافة 0.01 mol HCl إلى 1L من محلول NH_3 أقارنه بالرقم الهيدروجيني للمحلول قبل الإضافة، علمًا أن $\log 0.76 = 0.76$. (أهمل التغيير في الحجم)

تحليل السؤال:

$$[NH_3] = 0.5 M$$

$$[NH_4Cl] = 0.5 M$$

$$[HCl] = 0.01 M$$

المطلوب: حساب pH للمحلول NH_3/NH_4Cl عند إضافة حمض HCl.

الحل:

عند إضافة الحمض HCl يتآثر كلياً ويكون $[H_3O^+] = [HCl] = 0.01 M$

يتفاعلُ الْحِمْضُ HCl معَ القاعدة NH_3 ويقلُّ تركيزُها بمقدار تركيز H_3O^+ ليصبح:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجةً لذلك يتكونُ الْحِمْضُ المترافق NH_4^+ ويزدادُ تركيزُه بمقدار تركيز H_3O^+ ليصبح:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أحسبُ $[\text{OH}^-]$ و pH للمحلول بعد إضافة الحمض HCl، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b[\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.49}{0.51} = 1.73 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسبُ $[\text{H}_3\text{O}^+]$ باستخدام ثابت تأين الماء K_w ، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.73 \times 10^{-5}} = 5.8 \times 10^{-10} \text{ M}$$

أحسبُ الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log (5.8 \times 10^{-10}) = 10 - 0.76 = 9.24$$

الاحظُ حدوث انخفاض قليل جدًا بمقدار (0.02) في قيمة pH للمحلول.

يَتَضَعُّ منَ الأمثلة السابقة أنَّ محلول المنظَّم يقاوم التغيير في الرقم الهيدروجيني عندما تُضاف إليه كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية.

أتحققَ ✓

1- أحسبُ الرقم الهيدروجيني لمحلول منظمٍ يتكونُ من القاعدة ميثيل أمين CH_3NH_2 تركيزها 0.15 M والملح ميثيل كلوريد الأمونيوم $(\text{K}_b = 4.4 \times 10^{-4}, \log 3.03 = 0.48)$ تركيزه 0.2 M $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$

2- أحسبُ الرقم الهيدروجيني إذاً أضيف 0.01 mol من حمض الهيدروبروميك إلى 1 L من محلول السابق. (علماً أن $\log 3.8 = 0.58$). أهمل التغير في الحجم).

مراجعة الدرس

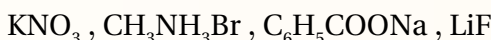


1. الفكرة الرئيسية: أوضح مكونات محلول المنظم وأنواعه.

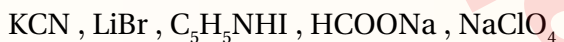
2. أوضح المقصود بكل مما يأتي:

- الأيون المشترك
- التمييـه

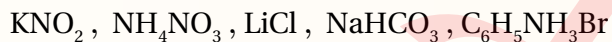
3. أحـدد مصدر الأـيونات لـكل من الأمـلاح الآتـية:



4. أحـدد المـلح الذي يـتمـيـه في المـاء من الأمـلاح الآتـية:



5. أصنـف محـالـيل الأمـلاح الآتـية إـلـى حـمـضـيـة وـقـاعـدـيـة وـمـعـادـلـة:



6. أوضح آثر إضافة كمية قليلة من بلورات الملح الصلب NaHS في قيمة pH لمحلول حمض H_2S .

7. أستخدم الأرقام. أحسب كتلة الملح KNO_2 اللازم إضافتها إلى 400 mL من محلول 0.02 M تركيزه HNO_2 لتصبح قيمة pH للمحلول 3.52 . علماً أن $\log 3 = 0.48$ ، $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ ، الكتلة المولية (Mr) للملح = 85 g/mol

8. أستخدم الأرقام. أحسب نسبة الملح إلى القاعدة في محلول رقم الهيدروجيني يساوي 10 مكون من القاعدة

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5} \quad \text{للملح } \text{NH}_4\text{Cl} \quad \text{علماً أن } \text{NH}_3$$

9. أستخدم الأرقام. محلول منظم حجم 0.5 L مكون من القاعدة $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ تركيزها 0.2 M ، والمـلح $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3\text{Cl}$ تركيزه 0.4 M ، علـماً أـن $\log 1.1 = 0.04$ ، $\log 4.3 = 0.63$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $K_b = 4.7 \times 10^{-4}$ (أهمـل تـغيرـ الحـجـمـ).

أ. أحسب الرـقمـ الهـيدـروـجيـنيـ للمـحلـولـ.

بـ. أـحسبـ الرـقمـ الهـيدـروـجيـنيـ للمـحلـولـ،ـ فيماـ لوـ أـضـيفـ إـلـيـهـ 0.05 mol ـ منـ حـمـضـ الهـيدـروـكـلـوريـكـ HCl .

جـ. أـحسبـ الرـقمـ الهـيدـروـجيـنيـ للمـحلـولـ،ـ فيماـ لوـ أـضـيفـ إـلـيـهـ 0.05 mol ـ منـ هـيدـروـكـسـيدـ الـبوـتاـسيـومـ KOH .

6 . اختار الاجابة الصحيحة لكل فقرة مما يلي:

1 . محلول يتكون من حمض الهيدروسيانيك HCN تركيزه (1M) وملح سيانيد الصوديوم NaCN وإذا كانت قيمة pH للمحلول تساوي (6) فإن تركيز الملح (M) يساوي: ($K_a = 4.9 \times 10^{-10}$, أهمل التغيير في الحجم)

د . 4.9×10^{-4}

ج . 1×10^{-10}

ب . 2.8×10^{-3}

أ . 3×10^{-6}

2 . إذا كانت قيمة pH تساوي (6) لمحلول مكون من الحمض HA والملح KA لهما التركيز نفسه، فإن قيمة ثابت التأين K_a للحمض تساوي:

د . 1×10^{-10}

ج . 1×10^{-8}

ب . 1×10^{-6}

أ . 1×10^{-4}

3 . أثر إضافة ملح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl إلى محلول الأمونيا NH_3 هو:

د . نقصان $[\text{NH}_3]$

ج . زيادة قيمة pH

ب . زيادة $[\text{H}_3\text{O}^+]$

أ . نقصان $[\text{H}_3\text{O}^+]$

4 . محلول منظم مكون من حمض الفورميك HCOOH تركيزه 0.5 M وفورمات الصوديوم HCOONa بتركيز 0.5 M، أضيف 0.15 mol من حمض الهيدروكلوريك HCl إلى 1 L من محلول المنظم، فإذا كان K_a لحمض الفورميك (1.7×10^{-4}) فإن pH للمحلول المنظم تساوي: (أهمل التغيير في الحجم):

د . 1.9

ج . 2.1

ب . 1.0

أ . 3.5

5 . محلول منظم يتكون من حمض البنزويك $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ وملح بنزوات الصوديوم $\text{C}_6\text{H}_5\text{COONa}$ لهما التركيز نفسه (0.2M) أحسب التغيير في قيمة pH عند إضافة (0.01 mol) من هيدروكسيد الصوديوم NaOH إلى 1 L من محلول.

($K_a = 6.3 \times 10^{-5}$, $\log 6.3 = 0.8$, $\log 5.7 = 0.76$).).

د . 0.04

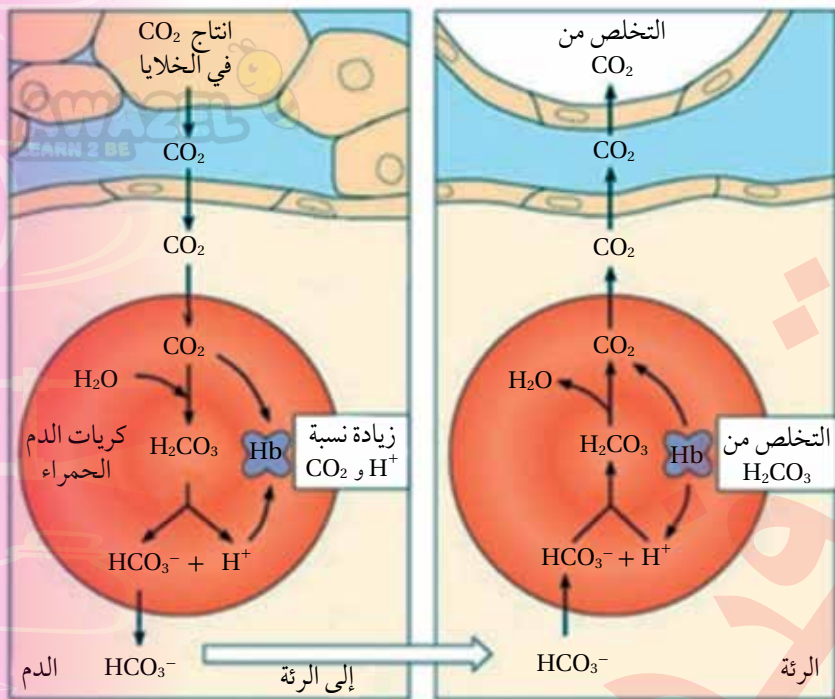
ج . 0.06

ب . 0.4

أ . 0.6

الإثراء والتتوسع

المحلول المنظم في الدم



يحتوي الدم على عدد من المحاليل المنظمة، تحافظ على قيمة الرقم الهيدروجيني بين (7.35–7.45)، وهذا نطاق ضيق تحدث فيه جميع التغيرات الكيميائية الحيوية في الجسم، وفي حال زيادة الرقم الهيدروجيني أعلى من 7.8 أو انخفاضه إلى أقل من 6.8 يختل النظام الحيوي في الجسم، وقد يؤدي ذلك إلى الوفاة، لذلك يقوم الجسم بضبط قيمة pH عن طريق عمليات حيوية مختلفة.

يعُد محلول حمض الكربونيك وقاعدته المرافقة (H₂CO₃/HCO₃⁻) أحد أهم

المحاليل المنظمة في الدم، والمعادلة الآتية تمثل محلول المنظم في الدم:



تؤدي زيادة الأنشطة التي يمارسها الشخص إلى زيادة معدل التنفس اللاهوائي في الخلايا، وزيادة إنتاج ثاني أكسيد الكربون CO₂، حيث يندفع إلى الدم ويتفاعل مع الماء ويؤدي إلى زيادة تركيز H₂CO₃.

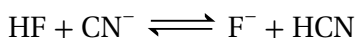
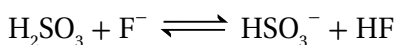


وعند زيادة تركيز أيونات H₃O⁺ في الدم؛ يعمل محلول المنظم على التخلص من تلك الزيادة، وذلك عن طريق إزاحة موضع الاتزان إلى جهة اليسار نحو تكوين حمض الكربونيك H₂CO₃؛ فيزداد تركيزه في الدم، ويقل بذلك تركيز HCO₃⁻، ويقل تركيز أيونات H₃O⁺، مما يحفز الكلوي إلى إنتاج أيونات HCO₃⁻

لتعويض النقص في تركيزها، وتعمل الرئة على امتصاص الزيادة في تركيز حمض الكربونيك في الدم؛ حيث يتفكّر حمض الكربونيك في الرئة إلى ثاني أكسيد الكربون CO₂ وبخار الماء، ويجري التخلص منهما عن طريق التنفس. وتستمر إزاحة موضع الاتزان مرةً نحو اليسار وأخرى نحو اليمين؛ مما يساعد علىبقاء تركيز أيونات H₃O⁺ ثابتاً نسبياً، ويحافظ على مدى ثابت من الرقم الهيدروجيني في الدم.

وبهذا؛ فإنَّ الكلوي تعمل على ضبط تركيز أيونات HCO₃⁻ زيادة أو نقصاناً، أما الرئة فتعمل على ضبط تركيز ثاني أكسيد الكربون في الخلايا وتركيز حمض الكربونيك في الدم.

مراجعة الوحدة



- أ. أكتب صيغة القاعدة المرافقة الأقوى بينها.
- ب. أكتب صيغة الحمض الذي له أعلى قيمة K_a .
- ج. أحدد أي المحلولين يكون فيه $[\text{OH}^-]$ الأقل: محلول HF أم محلول HCN.
- د. أحدد أي محليل الحموض المذكورة له أعلى pH .

8. استخدم الأرقام. أحسب محلول حجمه 1 L يتكون من 0.1 M من حمض RCOOH، ورقم الهيدروجيني $\text{pH} = 4$ ، أضيفت إليه كمية من الملح RCOONa؛ فتغيرت قيمة pH بمقدار 3.17 درجة. أحسب عدد مولات الملح المضاف. علماً أن $\log 3 = 0.48$. (أهمل التغير في الحجم)

9. استخدم الأرقام. محلول المنظم يتكون من الحمض HNO_2 ، حيث تركيزه 0.2 M، والملح KNO_2 ، وتركيزه 0.3 M. علماً أن $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$. (أهمل التغير في الحجم).

- أ. أحسب pH للمحلول.
- ب. أحسب pH للمحلول السابق إذا أضيف 0.1 mol من القاعدة NaOH إلى 1 L منه.

10. استخدم الأرقام. محلول منظم يتكون من القاعدة CH_3NH_2 ، التي تركيزها 0.2 M، والملح HCl الذي تركيزه 0.3 M، أحسب: كتلة الحمض اللازم إضافتها إلى لتر من المحلول ليصبح $\text{pH} = 10$ (علماً أن $K_b = 4.4 \times 10^{-4}$ ، $M_{\text{HCl}} = 36.5 \text{ g/mol}$). (أهمل التغير في الحجم).

11. يبيّن الجدول الآتي الرقم الهيدروجيني لعدد من المحاليل المختلفة المتساوية التركيز. أدرسها، ثم اختار منه محلول الذي يعد مثال على كل مما يأتي:

| F | E | D | C | B | A | المحلول |
|------|---|---|----|---|---|---------|
| قيمة | | | | | | |
| 1 | 0 | 5 | 12 | 7 | 9 | pH |

1. أوضح المقصود بكل مما يأتي:

• قاعدة أرهينيوس

• حمض لويس

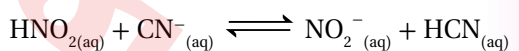
• المحلول المنظم

2. أفسر:

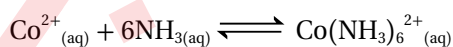
أ. السلوك الحمضي لمحلول HNO_2 حسب مفهوم برونستد - لوري.

ب. السلوك الأمفوتيри للأيون HS^- عند تفاعلاته مع كل من HCl و NO_2^- .

3. أحدد الأزواج المترافقية في التفاعلات الآتية:



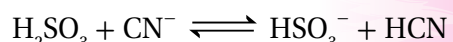
4. أحدد حمض لويس وقاعدته في التفاعل الآتي:



5. استخدم الأرقام. أحسب الرقم الهيدروكسيلي pOH لمحلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH الذي يتكون من إذابة 0.4 g منه في 200 mL من الماء. علماً أن الكتلة المولية لقاعدة $\text{NaOH} = 40 \text{ g/mol}$.

6. استخدم الأرقام. جرت معايرة 10 mL من محلول هيدروكسيد الليثيوم LiOH ، فتعادلت مع 20 mL من محلول حمض الهيدروبوريوم HBr تركيزه 0.01 M. أحسب تركيز محلول LiOH .

7. تمثل المعادلات الآتية تفاعلات لمحاليل الحموض $(\text{H}_2\text{SO}_3, \text{HCN}, \text{HF})$ المتساوية التركيز، حيث كان موضع الاتزان مزاحاً فيها جهة المواد الناتجة للتفاعلات كافة. أدرس التفاعلات، ثم أجيئ عن الأسئلة التي تليها:



مراجعة الوحدة

13. أحسب pH لمحلول يتكون من حمض HNO_2 والملح KNO_2 لهما التركيز نفسه ، وثابت تأين الحمض $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$

14. **توقع** ما يحدث لقيمة pH في الحالات الآتية (تقل، تزداد، تبقى ثابتة): (أهمل التغيير في الحجم)
أ. إضافة كمية قليلة من كربونات الصوديوم الهيدروجينية
إلى 500 mL من محلول حمض الكربونيك NaHCO_3
 $\cdot \text{H}_2\text{CO}_3$

ب. إضافة كمية قليلة من ملح $\text{N}_2\text{H}_5\text{NO}_3$ إلى 500 mL من محلول القاعدة N_2H_4 .

ج. إضافة كمية قليلة من كلوريد الليثيوم LiCl إلى 500 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك HCl .

15. بيّن الجدول الآتي عدد من المحاليل تركيز كل منها 1 M وبعض المعلومات المتعلقة بها. أدرسها، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

| المحلول | معلومات تتعلق بال محلول |
|---|-------------------------|
| $[\text{H}_3\text{O}^+] = 8 \times 10^{-3} \text{ M}$ | الحمض HC |
| $K_a = 4.9 \times 10^{-10}$ | الحمض HD |
| $K_b = 1 \times 10^{-6}$ | القاعدة B |
| $\text{pH} = 9$ | الملح KX |
| $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$ | الملح KZ |

- أ. أيهما أضعف الحمض HX أم الحمض HZ ؟
- ب. أكتب معادلة لتفاعل محلول الحِمض HD مع الأيون C^- ثم:
 - أحَدَدُ الزوجين المترافقين في محلول.
 - أتوقع الجهة التي يرجحها الاتزان في التفاعل.
- ج. أستنتج القاعدة المرافقه للأضعف: D^- أم C^- .
- د. أحسب تركيز H_3O^+ في محلول مكون من القاعدة B التي تركيزها 1 M ، والملح BHCl الذي تركيزه 0.5 M .

أ. قاعدة يكون فيها $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-5} \text{ M}$

ب. محلول الذي يمثل الملح

ج. محلول حمض HNO_3 تركيزه 1 M

د. محلول قاعدي تركيز $[\text{H}_3\text{O}^+]$ فيه أقل ما يمكن.

هـ. محلول أيوناته لا تتفاعل مع الماء.

12. يحتوي الجدول الآتي على بعض الحموض والقواعد الضعيفة متساوية التركيز 0.1 M وقيم K_a و K_b لها. أدرس هذه المعلومات، ثم أجيّب عن الأسئلة التي تليها:

| ثابت التأين | المحلول |
|----------------------------|-----------------------------------|
| $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ | HNO_2 |
| $K_a = 1.7 \times 10^{-4}$ | HCOOH |
| $K_a = 3.5 \times 10^{-8}$ | HClO |
| $K_b = 1.7 \times 10^{-6}$ | N_2H_4 |
| $K_b = 1.4 \times 10^{-9}$ | $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ |
| $K_b = 4.7 \times 10^{-4}$ | $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ |

أ. أحسب تركيز $[\text{H}_3\text{O}^+]$ في محلول HClO

ب. أحَدَدُ أيَّ المحلولين يحتوي على تركيز أعلى من $[\text{OH}^-]$: محلول HClO أم محلول HNO_2

جـ. أحَدَدُ أيَّ الملحين أكثر قدرة على التَّميُّز: KNO_2 أم HCOOK

دـ. أفرَّأِيَّهما أقوى: الحِمض المرافق للقاعدة $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ أم الحِمض المرافق للقاعدة $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$

هـ. أحَدَدُ أيَّ المحلولين يحتوي على تركيز أعلى من $[\text{H}_3\text{O}^+]$: محلول $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ أم محلول $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$

وـ. أحَدَدُ أيَّ المحلولين له أعلى رقم هيدروجيني (pH) : محلول $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3\text{Cl}$ أم $\text{N}_2\text{H}_5\text{Cl}$

زـ. أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول HCOOH عند إضافة 0.2 mol من الملح HCOONa إلى لتر من محلول.

9. في محلول HBr يكون:
- عدد مولات H_3O^+ مساوٍ لعدد عدد مولات OH^-
 - عدد مولات H_3O^+ أقل من عدد مولات OH^-
 - عدد مولات H_3O^+ مساوٍ لعدد مولات HBr المذابة
 - عدد مولات Br^- مساوٍ لعدد مولات OH^-

10. محلول الذي له أعلى pH في المحاليل الآتية التي لها التركيز نفسه، هو:

- أ. NH_3 ب. NaCl ج. HBr د. NH_4Cl

11. محلول الذي له أقل قيمة pH من المحاليل الآتية المتساوية في التركيز، هو:

- أ. KNO_3 ب. NaOH ج. HNO_2 د. HNO_3

12. محلول الذي له أقل تركيز H_3O^+ من المحاليل الآتية المتساوية التركيز، هو:

- أ. NH_4Cl ب. $\text{N}_2\text{H}_5\text{Br}$ ج. HCl د. KNO_2

13. ترتيب المحاليل المائية للمركبات الآتية (LiOH, $\text{N}_2\text{H}_5\text{Cl}$, KNO_2 , NaCl) المتساوية في التركيز حسب رقمهما الهيدروجيني pH، هو:

- $\text{KNO}_2 > \text{N}_2\text{H}_5\text{Cl} > \text{NaCl} > \text{LiOH}$.
 ب. $\text{LiOH} > \text{KNO}_2 > \text{N}_2\text{H}_5\text{Cl} > \text{NaCl}$
 ج. $\text{N}_2\text{H}_5\text{Cl} > \text{NaCl} > \text{KNO}_2 > \text{LiOH}$
 د. $\text{LiOH} > \text{KNO}_2 > \text{NaCl} > \text{N}_2\text{H}_5\text{Cl}$

14. يتتج الأيون المشترك N_2H_5^+ من محلول المكون من:

- أ. $\text{N}_2\text{H}_5\text{Br}/\text{HBr}$
 ب. $\text{N}_2\text{H}_4/\text{HNO}_3$
 ج. $\text{N}_2\text{H}_4/\text{H}_2\text{O}$
 د. $\text{N}_2\text{H}_5\text{NO}_3/\text{N}_2\text{H}_4$

15. قاعدة لويس في التفاعل الآتي:



- ب. CN^-
 ج. OH^-
 د. Fe^{3+}

16. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة في ما يأتي:

1. يكون تركيز الأيونات الناتجة عن تأين أحد المحاليل الآتية في الماء عند الظروف نفسها أعلى مما يمكن:
 أ. HClO ب. NaOH ج. NH_3 د. HCOOH

2. اعتماداً على المعادلة $(\text{HA} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{A}^-)$ فإن العبارة الصحيحة:

- أ. يتأين الحمض HA كلياً.
 ب. الحمض HA يختفي من محلوله.
 ج. الحمض HA ضعيف.
 د. لا يوجد أزواج متراقة في المعادلة.

3. القاعدة المرافقة للأضعف في ما يأتي، هي:

- أ. NO_3^- ب. OCl^- ج. F^- د. CN^-

4. المادة التي لم يتمكن مفهوم أرهينيوس من تفسير سلوك محلولها:

- أ. HCl ب. NaCN ج. HCOOH د. NaOH

5. أحد الأيونات الآتية لا يُعد أمفوتيلاً:

- أ. HCOO^- ب. HS^- ج. H_2PO_4^- د. CO_3^{2-}

6. المادة التي تتأين في الماء وتُنتج أيون الهيدروكسيد (OH^-) هي:

- أ. حمض أرهينيوس ب. قاعدة لويس
 ج. قاعدة أرهينيوس د. قاعدة برونستد-لوري

7. المادة التي تستطيع استقبال زوج من الإلكترونات غير الرابطة من مادة أخرى، هي:

- أ. CO_3^{2-} ب. BF_4^- ج. Cu^{2+} د. F^-

8. إذا كان تركيز $[\text{H}_3\text{O}^+]$ في محلول ما تساوي $2 \times 10^{-2} \text{ M}$

فإن $[\text{OH}^-]$ هو:

- أ. $1 \times 10^{-2} \text{ M}$
 ب. $2 \times 10^{-12} \text{ M}$

- ج. $1 \times 10^{-10} \text{ M}$
 د. $5 \times 10^{-13} \text{ M}$

مراجعة الوحدة

16. عجز أرهينيوس عن تفسير السلوك الحمضي لأحد محليل المواد الآتية:
- أ. $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$
 ب. HBr .
 ج. HF .
 د. CH_3COOH .
17. الزوج المترافق الناتج عن تفاعل N_2H_4 مع الماء، هو:
- أ. $\text{H}_2\text{O}/\text{N}_2\text{H}_5^+$
 ب. $\text{N}_2\text{H}_4/\text{OH}^-$
 ج. $\text{N}_2\text{H}_5^+/\text{H}_3\text{O}^+$
 د. $\text{N}_2\text{H}_4/\text{N}_2\text{H}_5^+$
18. ترتيب القواعد CH_3NH_2 ، N_2H_4 و NH_3 متساوية التراكيز حسب قوتها كمالي، فإن الترتيب الصحيح لقوّة الحمض المرافق لها، هو:
- أ. $\text{NH}_4^+ < \text{CH}_3\text{NH}_3^+ < \text{N}_2\text{H}_5^+$
 ب. $\text{CH}_3\text{NH}_3^+ < \text{NH}_4^+ < \text{N}_2\text{H}_5^+$
 ج. $\text{N}_2\text{H}_5^+ < \text{NH}_4^+ < \text{CH}_3\text{NH}_3^+$
 د. $\text{CH}_3\text{NH}_3^+ < \text{N}_2\text{H}_5^+ < \text{NH}_4^+$.
19. في التفاعل $\text{HCN} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{CN}^- + \text{H}_3\text{O}^+$ ، إذا كان الاتزان مزاحا نحو تكوين المواد المتفاعلة، فإن صيغة الحمض الأقوى هي:
- أ. HCN
 ب. H_2O .
 ج. H_3O^+ .
 د. CN^- .
20. محلول حمض الهيدروكلوريك HCl تركيزه (0.001 M)، فإن قيمة pOH له:
- أ. 3
 ب. 7
 ج. 11
 د. 14.
21. محلول الذي له أقل pH من محليل المواد الآتية المتساوية التركيز، هو:
- أ. HNO_3
 ب. HCN .
 ج. NH_3 .
 د. KOH .
22. محلول حمض تركيزه (0.04 M)، وتركيز أيونات OH^- (أ) $(1 \times 10^{-9} \text{ M})$ ، فإن قيمة Ka له تساوي:
- أ. 3.7×10^{-4}
 ب. 2.5×10^{-9}
 ج. 4×10^{-3}
 د. 1×10^{-6}
23. الملح الذي يُعد ذوبانه في الماء تميّزاً هو:
- أ. KI
 ب. KBr .
 ج. KF .
 د. KCl .
24. أحد الآتية زوج مترافق يتبع من تفاعل HF مع HSO_3^- هو:
- أ. H_2SO_3
 ب. $\text{HSO}_3^-/\text{SO}_3^{2-}$
 ج. $\text{HSO}_3^-/\text{F}^-$
 د. $\text{HSO}_3^-/\text{SO}_3^-$
25. أحد محليل المواد الآتية المتساوية التركيز يكون فيه تركيز $[\text{OH}^-]$ الأعلى، هو :
- أ. NH_4Cl
 ب. KCN .
 ج. KNO_3 .
 د. KBr .

مسرد المصطلحات

- نظرية الحركة الجزيئية **Kinetic Molecular Theory**: نظرية تصف سلوك جسيمات المادة اعتماداً على أنها في حركة دائمة ومستمرة وقد فسرت هذه النظرية سلوك المواد الصلبة والسائلة والغازية اعتماداً على الطاقة الحرارية للجسيمات وقوى التجاذب بينها.
- الغاز المثالي **Ideal Gas**: غاز افتراضي حجم جسيماته يساوي صفرًا وقوى التجاذب بينها معدومة.
- التصادمات المرونة **Elastic Collision**: تصادمات بين جسيمات يبقى مجموع الطاقة الحرارية خلالها محفوظاً.
- الانتشار **Diffusion**: حركة الجسيمات من منطقة الأعلى تركيزاً إلى منطقة الأقل تركيزاً.
- القابلية للانضغاط **Compressibility**: تقارب الجسيمات عند التأثير فيها بضغط فيقل الحجم الذي تشغله.
- التدفق **Effusion**: تسرب الغاز المضغوط من فتحة صغيرة.
- قانون بويل **Boyle's Law**: حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتناصف عكسيًا مع ضغطه عند ثبات درجة حرارته.
- قانون شارل **Charles's Law**: حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتناصف طرديًا مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات ضغطه.
- قانون جاي - لوساك **Gay-Lussac's Law**: ضغط كمية محددة من الغاز المحصور يتناصف طرديًا مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات حجمه.
- القانون العام **Combined Law**: قانون يصف العلاقة بين حجم كمية محددة من الغاز المحصور وضغطه ودرجة حرارته المطلقة.
- قانون أفوجادرو **Avogadro's Law**: الحجم المتساوية من غازات تحتوي على عدد الجسيمات نفسه عند الظروف نفسها من الضغط ودرجة الحرارة.
- قانون الغاز المثالي **Ideal Gas Law**: العلاقة $PV = nRT$ ، التي تصف سلوك الغاز المثالي.
- الحجم المولى **Molar Volume**: حجم مول واحد من الغاز في الظروف المعيارية.
- الضغط الجزيئي للغاز **Partial Pressure**: الضغط الكلي لخليط من الغازات غير المتفاعلة.
- قانون دالتون للضغط الجزيئية **Dalton's Law Of Partial Pressures**: الضغط الكلي لخليط من الغازات غير المتفاعلة يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة للخلط.
- قانون جراهام **Graham's Law**: معدل سرعة تدفق الغاز يتناصف عكسيًا مع الجذر التربيعي لكتلته المولية.
- المائع **Fluid**: الماء الذي تمتلك جسيماتها القدرة على الانسياق أو الجريان.
- التبخر **Evaporation**: تحول المادة من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية.
- التكاثف **Condensation**: تحول المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة.
- الضغط البخاري **Vapor Pressure**: ضغط بخار السائل في حالة الاتزان عند درجة حرارة معينة.
- درجة الغليان **Boiling Point**: درجة الحرارة التي يصبح عندها ضغط بخار السائل مساوياً للضغط الواقع عليه.
- درجة الغليان المعيارية **Normal Boiling Point**: درجة الحرارة التي يصبح عندها ضغط بخار السائل مساوياً لواحد ضغط جوي mmHg 760.
- مادة صلبة بلورية **Crystalline Solids**: المادة الصلبة التي تتكون من بلورات ذات أشكال هندسية منتظمة.
- مادة صلبة غير بلورية **Amorphous Solids**: المادة الصلبة التي لا تترتب جسيماتها لتكون أشكالاً هندسية منتظمة.
- مادة صلبة جزيئية **Molecular Solids**: المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من جزيئات.
- مادة صلبة فلزية **Metallic Solids**: المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من فلزات تترابط برابطة فلزية.
- مادة صلبة أيونية **Ionic Solids**: المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من أيونات تترابط برابطة أيونية.

- **مادةً صلبة شبكيّة تساهيّة**: **Covalent Network Solids**: المادةُ الصُّلبة التي تتكونُ جُسيماً منها من ذرّات تترابطُ برابطةٍ تساهيّة في بناء شبكيّ صلب.
- ظاهرَة التَّاصل **Allotropy**: وجودُ أكثر من شكلٍ بلوري للعنصر الواحد في الحالة الفيزيائية نفسها.
- **المخلوط المعلق Suspension Mixture**: مخلوط غير متجانس لا متزوج مكوّناته مع بعضها بعضاً، وتتوّزع على نحوٍ غير منتظم في أجزائه، يتميّز بكميّة حجم جسيماته التي يزيدُ قطرُها على (1000 nm).
- **المخلوط الغروي Colloidal Mixture**: مخلوط غير متجانس يتكونُ من جسيمات تنتشر أو تتشتت خلالَ مادةً أخرى تسمى وسط الانتشار، يترواحُ قطرُها بين (1 nm – 1000 nm).
- **الإذابة Solvation**: التجاذب بين جزيئات المذيب وجسيمات المذاب الذي يؤدي إلى التغلب على قوى التجاذب بين جسيمات المذاب فتحاطب هذه الجسيمات بجزيئات المذيب مكونةً محلول.
- **الذائبيّة Solubility**: بأنها أكبر كتلة من المذاب التي يمكن أن تذوب في g 100 من المذيب عند درجة حرارة معينة، أو كميّة المذاب اللازمة لعمل محلول مشبع في g 100 من المذيب عند درجة حرارة معينة.
- قانون هنري **Henry's Law**: ذاتيّة الغاز في سائل ما تتناسب طرديّاً مع الضغط المؤثّر في سطح السائل عند ثبات درجة الحرارة.
- الانخفاض في الضغط البخاري **Vapor Pressure Lowering**: انخفاض الضغط البخاري للمذيب نقى متطرّف عند إذابة مادة غير متطرّفة فيه.
- الارتفاع في درجة الغليان **Boiling Point Elevation**: الفرق بين درجة غليان المذيب النقى والمحلول عند إذابة 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب النقى.
- الانخفاض في درجة التجمد **Freezing Point Depression**: الفرق بين درجة تجمّد المحلول ودرجة تجمّد المذيب النقى عند إذابة 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب النقى.
- **الضغط الأسموزي Osmotic Pressure**: كمية الضغط اللازمة لمنع الأسموزية.
- **الأسموزيّة Osmosis**: عملية انتشار المذيب من الوسط الأقل تركيزاً إلى الوسط الأعلى تركيزاً عبر أغشية شبه منفذة.
- **التفاعلات غير المنكسة Irreversible Reactions**: تفاعلات تسرى بالاتجاه واحد نحو تكوين المواد الناتجة.
- **التفاعلات المنكسة Reversible Reaction**: تفاعلات تحدث بالاتجاهين الأمامي والعكسى في الوقت نفسه.
- **التفاعل الأمامي Forward reaction**: التفاعل الذي يحدث بالاتجاه تكوين المواد الناتجة في التفاعل المنكمس.
- **التفاعل العكسي Reverse Reaction**: التفاعل الذي يحدث بالاتجاه تكوين المواد المتفاعلة في التفاعل المنكمس.
- **الاتزان الكيميائي Chemical Equilibrium**: حالة يصل إليها التفاعل ويستمر عندها حدوث التفاعل بالاتجاهين الأمامي والعكسى بالسرعة نفسها.
- **سرعة التفاعل الأمامي Forward reaction Rate**: السرعة التي تتحوّل فيها المواد المتفاعلة إلى مواد ناتجة في التفاعل المنكمس.
- **سرعة التفاعل العكسي Reverse Reaction Rate**: السرعة التي تتحوّل فيها المواد الناتجة إلى مواد متفاعلة في التفاعل المنكمس.
- **موضع الاتزان Equilibrium Position**: حالة الاتزان التي تكون عندها نسبة المواد الناتجة أكبر من المواد المتفاعلة، ويكون الاتزان مُراجحاً جهة المواد الناتجة، أو تكون نسبة المواد المتفاعلة أكبر من المواد الناتجة، ويكون الاتزان مُراجحاً نحو المواد المتفاعلة.
- **مبدأ لوتشاتيليه Le Chatelier's Principle**: مبدأ ينصُّ على أن "أي تغيير في أحد العوامل المؤثرة في الاتزان لتفاعلٍ كيميائيٍّ متزن يدفع التفاعل إلى تعديل موضع الاتزان للتقليل من أثر ذلك التغيير".
- **قانون فعل الكتلة Mass Action Law**: قانون ينص أنه "عند درجة حرارة معينة يصل التفاعل إلى حالة تكون عندها نسبة تراكيز المواد الناتجة إلى تراكيز المواد المتفاعلة قيمة ثابتة".

- ثابت الاتزان **Equilibrium Constant**: تعبيرٌ يمثل نسبة تراكيز المواد الناتجة إلى تراكيز المواد المُنْتَفَاعِلَة، مرفوعاً كُلّ منها إلى قوة تساوي معاملاتها في المعادلة الموزونة.
- الاتزان المتجانس **Homogeneous Equilibrium**: حالة الاتزان التي تكون فيها المواد المُنْتَفَاعِلَة والناتجة جمعها في حالاتٍ فيزيائية نفسها سواءً أكانت غازات أم محليل.
- اتزان غير المتجانس **Heterogeneous Equilibrium**: حالة الاتزان التي تكون فيها المواد المُنْتَفَاعِلَة والناتجة في حالةٍ فيزيائية متنوعة (صلبة، أو سائلة، أو غازية).
- الأيون المشترك **Common Ion**: أيونٌ يدخل في تركيب مادتين مختلفتين (حمض ضعيف وملحه، أو قاعدة ضعيفة وملحها).
- أيون الهيدرونيوم **Hydronium Ion**: أيونٌ ينتج من ارتباط أيون الهيدروجين بجزيء الماء برابطة تناسقية.
- التأين الذاتي للماء **Autoionization of Water**: بعض جزيئات الماء تسلُّك كحمض، وبعضها الآخر يسلُّك كقاعدة في الماء النقي نفسه.
- التّحلّي **Hydrolysis**: تفاعل أيونات الملح مع الماء، وإنتاج أيونات H_3O^+ أو OH^- .
- ثابت تأين الحِمض **(Ka) Acid Dissociation Constant**: ثابت الاتزان لتأين الحِمض الضعيف.
- ثابت تأين القاعدة **(Kb) Base Dissociation Constant**: ثابت الاتزان لتأين القاعدة الضعيف.
- ثابت تأين الماء **(Kw) Dissociation Constant for Water**: ثابت الاتزان لتأين الماء.
- حِمض أرهيبيوس **Arrhenius Acid**: مادةٌ تتأين في الماء، وتنتج أيونَ الهيدروجين (H^+).
- الحِمض المرافق **Conjugate Acid**: المادة الناتجة من استقبال القاعدة للبروتون.
- حِمض برونستد - لوري **Bronsted-Lowry**: مادةٌ يمكنُها منح بروتون واحد في أثناء التفاعل (مانح للبروتون).
- حِمض لويس **Lewis Acid**: مادةٌ يمكنُها استقبال زوج إلكترونات أو أكثر في التفاعل.
- الرقم الهيدروجيني **pH**: اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدرونيوم H_3O^+ في محلول للأساس 10.
- الرقم الهيدروكسيلي **pOH**: اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروكسيد OH^- في محلول للأساس 10.
- قاعدة أرهيبيوس **Arrhenius Base**: مادةٌ تتأين في الماء، وتنتج أيونَ الهيدروكسيد OH^- .
- القاعدة المرافق **Conjugate Base**: المادة الناتجة من منح الحِمض للبروتون.
- قاعدة برونستد - لوري **Bronsted-Lowry**: مادةٌ يمكنُها استقبال بروتون واحد في أثناء التفاعل (مستقبل للبروتون).
- قاعدة لويس **Lewis Base**: مادةٌ يمكنُها منح زوج إلكترونات في التفاعل.
- الكواشف **Indicators**: هُوَّض عضوية ضعيفة أو قواعد عضوية ضعيفة يتغيّر لونُها في الحالة المتأينة عن الحالة غير المتأينة في مدّى معينٍ من الرّقم الهيدروجيني.
- مادةًً أمفوتيرية أو متربدة **Amphoteric Substance**: مادةٌ تسلُّك كحمض في تفاعل وتسلُّك كقاعدة في تفاعلات أخرى.
- المحاليل المنظمة **Buffered Solutions**: محلّلٌ تقومُ التغيير في الرقم الهيدروجيني pH عند إضافة كمية قليلة من حِمض قوي أو قاعدة قوية إليها.
- المعايرة **Titration**: الإضافة التدريجية لمحلول قاعدة معلومة التركيز إلى محلول حِمض مجھول التركيز، أو محلول حِمض معلوم التركيز إلى محلول قاعدة مجھول التركيز.
- نقطة التعادل **Neutralization point**: نقطةٌ تتعادلُ عندها تماماً أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد كافةً خلال عملية المعايرة، وتكون pH للمحلول تساوي 7.
- نقطة النهاية **End Point**: النقطة التي تُضافُ من محلول القياسي إلى محلول مجھول التركيز، ويتغيّر عندها لونُ الكاشف، وتحدد انتهاء عملية المعايرة.