

# الكتيبات

الصف الثاني عشر - كتاب الطالب  
الفصل الدراسي الأول

12





# الكيمياء

الصف الثاني عشر - كتاب الطالب

الفصل الدراسي الأول

12

فريق التأليف

موسى عطا الله الطراونة (رئيساً)

تيشيري أحمد الصبيحات

بلال فارس محمود

جميلة محمود عطية

الناشر: المركز الوطني للتطوير المناهج

يسر المركز الوطني للتطوير المناهج استقبال آرائكم وملحوظاتكم على هذا الكتاب عن طريق العناوين الآتية:



06-5376262 / 237



06-5376266



P.O.Box: 2088 Amman 11941



@nccdior



feedback@nccd.gov.jo



www.nccd.gov.jo

قررت وزارة التربية والتعليم تدريس هذا الكتاب في مدارس المملكة الأردنية الهاشمية جميعها، بناءً على قرار المجلس الأعلى للمركز الوطني لتطوير المناهج في جلسته رقم (2022/3)، تاريخ 12/5/2022 م، وقرار مجلس التربية والتعليم رقم (24)، تاريخ 29/5/2022 م، بدءاً من العام الدراسي 2022 / 2023 م.



© HarperCollins Publishers Limited 2022.

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

**ISBN: 978 - 9923 - 41 - 480 - 4**

المملكة الأردنية الهاشمية

رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية:

(2023/5/2593)

375,001

الأردن. المركز الوطني لتطوير المناهج

الكيمياء: الصف الثاني عشر: كتاب الطالب (الفصل الدراسي الأول)/ المركز الوطني لتطوير المناهج. - عمان: المركز، 2023

. (140) ص.

ر.إ.: 2023/5/2593

الوصفات: /تطوير المناهج/ /المقررات الدراسية/ /مستويات التعليم/ /المناهج/

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

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 1443 هـ / 2022

م 1444 هـ / 2023

الطبعة الأولى (التجريبية)

أعيدت طباعته

## قائمة المحتويات

الصفحة

الموضوع

المقدمة



7

الوحدة الأولى: الحموض والقواعد وتطبيقاتها

9

التجربة الاستهلالية: خصائص الحمض والقاعدة

10

الدرس الأول: الحموض والقواعد

22

الدرس الثاني: الرّقم الهيدروجيني ومحاليل الحموض والقواعد القوية

41

الدرس الثالث: محاليل الحموض والقواعد الضعيفة

52

الدرس الرابع: الأملأح والمحاليل المنظمة

69

الإثراء والتوسيع: محلول المنظم في الدم

70

مراجعة الوحدة

73

الوحدة الثانية: الكيمياء الكهربائية

75

التجربة الاستهلالية: تفاعل بعض الفيلرات مع حمض الهيدروكلوريك HCl

76

الدرس الأول: التأكسد والاختزال

95

الدرس الثاني: الخلايا الجلوفانية

121

الدرس الثالث: خلايا التحليل الكهربائي

الإثراء والتوسيع: إعادة تدوير البطاريات

131

132



137

مراجعةً الوحدة

مسرُد المصطلحات

140

قائمة المراجع

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ



## المقدمة

انطلاقاً من إيمان المملكة الأردنية الهاشمية الراسخ بأهمية تنمية قدرات الإنسان الأردني وتسليمه 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.

ويعد 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 أبنائنا الطلبة والمعلمين.

وقد جاء هذا الكتاب مُحققاً لمضامين الإطار العام والإطار الخاص للعلوم، ومعاييرها، ومؤشرات أدائها المُتمثّلة في إعداد جيل محيط بمهارات القرن الواحد والعشرين، وقدر على مواجهة التحديات، ومعتّز - في الوقت نفسه - بانتهاه الوطنى. وتأسيساً على ذلك، فقد اعتمدت دورة التعلم الخامسة المنشقة من النظرية البنائية التي تمنح الطالب الدور الأكبر في العملية التعليمية التعليمية، وتتوفر له فرصاً 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 وحدتين دراسيتين، هما: الحموض والقواعد وتطبيقاتها، الكيمياء الكهربائية.

الحق بكتاب الكيمياء كتاب لأنشطة التجارب العملية، يحتوي على جميع التجارب والأنشطة الواردة في كتاب الطالب؛ لتساعده على تفزيذها بسهولة، وذلك اعتماداً على منحى STEAM في بعضها، بدءاً بعرض الأساس النظري لكل تجربة، وبيان خطوات العمل وإرشادات السلامة، وانتهاءً بأسئلة التحليل والاستنتاج. وتضمن الكتاب أيضاً أسئلة تفكير متنوعة؛ بغية تعزيز فهم

الطالب لموضوعات المادة، وتنمية التفكير الناقد لديه.

ونحن إذ نقدم هذه الطبعة من الكتاب، فإننا نأمل أن يسهم 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.

والله ولي التوفيق

المركز الوطني لتطوير المناهج

# الوحدة

1

## الحموضُ والقواعدُ وتطبيقاتها

Acids and Bases and their Applications

AWA2EL  
LEARN 2 BE



### أتَأَمَّلُ 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 تميّزها عن غيرها. فما المقصود بالحمض والقاعدة؟ وكيف تُقاس درجة حموضة محليل هذه المواد؟

## الفكرة العامة

تُصنَّفُ المُوادُ التي نستخدمها في حياتنا اليومية بالاعتماد على درجة حموضتها، إلى مواد حمضية ومواد قاعدية، وأخرى متعادلة، وينطبق ذلك على المواد الغذائية أيضًا، وتختلف هذه المواد في خصائصها واستخداماتها، ويمكن تقدير درجة حموضتها بطرق مختلفة.

### الدرس الأول: الحموض والقواعد.

**الفكرة الرئيسية:** تتميَّز الحموض والقواعد في خصائصها الكيميائية والفيزيائية التي تحدُّد استخداماتها، ويمكن تعريف الحمض والقاعدة بالاعتماد على نواتج تأينهما في الماء، أو انتقال أيون الهيدروجين بينهما، أو انتقال أزواج الإلكترونات غير الرابطة.

**الدرس الثاني: الرَّقم الهيدروجيني ومحاليل الحموض والقواعد القوية.**

**الفكرة الرئيسية:** تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، ويمكن التعبير عن درجة حموضة محلول pH أو درجة قاعديته  $pOH$  بالاعتماد على تراكيز هذه الأيونات فيه.

### الدرس الثالث: محاليل الحموض والقواعد الضعيفة.

**الفكرة الرئيسية:** يتَّainُ الحِمضُ الضعيفُ في المحلول المائي جُزئيًّا، ويُعَبَّرُ عن قدرته على التَّائِنِ باستخدام ثابت تَائِنِ الحِمض  $K_a$ ، وكذلك الحال للقاعدة الضعيفة التي يُعَبَّرُ عن مدى تَائِنِها بثابت تَائِنِ القاعدة  $K_b$ ، وَتُسْتَخَدَمُ ثوابت التَّائِنِ لحساب تراكيز الأيونات الناتجة وحساب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول.

### الدرس الرابع: الأملاح والمحاليل المنظمة.

**الفكرة الرئيسية:** للكثير من الأملاح خصائص حمضية أو قاعدية؛ تغيُّرُ من الرَّقم الهيدروجيني للمحلول الذي تُضاف إليه، ويبيَّح عن ذوبان الملح القاعدي المستقى من الحمض الضعيف فيه ما يسمى المحلول المنظم، وكذلك بالنسبة إلى القاعدة الضعيفة عندما يذوب فيها الملح الحمضي المستقى منها. ويقاوم المحلول المنظم التغيير في الرَّقم الهيدروجيني في ما لو أُضيفت إليه كمية قليلة من حمض أو قاعدة قوية.

# تجربة استهلاكية



## خصائص الحِمض والقاعدة

**المواد والأدوات:** محلول حِمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$ ؛ تركيزه  $0.1\text{ M}$ ، محلول هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$ ؛ تركيزه  $0.1\text{ M}$ ، أنابيب اختبار عدد 3، حامل أنابيب، أوراق الكاشف العام، مِxbَار مُدَرَّج، كأس زجاجيّة، ماء مقطر.

### إرشادات السلامة:

- أَتَبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والتظاريَّات الواقية والقفازات.
- أحذر استنشاق حِمض الهيدروكلوريك، ولمس محلول هيدروكسيد الصوديوم.

### خطوات العمل:

**1 أقيس:** أَسْتَخْدُمِ المِxbَار المُدَرَّج فِي قِيَاس  $3\text{ mL}$  مِنْ مَحْلُولِ حِمضِ الهيدروكلوريك، ثُمَّ أَضْعُهَا فِي أَنْبَوبِ اختِبَارٍ وَأَرْقِمُهُ (1).

**2 أقيس** درجة حرارة المحلول باستخدام ميزان الحرارة، وأَسْجُلُهَا.

**3 أُلاحظ:** أَغْمُسُ ورقة الكاشف العام في المحلول، وأَلْاحِظُ تَغْيِيرَ لونِها، وأَسْجُلُهُ.

**4 أقيس:** أَسْتَخْدُمِ المِxbَار المُدَرَّج فِي قِيَاس  $3\text{ mL}$  مِنْ مَحْلُولِ هيدروكسيدِ الصوديوم، ثُمَّ أَضْعُهَا فِي أَنْبَوبِ اختِبَارٍ آخَرَ وَأَرْقِمُهُ (2).

**5 أَكْرِرُ الخطوتين** (2، 3) لِمَحْلُولِ هيدروكسيدِ الصوديوم، وأَسْجُلُ النتائج.

**6 أُجرِّبُ:** أَسْكُبُ مَحْتَوِياتِ الأَنْبَوبِ (1) فِي كَأسِ زجاجيّة، وَأَضِيفُ إِلَيْهَا تدريجيًّا مَحْلُولِ هيدروكسيدِ الصوديوم مِنَ الأَنْبَوبِ 2، ثُمَّ أَكْرِرُ الخطوتين (2، 3) لِمَحْتَوِياتِ الكَأسِ الزجاجيّة، وأَسْجُلُ النتائج.

### التحليل والاستنتاج:

1- أَحَدَّدُ التَّغْيِيرَ الَّذِي يَطْرَأُ عَلَى لَوْنِ وَرْقَةِ الكَاشِفِ عَنْدَ وَضْعِهَا فِي مَحْلُولٍ كُلِّيٍّ مِنْ حِمضِ الهيدروكلوريك وَهيدروكسيدِ الصوديوم.

2- أَقْدَرُ الرَّقْمَ الْهِيْدِرُوجِينِيِّ (دَرْجَةِ الْحَمْوَضَةِ) لِكُلِّيِّ مَحْلُولِيْنِ.

3- أَفْسَرُ اختلافَ درجةِ حرارةِ المحلولِ الناتجِ مِنْ خلطِ المحلولينِ عَنْ دَرْجَةِ حرَارَةِ كُلِّيِّيهِمَا.

4- أَقْدَرُ الرَّقْمَ الْهِيْدِرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ الناتجِ مِنْ خلطِ المحلولينِ فِي الكَأسِ الزجاجيّةِ.

### مفاهيم الحموض والقواعد Acid Base Concepts



توجد الحموض والقواعد في كثير من المواد الغذائية، فالحموض تعطي الأطعمة مذاقاً حامضاً أو لاذعاً، فالليمون والبرتقال والبندورة 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. أما 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 والقواعد؟ وكيف تطور مفهومما الحموض والقاعدة ليشملما أكبر عدد ممكن من المواد؟

### مفهوم أرهينيوس Arrhenius Concept

تمكنَ العالمُ أرهينيوس (Arrhenius) عن طريق دراسته التوصيل الكهربائي لمحاليل المواد الأيونية من وضع تصوّر حول مفهوم كلٍّ من الحموض والقاعدة، وقد عُدّت هذه خطوةً رائدةً في مجال الكيمياء والتحليل الكيميائي. فما المقصودُ بالحموض عند أرهينيوس؟ وما المقصودُ 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 العلم:

- أصفُ الحِمْضَ والقَاعِدَةَ وفقَ مَفْهُومِ كُلِّ مِنْ أَرْهِينِيُوسَ، وِبِرُونْسْتَدَ - لُورِيِّ، وَلُوِيِّسَ.
- أَكْتُبُ مَعَادِلَاتٍ كِيمِيَّيَّةً وفقَ مَفْهُومِ أَرْهِينِيُوسَ، وِبِرُونْسْتَدَ - لُورِيِّ.
- أَحَدَّدُ الْأَزْوَاجَ الْمُتَرَافِقَةَ مِنَ الْحِمْضِ وَالقَاعِدَةِ.

### المفاهيم والمصطلحات:

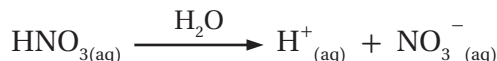
Arrhenius Acid	حمض أرهينيوس
Arrhenius Base	قاعدة أرهينيوس
Hydronium Ion	أيون الهيدرونيوم
Bronsted-Lowry Acid	حمض برونستاد-لوري
Bronsted-Lowry Base	قاعدة برونستاد-لوري
Conjugate Base	قاعدة مرافق
Conjugate Acid	حمض مرافق
Amphoteric Substances	مواد أمفوتييرية
Lewis Acid	حمض لويس
Lewis Base	قاعدة لويس

## حمض أرهيبيوس Arrhenius Acid

توصل أرهيبيوس إلى أن **الحمض Acid** مادة تتأين في الماء وتنتج أيون الهيدروجين ( $H^+$ ). فمثلاً؛ عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين  $HCl$  في الماء يتتج أيون الهيدروجين  $H^+$  في محلول، كما في المعادلة الآتية:

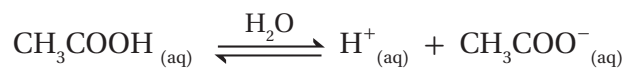


أمّا حمض النيتريل  $HNO_3$ ، فيتأين في الماء مُنتجاً أيون الهيدروجين  $H^+$ ، كما في المعادلة الآتية:

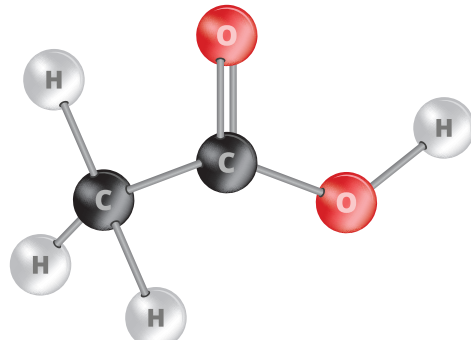


وهذا ينطبق على جميع حموض أرهيبيوس؛ فهي تحتوي على ذرة هيدروجين أو أكثر، قابلة للتأين، ويبيّن الجدول (1) بعض حموض أرهيبيوس.

بعض الحموض تحتوي على ذرة هيدروجين واحدة، مثل  $HCl$ ، ويسمى **حمضًا أحادي البروتون Monoprotic Acid**، وبعضها يحتوي على ذرتين هيدروجين، مثل حمض الكبريتيك  $H_2SO_4$ ، ويسمى **حمضًا ثنائي البروتون Diprotic Acid**، في حين يحتوي بعضاً على ثلات ذرات هيدروجين، مثل حمض الفسفوريك  $H_3PO_4$ ، ويسمى **حمضًا ثلاثي البروتون Triprotic Acid**. وبالتدقيق في صيغة حمض الإيثانويك  $CH_3COOH$ ، نجد أنه يحتوي على ثلات ذرات هيدروجين مرتبطة بذرة الكربون ليس لها القدرة على التأين؛ لأن الروابط بينها غير قطبية مما يمنع تأينها. انظر الشكل (3) الذي يبيّن الشكل البنائي لحمض الإيثانويك، وهناك ذرة هيدروجين أخرى مرتبطة بذرة الأكسجين ذات السالبية الكهربائية العالية، وهي الوحيدة التي تتأين في محلول؛ ولذلك يصنف على أنه **حمض أحادي البروتون**، كما في المعادلة الآتية:



الشكل (3): الشكل البنائي لحمض الإيثانويك.



## الربط مع الزراعة حمض الكبريتيك $\text{H}_2\text{SO}_4$

عرف العرب حمض الكبريتيك في القرن الثامن الميلادي؛ فقد اكتشفه العالم 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 أرهينيوس Arrhenius Base

عَرَفَ أرهينيوس **القاعدة Base** أنها مادة تتآینُ في الماء وتنتج أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ . فمثلاً، عند إذابة هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  في الماء ينتج أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ، كما في المعادلة الآتية:



ويتأینُ هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$  في الماء، كما في المعادلة الآتية:



وينطبق ذلك -بشكل عام- على هيدروكسيدات فلزّات المجموعتين الأولى والثانية من الجدول الدوري، ويبيّن الجدول (2) بعض قواعد أرهينيوس. يتضح من الجدول أنَّ قواعد أرهينيوس كُلُّها تحتوي على أيون الهيدروكسيد، بعضها تحتوي على أيون هيدروكسيد واحد، مثل هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$ ، وبعضها يحتوي على أيوني هيدروكسيد مثل هيدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ . وستقتصرُ في دراستنا على الحموض أحادية البروتون والقواعد أحادية الهيدروكسيد.

الجدول (2): بعض قواعد أرهينيوس.

الصيغة الكيميائية	القاعدة
$\text{KOH}$	هيدروكسيد البوتاسيوم
$\text{LiOH}$	هيدروكسيد الليثيوم
$\text{NaOH}$	هيدروكسيد الصوديوم
$\text{Ca}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد الكالسيوم

رغم الإنجاز الكبير الذي حققه مفهوم أرهينيوس في مجال الكيمياء، فقد بقي محدوداً بسبب تناوله الحموض والقواعد في المحاليل المائية فقط، ولم يتمكّن من تفسير التأثير القاعدي لقواعد معروفة، مثل الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، ومن تفسير التأثير الحمضي أو القاعدي لمحاليل الأملاح، مثل كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  الحمضي أو كربونات الصوديوم الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$  القاعدي.

أتحقق: ✓

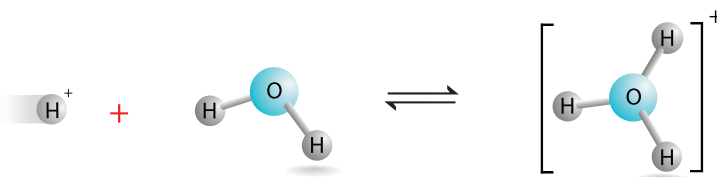
1- أصنِّفُ الموادَ الآتية إلى حموضٍ وقواعدٍ وفقَ مفهوم أرهينيوس:



2- أكتبُ معادلة تبيّن التأثير القاعدي لمحلول هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{LiOH}$ .

## أيون الهيدرونيوم Hydronium Ion

يتَّسِعُ الحِمْضُ فِي الْمَحْلُولِ وَيَتَّسِعُ أَيُونُ الْهِيَدْرُوْجِينِ  $H^+$ ، حِيثُ يَنْكُونُ مِنْ بِرُوتُونَ وَاحِدٌ فَقَطُّ، وَهُوَ جَسِيمٌ صَغِيرٌ جَدًّا يَحْمِلُ شَحْنَةً كَهْرِبَائِيَّةً عَالِيَّةً جَدًّا (ذُو كَثَافَةٍ كَهْرِبَائِيَّةً عَالِيَّةً) فَلَا يُمْكِنُ أَنْ يُوجَدَ مُنْفَرِدًا فِي الْمَحْلُولِ؛ إِذَا رَتَبَطَ أَيُونُ الْهِيَدْرُوْجِينِ بِجَزِيَّةِ مَاءٍ مَكْوَنًا أَيُونَ الْهِيَدْرُوْنِيُومَ **Hydronium Ion**، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:

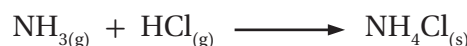
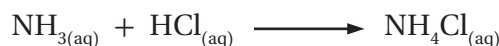


وَبِهَذَا يُمْكِنُ التَّعَبِيرُ عَنْ أَيُونِ الْهِيَدْرُوْجِينِ فِي الْمَحْلُولِ بِاستِخْدَامِ أَيُونِ الْهِيَدْرُوْنِيُومَ  $H_3O^+$ ، وَبِذَلِكَ تَكْتُبُ مَعَادِلَةً تَائِيَّةً كُلُورِيدِ الْهِيَدْرُوْجِينِ  $HCl$  كَمَا فِي الْآتِيِّ:



## مَفْهُومُ بِرُونْسَتَدَ - لُورِي Bronsted-Lowry Concept

قَدَّمَ مَفْهُومُ أَرْهِينِيُوسَ تَفْسِيرًا مَقْبُولاً لِسُلُوكِ كَثِيرٍ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ، إِلَّا أَنَّهُ لَمْ يَتَمْكِّنْ مِنْ تَفْسِيرِ كَثِيرٍ مِنْ تَفَاعُلَاتِهَا، مِثْلُ تَفَاعُلِ حِمْضِ الْهِيَدْرُوْكُلُورِيكِ  $HCl$  مَعَ الْأُمُونِيَا  $NH_3$  الَّذِي يَتَّسِعُ مَلِحُ كُلُورِيدِ الْأُمُونِيُومَ  $NH_4Cl$ ، حِيثُ يَمْثُلُ تَفَاعُلَ حِمْضٍ مَعَ قَاعِدَةً، سَوَاءً فِي الْمَحَالِيلِ أَوْ فِي الْحَالَةِ الغَازِيَّةِ، كَمَا يَأْتِيُ:

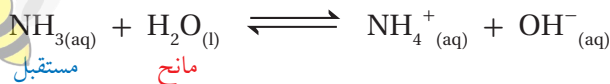


فَالْأُمُونِيَا  $NH_3$  قَاعِدَةٌ لَا تَحْتَوِيُ عَلَىِ أَيُونِ الْهِيَدْرُوْكُسِيدِ؛ فَدَفَعَ ذَلِكَ الْكِيمِيَائِيِّنَ إِلَى تَطْوِيرِ مَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ؛ إِذَا تَمَكَّنَ العَالَمَانَ بِرُونْسَتَدَ، وَلُورِيَّ مِنْ وَضْعِ تَصُوُّرٍ جَدِيدٍ لِمَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ بِالْاعْتِمَادِ عَلَىِ انتِقالِ الْبِرُوتُونَ  $H^+$  (أَيُونِ الْهِيَدْرُوْجِينِ) مِنَ الْحِمْضِ إِلَىِ الْقَاعِدَةِ فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ؛ وَبِذَلِكَ قَدَّمَ تَعرِيفًا أَكْثَرَ شَمُوْلًا لِكُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ، وَعَرَّفَ **حِمْضَ بِرُونْسَتَدَ-لُورِي** **Bronsted-Lowry Acid** لِلْبِرُوتُونِ، أَمَّا **قَاعِدَةَ بِرُونْسَتَدَ-لُورِي** **Bronsted-Lowry Base** فَهِيَ مَادَّةٌ يَمْكُنُهَا استِقبَالُ بِرُوتُونٍ فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ (مِسْتَقْبَلٌ لِلْبِرُوتُونِ). فَمَثَلًا، عَندِ إِذَا بِرِيدِ الْهِيَدْرُوْجِينِ  $HCl$  فِي المَاءِ فَإِنَّهُ يَمْنَحُ الْبِرُوتُونَ ( $H^+$ ) وَيَمْثُلُ الْحِمْضَ، بَيْنَمَا يَسْتَقْبِلُ المَاءُ الْبِرُوتُونَ ( $H^+$ )، وَيَمْثُلُ الْقَاعِدَةَ، وَالْمَعَادِلَةُ الْآتِيَّةُ تُوضِّحُ ذَلِكَ:



مانح  
مستقبل

أمّا عند إذابة الأمونيا  $\text{NH}_3$  في الماء فإنها تستقبل البروتون ( $\text{H}^+$ ) من الماء؛ وبهذا فإنها تمثل القاعدة، في حين يمثل الماء الحمض في التفاعل، كما في المعادلة الآتية:



و عند خلط محلول  $\text{HCl}$  مع محلول  $\text{NH}_3$  يتقلّل البروتون ( $\text{H}^+$ ) من  $\text{HCl}$ ، الذي يمثل الحمض في التفاعل، إلى  $\text{NH}_3$ ، التي تمثل القاعدة، والمعادلة الآتية توضّح ذلك:



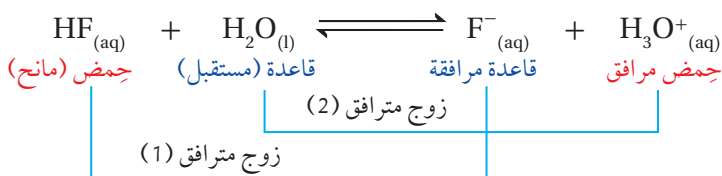
وبهذا يمكن النظر إلى التفاعلات التي يحدث فيها انتقال للبروتون على أنها تفاعلات حمض وقاعدة.

### الأزواج المترافقية Conjugated Pairs

فسّر مفهوم برونستد-لوري كثيراً من تفاعلات الحمض والقواعد بالاعتماد على انتقال البروتون من الحمض إلى القاعدة في التفاعل. فمثلاً، يتفاعل الحمض  $\text{HCl}$  مع محلول القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$ ، كما في المعادلة الآتية:



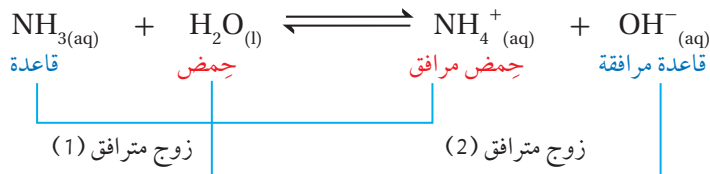
يتّضح من المعادلة أنَّ الحمض  $\text{HCl}$  يمنح البروتون  $\text{H}^+$ ، ويُنتج الأيون  $\text{Cl}^-$ ، الذي يسمّى **قاعدة مرافق Conjugate Base**، وهي المادة الناتجة عن منح الحمض للبروتون، كما تستقبل القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  البروتون  $\text{H}^+$ ، ويُنتج عن ذلك الأيون  $\text{CH}_3\text{NH}_3^+$ ، ويسمّى **الحمض المرافق Conjugate Acid**، وهي المادة الناتجة عن استقبال القاعدة للبروتون؛ وبهذا يكون لكل حمض في التفاعل قاعدة مرافق في المواد الناتجة، ولكل قاعدة في التفاعل حمض مرافق في المواد الناتجة، ويُسمّى **الحمض** و**قاعدته** **المرافق**، أو **القاعدة** و**حمضها** **المرافق**، زوجاً مترافقاً ويمكن ملاحظة ذلك أيضاً عند تفاعل حمض الهيدروفلوريك مع الماء، كما في المعادلة الآتية:



**سر الطعم المُر للأدوية**  
يتكون العديد من الأدوية من قواعد تسمى الأمينات، وهي مواد عضوية تُشتق من الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، فالمستخلص المُر من لحاء الكينا مادة تسمى الكينين، وهو من الأمينات، وقد استُخدم في مكافحة الملاريا.

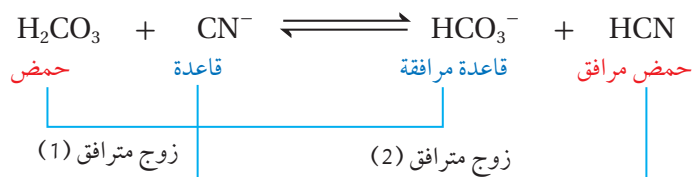


**يَتَّضَعُ أَنَّ التِّفَاعُلَ يَشْتَمِلُ عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنَ، هُما: الْحِمْضُ وَقَاعِدَتِهِ**  
**الْمُرَافِقَةُ ( $\text{HF}^-$ ), وَالْقَاعِدَةُ وَحِمْضُهَا الْمُرَافِقُ ( $\text{H}_2\text{O}/\text{H}_3\text{O}^+$ ).**  
**وَيَشْتَمِلُ تِفَاعُلُ الْأَمُونِيَا  $\text{NH}_3$  مَعَ الْمَاءِ عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنَ أَيْضًا، كَمَا يَتَّضَعُ**  
**فِي الْمُعَادِلَةِ الآتِيَّةِ:**



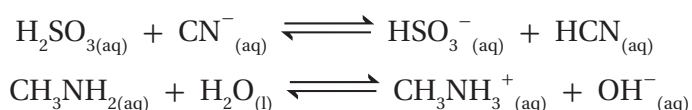
**يَتَّسِعُ أَنَّ التَّفَاعُلَ يَشْتَمِلُ عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ، هُمَا: الْقَاعِدَةُ وَحَمْضُهَا**  
**الْمُرَافِقُ ( $\text{NH}_3^+ \backslash \text{NH}_4^+$ )، وَالْحَمْضُ وَقَاعِدَتِهِ الْمُرَافِقَةُ ( $\text{H}_2\text{O} \backslash \text{OH}^-$ )؛ وَبِهَذَا فَإِنَّ**  
**التَّفَاعُلَ وَفَقَ مَفْهُومُ بِرُونْسْتَدَ-لُورِيِّ يَحْتَوِي عَلَى زَوْجَيْنِ مُتَرَافِقِيْنِ: الْحَمْضُ**  
**وَقَاعِدَتِهِ الْمُرَافِقَةُ، وَالْقَاعِدَةُ وَحَمْضُهَا الْمُرَافِقُ.**

ويشتمل تفاعل حمض  $\text{H}_2\text{CO}_3$  مع القاعدة  $\text{CN}^-$  على زوجين مترافقين، كما يتضح من المعادلة:



**الاحظ أن الحمض  $H_2CO_3$  منح بروتونا واحدا للقاعدة  $CN^-$  فيكون زوجا متراجعا من الحمض وقاعدته المرافقة، و  $(CN^-/HCN)$  زوجا متراجعا من القاعدة وحمضها المرافق.**

**تحقق:** أحدد الزوجين، المترافقين، في كلٍّ من التفاعلين الآتيين: ✓

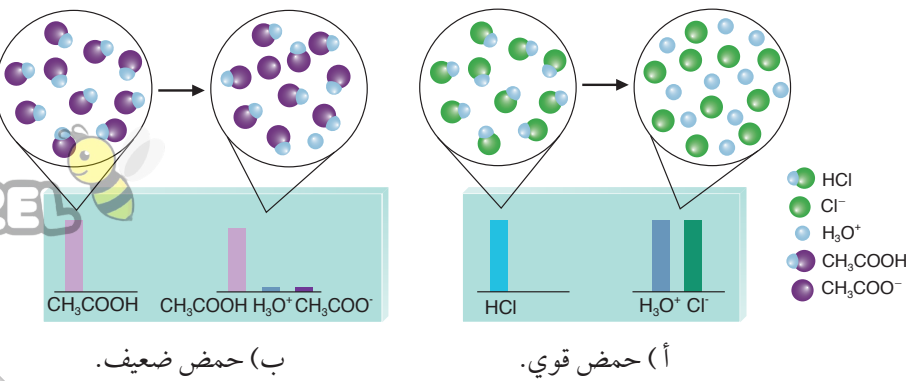


## قوّة الحمض والقاعدة Acid and Base Strength

ترتبط قوّة الحمض بقدرته على التأين ومنح البروتون، فالحمض القويّ يتأين كُلّياً في محلوله، ويتجه التفاعل نحو تكوين المواد الناتجة. فمثلاً، يتأين  $\text{HCl}$  في الماء كُلّياً، كما في المعادلة الآتية:



**يَتَضَعُّ** مِنَ الْمَعَادِلَةِ أَنَّ  $\text{HCl}$  فِي الْمَحْلُولِ يَسْلُكُ سَلُوكَ الْحِمْضِ، بَيْنَمَا يَسْلُكُ

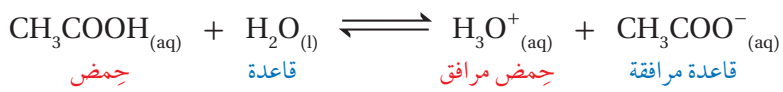


**الشكلُ (4): تأييُنُ الحموض القويّة والحموض الضعيفَة في الماء.**

**ملاحظة:** تم تمثيل  $\text{H}_3\text{O}^+$  بكرة واحدة للتسهيل.

الناتجة؛ فإذا افترضنا حدوث تفاعل عكسي فإنّ الأيون  $\text{Cl}^-$  يسلُك كقاعدة، بينما يسلُك  $\text{H}_3\text{O}^+$  سلوكَ الحِمض. وبما أنَّ التفاعل يتَّجه كُلُّياً نحو تكوين المُواد الناتجة؛ فإنَّ ذلك يشير إلى أنَّ الحِمض  $\text{HCl}$  أكثر قدرةً على منح البروتون منَ الحِمض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، وأنه أقوى منَ الحِمض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما يشير إلى أنَّ القاعدة  $\text{Cl}^-$  أقل قدرةً على استقبال البروتون منَ القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ ، وبذلك يكون  $\text{H}_2\text{O}$  قاعدة أقوى من  $\text{Cl}^-$  في التفاعل؛ وبهذا نجد أنَّ الحِمض والقاعدة في جهة المُواد الناتجة، وأنَّ التفاعل يتَّجه نحو تكوين المُواد الناتجة أنظر الشكل: (٤/أ)؛ فيشير ذلك إلى عدم حدوث تفاعل عكسي؛ ولذلك يُعبَّر عنِ التفاعل بسهم باتجاه واحد، كما وردَ في المعادلة.

أما الحموض الضعيفة فتتأين جزئياً في المحلول، ويكون التفاعل منعكساً. فمثلاً، يتآين حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  في الماء بدرجة ضئيلة، كما في المعادلة الآتية:



تشير درجة التأين الضئيلة للحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  إلى أن تركيزه في المحلول يكون عاليًا مقارنة بتركيز الحمض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، انظر الشكل (4/ب)؛ يعني ذلك أنَّ الحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  أقل قدرة على منع البروتون منَ الحمض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ؛ وبهذا يكون الحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  أضعف منَ الحمض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما نجد أنَّ القاعدة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  أكثر قدرة على استقبال البروتون منَ القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$  في المحلول؛ وبهذا تكون القاعدة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  أقوى منَ القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ ، وهذا يفسِّر حدوث التفاعل العكسي:

يتضح مما سبق أنَّ الحِمض القوي HCl تكون قاعدتهُ المرافقـة Cl<sup>-</sup> ضعيفة نسبياً، وأنَّ الحِمض الضعيف CH<sub>3</sub>COOH تكون قاعدتهُ المرافقـة CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup> قوية نسبياً، وكلما زادت قوَّةُ الحِمض قلَّت قوَّةُ القاعدة المرافقـة الناتجة عنه،

وأنَّ التفاعل يَتَّجِه نحو تكوين المُوادِ الأَضْعَف؛ أي أنَّ موضع الاتزان يُزاح جهة المُوادِ الأَضْعَف في التفاعل، وبيَّنَ الجدول (3) العلاقة بين قَوَّةِ الحِمْض وقوَّةِ قواعدها المراقبة. وينطبق ذلك على القواعد الضعيفة وحموضها المراقبة، فالقاعدة الأقوى يكون حِمضها المراافق أَضْعَف، وكُلُّما زادت قَوَّةُ القاعدة قُلَّت قَوَّةُ الحِمْض المراافق الناتج عنها.

الحمض	القاعدة
$\text{HClO}_4$	$\text{ClO}_4^-$
$\text{H}_2\text{SO}_4$	$\text{HSO}_4^-$
HI	$\text{I}^-$
HBr	$\text{Br}^-$
HCl	$\text{Cl}^-$
$\text{HNO}_3$	$\text{NO}_3^-$
$\text{H}_3\text{O}^+$	$\text{H}_2\text{O}$
$\text{H}_2\text{SO}_3$	$\text{HSO}_3^-$
$\text{H}_3\text{PO}_4$	$\text{H}_2\text{PO}_4^-$
$\text{HNO}_2$	$\text{NO}_2^-$
HF	$\text{F}^-$
$\text{CH}_3\text{COOH}$	$\text{CH}_3\text{COO}^-$
$\text{H}_2\text{CO}_3$	$\text{HCO}_3^-$
$\text{H}_2\text{S}$	$\text{HS}^-$
HClO	$\text{ClO}^-$
HBrO	$\text{BrO}^-$
$\text{NH}_4^+$	$\text{NH}_3$
HCN	$\text{CN}^-$
$\text{H}_2\text{O}$	$\text{OH}^-$

## \* الجدول للاطّلاع؛ ليس الحفظ.

**أَتَحْقِقُ:** أَكْتُبُ مِعَادْلَتَيْنَ ✓  
 كِيمِيَائِيَّتَيْنَ أَوْ ضَصَّحُ فِيهِمَا  
 سُلُوكَ الْأَيُونَ  $\text{HCO}_3^-$  مَعَ  
 كُلٌّ مِنْ  $\text{OH}^-$  وَ  $\text{HNO}_3$ .

**تحقق:** اعتماداً على الجدول (3)، أجب عن الأسئلة الآتية: ✓

**١- أَحْدُّ الْحِمْضِ الْأَقْوَى بَيْنَ الْحِمْضِ الْأَتْيَةِ:**



2- أحدُّ أيِّ الحموض الآتية تكون قاعدةُ المرافقة هي الأقوى:

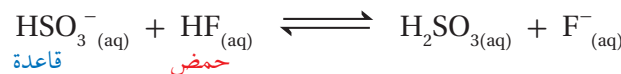


3- أَحَدُّ الجهة التي يُرَاخِنُهَا الاتزانُ في التفاعل الآتي:

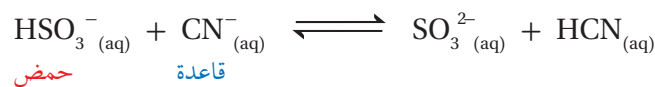


## المواد الأمفوتيّة: Amphoteric Substances

HF، كما في المعادلة الآتية:



ويسلّك أيضًا سلوك الحِمض عند تفاعله مع قاعدة، مثل  $\text{CN}^-$ ، فهو يمنح البروتون  $\text{H}^+$  إلى أيون  $\text{CN}^-$  في أثناء التفاعل؛ وبهذا فإنَّ أيون  $\text{CN}^-$  يمثل القاعدة في التفاعل، والمعادلة الآتية توضح ذلك:



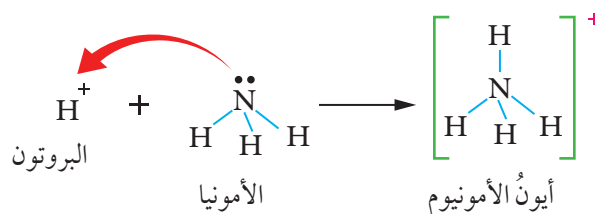
## Lewis Concept مفهوم لويس

فَسَرَ مفهوم برونستد-لوري سلوك الحمض والقاعدة بالاعتماد على انتقال البروتون ( $H^+$ ) من الحمض إلى القاعدة، إلا أنه لم يوضح كيفية ارتباط البروتون بالقاعدة، كما أن هناك الكثير من تفاعلات حمض - قاعدة لا تشتمل على انتقال للبروتون، مثل تفاعل بعض الأيونات الفلزية مع الماء أو الأمونيا مثلاً. فكيف يمكن تفسير سلوك هذه المواد؟

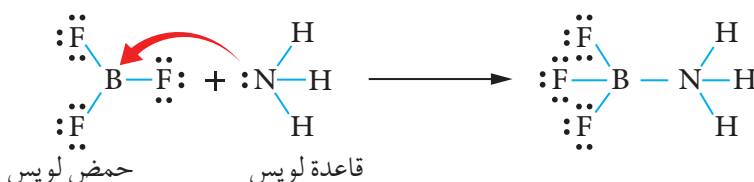


درس لويس Lewis تفاعلات الحموض والقواعد التي لا تشتمل على انتقال للبروتون، ووضع تصوّراً جديداً لمفهوم الحمض والقاعدة بالاعتماد على انتقال أزواج الإلكترونات من القاعدة إلى الحمض؛ ويعرف حمض لويس Lewis Acid بأنه مادةً يمكنها استقبال زوج أو أكثر من الإلكترونات في أثناء التفاعل، أمّا قاعدة لويس Lewis Base فهي مادةً يمكنها منح زوج من الإلكترونات في أثناء التفاعل.

ساعد هذا المفهوم على تفسير تكوين الرابطة في تفاعل الحمض HCl مع القاعدة  $NH_3$ ؛ أيون الهيدروجين  $H^+$  (البروتون) الناتج من تأين الحمض يمتلك فلغاً فارغاً، بينما تمتلك ذرة النيتروجين في الأمونيا  $NH_3$  زوجاً غير رابط من الإلكترونات، وعند انتقال البروتون  $H^+$  إلى الأمونيا  $NH_3$ ؛ فإنه يستقبل زوج إلكترونات غير رابط في ذرة النيتروجين، ويرتبط به، فتشكل بينهما رابطة تناصية، ويتكون أيون الأمونيوم موجب الشحنة  $NH_4^+$ . ويمكن تمثيل التفاعل الحاصل بينهما على النحو الآتي:



يَتَضَرُّعُ ممّا سبق أنَّ مفهوم لويس استُخدم في تفسير تفاعلات حمض - قاعدة التي ينطبقُ عليها مفهوم برونستد - لوري، وتفاعلات أخرى لا ينطبق عليها مفهوم برونستد - لوري، مثل: تفاعل الأمونيا  $NH_3$  مع ثلاثي فلوريد البورون  $BF_3$ ، الذي يُعبَّرُ عنه بالمعادلة الآتية:

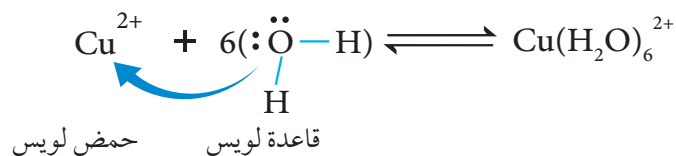


فذرة النيتروجين N تمتلك زوج إلكترونات غير رابط في  $NH_3$  يمكنها منحه؛ وبهذا فإن  $NH_3$  تمثل القاعدة، في حين أنَّ لدى ذرة البورون B في  $BF_3$  فلغاً فارغاً يمكنها من استقبال زوج من الإلكترونات؛ وبهذا فإن  $BF_3$  يمثل الحمض.



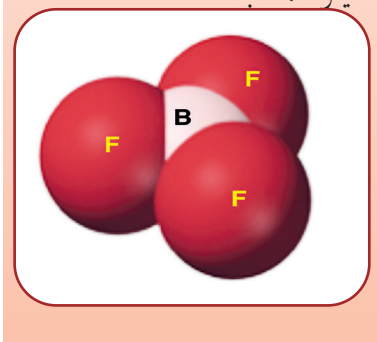
استخدام القواعد في حياتنا اليومية.  
تُستخدم كثيّر من القواعد في حياتنا اليومية، مثل هيدروكسيد الصوديوم، الذي يستخدم في صناعة المنظفات والصابون ومساحيق الغسيل وسائل الجلي، أمّا هيدروكسيد الكالسيوم فيُستخدم في صناعة الإسمنت، ومعاجة مياه الصرف الصحي، ومعالجة حموضة التربة الزراعيّة، كما يُضاف إلى العلف لتحسين تغذية الماشي.

كما تمكّنَ لويس من تفسير تكوين الأيونات المعقدة التي تتُّج من تفاعل أيونات بعض الفلزّات مع جزيئات مثل  $\text{H}_2\text{O}$  أو  $\text{NH}_3$  أو مع أيونات أخرى مثل  $\text{CN}^-$ . فمثلاً، يتفاعل أيون  $\text{Cu}^{2+}$  مع الماء  $\text{H}_2\text{O}$  لتكوين الأيون  $\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$ ، كما في المعادلة الآتية:



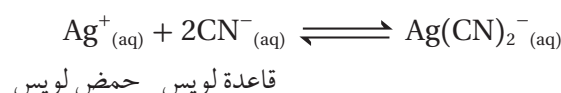
### الربط مع الصناعة

**ثلاثي فلوريد البoron**  
 يُحَضِّر صناعيًّا بطريق عدّة، منها تسخين البورون مع معدن الفلوريت  $\text{CaF}_2$  بوجود حمض الكبريتيك، ويصنع منه ما بين 2300 إلى 4500 طن سنويًّا، وهو غازٌ سامٌ عديم اللون يُستخدم في تحفيز العديد من التفاعلات العضوية وتحفيز عمليات البلمرة للمركبات العضوية غير المشبعة.



حيث يمتلكُ أيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  أفالاً فارغة؛ ولذلك يمكنه استقبال زوج أو أكثر من إلكترونات من الماء؛ وبهذا فهو يمثل الحمض في التفاعل، أمّا جزيء الماء  $\text{H}_2\text{O}$  فتمتلك ذرّة الأكسجين فيه زوجين غير رابطين من الإلكترونات يمكنها منح أحدهما لأيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$ ؛ وبهذا فالماء يمثل القاعدة في التفاعل؛ لذا يرتبط أيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  عن طريق أفالكه الفارغة بعدد من جزيئات الماء عن طريق أزواج الإلكترونات غير الرابطة بروابط تناسقية مكونًا الأيون  $\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$ .

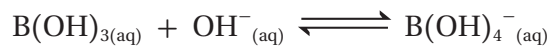
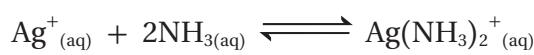
وكذلك يمكن تفسير تفاعل أيون الفضة ( $\text{Ag}^+$ ) مع أيونات السيانيد  $\text{CN}^-$  لتكوين الأيون  $\text{Ag}(\text{CN})_2^-$ ، كما في المعادلة الآتية:



فأيون الفضة الموجب يمتلكُ أفالاً فارغة، بينما يمتلكُ أيون السيانيد السالب أزواج إلكترونات غير رابطة؛ وبهذا فإنَّ أيون الفضة  $\text{Ag}^+$  يستقبلُ أزواج الإلكترونات ويمثل حمض لويس في التفاعل، في حين أنَّ كلَّ أيون سيانيد  $\text{CN}^-$  يمنع أيون الفضة زوج إلكترونات غير رابط ويمثل قاعدة لويس في التفاعل.

**تحقق:** ✓

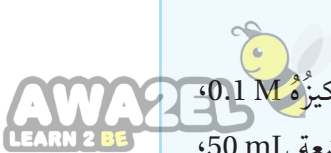
أحدُّ الحمض والقاعدة حسَّبَ مفهوم لويس في كُلِّ من التفاعلات الآتية:



# التجربة ١

## مقارنة قوّة الحموض

### المواد والأدوات:



محلول حمض الهيدروكلوريك HCl؛ تركيزه 0.1 M، محلول حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ؛ تركيزه 0.1 M، كأس زجاجيّة سعة 50 mL عدد 2، أسلاك توصيل، جهاز أميتر، مصدر كهربائي، مخار مُدرَّج سعة 50 mL، جهاز مقاييس الرقم الهيدروجيني أو أوراق الكاشف العام، شريط مغنيسيوم Mg، أقطاب جرافيت.

### إرشادات السلامة:

- أتبِع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- احذر استنشاق حمض الهيدروكلوريك.

### خطوات العمل:

- أحضر الكأسين الزجاجيتين، وأكتب على كل منها اسم أحد محلولين.
- أقيس باستخدام المخار المُدرَّج 20 mL من محلول HCl، وأضعها في الكأس المخصصة لها.
- أقيس باستخدام جهاز مقاييس الرّقم الهيدروجيني أو ورق الكاشف العام الرّقم الهيدروجيني للمحلول، وأسجّل نتائجي.
- أجّرب: أوصل أقطاب الجرافيت بالمصدر الكهربائي وبجهاز الأميتر، وأضعها في محلول HCl، وأسجّل قراءة الأميتر.
- الاحظ: أغمض شريط مغنيسيوم طوله 2 cm في محلول، وألاحظ سرعة تصاعد غاز الهيدروجين، وأسجّل ملاحظاتي.
- أجّرب: أكرر الخطوات السابقة لمحلول حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، وأسجّل ملاحظاتي.

### التحليل والاستنتاج:

- أحدّد الرّقم الهيدروجيني لكل من محلولين.
- أحدّد محلول الأكثَر قدرةً على التوصيل الكهربائي.
- أقارن سرعة تصاعد غاز الهيدروجين في كل من محلولين.
- أحدّد الحمض الأقوى والحمض الأضعف.
- استنتج العلاقة بين قوّة الحموض وكل من الرّقم الهيدروجيني والتوصيل الكهربائي وسرعة تصاعد الغاز.

# مراجعة الدرس



١- الفكرة الرئيسية: أكمل الجدول الآتي باستخدام الأسس التي اعتمد عليها مفهوم الحمض والقاعدة:

المفهوم	الأساس الذي يقوم عليه المفهوم
أرهينيوس	برونستاد - لوري
لويس	

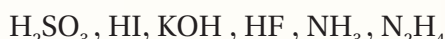
## 2- أَوْضَحُ المقصود بكل مما يأتي:



-3

- السلوك الحمسي لمحلول حمض  $\text{HClO}$  حسب مفهوم أرهينيوس.
  - السلوك القاعدي لمحلول  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$  حسب مفهوم برونستد - لوري.
  - **بعض الأمثلة:**
    - **نحو**:  $\text{HBr}$  حمضًا قويًا بينما  $\text{HNO}_3$  حمضًا ضعيفًا.

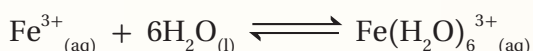
4- أصنف المحاليل الآتية إلى حموض وقواعد قوية أو ضعيفة:



٥- أحَدِّدُ الأَزْوَاجُ الْمُتَرَافِقَةُ فِي التَّفَاعُلِيْنِ الْأَتَيْنِ:



6- أَحَدُ الْحِمْضِ وَالقَاعِدَةِ وَفَقَ مَفْهُومُ لُوِيسِ فِي الْمُعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



7- أُفْسِرَ السلوكُ الْأَمْفُوْتِيِّيُّ لِلْأَيُونِ  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$  عِنْ تِفَاعُلِهِ مَعَ كُلِّ مِنْ  $\text{HNO}_3$  و  $\text{CN}^-$ ، مُوَضِّحًا إِجَابَتِيَّ بِالْمُعَادَلَاتِ.

## المحاليل الحموض والقواعد القوية

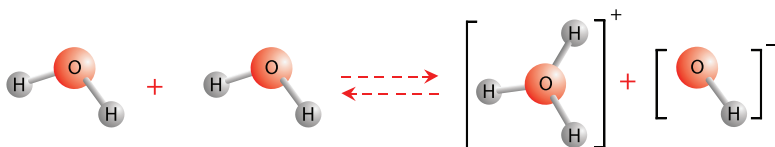
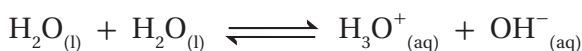


### Strong Acids and Bases Solutions

تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  الناتجة من التأين الذاتي للماء، وقد عرفت في ما سبق أنَّ إذابة الحمض في الماء تُستخرج أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، وأنَّ إذابة القاعدة في الماء تُستخرج أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ . فما المقصود بالتأين الذاتي للماء؟ وما العلاقة بين تراكيز أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد في محلول المائي؟ وكيف يمكن حساب تراكيز هذه الأيونات في محلول؟

### التأين الذاتي للماء Autoionization of Water

يُوصَفُ الماء النقي بأنه غير موصل للتيار الكهربائي، إلَّا أنَّ القياسات الدقيقة للموصلية الكهربائية تشير إلى أنه يمكن للماء أن يوصل التيار الكهربائي بدرجة ضئيلة جدًّا، ما يشير إلى أنه يحتوي على نسبة ضئيلة من الأيونات الناتجة من تفاعل جزيئات الماء في ما بينها؛ إذ يمكن لجزيء الماء أن يمنح البروتون ويتحول إلى أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ؛ وبهذا فهو يسلك سلوك الحمض، في حين يستقبله جزيء ماء آخر ويكونُ أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ؛ وبهذا فهو يسلك سلوك القاعدة. عليه، فنجد أنَّ الماء يحتوي على تراكيز متساوية من أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ، ويتطلقُ على هذا السلوك التأين الذاتي للماء Autoionization of Water كحموض وبعضاً الآخر يسلك كقواعد في الماء نفسه، والمعادلة الآتية توضح ذلك:



### الفكرة الرئيسية:

تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، ويمكن التعبير عن درجة حموضة محلول pH أو درجة قاعدته pOH بالاعتماد على تراكيز هذه الأيونات فيه.

### نتائجُ التعلم :

- أوضح المقصود بالتأين الذاتي للماء.
- أستنتج العلاقة بين تركيز كلٍّ من  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  في محلول.
- أجري حسابات تتعلق بالرَّقمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ والرَّقمُ الْهِيْدِرُوكَسِيلِيُّ في محلول.
- أجري حسابات وتجارب تتعلق بمعاييرَ حِمض قوي مع قاعدة قوية.

### الافتراضيات والمصطلحات :

التأين الذاتي للماء

Autoionization of Water

ثابت تأين الماء

Dissociation Constant for Water

الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH

الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوكَسِيلِيُّ pOH

Hydroxyl Power

Titration المعايرة

Equivalence Point نقطة التكافؤ

Neutralization Point نقطة التعادل

End Point نقطة النهاية

Indicator الكاشف

وقد وُجد أنَّ تراكيز هذه الأيونات صغير جدًا، ويمكن حسابها باستخدام ثابت الاتزان للتفاعل على النحو الآتي:



$$K_c = \frac{[H_3O^+][OH^-]}{[H_2O][H_2O]}$$

$$K_c[H_2O]^2 = [H_3O^+][OH^-]$$

ونظرًا إلى أنَّ تأين الماء قليل جدًا فنفترض أنَّ ترکیز الماء يبقى ثابتاً؛ ويمكن دمجه مع ثابت الاتزان، ويُعبر عنه بثابت جديد يسمى ثابت تأين الماء Dissociation Constant for Water  $K_w$ ، ويُرمز له  $K_w$ ، ويُعرف أنه ثابت الاتزان لتأين الماء، وقد وُجد أنه يساوي  $10^{-14}$  عند درجة حرارة  $25^\circ C$ ، ويُعبر عنه على النحو الآتي:

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

يستفاد من ثابت تأين الماء في حساب تراكيز أيونات  $H_3O^+$  أو أيونات  $OH^-$  عندما يكون ترکیز أحدهما معروفاً. ونظرًا إلى أنَّ ترکیز أيونات  $H_3O^+$  يكون مساوياً لتركيز أيونات  $OH^-$  في الماء؛ فإنه:

$$[H_3O^+] = [OH^-] = 1 \times 10^{-7} M$$

يرتبط أيون  $H_3O^+$  بمفهوم الحِمْض، بينما يرتبط أيون  $OH^-$  بمفهوم القاعدة، ويمكن تصنيف المحاليل تبعاً للتراكيز هذه للأيونات إلى محاليل حِمضيةٍ أو قاعديّة أو متعادلة، كما يبيّن الجدول (4):

الجدول (4): تصنيف المحاليل تبعاً لتركيز أيونات  $H_3O^+$  و  $OH^-$ .

$[OH^-]$	$[H_3O^+]$	المحلول
$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	المتعادل
أقل من $1 \times 10^{-7}$	أكبر من $1 \times 10^{-7}$	الحمضي
أكبر من $1 \times 10^{-7}$	أقل من $1 \times 10^{-7}$	القاعدي

## المثال 1

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول يحتوي على أيونات  $\text{OH}^-$  تركيزها  $1 \times 10^{-3} \text{ M}$



$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

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

تحليل السؤال:

المطلوب: حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$

الحل:

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

## المثال 2

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  في محلول يحتوي على أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  تركيزها  $1 \times 10^{-9} \text{ M}$

تحليل السؤال:

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

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

المطلوب: حساب تركيز  $\text{OH}^-$

الحل:

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

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-9}} = 1 \times 10^{-5} \text{ M}$$

**أتحقق:** يُبيّن الجدول الآتي تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  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

## حاليل الحموض القوية Strong Acid Solutions

### الرَّبْطُ مَعَ الْحَيَاةِ



يُعَدُّ حِمْضُ الْهِيْدِرُوكْلُورِيكِ (HCl) فِي الْمَعِدَّةِ مِنْ أَهْمِ الإفرازاتِ الْمَعِدِّيَّةِ الَّتِي تَسْهُمُ فِي هِضمِ البروتيناتِ، وَتَنشِيطِ إنزيماتِ الْهِضمِ، وَقُتلِ الجُراثِيمِ الَّتِي تَدْخُلُ إِلَى الْمَعِدَّةِ، وَقَدْ تَجَلَّتْ عَظَمَةُ الْخَالِقِ بِتَوْفِيرِ الْوَسَائِلِ الْكَفِيلَةِ بِحِمْمَايَةِ جَدارِ الْمَعِدَّةِ مِنْ تَأْثِيرِ هَذَا الْحِمْضِ وَمَنْعِ تَآكِلِهِ؛ وَذَلِكُ عَنْ طَرِيقِ الإفرازِ الْمُسْتَمِّرِ لِلْغَشَاءِ الْمَخَاطِيِّ الْمُبَطِّنِ لِجَدارِ الْمَعِدَّةِ، كَمَا فِي الشَّكَلِ أَدْنَاهُ، حِيثُ يَمْنَعُ الْحِمْضُ مِنْ وَصُولِهِ إِلَى النَّسِيجِ الْطَّلَائِيِّ الْمُكَوَّنِ لَهُ، إِضَافَةً إِلَى قَدْرَةِ هَذَا النَّسِيجِ عَلَى التَّجَدُّدِ بِشَكْلِ مُسْتَمِّرٍ.



المعدة

ترتَّبِطُ قُوَّةُ الْحِمْضِ بِقَدْرَتِهِ عَلَى تَأْيِينِ وَمَنْعِ الْبِرُوتُونِ فِي التَّفَاعُلِ، فَعِنْدِ إِذَاَةِ الْحِمْضِ فِي الْمَاءِ يَتَأْيَّنُ وَيُتَّبِعُهُ أَيُونُ الْهِيْدِرُونِيُومُ  $H_3O^+$  وَأَيُونُ اَخَرَ سَالِبًا. فَمَثَلًاً؛ عِنْدِ إِذَاَةِ 0.1 mol HCl فِي 1 L مِنَ الْمَاءِ يَتَأْيَّنُ كُلُّيًّا؛ فَيُؤَدِّي إِلَى زِيادةِ تَرْكِيزِ أَيُوناتِ  $H_3O^+$ ، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



وَلَمَّا كَانَ الْمَاءُ يَحْتَوِي عَلَى أَيُوناتِ الْهِيْدِرُونِيُومُ  $H_3O^+$  وَأَيُوناتِ الْهِيْدِرُوكَسِيدِ  $OH^-$  فِي حَالَةِ اِتَّرَازٍ مَعَ جُزَيَّاتِ الْمَاءِ غَيْرِ الْمَتَائِنَةِ، كَمَا يَتَضَعُّ مِنْ مَعَادِلَةِ تَأْيِينِ الذَّاتِيِّ لِلْمَاءِ:



فَإِنَّ مَوْضِعَ الِاتَّرَازِ فِي الْمَاءِ يُزَاحُ -وَفَقَاءً مَبْدَأً لِوَتَشَاتِلِيهِ- نَحْوَ الْيَسَارِ؛ وَبِذَلِكِ يَقُلُّ تَرْكِيزُ أَيُوناتِ  $OH^-$ ، وَيَبْقَى ثَابِتُ تَأْيِينِ الْمَاءِ  $K_w$  ثَابِتًا. وَنَظَرًا إِلَى أَنَّ تَرْكِيزَ أَيُوناتِ  $H_3O^+$  الْمُنَتَّجَةِ مِنَ تَأْيِينِ الذَّاتِيِّ لِلْمَاءِ يَكُونُ صَغِيرًا جَدًّا مَعَارِنَةً بِتَرْكِيزِهَا النَّاتِجِ مِنْ تَأْيِينِ الْحِمْضِ الْقَوِيِّ؛ فَيُهَمِّلُ، وَيُعَدُّ الْحِمْضُ الْمُصَدَّرُ الرَّئِيسُ لِهَذِهِ الْأَيُوناتِ، وَيَكُونُ تَرْكِيزُهَا فِي الْمَحْلُولِ مَسَاوِيًّا لِتَرْكِيزِ الْحِمْضِ؛ أَيْ أَنَّ:

$$[H_3O^+] = [Acid]$$

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

وَيَمْكُنُ حَسَابُ تَرْكِيزِ أَيُوناتِ  $OH^-$  فِي الْمَحْلُولِ بِاستِخدَامِ ثَابِتِ تَأْيِينِ الْمَاءِ  $K_w$ ، كَمَا يَأْتِي:

$$[OH^-] = \frac{K_w}{[H_3O^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-1}} = 1 \times 10^{-13} M$$

يَتَضَعُّ مَمَّا سَبَقَ أَنَّ إِضَافَةَ حِمْضَ قَوِيٍّ إِلَى الْمَاءِ يُؤَدِّي إِلَى تَكُونِ مَحْلُولٍ حِمْضِيٍّ يَكُونُ فِيهِ تَرْكِيزُ  $H_3O^+$  أَكْبَرَ مِنْ تَرْكِيزِ أَيُوناتِ  $OH^-$ ، وَبِيَّنَ الجَدُولُ (5) أَشْهَرَ الْحِمْضِ الْقَوِيَّةِ، وَالْأَمْثلَةُ الْآتِيَّةُ تُوَضِّحُ كَيفِيَّةَ حَسَابِ تَرْكِيزِ أَيُوناتِ  $H_3O^+$  وَتَرْكِيزِ أَيُوناتِ  $OH^-$  فِي مَحْلُولِ حِمْضٍ قَوِيٍّ.

الجدول (5): أَشْهَرُ الْحِمْضِ الْقَوِيَّةِ.

صيغته الكيميائية	اسم الحِمْض
$HClO_4$	البيروكلوريك
HI	الهيديروبيوديك
HBr	الهيديروبروميك
HCl	الهيديروكلوريك
$HNO_3$	النيتريك

### المثال 3

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول حمض الهيدروبروميك  $\text{HBr}$  تركيزه  $1 \times 10^{-3} \text{ M}$



$$[\text{HBr}] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

تحليل السؤال:

المطلوب: أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$

الحل:



معادلة تأين الحمض

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

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

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

### المثال 4

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول جرى تحضيره بإذابة 0.02 mol من حمض البيركلوريك  $\text{HClO}_4$  في 400 mL من الماء.

تحليل السؤال:



معادلة تأين الحمض

$$0.02 \text{ mol} = \text{HClO}_4 (\text{n})$$

$$0.4 \text{ L} = 400 \text{ mL} = (\text{v})$$

المطلوب: حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$

الحل:

أحسب أولاً تركيز الحمض الذي يساوي تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ :

$$M = \frac{n}{v} = \frac{0.02 \text{ mol}}{0.4 \text{ L}} = 5 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HClO}_4]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 5 \times 10^{-2} \text{ M}$$

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  باستخدام  $K_w$  كما يأتي:

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

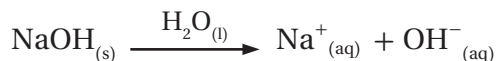
$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{5 \times 10^{-2}} = 2 \times 10^{-13} \text{ M}$$

أتحقق:

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول حمض النيتريل  $\text{HNO}_3$  تركيزه 0.04 M

## محاليل القواعد القوية Strong Bases Solutions

تتأين القواعد القوية كلياً في الماء، وينتج أيون  $\text{OH}^-$  وأيون آخر موجب. فمثلاً؛ عند إذابة 0.1 mol من القاعدة  $\text{NaOH}$  في 1 L في الماء تتأين كلياً، ويزداد بذلك تركيز  $\text{OH}^-$ ، كما في المعادلة الآتية:



وفقاً للمبدأ لوتشاتيلييه؛ فإن زيادة تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في الماء تؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان فيه نحو اليسار؛ فقلل ذلك من تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، ويبقى ثابت تأين الماء  $K_w$  ثابتاً. ونظراً إلى أنَّ تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  الناتجة من التأين الذاتي للماء يكون صغيراً جداً مقارنة بتركيزها الناتج من تأين القاعدة فيمكن إهمالها، وتُعد القاعدة مصدر رئيسي لهذه الأيونات، ويكون تركيزها في محلول مساوياً لتركيز القاعدة؛ أي أنَّ:

الجدول (6): أشهر القواعد القوية.

الصيغة الكيميائية	اسم القاعدة
$\text{KOH}$	هيدروكسيد البوتاسيوم
$\text{LiOH}$	هيدروكسيد الليثيوم
$\text{NaOH}$	هيدروكسيد الصوديوم

$$[\text{OH}^-] = [\text{Base}]$$

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 1 \times 10^{-1} \text{ M}$$

ويتمكن حساب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  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 أنَّ إضافة قاعدة قوية إلى الماء تؤدي إلى زيادة تركيز  $\text{OH}^-$  ونقص تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويكون محلول الناتج قاعدياً، ويبيِّن الجدول (6) أشهر القواعد القوية.

### الربط مع الصناعة Grease



تُستخدم القواعد، مثل هيدروكسيد كلٌ 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، Sodium Grease والصابون الصوديومي.



## المثال 5

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  وتركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول هيدروكسيد الليثيوم  $\text{LiOH}$  تركيزه  $5 \times 10^{-4} \text{ M}$



$$[\text{LiOH}] = 5 \times 10^{-4} \text{ M}$$

تحليل السؤال:

المطلوب: حساب تركيز  $\text{OH}^-$  وتركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$

الحل:

القاعدة  $\text{LiOH}$  قاعدة قوية تتain كلياً وفق المعادلة الآتية:

معادلة تأين القاعدة:

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  وفق العلاقة الآتية:

$$[\text{OH}^-] = [\text{LiOH}]$$

$$[\text{OH}^-] = 5 \times 10^{-4} \text{ M}$$

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  باستخدام العلاقة الآتية:

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{5 \times 10^{-4}} = 2 \times 10^{-11} \text{ M}$$

تحقق ✓

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في المحاليل الآتية:

1- محلول القاعدة هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$  الذي تركيزه  $0.5 \text{ M}$

2- محلول جرى تحضيره بإذابة  $8 \text{ g}$  من بلورات هيدروكسيد الصوديوم

$$Mr_{(\text{NaOH})} = 40 \text{ g/mol}$$

## الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ pH والرَّقْمُ الْهِيدْرُوكَسِيلِيُّ pOH

تحتوي المحلول المائية على تراكيز صغيرة جدًا من أيونات الهيدرونيوم، حيث تُعبّر عن حموضة المحلول وأيونات الهيدروكسيد التي تُعبّر عن قاعدية المحلول. ولصعوبة التعامل مع هذه الأرقام يستخدم الكيميائيون طائق أسهل للتعبير عن حموضة المحلول أو قاعديته، مثل الرقم الْهِيدْرُوجِينِيّ pH، والرَّقْمُ الْهِيدْرُوكَسِيلِيُّ pOH. فما المقصود بكلٍّ منهما؟ وكيف يُستخدم كلٌّ منها في التعبير عن حموضة المحلول أو قاعديته؟

### الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ (pH): Hydrogen Power

تعتمد حموضة المحلول على تركيز أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه، وقد اقترح الكيميائيون استخدام مفهوم **الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ Hydrogen Power** للتعبير عن حموضة المحلول، وهو اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  في المحلول للأساس 10، ويعبر عنه رياضيًّا بالعلاقة الآتية:

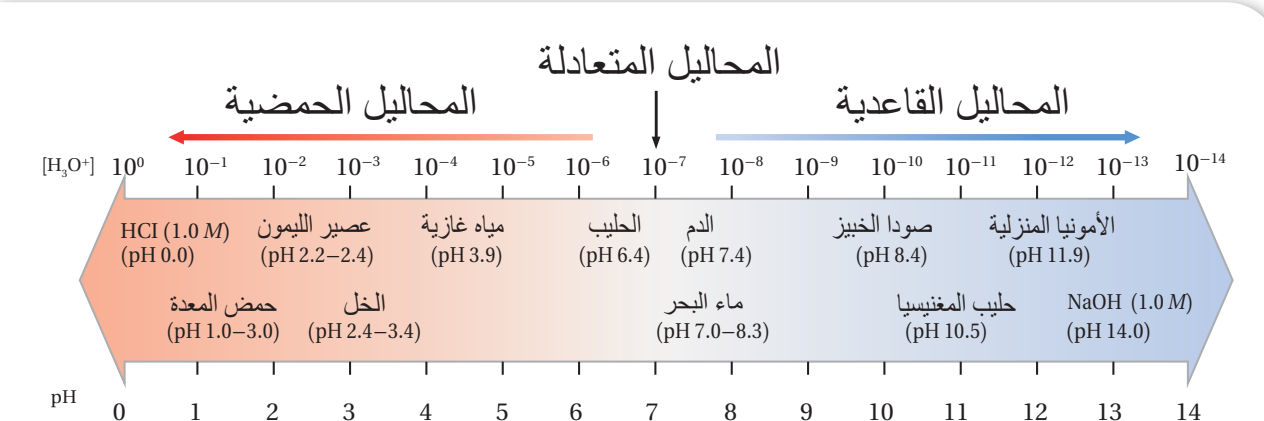
أتحققَ ✓

- 1- أَحَدُّدُ، بالاعتماد على الشكل (5)، الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ للمحاليل الآتية:
  - أ) محلول تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه يساوي  $M^{-3}$
  - ب) محلول تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه يساوي  $M^{-12}$
- 2- أَسْتَنْجِي أَيَّ المحلولين السابقيين حمضيًّا وأيًّهما قاعديًّا.

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

ويعُدُّ مقياسًا كميًّا لحموضة المحلول؛ فهو مقياس مُدرجٌ من صفر إلى 14، ويبيّن الشكل (5) العلاقة بين حموضة المحاليل ورقمها الْهِيدْرُوجِينِيُّ pH وتركيز أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

يتضحُ من الشكل أنَّ المحلول الحمضي يكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه أكبرَ من  $10^{-7}$ ، وتكون قيمة الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ pH أقلَّ من 7، وفي المحلول المتعادل يكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  مساوًياً  $10^{-7}$ ، وقيمة الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ pH تساوي 7، أمَّا في المحلول القاعدي فيكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  أقلَّ من  $10^{-7}$ ، وقيمة الرَّقْمُ الْهِيدْرُوجِينِيُّ pH أكبرَ من 7.



الشكل (5): العلاقة بين تركيز أيونات الهيدرونيوم في بعض المحاليل ورقمها الْهِيدْرُوجِينِيُّ.

\* الشكل ليس للحفظ.

الحسابات المتعلقة بالرقم الهيدروجيني

تنص على تراكيز أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات الهيدركسید  $\text{OH}^-$  في المحاليل المائية للحموض والقواعد، ويحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول بالاعتماد على تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  وباستخدام العلاقة الآتية:

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

**أَفْخَرُ:** أستنتج تركيز المحلول إذا كان رقم الهيدروجيني يساوي صفرًا ( $\text{pH} = 0$ ).



## المثال 6

أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض النيتريك  $\text{HNO}_3$ ; تركيزه  $0.25 \text{ M}$  (علماً أن  $\log 2.5 = 0.4$ ).

تحليل السؤال:  $[\text{HNO}_3] = 0.25 \text{ M}$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

يتآكل الحمض  $\text{HNO}_3$  كلياً، كما في المعادلة الآتية:



$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HNO}_3] = 0.25 = 2.5 \times 10^{-1} \text{ M}$$

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

$$\text{pH} = -\log(2.5 \times 10^{-1}) = 1 - \log 2.5 = 1 - 0.4 = 0.6$$

## المثال 7

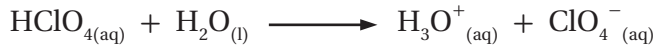
أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض البيركlorيك  $\text{HClO}_4$ ; تركيزه  $0.04 \text{ M}$  (علماً أن  $\log 4 = 0.6$ ).

تحليل السؤال:  $[\text{HClO}_4] = 0.04 \text{ M}$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

يتآكل الحمض  $\text{HClO}_4$  كلياً وفق المعادلة الآتية:



$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HClO}_4] = 0.04 \text{ M}$$

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

$$\text{pH} = -\log(4 \times 10^{-2}) = 2 - \log 4 = 2 - 0.6 = 1.4$$

يمكن حساب تركيز أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيها باستخدام العلاقة الآتية:

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

## المثال 8

أحسب  $[H_3O^+]$  لعبوة من الخل مكتوب عليها أن الرقم 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 الرقم 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 الرقم الهيدروجيني pH لمحلول القاعدة هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيزه 0.02 M

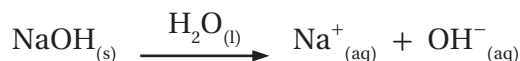
(علماً أن  $\log 5 = 0.7$ ).

تحليل السؤال:  $[NaOH] = 2 \times 10^{-2} M$

المطلوب: أحسب pH لمحلول القاعدة.

الحل:

تتأين القاعدة NaOH كلياً وفق المعادلة الآتية:



$$[OH^-] = [NaOH] = 2 \times 10^{-2} M$$

أحسب تركيز  $H_3O^+$  باستخدام العلاقة الآتية:

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

$$[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{2 \times 10^{-2}} = 5 \times 10^{-13} M$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log (5 \times 10^{-13}) = 13 - \log 5 = 13 - 0.7 = 12.3$$

أتحقق:

1- أحسب pH لمحلول حمض الهيدروبوريديك HI؛ تركيزه 0.03 M (علمًا أن  $\log 3 = 0.48$ ).

2- أحسب  $[H_3O^+]$  لعينة من عصير البندورة؛ ورقمها الهيدروجيني يساوي 4.3 (علمًا أن  $\log 5 = 0.7$ ).

3- أحسب pH لمحلول القاعدة هيدروكسيد الليثيوم LiOH تركيزه 0.004 M (علمًا أن  $\log 2.5 = 0.4$ )

### الرَّقْمُ الْهِيْدْرُوكْسِيْلِي pOH

يُستخدم الرَّقْمُ الْهِيْدْرُوكْسِيْلِي Hydroxyl Power pOH للتعبير عن قاعديّة محلول، ويُعرف بأنه اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروكسيد  $OH^-$  في محلول للأساس 10، ويعبر عنه بالعلاقة الآتية:

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

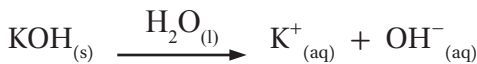
## المثال ١١

أحسب الرَّقْمُ الْهِيْدْرُوكْسِيْلِي pOH لمحلول القاعدة KOH تركيزه 0.01 M

تحليل السؤال:  $[KOH] = 1 \times 10^{-2} M$

المطلوب: أحسب الرَّقْمُ الْهِيْدْرُوكْسِيْلِي pOH  
الحل:

تنائيُ القاعدة القوية KOH كليًّا 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 الْهِيْدْرُوكْسِيْلِي pOH فيه باستخدام العلاقة الآتية:

$$[OH^-] = 10^{-pOH}$$

## المثال 12

أحسب  $[\text{OH}^-]$  لعبوة من حليب المغنيسيما مكتوب عليها أنَّ الرَّقم الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$  يساوي 4



تحليل السؤال:

حليب المغنيسيما مادة قاعدية؛ فهي تحتوي على تركيز عالي نسبياً من  $\text{OH}^-$

$$\text{pOH} = 4$$

المطلوب: أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  في الحليب.

الحل:

$$[\text{OH}^-] = 10^{-\text{pOH}} = 1 \times 10^{-4} \text{ M}$$

تحقق ✓

1- أحسب الرَّقم الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$  لمحلول هيدروكسيد الليثيوم

تركيزه  $0.004 \text{ M}$  (علمًا أن  $0.6 = \log 4$ ).

2- أحسب  $[\text{OH}^-]$  لعبوة مكتوب عليها أنَّ الرَّقم الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$

يساوي 3.2 (علمًا أن  $0.8 = \log 6.3$ )



حليب المغنيسيما: محلول معلق من هيدروكسيد المغنيسيوم بنسبة 8% بالكتلة، يستخدم في علاج الإمساك وعسر الهضم وحرقة المعدة، وهو متوفّر في الصيدليات على شكل حبوب أو سائل.



### العلاقة بين $\text{pH}$ و $\text{pOH}$

يرتبط الرَّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  بتركيز أيونات الهيدرونيوم في المحلول، في حين يرتبط الرَّقم الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$  بتركيز أيونات الهيدروكسيد، وحاصل ضرب تركيز الأيونين في المحلول يعطي قيمة ثابتة، يُعبر عنها ثابت تأين الماء  $K_w$  بالعلاقة الآتية:

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

إذا أخذنا لوغاريتم الطرفين نجد أنَّ:

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

وبضرب المعادلة بإشارة (-) نحصل على:

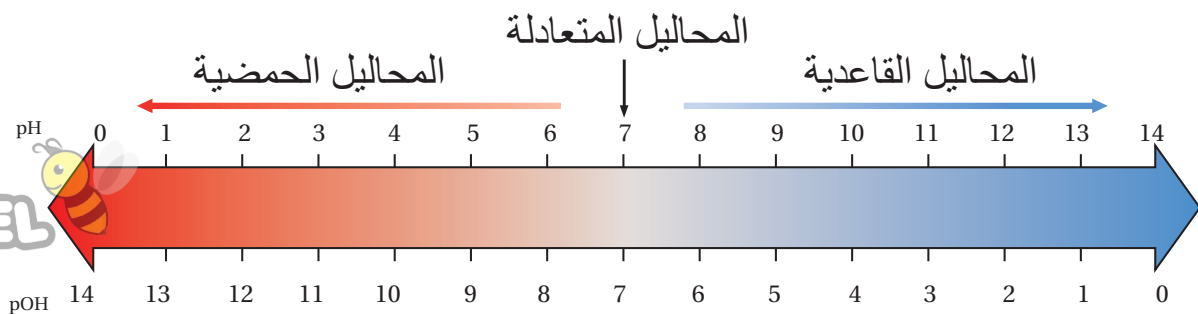
$$-\log[\text{H}_3\text{O}^+] + (-\log[\text{OH}^-]) = 14$$

وحيث إنَّ:

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

فإنَّه يمكن التعبير عن العلاقة السابقة على النحو الآتي:

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



الشكل (6): العلاقة بين الرَّقم الهيدروجيني والرَّقم الهيدروكسيلي.

أُستنتج العلاقة بين حِمْضِيَّةِ المَحْلُولِ وَالرَّقمِ الهيدروكسيلي.

يتضح من الشكل (6) أنَّ القيم المُتَقَابِلة عَمَدِيًّا تمثِّل مجموَعَ الرَّقمِ الهيدروجيني pH، والرَّقمِ الهيدروكسيلي pOH لِلمَحْلُولِ. فمثلاً؛ عَنْدَمَا تَكُون pH تَسَاوِي 2 تَكُون قِيمَةُ pOH المُقَابِلَة لَهَا تَسَاوِي 12، وَبِهَذَا يُمْكِن مَعْرِفَةُ قِيمَةِ أَيِّ مِنْهُمَا لِلمَحْلُولِ بِمَعْرِفَةِ الْأُخْرَى.

### المثال ١٣

أحسب الرَّقمِ الهيدروجيني pH والرَّقمِ الهيدروكسيلي pOH لِلمَحْلُولِ حِمْضِ الْهِيْدِرُوكْلُورِيكِ HCl، الَّذِي تَرْكِيزُهُ  $1 \times 10^{-3} M$

تحليل السؤال:  $[HCl] = [H_3O^+] = 1 \times 10^{-3} M$

الحل:

أحسب pH لِلمَحْلُولِ، كَمَا يَأْتِي:

$$pH = -\log[H_3O^+] = -\log(1 \times 10^{-3}) = 3$$

$$pH + pOH = 14$$

أحسب pOH، كَمَا يَأْتِي:

$$3 + pOH = 14$$

$$pOH = 14 - 3 = 11$$

أتحقق: ✓

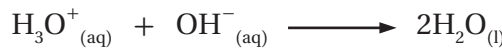
أحسب كَلَّاً من pH و pOH لِكُلِّ مِنَ الْمَحَالِيلِ الآتِيَّةِ:

1- مَحْلُولٌ تَرْكِيزُ أَيُوناتِ  $H_3O^+$  فِيهِ يَسَاوِي  $1 \times 10^{-5} M$

2- مَحْلُولٌ تَرْكِيزُ أَيُوناتِ  $OH^-$  فِيهِ يَسَاوِي  $1 \times 10^{-4} M$

## معاييره حمض قوي وقاعدة قوية

تعرفُ التفاعلات التي تحدث بين محلول حمض ومحلول قاعدة بتفاعلات التعادل؛ حيث تتعادل أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  والهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في محلول، ويترجع عن ذلك الماء، كما في المعادلة:

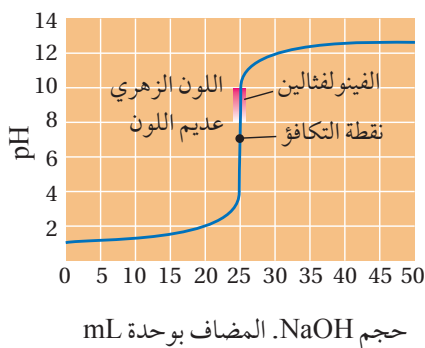


يُستفاد من تفاعل التعادل في تعين تركيز مجهول من حمض أو تركيز مجهول من قاعدة، حيث يجري أولاً تحضير حجم معين من محلول معلوم التركيز من حمض أو قاعدة يسمى محلول القياسي، ثم يضاف محلول القياسي تدريجياً (نقطة بعد نقطة) إلى محلول مجهول التركيز المراد تعين تركيزه. وتسمى هذه

### العملية المعايرة .Titration

وستستمر عملية الإضافة إلى حين الوصول إلى نقطة معينة يكون عندها عدد مولات أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مكافئاً لعدد مولات أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول، وتسمى هذه النقطة **نقطة التكافؤ Equivalence Point**، وعند معايرة حمض قوي وقاعدة قوية يطلق على هذه النقطة اسم **نقطة التعادل Neutralization Point**، وهي النقطة التي تتعادل عندها تماماً أيونات الهيدرونيوم مع أيونات الهيدروكسيد جميعها خالل عملية المعايرة، ويكون الملح، 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 تحدد انتهاء عملية المعايرة.



الشكل (7) منحنى معايرة حمض HCl بالقاعدة .NaOH

ويُستخدم عادة كاشف الفينولفاتلين عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية؛ إذ يتغير لونه من عديم اللون إلى اللون الذهبي عند مدى من الرقم الهيدروجيني (10 - 8.2)، ولتوسيع تغيرات الرقم الهيدروجيني في أثناء عملية المعايرة تجري قراءة مقاييس الرقم الهيدروجيني لمحلول الحمض عند بداية المعايرة وبعد كل إضافة من القاعدة وتسجيلها، وينظم جدول يسجل فيه حجم القاعدة المضافة والرقم الهيدروجيني للمحلول عند الإضافة إلى حين الوصول إلى ما بعد نهاية المعايرة، ثم يرسم منحنى المعايرة، ويُبين الشكل (7) منحنى معايرة حمض HCl بالقاعدة .NaOH

والأمثلة الآتية توضح الحسابات المتعلقة بمعايرة حمض قوي مع قاعدة قوية:

## المثال ١٤

أحسب تركيز محلول الحِمض  $\text{HCl}$  إذا تعادل  $250 \text{ mL}$  منه تماماً مع  $200 \text{ mL}$  من محلول القاعدة  $\text{NaOH}$ ; تركيزها



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 الحِمض.

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 الحِمض مساوياً لعدد مولات القاعدة؛ أي أنَّ:

$$n_{(\text{HCl})} = n_{(\text{NaOH})}$$

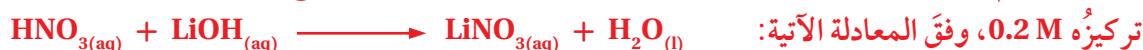
$$[\text{HCl}] \times V_{(\text{HCl})} = 0.004 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] \times 0.25 \text{ L} = 0.004 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] = \frac{0.004}{0.25} = 0.016 \text{ M}$$

## المثال ١٥

أحسب حجم محلول الحِمض  $\text{HNO}_3$  الذي تركيزه  $0.4 \text{ M}$ ، إذا تعادل تماماً مع  $20 \text{ mL}$  من محلول القاعدة  $\text{LiOH}$



تحليل السؤال:

$$\text{تركيز الحِمض} = 0.4 \text{ M}$$

$$0.02 \text{ L} = 20 \text{ mL} = \text{LiOH}$$

$$\text{تركيز القاعدة} = 0.2 \text{ M}$$

المطلوب: أحسب حجم الحِمض  $\text{HNO}_3$ .

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 الحِمض مساوياً لعدد مولات القاعدة؛ أي أنَّ:

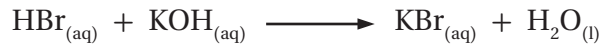
$$n_{(\text{HNO}_3)} = n_{(\text{LiOH})}$$

$$n_{(\text{HNO}_3)} = 0.004 \text{ mol}$$

$$V_{(\text{HNO}_3)} = \frac{n}{[\text{HNO}_3]} = \frac{(0.004 \text{ mol})}{0.4 \text{ M}} = 0.01 \text{ L} = 10 \text{ mL}$$



✓ **أتحقق:** أحسب تركيز محلول القاعدة KOH إذا تعادل 20 mL منها تماماً مع 30 mL من محلول الحمض HBr؛ تركيزه 0.2 M وفق المعادلة الآتية:



### Indicators



أستخدم - بالتعاون

مع بعض زملائي - الكاميرا  
الرقمية لتصوير فيلم يُبيّن  
مراحل تجربة معايرة حمض قوي  
مع قاعدة قوية، وكيفية حساب  
التركيز المجهول في التجربة،  
ثم أشاركه زملائي / زميلاتي  
في الصف.

يستخدم الكيميائيون الكواشف لتحديد نقطة التكافؤ في أثناء عملية المعايرة، ومن ثم معرفة انتهائها، فالكواشف **Indicators** مواد كيميائية تتغير لونها حسب الرقم الهيدروجيني للوسط الذي توجد فيه؛ فهي تتكون من حموض ضعيفة أو قواعد ضعيفة تتغير لونها في مدى معين من الرقم الهيدروجيني، فإذا رمزنا للكاشف الحمضي بالرمز HIn فإنه يتغير في المحلول، كما في المعادلة الآتية:



لون 1

لون 2

وعند إضافة محلول الكاشف HIn إلى محلول حمض يحتوي على تركيز مرتفع من أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  مقارنة بمحلول الكاشف؛ فإن التفاعل -وفقاً لمبدأ لوتشاتليه - سوف يندفع بالاتجاه العكسي في محلول الكاشف للتقليل من تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ؛ فيقل ذلك من تركيز الأيون  $\text{In}^-$  ويختفي لونه (2)، في حين يزداد تركيز الكاشف HIn غير المتأين ويظهر لونه (1) في المحلول.

أما عند إضافة محلول الكاشف إلى محلول قاعدة يحتوي على تركيز عالٍ من أيونات  $\text{OH}^-$ ؛ مدى الرقم الهيدروجيني لتغيير اللون تغيير لون الكاشف فإن أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  ستسهلك في محلول الكاشف، ووفقاً لمبدأ لوتشاتليه سوف يندفع التفاعل بالاتجاه الأمامي لتعويض النقص في تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في معادلة الكاشف؛ مما يزيد من تركيز الأيون  $\text{In}^-$  ويظهر لونه (2) في المحلول، بينما يقل تركيز الكاشف HIn غير المتأين ويختفي لونه (1) من المحلول.

يتغير لون الكاشف في مدى معين من الرقم الهيدروجيني يعتمد على النسبة بين تركيز ما يتغير منه إلى نسبته الأصلية. ويبين الجدول (7) مدى الرقم الهيدروجيني الذي يتغير عنه لون بعض الكواشف.

الجدول (7): مدى الرَّقم الهيدروجيني لتغيير ألوان بعض الكواشف.

مدى الرقم الهيدروجيني لتغيير اللون	تغير لون الكاشف		اسم الكاشف
	إلى	من	
3.1 – 4.4	أصفر	أحمر	الميثيل البرتقالي
4.2 – 6.3	أصفر	أحمر	الميثيل الأحمر
6.0 – 7.6	أزرق	أصفر	البروموثايوم الأزرق
6.8 – 8.4	أحمر	أصفر	الفينول الأحمر
8.2 – 10.0	زهري	عديم اللون	الفينولفثالين

\* الجدول للاطلاع؛ ليس للحفظ.

تعتمد دقة نتائج المعايرة على اختيار الكاشف المناسب؛ حيث يجري اختيار كاشف يتغير لونه عند رقم هيدروجيني قريب جدًا إلى نقطة التعادل. فمثلاً؛ عند معايرة الحِمض HCl بالقاعدة NaOH يُستخدم كاشف الفينولفثالين أو الميثيل الأحمر، حيث يتغير لونهما في مدار قريب من نقطة التعادل.

أتحقق: ✓

أستعين بالجدول (7) في تحديد لون الكاشف في كل من المحاليل الآتية:

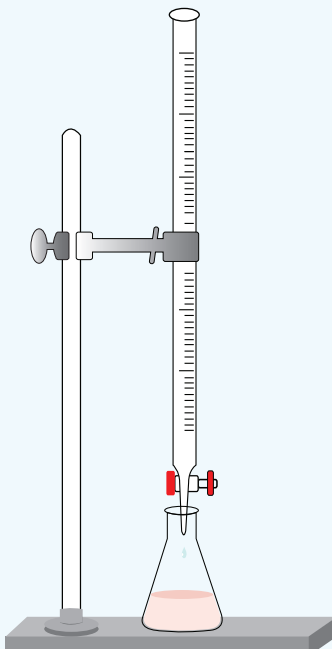
- 1 الميثيل الأحمر في محلول قاعدي.
- 2 البروموثايوم الأزرق في محلول حمضي.

## النَّدِيرَةُ 2

### معاييرٌ حِمْض قوي بقاعدة قوية

#### المواد والأدوات:

محلول حِمْض الهيدروكلوريك HCl مجهول التركيز، محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH، تركيزه 0.2 M، كاشف الفينولفتالين، دورق مخروطي mL 250، سخاحة، مخارب مدرج، قطارة، حامل فلزي، قمع زجاجي.



#### إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع محلول الحِمْض ومحلول القاعدة بحذر.

#### خطوات العمل:

- **أجرب:** أثبت السخاحة على الحامل، كما في الشكل.
- **أجرب:** أملأ السخاحة باستخدام القمع بمحلول هيدروكسيد الصوديوم إلى مستوى الصفر.
- **أقيس** باستخدام المخارب المدرج mL 20 من محلول الحِمْض HCl مجهول التركيز، وأضعها في الدورق المخروطي.
- **أضيف**، باستخدام القطارة، 3-4 قطرات من كاشف الفينولفتالين إلى محلول الحِمْض.
- أضع الدورق المخروطي المحتوي على محلول الحِمْض أسفل السخاحة، كما في الشكل.
- **الاحظ:** أبدأ بإضافة محلول القاعدة من السخاحة تدريجياً وبيطئاً إلى محلول الحِمْض، وأمزج محلول بتحريك الدورق دائرياً، وألاحظ تغير لون محلول، وأسجل ملاحظاتي.
- **أضبط المتغيرات:** أتوقف عن إضافة محلول القاعدة عند النقطة التي يثبت عندها ظهور لون زهري في محلول الحِمْض، وأسجل حجم محلول القاعدة المضاف.

#### التحليل والاستنتاج:

1. ماذا أسمى النقطة التي يحدث عندها تغيير لون محلول؟
2. **أحسب** عدد مولات القاعدة NaOH المضافة.
3. **أستنتج** عدد مولات الحِمْض المستخدمة.
4. **أحسب** تركيز الحِمْض HCl.
5. **أتوقع** الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج من عملية المعايرة.
6. **أصنف** التفاعل الحاصل بين الحِمْض والقاعدة.

# مراجعة الدرس



1- الفكرة الرئيسية: بماذا يعبر عن حمضية المحاليل أو قاعديتها؟

2- أوضح المقصود بكلٍّ مما يأتي:

- نقطة النهاية.
- المعايرة
- الرَّقم الهيدروجيني
- التأين الذاتي للماء

3- أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  في كلٍّ من المحاليل الآتية:

أ) تركيز  $\text{HNO}_3$  0.02 M

ب) تركيز  $\text{LiOH}$  0.01 M

4- أصنف المحاليل المبيّنة في الجدول إلى محاليل حمضية أو قاعديّة أو متعادلة:

pH = 9	$[\text{OH}^-] = 10^{-11} \text{ M}$	pOH = 4	$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-9} \text{ M}$	pH = 3	الصفة المميزة للمحلول
					تصنيف محلول

5- أفسر: يقلُّ تركيز  $\text{OH}^-$  في الماء عند تحضير محلول حمضي.

6- أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض HI؛ تركيزه 0.0005 M (علماً أنَّ  $\log 5 = 0.7$ ).

7- أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض HBr حُضِّر بإذابة 0.81 g منه في 400 mL من الماء. (علماً أنَّ الكتلة المولية للحمض  $\text{HBr} = 81 \text{ g/mol}$ ).

8- أحسب الرَّقم الهيدروكسيلي والرَّقم الهيدروجيني لمحلول  $\text{HClO}_4$ ؛ تركيزه 0.008 M (علماً أنَّ  $\log 8 = 0.9$ ).

9- أحسب: يلزم 40 mL من محلول HI، حيث تركيزه 0.3 M؛ لتعادل تماماً مع 60 mL من محلول KOH مجهول التركيز. أحسب تركيز KOH.

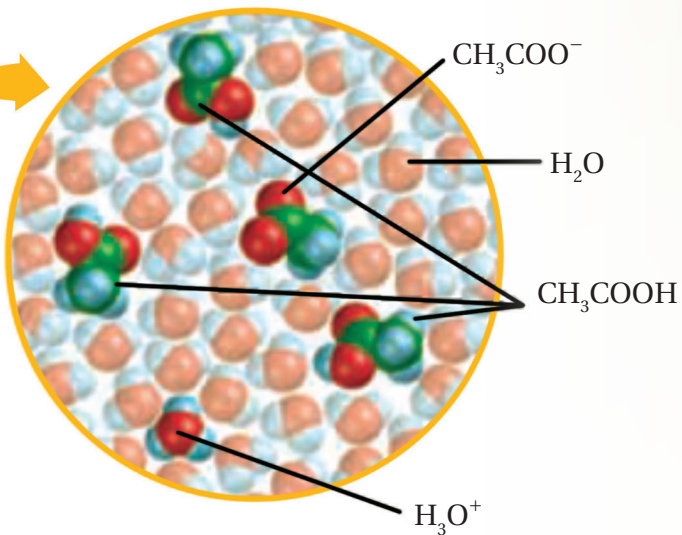


## الاتزان في محليل الحموض والقواعد الضعيفة

### Equilibrium in Weak Acids and Bases Solutions

عرفت في ما سبق أنَّ الحموض والقواعد الضعيفة تتأثِّرُ جزئياً في الماء، وأنَّ ذوبانها يُعدُّ مثلاً على الاتزان الكيميائي، ويُعبَّر عن حالة الاتزان في محليل المائية للحموض الضعيفة التي تتأثِّرُ جزئياً باستخدام ثابت تأثِّرُ الحموض ( $K_a$ )، حيث يُعدُّ مقياساً كَمِيًّا لتأثِّرِ الحموض الضعيف. أُنثُرُ الشكل (8) الذي يبيِّنُ تأثِّرَ حمض الإيثانويك (الخل)  $\text{CH}_3\text{COOH}$ . كما يمكنُ التعبيرُ عن حالة الاتزان لمحلول القواعد الضعيفة باستخدام ثابت تأثِّرُ القاعدة  $K_b$ ، حيث يُعدُّ -أيضاً- مقياساً كَمِيًّا لتأثِّرِ القاعدة الضعيفة. فكيف يُستخدمُ ثابتُ تأثِّرِ في مقارنة قوَّةِ الحموض الضعيفة أو قوَّةِ القواعد الضعيفة؟

الشكل (8): تأثِّرُ حمض الإيثانويك (الخل)  
في الماء.



#### الفكرةُ الرئيْسَةُ:

يتأثِّرُ الْحِمْضُ الْبَعِيْفُ فِي الْمَحْلُولِ الْمَائِيِّ جُزِئِيًّا، وَيُعَبَّرُ عَنْ قَدْرَتِهِ عَلَى التَّأْثِيرِ بِاستِخْدَامِ ثَابِتِ تَأْثِيرِ الْحِمْضِ  $K_a$ ، وَكَذَلِكَ الْحَالُ لِلْقَاعِدَةِ الْبَعِيْفَةِ الَّتِي يُعَبَّرُ عَنْ مَدْى تَأْثِيرِهَا بِثَابِتِ تَأْثِيرِ الْقَاعِدَةِ  $K_b$ ، وَتُسْتَخَدَمُ ثَابِتُ التَّأْثِيرِ لِحَسَابِ تَرَاكِيزِ الْأَيُونَاتِ النَّاتِجَةِ وَحَسَابِ الرَّقْمِ الْهِيدِرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ.

#### نَتْجَاهُاتُ التَّعْلُمِ:

- أُوْضِحُ الْمَقْصُودُ بِثَابِتِ تَأْثِيرِ كُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ.
- أُجْرِي بَعْضُ الْحَسَابَاتِ الْمُتَعَلِّقَةِ بِثَابِتِ التَّأْثِيرِ لِكُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ.

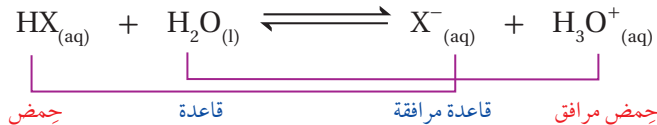
#### الْمَفَاهِيمُ وَالْمُصْطَدِّلَاتُ:

- ثابت تأثِّرُ الحموض  
Acid Dissociation Constant
- ثابت تأثِّرُ القاعدة  
Base Dissociation Constant

## الاتزان في محليل الحموض الضعيفة

### Equilibrium in Weak Acids Solutions

تتأين الحموض الضعيفة جزئياً في الماء، فينتج أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيون آخر سالب، فإذا رمزنا للحمض بشكل عام بالرمز  $\text{HX}$  فإنه يتأين، كما في المعادلة الآتية:



وتكون جزيئات الحموض غير المتأينة في حالة اتزان مع الأيونات الناتجة  $\text{X}^-$  و  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويكون موضع الاتزان في التفاعل مُراحاً جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيشير إلى أن القاعدة المرافق ( $\text{X}^-$ ) أقوى من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ ، وهذا يمكّنها من الارتباط بالبروتون وإعادة تكوين الحموض بصورة مستمرة؛ فيجعل تركيز الحموض عالياً مقارنة بتركيز الأيونات الناتجة من تأينه. ويعبر عن ثابت تأين

الحموض على النحو الآتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{X}^-]}{[\text{HX}]}$$

وبيّن الجدول (8) قيمة ثابت تأين بعض الحموض الضعيفة عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ . يعبر ثابت تأين الحموض عن قوة الحموض وقدرته على التأين، حيث تزداد بزيادة قيمة ثابت تأين الحموض، فكلما زادت قوة الحموض زاد تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ؛ فيزداد بذلك ثابت تأين الحموض  $K_a$ ، وبهذا يمكن مقارنة قوة الحموض الضعيفة بعضها البعض، كما يستفاد من ثابت تأين الحموض في حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، والرقم الهيدروجيني لمحلول الحموض الضعيف.

الجدول (8): قيمة ثابت تأين بعض الحموض الضعيفة عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ .

ثابت تأين الحموض $K_a$	صيغته الكيميائية	اسم الحموض
$1.3 \times 10^{-2}$	$\text{H}_2\text{SO}_3$	حمض الكبريت IV
$6.8 \times 10^{-4}$	$\text{HF}$	حمض الهيدروفلوريك
$4.5 \times 10^{-4}$	$\text{HNO}_2$	حمض النيتروجين III
$1.7 \times 10^{-4}$	$\text{HCOOH}$	حمض الميثانيك
$6.3 \times 10^{-5}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$	حمض البنزويك
$1.7 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH}$	حمض الإيثانيك
$4.3 \times 10^{-7}$	$\text{H}_2\text{CO}_3$	حمض الكربونيك
$8.9 \times 10^{-8}$	$\text{H}_2\text{S}$	حمض كبريتيد الهيدروجين
$3.5 \times 10^{-8}$	$\text{HClO}$	حمض أحادي المبيوكlororic
$4.9 \times 10^{-10}$	$\text{HCN}$	حمض الهيدروسيانيك

\* الجدول للاطلاع؛ ليس للحفظ.

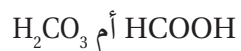
حمض الميثانيك  $\text{HCOOH}$  أو حمض الفورميك سَخَّرَ الله -عزَّ وجلَّ- هذا الحموض للنمل كي يستخدمه في كثير من المجالات، مثل الدفاع عن نفسه؛ فيقذفه في وجه أعدائه، ويفرزه من الفك السُّفلي عند عرض فرائسه (لسعات النمل)، ويستخدمه مُطهِّراً لاحفاظ على أعشاشه نظيفة، ولتنظيف صغاره، ويفرزه من المسام الحمضية في بطونه؛ ليرشده في أثناء العودة الى مسكنه.



✓ أتحقق:

أدرس الجدول (8)، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

1- أحدد الحموض الأقوى:



2- أتوقع أيها له رقم هيدروجيني أقل: محلول الحموض  $\text{HNO}_2$ ، أم محلول الحموض  $\text{HClO}$ . علماً أنَّ لهما التركيز نفسه.

3- أتوقع أي محليل الحموض متساوية التركيز الآتية يحتوي أعلى تركيز من أيونات  $\text{OH}^-$ :  $\text{HF}$ ,  $\text{HClO}$ ,  $\text{CH}_3\text{COOH}$

## المثال 16

أحسب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، حيث تركيزه  $0.1 \text{ M}$ ، علمًا أن  $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$ .

$$\text{تحليل السؤال: } [\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:

$\text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{COO}^-_{(\text{aq})} + \text{H}_3\text{O}^+_{(\text{aq})}$			
0.1 M	0	0	التراكيز عند البداية
- x	+ x	+ x	التغير في التراكيز
0.1 - x	x	x	التراكيز عند الاتزان

أكتب ثابت التأين:

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{(0.1 - x)}$$

ولمّا كان النقص في تركيز الحمض صغيرًا جدًا مقارنة بتركيزه ( $0.1$ )؛ فهو يهمّل هذا النقص ويعتبر تركيز الحمض ثابتاً؛ أي أن  $0.1 - x \approx 0.1 \text{ M}$ .

وبهذا يمكن حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، 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:

أتحقق:

أحسب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول حمض النيتروجين (III)  $\text{HNO}_2$ ، حيث تركيزه  $0.03 \text{ M}$ ، علمًا أن  $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ .

حساب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحاليل الحموض الضعيفة:  
يمكن حساب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول بالاعتماد على تركيز أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما في المثال الآتي:



## المثال 17

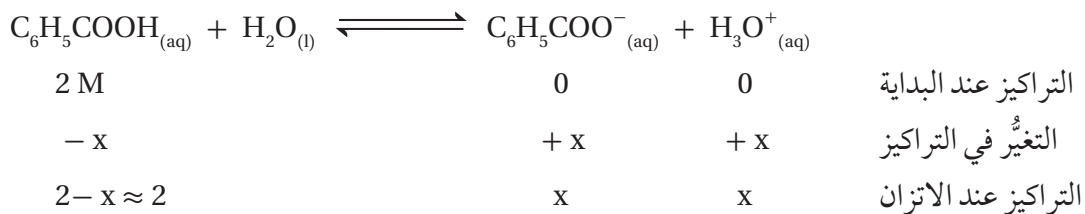
أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول حمض البنزويك  $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$  تركيزه 2 M  
(علمًا أنَّ  $\log 1.12 = 0.05$  ،  $K_a = 6.3 \times 10^{-5}$ )

تحليل السؤال:  
 $[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}] = 2 \text{ M}$   
 $K_a = 6.3 \times 10^{-5}$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

أكتب معادلة تأين الحِمض:



$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-]}{[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}]}$$

ولمَّا كان  $[\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-] = x$ ؛ فيمكُن 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:

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

$$\text{pH} = -\log (1.12 \times 10^{-2}) = 2 - \log 1.12 = 2 - 0.05 = 1.95$$

أتحقق:

أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض الهيدروسيانيك HCN، حيث تركيزه 0.02 M علمًا أنَّ ( $\log 3.1 = 0.49$  ،  $K_a = 4.9 \times 10^{-10}$ )

استخدام الرَّقم الهيدروجيني لحساب كمية الحِمض أو ثابت التأين  $K_a$ :  
بمعرفة الرَّقم الهيدروجيني للمحلول يمكن حساب كمية الحِمض اللازمة لتحضيره، كما يُستفاد من الرَّقم الهيدروجيني - أيضًا - في حساب ثابت تأين الحِمض، والأمثلة الآتية توضح ذلك:

## المثال 18

أحسب كتلة حمض الميثانويك  $\text{HCOOH}$  اللازمة لتحضير محلول منه حجم  $1 \text{ L}$  ورُقمُه الهيدروجيني  $2.7$  ( $Mr = 46 \text{ g/mol}$ ,  $K_a = 1.7 \times 10^{-4}$ ,  $\log 2 = 0.3$ ).

$$\text{تحليل السؤال: } K_a = 1.7 \times 10^{-4}$$

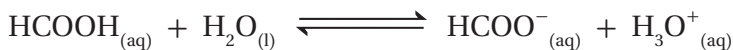
$$\text{pH} = 2.7$$

$$Mr = 46 \text{ g/mol}$$

المطلوب: حساب كتلة الحِمض.

**الحل:**

أكتب معادلة تأين الحِمض:



يُستفادُ من pH في حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، 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 محلول، 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:

$$n = \frac{m}{Mr} \rightarrow m = n \times Mr \\ = 2.35 \times 10^{-2} \text{ mol} \times 46 \text{ g/mol} = 1.08 \text{ g}$$

## المثال ١٩

أحسب ثابت تأين حمض ضعيف HA رقم الهيدروجيني يساوي 3 حضر بإذابة 0.1 mol منه في 500 mL من الماء. (أهم التغير في الحجم).



تحليل السؤال:

0.1 mol، عدد مولات الحمض = pH = 3

حجم محلول (v) = 0.5 L = 500 mL

المطلوب: حساب ثابت تأين الحمض  $K_a$ .

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  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 مولاتة وحجم محلول، كما يأتي:

$$M = \frac{n}{V} = \frac{0.1}{0.5} = 0.2 \text{ M}$$

أحسب ثابت تأين الحمض، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]} = \frac{1 \times 10^{-6}}{0.2} = 5.0 \times 10^{-6}$$

تحقق ✓

أحسب كتلة حمض الكبريت (IV)  $\text{H}_2\text{SO}_3$  اللازمة لتحضير

محلول منه حجمه 0.5 L، ورقم الهيدروجيني يساوي 2

(علمًا أن  $Mr = 82 \text{ g/mol}$ ,  $K_a = 1.3 \times 10^{-2}$ ).

### الربط مع الصناعة

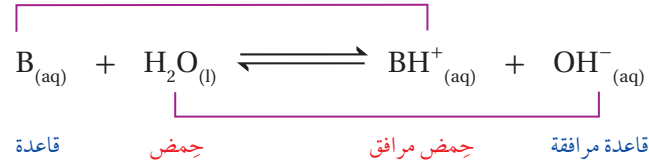
تعد شركة مناجم الفوسفات الأردنية رائدة في إنتاج حمض الفوسфорيك  $\text{H}_3\text{PO}_4$  وحمض الكبريتิก  $\text{H}_2\text{SO}_4$  بتقنية عالية في منطقة الشيدية في جنوبى الأردن، حيث تبلغ كمية الإنتاج من حمض الفوسفوريك نحو 224 ألف طن سنويًا، وقرابة 660 ألف طن متري من حمض الكبريتิก تخزن في منشأة خاصة بمدينة العقبة؛ وبهذا تعد الشركة لبنة أساسية في بناء الاقتصاد الوطنى لما لها من إسهامات كبيرة في تطوير صناعة التعدين في الأردن.



## **الاتزان في محاليل القواعد الضعيفة:**

# Equilibrium in Weak Bases Solutions

تتأثر القواعد الضعيفة جزئياً في المحلول؛ فينتج أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  وأيون آخر موجب، فإذا رمزنا للقاعدة الضعيفة بشكل عام بالرمز B فإنها تتأثر، كما في المعادلة الآتية:



و تكون جزئيات القاعدة غير المتأينة في حالة اتزان مع الأيونات الناتجة  $\text{OH}^-$  و  $\text{BH}^+$ ، ويكون موضع الاتزان في التفاعل مُرَاحاً جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيشير ذلك إلى أنَّ الحِمض المراافق ( $\text{BH}^+$ ) أقوى منَ الحِمض  $\text{H}_2\text{O}$ ، ويمكنه منح البروتون للقاعدة المرافقة ويعيد تكوين القاعدة ( $\text{B}$ ) في التفاعل باستمرار؛ فيبقي تركيزها عالياً مقارنة بتركيز الأيونات الناتجة من تأينها، ويمكن التعبير عن ثابت الاتزان للتفاعل على النحو الآتي:

$$K_b = \frac{[BH^+][OH^-]}{[B]}$$

يسّمى ثابت الاتزان لتأين القاعدة الضعيفة ثابت تأين القاعدة ويرمز له  $K_b$ ، ويبيّن الجدول (9) قيم ثابت التأين لبعض القواعد الضعيفة عند درجة حرارة  ${}^{\circ}\text{C}$ . 25. ويُعَد ثابت التأين مقياساً كمياً لقدرة القاعدة على التأين وإنتاج  $\text{OH}^-$ ، فكلما زادت قوّة القاعدة زادت قدرتها على التأين وإنتاج  $\text{OH}^-$ ; وزاد ثابت تأينها  $K_b$ ، ومن ثم يقل تركيز أيونات  $\text{O}^{+3}$ ، ويزداد بذلك الرّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحلول، ويُستفاد من ثابت تأين القاعدة في مقارنة قوّة القواعد الضعيفة بعضها ببعض، وفي حساب تركيز  $\text{OH}^-$ ، وفي حساب الرّقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة الضعيفة.

الجدول (9): قيم ثابت التأين لبعض القواعد الضعيفة عند درجة حرارة  $25^{\circ}\text{C}$ .

ثابت تأين القاعدة $K_b$	صيغة القاعدة	اسم القاعدة
$4.7 \times 10^{-4}$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	إيشيل أمين
$4.4 \times 10^{-4}$	$\text{CH}_3\text{NH}_2$	ميثيل أمين
$1.8 \times 10^{-5}$	$\text{NH}_3$	أمونيا
$1.7 \times 10^{-6}$	$\text{N}_2\text{H}_4$	هيدرازين
$1.4 \times 10^{-9}$	$\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$	بيريدين
$2.4 \times 10^{-10}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$	أنيلين

\* الجدول للاطّلاع؛ ليس الحفظ.

47

حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في محلول قاعدة ضعيفة:

تتأين القاعدة الضعيفة جزئياً في الماء؛ فيتوجه من تأينها أيونات  $\text{OH}^-$  والحمض المرافق للقاعدة، ويمكن حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  باستخدام ثابت تأين القاعدة  $K_b$ ، والمثال الآتي يوضح ذلك:

## المثال 20

تتأين الأمونيا في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  في محلول الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، حيث تركيزه  $0.2 \text{ M}$  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:



$0.2 \text{ M}$	0	0	التراكيز عند البداية
$-x$	$+x$	$+x$	التغير في التراكيز
$0.2 - x$	$x$	$x$	التراكيز عند الاتزان

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.2 - x}$$

ونظرًا إلى أنَّ قيمة  $x$  صغيرة جدًا مقارنة بتركيز القاعدة؛ فيمكن اعتبار أنَّ  $0.2 - x \approx 0.2$

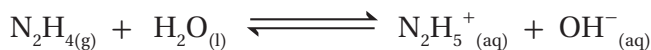
$$x^2 = 0.2 \times 1.8 \times 10^{-5} = 0.36 \times 10^{-5} = 3.6 \times 10^{-6}$$

$$x = [\text{OH}^-] = [\text{NH}_4^+] = 1.9 \times 10^{-3} \text{ M}$$

وبأخذ جذر الطرفين نجد أنَّ:

✓ أتحقق:

تتأين الهيدرازين  $\text{N}_2\text{H}_4$  ذات التركيز  $0.04 \text{ M}$ ، وفق المعادلة الآتية:



أحسب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في محلول. علمًا أنَّ ثابت تأين الهيدرازين  $K_b = 1.7 \times 10^{-6}$

## حساب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول قاعدة ضعيفة:

يعتمد الرقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة على تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، حيث يمكن حسابه كما في المثال السابق، ثم أحسب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، ومنه أحسب pH، والمثال الآتي يوضح ذلك:

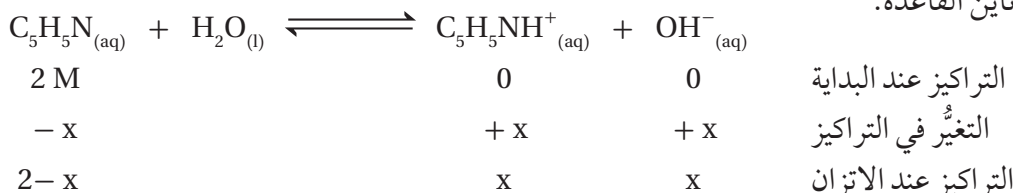
### المثال 21

**أحسب الرقم الهيدروجيني لمحلول البيريدين  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ ، حيث تركيزه  $2 \text{ M}$ .**  
 (علمًا أن  $\log 1.9 = 0.28$  ،  $K_b = 1.4 \times 10^{-9}$ ).

$$\begin{aligned} [\text{C}_5\text{H}_5\text{N}] &= 2 \text{ M} \\ K_b &= 1.4 \times 10^{-9} \end{aligned}$$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

**الحل:** أكتب معادلة تأين القاعدة:



$$X = [\text{OH}^-] = [\text{C}_5\text{H}_5\text{NH}^+]$$

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{C}_5\text{H}_5\text{NH}^+]}{[\text{C}_5\text{H}_5\text{N}]}$$

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  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  $\text{H}_3\text{O}^+$  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 الرقم الهيدروجيني باستخدام العلاقة:**

**تحقق:** ✓

أحسب الرقم الهيدروجيني لمحلول الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، حيث تركيزه  $0.02 \text{ M}$ ، حيث  $\log 1.66 = 0.22$  ،  $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$ .

استخدام الرّقم الهيدروجيني لحساب كمية القاعدة أو ثابت تأين  $K_b$ :

يمكن حساب كمية القاعدة اللازمة لتحضير محلول معين منها بمعرفة الرّقم الهيدروجيني للمحلول المراد تحضيره، كما يُستفاد - أيضًا - من الرّقم الهيدروجيني لمحلول قاعدة ما في تعين ثابت تأينها، والأمثلة الآتية توضح ذلك.



## المثال 22

الأنيلين قاعدة تُستخدم في صناعة الأصباغ، صيغتها  $C_6H_5NH_2$ ، تأين في الماء، كما في المعادلة:



أحسب ثابت تأين الأنيلين لمحلول منها؛ تركيزه  $M$  يحتوي على أيونات  $OH^-$ ؛ تركيزها  $M = 3.1 \times 10^{-5} M$

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 إيشيل أمين  $CH_3CH_2NH_2$  وفق المعادلة الآتية:



أحسب تركيز القاعدة في محلول منها رقمه الهيدروجيني  $11$  علمًا أنَّ ثابت تأين القاعدة  $K_b = 4.7 \times 10^{-4}$

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-11} = 1 \times 10^{-11}$$

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:

$$[OH^-] = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-11}} = 1 \times 10^{-3} M$$

$$[CH_3CH_2NH_2] = \frac{1 \times 10^{-6}}{4.7 \times 10^{-4}} = 2.1 \times 10^{-3} M$$

أتحقق: أحسب ثابت تأين القاعدة بيوتيل أمين  $C_4H_9NH_2$ ، حيث تركيزها  $0.4 M$ ، ورقمها الهيدروجيني يساوي  $12$ .

# مراجعة الدرس



1- الفكرة الرئيسية: أوضح العلاقة بين ثابت تأين الحمض الضعيف ورقم الهيدروجيني.

2- أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  وقيمة  $\text{pOH}$  في كلٍ من المحاليل الآتية: (مستعيناً بالجدولين 8، 9).

أ. محلول  $\text{HNO}_2$ ; تركيزه  $0.02 \text{ M}$

ب. محلول  $\text{NH}_3$ ; تركيزه  $0.01 \text{ M}$

3- أُفَسِّرُ. بزيادة ثابت التأين يزداد تركيز  $\text{OH}^-$  في محلول القاعدة الضعيفة.

4- أُطْبِقُ. يبيّن الجدول المجاور قيم ثابت تأين عدد من الحموض الضعيفة. أدرس هذه القيم، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

أ. أكتب صيغة القاعدة المرافقـة التي لها أعلى قيمة  $\text{pH}$ .

ب. أحـدـدـ أيـ المـحـلـولـينـ لـهـ أـقـلـ رـقـمـ هـيـدـرـوـجـينـيـ  $\text{HNO}_2$  أم  $\text{HCN}$ .

جـ.ـ أـسـتـنـتـجـ الـحـمـضـ الـذـيـ يـكـونـ تـرـكـيزـ  $\text{H}_3\text{O}^+$ ـ فـيـ أـقـلـ مـاـ يـمـكـنـ.

دـ.ـ أـتـوـقـعـ الـحـمـضـ الـذـيـ يـحـتـويـ مـحـلـولـهـ عـلـىـ أـقـلـ تـرـكـيزـ مـنـ أـيـوـنـاتـ  $\text{OH}^-$ .

هـ.ـ أـحـسـبـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوـجـينـيـ  $\text{pH}$ ـ لـمـحـلـولـ  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ـ ؛ـ حـضـرـ بـإـذـابـةـ  $12 \text{ g}$ ـ فـيـ  $400 \text{ mL}$ ـ مـنـ الـمـاءـ.ـ عـلـمـاـ.

أنـ (ـالـكـتـلـةـ الـمـوـلـيـةـ لـلـحـمـضـ  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ـ)ـ  $=$ ـ  $60 \text{ g/mol}$ ـ .ـ ( $\log 2.9 = 0.46$ ـ ،ـ  $60 \text{ g/mol} = 10^{-14}$ ـ).

5- يبيّن الجدول قيم  $K_b$  لعدد من القواعد الضعيفة. أدرسها، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

أ.ـ أـكـتـبـ صـيـغـةـ الـحـمـضـ الـمـرـاقـفـ الـذـيـ لـهـ أـقـلـ  $\text{pH}$ .

بـ.ـ أـحـدـدـ أيـ القـوـاعـدـ يـحـتـويـ مـحـلـولـهـ عـلـىـ أـقـلـ تـرـكـيزـ  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

جـ.ـ أـسـتـنـتـجـ أيـ القـوـاعـدـ أـكـثـرـ تـأـيـنـاـ فـيـ الـمـاءـ.

دـ.ـ أـحـلـلـ أـكـمـلـ الـمـعـادـلـةـ الـآـتـيـةـ،ـ ثـمـ أـعـيـنـ الزـوـجـينـ الـمـتـرـافـقـينـ:



هـ.ـ أـحـسـبـ كـتـلـةـ الـقـاوـعـدـ  $\text{N}_2\text{H}_4$ ـ الـلـازـمـ إـضـافـهـ إـلـىـ  $400 \text{ mL}$ ـ الـمـاءـ لـتـحـضـيرـ مـحـلـولـ مـنـهـ؛ـ رـقـمـ الـهـيـدـرـوـجـينـيـ

يـساـويـ 9.4ـ (ـعـلـمـاـ أـنـ الـكـتـلـةـ الـمـوـلـيـةـ لـلـقـاوـعـدـ  $\text{N}_2\text{H}_4$ ـ)ـ تـساـوىـ 32 g/molـ،ـ وـأـنـ 0.6ـ =ـ  $\log 3.9$ ـ.

### محاليل الأملاح Salts Solutions

تُعدُّ الأملاح منَ المواد الأساسية المكوّنة لجسم الإنسان، ويحصل عليها عن طريق الغذاء والماء. وللأملاح دورٌ مهمٌ في تنظيم الكثير من العمليات الحيوية التي تحدث في الجسم؛ فأملاح الكالسيوم تدخل في تركيب العظام والأسنان، وأملاح الصوديوم تساعده على حفظ التوازن المائي داخل الخلية وخارجها، وتعمل على تنظيم ضغط الدم، كما تساعده أملاح البوتاسيوم على ضبط وظائف العضلات وتوسيع الأوعية الدموية لتسهيل انتقال الدم، وستعمل 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

فَسَرْ مفهوم برونستد - لوري سلوك كثير منَ الحُموض والقواعد وفقاً لقدرتها على منح البروتون أو استقباله، كما فَسَرَ الخصائص الحِمضية والقاعدية للأملاح تبعاً لقدرة أيوناتها على منح البروتون أو استقباله في التفاعل؛ فالـ **الأملاح Salts** مركبات أيونية تنتج من تعادل محلول حمض مع محلول قاعدة، وعند إذابتها في الماء تتفكك متوجةً أيوناتٍ موجبةً وأخرى سالبة، وقد تتفاعل هذه الأيونات مع الماء وتنتج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$  في ما يُعرف بعملية التَّمَيُّه Hydrolysis. وتفاوت الأملاح في قدرتها على التفكك، وفي درسنا هذا سوف ندرس الأملاح على فرض أنها تفكك كُلّياً.

الشكل (9): بعض  
الأملاح المستخدمة في  
الصناعات المختلفة.



#### الفكرة الرئيسية:

للكثير منَ الأملاح خصائص حِمضية أو قاعديّة، حيث تغيّر من الرَّقم الهيدروجيني للمحلول الذي تُضاف إليه، ويترجع عن ذوبان الملح القاعدي المشتق من الحمض الضعيف فيه ما يسمى محلول المنظم، وكذلك بالنسبة إلى القاعدة الضعيفة عندما يذوب فيها الملح الحِمضي المشتق منها. ويقاوم محلول المنظم التغيير في الرَّقم الهيدروجيني في ما لو أضيفت إليه كمية قليلة من حِمض أو قاعدة قوية.

#### نتائج التعلم:

- أوضح المقصود بكلٍّ من: الملح، التَّمَيُّه، الأيون المشترك، محلول المنظم.
- أفسر خصائص الملح الحِمضية أو القاعدية.
- أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول حِمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة عند إضافة كمية منَ الملح.
- أجري بعض الحسابات المتعلقة بالمحلول المنظم.

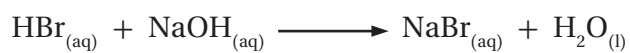
#### المفاهيم والمصطلحات:

Salt	الملح
Hydrolysis	التَّمَيُّه
Solubility	الذوبان
Common Ion	الأيون المشترك
Buffered Solutions	المحاليل المنظمة

تختلف طبيعة الملح وسلوكه تبعاً لمصدر أيوناته من الحمض والقاعدة وقدرتها على التفاعل مع الماء، فبعض الأملاح لا تتميّز في الماء، لذا لا تنتج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$ ؛ فهي ذات طبيعة متعادلة، مثل كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، وبعضاً منها الآخر يتميّز في الماء، فيتخرج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، فيكون له خصائص حمضية، مثل كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، أو يتخرج أيونات  $\text{OH}^-$ ، وله خصائص قاعدية، مثل فلوريد البوتاسيوم  $\text{KF}$ ، أنظر الشكل (10). حيث يُبيّن اختلاف لون كاشف بروموميثيل الأزرق في محليل الأملاح الثلاثة تبعاً لاختلاف خصائصها. وستعرّف في ما يأتي خصائص بعض هذه الأملاح.

### الأملاح المتعادلة Neutral Salts

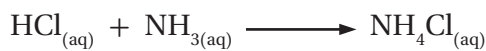
تنتج الأملاح المتعادلة عند تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية. فمثلاً؛ ينتج ملح بروميد الصوديوم  $\text{NaBr}$  من تعادل محلول الحمض القوي  $\text{HBr}$  مع محلول القاعدة القوية  $\text{NaOH}$ ، كما في المعادلة الآتية:



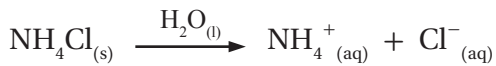
بالتدقيق في صيغة الملح  $\text{NaBr}$ ؛ نجد أنه يتكون من أيون البروميد  $\text{Br}^-$ ، وهو قاعدة مرافقة ضعيفة للحمض القوي الهيدروبروميك  $\text{HBr}$ ، لا يمكنه استقبال البروتون في محلول، فلا يتفاعل مع الماء، ولا يؤثر في تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  أو  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، أمّا الأيون  $\text{Na}^+$  فمصدره القاعدة القوية هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$ ، وليس له القدرة على التفاعل مع الماء، فلا يؤثر في تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$  في محلول، ومن ثم فإنَّ تراكيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  تبقى ثابتة في الماء، وبذلك يكون الرقم الهيدروجيني لمحلول الأملاح الناتجة من تفاعل حمض قوي وقاعدة قوية، مثل الملح بروميد الصوديوم  $\text{NaBr}$ ؛ يساوي 7، وتكون محليلها متعادلة.

### الأملاح الحمضية Acidic Salts

تنتج الأملاح الحمضية من تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة. فمثلاً؛ ينتج ملح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  من تفاعل حمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$  مع الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، كما في المعادلة الآتية:



وعند تفكيك الملح الحمضي يكون الأيونُ السالب قاعدةً مرافقة ضعيفة لحمض قوي؛ فلا يتفاعل مع الماء، بينما يسلك الأيونُ الموجب كحمض مرافق قوي للقاعدة الضعيفة، ويتفاعل مع الماء ويُنتَج أيونُ الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ . فمثلاً؛ يذوب ملح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  في الماء، كما في المعادلة الآتية:



يلاحظ أنَّ أيونَ الكلوريد  $\text{Cl}^-$  قاعدةً مرافقة ضعيفة لحمض الهيدروكلوريك القوي  $\text{HCl}$  وليس له القدرة على استقبال البروتون في محلول؛ أي أنه لا



الشكل (10): اختلاف لون الكاشف في محليل بعض الأملاح تبعاً لاختلاف خصائصها.

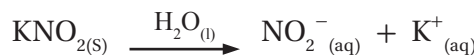
يتفاعل مع الماء، في حين أنَّ أيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  حمض مترافق قوي نسبياً للقاعدة الضعيفة الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، يمكنه منح البروتون للماء في محلول متراجعاً إلى أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما في المعادلة الآتية:



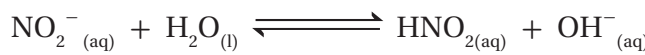
وبذلك يزداد تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول، ويقلُّ الرَّقمُ الهيدروجيني، ويكون محلول الملح حمضياً.

### الأملاح القاعدية Basic Salts

تنتج الأملاح القاعدية من تفاعل قاعدة قوية مع حمض ضعيف، وعند تفكك الملح القاعدي يكون الأيون الموجب الناتج ضعيفاً ومصدره قاعدة قوية فلا يتتفاعل مع الماء، بينما يسلك الأيون السالب كقاعدة مترافق قوية للحمض الضعيف، ويتفاعل مع الماء وينتج أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ . فمثلاً؛ يذوب ملح نترات البوتاسيوم  $\text{KNO}_3$  في الماء ويتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يكون مصدرَّ أيونات البوتاسيوم  $\text{K}^+$  القاعدة القوية هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$ ، لذا؛ فهي لا تتفاعل مع الماء ولا تؤثر في تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  أو  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول، أمّا أيونات النترات  $\text{NO}_3^-$  فهي قاعدة مترافق قوية نسبياً لحمض النيتروجين (III) الضعيف  $\text{HNO}_3$ ، لذا؛ تتفاعل مع الماء، كما في المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلة أنَّ تركيز أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  يزداد في محلول، وبذلك يزداد الرَّقمُ الهيدروجيني  $\text{pH}$ ، ويكون محلول الملح قاعدياً. نستنتج مما سبق؛ أنَّ بعض الأملاح تذوب في الماء وتتفكك إلى أيونات سالبة وأخرى موجبة، وتنتشر بين جزيئات الماء دون أن تتفاعل معها، مثل ملح كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، وهذا ما يُعرف بعملية **الذوبان Solubility**، أمّا في عملية التَّميُّز فإنَّ الأيونات الناتجة من تفكك الملح تتفاعل مع الماء وتغيير من تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  أو  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ومن ثَمَّ تؤثر في الرَّقمُ الهيدروجيني للمحلول الناتج، وبهذا يكون لمحاليل الأملاح تأثير حمسي أو قاعدي أو متعادل، ويعتمد ذلك على مصدر أيونات الملح من الحمض والقاعدة. انظر الجدول (10).

**الجدول (10):** سلوك الملح تبعاً لمصدر أيوناته.

تأثير محلول الملح	مصدر أيونات الملح من الحمض والقاعدة
متعادل	قاعدة قوية
حمسي	قاعدة ضعيفة
قاعدي	قاعدة قوية

**أَفْهَمْ:** ما الحِمْضُ والقاعدة اللذان ينتُجُ من تفاعلهما ملحُ كربونات الليثيوم الهيدروجينية  $\text{LiHCO}_3$ ؟

✓ **أتَحَقَّ:**

- أوضح الفرق بين الذوبان والتَّميُّز.
- أحدِّد الخصائص الحِمْضيَّة والقاعدية والمتعادلة لمحاليل الأملاح الآتية:  $\text{N}_2\text{H}_5\text{NO}_3$ ,  $\text{KNO}_3$ ,  $\text{NaOCl}$ ,  $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$
- أفسِّر التأثير القاعدي لمحلول  $\text{NaOCl}$ .

## النَّدْرَةُ 3

### تميُّزُ الأملاح



#### المواد والأدوات:

كميات مناسبة من الأملاح الآتية: كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، كربونات الصوديوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$ ، إيثانولات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$ ، محلول الكاشف العام، كأس زجاجية 100 mL عدد (5)، قطع ورق لاصق، ماء مُقطر، قطار، ملعقة تحرير، ميزان حساس، مِخبَار مُدَرَّج.



#### إرشاداتُ السلامة:

- أَتَبِعْ إرشاداتِ السلامة العامة في المختبر.
- أَرْتَدِي معطفَ المختبرِ والنظاراتِ الواقيةَ والقفازاتِ.
- أَتَعَالِمُ معَ المَوَادِ الكيميائيةَ بحذر.

#### خطواتُ العمل:

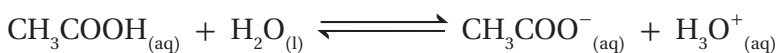
- أَكْتُبْ اسْمَ كُلَّ ملح وصيغته الكيميائية على قطعة الورق اللاصق وألصقها على أحد الكؤوس، ثُمَّ أَلصُقْ على الكأس الأخيرة ورقةً كُتِبَ عليها ماءً مُقطرًّا.
- أَقِيسُ: أضع باستخدام المِخْبَارِ المُدَرَّجَ 20 mL من الماء المُقطر، في كُلَّ كأس زجاجيَّة.
- أُلَاحِظُ: أُصِيفُ، باستخدام القطار، قطرتين من محلول الكاشف العام إلى كُلَّ كأس زجاجيَّة، وأُحْرِكُهَا باستخدام ملعقة التحرير. أُلَاحِظُ لونَ المحلول وَأَسْجُلُهُ.
- أَقِيسُ 3 g من ملح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، وأُصِيفُهَا إلى الكأس المخصص لها، ثُمَّ أُحْرِكُ المحلول، وَأَسْجُلُ اللونَ الذي يظهرُ فيه.
- أُلَاحِظُ: أُكَثِّرُ الخطوة (4) مع بقية الأملاح في الكؤوس الأخرى، وأُلَاحِظُ تغييرَ ألوانِ المحاليل، وَأَسْجُلُ ملاحظاتي.

#### التحليلُ والاستنتاج:

- أَصِيفُ ألوانَ محاليل الأملاح في التجربة بعد إضافة الكاشف لكل منها.
- أُفْسِرُ تشابه لون محلول كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$  بعد إضافة الكاشف إليه. ولون محلول الكاشف في الماء المُقطر.
- أُصَنِّفُ محاليل الأملاح في التجربة إلى حمسيَّة، أو قاعديَّة، أو متعادلة.
- أُتَوْقُّعُ قيمة pH لـ كل محلول في التجربة بالاعتماد على الألوان المعيارية للكاشف العام في المحاليل المختلفة.
- أُفْسِرُ: أكتُبْ معادلة كيميائية أُفْسِرُ بواسطتها السلوك الحمسي أو القاعدي لـ كل 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؛ يتاثر حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



وتكون الأيونات الناتجة ( $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$ ,  $\text{H}_3\text{O}^{+}$ ) في حالة اتزان مع جزيئات الحمض غير المتّائنة  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، وعند إضافة ملح إيثانوات الصوديوم إلى محلول يتفكك كلياً، وفقاً للمعادلة الآتية:



يَنْصُحُ من المعادلتين السابقتين أنَّ الأيون  $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$  يَتَّبِعُ من كُلِّ منَ الحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، والملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$ ؛ فهو يدخل في تركيب كُلِّ منهما، ويسمى الأيون المشترك Common Ion، وعند إضافة الأيون  $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$  إلى محلول الحمض الضعيف  $\text{CH}_3\text{COOH}$  يَعْمَلُ على إزاحة موضع الاتزان نحو اليسار، ويؤدي إلى تغيير تراكيز المواد في محلول، وهو ما يسمى تأثير الأيون المشترك Common Ion Effect. فما أثر إضافة أيون مشترك على تراكيز كُلِّ من أيونات  $\text{H}_3\text{O}^{+}$  وأيونات  $\text{OH}^{-}$  في محلول؟

### الأثر القاعدي للأيون المشترك The basic Effect of Common Ion

يُوجَدُ حِمضُ الهيدروفلوريك في حالة اتزان؛ حيث تكون الأيونات الناتجة من تأثُّرِ الحِمض في حالة اتزان مع جُزيئات الحِمض غير المتّائِن، كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة ملح فلوريد الصوديوم  $\text{NaF}$  إلى محلول الحِمض يَتَفَكَّرُ، وفقاً للمعادلة الآتية:



يَنْصُحُ منَ المعادلتين السابقتين أنَّ هنَاكَ مصدرين للأيون  $\text{F}^{-}$ ; أحدهما الحِمض  $\text{HF}$ ، والآخر الملح  $\text{NaF}$ ؛ وبذلك يكون  $\text{F}^{-}$  الأيون المشترك في محلول، وإن إضافة الملح  $\text{NaF}$  إلى محلول الحِمض الضعيف  $\text{HF}$  تؤدي إلى زيادة تراكيز الأيون المشترك  $\text{F}^{-}$  في محلول، ووفقاً لمبدأ لوتشاتيليه؛ فإنَّ موضع الاتزان يُزاحُ إلى

## الربط مع علوم الأرض والبيئة

### معالجة المياه

المناطق التي تُوجَدُ فيها الصخور الجيرية، تحتوي المياه فيها على نسبة عالية من كربونات الكالسيوم، ولتقليل هذه النسبة؛ يضاف ملح كربونات الصوديوم الذي يَتَفَكَّرُ كلياً ويزيد من تركيز أيونات الكربونات في الماء، فيندفع التفاعل في محلول كربونات الكالسيوم، بالاتجاه العكسي ويزداد بذلك تركيز كربونات الكالسيوم ويسبب ترسبها.



## المثال 24

أحسب التغيير في الرقم الهيدروجيني لمحلول الحمض الضعيف  $\text{CH}_3\text{COOH}$ , حيث تركيزه  $0.1 \text{ M}$ , ورقم الهيدروجيني  $\text{pH} = 2.9$ , إذا أضيف إلى لتر منه  $0.2 \text{ mol}$  من ملح إيثانوات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$ . علماً أن  $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$   
**(أهم التغير في الحجم).**

تحليل السؤال:  $[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$

حجم محلول =  $1 \text{ L}$

عدد مولات الملح

$$[\text{CH}_3\text{COONa}] = \frac{n}{V} = \frac{0.2}{1} = 0.2 \text{ M}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

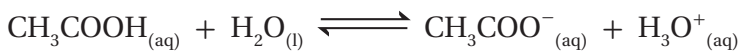
الرقم الهيدروجيني قبل إضافة الملح:  $\text{pH} = 2.9$

الرقم الهيدروجيني بعد إضافة الملح: ?

المطلوب: حساب التغيير في الرقم الهيدروجيني  $\Delta \text{pH}$

**الحل:**

أكتب معادلة تأين الحمض:



عند إضافة الملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$  يتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يتضمن المعادلتين السابقتين أنَّ الأيون المشترك  $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$  يتوج من تأين الحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$ , وتفكك الملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$ . ولأنَّ ثابت تأين الحمض صغير جداً؛ فإنَّ تركيز أيونات  $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$  الناتج من تأينه يكون صغيراً جداً يمكن إ忽اه، ويعد الملح المصدر الرئيس لهذه الأيونات، لذلك فإنَّ تركيز الأيون المشترك  $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$  يكون مساوياً لتركيز الملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$  في المحلول؛ أي أنَّ:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^{-}] = [\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.2 \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

استخدم ثابت تأين الحمض  $K_a$  لحساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ , كما يأتي:

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.2)}{0.1}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 8.5 \times 10^{-6} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني pH، للمحلول بعد إضافة الملح كما يأتي:

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log (8.5 \times 10^{-6}) = 6 - \log 8.5 = 6 - 0.93 = 5.07$$

أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني  $\Delta pH$  باستخدام العلاقة الآتية:

$$\Delta pH = 5.07 - 2.9 = 2.17$$

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 (علمًا أن  $\log 3.825 = 0.58$ ،  $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ ).

$$[HNO_2] = 0.085 \text{ M}$$

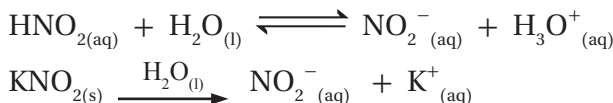
$$[KNO_2] = 0.1 \text{ M}$$

$$K_a = 4.5 \times 10^{-4}$$

المطلوب: حساب الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض والملح.

الحل:

أكتب معادلة كل من الحمض والملح:



لحساب الرّقم الهيدروجيني pH للمحلول، أحسب  $[H_3O^+]$  باستخدام  $K_a$ ، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[H_3O^+][NO_2^-]}{[HNO_2]}$$

$$4.5 \times 10^{-4} = \frac{[H_3O^+](0.1)}{0.085}$$

$$[H_3O^+] = 3.825 \times 10^{-4} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني للمحلول، كما يأتي:

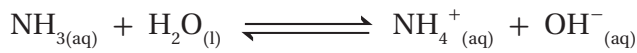
$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log (3.825 \times 10^{-4}) = 4 - 0.58 = 3.42$$

تحقق. أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض  $H_2SO_3$ ، حيث تركيزه 0.2 M وحجمه 400 mL، إذا أضيف إليه 0.2 mol من الملح  $NaHSO_3$ . (علمًا أن  $\log 5.1 = 0.71$ ،  $\log 5.2 = 0.72$ ،  $K_a = 1.3 \times 10^{-2}$ ).

### الأثر الحِمسي للأيون المشترك: The Acidic Effect of Common Ion

تتأيّن القواعد الضعيفة جُزئياً في الماء؛ فتنتج أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  وأيونات أخرى موجبة، وتكون تراكيز الأيونات الناتجة في حالة اتزان مع جزيئات القاعدة غير المتأينة في محلول. فمثلاً؛ تتأيّن الأمونيا، كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة ملح، مثل كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  إلى محلول القاعدة يتفكّك، كما في المعادلة الآتية:



يتَّضح من المعادلتين السابقتين أنَّ هناك مصدرين للأيون  $\text{NH}_4^+$ ، أحدهما القاعدة  $\text{NH}_3$ ، والآخر الملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، وبذلك يكون  $\text{NH}_4^+$  الأيون المشترك في محلول، وعند إضافة الملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$  إلى محلول القاعدة الضعيفة  $\text{NH}_3$  يزداد تركيز الأيون المشترك، ووفقاً لمبدأ لوتشاتيليه فإنَّ موضع الاتزان يُزاح إلى جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ فيقلُّ من تأين القاعدة الضعيفة  $\text{NH}_3$ ، ويُقلُّ في الوقت نفسه من تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، ومن ثمَّ يزداد تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويقلُّ الرَّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحلول. والأمثلة الآتية توضّح كيفية حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  والرَّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  لمحلول القاعدة الضعيفة عندما يُضافُ إليه أيون مشترك.

## المثال 26

أحسب التغيير في الرَّقم الهيدروجيني لمحلول الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، حيث حجمه 1 L وتركيزه 0.1 M، ورُقْمه الهيدروجيني  $\text{pH}$  يساوي 11، إذا أُضيف إليه 0.2 mol من ملح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ . (علماً أنَّ  $\log 1.1 = 0.04$ ،  $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$ ).

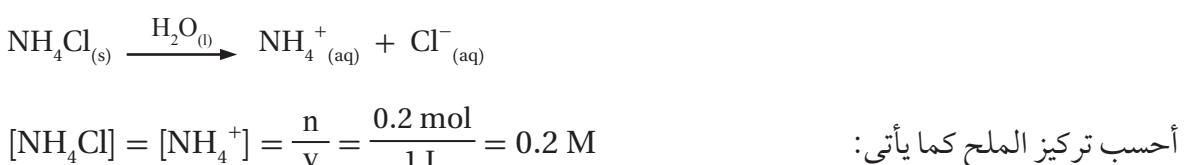
تحليل السؤال: عدد مولات الملح = 0.2 mol، حجم محلول = 1L

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب التغيير في الرَّقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة.

الحل:

أكتب معادلة كلٌّ 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:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

أستخدم ثابت تأين القاعدة لحساب  $[\text{OH}^-]$ ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b [\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.1}{0.2} = 0.9 \times 10^{-5} \text{ M}$$

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{0.9 \times 10^{-5}} = 1.1 \times 10^{-9} \text{ M}$$

أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log(1.1 \times 10^{-9}) = 9 - 0.04 = 8.96$$

لاحظ تغير قيمة pH من 11 إلى 8.96 أي أنها نقصت بمقدار 2.04

أحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

.....

## المثال 27

أحسب عدد مولات الملح  $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Br}$  اللازم إضافتها إلى 400 mL من محلول القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$ ؛ تركيزها 0.1 M، ليصبح رقمها الهيدروجيني 10.5 (علماً أن:  $10^{-4} = 3.2$  ،  $K_b = 4.4 \times 10^{-4}$  ،  $\log 3.2 = 0.5$  ،  $\text{pH} = 10.5$ ).

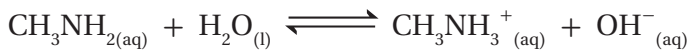
تحليل السؤال:

$$[\text{CH}_3\text{NH}_2] = 0.1 \text{ M} , \text{pH} = 10.5 , \log 3.2 = 0.5 , K_b = 4.4 \times 10^{-4}$$

$$\text{حجم القاعدة} = 400 \text{ mL}$$

. $\text{CH}_3\text{NH}_2\text{Br}$ : حساب عدد مولات الملح

**الحل:** أكتب معادلة كل من القاعدة والملح، كما يأتي:



✓ أتحقق:

أحسب الرقم الهيدروجيني pH لمحلول القاعدة  $\text{N}_2\text{H}_4$  ، تركيزه 0.2 mol

من الملح  $\text{N}_2\text{H}_5\text{Cl}$  إلى 500 mL

(علماً أن:  $10^{-6} = 5.88 = 0.77$  ،  $K_b = 1.7 \times 10^{-6}$  ،  $\text{pH} = 10.5$ ).

أهمل التغيير في الحجم.

أستخدم pH لحساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-10.5} = 10^{0.5} \times 10^{-11} = 3.2 \times 10^{-11} \text{ M}$$

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  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 المستتر:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{CH}_3\text{NH}_3^+]}{[\text{CH}_3\text{NH}_2]}$$

$$4.4 \times 10^{-4} = \frac{3.1 \times 10^{-4} [\text{CH}_3\text{NH}_3^+]}{0.1}$$

$$[\text{CH}_3\text{NH}_3^+] = 1.42 \times 10^{-1} \text{ M} = 0.142 \text{ M}$$

أحسب عدد مولات الملح، كما يأتي:

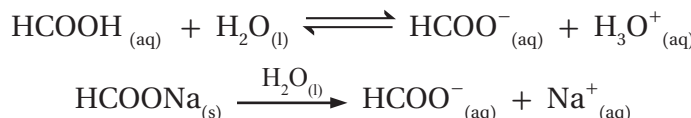
$$n = M \cdot v = 0.142 \text{ M} \times 0.4 \text{ L} = 0.057 \text{ mol}$$

## المحاليل المنظمة Buffered Solutions

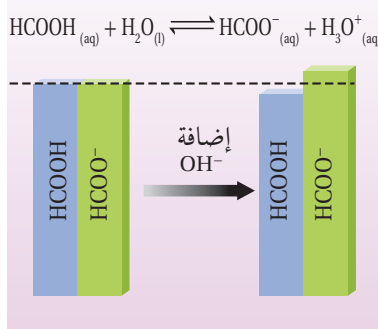
تؤدي إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إلى الماء إلى تغيير كبير في الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج، إلا أن هناك بعض المحاليل لا يتأثر رقمها الهيدروجيني بشكل ملحوظ نتيجة هذه الإضافة تسمى **المحاليل المنظمة Buffered Solutions**، وهي محاليل يمكنها مقاومة التغيير في الرقم الهيدروجيني pH عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إليها؛ فهي تتكون من حمض ضعيف وقاعدته المرافقة (حمض ضعيف وملحه) أو قاعدة ضعيفة وحمضها المرافق (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 الكربونيكي  $\text{H}_2\text{CO}_3$  وقاعدته المرافقة  $\text{HCO}_3^-$ ، 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، ستعرفُ 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 المتأينة، وعلى نسبة عالية من القاعدة المرافقة  $\text{HCOO}^-$  الناتجة من تفكك الملح، إضافة إلى نسبة منخفضة من أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ . وتوضح المعادلتان الآتيتان تأين الحمض وتفكك الملح:



وعند إضافة كمية قليلة من قاعدة قوية مثل NaOH تأين، وتنتج أيونات  $\text{OH}^-$ ، حيث يستهلك معظمها عن طريق تفاعلها مع الحمض HCOOH، وتكون نتيجة لذلك القاعدة المرافقة  $\text{HCOO}^-$ ؛ وبهذا فإن تركيز الحمض سوف يقل بمقدار تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  المضافة (القاعدة المضافة)، وفي الوقت نفسه يزداد تركيز الأيون المشترك  $\text{HCOO}^-$  بالمقدار نفسه، وبذلك تتغير النسبة بين تركيز الحمض وقاعدته المرافقة بدرجة قليلة، أنظر الشكل (11)، ويتغير تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  بنسبة صغيرة جداً، ويحدث تغيير صغير جداً في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول.



الشكل (11): أثر إضافة قاعدة إلى محلول منظم حمضي.

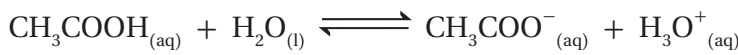
أحسب الرقم الهيدروجيني لمحلول يتكون من حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ؛ تركيزه  $0.5 \text{ M}$ ؛ والملح إيثانوات الصوديوم  $\text{NaOCH}_3$ ؛ تركيزه  $0.5 \text{ M}$ ، ثم أقارنه بالرقم الهيدروجيني للمحلول بعد إضافة  $0.01 \text{ mol}$  من القاعدة القوية  $\text{NaOH}$  إلى  $1 \text{ L}$  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).

AWA2EL (Learn 2 Be) - جمجمة

تحليل السؤال:  $[CH_3COOH] = 0.5 \text{ M}$  ،  $[CH_3COONa] = 0.5 \text{ M}$  ،  $[NaOH] = 0.01 \text{ M}$   
 $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$  ، حجم محلول = 1 L

**المطلوب:** مقارنة الرّقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة NaOH وبعدها.

## الحل:



أحسب أولاً pH للمحلول قبل إضافة القاعدة NaOH، كما في الأيون المشترك:

$$K_a = \frac{[H_3O^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.5)}{0.5}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.7 \times 10^{-5} \text{ M}$$

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

$$(0^{-5}) = 5 - \log 1.7 = 5 - 0.23 = 4.77$$

عند إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$  تتأين كلياً ويكون  $\text{OH}^-$  = [NaOH] = 0.01 M

يُصْبِحُ الـ

$$[\text{OH}^-] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

[CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup>] = 0.5 ± 0.01 M

استخراج مثالي: الحموضة كـ  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو كـ  $\text{H}_2\text{O}^-$ .

$$K_a = \frac{[H_3O^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

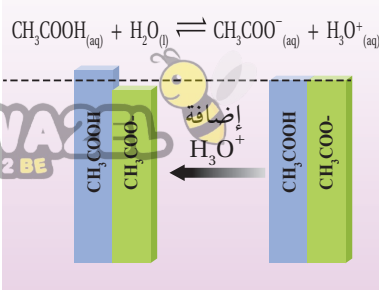
$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.51)}{0.49}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.63 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$pH \equiv -\log(1.63 \times 10^{-5}) \equiv 5 - 0.21 \equiv 4.79$$

**نَصْحٌ** من المثال أن هناك زيادة قليلة جداً في رقم الهيدروجين، بمقدار 0.02

وبالمثل؛ عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي مثل HCl إلى محلول يتأين، وتنتج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  التي يُسْتَهَلُكُ معظمها عن طريق تفاعಲها مع القاعدة المرافقة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  لتكوين الحِمْض  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ؛ وبذلك يقل تركيز القاعدة المرافقة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  بمقدار تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  المضافة (الحمض المضاف)، ويزداد تركيز الحِمْض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  بالمقدار نفسه، وتتغير النسبة بين تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وقاعدته المرافقة بدرجة قليلة، انظر الشكل (12)، ويغير تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  بنسبة صغيرة جدًا؛ وبهذا يحدث تغيير صغير جدًا في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول. ويمكن توضيح ذلك عن طريق المثال الآتي:



الشكل (12): أثر إضافة حِمْض إلى محلول منظم حِمْضي.

## المثال 29

أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول في المثال السابق عند إضافة 0.01 mol من الحِمْض HCl إلى 1 L من المحلول، ثم أقارنها بالرقم الهيدروجيني للمحلول قبل الإضافة. (علمًا أن  $\log 1.77 = 0.25$ ، أهمل التغير في الحجم).

تحليل السؤال:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{HCl}] = 0.01 \text{ M}$$

$$\text{حجم محلول} = 1 \text{ L}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

المطلوب: مقارنة الرقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة HCl وبعدها.

الحل:



أحسب الرقم الهيدروجيني pH بعد إضافة الحِمْض HCl، ثم أقارنها بالرقم الهيدروجيني قبل الإضافة.

عند إضافة الحِمْض HCl يتآين كليًا ويكون  $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HCl}] = 0.01 \text{ M}$

يتفاعل الحِمْض HCl مع القاعدة المرافقة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$ ، ويقل تركيزها بمقدار تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك يتكون الحِمْض  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، ويزداد تركيزه بمقدار تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  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 أن pH للمحلول قبل إضافة الحِمض HCl تساوي 4.77، أمّا بعد إضافة الحِمض HCl فأصبحت pH تساوي 4.75؛ فيشير ذلك إلى حدوث انخفاض قليل جدًا في الرَّقم الهيدروجيني بمقدار 0.02.

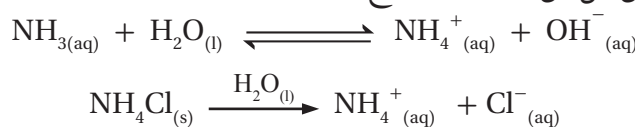
**أَنْحَقَ ✓**

1- أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول منظم يتكون من كلٍّ من حِمض البنزويك  $C_6H_5COOH$  وملح بنزوات الصوديوم  $C_6H_5COONa$ . تركيز كلٍّ منهما 0.2 M علمًا أن  $K_a = 6.3 \times 10^{-5}$ .

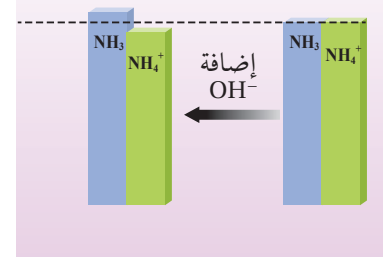
2- أحسب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول السابق عند إضافة 0.01 mol من الحِمض HBr إلى L 1 من المحلول. (أهمل التغيير في الحجم).

### الحالات المنظمة القاعدية Basic Buffered Solutions

يتكون المحلول المنظم القاعدي من قاعدة ضعيفة وحمضها المرافق. فمثلاً: محلول القاعدة  $NH_3$ ، وملحها  $NH_4Cl$ ، 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  $OH^-$ . وتوضّح المعادلتان الآتيتان تأين كلٍّ من القاعدة والملح:



و عند إضافة كمية قليلة من قاعدة قوية، مثل  $NaOH$  تأين، وتنتج أيونات  $OH^-$ ، حيث يُستهلك معظمها عن طريق تفاعಲها مع الحِمض المرافق  $NH_4^+$  لتكوين القاعدة  $NH_3$ ؛ وبذلك يزداد تركيز القاعدة  $NH_3$  بمقدار تركيز أيونات  $OH^-$  المضافة (القاعدة المضافة)، ويقلُّ تركيز الحِمض  $NH_4^+$  بالمقدار نفسه، وتتغير نسبة تركيز القاعدة وحمضها المرافق بدرجة قليلة، أنظر الشكل (13)، ويغير تركيز  $OH^-$  بنسبة صغيرة جدًا؛ وبهذا يحدث تغيير صغير جدًا في الرَّقم الهيدروجيني pH للمحلول.



الشكل (13): أثر إضافة قاعدة إلى محلول منظم قاعدي.

## المثال 30

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول منظم يتكونُ من الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، والملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، حيث تركيزها  $0.5 \text{ M}$ ، ثم أقارنه بالرّقم الهيدروجيني للمحلول بعد إضافة  $0.01 \text{ mol}$  من القاعدة القوية  $\text{NaOH}$  إلى  $1 \text{ L}$  من المحلول (علماً أن  $0.74 = \log 5.5$  ،  $0.72 = \log 5.3$  ،  $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$  ،  $\text{log } 5.5 = 0.74$  ،  $\text{log } 5.3 = 0.72$  ، أهمل التغيير في الحجم)



تحليل السؤال:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{NH}_4\text{Cl}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

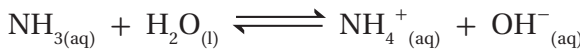
$$\text{حجم محلول} = 1 \text{ L}$$

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: مقارنة الرّقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة  $\text{NaOH}$  وبعدها.

الحل:

أكتب معادلة كلٌّ من القاعدة والملح، كما يأتي:



أحسب  $[\text{OH}^-]$  و  $\text{pH}$  للمحلول قبل إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$ ، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b [\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.5}{0.5} = 1.8 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

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

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.5 \times 10^{-10} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  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  $\text{pH}$  للمحلول بعد إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$ ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

عند إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$  تتأين كليّاً ويكونُ:

وتفاعل مع الحمض المرافق  $\text{NH}_4^+$  فيقلُّ تركيزه بمقدار تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  ليصبح:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك تتكونُ القاعدة  $\text{NH}_3$  ويزداد تركيزها بمقدار تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  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:

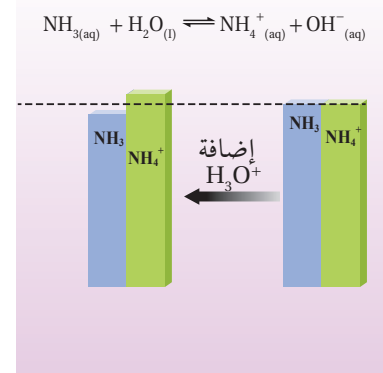
$$[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.87 \times 10^{-5}} = 5.3 \times 10^{-10} M$$

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 يتآكل، وتتتجأ 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 المحلول 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 من الحمض HCl إلى 1L من المحلول، ثم أقارنه بالرقم الهيدروجيني للمحلول قبل الإضافة، علمًا أن  $\log 5.8 = 0.76$ . (أهم التغير 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 يتآكل كلياً ويكون  $[H_3O^+] = [HCl] = 0.01 M$

يتفاعل الحمض HCl مع القاعدة  $\text{NH}_3$  ويقلل تركيزها بمقدار تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  ليصبح:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك يتكونُ الحمض المترافق  $\text{NH}_4^+$  ويزداد تركيزه بمقدار تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  ليصبح:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أحسب  $[\text{OH}^-]$  و pH للمحلول بعد إضافة الحمض HCl، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b[\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.49}{0.51} = 1.73 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.73 \times 10^{-5}} = 5.8 \times 10^{-10} \text{ M}$$

أحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log (5.8 \times 10^{-10}) = 10 - 0.76 = 9.24$$

الاحظ حدوث انخفاض قليل جداً بمقدار (0.02) في قيمة pH للمحلول.

يتضح من الأمثلة السابقة أنَّ محلول المنظم يقاوم التغيير في الرقم الهيدروجيني عندما تضاف إليه كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية.

تحقق:

1- أحسب الرقم الهيدروجيني لمحلول منظم يتكونُ من القاعدة ميثيل أمين  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  تركيزها 0.15 M والملح ميثيل كلوريد الأمونيوم

$$(K_b = 4.4 \times 10^{-4}, \log 3.03 = 0.48) 0.2 \text{ M} \text{ تركيزه } \text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$$

2- أحسب الرقم الهيدروجيني إذا أضيف 0.01 mol من حمض الهيدروبروميك إلى 500 mL HBr من محلول السابق. (علماً أن  $\log 3.8 = 0.58$ ). أهمل التغير في الحجم.

# مراجعة الدرس



1- الفكرة الرئيسية: أوضح مكونات محلول المنظم الحمضي.

2- أوضح المقصود بكل مما يأتي:

- الأيون المشترك
- التمييـه

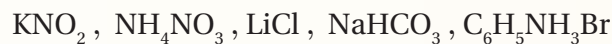
3- أحـدد مصدر الأـيونات لـكلـ من الأمـلاح الآتـية:



4- أحـدد المـلح الذي يـتمـيـه في المـاء مـن الأمـلاح الآتـية:



5- أصنـف محـالـلـ الأمـلاحـ الآـتـيةـ إـلـىـ حـمـضـيـةـ وـقـاعـدـيـةـ وـمـعـادـلـةـ:



6- أوضح آثر إضافة كمية قليلة من بلورات الملح الصلب  $\text{NaHS}$  في قيمة  $\text{pH}$  لمحلول  $\text{H}_2\text{S}$ .

7- أحسب كتلة الملح  $\text{KNO}_2$  اللازم إضافتها إلى  $400 \text{ mL}$  من محلول  $\text{HNO}_2$  تركيزه  $0.02 \text{ M}$  لتصبح قيمة  $\text{pH}$  للمحلول  $3.52$ . علماً أن  $\log 3 = 0.48$  ،  $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$  ، الكتلة المولية ( $Mr$ ) للملح =  $85 \text{ g/mol}$

8- أحسب نسبة الملح إلى القاعدة في محلول رقم الهيدروجيني يساوي  $10$  مـكـوـنـ منـ القـاعـدـةـ  $\text{NH}_3$  والمـلحـ  $\text{NH}_4\text{Cl}$  عـلـمـاـنـ  $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$

9- محلول منظم حجم  $0.5 \text{ L}$  مـكـوـنـ منـ  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$  تـركـيـزـهاـ  $0.2 \text{ M}$  ، والمـلحـ  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3\text{Cl}$  تـركـيـزـهاـ  $0.4 \text{ M}$  ، عـلـمـاـنـ  $\log 1.1 = 0.04$  ،  $\log 4.3 = 0.63$  ،  $\log 2 = 0.3$  ،  $K_b = 4.7 \times 10^{-4}$  .

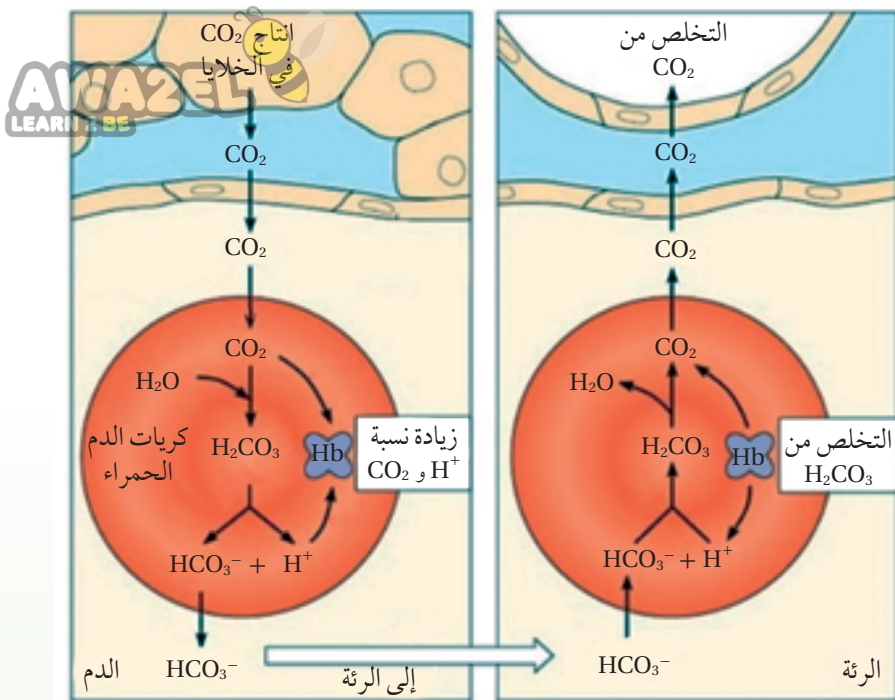
أ. أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول.

ب. أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول، فيما لو أضيف إليه  $0.05 \text{ mol}$  من الحمض  $\text{HCl}$ .

ج. أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول، فيما لو أضيف إليه  $0.05 \text{ mol}$  من القاعدة  $\text{KOH}$ .

## الإثراء والتلوّح

### المحلول المنظم في الدم



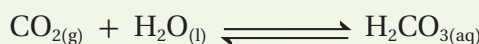
يحتوي الدم على عدد من المحاليل المنظمة، تحافظ على قيم الرقم الهيدروجيني بين (7.35–7.45)، وهذا نطاق ضيق تحدث فيه جميع التغيرات الكيميائية الحيوية في الجسم، وفي حال زيادة الرقم الهيدروجيني أعلى من 7.8 أو انخفاضه إلى أقل من 6.8 يختل النظام الحيوي في الجسم، وقد يؤدي ذلك إلى الوفاة، لذلك يقوم الجسم بضبط قيمة pH عن طريق عمليات حيوية مختلفة.

يُعد محلول حمض الكربونيك وقاعدته المرافقة (H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>/HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>) 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 CO<sub>2</sub>، حيث يندفع إلى الدم ويتفاعل مع الماء ويؤدي إلى زيادة تركيز H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.

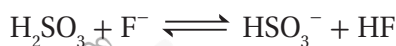
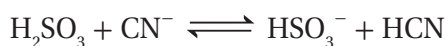


وعند زيادة تركيز أيونات H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> في الدم؛ يعمل محلول المنظم على التخلص من تلك الزيادة، وذلك عن طريق إزاحة موضع الاتزان إلى جهة اليسار نحو تكوين حمض الكربونيك H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>، فيزداد تركيزه في الدم، ويقل بذلك تركيز HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>، ويقل تركيز أيونات H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>، مما يحفز الكلوي إلى إنتاج أيونات HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>.

لتعويض النقص في تركيزها، وتعمل الرئبة على امتصاص الزيادة في تركيز حمض الكربونيك في الدم؛ حيث يتفكّك حمض الكربونيك في الرئة إلى ثاني أكسيد الكربون CO<sub>2</sub> وبخار الماء، ويجري التخلص منهما عن طريق التنفس. وتستمر إزاحة موضع الاتزان مرهًّا نحو اليسار وأخرى نحو اليمين؛ مما يساعد علىبقاء تركيز أيونات H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> ثابتاً نسبياً، ويحافظ على مدى ثابت من الرقم الهيدروجيني في الدم.

وبهذا؛ فإنَّ الكلوي تعمل على ضبط تركيز أيونات HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> زائدة أو نقصاناً، أما الرئبة فتعمل على ضبط تركيز ثاني أكسيد الكربون في الخلايا وتركيز حمض الكربونيك في الدم.

## مراجعة الوحدة



أ- أكتب صيغة القاعدة المراجفة الأقوى بينها.

ب- أكتب صيغة الحمض الذي له أعلى  $K_a$ .

جـ- أَحْدُّدُ أَيِّ الْمَحْلُولِينَ يَكُونُ فِيهِ [OH<sup>-</sup>] الْأَقْلَى:

محلول أمونيوم فلوريد .NH4F

د - أحَدِّدُ أيَّ مَحَالِيلَ الْحُمُوضِ المُذَكُورَةِ لَهُ أَعْلَى pH.

8. أحسب محلول حجمه  $2\text{ L}$  يتكون من  $0.1\text{ M}$  من حمض  $\text{RCOOH}$ , ورُفعه الهيدروجيني  $\text{pH} = 4$ , أضيفت إليه كمية من الملح  $\text{RCOONa}$ ; فتغيرت قيمة  $\text{pH}$  بمقدار  $1.52$  درجة. أحسب عدد مولات الملح المُضاف. علمًا أن  $\log 3 = 0.48$ . (أهمًا، التغير في الحجم)

٩. محلول المنظم يتكون من الحمض  $\text{HNO}_2$ , حيث تركيزه  $0.3 \text{ M}$ , والملح  $\text{KNO}_2$ , وتركيزه  $0.2 \text{ M}$ . علماً أن  $10^{-4} \times 4.5 \times K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ . (أهمال التغير في الحجم).

أ - أحسب  $pH$  للمحلول.

**ب - أحسب pH للمحلول السابق إذاً أضيف 0.1 mol من القاعدة NaOH إلى 1 L منه.**

10. محلول منظم يتكون من القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$ ، التي تركيزها  $0.3 \text{ M}$ ، والملح  $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$ ، الذي تركيزه  $0.2 \text{ M}$ ، أحسب: كتلة الحمض  $\text{HCl}$  اللازم إضافتها إلى لتر من محلول لتصبح  $\text{pH} = 10$ . (علمًا أنَّ  $K_b = 4.4 \times 10^{-4}$  ،  $M_{r(\text{HCl})} = 36.5 \text{ g/mol}$  في الحجم).

11. يبيّن الجدول الآتي الرّقم الهيدروجيني لعدد من المحاليل المختلفة المتساوية التراكيز. أدرسها، ثم اختار منها محلول الذي تنطبق عليه فقرة من الفقرات الآتية:

١. أَوْضَحُ الْمَقْصُودِ بِكُلِّ مِمَّا يَأْتِي:

• قاعدة أرهينيوس

## • حِمْضُ لَوِيْس

المحلول المنظم

۲ . اُفسیں :

أ- السلوك الحمضي لمحلول  $\text{HNO}_2$  حسب مفهوم

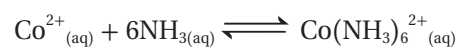
برونستد - لوری.

ب- السلوك الأمفوتيري للأيون  $\text{HS}^-$  عند تفاعلـه مع  $\text{NO}_2^-$  و  $\text{HCl}$  كـلـ من

3. أُحدِّدُ الأزواج المترافقـة في التفاعلات الآتـية:



٤. أحد حمض لوريس وقاعدته في التفاعل الآتي:



5 . أحسب الرقم الهيدروكسيلي  $pOH$  لمحلول هيدروكسيد الصوديوم  $NaOH$  مكون بإذابة  $0.4\text{ g}$  منه في  $200\text{ mL}$  الماء. علمًا أن الكتلة المolar للقاعدة  $NaOH = 40\text{ g/mol}$

6 . جرت معايرة 10 mL من محلول LiOH، فتعادلت مع 20 mL من محلول HBr تركيزه 0.01 M. أحسب كمية المحلول LiOH.

7. تمثل المعادلات الآتية تفاعلات لمحاليل الحمض  
 حيث كان  
 H<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> ، HCN ، HF) المتساوية التركيز،  
 موضع الاتزان مزاحاً فيها جهة المواد الناتجة  
 للتفاعلات كافة. أدرسُ التفاعلات، ثمَّ أجيِّبُ عن

الأسئلة التي تليها:

F	E	D	C	B	A	المحلول
1	0	5	12	7	9	pH قيمة

# مراجعة الوحدة

13. أحسب pH لمحلول يتكون من الحمض  $\text{HNO}_2$  و محلول الملح  $\text{KNO}_2$ ، لهما التركيز نفسه  $4.5 \times 10^{-4} \text{ M}$ .

14. أتوقع ما يحدث لقيمة pH في الحالات الآتية (نقل، تزداد، تبقى ثابتة): (أهمُّ التغير في الحجم)

أ- إضافة كمية قليلة من بلورات الملح  $\text{NaHCO}_3$  إلى  $500 \text{ mL}$  من محلول الحمض  $\text{H}_2\text{CO}_3$ .

ب- إضافة كمية قليلة من بلورات الملح  $\text{N}_2\text{H}_5\text{NO}_3$  إلى  $500 \text{ mL}$  من محلول القاعدة  $\text{N}_2\text{H}_4$ .

ج- إضافة كمية قليلة من بلورات الملح  $\text{LiCl}$  إلى  $500 \text{ mL}$  من محلول الحمض  $\text{HCl}$ .

15. يحتوي الجدول الآتي على عدد من المحاليل تركيز كل منها  $1 \text{ M}$  وبعض المعلومات المتعلقة بها. أدرس المعلومات، ثم أجيب 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  $\text{HX}$  أم الحمض  $\text{HZ}$ ؟

ب- أكتب معادلة لتفاعل محلول الحمض HD والأيون

$\text{C}^-$ :

- أحدد الزوجين المترافقين في محلول.

- أتوقع الجهة التي يرجحها الاتزان في التفاعل.

ج- أستنتاج القاعدة المترافق للأضعف:  $\text{D}^-$  أم  $\text{C}^-$ .

د- أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول مكون من القاعدة B، التي تركيزها  $1 \text{ M}$ ، والملح  $\text{BHCl}$ ، الذي تركيزه  $0.5 \text{ M}$ .

أ- قاعدة يكون فيها  $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-5} \text{ M}$

ب- محلول الذي يمثل الملح  $\text{KBr}$

ج- محلول حمض  $\text{HNO}_3$  تركيزه  $1 \text{ M}$

د- محلول قاعدي تركيز  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  فيه أقل ما يمكن.

ه- محلول أيوناته لا تتفاعل مع الماء.

12. يحتوي الجدول الآتي على معلومات تتعلق بعض الحموض والقواعد الضعيفة. أدرس هذه المعلومات، ثم أجب عن الأسئلة التي تليها:

المحلول	معلومات متعلقة بالمحلول	تركيز المحلول
$\text{HNO}_2$	$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-12} \text{ M}$	$0.2 \text{ M}$
$\text{HCOOH}$	$[\text{HCOO}^-] = 2 \times 10^{-3} \text{ M}$	$0.03 \text{ M}$
$\text{HClO}$	$K_a = 3.5 \times 10^{-8}$	$0.1 \text{ M}$
$\text{N}_2\text{H}_4$	$K_b = 1.7 \times 10^{-6}$	$0.1 \text{ M}$
$\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$	$\text{pH} = 9$	$0.05 \text{ M}$
$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	$[\text{OH}^-] = 3 \times 10^{-3} \text{ M}$	$0.03 \text{ M}$

أ- أحسب تركيز  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  في محلول  $\text{HClO}$ .

ب- أحدد أي المحلولين يحتوي على تركيز أعلى من  $\text{HNO}_2$ : محلول  $\text{HClO}$  أم محلول  $\text{HCOOK}$ .

ج- أحدد أي الملحين أكثر قدرة على التمييز:  $\text{KNO}_2$  أم  $\text{HCOOK}$ .

د- أقرّر أيهما أقوى: الحمض المرافق للقاعدة  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$  أم الحمض المرافق للقاعدة  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ .

ه- أحدد أي المحلولين يحتوي على تركيز أعلى من  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ : محلول  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$  أم محلول  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

و- أحدد أي المحلولين له أعلى رقم هيدروجيني: محلول  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3\text{Cl}$  أم  $\text{N}_2\text{H}_5\text{Cl}$ .

ز- أحسب الرقم الهيدروجيني لمحلول  $\text{HCOOH}$  عند إضافة  $0.01 \text{ mol}$  من الملح  $\text{HCOONa}$  إلى  $1 \text{ L}$  من المحلول.

# مراجعة الوحدة



9. محلول حمض HBr :

- أ) عدد مولات  $H_3O^+$  تساوي فيه عدد مولات  $OH^-$
- ب) عدد مولات  $H_3O^+$  أقل فيه من عدد مولات  $OH^-$
- ج) عدد مولات  $H_3O^+$  تساوي فيه عدد مولات HBr المذابة
- د) عدد مولات  $Br^-$  تساوي فيه عدد 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)  $HNO_3$
- ب)  $NaOH$
- ج)  $HNO_2$
- د)  $KNO_3$

12. محلول الذي له أقل تركيز  $H_3O^+$  من المحاليل الآتية المتساوية التركيز، هو:

- أ)  $NH_4Cl$
- ب)  $N_2H_5Br$
- ج)  $HCl$
- د)  $KNO_2$

13. ترتيب المحاليل المائية للمركبات الآتية المتساوية في التركيز ( $LiOH$ ,  $N_2H_5Cl$ ,  $KNO_2$ ,  $NaCl$ ) حسب رقمه الهيدروجيني pH، هو:

$$KNO_2 > N_2H_5Cl > NaCl > LiOH \quad (أ)$$

$$LiOH > KNO_2 > N_2H_5Cl > NaCl \quad (ب)$$

$$N_2H_5Cl > NaCl > KNO_2 > LiOH \quad (ج)$$

$$LiOH > KNO_2 > NaCl > N_2H_5Cl \quad (د)$$

14. يتتج الأيون المشترك  $N_2H_5^+$  من محلول المكون من:

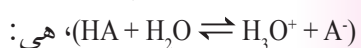
- |                          |                     |
|--------------------------|---------------------|
| ب) $N_2H_5Br / HBr$      | أ) $N_2H_4 / HNO_3$ |
| د) $N_2H_5NO_3 / N_2H_4$ | ج) $N_2H_4 / H_2O$  |

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. العبارة الصحيحة، في المعادلة



أ) تأين الحمض HA كلياً.

ب) الحمض HA يختفي من محلول.

ج) الحمض HA ضعيف.

د) لا يوجد أزواج متراقبة في المعادلة.

3. القاعدة المرافقة للأضعف في ما يأتي، هي:

- أ)  $CN^-$
- ب)  $NO_3^-$
- ج)  $F^-$
- د)  $OCl^-$

4. محلول الذي لم يتمكن مفهوم أرهينيوس من تفسير سلوكه، هو:

- أ)  $NaOH$
- ب)  $HCOOH$
- ج)  $NaCN$
- د)  $HCl$

5. أحد الأيونات الآتية لا يُعد أمفوتيرياً:

- أ)  $HCOO^-$
- ب)  $H_2PO_4^-$
- ج)  $HS^-$
- د)  $HCO_3^-$

6. المادة التي تتأين في الماء وتُنْتَج أيون الهيدروكسيد  $(OH^-)$ ، هي:

- أ) حمض أرهينيوس
- ب) قاعدة لويس
- ج) قاعدة برونستد-لوري
- د) قاعدة أرهينيوس

7. المادة التي تستطيع استقبال زوج من الإلكترونات غير رابط من مادة أخرى، هي:

- أ)  $CO_3^{2-}$
- ب)  $BF_4^-$
- ج)  $Cu^{2+}$
- د)  $F^-$

8. إذا كان  $M [H_3O^+] = 2 \times 10^{-2} M$  في محلول ما، فإن  $[OH^-]$  هو:

$$أ) 1 \times 10^{-2} M$$

$$ب) 2 \times 10^{-12} M$$

$$ج) 5 \times 10^{-13} M$$

$$د) 1 \times 10^{-10} M$$

# الوحدة

2

## الكيمياء الكهربائية

Electrochemistry

AWA2EL  
LEARN 2 BE



### أتأملُ الصورة

طورت وكالة ناسا الفضائية وقودًا صلبًا مكونًا من فوق كلورات الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{ClO}_4$  ومسحوق الألミニوم Al؛ إذ تعمل فوق الكلورات على أكسدة الألミニوم فينتج أكسيد الألミニوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$ ، وكلوريد الألミニوم  $\text{AlCl}_3$ ، وبخار الماء  $\text{H}_2\text{O}$ ، وغاز النيتروجين  $\text{N}_2$ ، ويصل التفاعل إلى درجة حرارة  $2760^\circ\text{C}$ ؛ فتتمدد الغازات بسرعة، فيؤدي ذلك إلى دفع الصاروخ وانطلاقه من منصة الإطلاق بفضل تفاعلات التأكسد والاحتزال. فما المقصود بتفاعلات التأكسد والاحتزال؟ وما التطبيقات العملية المرتبطة بها؟

## الفكرة العامة:

تعد تفاعلات التأكسد والاختزال شائعة في الطبيعة، ومهماً في الصناعة، وتتضمن انتقال الإلكترونات من المادة التي تتأكسد إلى المادة التي تُختزل، وما يصاحبها من إنتاج طاقة كهربائية أو استهلاكها.

### الدرس الأول: التأكسد والاختزال

**الفكرة الرئيسية:** تفاعلاً التأكسد والاختزال متلازمان؛ إذ تحدّد المادة التي تأكسدت والمادة التي اختزلت عن طريق التغيير في أعداد التأكسد، ويمكن موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل.

### الدرس الثاني: الخلايا الجلفانية

**الفكرة الرئيسية:** تتحوّل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية في الخلية الجلفانية عن طريق تفاعل تأكسد واحتزال تلقائي الحدوث، ويعتمد فرق الجهد الناتج على جهود الاختزال المعيارية للأقطاب المكونة لها.

### الدرس الثالث: خلايا التحليل الكهربائي

**الفكرة الرئيسية:** تُستخدم الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل تأكسد واحتزال غير تلقائي في خلايا التحليل الكهربائي.

# تجربة استهلاكية



## تفاعل بعض الفلزات مع حمض الهيدروكلوريك HCl

**المواد والأدوات:** شريط مغنيسيوم طوله 5 cm، حبيبات الخارصين Zn، حبيبات الألمنيوم Al، سلك نحاس Cu، محلول حمض الهيدروكلوريك HCl؛ تركيزه (1 M)، أنابيب اختبار عدد (4)، حامل أنابيب الاختبار، مخبر مدرج، ورق صنفه.

### إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع الحمض بحذر.

### التحليل والاستنتاج:

- 1- أحدد الفلزات التي تفاعل مع حمض الهيدروكلوريك .HCl
- 2- أربّ الفلزات حسب نشاطها في تفاعله مع الحمض.
- 3- أكتب معادلات كيميائية موزونة للفلزات التي تفاعل مع الحمض.
- 4- أحدد التغيير الذي طرأ على شحنة كل فلز في التفاعلات السابقة. ما نوع التفاعل؟

### خطوات العمل:

1 أحضر 4 أنابيب اختبار نظيفة وجافة وأرقمها من (1-4) وأضعها على حامل الأنابيب.

2 أقيس. أضع باستخدام المخبر المدرج 10 mL من حمض الهيدروكلوريك HCl في كل أنبوب.

3لاحظ. أنظف شريط المغنيسيوم جيداً باستخدام ورق الصنفه، ثم أضعه في أنبوب الاختبار رقم (1) وأرجه بلطف. هل حدث تفاعل؟ ما الدليل على حدوثه؟ أسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

4 أجرّب. أكرر الخطوات السابقة باستخدام حبيبات الخارصين وحببيات الألمنيوم وسلك النحاس. هل حدث تفاعل؟ هل تختلف الفلزات في نشاطها في التفاعل مع الحمض؟ أسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

5 أنظم البيانات. أسجل ملاحظاتي حول تفاعل الفلزات المستخدمة مع حمض HCl في الجدول الآتي:

جدول البيانات:

النشاط	تصاعد غاز $H_2$	حدوث تفاعل	الفلز
أنشط، أقل نشاطاً، لم يتفاعل	نعم، لا	نعم، لا	
			Mg

# التأكسد والاختزال

## Oxidation and Reduction

1

الدرس

### مفهوم التأكسد والاختزال



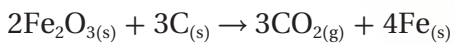
تهتم الكيمياء الكهربائية Electrochemistry كأحد فروع الكيمياء بدراسة

التحولات بين الطاقة الكيميائية والكهربائية الناتجة عن تفاعلات التأكسد والاختزال والتطبيقات العملية المرتبطة بها.

وتعُد تفاعلات التأكسد والاختزال من التفاعلات الكيميائية المهمة التي تحدث في بعض العمليات الحيوية، مثل البناء الصُّوئي والتفس وتحرير الطاقة من الغذاء اللازم لأداء الكائن الحي أنشطته المختلفة. وتحصل وسائل النقل على الطاقة اللازمة لتسيرها بحرق الوقود عن طريق تفاعلات تأكسد واحتزال أيضاً، ويتجزأ صدأ الحديد عن تفاعلات تأكسد واحتزال تحدث عند تعرض الحديد للهواء الجوي الرطب. فما المقصود بالتأكسد والاختزال؟ وكيف تُحدد المادة التي تأكسدت والمادة التي احتزلت في التفاعل؟ وكيف تُوازن معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل؟

هذا ما سيجري تعرُّفُه في هذا الدرس.

استخدم الكيميائيون القدامى مصطلح التأكسد لوصف تفاعل المادة مع الأكسجين، ومصطلح الاختزال لوصف نزع الأكسجين من المادة، كما يوضح التفاعل الآتي:



فالكربون تأكسد لأنَّه ارتبط بالأكسجين، أمَّا الاختزال فقد حدث عند نزع الأكسجين من أكسيد الحديد III. انظر الشكل (1) الذي يبيِّن الحديد الناتج عن عملية الاختزال.



الفكرة الرئيسية:

تفاعل التأكسد والاختزال متلازمان؛ إذ تُحدَّد المادَّة التي تأكسدت والمادَّة التي احتزَلت عن طريق التغيير في عدد التأكسد، ويمكن موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل.

نتائج التعلم:

- أوضَّح مفاهيم التأكسد والاختزال، وعدد التأكسد، والعامل المؤكسد، والعامل المخترل. والتآكسد والاختزال الذاتي.
- أُحدَّد عدد التأكسد لذرات العناصر في المواد المختلفة.
- أوازن معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل.

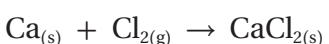
المفاهيم والمصطلحات:

الكيمياء الكهربائية	Electrochemistry
التأكسد	Oxidation
الاختزال	Reduction
تفاعل التأكسد والاختزال	Redox Reaction
عدد التأكسد	Oxidation Number
العامل المؤكسد	Oxidising Agent
العامل المخترل	Reducing Agent
التآكسد والاختزال الذاتي	Autoxidation-Reduction Reaction

الشكل (1): الحديد الناتج عن عملية الاختزال.

ومع مرور الوقت، تطُوّر مفهوم التأكسد والاختزال ليشمل تفاعلاتٍ أخرى لا تتضمّن التفاعل مع الأكسجين، فعرّف التأكسد Oxidation بأنه فقد المادّة للإلكترونات خلال التفاعل الكيميائي، أمّا الاختزال Reduction فهو كسب المادّة للإلكترونات خلال التفاعل الكيميائي. وتُعدُّ عمليتاً التأكسد والاختزال متلازمان؛ تحدث إحداهما مع حدوث الأخرى، ويسمّى التفاعل الذي تحدث فيه عمليتاً التأكسد والاختزال معاً تأكسد واحتزال Redox Reaction.

فمثلاً؛ يتفاعل الكالسيوم مع غاز الكلور حسب المعادلة:



يلاحظ أنَّ كلاً من الكالسيوم والكلور في المواد المتفاعلة مُتعادلاً الشحنة، وأنَّ مركبَ كلوريد الكالسيوم الناتج  $\text{CaCl}_2$  مركبٌ أيوني تكون من اتحاد أيون الكالسيوم الموجب  $\text{Ca}^{+2}$  وأيوني الكلوريد السالب  $\text{Cl}^{-2}$ ، اللذين تكونا نتائجاً تأكسد ذرة الكالسيوم بفقد إلكترونين واحتزال ذرتين الكلور في جزيء الكلور  $\text{Cl}_2$ ، بحيث تكسب كل ذرة منه إلكتروناً واحداً. ولتوسيع ذلك؛ يمكن كتابة معادلة التفاعل السابقة على شكل نصفي تفاعل، حيث يوضح نصف التفاعل Half Reaction، فقدَ الإلكترونات خلال عملية التأكسد، أو اكتسابها خلال عملية الاختزال كما يأتي:



الاحظ أنَّ عدد الإلكترونات المفقودة خلال عملية التأكسد يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة خلال عملية الاختزال.

## المثال ١

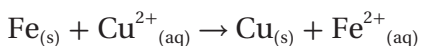
يتفاعل الحديد مع محلول كبريتات النحاس II حسب المعادلة:



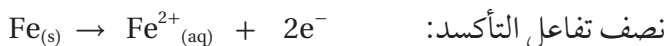
أُحدِّدُ الذرة أو الأيون الذي تأكسد أو اخْتُزل في التفاعل، وأكتبُ أوصافَ تفاعلات التأكسد والاختزال.

الحل:

أكتبُ معادلة أيونية تمثّل التفاعل:



الاحظ أنَّ ذرّات الحديد المتعادلة تأكسدت بفقد إلكترونين متحولة لأيونات الحديد الموجبة  $\text{Fe}^{+2}$  حسب المعادلة:



وأمّا أيونات النحاس  $\text{Cu}^{+2}$  فقد اخْتُزلت بكسب إلكترونين متحولةً لذرّات النحاس المتعادلة، كما في المعادلة الآتية:



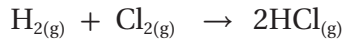
## عدد التأكسد Oxidation Number

لا تقتصر تفاعلات التأكسد والاختزال على تكوين مركبات أيونية فقط؛ بل تتضمن أيضًا تكوين مركبات جزيئية ترتبط ذراتُ عناصرها بروابطٍ تساهمية؛ إذ لا تحدث فيها عملية فقدٍ وكسبٍ للإلكترونات بشكلٍ كلي.



فمثلاً، يتفاعل غاز الهيدروجين مع غاز الكلور لتكوين غاز كلوريد الهيدروجين.

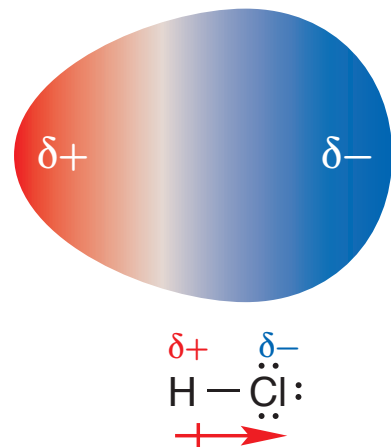
حسب المعادلة:



الرابطة بين ذرّتي الهيدروجين رابطةٌ تساهمية غير قطبية، وكذلك الرابطة بين ذرّتي الكلور، أمّا بالنسبة إلى كلوريد الهيدروجين فإنَّ الرابطة بين ذرّتي الكلور والهيدروجين رابطةٌ تساهمية قطبية، ولأنَّ السالبية الكهربائية للكلور أعلى من الهيدروجين يكون زوجُ الإلكترونات الرابطة بين الذرتين مُزاًحاً باتجاه ذرة الكلور دون أن يحدث له انتقالٌ كليٌّ، فتظهر على ذرّة الهيدروجين شحنةٌ جزئية موجبة، ويظهر على ذرّة الكلور شحنةٌ جزئية سالبة، كما يوضّح الشكل (2).

ولأنَّ التعريف السابق للتأكسد والاختزال لم يشمل التفاعلات التي لا يحدث فيها انتقالٌ كليٌّ للإلكترونات بين الذرات، فقد وضع العلماء مفهومًا جديداً يمكن من خلاله تفسير تفاعلات التأكسد والاختزال جميعها، وهو عدد التأكسد.

**يعَرَّفُ عَدْدُ التأكسد Oxidation Number** بأنه الشحنة الفعلية لأيون الذرة في المركبات الأيونية، أمّا في المركبات الجزيئية (التساهمية) فيعرَّفُ بأنه الشحنة التي يفترض أن تكتسبها الذرة المكونة للرابطة التساهمية مع ذرّة أخرى في ما لو انتقلت الإلكتروناتُ الرابطة كليًّا إلى الذرّة التي لها أعلى سالبيةٍ كهربائية. وبناء عليه، يكون عدد تأكسد الهيدروجين (+1) في جزيء HCl، وعدد تأكسد الكلور (-1).



الشكل (2): الرابطة التساهمية القطبية في جزئ HCl.

### قواعد أساسية لحساب أعداد التأكسد

#### Basic Rules to Assign Oxidation Numbers

ولمعرفة أعداد التأكسد لذرات العناصر المختلفة والتغييرات التي تحصل لها في تفاعلات التأكسد والاختزال؛ فقدُ وضع مجموعة من القواعد لحسابها، كما في الجدول (1) الآتي:

الجدول (1): قواعد حساب أعداد التأكسد.

الرقم	قواعد أساسية لحساب أعداد التأكسد	مثال	عدد التأكسد
1	عدد تأكسد ذرّة العنصر الحرّ يساوي صفرًا، سواءً وجدَ على شكل ذرات أو جزيئات.	C N <sub>2</sub> S <sub>8</sub>	0 0 0
2	عدد تأكسد الأيون أحادي الذرّة يساوي شحنته هذا الأيون.	Cu <sup>2+</sup> S <sup>2-</sup>	+2 -2

+1 +2 +3	$\text{Li}_2\text{O}$ في $\text{Li}$ $\text{CaO}$ في $\text{Ca}$ $\text{AlF}_3$ في $\text{Al}$	عدد تأكسد عناصر المجموعة الأولى IA وعناصر المجموعة الثانية IIA وعنصر الألمنيوم في جميع مركباتها يساوي: +1، +2، +3 على الترتيب.	3
+1 -1 -1	$\text{HF}$ في $\text{H}$ $\text{NaH}$ في $\text{H}$ $\text{BaH}_2$ في $\text{H}$	عدد تأكسد الهيدروجين في معظم مركباته (+1)، ما عدا عندما يرتبط مع الفلزات مكوناً هيدريد الفلز؛ فيكون حيئذ (-1).	4
-2 -1 +2	$\text{H}_2\text{O}$ في $\text{O}$ $\text{K}_2\text{O}_2$ في $\text{O}$ $\text{OF}_2$ في $\text{O}$	عدد تأكسد الأكسجين في معظم مركباته (-2)، ما عدا فوق الأكسيد، فيكون حيئذ (-1)، وعندما يرتبط مع الفلور يكون موجباً.	5
-1 -1 +1 +3	$\text{NaF}$ في $\text{F}$ $\text{Kl}$ في $\text{I}$ $\text{ClF}$ في $\text{Cl}$ $\text{HBrO}_2$ في $\text{Br}$	عدد تأكسد الفلور في جميع مركباته يساوي (-1)، وعدد تأكسد الالوجينات $\text{Cl}, \text{Br}, \text{Cl}$ في معظم مركباتها يساوي (-1)، أما إذا ارتبط أي منها مع الأكسجين أو مع الالوجين سالبيته الكهربائية أعلى فيكون عدد تأكسده موجباً، وترتيبها حسب السالبية الكهربائية: $\text{Cl} > \text{Br} > \text{I}$	6
مجموع أعداد التأكسد لجميع ذرات أو أيونات العناصر المكونة للمركب المتعادل يساوي صفرًا.			
مجموع أعداد التأكسد لجميع ذرات العناصر المكونة لأيون متعدد الذرات يساوي شحنة هذا الأيون.			

## المثال 2

أُحدّد عدد التأكسد لذرّة عنصر الكبريت في المركبات أو الأيونات الآتية:



الحل

لحساب عدد التأكسد لذرّة العنصر المطلوب؛ أكتب الصيغة الكيميائية للمركب أو الأيون، ثم أُحدّد بناءً على القواعد الواردة في الجدول أعداد تأكسد ذرات العناصر المعلومة، ثم أطبق القاعدة رقم 7، أو القاعدة رقم 8 إذا كانت الصيغة تمثل أيوناً.



عدد ذرات الأكسجين في المركب 2، وعدد تأكسد كل ذرة أكسجين يساوي 2 – (حسب القاعدة 5)، وعدد ذرات الكبريت في المركب 1، والمطلوب حساب عدد تأكسد الكبريت فيه، (حسب القاعدة 7). إذًا؛ مجموع أعداد تأكسد لجميع العناصر الداخلة في تكوين المركب جمیعاً يساوي صفرًا؛ أي أنّ:  
 $(\text{عدد تأكسد الأكسجين} \times \text{عدد ذرات الأكسجين}) + (\text{عدد تأكسد الكبريت} \times \text{عدد ذرات الكبريت}) = \text{صفرًا}$

$(\text{oxidation No of O} \times \text{No of atoms of O}) + (\text{oxidation No of S} \times \text{No of atoms of S}) = 0$

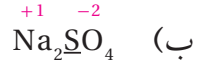
$$(\text{N}_{\text{oxid O}} \times \text{N}_{\text{O atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid S}} \times \text{N}_{\text{S atoms}}) = 0$$

$$(-2 \times 2) + (\text{N}_{\text{oxid S}} \times 1) = 0$$

$$\text{N}_{\text{oxid S}} = +4$$



أي أنَّ عدد تأكسد الكبريت = 4



الاحظ أنَّ الصيغة تمثل مركباً متعدلاً. وعليه،طبق القاعدة 7:

$$(\text{N}_{\text{oxid Na}} \times \text{N}_{\text{Na atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid S}} \times \text{N}_{\text{S atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid O}} \times \text{N}_{\text{O atom}}) = 0$$

$$(+1 \times 2) + (\text{N}_{\text{oxid S}} \times 1) + (-2 \times 4) = 0$$

$$\text{N}_{\text{oxid S}} = +6$$



يلاحظ أنَّ المادة هي أيون شحنته 1-. وعليه،طبق القاعدة 8:

$$(\text{N}_{\text{oxid H}} \times \text{N}_{\text{H atom}}) + (\text{N}_{\text{oxid S}} \times \text{N}_{\text{S atom}}) = -1$$

$$(+1 \times 1) + (\text{N}_{\text{oxid S}} \times 1) = -1$$

$$\text{N}_{\text{oxid S}} = -2$$

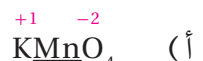
يلاحظ أنَّ لعنصر الكبريت في مركباته السابقة أعداداً تأكسد (+4، +6، -2) بالترتيب؛ فيعني ذلك أنه قد يكون لذرات العنصر الواحد أكثر من عدد تأكسد في مركباته أو أيوناته المختلفة.

### المثال 3

أحد عدد التأكسد لذرة العنصر الذي تحته خط في المركبات أو الأيونات الآتية:



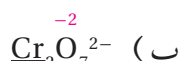
الحل:



$$(\text{N}_{\text{oxid K}} \times \text{N}_{\text{K atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid Mn}} \times \text{N}_{\text{Mn atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid O}} \times \text{N}_{\text{O atoms}}) = 0$$

$$(+1 \times 1) + (\text{N}_{\text{oxid Mn}} \times 1) + (-2 \times 4) = 0$$

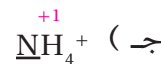
$$\text{N}_{\text{oxid Mn}} = +7$$



$$(\text{N}_{\text{oxid O}} \times \text{N}_{\text{O atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid Cr}} \times \text{N}_{\text{Cr atoms}}) = -2$$

$$(-2 \times 7) + (\text{N}_{\text{oxid Cr}} \times 2) = -2$$

$$\text{N}_{\text{oxid Cr}} = +6$$



$$(\text{N}_{\text{oxid H}} \times \text{N}_{\text{H atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid N}} \times \text{N}_{\text{N atoms}}) = +1$$

$$(+1 \times 4) + (\text{N}_{\text{oxid N}} \times 1) = +1$$

$$\text{N}_{\text{oxid N}} = -3$$



$$(\text{N}_{\text{oxid Ca}} \times \text{N}_{\text{Ca atoms}}) + (\text{N}_{\text{oxid O}} \times \text{N}_{\text{O atoms}}) = 0$$

$$(+2 \times 1) + (\text{N}_{\text{oxid O}} \times 2) = 0$$

$$\text{N}_{\text{oxid O}} = -1$$

**أتحقق:** أُحدِّد عدد التأكسد لذرة العنصر الذي تحته خطٌ في كلٍ من المركبات أو الأيونات الآتية: ✓



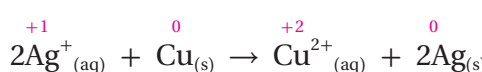
### التغيير في أعداد التأكسد Changes of Oxidation Numbers

يُستفاد من حساب أعداد التأكسد في معرفة ذرات أو أيونات العناصر التي تأكسدت أو اختُرلت في تفاعلات التأكسد والاختزال.

فمثلاً؛ يتفاعل النحاس مع محلول نترات الفضة مكوّناً محلول نترات النحاس، وترسّب الفضة وفق المعادلة الأيونية الآتية:



لمعرفة الذرات أو الأيونات التي تأكسدت أو اختُرلت سيجري حساب أعداد التأكسد وملاحظة التغيير فيها.



لاحظ نصانُ عدد التأكسد لأيون الفضة  $\text{Ag}^+$  من ( $+1 \leftarrow 0$ )، وزيادة عدد تأكسد ذرة النحاس من ( $0 \leftarrow +2$ ).

في تفاعلات التأكسد والاختزال يدلُ النقص في عدد التأكسد على حدوث عملية اختزال، وتدلُ الزيادة في عدد التأكسد على حدوث عملية تأكسد؛ أي أنَّ أيونات الفضة  $\text{Ag}^+$  في التفاعل قد اختُرلت، أمّا ذرات النحاس  $\text{Cu}$  فقد تأكسدت، ويمكن توضيح ذلك باستخدام أنصاف تفاعلات التأكسد والاختزال كالتالي:

نصف تفاعل التأكسد / زيادة في عدد التأكسد:  $\text{Cu}_{(s)} \rightarrow \text{Cu}^{2+}_{(aq)} + 2\text{e}^-$

نصف تفاعل الاختزال / نصان في عدد التأكسد:  $2\text{Ag}^+_{(aq)} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Ag}_{(s)}$

أي أنَّ تغييراً في أعداد التأكسد يحدث في تفاعلات التأكسد والاختزال؛ فزيادة أعداد التأكسد تحدث لذرات أو أيونات العناصر التي تتأكسد، أمّا نصانُ أعداد التأكسد فيحدث لذرات أو أيونات العناصر التي تخترل، والمثال (4) يوضح ذلك.

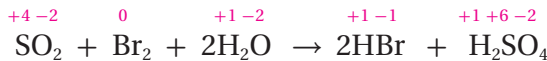


**أُحدِّدُ الـذرات التي تـأكسـدت والـذرات التي اخـتـزلـت في التـفـاعـلـ الآـتـي:**

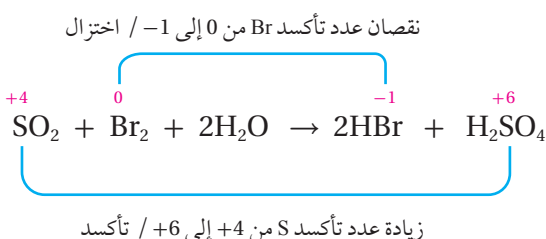


الـحـلـ:

1- أُحدِّدُ أعداد التـأـكـسـدـ لـجـمـيـعـ الـذـرـاتـ فيـ الـمـوـادـ الـمـتـفـاعـلـةـ وـالـنـاتـجـةـ:

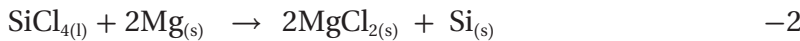
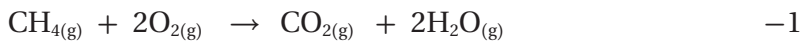


2- أُحدِّدُ التـغـيـيرـ فيـ أـعـدـادـ التـأـكـسـدـ:



الـاحـظـ تـغـيـيرـ عـدـدـ تـأـكـسـدـ ذـرـةـ الـكـبـرـيتـ Sـ مـنـ (+4)ـ إـلـىـ (+6)ـ؛ـ أـيـ أـنـهـ زـادـ بـمـقـدـارـ 2ـ،ـ وـمـنـ ثـمـ فـإـنـ الـكـبـرـيتـ تـأـكـسـدـ،ـ وـكـذـلـكـ تـغـيـيرـ عـدـدـ تـأـكـسـدـ ذـرـةـ الـبـرـومـ Brـ مـنـ (صـفـرـ)ـ إـلـىـ (-1)ـ؛ـ أـيـ أـنـهـ قـلـلـ بـمـقـدـارـ 1ـ لـكـلـ ذـرـةـ بـرـومـ،ـ وـمـنـ ثـمـ فـإـنـ الـبـرـومـ اـخـتـرـلـ،ـ كـمـ الـاحـظـ دـعـمـ تـغـيـيرـ أـعـدـادـ تـأـكـسـدـ كـلـ مـنـ ذـرـاتـ الـهـيـدـرـوـجـينـ وـالـأـكـسـجـينـ فـيـ التـفـاعـلـ،ـ أـيـ أـنـ ذـرـةـ الـتـيـ تـأـكـسـدـ هـيـ الـكـبـرـيتـ فـيـ  $\text{SO}_2$ ـ وـالـذـرـتـيـنـ الـلـتـيـنـ اـخـتـرـلـتـاـ هـمـاـ ذـرـتـاـ الـبـرـومـ فـيـ  $\text{Br}_2$ .

**أـتـحـقـقـ:** أـحدـدـ الـذـرـاتـ التـيـ تـأـكـسـدـ وـالـذـرـاتـ التـيـ اـخـتـرـلـتـ اـعـتمـادـاـ عـلـىـ التـغـيـيرـ فـيـ أـعـدـادـ التـأـكـسـدـ فـيـ التـفـاعـلـاتـ الآـتـيـةـ:



## العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة

### Oxidizing Agents and Reducing Agents

يعَرَّفُ العَامِلُ الْمُؤَكِّسُ Oxidizing Agent أنه المادة التي تؤكسد مادةً أخرى في التفاعل الكيميائي؛ فيكتسب إلكترونات من المادة التي يؤكسدها، وتحدث له عملية اختزال. ومن الأمثلة على العوامل المؤكسدة  $\text{F}_2$ ,  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ,  $\text{KMnO}_4$ ,  $\text{O}_2$ .

يعَرَّفُ العَامِلُ الْمُخْتَزِلُ Reducing Agent أنه المادة التي تختزل مادةً أخرى في التفاعل الكيميائي؛ إذ يفقد إلكترونات تكسبيها المادة التي يختزل لها، وتحدث له عملية تأكسد. ومن الأمثلة على العوامل المختزلة  $\text{CO}$ ,  $\text{NaBH}_4$ ,  $\text{LiAlH}_4$ .

وكل تفاعل تأكسد يحتاج إلى عامل مؤكسد ليحدث، وكل تفاعل اختزال يحتاج إلى عامل مختزل ليحدث. ويوضح الشكل (3) عملية التأكسد والاختزال، والأمثلة الآتية توضح كيفية تحديد العامل المؤكسد والعامل المختزل.

## المثال 5

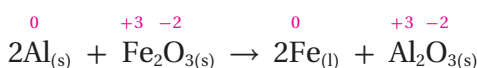
يُعدُّ تفاعل الشيرمait أحد تفاعلات التأكسد والاختزال المهمة، حيث يتفاعل الألمنيوم مع أكسيد الحديد III لتكوين أكسيد الألمنيوم، والحديد، وكمية كبيرة من الطاقة كافية لصهر الحديد الناتج؛ حسب المعادلة الآتية:



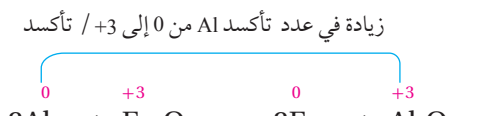
**أَحَدُ العَامِلَيْنِ الْمُؤَكِّسُ وَالْمُخْتَزِلُ فِي التَّفَاعُلِ.**

**الحل:**

1- لتحديد العامل المؤكسد والعامل المختزل؛ أبدأ بتحديد أعداد التأكسد للذرات جميعها أو الأيونات في التفاعل:



2- أَحَدُ التَّغْيِيرَيْنِ فِي أَعْدَادِ التَّأْكِسَدِ:



نقصان عدد تأكسد Fe من +3 إلى 0 / اختزال

ألاحظ أنَّ عدد تأكسد ذرات الألمنيوم Al زاد ( $0 \leftarrow +3$ )؛ أي أنها تأكسدت، أمّا عدد تأكسد أيونات الحديد  $\text{Fe}^{3+}$

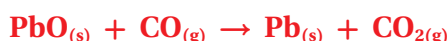
في أكسيد الحديد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ، فقد قلَّ ( $+3 \leftarrow 0$ )؛ أي أنها اختزلت، بينما لم يتغير عدد تأكسد الأكسجين (2).

### 3- أحَدُ العامل المؤكسد والعامل المُختزل:

لأنَّ ذرات الألمنيوم Al تأكسدت واختزلت أيونات الحديد ( $\text{Fe}^{3+}$ ) في  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ؛ فهو عامل مختزل، أمَّا أيونات الحديد ( $\text{Fe}^{3+}$ ) فأكسدت ذرات الألمنيوم وحدثت لها عملية اختزال؛ لذلك يُعدُّ أكسيد الحديد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  عاملًا مؤكسداً. يلاحظ أنه على الرغم من أنَّ أيونات الحديد ( $\text{Fe}^{3+}$ ) فقط هي التي اختزلت في التفاعل؛ فإنَّ المركب  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  كاملاً يُعدُّ عاملًا مؤكسداً، وهو ما ينطبق على تفاعلات التأكسد والاختزال كافية؛ حيث يُعدُّ المركب الذي تأكسد إحدى ذرَّاته عاملًا مُختزلًا، والمركب الذي تُختزل إحدى ذرَّاته عاملًا مؤكسداً.

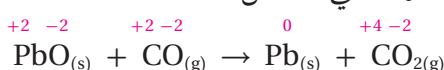
## المثال 6

أُحدِّدُ العامل المؤكسد والعامل المُختزل في التفاعل الآتي:



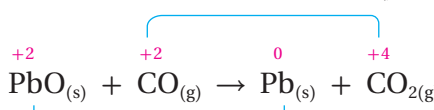
الحل:

أُحدِّدُ أعداد التأكسد لجميع الذرَّات في التفاعل:



أُحدِّدُ التغيير في أعداد التأكسد:

زيادة في عدد تأكسد C من +2 إلى +4 / تأكسد

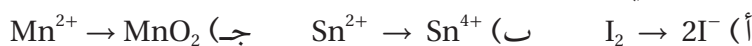


نقصان عدد تأكسد Pb من +2 إلى 0 / اختزال

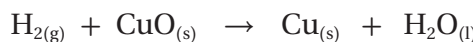
الاحظ نقصان عدد تأكسد أيون الرصاص من +2 في  $\text{PbO}$  ← صفر في Pb؛ أي أنه اختزل، وزيادة عدد تأكسد ذرة الكربون من +2 في CO ← +4 في  $\text{CO}_2$ ؛ أي أنها تأكسدت، أمَّا عدد تأكسد الأكسجين فلم يتغير، ومن ثمَّ فإنَّ CO عاملٌ مُختزل لأنَّه اختزل الرصاص في  $\text{PbO}$ ، و  $\text{PbO}$  عاملٌ مؤكسد لأنَّه أكسد الكربون في CO.

أَتَحَقَّقَ:

- 1- هل يحتاج حدوث التحوُّلات الآتية إلى عامل مؤكسد أم عامل مُختزل؟  
أُفْسِرُ إجابتي.



2- أُحدِّدُ العامل المؤكسد والعامل المُختزل في التفاعل الآتي:



### الربط مع الحياة

تعرَّض القطع الفضيَّة للسواد معَ الزمن؛ بسبب تكوُّن مادَّة كبريتيد الفضة  $\text{Ag}_2\text{S}$  على سطحها الخارجي. ويمكن إزالة هذه الطبقة بوضع هذه القطع الفضيَّة في ورق من الألمنيوم في وعاء يحتوي على محلول كربونات الصوديوم وملح الطعام، وتسخينه؛ فتأكسد ذرات الألمنيوم وتختزل أيونات الفضة حسب المعادلة:

$$3\text{Ag}_2\text{S} + 2\text{Al} \rightarrow 6\text{Ag} + 3\text{S}^{2-} + 2\text{Al}^{3+}$$

فستعيد القطع الفضيَّة لمعانها وبريقها.



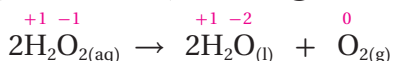
## التأكسد والاختزال الذاتي Autoxidation-Reduction Reaction

تضمن تفاعلات التأكسد والاختزال وجود عامل مؤكسد وعامل مُختزل، ولكن وجد في بعض التفاعلات أنَّ المادة نفسها تسلك عاملاً مؤكسداً وعاملاً مُختزلاً في التفاعل نفسه، ويسمى **تفاعل تأكسد واحتزال ذاتي Autoxidation-Reduction Reaction**.

فمثلاً؛ يتحلل فوق أكسيد الهيدروجين  $H_2O_2$  حسب المعادلة:



أحد أعداد التأكسد لجميع الذرات في التفاعل كالآتي:



الاحظ عدم تغيير عدد تأكسد الهيدروجين؛ أمّا الأكسجين فقد اخترل وقلَّ عدد تأكسده من (-1 في  $H_2O_2$  إلى -2 في  $H_2O$ )، فيكون  $H_2O_2$  عاملاً مؤكسداً، كما تأكسد الأكسجين وزاد عدد تأكسده من (-1 في  $H_2O_2$  إلى 0 في  $O_2$ )، فيكون  $H_2O_2$  عاملاً مُختزلاً؛ ولأنَّ التأكسد والاختزال حدثاً للعنصر نفسه وهو الأكسجين في  $H_2O_2$ ، فالتفاعل يمثل تأكسداً واحتزاً ذاتياً.

## المثال 7

يتفاعل الكلور مع محلول هيدروكسيد الصوديوم البارد حسب المعادلة الكيميائية الآتية:



أبين؛ لماذا يُعدُّ التفاعل مثلاً على تفاعلات التأكسد والاختزال الذاتي؟

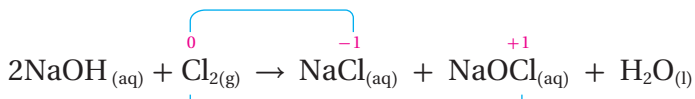
الحل: أحسب أعداد التأكسد للذرات والأيونات جميعها في التفاعل كما يأتي:



الاحظ أنَّ أعداد التأكسد لجميع العناصر في المعادلة لم تتغيَّر باستثناء عدد التأكسد للكلور.

أحد التغيير في أعداد التأكسد:

قلَّ عدد تأكسد الكلور من (صفر  $\leftarrow -1$ ) / اختزال



زاد عدد تأكسد الكلور من (صفر  $\leftarrow +1$ ) / تأكسد

الاحظ حدوث تأكسد لذرة الكلور وزيادة عدد تأكسدها من (صفر في  $Cl_2 \leftarrow +1$  في  $ClO^-$ )، وبذلك فإنَّ  $Cl_2$  سلك عامل مُختزل، وكذلك حدث اختزال لذرة الكلور الثانية وقلَّ عدد تأكسدها من (صفر في  $Cl_2 \leftarrow -1$  في  $Cl^-$ )، وبذلك فإنَّ  $Cl_2$  سلك عامل مؤكسد؛ أي أنَّ التأكسد والاختزال حدثاً للعنصر نفسه في التفاعل. وعليه؛ فإنَّ التفاعل يمثل تفاعلاً تأكسد واحتزال ذاتي.

## موازنة معادلات التأكسد والاختزال

تحقق معادلة التأكسد والاختزال الموزونة قانون حفظ الكتلة؛ مما يعني أنَّ أنواع ذرَّات العناصر المكوَّنة للمواد المتفاعلة وأعدادها مماثلة لها في المواد الناتجة. وكذلك تتحقق قانون حفظ الشحنة؛ أي أنَّ مجموع شحنات المواد المتفاعلة متساوٍ لمجموعها في المواد الناتجة، ويتحقق ذلك عندما يكون عدد الإلكترونات المكتسبة في أثناء تفاعل الاختزال متساوياً لعدد الإلكترونات المفقودة خلال تفاعل التأكسد. فمثلاً؛ في معادلة التفاعل الآتية:



يلاحظ أنَّ عدد ذرَّات المغنيسيوم والهيدروجين متساوٍ على طرفي المعادلة، وكذلك مجموع شحنات المواد المتفاعلة يساوي مجموعها للمواد الناتجة، ويساوي (+2). وعليه؛ يكون عدد الإلكترونات التي فقدتها ذرَّة المغنيسيوم يساوي عدد الإلكترونات التي أكتسبها أيوناً الهيدروجين، وتتساوي (2). ولما كانت موازنة معادلات التأكسد والاختزال جميعها بطريقة المحاولة والخطأ غير ممكنة؛ فقد طوَّر العلماء طرائق أخرى لموازنتها، منها طريقة نصف التفاعل.

### موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل

#### Balancing Redox Equations Using Half-Reactions

تعتمد طريقة نصف التفاعل Half-Reaction method لموازنة معادلة التأكسد والاختزال على تجزئة المعادلة إلى نصفي تفاعل؛ نصف تفاعل تأكسد ونصف تفاعل اختزال، ثمَّ موازنة كل نصف تفاعل منفرداً من حيث أعداد الذرَّات والشحنات، ثمَّ مساواة عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة لنصفي التفاعل، يليها جمع نصفي التفاعل للحصول على المعادلة الموزونة، والمثال الآتي يوضح ذلك:

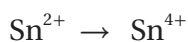
## المثال 8

أوازن معادلة التأكسد والاختزال الآتية بطريقة نصف التفاعل:



خطوات الحل:

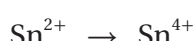
أقسام معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والناتجة:



نصف تفاعل تأكسد (زاد عدد تأكسد Sn من +2 إلى +4)



نصف تفاعل اختزال (قلَّ عدد تأكسد Fe من +3 إلى +2)



أوازن الذرَّات في كل نصف تفاعل:



الاحظ أنَّ عدد الذرَّات متساوٍ في طرفي المعادلة لكل نصف تفاعل.

## أوازن الشحنات:

الاحظ في نصف تفاعل التأكسد أنه كي يصبح مجموع الشحنات متساوياً على طرف المعادلة؛ يجب إضافة  $2e^-$



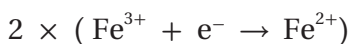
إلى طرف المواد الناتجة:

أمّا في نصف تفاعل الاختزال؛ فلا بدّ من إضافة إلكترون واحد إلى طرف المواد المتفاعلة كي يصبح مجموع الشحنات على طرف المعادلة متساوياً:

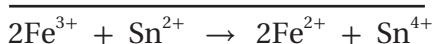
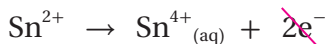


أُساوي عدد الإلكترونات المكتسبة والمفقودة:

الاحظ أنَّ عدد الإلكترونات المفقودة في نصف تفاعل التأكسد يساوي (2)، وأنَّ عدد الإلكترونات المكتسبة في نصف تفاعل الاختزال يساوي (1). ولمساواة عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة يُضربُ نصفُ تفاعل الاختزال × 2



أجمع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



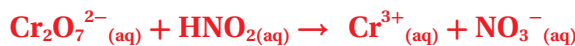
ويمكن التتحقق من صحة الموازنة بمقارنة أعداد الذرات على طرف المعادلة والتأكد من تساويها، والتأكد أنَّ المجموع الجيري للشحنات على طرف المعادلة متساوٍ، مع الإنابة إلى عدم ظهور الإلكترونات في المعادلة النهائية.

تحدث معظم تفاعلات التأكسد والاختزال في المحاليل المائة في أواسط حمضية أو قاعدية؛ لذلك فإنَّ خطوات موازنة معادلاتها تحتاج إلى خطوات إضافية بحسب طبيعة الوسط، وهذا ما سيجري توضيحيه في الأمثلة اللاحقة.

موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل في وسط حمضي عند حدوث تفاعل التأكسد والاختزال في وسط حمضي؛ فإنَّ الماء وأيونات الهيدروجين يكونان جزءاً من التفاعل؛ لذلك يستخدمان في موازنة معادلات تفاعلات التأكسد والاختزال، ولمعرفة كيفية إجراء ذلك؛ أدرس المثال الآتي:

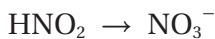
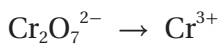


### أوازن المعادلة الآتية بطريقة نصف التفاعل في الوسط الحمضي

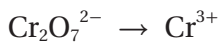


خطوات الحل:

1- أقسام معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والنتجة



2- اختار أحد نصفي التفاعل وأوازنه باتباع الخطوات الآتية:



أ. أوازن ذرات الأكسجين، عدا الأكسجين O والهيدروجين H؛ بالضرب بمعامل مناسب، بحيث تصبح أعداد الذرات متساوية على طرفي المعادلة.

ضريبة  $(\text{Cr}^{3+} \times 2)$ : فأصبح نصف التفاعل:

ب. أوازن ذرات الأكسجين بإضافة عدد من جزيئات الماء  $\text{H}_2\text{O}$  إلى طرف المعادلة الذي يحتوي على عدد أقل من ذرات الأكسجين بمقدار النقص فيها.

هنا، يضاف  $7\text{H}_2\text{O}$  إلى الطرف الأيمن من المعادلة؛ فيصبح عدد ذرات الأكسجين (7) على طرفيها:

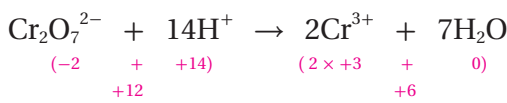


ج. أوازن ذرات الهيدروجين بإضافة عدد من أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  إلى طرف المعادلة الذي يحتوي على عدد أقل من ذرات الهيدروجين بمقدار النقص فيها.

هنا، يضاف  $14\text{H}^+$  إلى الطرف الأيسر من المعادلة؛ فيصبح عدد ذرات الهيدروجين (14) على طرفيها:



د. أوازن الشحنات بإضافة عدد من الإلكترونات ( $e^-$ ) إلى طرف المعادلة الذي يكون المجموع الجبري للشحنات فيه أكبر، بحيث يصبح المجموع الجيري لها متساوياً على طرفيها.



الاحظ أن المجموع الجيري للشحنات على الطرف الأيسر للمعادلة يساوي (+12)، أمّا على طرفيها الأيمن فيساوي (+6)؛ لذلك يضاف  $6e^-$  إلى الطرف الأيسر، فيصبح المجموع الجيري للشحنات على طرفيها مساوياً (+6):

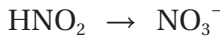


$$(12 - 6) = +6$$

الاحظ أن الإلكترونات أضيفت إلى جهة المواد المتفاعلة؛ أي أنها مكتسبة؛ لذا فإنَّ المعادلة تمثل نصف تفاعل الاختزال:



3- لموازنة نصف التفاعل الآخر؛ أطّبِق الإجراءات نفسها في الخطوة (2):



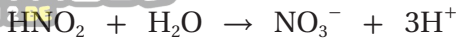
أ. أوازن الذرات، عدا الأكسجين والهيدروجين: يلاحظ أنَّ عدد ذرات النيتروجين متساوٍ على طرف المعادلة:

$$\text{HNO}_2 \rightarrow \text{NO}_3^-$$

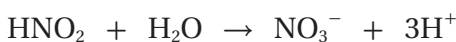
ب. أوازن ذرات الأكسجين؛ بإضافة جزيء ماء  $\text{H}_2\text{O}$  إلى الطرف الأيسر من المعادلة:



ج. أوازن ذرات الهيدروجين؛ بإضافة ثلاثة أيونات هيدروجين  $3\text{H}^+$  إلى الطرف الأيمن من المعادلة:



د. أوازن الشحنات؛ بإضافة إلكترونين ( $2e^-$ ) إلى الطرف الأيمن، ليصبح المجموع الجبri للشحنات على طرفيها متساوياً:



صفر صفر  
صفر صفر

- 1 + 3 = +2  
+2



صفر صفر

الاحظ أنَّ الإلكترونات أضيفت إلى جهة المواد الناتجة؛ أي أنها مفقودة، لذا؛ فإنَّ المعادلة تمثل نصف تفاعل تأكسد.

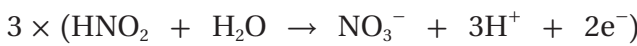
وبذلك أصبح نصفاً التفاعل متوازنين كل على حِدة:



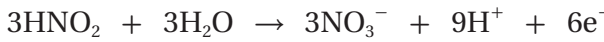
4- يجب أن يتساوى عدد الإلكترونات المفقودة وعدد الإلكترونات المكتسبة خلال التفاعل الكلي؛ لذلك يلزم أحياناً ضربُ إحدى المعادلتين أو كليهما بمعاملات مناسبة، بحيث يصبح عدد الإلكترونات المفقودة مساوياً لعدد الإلكترونات المكتسبة في التفاعل.

لذلك، سُيُضرب نصف تفاعل التأكسد بالرقم (3) ليصبح عدد الإلكترونات المفقودة ( $6e^-$ ) مساوياً لعدد

الإلكترونات المكتسبة:



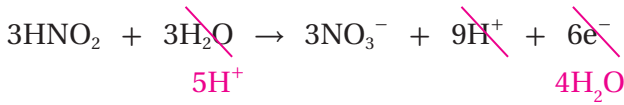
نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:



5- أجمع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال للحصول على معادلة التفاعل الكلي الموزونة، وذلك بحذف الإلكترونات من طرفي المعادلة، وأكتب المعادلة بأبسط صورة:



نصف تفاعل التأكسد:

5H<sup>+</sup>

4H<sub>2</sub>O

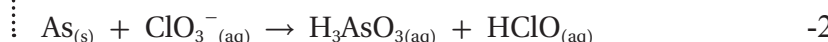
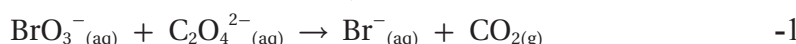


نصف تفاعل الاختزال:



المعادلة الكلية:

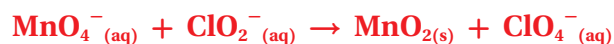
**تحقق** أوازنُ المعادلتين الآتيتين بطريقة نصف التفاعل في الوسط الحمضي، وأحدَّ العامل المؤكسد والعامل المُخترل في كلِّ منهما:



موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل في وسط قاعدي  
 توازنُ معادلات التأكسد والاختزال في وسط قاعدي بالخطوات نفسِها المتبعة في  
 موازنتها في الوسط الحمضي، ثم يضاف عددٌ من أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  متساوٍ لعدد  
 أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  في المعادلة الموزونة في الوسط الحمضي إلى طرفِ المعادلة؛  
 حيث تتعادل أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  مع أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مكونةً عدداً من  
 جزيئات الماء  $\text{H}_2\text{O}$ ، ثم تختصرُ جزيئاتُ الماء في طرفِ المعادلة أو تُجمع إذا كانت في  
 الطرف نفسه، بحيث تظهر في أحد أطراف التفاعل الكلي الموزونة؛ وبذلك نحصل على  
 معادلة موزونة في الوسط القاعدي.

## المثال 10

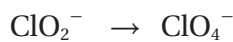
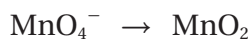
**أوازن المعادلة الآتية بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي**



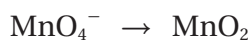
**خطوات الحل:**

تطبّق خطوات موازنة المعادلة في الوسط الحمضي نفسِها أدلاً:

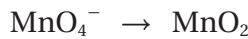
1- أقسامُ معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والناتجة:



2- اختارُ أحد نصفي التفاعل، وأوازنه باتباع الخطوات الآتية:



أ. موازنة الذرات، عدا الأكسجين والهيدروجين: يلاحظ أنَّ عدد ذرات المanganese Mn متساوٍ على طرفِ المعادلة:



ب. أوازن ذرات الأكسجين؛ بإضافة جزيئي ماء  $2\text{H}_2\text{O}$  إلى طرفِ المعادلة الأيمن:



ج. أوازن ذرات الهيدروجين؛ بإضافة أربعة أيونات هيدروجين  $4\text{H}^+$  إلى طرفِ المعادلة الأيسر، فيصبح عدد

ذرات H متساوياً على طرفيها:

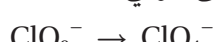


د. أوازن الشحنات؛ بإضافة ثلاثة إلكترونات ( $3e^-$ ) إلى طرفِ المعادلة الأيسر، فيصبح المجموع الجبري للشحنات على طرفيها متساوياً:

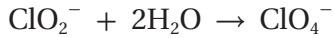
نصف تفاعل اختزال:

أطْبَقُ الخطوات الواردة في الخطوة (2) نفسِها في موازنة نصف التفاعل الآخر:

أ. أوازن الذرات، عدا الأكسجين والهيدروجين: يلاحظ أنَّ عدد ذرات الكلور Cl متساوٍ على طرفِ المعادلة:



بـ. أوازن ذرات الأكسجين؛ بإضافة جزيئي ماء  $2\text{H}_2\text{O}$  إلى طرف المعادلة الأيسر:



جـ. أوازن ذرات الهيدروجين؛ بإضافة أربعة أيونات هيدروجين  $4\text{H}^+$  إلى طرف المعادلة الأيمن:



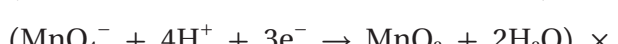
دـ. أوازن الشحنات؛ بإضافة أربعة إلكترونات  $(4e^-)$  إلى طرف المعادلة الأيمن، فيصبح المجموع الجملي للشحنات على طرفيها متساوياً:



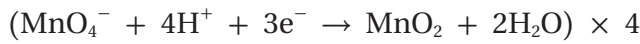
نصف تفاعل تأكسد:

3- أساوي عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة؛ بضرب نصف تفاعل التأكسد  $\times 3$ ، ونصف تفاعل الاختزال  $\times 4$ .

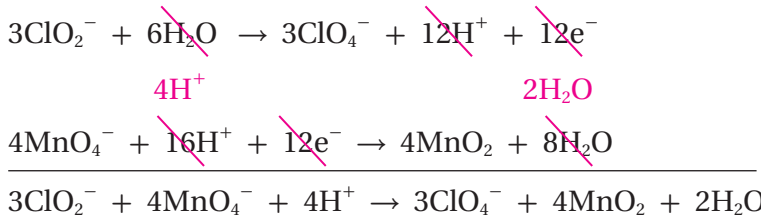
نصف تفاعل تأكسد:



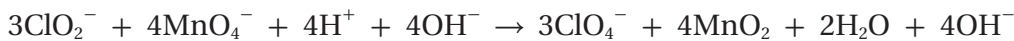
نصف تفاعل اختزال:



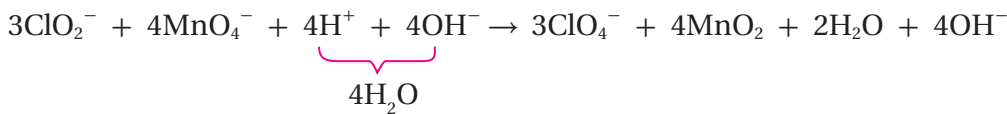
4- للحصول على معادلة التفاعل الكلّي الموزونة في وسط حمضي، أجمع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



5- أضيف إلى طرفي المعادلة عدداً من أيونات  $\text{OH}^-$  مساوياً لعدد أيونات  $\text{H}^+$ :



6- أجمع أيونات  $\text{H}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  الموجودة في الطرف نفسه من المعادلة معًا على شكل جزيئات ماء.



7- اختصر جزيئات الماء، بحيث تظهر في أحد طرفي معادلة التفاعل الكلّي الموزونة في وسط قاعدي.

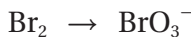
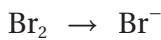


**أوزان المعادلة الآتية بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي:**  $\text{Br}_{2(\text{l})} \rightarrow \text{Br}^{-(\text{aq})} + \text{BrO}_3^{-(\text{aq})}$

**خطوات الحل:**

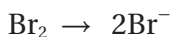


- أقسم معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والنتاجة.  
يلاحظ وجود مادة متفاعلة واحدة فقط في المعادلة، هي  $\text{Br}_2$ ؛ لذلك أستخدمها في كل من نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال.

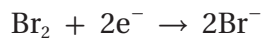


- اختار أحد نصفي التفاعل، وأوزنه باتباع الخطوات الآتية:  
 $\text{Br}_2 \rightarrow \text{Br}^-$

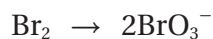
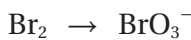
أ. أوزن ذرات البروم بضرب أيون البروميد  $\text{Br}^- \times 2$ ، فيصبح نصف التفاعل موزوناً من حيث الذرات.



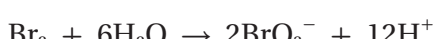
ب. أوزن الشحنات بإضافة إلكترونين ( $2e^-$ ) إلى طرف المعادلة الأيسر:



طبق الخطوات نفسها المتّبعة في موازنة الذرات والشحنات في موازنة نصف التفاعل الآخر:



ب. موازنة ذرات الأكسجين والهيدروجين:



ج. موازنة الشحنات:

- أساوي عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة بضرب (نصف تفاعل الاختزال  $\times 5$ )، فيصبح عدد الإلكترونات المكتسبة مساوياً لعدد الإلكترونات المفقودة، وتساوي  $(10e^-)$ .



نصف تفاعل الاختزال:



نصف تفاعل التأكسد:



للحصول على المعادلة الموزونة في وسط حمضي، أجمع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



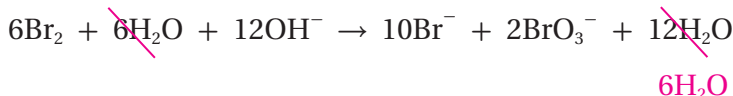
5- أُضيف  $12\text{OH}^-$  إلى طرفي المعادلة:



6- أجمع أيونات  $\text{H}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  في الطرف نفسه من المعادلة معًا على شكل جزيئات ماء.

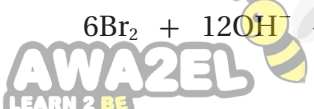


7- أختصر جزيئات الماء، بحيث تظهر في أحد طرفي معادلة التفاعل الكلّي الموزونة في وسط قاعدي.



المعادلة الكلية:

الاحظ أنَّ المعادلة ليست في أبسط صورة؛ لذلك أقسمُها على 2 وأكتبُها ببساط صورة.



## المثال 12

**أوازن نصف التفاعل الآتي بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي:**

**خطوات الحل:**

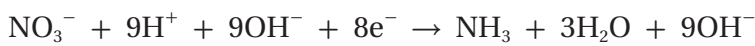
1- **أوازن الذرات:**  $\text{NO}_3^- \rightarrow \text{NH}_3$

الاحظ أنَّ عدد ذرات النيتروجين متساوٍ على طرف المعادلة، فأوازن ذرات الأكسجين؛ بإضافة  $3\text{H}_2\text{O}$  إلى طرف المعادلة

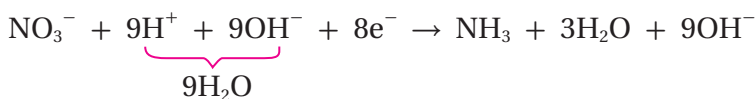
الأيمين، ثمَّ أوازن ذرات الهيدروجين بإضافة  $9\text{H}^+$  إلى طرف المعادلة الأيسر:

2- **أوازن الشحنات:** بإضافة  $8\text{e}^-$  إلى طرف المعادلة الأيسر:

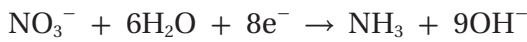
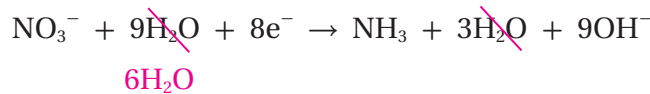
3- أصبح نصف التفاعل موزوناً في وسط حمضي، فأضيف  $9\text{OH}^-$  إلى طرفي المعادلة:



4- أجمع أيونات  $\text{H}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  في الطرف نفسه من المعادلة معًا على شكل جزيئات ماء.

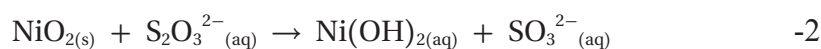
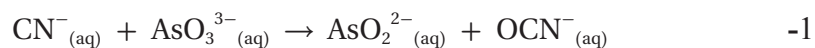


5- أختصر جزيئات الماء، بحيث تظهر في أحد طرفي معادلة نصف التفاعل الموزونة في وسط قاعدي:



**معادلة نصف التفاعل الموزونة:**

**تحقق ✓.** أوازن المعادلين الآتيين بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي، وأحدَّ العامل المؤكسد والعامل المُخترل في كلِّ منهما:



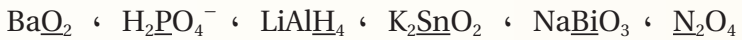
# مراجعة الدرس



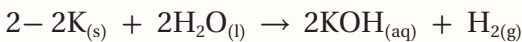
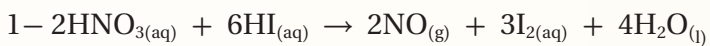
1- الفكرة الرئيسية: تفاعلاً التأكسد والاختزال متلازمان، يحدثان دائمًا معاً، أفسر ذلك.

2- أوضح المقصود بكل من: أ. عدد التأكسد ب. التأكسد والاختزال الذاتي

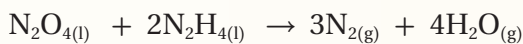
3- أحسب عدد تأكسد العنصر الذي تحته خط:



4- أطبق: أحدد الذرات التي تأكسدت والتي اخترذت في التفاعلات الآتية:



5- أطبق: أدرس المعادلة الموزونة التي تمثل تفاعل  $\text{N}_2\text{O}_4$  مع  $\text{N}_2\text{H}_4$  لتكوين غاز  $\text{N}_2$  وبيخار الماء، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

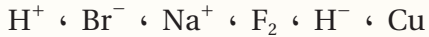


أ) أحدد التغيير في أعداد تأكسد ذرات النيتروجين في التفاعل.

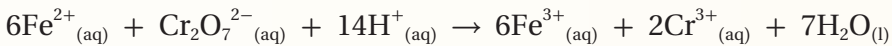
ب) هل تمثل المعادلة تفاعلاً تأكسد واحتزال ذاتي؟

ج) أحدد العامل المؤكسد والعامل المُخترل في التفاعل.

6- أحدد المادة التي يمكن أن تسلك عاملاً مؤكسداً والمادة التي يمكن أن تسلك عاملاً مُخترلاً:



7- أحدد العامل المؤكسد والعامل المُخترل في التفاعل الآتي:



8- أطبق. أوازن نصف التفاعلات الآتية بطريقة نصف التفاعل، وأحدد ما إذا كانت المادة تمثل عاملاً مؤكسداً أم

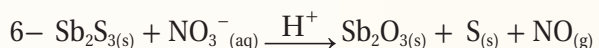
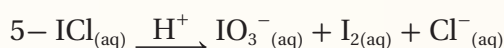
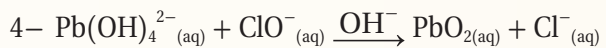
عانياً مُخترلاً: (الوسط الحمضي)

1-  $\text{HSO}_3^-_{(\text{aq})} \rightarrow \text{SO}_4^{2-}_{(\text{aq})}$  (الوسط القاعدي)

2-  $\text{CrO}_4^{2-}_{(\text{aq})} \rightarrow \text{Cr(OH)}_3_{(\text{aq})}$  (الوسط الحمضي)

9- أطبق: أوازن معادلات التأكسد والاختزال الآتية بطريقة نصف التفاعل، وأحدد العامل المؤكسد والعامل المُخترل

في كل منها:





## الخلايا الكهروكيميائية Electrochemical Cells

تسمى الخلايا التي تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال منتجة للطاقة الكهربائية أو مستهلكة لها **الخلايا الكهروكيميائية** **Electrochemical Cells** وتقسم إلى نوعين: **الخلايا الجلفانية**، **وخلايا التحليل الكهربائي**. وفي هذا الدرس ستدرس **الخلايا الجلفانية**.

تُستخدم **الخلايا الجلفانية** في مجالات واسعة في الحياة؛ فالبطاريات بأنواعها، مثل **البطارية القابلة للشحن** المستخدمة في الهواتف والحواسيب المحمولة، أنظر الشكل (4)، وخلايا الوقود هي **خلايا جلفانية Galvanic Cells** تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال تؤدي إلى إنتاج تيار كهربائي؛ أي تتحول الطاقة الكيميائية فيها إلى طاقة كهربائية. فما مكونات الخلية الجلفانية؟ وكيف يحسب فرق الجهد الناتج عنها؟ وكيف يجري التنبؤ بإمكانية حدوث تفاعل التأكسد والاحتزال فيها؟

الشكل (4): بعض الأجهزة التي تستخدم البطاريات.



### الفكرة الرئيسية:

تحوّل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية في الخلية الجلفانية عن طريق تفاعل تأكسد واحتزال تلقائي الحدوث، ويعتمد فرق الجهد الناتج على جهود الاحتزال المعيارية للأقطاب المكونة لها.

### نتائج التعلم:

- أحدد أجزاء الخلية الجلفانية ومبدأ عملها.
- أقيس عمليًّا القوة الدافعة الكهربائية لعدة خلايا جلفانية.
- أحسب جهد الخلية الجلفانية.
- أوظف جهود الاحتزال المعيارية في تحديد تلقائية تفاعلات التأكسد والاحتزال، وقوة العوامل المؤكسدة والمحترلة.
- أتعرف بعض التطبيقات العملية للخلايا الجلفانية

### الاقرئيم والمصطلحات:

**الخلايا الكهروكيميائية**

Electrochemical Cells

**الخلايا الجلفانية**

Galvanic Cells

نصف الخلية

Half Cell

القنطرة الملحيّة

Salt Bridge

جهد الخلية المعياري

Standard Cell Potential

قطب الهيدروجين المعياري

Standard Hydrogen Electrode

جهد الاحتزال المعياري

Standard Reduction Potential

تلقائية التفاعل

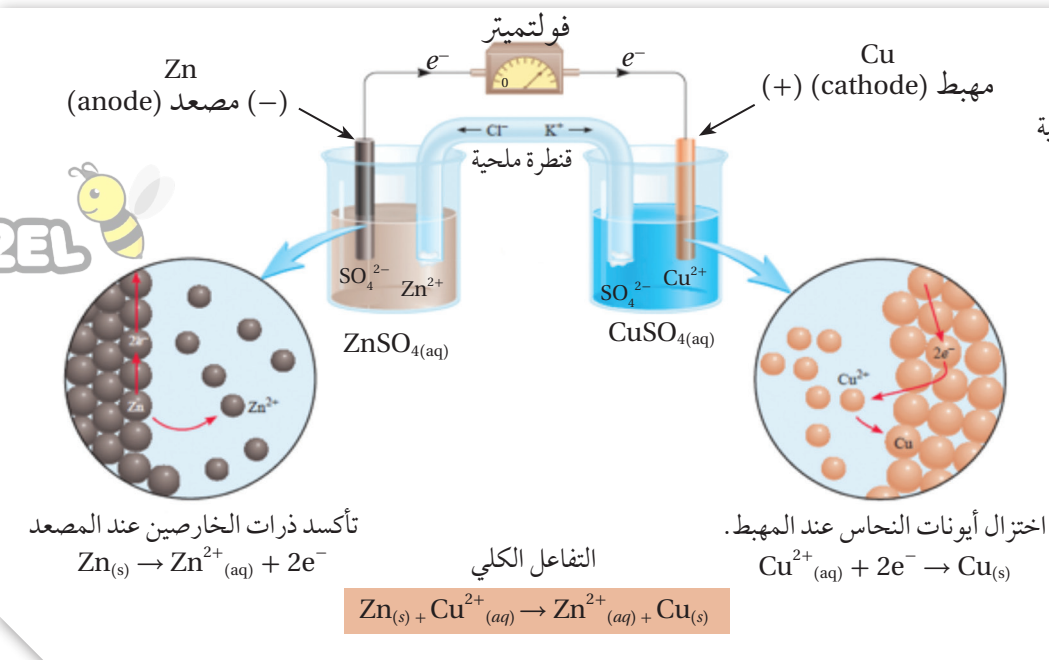
Spontaneity of Reaction

تأكل الفلزات

Corrosion of Metals

الحماية المهبطة

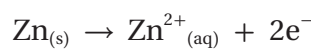
الشكل (5): الخلية  
الجلفانية.



## كيمياء الخلايا الجلفانية Chemistry of Galvanic Cells

تتكوّنُ الخلية الجلفانية من وعاءين؛ يُسمّى كُلُّ منهما **نصف خلية Half Cell**، ويحتوي كل وعاء على صفيحة فلزّية مغموسة في محلول يحتوي على أيونات الفيلزّ؛ فنصف خلية الخارصين تتكونُ من صفيحة خارصين Zn مغموسة في محلول يحتوي على أيونات الخارصين  $\text{Zn}^{2+}$  مثل محلول كبريتات الخارصين، ويعُبر عنها بالرمز  $\text{Zn}^{2+}|\text{Zn}$ ، أمّا نصف خلية النحاس فتتكوّنُ من صفيحة نحاس Cu مغموسة في محلول يحتوي على أيونات النحاس  $\text{Cu}^{2+}$ ، مثل محلول كبريتات النحاس، ويعُبر عنها بالرمز  $\text{Cu}^{2+}|\text{Cu}$ ، ولتكوين خلية جلفانية منهما توصّل الأقطاب بموصل خارجي (الأسلاك) وتوصّل المحاليل بموصل آخر هو **القطرة الملحيّة Salt Bridge**، حيث تتكونُ من أنبوب على شكل حرف U يحتوي على محلول ملحي مشبع، لا تتفاعل أيوناته مع الأيونات الموجودة في نصفي الخلية الجلفانية أو مع الأقطاب فيها مثل KCl، ويُستخدم جهاز فولتميتر لقياس فرق الجهد بين قطبي الخلية، ويوضّح الشكل (5) مكوّنات الخلية الجلفانية.

عند تركيب الخلية الجلفانية؛ يلاحظ انحرافً مؤشر الفولتميتر ما يدل على مرور تيار كهربائي بسبب حدوث تفاعل تأكسد واحتزال؛ حيث تتأكسد ذرات الخارصين حَسَبَ المعادلة:



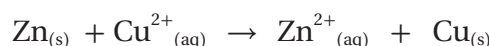
وتنتقل الإلكتروناتُ من قطب الخارصين Zn عبر الأسلاك إلى قطب النحاس Cu؛ حيث تكتسبُها أيونات النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  وتحتزال متحوّلةً إلى ذرات

Cu ترسب على قطب النحاس، حسب المعادلة:



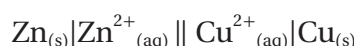
ونتيجة تأكسد ذرات الخارصين وتحولها إلى أيونات الخارصين الموجبة  $\text{Zn}^{2+}$ ؛ يزداد تركيزها في نصف خلية الخارصين مقارنة بتركيز أيونات الكبريتات السالبة  $\text{SO}_4^{2-}$  فيها، وكذلك الحال في نصف خلية النحاس؛ إذ يقل تركيز أيونات النحاس الموجبة  $\text{Cu}^{2+}$  مقارنة بتركيز أيونات الكبريتات السالبة بسبب احتزالها، ويؤدي هذا إلى عدم اتزان كهربائي في الخلية؛ لذا تعادل القنطرة الملحيّة الشحنات الكهربائيّة في نصف الخلية الجلفانيّة، حيث تحرّك أيونات الكلوريد السالبة  $\text{Cl}^-$  من القنطرة الملحيّة إلى نصف خلية الخارصين لمعادلة الزيادة في تركيز أيونات  $\text{Zn}^{2+}$ ، وتتحرّك أيونات  $\text{K}^+$  الموجبة إلى نصف خلية النحاس لمعادلة أيونات  $\text{SO}_4^{2-}$  الزائدة.

يسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل التأكسد المصعد Anode؛ وهو قطب الخارصين Zn، وشحنته سالبة لأنّه مصدر الإلكترونات بسبب تأكسد ذراته؛ فتنقل كتلته، أمّا القطب الذي يحدث عنده تفاعل الاختزال فيسمى المهدّط Cathode؛ وهو قطب النحاس Cu، وشحنته موجبة؛ إذ تحرّك الإلكترونات نحوه، وتزداد كتلته نتيجة احتزال أيونات النحاس وترسبها عليه.  
أمّا المعادلة الكلية في الخلية الجلفانيّة؛ فهي مجموع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



وقد عَبَرَ الكيميائيون عن الخلية الجلفانيّة بطريقة مختصرة وسهلة لوصفها:

القنطرة الملحيّة

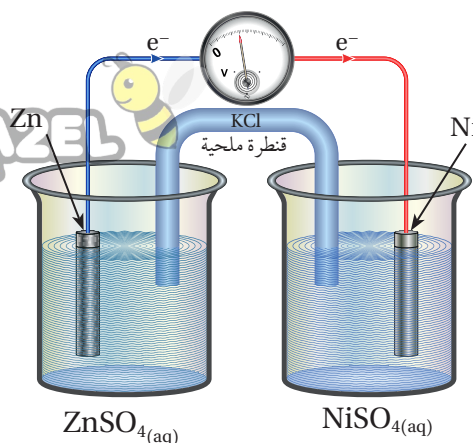


نصف خلية الاختزال نصف خلية التأكسد

حيث يجري البدء بكتابة مكونات نصف خلية التأكسد من اليسار، فتكتب المادة التي يحدث لها تأكسد أولاً، ثم ناتج عملية التأكسد، ويفصل بينهما خط (|) كالتالي:  $\text{Zn}^{2+}_{(\text{aq})}|\text{Zn}_{(\text{s})}$ ، ثم يرسم خطان متوازيان || يرمازان للقنطرة الملحيّة، ثم تكتب مكونات نصف خلية الاختزال، فتكتب المادة التي يحدث لها احتزال، ثم ناتج عملية الاختزال، ويفصل بينهما خط (|) كالتالي:  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}|\text{Cu}_{(\text{s})}$ .

### المثال ٣

أدرسُ الشكل المجاور، حيث يمثلُ خلية جلفانية مكوَّنة من نصف خلية الخارصين  $Zn^{2+}|Zn$  ونصف خلية النikel  $Ni^{2+}|Ni$ ، ثمَّ أجيِّب عنِ الأسئلة الآتية:



١- أحَدُّد كَلَّاً مِنَ المِصْعَدِ وَالْمِهْبِطِ فِي الْخَلِيَّةِ.

٢- أكْتُبْ نصْفِي تَفَاعُلَ التَّأْكِسَدِ وَالْإِخْتِرَالِ.

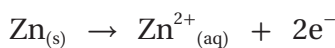
٣- أحَدُّد اتجاه حركة الأيونات الموجبة والسالبة عَبْرِ القنطرة الملحيَّةِ.

٤- ما التَّغْيِيرُ فِي كَتْلَةِ كُلِّ مِنْ قَطْبِ الْنِيْكَلِ وَالْخَارِصِينِ؟

**خطواتُ الْحَلِّ:**

١- يُلَاحِظُ مِنَ الشَّكْلِ حركةِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ مِنْ قَطْبِ الْخَارِصِينِ بَاتِجَاهِ قَطْبِ الْنِيْكَلِ؛ أَيْ أَنَّ الْخَارِصِينِ  $Zn$  يَمْثُلُ الْمِصْعَدَ، وَالْنِيْكَلُ  $Ni$  يَمْثُلُ الْمِهْبِطَ.

٢- أكْتُبْ نصْفِي تَفَاعُلَ التَّأْكِسَدِ وَنَصْفِي تَفَاعُلَ الْإِخْتِرَالِ:



نصْفِي تَفَاعُلَ التَّأْكِسَدِ:

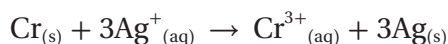
نصْفِي تَفَاعُلَ الْإِخْتِرَالِ:

٣- تَحْرَكُ الأَيُونَاتُ السَّالِبَةُ  $Cl^-$  مِنَ الْقَنْطَرَةِ الْمَلْحِيَّةِ بَاتِجَاهِ نَصْفِ خَلِيَّةِ الْخَارِصِينِ  $Zn|Zn^{2+}$ ، وَتَحْرَكُ الأَيُونَاتُ الْمَوْجِبَةُ  $K^+$  مِنَ الْقَنْطَرَةِ الْمَلْحِيَّةِ إِلَى نَصْفِ خَلِيَّةِ الْنِيْكَلِ  $Ni^{2+}|Ni$ .

٤- تَقْلُ كَتْلَةُ قَطْبِ الْخَارِصِينِ نَتْيَاجَةً تَأْكِسَدَ ذَرَّاتِهِ وَتَحُولُهَا إِلَى أَيُونَاتِ  $Zn^{2+}$  تَتَقْلُ إِلَى الْمَحْلُولِ، وَتَزَادُ كَتْلَةُ قَطْبِ الْنِيْكَلِ نَتْيَاجَةَ اخْتِرَالِ أَيُونَاتِ  $Ni^{2+}$  وَتَرْسُبُهَا عَلَىِ الْقَطْبِ.

**أَتَحَقَّقَ:** ✓

في الخلية الجلفانية التي يحدث فيها التفاعل الآتي:



١- أكْتُبْ نصْفِي تَفَاعُلَ التَّأْكِسَدِ وَالْإِخْتِرَالِ.

٢- أحَدُّد كَلَّاً مِنَ الْمِصْعَدِ وَالْمِهْبِطِ وَاتِجَاهَ حركةِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ فِي الدَّارَةِ الْخَارِجِيَّةِ.

٣- أحَدُّد اتجاه حركةِ الأَيُونَاتِ السَّالِبَةِ عَبْرِ الْقَنْطَرَةِ الْمَلْحِيَّةِ.

٤- ما الْقَطْبُ الَّذِي تَزَادُ كَتْلَتِهِ؟ وَلِمَاذَا؟

٥- أكْتُبْ رِمَزَ الْخَلِيَّةِ الْجَلْفَانِيَّةِ.

## جهد الخلية الجلافية Cell Potential

يُعَدُّ جهدُ الخلية الجلافية Cell Potential مقياساً لقدرة الخلية على إنتاج تيار كهربائي، ويُقاسُ بالفولت، وهو القوّة الدافعة الكهربائية المترسبة بين قطبي الخلية بسبب فرق الجهد بين القطبين، حيث يزداد بزيادة ميل كلٌ من نصفي تفاعل التأكسد والاختزال للحدوث، وبالرجوع إلى خلية (خارصين - نحاس) السابقة؛ ولما كان الخارصين أكثر نشاطاً من النحاس؛ فهو أكثر ميلاً للتآكسد من النحاس، فيولـد فرق الجهد الناشئ بين القطبين قوّة دافعة كهربائية تدفع الإلكترونات إلى الحركة من قطب الخارصين Zn (المتصعد) إلى قطب النحاس Cu (المهبط)، حيث أيونات النحاس  $Cu^{2+}$  أكثر ميلاً للاختزال. يُعرَّف عن ميل نصف تفاعل الاختزال للحدوث بجهد الاختزال، ويرمز له بالرمز ( $E_{\text{reduction}}$ )، ويُعرَّف عن ميل نصف تفاعل التأكسد للحدوث بجهد التأكسد، ويرمز له بالرمز ( $E_{\text{oxidation}}$ ).  
يمتلك نصف الخلية الذي يحدث فيه تفاعل الاختزال جهدًا اختزال أعلى من نصف الخلية الذي يحدث فيه تفاعل التأكسد، والفرق بين جهود الاختزال لكلا التفاعلين يساوي جهد الخلية.

جهد الخلية = جهد الاختزال لنصف تفاعل المهبـط - جهد الاختزال لنصف تفاعل

المتصـعد

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{reduction(cathode)}} - E_{\text{reduction(anode)}}$$

أمّا عندما يقاس جهدُ الخلية في الظروف المعياريّة: درجة حرارة  $25^{\circ}\text{C}$ ، وتركيز الأيونات يساوي  $1\text{M}$ ، وضغط الغاز يساوي  $1\text{atm}$ ؛ فيسمى **جهد الخلية المعياري Standard cell potential**، ويرمز له  $E^{\circ}_{\text{cell}}$ ، وتصبح معادلة حساب

جهد الخلية المعياري:

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{reduction(cathode)}} - E^{\circ}_{\text{reduction(anode)}}$$

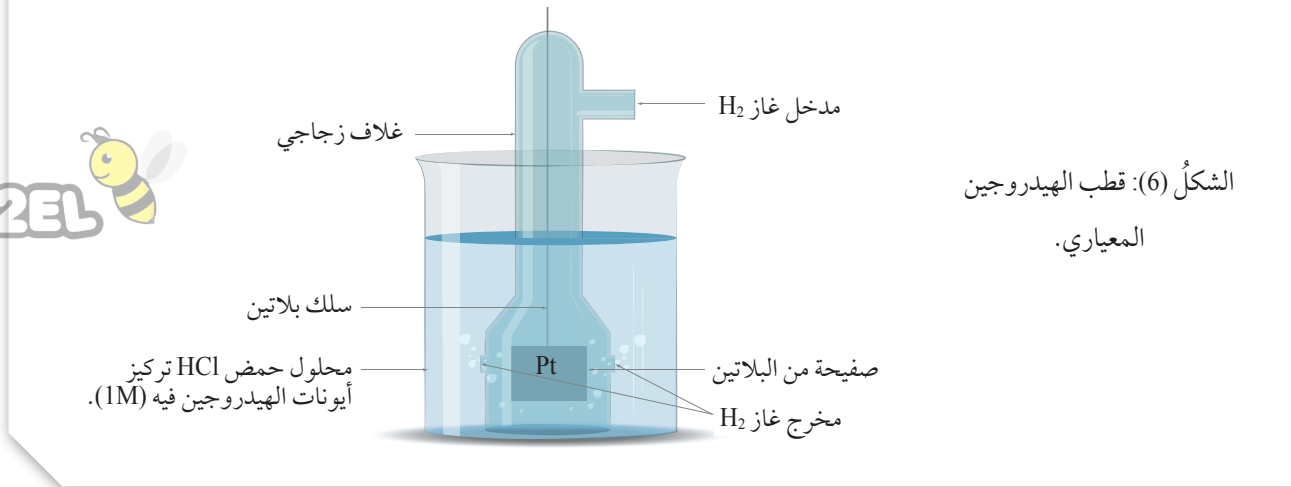
ويمكن التعبير عنها باختصار كالتالي:

وقد وجد أنَّ جهد خلية (Zn - Cu) المعياري يساوي 1.1 فولت (1.1 V). ولكن؛ هل يمكن قياس جهد الاختزال لنصف خلية معينة منفرداً؟ وكيف جرى التوصل إلى قيمة جهود الاختزال للأقطاب المختلفة؟

## جهد الاختزال المعياري Standard Reduction potential

لا يمكن قياس جهد نصف خلية منفردة، ولكن عند وصل نصفي خلية لتكوين خلية جلافية؛ يمكن قياس فرق الجهد بينهما أي جهد الخلية؛ لذلك اختار العلماء قطب مرجعـي هو **قطب الهيدروجين المعياري Standard Hydrogen electrode** لقياس جهود اختزال أقطاب العناصر الأخرى، وقد جرى اختيار الهيدروجين لأنَّ نشاطـه الكيميـائي متـوسط بين العناصر، وقد اصطلـح العلمـاء على أنَّ جهد الاختزال المعياري له يساوي (0.00 V).





الشكل (6): قطب الهيدروجين المعياري.

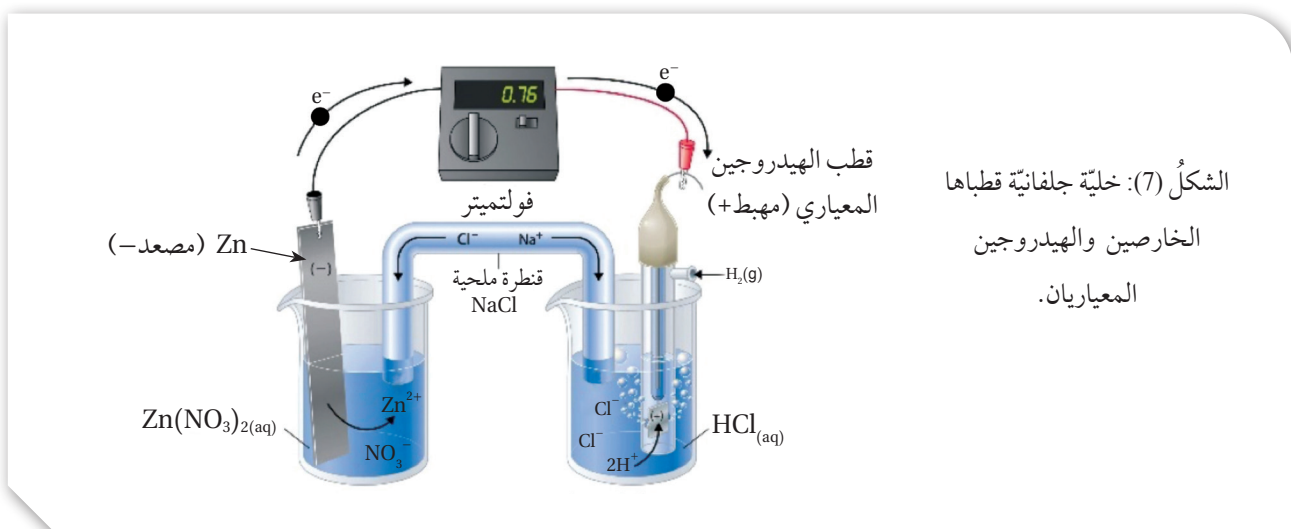
يتكون قطب الهيدروجين المعياري من وعاء يحتوي على صفيحة من البلاتين توفر سطح لحدوث التفاعل وتكون مغمورة في محلول حمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$ ; تركيز أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  فيه  $1\text{M}$ ، ويجري صنع غاز الهيدروجين إلى محلول عند ضغط للغاز يساوي  $1$  ضغط جوي ( $1 \text{ atm}$ ) ودرجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ ، انظر الشكل (6).

يمكن تمثيل التفاعل الذي يحدث في نصف الخلية الهيدروجين بالمعادلة الآتية:



يشير السهم المزدوج إلى أنَّ نصف التفاعل منعكس؛ إذ يمكن لأيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  أن تُختزل، كما يمكن لجزيئات غاز الهيدروجين أن تتأكسد. ولكن، كيف يُقاسُ جهد الاختزال المعياري لنصف خلية ما باستخدام قطب الهيدروجين المعياري؟

لتوضيح ذلك، تكون خلية جلفانية من نصف الخلية الهيدروجين المعيارية ونصف الخلية الخارصين مثلاً في الظروف المعيارية، كما في الشكل (7)، إذ يلاحظ

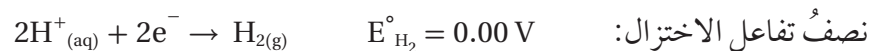


الشكل (7): خلية جلفانية قطباها الخارصين والهيدروجين المعياريان.

أنَّ قراءة الفولتميتر (0.76 V)، وهي قراءة تمثل فرقَ الجهد بين قطبِ الخارصين والهيدروجين المعياريين، ولكي يُحدَّد جهدُ الاختزال المعياري للخارصين يجب تحديدِ المصعد والمبهبط في الخلية، حيث يُلاحظ أنَّ اتجاه حركة الإلكترونات من قطبِ الخارصين باتجاه قطبِ الهيدروجين المعياريين؛ أي أنَّ قطبِ الخارصين Zn يمثل المصعد وحدثت له عملية تأكسد، حسبَ المعادلة:

$$\text{Zn}_{(s)} \rightarrow \text{Zn}^{2+}_{(aq)} + 2e^-$$

نصفُ تفاعل التأكسد: بينما قطبِ الهيدروجين يمثل المبهبط وحدثت عملية اختزال لأيوناته، حسبَ المعادلة:



لحسابِ جهد الاختزال المعياري للخارصين؛ تُستخدم العلاقة:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode}} - E^\circ_{\text{anode}}$$

$$0.76 \text{ V} = 0.00 - E^\circ_{\text{anode}}$$

بالتعويض:

$$E^\circ_{\text{Zn}} = -0.76 \text{ V}$$

أي أنَّ جهد الاختزال المعياري لقطبِ الخارصين = (-0.76 V) القيمة السالبة لجهد الاختزال المعياري لقطبِ الخارصين تعني أنَّ أيوناتِ الخارصين أقلَّ ميلًا للاختزال من أيوناتِ الهيدروجين؛ لذلك اختزلت أيوناتِ الهيدروجين وتأكسدت ذراتِ الخارصين في التفاعل الذي حدث في الخلية الجلفانية.

### ويعَرَفُ جهدُ الاختزال المعياري Standard Reduction potential لقطب

بأنَّ مقياسُ لميل نصفِ تفاعلِ الاختزال للحدوث في الظروف المعيارية. وكذلك؛ فإنَّ ذراتِ الخارصين أكثرَ ميلًا للتأكسد من جزيئاتِ الهيدروجين؛ لذلك فإنَّ جهد التأكسد المعياري للخارصين يساوي (0.76 V)؛ أي أنَّ جهد التأكسد المعياري لقطب يساوي جهدِ اختزالِ المعياري ويعاكِسُه في الإشارة.

جهد التأكسد المعياري = - جهد الاختزال المعياري

$$- E^\circ_{\text{reduction}} = E^\circ_{\text{oxidation}}$$



في الخلية الجلوفانية الممثلة بالرمز الآتي:

$$\text{Pt} \mid \text{H}_{2(\text{g})} \mid 2\text{H}^{+} \text{(aq)} \parallel \text{Cu}^{2+} \text{(aq)} \mid \text{Cu}_{(\text{s})}$$

إذا علمت أنَّ جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.34 \text{ V}$

فأحسبُ جهد الاختزال المعياري للنحاس.

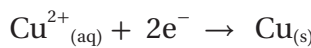
**خطواتُ الحل:**

- ١- بالاعتماد على مخطط الخلية الجلوفانية؛ أحدد نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال؛ حيث يمثل قطبُ الهيدروجين المعياري نصف خلية التأكسد، أمّا قطبُ النحاس المعياري فيمثل نصف خلية الاختزال.

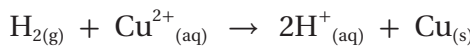
نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:



المعادلة الكلية:



- ٢- بمعرفة جهد الخلية المعياري وجهد قطب الهيدروجين المعياري؛ أحسبُ جهد الاختزال المعياري للنحاس

باستخدام العلاقة:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode}}^{\circ} - E_{\text{anode}}^{\circ}$$

بالتعويض فيها:

$$0.34 \text{ V} = E_{\text{Cu}}^{\circ} - 0.00$$

ومنها جهد الاختزال المعياري لقطب النحاس

جهد الاختزال المعياري للنحاس أكبرُ منه للهيدروجين؛ ، ويعني ذلك أنَّ أيونات النحاس أكثرُ ميلاً للاختزال من أيونات الهيدروجين؛ لذلك تأكسدت جزيئات الهيدروجين واحتزَلت أيونات النحاس في التفاعل الذي حدث في الخلية الجلوفانية.

**أتحقق:** ✓

لدي خلية جلوفانية مكونة من نصف خلية الهيدروجين  $\text{Pt} \mid \text{H}_2 \mid 2\text{H}^{+}$  ونصف خلية الكادميوم  $\text{Cd}^{2+} \mid \text{Cd}$  المعياريين؛ أحسبُ جهد الاختزال المعياري للكادميوم إذا علمت أنَّ جهد الخلية المعياري يساوي  $0.4 \text{ V}$  ونقصت كتلة قطب الكادميوم بعد تشغيل الخلية مدة من الزمن.

### جدولُ جهود الاختزال المعيارية Standard Reduction Potentials

استُخدمَ قطبُ الهيدروجين المعياري في بناء خلايا جلوفانية متعددة، وعن طريق قياس جهودها المعيارية؛ حُسبَت جهود الاختزال المعيارية للأقطاب المختلفة التي استُخدِمت فيها، واتفقَ الكيميائيون على كتابة أنصاف التفاعلات على شكل أنصاف تفاعل اختزال في الاتجاه الأمامي، وترتيبها وفقاً لتزايد جهود الاختزال المعيارية في جدولٍ سُمِيًّا جدولُ جهود الاختزال المعيارية، أنظرُ الجدول (٢).

الجدول (2): جهود الاختزال المعيارية عند درجة حرارة 25°C.

نصف تفاعل الاختزال				$E^\circ$ (V)
$\text{Li}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Li}_{(\text{s})}$ -3.05
$\text{K}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{K}_{(\text{s})}$ -2.92
$\text{Ca}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Ca}_{(\text{s})}$ -2.76
$\text{Na}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Na}_{(\text{s})}$ -2.71
$\text{Mg}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Mg}_{(\text{s})}$ -2.37
$\text{Al}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$3e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Al}_{(\text{s})}$ -1.66
$\text{Mn}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Mn}_{(\text{s})}$ -1.18
$2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons 2\text{OH}^- + \text{H}_{2(\text{g})}$	-0.83
$\text{Zn}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Zn}_{(\text{s})}$ -0.76
$\text{Cr}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$3e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Cr}_{(\text{s})}$ -0.73
$\text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Fe}_{(\text{s})}$ -0.44
$\text{Cd}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Cd}_{(\text{s})}$ -0.40
$\text{Co}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Co}_{(\text{s})}$ -0.28
$\text{Ni}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Ni}_{(\text{s})}$ -0.23
$\text{Sn}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Sn}_{(\text{s})}$ -0.14
$\text{Pb}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Pb}_{(\text{s})}$ -0.13
$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$3e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Fe}_{(\text{s})}$ -0.04
$2\text{H}^+_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{H}_{2(\text{g})}$ 0.00
$\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Cu}_{(\text{s})}$ 0.34
$\text{I}_{2(\text{s})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$2\text{I}^-_{(\text{aq})}$ 0.54
$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$ 0.77
$\text{Ag}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Ag}_{(\text{s})}$ 0.80
$\text{Hg}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Hg}_{(\text{l})}$ 0.85
$\text{Br}_{2(\text{l})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$2\text{Br}^-_{(\text{aq})}$ 1.07
$\text{O}_{2(\text{g})}$	+ 4H <sup>+</sup>	+ 4e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$ 1.23
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}_{(\text{aq})}$	+ 14H <sup>+</sup>	+ 6e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons 7\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} + 2\text{Cr}^{3+}_{(\text{aq})}$	1.33
$\text{Cl}_{2(\text{g})}$	+ 2e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$2\text{Cl}^-_{(\text{aq})}$ 1.36	
$\text{Au}^{3+}_{(\text{aq})}$	+ 3e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$\text{Au}_{(\text{s})}$ 1.50	
$\text{MnO}_4^-_{(\text{aq})}$	+ 8H <sup>+</sup>	+ 5e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons 4\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} + \text{Mn}^{2+}_{(\text{aq})}$	1.51
$\text{F}_{2(\text{g})}$	+ 2e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$2\text{F}^-_{(\text{aq})}$ 2.87	

\* الجدول للاطلاع؛ ليس للحفظ.

ألاحظ أنَّ أنصافَ تفاعلات الاختزال في الجدول منعكسة، وأنَّ المواد على يسار المعادلة تمثل عوامل مؤكسدة تحدث لها عملية اختزال، بينما تمثل المواد على يمين المعادلة عوامل مُخترلة تحدث لها عملية تأكسد، كما أنَّ جهود الاختزال تزداد من أعلى إلى أسفل في الجدول. يُستفاد من جدول جهود الاختزال المعيارية في حساب جهد الخلية المعياري، والتتبُّع بتلقائية تفاعلات التأكسد والاختزال، إضافة إلى مقارنة قوَّة العوامل المؤكسدة والمُخترلة.

## حساب جهد الخلية المعياري

بمعرفة جهود الاختزال المعيارية للأقطاب المكونة للخلية الجلفانية؛ يمكن حساب

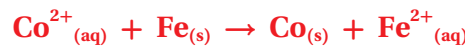
$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{(\text{cathode})}^{\circ} - E_{(\text{anode})}^{\circ}$$

جهد الخلية المعياري حسب المعادلة الآتية:  
والأمثلة الآتية توضح ذلك.



## المثال 15

أحسب جهد الخلية المعياري للخلية الجلفانية التي يحدث فيها التفاعل الآتي:



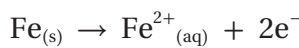
تحليل السؤال:

المعطيات: المعادلة الكلية للتفاعل.

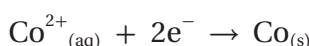
المطلوب: حساب جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

خطوات الحل:

1- أحدد نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال اعتماداً على معادلة التفاعل الكلية:



نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

2- أنقل من الجدول (2) نصفى تفاعل الاختزال، وجهود الاختزال المعيارية لنصفى التفاعل السابقين:



$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{(\text{cathode})}^{\circ} - E_{(\text{anode})}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = -0.28 - (-0.44) = +0.16 \text{ V}$$

3- أحسب جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

## المثال 16

خلية جلفانية مكونة من نصف خلية الفضة  $\text{Ag}^{+}|\text{Ag}$  ونصف خلية المغنيسيوم  $\text{Mg}^{2+}|\text{Mg}$  في الظروف المعيارية. بالرجوع إلى

جهود الاختزال المعيارية لكلٍّ منها في الجدول (2)؛ أكتب المعادلة الكلية الموزونة للتفاعل، وأحسب جهد الخلية المعياري.

تحليل السؤال:

المعطيات: تتكونُ الخلية الجلفانية من نصف خلية الفضة ونصف خلية المغنيسيوم في الظروف المعيارية.

المطلوب: حساب جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

خطوات الحل:

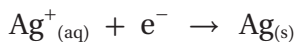
1- أكتب نصفى تفاعل الاختزال لكلٍّ من قطبي الفضة والمغنيسيوم:



2- أكتب نصفي تفاعل التأكسد والاختزال الحادثين في الخلية الجلفانية  
 الاحظ أنَّ جهدَ الاختزال المعياري للفضة أعلى منه للمغنيسيوم؛ أي أنَّ أيونات الفضة  $\text{Ag}^+$  أكثر ميلاً للاختزال من أيونات  $\text{Mg}^{2+}$ ؛ لذلك فإنَّ قطب الفضة  $\text{Ag}$  يمثل المهبط في الخلية الجلفانية، حيث تُختزل أيوناته؛ بينما يمثل قطب المغنيسيوم  $\text{Mg}$  المصعد فيها، حيث تتأكسد ذراؤه، كما في المعادلات الآتية:

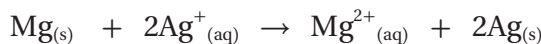


نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

للحصول على المعادلة الكلية أضربُ معادلة نصف تفاعل الاختزال في (2) كي يتساوى عددُ الإلكترونات المفقودة والمكتسبة، ثمَّ أجمعُ نصفي تفاعل التأكسد والاختزال.



3- حساب جهد الخلية المعياري  $E^\circ_{\text{cell}}$

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{(\text{cathode})} - E^\circ_{(\text{anode})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.80 - (-2.37) = +3.17 \text{ V}$$

الاحظ أنَّ جهدَ الاختزال المعياري للفضة لم يتأثر بضرب نصف تفاعل الاختزال بالمعامل (2)؛ لأنَّ جهد الاختزال يعتمد على نوع المادة وليس على كميَّتها (عدد مولاتها).

**أتحققَ:** خلية جلفانية مكونة من نصف خلية الكروم  $\text{Cr}^{3+}|\text{Cr}$ ، ونصف خلية النحاس  $\text{Cu}^{2+}|\text{Cu}$  المعياريين. بالرجوع إلى جهود الاختزال المعيارية لـ كلٌّ منها في الجدول (2)؛ أحسبُ جهدَ الخلية المعياري.

## التجربة ١

### مقارنة جهود بعض الخلايا الجلفانية

#### المواد والأدوات:

محاليل حجم كلٌّ منها (100 mL) بتركيز (1 M) من كلٌّ من المركبات الآتية: كبريتات الخارصين  $\text{ZnSO}_4$ ، نترات الرصاص  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ، نترات الألミニوم  $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ ، و (200 mL) من محلول كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4$ ؛ تركيزه (1 M)، صفيحة من كلٌّ من الخارصين، النحاس، الرصاص، الألミニوم، ورق صنفٍ، فولتميتر، أسلاك توصيل، أنبوب على شكل حرف U، محلول مشبع من كلوريد البوتاسيوم  $\text{KCl}$ ، قطن، كؤوس زجاجية سعة 100 mL عدد (4)، ماء مُقطَّر.

#### إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظاراتِ الواقية والقفازات.

#### خطوات العمل:

1- **أقيس:** أحضر كأسين زجاجيتين، وأضع 50 mL من محلول كبريتات النحاس في الكأس الأول و 50 mL من محلول كبريتات الخارصين في الثاني.



2- **أَجْرِبُ:** أَنْظِفْ صفيحي النحاس والخارصين جِيداً باستخدام ورق الصنفراة، وأغسلهما بالماء المُقْطَّر، وأتُرْكُهُما تجفّان.

3- **أَجْرِبُ:** أضْعِفْ صفيحة النحاس في الكأس الزجاجية الأولى وصفيحة الخارصين في الكأس الثانية، ثمّ أوصِلْ أسلاك التوصيل من طرف الصفيحة ومن الطرف الآخر بالفولتميتر لكلا الصفيحيتين، وألاحظُ: هل تحرّك مؤشّر الفولتميتر؟

4- **أَجْرِبُ:** أملأ الأنبوب الذي على شكل حرف U تماماً بمحلول كلوريد البوتاسيوم المشبع، وأتأكد من عدم وجود فقاعات هواء فيه، ثمّ أغلق طفيه بقليل من القطن.

5- **أُلْاحِظُ:** أقلِب الأنبوب بحيث يصل بين الكأسين (نصف خليّة النحاس ونصف خليّة الخارصين)، وألاحظ تحرّك مؤشّر الفولتميتر (إذا تحرّك المؤشّر بالاتجاه السالب أعكس الأسلاك الموصلة به)، وأسجّل قراءته في الجدول.

6- **أَجْرِبُ:** أكرّر الخطوات السابقة باستخدام أنصاف الخلايا (نحاس - رصاص)، (نحاس - ألمانيوم)، (رصاص - ألمانيوم)، وأحرص على غمس كل صفيحة في محلول مركّبها، وأحضر قنطرة الملحيّة من جديد بعد غسل الأنبوب وتجفيفه.

7- **أَنْظِمُ الْبَيَانَات.** أسجّل قيم جهود الخلايا في الجدول الآتي:

جدول البيانات

الخلية	جهد الخلية المقاس	جهد الخلية المعياري V
نحاس - خارصين		1.1
نحاس - ألمانيوم		2.0

#### التحليل والاستنتاج:

1- **أُحدّدُ** المصعد والمبهّط في كلّ خليّة جلفانية.

2- أكتب التفاعل الكلي في كلّ خليّة جلفانية.

3- **أقارنُ** بين جهود الخلايا الجلفانية التي جرى قياسها، وأفسّر الاختلاف بينها.

4- **أتوقّعُ** ترتيب الفلزّات وفق تزايد جهود احتزالها اعتماداً على قيم جهود الخلايا المقيسة.

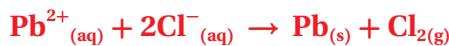
## التنبؤ بتلقائية حدوث تفاعلات التأكسد والاختزال

تفاعل بعض الفلزات مع محلول حمض الهيدروكلوريك المُخفَّف فينطلق غاز الهيدروجين؛ بينما لا يتفاعل بعضها الآخر، ومثال ذلك تفاعل النikel مع حمض الهيدروكلوريك وإطلاق غاز الهيدروجين، أمّا النحاس فلا يتفاعل، ويحل النحاس محلّ الفضة في محلول نترات الفضة؛ بينما لا تحلّ الفضة محلّه في محلول نترات النحاس. هل يمكن استخدام جهود الاختزال المعيارية في التنبؤ بتلقائية حدوث تفاعلات التأكسد والاختزال؟

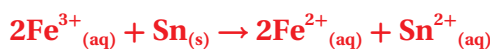
تُستخدم جهود الاختزال المعيارية للتنبؤ بتلقائية حدوث تفاعل التأكسد والاختزال؛ فـ**التلقائية التفاعل Spontaneity of Reaction** هي حدوث التفاعل دون الحاجة إلى طاقة كهربائية لإجراء التفاعل، وعند حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل؛ فإذا كان موجباً يكون التفاعل تلقائياً؛ أمّا إذا كان سالباً فيكون التفاعل غير تلقائي.

## المثال 17

أتوقع، بالاستعانة بالجدول (2)، أي تفاعلات التأكسد والاختزال الممثلة بالمعادلات الآتية يحدث بشكل تلقائي، وأفسر ذلك.

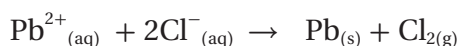


أ.



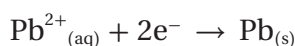
ب.

خطوات الحل:

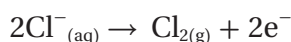


أ.

1- أكتب نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال:



نصف تفاعل الاختزال:



نصف تفاعل التأكسد:

2- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ أجد أنّ:

جهد الاختزال المعياري للرصاص

$$E^{\circ}_{\text{Pb}} = -0.13 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للكلور

$$E^{\circ}_{\text{Cl}_2} = 1.36 \text{ V}$$

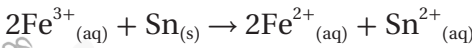
3- أحسب جهد الخلية المعياري للتفاعل، كما ورد في المعادلة:

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{cathode}} - E^{\circ}_{\text{anode}}$$

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = -0.13 - 1.36 = -1.49 \text{ V}$$

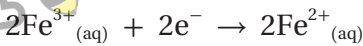
الاحظ أنّ قيمة جهد الخلية المعياري للتفاعل سالب؛ ويعني ذلك أنّ التفاعل غير تلقائي الحدوث. ويمكن التوصل إلى النتيجة السابقة نفسها عند مقارنة جهود الاختزال المعيارية لكلٍ من الرصاص والكلور؛

الاحظ أنَّ جهد الاختزال للكلور أكبر من جهد اختزال الرصاص، ومن ثم لا تتأكسد أيونات الكلوريد  $\text{Cl}^-$  ولا تُختزل أيونات الرصاص  $\text{Pb}^{2+}$ .

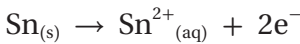


ب.

1- بالاستعانة بمعادلة الكيميائية؛ أكتب نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال:

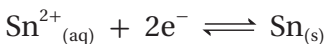


نصف تفاعل الاختزال:



نصف تفاعل التأكسد:

2- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ أختار أنصاف تفاعل الاختزال للقصدير وأيونات الحديد  $\text{Fe}^{3+}$ :



$$E^\circ_{\text{Sn}} = -0.14 \text{ V}$$



$$E^\circ_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}} = 0.77 \text{ V}$$

3- أحسب جهد الخلية المعياري  $E^\circ_{\text{cell}}$  للتفاعل:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode}} - E^\circ_{\text{anode}}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.77 - (-0.14) = +0.91 \text{ V}$$

الاحظ أنَّ جهد الخلية المعياري للتفاعل موجب؛ يعني ذلك أنَّ التفاعل تلقائي الحدوث.

## المثال ١٨

**أفسر:** يتفاعل فلز النikel  $\text{Ni}$  مع محلول حمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$ ، وينطلق غاز الهيدروجين.

خطوات الحل:

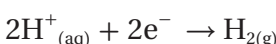
1- أكتب معادلة أيونية تمثل تفاعل فلز النikel مع حمض الهيدروكلوريك، حسب المعادلة الآتية:



2- بالاستعانة بمعادلة التفاعل السابقة؛ أكتب نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال.



نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

3- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ أجذ أنَّ:

$$E^\circ_{\text{Ni}} = -0.23 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للنيكل

$$E^\circ_{\text{H}_2} = 0.00 \text{ V}$$

وجهد الاختزال المعياري للهيدروجين

الاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري للهيدروجين أكبر من جهد الاختزال المعياري للنيكل؛ أي أنَّ أيونات الهيدروجين أكثر ميلاً لكتسِ الإلكترونات من أيونات النikel؛ لذلك تُختزل أيونات الهيدروجين وتتأكسد

ذرّات النيكل، ويكون التفاعل تلقائياً وجهد الخلية موجباً، كما يتضح عند حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode(H}_2\text{)}}^{\circ} - E_{\text{anode(Ni)}}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.00 - (-0.23) = +0.23 \text{ V}$$



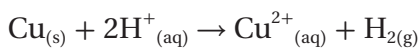
لذلك يتفاعل النيكل مع حمض الهيدروكلوريك ويتصاعد غاز الهيدروجين.

## المثال ١٩

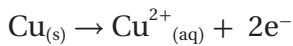
**أُفسر:** لا يتفاعل فلز النحاس **Cu** مع محلول حمض الهيدروكلوريك **HCl** المُخفَف، ولا ينطلق غاز الهيدروجين.

**خطوات الحل:**

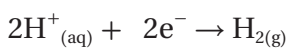
١- أفترض حدوث التفاعل، وأكتب معادلته:



٢- بالاستعانة بمعادلة التفاعل المفترض؛ أكتب نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال.



نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

٣- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ أجده أنَّ:

$$E_{\text{Cu}}^{\circ} = 0.34 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للنحاس

$$E_{\text{H}_2}^{\circ} = 0.00 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للهيدروجين

الاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري للنحاس أكبر منه للهيدروجين؛ أي أنَّ أيونات النحاس أكثر ميلاً للاختزال من أيونات الهيدروجين؛ لذلك لا يتآكسد النحاس ولا تختزل أيونات الهيدروجين.

ويمكن حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل المفترض، والتتبُّع بتلقائية حدوث التفاعل:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode(H}_2\text{)}}^{\circ} - E_{\text{anode(Cu)}}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.00 - 0.34 = -0.34 \text{ V}$$

الاحظ أنَّ جهد الخلية المعياري للتفاعل المفترض سالب؛ أي أنَّ التفاعل غير تلقائي الحدوث.

ويمكن أيضًا استخدام جهود الاختزال المعيارية للتتبُّع بإمكانية تفاعل الفلزات أو اللافلزات مع محليل الأملاح، كما في الأمثلة الآتية:

## المثال 20

هل يمكن تحريك محلول نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  بملعقة من الكروم؟

المعطيات:

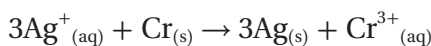
المحلول المستخدم  $\text{AgNO}_3$ , الملعقة مصنوعة من الكروم.

المطلوب:

هل يحدث تفاعلٌ بين نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  والكروم؟

الحل:

لتحريك محلول ما بملعقة معينة؛ يجب ألا يحدث تفاعلٌ بينها وبين أيونات محلول عند تحريكه بها. ولمعرفة ذلك، يفترض حدوث تفاعل وكتابته معادلته كالتالي:



لاحظ أنَّ التفاعل المتوقع هو تأكسد ذرات الكروم واختزال أيونات الفضة؛ وللحكم على إمكانية حدوث التفاعل يرجع إلى جهود الاختزال المعيارية للفضة والكروم، وهي ( $E^\circ_{\text{Cr}} = -0.73 \text{ V}$ ،  $E^\circ_{\text{Ag}} = 0.8 \text{ V}$ )؛ إذ لاحظ أنَّ جهد اختزال الفضة المعياري أعلى من جهد اختزال الكروم المعياري؛ أي أنَّ أيونات الفضة أكثرُ ميلاً للاختزال من أيونات الكروم؛ لذلك يتأكسد الكروم ويختزل أيونات الفضة؛ أي أنَّ التفاعل بينهما تلقائي.

ويمكن أيضاً حسابُ جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode(Ag)}} - E^\circ_{\text{anode(Cr)}}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.8 - (-0.73) = +1.53 \text{ V}$$

لاحظ أنَّ جهد الخلية المعياري للتفاعل موجبٌ؛ أي أنَّ التفاعل تلقائي الحدوث، ومن ثمَّ لا يمكن تحريك محلول نترات الفضة بملعقة من الكروم.

## المثال 21

هل يمكن تحضير البروم  $\text{Br}_2$  من محلول بروميد البوتاسيوم  $\text{KBr}$  باستخدام اليود  $\text{I}_2$ ؟

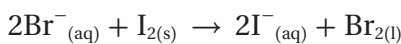
تحليل السؤال:

المعطيات: محلول المستخدم بروميد البوتاسيوم  $\text{KBr}$ ، المادة المستخدمة اليود  $\text{I}_2$ .

المطلوب: هل يحدث تفاعلٌ بين محلول بروميد البوتاسيوم  $\text{KBr}$  واليود  $\text{I}_2$  ويكون البروم  $\text{Br}_2$ ؟

الحل

كتابة معادلة التفاعل المتوقع:



لاحظ أنَّ التفاعل المتوقع هو تأكسد أيونات بروميد  $\text{Br}^-$  واختزال اليود  $\text{I}_2$ . وللحكم على إمكانية حدوث التفاعل؛ يرجع إلى جهود الاختزال المعيارية للبروم واليود: ( $E^\circ_{\text{Br}_2} = 1.07 \text{ V}$ ،  $E^\circ_{\text{I}_2} = 0.54 \text{ V}$ )؛ إذ يلاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري للبروم أعلى من جهد الاختزال المعياري لليود، ثمَّ إنَّ البروم  $\text{Br}_2$  أكثرُ ميلاً للاختزال من

اليد  $I_2$ ; لذلك لا تتأكسد أيونات البروميد  $Br^-$  ولا تختزل اليود  $I_2$ ; أي أنَّ التفاعل بينهما غير تلقائي. ويمكنُ أيضًا حسابُ جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode}(I_2)}^{\circ} - E_{\text{anode}(Br_2)}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.54 - 1.07 = -0.53 \text{ V}$$



الاحظ أنَّ جهد الخلية المعياري للتفاعل سالب؛ أي أنَّ التفاعل غير تلقائي الحدوث، وبالتالي لا يمكن تحضير البروم  $Br_2$  من محلول بروميد البوتاسيوم  $KBr$  باستخدام اليود  $I_2$ .

### الربط مع الحياة

يحدث أحياناً انتفاخ لعلب الأغذية؛ أحد أسباب حدوثه تفاعل الأغذيةُ الحامضية مع الفلز المُكوِّن للعلبة المحفوظة فيها، ويترجع عن ذلك غاز الهيدروجين؛ فيتسبب في انتفاخ العلبة، وغالباً ما تكون هذه التفاعلاتُ جزءاً منَ العوامل التي تحدِّد ملائمة صلاحية هذه المنتجات.



### أتحقق:

باستخدام جدول جهود الاختزال المعياريةُ أجيِّب عن الأسئلة الآتية:

1- أتوقع: هل يمكن حفظ محلول كبريتات الحديد II  $FeSO_4$  في وعاء من الألمنيوم Al؟ أُبرُرُ إجابتي.

2- أتوقع: هل يمكن حفظ محلول نترات المغنيسيوم  $Mg(NO_3)_2$  في وعاء من القصدير Sn؟ أُبرُرُ إجابتي.

### مقارنة قوة العوامل المؤكسدة والمختزلة

بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ يَتَضَعُ أنَّ جهود الاختزال تزداد من أعلى إلى أسفل في الجدول؛ أي يزداد ميل نصف تفاعل الاختزال للحدوث؛ ويعني ذلك أنَّ قوَّة العوامل المؤكسدة تزداد أيضاً، فيكون الفلور  $F_2$  أقوى عامل مؤكسد، بينما يكونُ أيون الليثيوم  $Li^+$  أضعفَ عامل مؤكسد، أمَّا العوامل المختزلة فإنَّ قوَّتها تقلُّ بزيادة جهد الاختزال المعياري؛ أي أنَّ الليثيوم Li يمثلُ أقوى عامل مختزل، بينما يمثلُ أيون الفلوريد  $F^-$  أضعفَ عامل مختزل. والأمثلة الآتية توَضُّح كيفية توظيف جهود الاختزال لمقارنة قوَّة العوامل المؤكسدة والمختزلة.

## المثال 22

أستعينُ بجدول جهود الاختزال المعيارية، وأرتُّب الموادَ الآتية تصاعديًّا وفقَ قوَّتها كعوامل مؤكسدة في الظروف المعيارية:

نصف تفاعل الاختزال	$E^{\circ} (\text{V})$
$Al^{3+} + 3e^- \rightleftharpoons Al$	-1.66
$Cd^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Cd$	-0.40
$Cl_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2Cl^-$	1.36
$MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightleftharpoons Mn^{2+} + 4H_2O$	1.51



الحل:

بالعودة إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ اختيارُ أنصافَ التفاعلات للمواد السابقة، وأرتُّبها وفقَ تزايد

جهود الاختزال المعيارية؛ فيكون أعلى يسار الجدول أضعف عامل مؤكسد يمتلك أقل جهد اختزال معياري؛ أي أنّ أيونات الألمنيوم  $\text{Al}^{3+}$  أضعف عامل مؤكسد، وأنّ  $\text{MnO}_4^-$  أعلى جهد اختزال معياري؛ أي أنه أقوى عامل مؤكسد. أمّا ترتيب المواد حسب قوتها كعوامل مؤكسدة فهو:



## المثال 23

استعين بجدول جهود الاختزال المعيارية، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

1- أرتّب المواد الآتية تصاعدياً وفق قوتها كعوامل مختزلة في الظروف المعيارية:



2- هل يمكن لأيونات الكوبالت  $\text{Co}^{2+}$  أكسدة أيونات اليودide  $\text{I}^-$ ? أُسرّ إجابتي.

الحل:

نصف تفاعل الاختزال	$E^\circ (\text{V})$
$\text{K}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{K}$	-2.92
$\text{Co}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Co}$	-0.28
$\text{I}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{I}^-$	0.54
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag}$	0.80

1- بالعودة إلى جدول جهود الاختزال المعيارية؛ اختيار أنصاف التفاعلات للمواد السابقة، وأرتّبها وفق تزايد جهود الاختزال المعيارية؛ فيكون أسفل يمين الجدول وهو Ag، أضعف عامل مختزل؛ أي أقلها ميلاً إلى التأكسد، ويكون أعلى يمين الجدول، وهو K، أقوى عامل مختزل؛ أي أكثرها ميلاً إلى التأكسد، ويكون ترتيب بقية العوامل المختزلة تصاعدياً كالتالي:



2- أقارن جهود الاختزال المعيارية للكوبالت واليود؛ فلاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري لليود أعلى منه للكوبالت؛ أي أنَّ اليود أكثر ميلاً للاختزال من أيونات الكوبالت؛ لذلك لا تؤكسد أيونات الكوبالت  $\text{Co}^{2+}$  أيونات اليودide  $\text{I}^-$ .

## المثال 24

ادرس جهود الاختزال المعيارية في الجدول، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

1- أحدد أقوى عامل مؤكسد.

2- أحدد أقوى عامل مختزل.

3- هل يستطيع النيكل Ni اختزال جزيئات الكلور  $\text{Cl}_2$ ? أُسرّ إجابتي.

4- هل تستطيع أيونات الكروم  $\text{Cr}^{3+}$  أكسدة الرصاص  $\text{Pb}^{2+}$ ? أُسرّ إجابتي.

الحل:

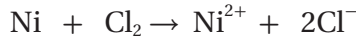
1- أحدد أقوى عامل مؤكسد: تحدث للعامل المؤكسد عملية اختزال، وأقوى عامل مؤكسد هو المادة التي لها

نصف تفاعل الاختزال	$E^\circ (\text{V})$
$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cr}$	-0.73
$\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Cl}^-$	+1.36
$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ni}$	-0.23
$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb}$	-0.13

أعلى جهد اختزال معياري، ويتحقق من الجدول أنه الكلور  $\text{Cl}_2$ ، وجهد اختزال المعياري  $E^\circ = 1.36 \text{ V}$

2- أحدد أقوى عامل مختزل: تحدث للعامل المختزل عملية تأكسد، وأقوى عامل مختزل هو المادة التي لها أقل جهد اختزال معياري، ويتحقق من الجدول أنه الكروم  $\text{Cr}$ ، وجهد اختزال المعياري  $E^\circ = -0.73 \text{ V}$

3- أقارن جهد اختزال النikel ( $-0.23 \text{ V}$ ) وجهد اختزال الكلور ( $1.36 \text{ V}$ )، فلاحظ أن جهد اختزال النikel المعياري أقل من جهد اختزال الكلور المعياري؛ لذلك يتآكسد النikel ويختزل جزيئات الكلور. ويمكن كتابة معادلة التفاعل المتوقع وحساب جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:

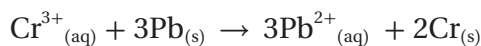


$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode}(\text{Cl}_2)} - E^\circ_{\text{anode}(\text{Ni})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 1.36 - (-0.23) = 1.59 \text{ V}$$

بما أن جهد الخلية المعياري موجب؛ فالتفاعل تلقائي.

4- أقارن جهد اختزال الرصاص ( $-0.13 \text{ V}$ ) وجهد اختزال الكروم ( $-0.73 \text{ V}$ )؛ فلاحظ أن جهد اختزال الرصاص المعياري أعلى من جهد اختزال الكروم المعياري؛ لذلك لا تستطيع أيونات الكروم  $\text{Cr}^{3+}$  أكسدة الرصاص. ويمكن كتابة معادلة التفاعل المتوقع وحساب جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:



$$E^\circ_{\text{cell}} = -0.73 - (-0.13) = -0.60 \text{ V}$$

بما أن جهد الخلية المعياري سالب؛ فالتفاعل غير تلقائي.

**تحقق:** ✓

ادرس الجدول الآتي، حيث يتضمن جهود الاختزال المعيارية لبعض المواد، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

نصف تفاعل الاختزال	$E^\circ (\text{V})$
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$	1.33
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag}$	0.80
$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Sn}$	-0.14
$\text{Au}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Au}$	1.5

**أفوك:** أرتِب الفلزات ذوات الرموز الإفتراضية  $X$  ،  $Y$  ،  $Z$  وفق قوتها كعوامل مختزلة إذا علمت أن: الفلز  $X$  يختزل أيونات  $Z^{2+}$  ولا يختزل أيونات  $Y^{2+}$ .

1- أحدد أقوى عامل مؤكسد وأقوى عامل مختزل.

2- أستنتج: أي الفلزات تخترل أيونات  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  ولا تخترل أيونات  $\text{Sn}^{2+}$ ؟

## التجربة 2

### مقارنة قوة بعض العوامل المختزلة



#### المواد والأدوات:

شريط مغنيسيوم، حبيبات نيكل، حبيبات رصاص، سمار حديد عدد 4،  $100\text{ mL}$  من محليل كل من نترات المغنيسيوم  $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$ ، نترات النيكل  $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ ، نترات الرصاص  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ، نترات الحديد  $\text{Fe}(\text{NO}_3)_2$  II كل منه بتركيز  $0.1\text{ M}$ ، أنابيب اختبار عدد (9)، مخبر مدرج عدد 4، ورق صنفه، قلم تخطيط، ورق لاصق.

#### إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع المواد الكيميائية بحذر.

#### خطوات العمل:

- أجرب:** أقيس  $12\text{ cm}$  من شريط المغنيسيوم، وأنظفه جيداً باستخدام ورق الصنفه، ثم أقسمه إلى 3 أجزاء متساوية، وأحضر 3 حبيبات نيكل و 3 حبيبات رصاص و 3 مسامير.
- أجرب:** أحضر 3 أنابيب اختبار نظيفة، وأضعها في حامل الأنابيب، وأرقمها من 1-3.
- أقيس:** استخدم المخبر المدرج، وأضع  $10\text{ mL}$  من محلول نترات المغنيسيوم في كل أنبوب اختبار.
- الاحظ:** أضع في كل أنبوب قطعة واحدة من أحد الفلزات الأربع، وأستثنى الفلز الذي يوجد محلوله في الأنابيب الثلاثة، ثم أرج كل أنبوب بلطف وأراقب الأنابيب كلها. هل حدث تفاعل؟ أسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.
- أجرب:** أكرر الخطوات 2، 3، 4 السابقة باستخدام محلول نترات النيكل، ثم محلول نترات الرصاص، ثم محلول نترات الحديد II، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.
- أنظم البيانات:** أسجل البيانات في الجدول الآتي:

العنصر	التفاعل مع محلول							
	$\text{Fe}(\text{NO}_3)_2$ محلول	$\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ محلول	$\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ محلول	$\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$ محلول				
الدليل	حدوث تفاعل	الدليل	حدوث تفاعل	الدليل	حدوث تفاعل	الدليل	حدوث تفاعل	اللمسات
								Mg

#### التحليل والاستنتاج:

- أكتب معادلة كيميائية موزونة تمثل التفاعل الحادث في كل أنبوب.
- أربط** الفلزات حسب قوتها كعوامل مختزلة.
- أفسر** ترتيب النيكل عند تفاعل المغنيسيوم مع محلول نترات النيكل  $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ .
- أفسر:** لا يتفاعل الرصاص مع محلول نترات الحديد II  $\text{Fe}(\text{NO}_3)_2$  II.

## تطبيقات عملية للخلية الجلفانية

### Applications of the Galvanic Cell

#### البطاريات

تُعدّ البطاريات من التطبيقات العملية المهمة للخلايا الجلفانية، إذ تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال تلقائية تتحول فيها الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، وتحتفل البطاريات في ما بينها في مكوناتها، ومن ثم تختلف تفاعلات التأكسد والاحتزال التي تولّد الطاقة الكهربائية فيها.

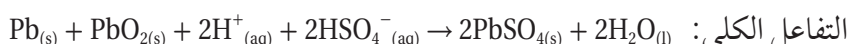
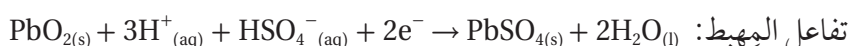
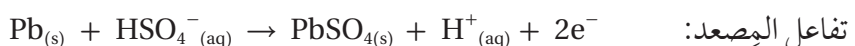


الشكل (8): أنواع مختلفة من البطاريات.

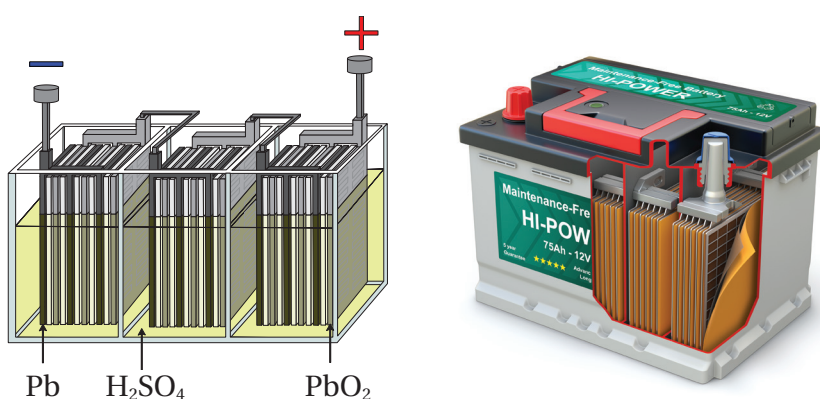
هناك أنواع مختلفة من البطاريات، منها البطاريات الأولية التي تُستخدم مرّة واحدة ولا يمكن إعادة شحنها، مثل: البطاريات الجافة، والبطاريات الجافة القلوية. ومن أنواعها أيضًا البطاريات الثانوية، وهي قابلة لإعادة الشحن، مثل: بطاريات التخزين، مثل المركم الرصاصي (بطارية الرصاص الحمضية)، وبطارية أيون الليثيوم، انظر الشكل (8).

#### بطارية الرصاص للتخزين

تُعدّ بطارية الرصاص الحمضية مثالاً على البطاريات الثانوية، أي يمكن إعادة شحنها، وتتكوّن من سُلسلة خلايا جلفانية تتكون كلّ منها من لوحة من الرصاص تمثّل فيها المصعد، وألواح من الرصاص المغلف بأكسيد الرصاص  $PbO_2$  تمثّل المهبّط. تُرتب هذه الأقطاب (الخلايا) داخل وعاء بلاستيكي مقويّ بطريقة متبدلة تفصل بينها صفائح عازلة، وتُغمر في محلول حمض الكبريتيك الذي كثافته  $1.28\text{g/cm}^3$ ، وتوصل الخلايا على التوالي، كما يوضّح الشكل (9)، أما أنصاف التفاعلات التي تحدث فيها فهي:



جهد الخلية الواحدة يساوي  $2\text{V}$  تقريباً، أي أنّ البطارية تعطي فرق جهد يساوي  $12\text{V}$ .



الشكل (9): بطارية الرصاص الحمضية.

يُلاحظ من المعادلات الكيميائية أن حمض الكبريتيك يُستهلك نتيجة استخدام البطاريه؛ فيؤدي ذلك إلى نقصان كثافته؛ لذلك يمكن مراقبة كفاءة البطاريه عن طريق قياس كثافة حمضها.

عند شحن البطارّيّة بواسطة تيار كهربائي؛ يعكسُ تفاعلُ التأكسيدِ والاختزال، ثم التفاعلُ الكُلّي في البطارّيّة، وفي السيارات تجري عملية الشحن بشكل تلقائي ومستمرًّ بواسطة مولّد التيار (الدينامو) المُتّصل بمحرك السيارة. ويتراوح عمرُ البطارّيّة من 3-5 سنوات تقريباً؛ إذ إنها تفقدُ صلاحيتَها نتيجة فقدان جزءٍ من مكوّناتها، مثل  $\text{PbSO}_4^{(s)}$  الذي يتكونُ على الأقطاب نتيجة عملية التأكسيدِ والاختزال اللتين تحدثان فيها، ونتيجة الحركة المستمرة للمركبات على الطرق التي تؤدي إلى تساقطه عن لوحة الرصاص، وعدم دخوله في التفاعل العكسي الذي يؤدي إلى إعادة شحن البطارّيّة.

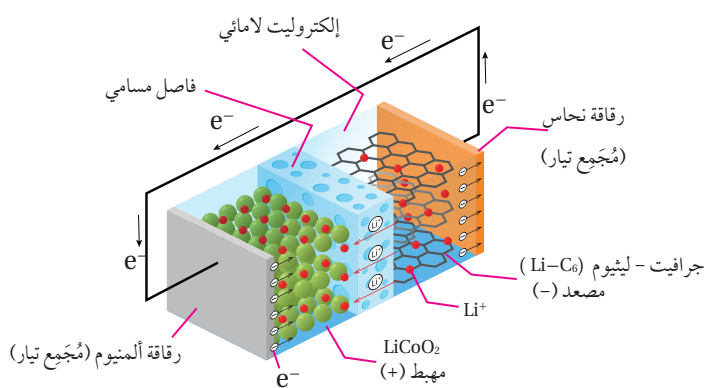
## **بطاریة أيون الليثيوم Lithium – Ion Battery**

تُعدّ بطاريّة أيون الليثيوم من أكثر أنواع البطاريات استخداماً في الوقت الحاضر، وقد استُخدمت للمرة الأولى عام 1991؛ أمّااليوم فإنها تُعدّ مصدر الطاقة الرئيس لكثير من وسائل التكنولوجيا وأدواتها في المجالات المختلفة، حيث تُستخدم في السيارات الكهربائية والحواسيب والهواتف المحمولة وعدة من الأجهزة الكهربائية الاستهلاكيّة الأخرى، أنظر الشكل (10)؛ ممّ تتكوّن بطاريّة أيون الليثيوم؟ وما التفاعلات الكيميائيّة التي تحدثُ فيها؟ وما ميزاتها؟ تتكون بطاريّة أيون الليثيوم من خلايا عدّة متصلة بعضها البعض، تكون كل منها من ثلاثة مكوّنات رئيسة، هي:

- المصعد (القطب السادس): يتكون عادةً من الجرافيت الذي يتميّز بقدرته على تخزين ذرات الليثيوم وأيوناته دون التأثير فيها.
  - المهبط (القطب الموجب): يتكون من بلورات لأكسيد عنصر انتقالي، مثل أكسيد الكوبالت IV ( $\text{CoO}_2$ ) الذي يمكنه أيضًا تخزين أيونات الليثيوم، مثل الجرافيت، أنظر الشكل (11).



الشكل (10): بطارية أيون الليثيوم.



## الشكل (11): مكونات بطّارٍة أيون الليثيوم.

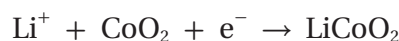
## خلايا الوقود

هي خلايا جلفنانية تنتج الطاقة الكهربائية من تفاعل الأكسجين والهيدروجين وفق المعادلة الآتية:  $2H_2 + O_2 \rightarrow 2H_2O$

وتميز عن البطاريات بأنها لا تنضب ولا تحتاج إلى شحن، وقد استخدمت هذه الخلايا في تزويد المركبات الفضائية بالطاقة، وستستخدمها المستشفيات في توليد الطاقة حال انقطاع التيار الكهربائي، وتستخدم في دول عدّة في تشغيل بعض الحافلات والسيارات.



- محلول إلكتروليتي: يتكون من محلول لامائي لأحد أملاح الليثيوم ومذيب عضوي يذوب فيه الملح، وعادةً يستخدم  $LiPF_6$  مذاباً في كربونات الإيثيلين  $CH_2CH_2CO_3$ ، وتولّد خلايا أيون الليثيوم الكهرباء من خلال تفاعل التأكسد والاختزال الآتي:



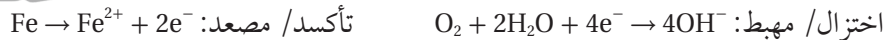
نصف تفاعل التأكسد: حيث تتأكسد ذرات الليثيوم عند المصعد متحوّلة إلى أيونات  $Li^+$ ، تنتقل عبر محلول إلكتروليتي باتجاه المهبط؛ بينما تتحرّك الإلكترونات عبر الدارة الخارجية من المصعد إلى المهبط، حيث تخترق أيونات الكوبالت من  $Co^{4+}$  في أكسيد الكوبالت  $CoO_2$  إلى  $Co^{3+}$  في  $LiCoO_2$ ؛ وهي عملية ينعكس مسارها خلال شحن البطارية، فيتآكسد  $LiCoO_2$  وتتحرّك أيونات الليثيوم  $Li^+$  عبر محلول إلكتروليتي باتجاه نصف خلية الجرافيت حيث تخترق.

تستمد بطارية أيون الليثيوم ميزاتها من أنَّ الليثيوم أقلَّ جهد اختزال معياري؛ أي أنه أقوى عامل مختزل، وكذلك فإنه أخفُّ عنصر فلزّي؛ حيث إنَّ  $6.941 \text{ g}$  منه (كتلته المولية) كافية لإنتاج 1 مول من الإلكترونات؛ أي أنَّ البطارية خفيفة الوزن، وكثافة طاقتها عالية، ويمكن إعادة شحنها مئات المرات.

## تآكل الفلزات

**Corrosion of Metals** يُعرَّف تآكل الفلزات **Corrosion of Metals** أنه تفاعلاً مع الهواء الجوي والمواد في البيئة المحيطة، فتفقد العديد من خصائصها وتتحول إلى مواد جديدة أكثر ثباتاً كيميائياً، مثل أكسيد الفلزات وهيدروكسيداتها وكربوناتاتها. ولهذه العملية أضرار اقتصادية كبيرة، فمثلاً، يتآكل الحديد بفعل الهواء الجوي الرطب، ويُنتج صدأ الحديد الصلب الهش، ويُستخدم خمس كمية الحديد المستخرج سنوياً لتعويض الخسائر الناتجة من الصدأ.

تصنع الهياكلُ الرئيسية للجسور والمباني والسيارات من الحديد؛ لذلك فإنَّ منع تآكله يُعدُّ غاية في الأهمية، يتآكل الحديد بفعل تفاعل كهروكيميائي، يحدث بوجود الأكسجين والماء معًا؛ إذ يتآكسد الحديد عند كشط سطحه إلى أيونات الحديد  $Fe^{2+}$ ؛ فيصبح هذا الجزء مصدراً الخلية، وتتحرّك الإلكترونات الناتجة



قطرة ماء

منطقة المصعد

$\text{Fe}^{2+}$

$\text{e}^-$

صدأ الحديد

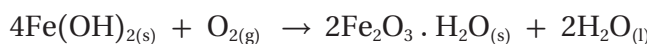
$\text{O}_2$

منطقة المهبط

الشكل (12): خلية تآكل

الحديد الخلفانية.

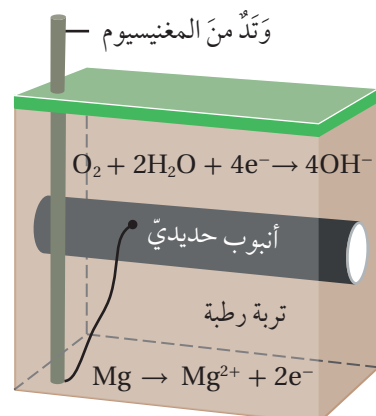
عن التآكسد من منطقة الحديد المُعَطَّاه بقطرة الماء إلى حافتها، حيث يوجد الهواء والقليل من الماء، وهناك يختَرُّ أكسجين الهواء مكوًناً أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ، وتمثل هذه المنطقة مهبط الخلية، كما يوضح الشكل (12). تتحرَّك أيونات الحديد  $\text{Fe}^{2+}$  من مركز القطرة باتجاه حافتها، وتتحرَّك أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  بالاتجاه المعاكس، وتفاعل عند التقائهما، ويُنتج هيدروكسيد الحديد  $\text{Fe(OH)}_2$ ، وسرعان ما يتآكسد مكوًناً الصدأ، حسب المعادلة الكيميائية الآتية:



وصدأ الحديد مادة صلبة هشة بنية اللون تتكون على الأشياء الحديدية وتتقشر بسهولة معرَّضة سطح الحديد أسفل منها لمزيد من التآكل.

وستعمل طائق عِدة لحماية الحديد من التآكل؛ منها طريقة **الحماية المهبطة Cathodic Protection**، حيث تُستخدم لحماية خطوط الأنابيب الحديدية المدفونة في الأرض (الغاز أو النفط) وأجسام السفن، وتعتمد هذه الطريقة على تشكيل خلية جلفارنية يكون فيها الحديد المهبط، وأحد الفلزات النشطة (مغنيسيوم، خارصين) المصعد، أما التربة الرطبة أو مياه البحر فتمثل محلول الإلكتروليتي.

فمثلاً، إذا وصلت الأنابيب الحديدية بأوتاد من المغنيسيوم؛ فسألاحظ تآكسد المغنيسيوم (المصد) وانتقال الإلكترونات عبر السلك المعزول إلى الأنوب الفولاذي (المهبط)، فتختَرُّ جزيئات الأكسجين، وبذلك يتآكسد المغنيسيوم ويحمي الحديد من التآكل أنظر الشكل (13). أما في السفن- فتوصل أقطاب من المغنيسيوم بهيكل السفينة لتجري حمايتها بالطريقة السابقة نفسها، وتسْبَدُل أقطاب المغنيسيوم المتآكلة بأخرى بشكل دوري.



الشكل (13): الحماية

المهبطة للحديد.

**أَفْخَر:** أَفْسَرَ استخدَام المغنيسيوم أو الخارصين في الحماية المهبطة للحديد.

أَتَحَقَّ:

أَفْسَر: يُعَذِّبُ تآكل الحديد خلية جلفارنية.

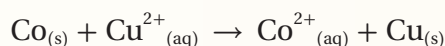
# مراجعة الدرس



1- الفكرة الرئيسية: كيف تنتج الخلية الجل伐نیة الطاقة الكهربائية؟

2- أوضح المقصود بكل من: • القنطرة الملحيّة. • جهد الاختزال المعياري.

3- خلية جل伐نیة يحدث فيها التفاعل الآتي:



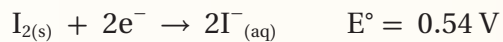
أ. أحدد فيها المصعد والمهبط.

ب. أكتب نصفي تفاعل التأكسد والاختزال.

ج. أحسب جهد الخلية المعياري، وأكتب عبيراً رمزاً للخلية الجل伐نیة.

د. ما التغيير الذي يحدث لكتلة كلا القطبين.

4- نصف التفاعل الآتي يشكّلان خلية جل伐نیة في الظروف المعيارية:



أجيب عن الأسئلة الآتية المتعلقة بهما:

أ. أكتب معادلة التفاعل الكلّي في الخلية.

ب. أحسب جهد الخلية المعياري.

ج. ما التغيير الذي يحدث لتركيز أيونات كل من  $\text{I}^-$  و  $\text{Fe}^{2+}$ ؟

5- أدرس الجدول الآتي حيث يوضّح جهد الخلية المعياري

لعدد من الخلايا الجل伐نیة المكوّنة من الفلزات ذوات الرموز

الافتراضية (A,B,C,D,E)، وجميعها تكون أيونات ثنائية موجبة،

ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

أ. أحدد الفلز الذي له أعلى جهد اختزال معياري: D أم C.

ب. أحدد أقوى عامل مؤكسد.

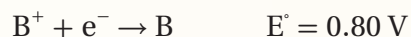
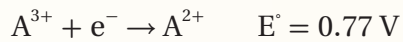
ج. أتنبأ. هل يمكن تحريك محلول نترات E بملعقة من A؟ أفسر إجابتي.

د. أحدد اتجاه حركة الإلكترونات عبر الأسلامك في الخلية الجل伐نیة المكوّنة من نصف خلية  $\text{E}^{2+}|\text{E}$  ونصف

خلية  $\text{D}^{2+}|\text{D}$ .

هـ . أحسب جهد الخلية المعياري للخلية الجل伐نیة المكوّنة من نصف خلية  $\text{C}^{2+}|\text{C}$  ونصف خلية  $\text{B}^{2+}|\text{B}$ .

6- فلزان أُعطي الرموز الافتراضية A و B، حيث أيوناتهما،  $A^{3+}$ ،  $B^+$ ، قيست جهود الاختزال المعيارية لنصفي تفاعل الاختزال المعياريين المكونين لخلية جلفانية كالآتي:



أ. أكتب معادلة كيميائية للتفاعل الكلي في الخلية الجلفانية.

ب. أحسب  $E^\circ$  للتفاعل الكلي.

ج. أحدد العامل المؤكسد والعامل المخترل في التفاعل.

7- أدرس الجدول المجاور الذي يمثل جهود الاختزال المعيارية لبعض المواد، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

أ. أحدد أقوى عامل مؤكسد وأقوى عامل مخترل.

ب. أستنتج: هل يمكن حفظ bromine في وعاء من الفضة؟ أفسر إجابتي.

ج. أقارن: ما الفلزان اللذان يكونان خليةً جلفانية لها أكبر جهد خليةً معياري؟

د. أستنتاج المادة التي تستطيع أكسدة Cd ولا تؤكسد Pb.

هـ. أحدد القطب الذي تزداد كتلته في الخلية الجلفانية (Cd-Pb).

وـ. أحدد الفلز الذي لا يحرر غاز الهيدروجين من محلول حمض HCl المُخفَّف.

زـ. في الخلية الجلفانية التي أعطيت الرمز الآتي:



إذا علمت أن جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^\circ = 1.8 \text{ V}$ ، فأجيب عن الأسئلة الآتية:

أـ. أحدد اتجاه حركة الإلكترونات عبر الأسلاك في الخلية.

بـ. أحسب جهد الاختزال المعياري لقطب السكانديوم Sc.

جـ. أكتب معادلة التفاعل الكلي في الخلية.

# خلايا التحليل الكهربائي

## Electrolytic Cells

3

الدرس



### التحليل الكهربائي Electrolysis

تُستَخدِّمُ الطاقةُ الكهربائيةُ لِإِحْدَادِ تِفَاعُلِ تَأْكِسْدٍ وَاخْتِرَالِ تِلْقَائِيِّ فِيهَا، وَيُسْتَفَادُ مِنْهَا مُصْدِرًا لِلطاقةِ فِي تِشْغِيلِ الْعَدِيدِ مِنَ الْأَجْهِزَةِ الْكَهْرِبَائِيَّةِ؛ بَيْنَمَا هُنَاكَ تِفَاعُلَاتٌ تَأْكِسْدٌ وَاخْتِرَالٌ لَا تَحْدُثُ بِشَكْلٍ تِلْقَائِيٍّ، وَيَتَطَلَّبُ حَدُوثُهَا تِرْوِيَّهَا بِطَاقَةٍ كَهْرِبَائِيَّةٍ مِنْ مُصْدِرٍ خَارِجيٍّ، عِنْدَهَا تُسَمَّى الْخَلِيلَةُ الْمُسْتَخْدِمَةُ خَلِيلًا تَحْلِيلَ كَهْرِبَائِيًّا **Electrolytic Cell**، وَتُسَمَّى عَمَلِيَّةُ تَمْرِيرِ تِيَارِ كَهْرِبَائِيٍّ فِي مَصْهُورٍ أَوْ مَحْلُولٍ مَادَّةً كَهْرِلَيَّةً؛ مَمَّا يُؤَدِّيُ إِلَى حَدُوثِ تِفَاعُلِ تَأْكِسْدٍ وَاخْتِرَالٍ، عَمَلِيَّةَ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ **Electrolysis**، وَيَكُونُ جَهْدُ هَذِهِ الْخَلِيلَةِ سَالِبًا. وَلِعَمَلِيَّةِ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ أَهمِيَّةٌ كَبِيرَةٌ؛ فَعِنْ طَرِيقِهَا تُشَحَّنُ الْبَطَارِيَّاتُ، وَتُسْتَعْمَلُ فِي اسْتِخْلَاصِ بَعْضِ الْفِلَزَاتِ النَّشِطَةِ مِنْ مَصَاهِيرِهَا، مَثَلَ الصُّودِيُّومَ وَالْأَلْمِنِيُّومَ، وَتُسْتَخَدَّمُ فِي تِنْقِيةِ الْفِلَزَاتِ وَالْطَّلَاءِ الْكَهْرِبَائِيِّ لِبَعْضِهَا، سَوَاءً لِحِمَايَتِهَا مِنَ التَّآكُلِ أَوْ لِإِسْبَابِهَا مَظَهِّرًا جَمِيلًا، كَمَا فِي الشَّكْلِ (14) إِذَا؛ مَمْ تَكُونُ خَلِيلَةُ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ؟ وَمَا آلِيَّةُ عَمَلِهَا؟ وَهُلْ تَخْلُفُ نَوَاطِعُ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ لِمَصْهُورِ الْمَادَّةِ عَنْ مَحْلُولِهَا؟ هَذَا مَا سِيَجْرِي تَعْرُفُهُ فِي هَذَا الْدَّرْسِ.

### التحليل الكهربائي لمصهور مادة كهربائية

#### Electrolysis of Molten Electrolyte

تَكُونُ خَلِيلَةُ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ مِنْ وَعَاءٍ يَحْتَوِي عَلَى مَصْهُورٍ مَادَّةً أَيُونِيَّةً، وَأَقْطَابٍ خَامِلَةٍ مِنَ الْجَرَافِيتِ أَوِ الْبَلَاتِينِ، وَبَطَارِيَّةٍ وَأَسْلَاكٍ تُوصِيلِ، حِيثُ يُوَصَّلُ أَحَدُ الْأَقْطَابِ بِقَطْبِ الْبَطَارِيَّةِ السَّالِبِ، وَيُسَمَّى الْمِهْبِطُ، بَيْنَمَا

الشكلُ (14): مَظَهِّرٌ جَمِيلٌ لِكَوْوسٍ وَأَوَانِيٍّ نَاجِمٌ عَنْ طَلَائِهَا كَهْرِبَائِيًّا.



#### الفكرة الرئيسية:

تُسْتَخدِّمُ الطَّاقَةُ الْكَهْرِبَائِيَّةُ لِإِحْدَادِ تِفَاعُلِ تَأْكِسْدٍ وَاخْتِرَالِ غَيْرِ تِلْقَائِيٍّ فِي خَلِيلَةِ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ.

#### نتائجُ التَّعْلِمِ:

- أَحَدُ مَكَوِّنَاتِ خَلِيلَةِ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ وَمِبَادِئِ عَمَلِهَا.
- أَتَبَّأَ بِنَوَاطِعِ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ لِمَصَاهِيرِ الْمَرَكَّبَاتِ الْأَيُونِيَّةِ وَمَحَالِيْهَا.
- أَجْرَى تِجَارَبَ لِلتَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ لِمَحَالِيِّ بَعْضِ الْمَرَكَّبَاتِ الْأَيُونِيَّةِ.
- أَتَوَصَّلَ إِلَى تَطَبِيقَاتِ خَلِيلَةِ التَّحْلِيلِ الْكَهْرِبَائِيِّ فِي الصَّنَاعَةِ.

#### المفاهيم والمصطلحات:

خلايا التحليل الكهربائي

Electrolytic Cells

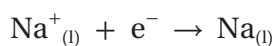
التحليل الكهربائي



يَتَّصلُ القطبُ الآخر بقطبها الموجب، وَيُسَمِّي المِصْدَعَ، كَمَا فِي الشَّكْلِ (15). يَحْتَوِي مَصْهُورُ الْمَادَةِ الْأَيُونِيَّةِ عَلَى أَيُونَاتٍ مُوجَّةٍ وَسَالِبَةٍ، وَعِنْدَ تَمْرِيرِ تِيَارٍ كَهْرَبَائِيٍّ فِيهِ تَحْرُّكٌ لِلْأَيُونَاتِ بِاتِّجَاهِ الْأَقْطَابِ الْمُخَالِفَةِ لِهَا فِي الشَّحْنَةِ؛ حِيثُ تَحْرُّكُ الْأَيُونَاتُ الْمُوجَّةُ بِاتِّجَاهِ الْقَطْبِ السَّالِبِ (الْمِهْبِطِ) وَتُخْتَرَّلُ، أَمَّا الْأَيُونَاتُ السَّالِبَةُ فَتَحْرُّكُ بِاتِّجَاهِ الْقَطْبِ الْمُوجَّهِ (الْمِصْدَعِ) وَتَأْكِسُدُ، وَمِنْ ثُمَّ فَإِنَّ التَّعَالُ الذِّي يَحْدُثُ فِي الْخَلِيلِ غَيْرِ تَلْقَائِيٍّ؛ لِذَلِكَ يَجُبُ أَنْ يَكُونَ جَهْدُ الْبَطَارِيَّةِ الْمُسْتَخْدَمَةِ لِإِحْدَاثِهِ أَكْبَرَ مِنْ جَهْدِ الْخَلِيلِ.

### التَّحْلِيلُ الْكَهْرَبَائِيُّ لِمَصْهُورِ NaCl

يَحْتَوِي مَصْهُورُ Cl على أَيُونَاتِ Na<sup>+</sup> وَCl<sup>-</sup>، كَمَا هُوَ مُوضَّعٌ فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:  $\text{NaCl}_{(l)} \rightarrow \text{Na}^{+}_{(l)} + \text{Cl}^{-}_{(l)}$ ، وَيَبْيَّنُ الشَّكْلُ (16) خَلِيلَ التَّحْلِيلِ الْكَهْرَبَائِيِّ لِمَصْهُورِ NaCl؛ حِيثُ يُلَاحِظُ أَنَّهُ عِنْدَ إِغْلَاقِ الدَّارَةِ الْكَهْرَبَائِيَّةِ وَمَرْورِ تِيَارٍ كَهْرَبَائِيٍّ عَبَرَ الْأَسْلَاكِ تَحْرُّكُ أَيُونَاتُ الصُّودِيُومِ Na<sup>+</sup> بِاتِّجَاهِ الْمِهْبِطِ، وَتَحْدُثُ لَهَا عَمَلِيَّةٌ اخْتِزَالٌ، وَتَكُونُ ذَرَّاتُ الصُّودِيُومِ، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



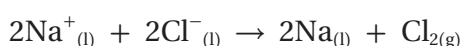
نَصْفُ تَفَاعُلِ الْاخْتِزَالِ / الْمِهْبِطِ:

أَمَّا أَيُونَاتُ الْكُلُورِيدِ Cl<sup>-</sup> فَتَحْرُّكُ بِاتِّجَاهِ الْمِصْدَعِ، حِيثُ تَأْكِسُدُ مَكْوَنَةً غَازَ الْكُلُورِ، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



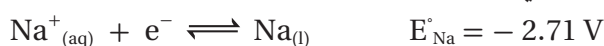
نَصْفُ تَفَاعُلِ التَّأْكِسُدِ / الْمِصْدَعِ:

وَلِإِيجادِ التَّفَاعُلِ الْكُلُولِيِّ فِي الْخَلِيلِ يُجْمَعُ نَصْفُ تَفَاعُلِ التَّأْكِسُدِ وَنَصْفُ تَفَاعُلِ الْاخْتِزَالِ بَعْدَ مَسَاوِيَّةِ عَدْدِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ الْمُفَقُودَةِ وَالْمُكَبَّسَةِ.



الْتَّفَاعُلُ الْكُلُولِيُّ:

وَيُمْكِنُ حَسَابُ جَهْدِ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ بِالرُّجُوعِ إِلَى الجَدْوَلِ (2)، وَمَعْرِفَةِ قِيمَ جَهْدِ الْاخْتِزَالِ الْمُعيَارِيِّ، كَمَا يَأْتِي:

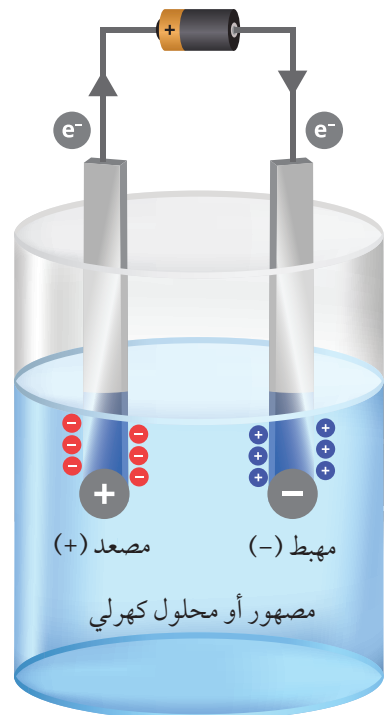


ثُمَّ أَحْسَبُ جَهْدَ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ:

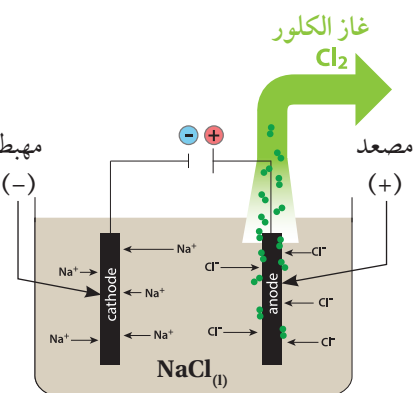
$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{Na(cathode)}} - E^{\circ}_{\text{Cl}_2(\text{anode})}$$

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = -2.71 - 1.36 = -4.07 \text{ V}$$

يُلَاحِظُ أَنَّ جَهْدَ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ لِلتَّفَاعُلِ سَالِبٌ؛ وَيَعْنِي ذَلِكَ أَنَّ التَّفَاعُلَ غَيْرِ تَلْقَائِيٍّ، وَأَنَّهُ يَحْدُثُ بِسَبِيلِ تَزوِيدِ الْخَلِيلِ بِفَرْقِ جَهْدِ كَهْرَبَائِيٍّ مِنْ الْبَطَارِيَّةِ يُزِيدُ عَلَى جَهْدِ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ؛ أَيْ أَكْبَرُ مِنْ (4.07 V). وَتُسْتَخَدُ عَمَلِيَّةُ تَحْلِيلِ مَصْهُورِ NaCl كَهْرَبَائِيًّا لِاستِخْلَاصِ الصُّودِيُومِ صَنَاعِيًّا، كَمَا تُسْتَخَلَصُ مُعْظُمُ الْفِلَزَاتِ النَّشِطةِ، مُثَلُّ الْلِّيُونِيُومِ وَالْبُوتَاسِيُومِ غَالِبًا مِنْ مَصَاهِيرِ كَلُورِيدَتِهَا بِتَحْلِيلِهَا كَهْرَبَائِيًّا.



الشَّكْلُ (15): مَكَوْنَاتُ خَلِيلِ التَّحْلِيلِ الْكَهْرَبَائِيِّ.



الشَّكْلُ (16): التَّحْلِيلُ الْكَهْرَبَائِيُّ لِمَصْهُورِ NaCl.

تحقق:

- أجب عن الأسئلة الآتية المتعلقة بالتحليل الكهربائي لمصهور  $\text{CaBr}_2$ .
- 1- أكتب نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال في خلية التحليل الكهربائي.
  - 2- أستنتاج نواتج التحليل الكهربائي للمصهور.
  - 3- أتوقع جهد البطارّية اللازم لإحداث تفاعل التحليل الكهربائي للمصهور.



## التحليل الكهربائي لمحلول مادة كهربائية

### Electrolysis of an Electrolyte Solution

يحتوي المحلول المائي للمادة الأيونية على الأيونات الموجبة والسلبية الناتجة عن تفكّكها، وعلى جزيئات الماء؛ لذلك عند التحليل الكهربائي لمحلول مائي لمركب أيوني يتحمل حدوث تأكسد للأيونات السالبة في المحلول أو لجزيئات الماء، وكذلك يتحمل أن يحدث اختزال للأيونات الموجبة أو لجزيئات الماء في المحلول؛ لذلك قد تختلف نواتج عملية التحليل الكهربائي لمصهور مركب أيوني عنها لمحلوله، فكيف نتبّع بنتائج التحليل الكهربائي لمحاليل المركبات الأيونية؟

#### التحليل الكهربائي لمحلول يوديد البوتاسيوم KI

يتفكّك يوديد البوتاسيوم في الماء، حسب المعادلة:

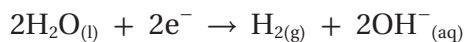


وعند تحليل محلول KI كهربائياً يُحتمل اختزال أيونات  $\text{K}^+$  أو جزيئات الماء عند المهبط.

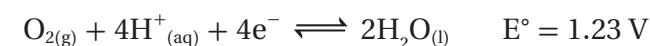
وبالرجوع إلى جهود الاختزال المعيارية لكل من البوتاسيوم والماء:



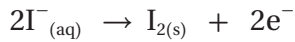
يُلاحظ أنَّ جهد اختزال الماء أعلى من جهد اختزال البوتاسيوم؛ أي أنَّ الماء أسهل اختزالاً من أيونات البوتاسيوم  $\text{K}^+$ ؛ لذلك يُختزل الماء، حسب المعادلة:



أما عند المصعد فيُحتمل تأكسد أيونات اليودide  $\text{I}^-$  أو جزيئات الماء. وبالرجوع إلى الجدول (2) وكتابة أنصاف تفاعلات الاختزال المطلوبة وجهود الاختزال المعيارية لكل منها:

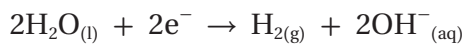


الأحظ أن التفاعل العكسي في المعادلة الأولى يمثل تأكسد الماء، ويمثل في المعادلة الثانية تأكسد أيون اليودide  $\text{I}^-$ ، وبمعرفة أنَّ جهد التأكسد المعياري  $= (-E^\circ_{\text{reduction}})$  لصف التفاعل، ومقارنة جهود التأكسد لكل منها؛ وجد أنَّ جهد تأكسد الماء يساوي (-1.23 V)، أما جهد تأكسد اليود فيساوي (0.54 V)؛ أي أنَّ جهد تأكسد اليود أعلى من جهد تأكسد الماء؛ وبالتالي فإنه أسهل تأكسداً من الماء؛ لذا تأكسد أيونات اليودide  $\text{I}^-$  ويُنتج اليود  $\text{I}_2$  عند المصعد.

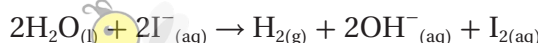


نصف تفاعل التأكسد:

أمّا التفاعل الكُلُّي؛ فهو مجموع نصفَي تفاعل التأكسد والاختزال:



نصف تفاعل الاختزال:



التفاعل الكيميائي الكُلُّي:

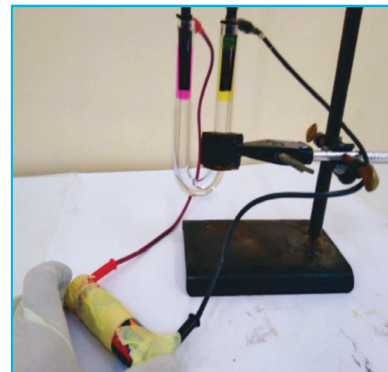
ويتفق ذلك مع النتائج العملية لتحليل محلول KI كهربائيًّا؛ إذ يُلاحظ تكون اليود عند المصعد وتصاعد غاز الهيدروجين عند الميهبط، وتكون محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH، أنظرُ الشكل (17).

ويمكُن حسابُ جهد الخلية المعياري كالتالي:

$$E^\circ_{cell} = E^\circ_{H_2O(cathode)} - E^\circ_{I_2(anode)}$$

$$E^\circ_{cell} = -0.83 - 0.54 = -1.37 \text{ V}$$

أمّا جهدُ البطارِيَّة اللازِم لإِحْدَاث التفاعل؛ فيزيد عن (1.37 V).



الشكل (17): التحليل الكهربائي لمحلول KI.

### التحليل الكهربائي لمحلول بروميد النحاس $\text{CuBr}_2$

يتفكَّك بروميد النحاس في الماء، حسَبَ المعادلة الآتية:

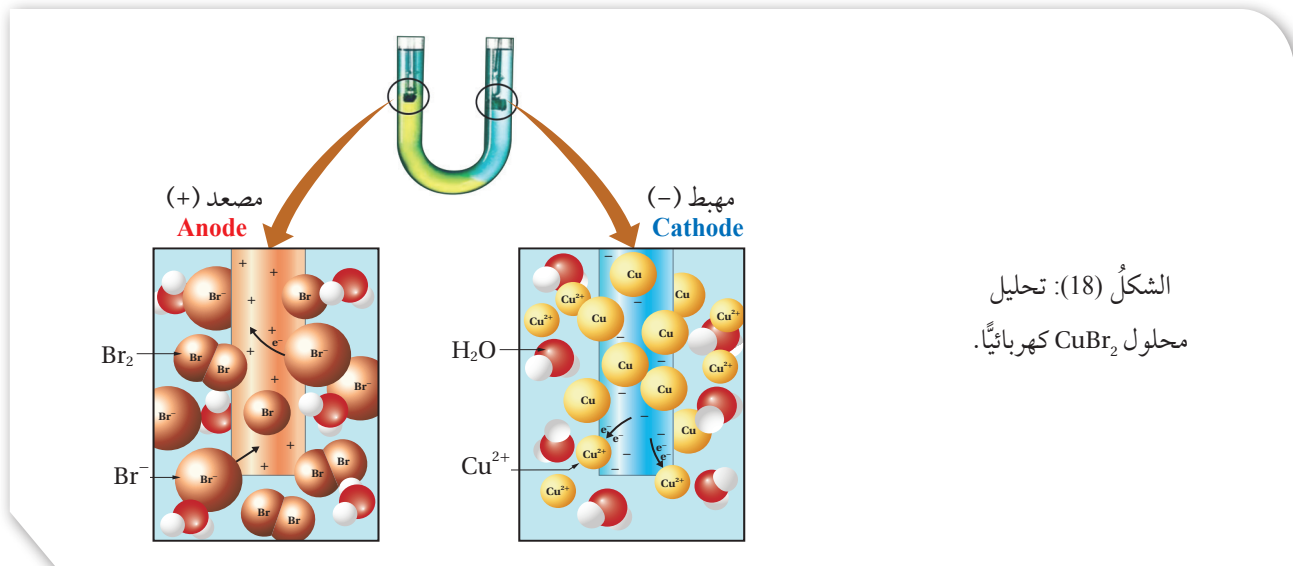


وعند تحليل محلول  $\text{CuBr}_2$  كهربائيًّا يُحتمَل اختزال أيونات  $\text{Cu}^{2+}$  أو جزيئات الماء عند الميهبط.

وبالرُّجُوع إلى جهود الاختزال المعياريَّة لـ كلٌ من النحاس والماء:



يُلاحظ أنَّ جهدَ اختزال النحاس أعلى منه للماء؛ لذلك تكونُ أيونات النحاس أسهلَ اختزالًا عند الميهبط، حيث يُلاحظ تكونُ النحاس، أنظرُ الشكل (18).



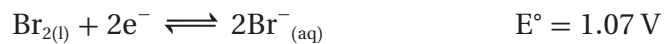
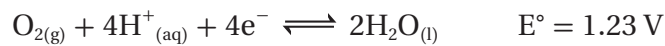
الشكل (18): تحليل محلول  $\text{CuBr}_2$  كهربائيًّا.



**أَصْمَمُ** - باستخدام  
برنامج صانع الأفلام  
(Movie Maker) - فيلماً قصيراً  
يُوَضِّحُ مفهوم عملية التحليل  
الكهربائي، وتحوّلات الطاقة  
فيها، وعلاقة تفاعلات  
التأكسد والاختزال الحادثة فيها  
بجهود الاختزال، ثمّ أشاركاً  
زملائي / زميلاً في الصفّ.

**أَفْكَرْ:** أفسر: دور كبريتات  
الصوديوم في عملية التحليل  
الكهربائي للماء.

أمّا عند المصعد فـيتحمّل تأكسد أيونات البروميد  $\text{Br}^-$  أو جزيئات الماء.  
وبالرجوع إلى جدول (2) وكتابة أنصاف تفاعلات الاختزال المطلوبة وجهد  
الاختزال المعيارية لـكل منها:



الاحظ أن التفاعل العكسي في المعادلة الأولى يمثل تأكسد الماء، ويمثل في  
الثانية تأكسد أيون البروميد  $\text{Br}^-$ ، وعند مقارنة جهد التأكسد لكل من الماء والبروم  
أجد أنّ جهد تأكسد الماء يساوي (1.23 V)، أما جهد تأكسد البروم فيساوي  
(1.07 V)، الاحظ أنّ جهد تأكسد البروم أعلى منه للماء، أي أنّ أيونات البروميد  
 $\text{Br}^-$  أسهل تأكسداً، حيث يلاحظ تكون البروم عند المصعد حسب المعادلة:



أمّا التفاعل الكلي؛ فهو مجموع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



نصف تفاعل الاختزال:  
التفاعل الكيميائي الكلي:  
ويتفق ذلك مع النواتج العملية لتحليل محلول  $\text{CuBr}_2$  كهربائياً؛ إذ يلاحظ تكون  
البروم عند المصعد وتكون النحاس عند المهبط.

ويمكن حساب جهد الخلية المعياري لتفاعل الكلي كالتالي:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{Cu(cathode)}} - E^\circ_{\text{Br}_2(\text{anode})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.34 - 1.07 = -0.73 \text{ V}$$

أي أنّ جهد البطارّية اللازم لإحداث التفاعل يزيد على (0.73 V).

### التحليل الكهربائي لمحلول كبريتات الصوديوم

تنفكّ كبريتات الصوديوم في الماء، حسب المعادلة:

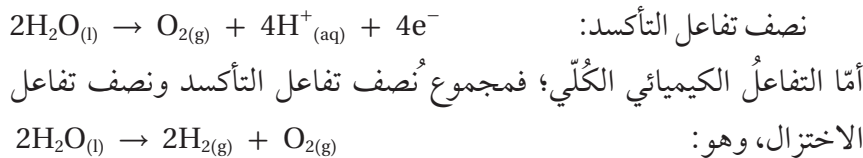


وعند تحليل محلوله كهربائياً يتحمّل اختزال أيونات الصوديوم  $\text{Na}^+$  أو جزيئات  
الماء عند المهبط.

وبالرجوع إلى جهد الاختزال المعيارية لـكل منها:



يلاحظ أنّ جهد اختزال الماء أعلى منه لأيونات الصوديوم؛ لذلك يكون أسهل  
اختزالاً عند المهبط، حيث يتكون غاز الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .  
أمّا عند المصعد، فـيتحمّل تأكسد أيونات الكبريتات  $\text{SO}_4^{2-}$  أو جزيئات الماء،  
وقد لوحظ عملياً تصاعد غاز الأكسجين عند المصعد؛ الذي يدل على تأكسد  
جزيئات الماء، حسب المعادلة:



أي أنَّ ما حدث عند تحليل محلول كبريتات الصوديوم كهربائياً هو تحليل الماء كهربائياً، حيث تأكسدت جزيئات الماء واختزلت مكونةً غازياً الأكسجين والهيدروجين. يُلاحظ من دراسة الأمثلة السابقة لتحليل محلول المركبات الأيونية كهربائياً، أنَّ الأيونات الموجبة وجزيئات الماء يُحتمل أن تختزل عند المهبط، وأنَّ الأيونات السالبة أو جزيئات الماء يُحتمل أن تتأكسد عند المصعد، وأنَّ التفاعل الذي يحدث يعتمد بشكل عام على جهود الاختزال المعيارية للكل منهما، كما أنَّ سلوك أيون معين هو نفسه خلال عملية التحليل الكهربائي دون النظر إلى مصدره، وأنَّ هناك بعض الأيونات متعددة الذرات، مثل  $(\text{NO}_3^-)$  لا تتأثر عند تحليل محلولها كهربائياً.

### التطبيقات العملية للتحليل الكهربائي Application of Electrolysis

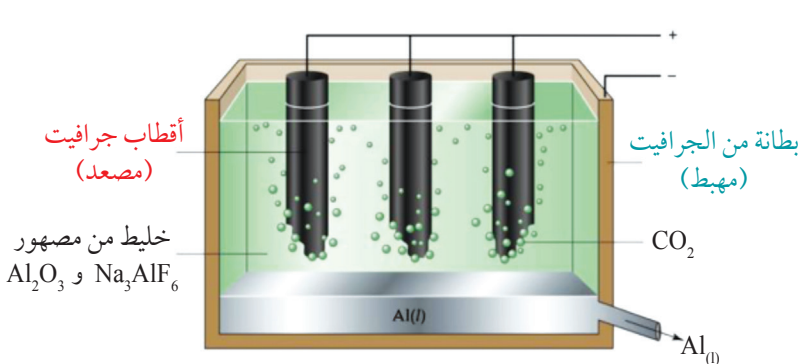
تعمل خلايا التحليل الكهربائي على تحويل الطاقة الكهربائية إلى طاقة كيميائية عن طريق استخدام تيار كهربائي يُجبر تفاعلي تأكسد واختزال غير تلقائيين على الحدوث. ولهذه الخلايا تطبيقاتٌ مهمة في الصناعة، مثل استخلاص الفلزات النشطة من مصاهير خاماتها، وتنقية الفلزات لاستخدامها في المجالات التي تحتاج إلى فلزات نقية بدرجة كبيرة، وسُتناقش أمثلةً على كل منها.

**استخلاص الألمنيوم Aluminum Extraction**

يُعدُّ الألمنيوم من أكثر الفلزات انتشاراً في القشرة الأرضية، وهو من الفلزات النشطة، ويستخلاص من خام البوكسايت  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  بطريقة هول-هيروليت، حيث يعالج الخام لتخليصه من الشوائب، ثم يُسخن لتحويله إلى أكسيد الألمنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$ ، ويزداد في مصهور الكريوليت  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$ ؛ فتنخفض درجة انصهاره نحو  $1000^\circ\text{C}$ . وسمى خلية التحليل الكهربائي لمصهور  $\text{Al}_2\text{O}_3$  خلية هول-هيروليت، وتتكون من الداخل من طبقة من الجرافيت تمثل المهبط، وسلسلةٌ من أقطاب الجرافيت تُعمَّس في المصهور تمثل المصعد، انظر الشكل (19)، وعند إجراء عملية التحليل

**أتحقق:** ✓  
أكتب تفاعلي المصعد والمهبط اللذين يحدثان عند تحليل محلول  $\text{NiBr}_2$  كهربائياً باستخدام أقطاب من الجرافيت.

**أفخر:** أُفِسِّرُ، مستعيناً بالمعادلات.  
عند تحليل محلول  $\text{CuSO}_4$  كهربائياً يتحوَّل تدريجياً إلى محلول  $\text{H}_2\text{SO}_4$ .



الشكل (19): تحليل مصهور  $\text{Al}_2\text{O}_3$  كهربائياً.

الكهربائي يحدث اختزال لآيونات الألミニوم عند المهبّط، ويتكوّن الألミニوم الذي يتجمّع أسفل الخلية، حيث يُسحب من مخرج خاص.



أمّا عند المصعد فتتأكسد آيونات الأكسجين  $\text{O}^{2-}$  مكوّنةً غاز الأكسجين، حسب المعادلة:

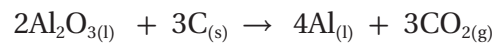


ويتفاعل الأكسجين الناتج مع أقطاب الجرافيت مكوّناً ثاني أكسيد الكربون، حسب المعادلة:



مما يؤدي إلى تأكلها، فيجري تغييرها بشكل دوري.

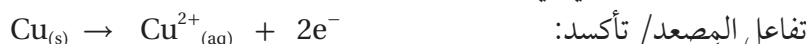
ويمكن تلخيص التفاعل الكلي الذي يحدث في الخلية، بالمعادلة الآتية:



ونظراً إلى أنَّ عملية استخلاص الألミニوم تستهلك كميات هائلة من الطاقة؛ تُقام مصانع إنتاجه قريباً من محطّات الطاقة الكهربائية لتوفير كلفة نقل الطاقة، كما يُركّز بشكل كبير على عملية إعادة تدويره؛ إذ تبلغ كمية الطاقة اللازمة لإعادة التدوير نحو 5% من الطاقة الازمة لاستخلاصه من خام البوكسيت.

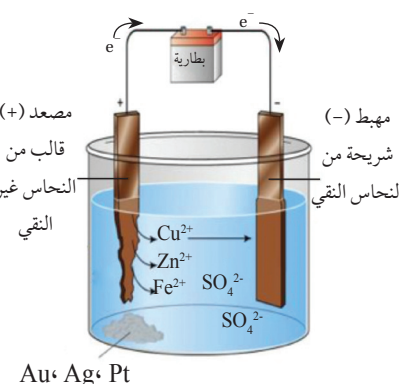
## تنقية الفلزات Purification of Metals

تحتاج بعض استخدامات الفلزات إلى أن تكون نقية تماماً. فمثلاً؛ يجب أن يكون النحاس المستخدم في التمديدات الكهربائية نقياً؛ لذا تُستخدم عملية التحليل الكهربائي في تنقية الفلزات مثل النحاس بعد عمليات استخلاصه من خاماته؛ إذ يحتوي على شوائب، مثل الخارصين، والحديد، والذهب، والفضة، والبلاتين. ولتنقيةه؛ يُشكّل النحاس غير النقى على شكل قوالب تمثل المصعد في خلية التحليل الكهربائي، ويوصل المهبّط بشريحة رقيقة من النحاس النقى، ثم يُغمران في محلول كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4$ . وعند تمرير تيار كهربائي في الخلية تحدث التفاعلات الآتية:



تتأكسد ذرات النحاس إلى أيونات  $\text{Cu}^{2+}$  وتنتقل لتخزّل وترسب على المهبّط،

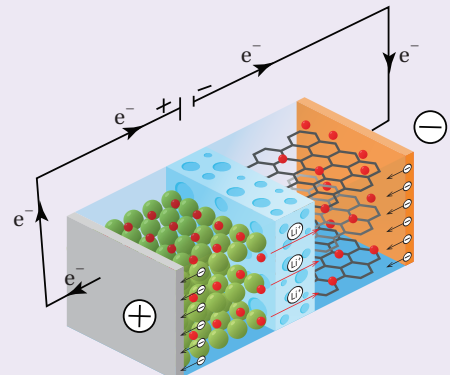
أنظر الشكل (20)، وتتأكسد ذرات الفلزات (الشوائب) التي تمتلك جهد اختزال أقل من النحاس، مثل الخارصين والحديد مكوّنةً أيونات  $\text{Zn}^{2+}$  و  $\text{Fe}^{2+}$  على الترتيب، وتبقى هذه الأيونات ذاتية في محلول، أمّا الذهب والفضة والبلاتين فإنَّ جهد اختزالها أعلى من جهد الخلية المستخدم؛ لذلك لا تتأكسد ذرّاتها، وتتجمّع في قاع الخلية، وتكون درجة نقاؤة النحاس الناتج نحو 99.9%.



الشكل (20): تنقية النحاس بالتحليل الكهربائي.

## الربط مع الحياة شحن البطارية

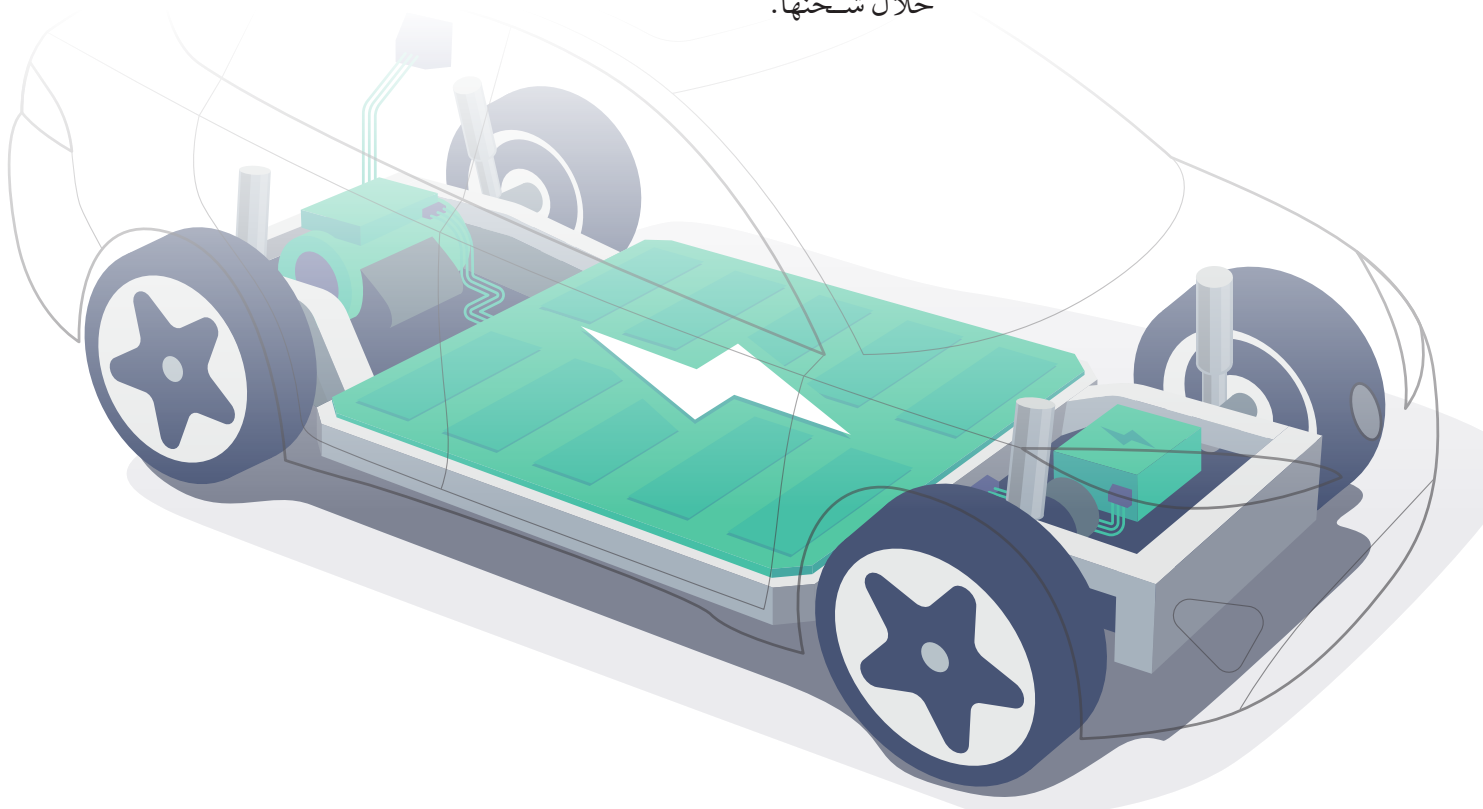
تَجْمِعُ الْبَطَارِيَّاتُ الْقَابِلَةُ لِإِعَادَةِ الشُّحْنِ بَيْنَ كِيمِيَّاءِ كُلِّ مِنَ الْخَلَايَا الْجَلْفَانِيَّةِ وَخَلَايَا التَّحْلِيلِ الْكَهْرَبَائِيِّ. فَعِنْدِ اسْتِخْدَامِ الْأَجْهِزَةِ الْمُحْتَوِيَّةِ عَلَيْهَا، مُثَلُّ الْهَاتِفِ الْخَلْوِيِّ أَوِ السَّيَّارَةِ الْكَهْرَبَائِيِّ، تُحَوَّلُ الطَّاْفَةُ الْكِيمِيَّيَّةُ إِلَى كَهْرَبَائِيَّةٍ؛ أَيْ تَعْمَلُ كَخْلِيَّةً جَلْفَانِيَّةً، أَمَّا عِنْدِ شُحْنِ الْبَطَارِيَّةِ فَإِنَّهَا تَعْمَلُ كَخْلِيَّةً تَحْلِيلِ كَهْرَبَائِيٍّ تُحَوَّلُ الطَّاْفَةَ الْكَهْرَبَائِيَّةَ الَّتِي تَزَوَّدُ بِهَا إِلَى كِيمِيَّةٍ؛ حِيثُ يَنْعَكِسُ اتِّجَاهُ حِرْكَةِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ فِيهَا، وَيَحْدُثُ التَّفَاعُلُ الْعَكْسِيُّ لِلتَّفَاعُلِ الْمُتَتَجُّحِ لِلنِّيَّارِ الْكَهْرَبَائِيِّ فِي الْبَطَارِيَّةِ.



شحن بطارية أيون الليثيوم.

### تحقق:

- 1- أُفْسَرُ: لا تُختَرِّلُ أَيُوناتُ  $\text{Fe}^{2+}$  و  $\text{Zn}^{2+}$ ، الَّتِي تَوَجَّدُ ذَرَّاتُهَا عَلَى شَكْلِ شَوَائِبٍ مَعَ النَّحْاسِ خَلَالَ عَمَلِيَّةِ تَنْقِيَتِهِ بِالتَّحْلِيلِ الْكَهْرَبَائِيِّ.
- 2- أُفْسَرُ -مَسْتَعِينًا بِمَعَادِلَاتِ كِيمِيَّيَّةٍ- اسْتِبَدَالُ أَقْطَابِ الْجَرَافِيتِ الْمُسْتَخْدَمَةِ فِي خَلِيَّةِ هُولِ - هِيرُولِيتِ بِشَكْلِ دُورِيِّ.
- 3- أَكْتُبُ مَعَادِلَةَ التَّفَاعُلِ الْكُلِّيِّ الَّذِي يَحْدُثُ فِي بَطَارِيَّةِ الرَّصَاصِ الْحِمْضِيَّةِ خَلَالَ شُحْنِهَا.

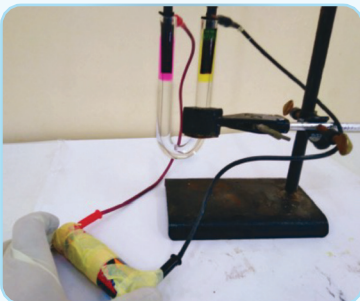


### التجربة ٣

#### التحليل الكهربائي لمحاليل بعض المركبات الأيونية

المواد والأدوات:

أنبوبان زجاجيان على شكل حرف U، أقطاب جرافيت عدد (٤)، كاشف الفينولفثالين، أسلاك توصيل، بطارية (٣ V)، عدد (٢)، حامل ومسك فلزّي، ١٠٠ mL من محلول يوديد البوتاسيوم KI؛ بتركيز ٠.٥ M، ٠.٥ M من محلول كبريتات النحاس CuSO<sub>4</sub>.



إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع المواد الكيميائية بحذر.

خطوات العمل:

- أُجَرِّب**: أثبت أنبوبًا زجاجيًّا على شكل حرف U على الحامل الفلزّي باستخدام الماسك، كما في الشكل.
- أملاً الأنوب الزجاجي بمحلول يوديد البوتاسيوم، بحيث يبقى ما يقارب ١ cm فارغاً من كل طرف، ثم أضيف إليه ٣ نقاط من كاشف الفينولفثالين.
- أُطْبِق**: أصل قطبي الجرافيت بأسلاك توصيل، ثم أضعُها في الأنوب الزجاجي، بحيث يكون كل منها في أحد طرفي الأنوب، كما في الشكل.
- الاحظ**: أصل أسلاك التوصيل بقطبي البطارية وأتركهما لمدة ١٥ min، وألاحظ التغيرات التي تحدث في محلول، ثم أفصل التيار الكهربائي، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.
- أُجَرِّب**: أكرر الخطوات من ١-٤ باستخدام محلول كبريتات النحاس، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.
- أنظم البيانات**: أسجل بياناتي في الجدول الآتي:

المهبط	المصعد		التغيير ومكان حدوثه
	تصاعد غاز	تصاعد غاز	
تصاعد غاز	تغير اللون	تغير اللون	المحلول
			KI <sub>(aq)</sub>

#### التحليل والاستنتاج:

- أصِف** التغيرات التي حدثت عند تحليل محلول كلٌ من يوديد البوتاسيوم وكبريتات النحاس كهربائياً عند كلٍ من المصعد والمهبط.
- ما نواتج تحليل كلٌ من محلول يوديد البوتاسيوم وكبريتات النحاس كهربائياً؟
- أكتب معادلة كيميائية تمثل التفاعل الذي حدث عند المصعد لكلٌ محلول.
- أكتب معادلة كيميائية تمثل التفاعل الذي حدث عند المهبّط لكلٌ محلول.
- استنتج** نواتج التحليل الكهربائي لمحلول CuI<sub>2</sub>.

# مراجعةُ الدرس



1- الفكرةُ الرئيسيَّة:

أُوضِّح مبدأ عمل خلية التحليل الكهربائي.

2- أَفْسِرُ:

أ . لا يمكن تحضير غاز الفلور بالتحليل الكهربائي لمحلول  $\text{NaF}$ .

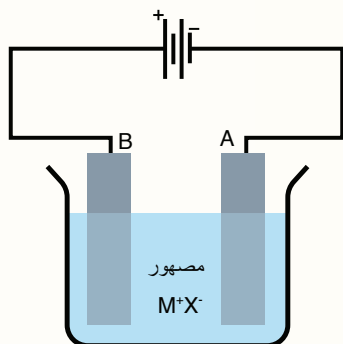
ب . تكون الْكُلْفَةِ الْاِقْتِصَادِيَّةِ لِإِعَادَةِ تدويرِ الْأَلْمِنِيُومَ أَقْلَى مِنْ كُلْفَةِ اسْتِخْرَاجِهِ مِنْ خَامِ الْبُوكَسِيتِ.

3- أتوقع: بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعياريّة؛ أتوقع نواتج التحليل الكهربائي لمحاليل الأملاح الآتية:

أ . يوديد المغنيسيوم  $\text{MgI}_2$ .

ب . نترات الرصاصاص  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ .

ج. كبريتات الكوبالت  $\text{CoSO}_4$ .



4- أدرُسُ الشَّكَلَ المُجاوِرَ، حيث يمثُلُ خلية تحليل كهربائي لمصهور المركب الأيوني  $\text{MX}$  باستخدام أقطاب من الجرافيت أعطِيَتِ الرُّموزُ  $A$  و  $B$  ، ثُمَّ أُجِبُ عنِ الأسئلةِ الآتية:

أ . أَحَدِّدُ الْمِصْعَدَ وَالْمِهْبَطَ فِيِ الْخَلِيَّةِ.

ب . أَحَدِّدُ اتجاه حركة الإلكترونات عبر الأسلاك، واتجاه حركة الأيونات الموجبة والسلبية داخل المحلول باستخدام الأسهم.

ج. أَحَدِّدُ القطب الذي تحدثُ عنده عملية التأكسد.

د . أَحَدِّدُ القطب الذي تتكونُ عنده ذرَّاتُ العنصر  $M$ .

5- عند تنقية قوالب من النikel باستخدام عملية التحليل الكهربائي:

أ . ما القطب الذي يجب أن تمثله القوالب غير النقيّة؟

ب . ما المادة المستخدمة في القطب الآخر؟

ج. أقترح محلولاً يمكن استخدامه في هذه الخلية.

# الإثراء والتلوّح

## إعادة تدوير البطاريات Recycling Batteries

تُستخدم البطاريات لتزويد أجهزة مختلفة بالطاقة؛ تشمل السيارات والهواتف وأجهزة الحاسوب وغيرها، وعندما تُنفد البطارية أو تلف ترمي (يُستغنى عنها)، ويؤدي ذلك إلى تراكم كميات كبيرة من النفايات الخطرة؛ إذ تحتوي البطاريات على مواد كيميائية سامة وفلزات ثقيلة، ينتج عن تراكمها ودفنها مخاطر بيئية؛ فقد تسبّب تلوث المياه والتربة، ومن هنا جاءت فكرة إعادة تدوير البطاريات.

تدوير البطاريات يعني معالجة نفاياتها؛ بهدف التقليل منها بوصفها نفايات صلبة، وإعادة استخدام مكوناتها مرة أخرى.

### إعادة تدوير بطارية الرصاص الحمضية

تُعدُّ بطاريات الرصاص الحمضية من أقدم أنواع البطاريات القابلة لإعادة الشحن في العالم، ولإعادة تدويرها أهمية كبيرة في صناعة الرصاص في الوقت الحاضر؛ حيث يمثل الرصاص المُعاد استخدامه نحو 47% من إجمالي الرصاص المستخدم عالمياً.

وتشمل عملية إعادة تدوير بطاريات الرصاص الحمضية المستخدمة مراحل عدّة، هي:



التجميع: يُقصد به تجميع بطاريات الرصاص المستخدمة، وغالباً ما يكون ذلك لدى باعة البطاريات، حيث تجمعها الشركات التي تُعيد تدويرها.

التكسير: تُفكك البطارية في مسأة إعادة التدوير، وتسحق مكوناتها باستخدام أدوات خاصة، فتحوّل إلى شظايا.

الفرز: تتضمّن هذه العملية فصل أجزاء بطارية الرصاص الحمضية بفرز المكونات البلاستيكية والورقية عن الرصاص والفلزات الثقيلة،

وسحب السائل الموجود فيها، يتبع ذلك سير كل مادة في رحلة تدوير خاصة بها؛ إذ تُغسل القطع البلاستيكية وتُتجفّف ثم تُرسل إلى وحدة تدوير البلاستيك، حيث تُصهر وتشكل آلياً على شكل كرات من مادة البولي بروبيلين، وستُستخدم مَرَّة أخرى لإنتاج صناديق بطاريات الرصاص الحمضية، ويمكن استخدامها في صناعة منتجات أخرى. أمّا الواح الرصاص وأكسيده ومركباه الأخرى فتصهر معاً في أفران الصهر، ثم تُصب في قوالب وتنزل الشوائب المعروفة باسم الخبث من فوق سطح مصهور الرصاص، وترى السبائك لتبرد وتصلب، ثم تُرسل إلى الشركات المصنعة للبطاريات، حيث تُستخدم في إنتاج لواح جديدة من الرصاص وأكسيده.

أمّا حمض الكربيرييك، وهو المكوّن السائل في البطارية؛ فيجري التعامل معه بطريقتين، أو لا هما: مفاعلة الحمض مع مرّكب كيميائي قاعدي؛ فيتّج الملح والماء، ثم يجري تجميع المياه الناتجة ومعالجتها ضمن مواصفات محددة والتخلص من الماء في شبكة الصرف الصحي، أمّا الطريقة الثانية؛ فيجري فيها تحويل الحمض إلى كبريتات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ، ثم استخدامه في صناعة منظفات الغسيل والزجاج والمنسوجات.

# مراجعة الوحدة



1. أُفارِنُ بينَ الخليةِ الجلْفانِيَّةِ وخليةِ التحليلِ الكهربائيِّ من حيثُ:

أ - تحولات الطاقة في كلِّ منها.

ب - شحنةُ كلِّ من المتصعد والمبهض.

ج - تلقائيةُ تفاعلِ التأكسد والاختزال.

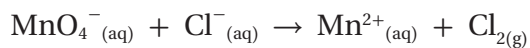
د - إشارةُ جهدِ الخليةِ المعياري ( $E_{cell}^\circ$ ).

2. أَفَسِرْ :

أ - يُخلطُ أكسيدُ الألمنيوم  $Al_2O_3$  بالكريوليت خلالَ عملية استخلاصِ الألمنيوم بطريقِ هول - هيروليت.

ب - تقدُّم بطاريةُ السيارة صلاحيتها بعد بضع سنواتٍ من استخدامها، رغمَ إمكانية إعادة شحنها نظريًا عدًّا لا نهائًّا من المرات.

3. تمثلُ المعادلةُ الكيميائيةُ الآتية تفاعلاً تأكسد واحتزال؛ أدرُسُهُ جيدًا، ثمَّ أجيِّبُ عنِ الأسئلةِ التي تليه:

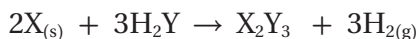


أ - أكتبُ نصفي تفاعلِ التأكسد والاحتزال.

ب - أكتبُ معادلة التفاعل الكليلي الموزونة. (في وسطِ حمضي).

ج - هل يحدثُ هذا التفاعل تلقائيًّا؟ (استعينُ بجدولِ جهودِ الاحتزالِ المعياريَّةِ).

4. أدرُسُ معادلةَ التفاعلِ الكيميائيِّ، التي تتضمَّن رموزًا افتراضيَّةً للفلز  $X$  والفلز  $Y$  وعنصر الهيدروجين، ثمَّ أجيِّبُ عنِ الأسئلةِ التي تليها:

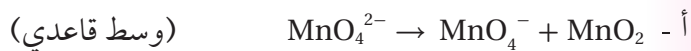


أ - أحددُ التغيير في عددِ تأكسد  $X$ .

ب - أحددُ التغيير في عددِ تأكسد  $H$ .

ج - أحَدَدُ العاملَ المؤكسد.

5. أوازنُ معادلاتِ التأكسد والاحتزالِ الآتية بطريقةِ نصفِ التفاعل، وأحدِدُ العاملَ المؤكسدِ والعاملَ المُختزلِ:



6. خليةُ جلْفانِيَّةٍ مكوَّنةٌ من نصفِ خليةِ الرصاص  $Pb|Pb^{2+}$  ونصفِ خليةِ الكروم  $Cr|Cr^{3+}$ . إذا علِمْتُ أنَّ تركيزَ أيونات  $Cr^{3+}$  يزدادُ عند تشغيلِ الخلية؛ أجيِّبُ عما يأتِي:

أ - أحَدَدُ المصعدَ والمبهضِ في الخليةِ الجلْفانِيَّةِ.

ب - أنوقيُ التغييرُ على كتلةِ قطبِ الرصاصِ معَ استمرارِ تشغيلِ الخليةِ.

ج - أكتبُ معادلةً موزونةً تمثلُ التفاعلَ الكليليَّ الذي يحدثُ في الخليةِ.

د - استعينُ بجدولِ جهودِ الاحتزالِ المعياريَّةِ في حسابِ جهدِ الخليةِ المعياريِّ ( $E_{cell}^\circ$ ).

# مراجعة الوحدة

نصف تفاعل الاختزال	E°   V
$A^{+}_{(aq)} + e^{-} \rightleftharpoons A_{(s)}$	0.80
$B^{3+}_{(aq)} + 3e^{-} \rightleftharpoons B_{(s)}$	1.66
$C^{3+}_{(aq)} + 3e^{-} \rightleftharpoons C_{(s)}$	1.5
$D^{+}_{(aq)} + e^{-} \rightleftharpoons D_{(s)}$	2.71
$M^{2+}_{(aq)} + 2e^{-} \rightleftharpoons M_{(s)}$	0.28

7. يبيّن الجدول المجاور القيمة المطلقة لجهود الاختزال المعيارية E° للعناصر (A, B, C, D, M). إذا علِمْتُ أنَّ ترتيب العناصر حسب قوَّتها بوصفها عوامل مختزلة، هو: D > B > M > A > C، وأنه عند وصل القطب M بقطب الهيدروجين المعياري تحرَّك الإلكترونات من M إلى قطب الهيدروجين؛ أجيِّب - مُستعيناً بالمعلومات السابقة - عن الأسئلة الآتية:  
أ- أكتب إشارة قيم جهود الاختزال المعيارية E° للعناصر A, B, C, D, M.

ب- أستنتاج: ما العنصر الذي يمكن استخدامه وعاء مصنوع منه لحفظ محلول يحتوي على أيونات A<sup>+</sup>؟

ج- أستنتاج: ما العامل المؤكسد الذي يؤكسد D ولا يؤكسد M؟

المعلومات	المعادلة
تفاعل تلقائي	$Ca + Cd^{2+} \rightarrow Ca^{2+} + Cd$
تفاعل غير تلقائي	$2Br^{-} + Sn^{2+} \rightarrow Br_2 + Sn$
تفاعل تلقائي	$Cd + Sn^{2+} \rightarrow Cd^{2+} + Sn$

8. أدرس المعادلات والمعلومات المبينة في الجدول، ثم أجيِّب عن الأسئلة التي تليها:  
أ- أحَدِّدُ أقوى عامل مؤكسد.

ب- أُرَتِّبُ العوامل المختزلة تصاعدياً حسب قوَّتها.

ج- أستنتاج: هل يؤكسد أيونات الكادميوم Cd<sup>2+</sup> أيونات البروم Br<sup>-</sup>؟

د- أقارن: ما العنصريان اللذان يكونان خليةً جلفانيةً لها أعلى جهد خليةً معياري؟

9. خليةٌ تحليل كهربائي تحتوي على محلول بروميد الليثيوم LiBr. بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أجيِّب عن الأسئلة الآتية:

أ- أكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند المصعد.

ب- أستنتاج: ما ناتج التحليل الكهربائي عند المهبط؟

ج- أحسب: ما مقدار جهد البطارِيَّة اللازم لإحداث عملية التحليل الكهربائي؟

10. عند استخدام آلة تصوير ذات بطَّارِيَّة قابلة لإعادة الشحن، أجيِّب عن الأسئلة الآتية:

أ. أقارن تحولات الطاقة خلال عمليتي الاستخدام والشحن.

ب. أُفَسِّر: تعمل هذه البطارِيَّة كخلية جلفانية وخلية تحليل كهربائي.

11. أدرس المعلومات الآتية المتعلقة بالفلزات ذات الرُّموز الافتراضية الآتية: Y, X, Z, B, A, C، ثم أجيِّب عن الأسئلة التي تليها:

أ- الفلز A يختزل أيونات X<sup>2+</sup> ولا يختزل أيونات Y<sup>2+</sup>.

ب- عند مفاعلة الفلزين B, X مع محلول حمض الهيدروكلوريك المخفَّف، يتفاعل X وينطلق غاز الهيدروجين، أمّا فلا يتفاعل.

ج- عند تكوين خلية جلفانية من الفلزين C وY، تحرَّك الأيونات السالبة من القنطرة الملحيَّة باتجاه نصف خلية C.

# مراجعة الوحدة



- د - يمكن استخلاص الفلز Z من محليل أملاحه باستخدام الفلز B.
- 1) تستنتج اتجاه حركة الإلكترونات في الخلية المكونة من القطبين X, C.
- 2) تستنتج القطب الذي تزداد كتلته في الخلية المكونة من القطبين A, B.
- 3) أقارن: ما القطبان اللذين يشكّلان خلية جلفانية لها أعلى جهد خلية معياري؟
- 4) أتباً: هل يمكن تحضير الفلز Z بالتحليل الكهربائي لمحلول  $ZNO_3$ ? أفسّر إجابتي.
- 5) تستنتج: هل يتفاعل الفلز A مع محلول حمض الهيدروكلوريك وينطلق غاز الهيدروجين؟ أفسّر إجابتي.
- 6) أتباً: هل يمكن تحريك محلول نترات الفلز Y( $NO_3$ )<sub>2</sub> بعلقة من الفلز B؟

12. استُخدمت أنصاف الخلايا المعيارية للفلزات ذات الرُّموز الافتراضية الآتية:

المِصْدَع	$E_{cell}^{\circ}$ V	الخلية الجلفانية
E	0.16	E-D
E	0.78	E-L
T	1.93	T-E
E	0.30	E-M
R	0.32	R-E

T, R, D, M, L، مع نصف خلية الفلز E المعيارية لتكوين خلايا جلفانية، وكانت النتائج كما في الجدول الآتي. أدرُسُهُ جيداً، ثم أجيء عن الأسئلة الآتية:

أ - أرتّب الفلزات متضمنة الفلز E حسب قوتها كعوامل مختزلة.

ب - أحسب جهد الخلية المعياري  $E_{cell}^{\circ}$  للخلية المكونة من الفلزين R, T, R.

ج - أقارن ما الفلزان اللذان يشكّلان خلية جلفانية لها أعلى جهد خلية معياري؟

د - تستنتج هل يمكن حفظ محلول أحد أملاح الفلز D في وعاء من الفلز R؟ أفسّر إجابتي.

13. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

1 . المادة التي اخترّلت في التفاعل الآتي:  $TiO_2 + 2Cl_2 + C \rightarrow TiCl_4 + CO_2$ , هي:

أ . C      ب .  $Cl_2$       ج .  $TiO_2$       د .  $TiCl_4$

2 . عدد تأكسد البورون B في المركب  $NaBH_4$  يساوي:

أ . +3      ب . +5      ج . -5      د . -3

3 . إحدى العبارات الآتية صحيحة:

أ . العامل المختزل يكتسب إلكترونات في التفاعل الكيميائي.

ب . العامل المؤكسد يفقد إلكترونات في التفاعل الكيميائي.

ج . تحتوي تفاعلات التأكسد والاختزال جميعها على عامل مؤكسد وعامل مختزل.

د . يحتوي تفاعل التأكسد والاختزال على عامل مؤكسد أو عامل مختزل.

4 . العبارة الصحيحة في معادلة التفاعل الموزونة الآتية:  $IO_3^{-} (aq) + 5I^{-} (aq) + 6H^{+} (aq) \rightarrow 3I_2 (aq) + 3H_2O (l)$  هي:

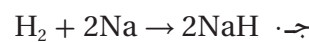
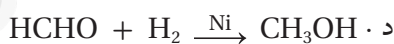
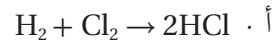
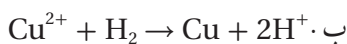
أ . عدد تأكسد اليود في  $IO_3^-$  يساوي 7.      ب . العامل المؤكسد في التفاعل هو  $I^-$ .

د . تأكسدت ذرات اليود (أو أيوناته) واخترّلت في التفاعل.

ج . يُعدُّ التفاعل تأكسداً واحتزاً ذاتياً.

# مراجعة الوحدة

5. التفاعل الذي يسلك فيه الهيدروجين كعامل مؤكسد هو:



6. مقدار التغيير في عدد تأكسد ذرة الكربون (C)، عند تحول الأيون  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  إلى جزء  $\text{CO}_2$  هي:

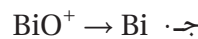
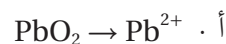
د. 4

ج. 2

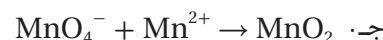
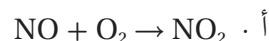
ب. 1

أ. 0

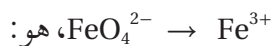
7. أحد التغيرات الآتية يحتاج إلى عامل مؤكسد:



8. أحد التفاعلات غير الموزونة الآتية يمثل تفاعلاً تأكسداً واحتزال ذاتي:



9. عدد مولات الإلكترونات اللازمة لموازنة نصف التفاعل الآتي في وسط حمضي:



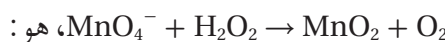
د. 1

ج. 3

ب. 4

أ. 2

10. عدد مولات أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  اللازم إضافتها إلى طرفي المعادلة لموازنة التفاعل الآتي في وسط قاعدي:



د. 20

ج. 40

ب. 60

أ. 80

11. إذا كان التفاعل الآتي يحدث في إحدى الخلايا الجلفانية  $\text{B}^{2+} + \text{A}^{2+} \rightarrow \text{A} + \text{B}$ ؛ فإن:

أ. القطب السالب هو B.

ب. كتلة القطب A تزداد.

ج. تركيز أيونات  $\text{A}^{2+}$  يزداد.

$E_{\text{cell}}^{\circ} \text{ V}$	القطب الذي يُشكّلُه الفلز X	قطب الخلية
0.78	مبهط	M-X
0.15	متصعد	X-N
0.74	متصعد	X-L

- يتضمن الجدول المجاور ثلاثة خلايا جلفانية، يُشكّلُ الفلز X أحد أقطابها مع أحد الفلزات ذات الرُّموز الافتراضية M, N, L ومعلومات عنها. أدرسه جيداً، ثم أجب عن الأسئلة 12 و 13 و 14.

12. أرتّب الفلزات X, L, N, M حسب قوتها كعوامل مختزلة:

ب.  $\text{M} > \text{X} > \text{N} > \text{L}$

أ.  $\text{X} > \text{L} > \text{N} > \text{M}$

د.  $\text{L} > \text{N} > \text{X} > \text{M}$

ج.  $\text{M} > \text{N} > \text{L} > \text{X}$

13. جهد الخلية  $M-N$  المعياري  $E_{cell}^\circ$  بالفولت يساوي:

- أ . 0.63      ب . 0.93      ج . 0.04      د . 0.59

14. الفلز الذي يمكن حفظ محلول أحد أملاحه في وعاء مصنوع من أيٌّ من الفلزات الثلاثة المتبقية هو:

- أ . X .      ب . L .      ج . N .      د . M .

15. الفلز الذي يوفر لجسر حديدي أفضل حماية مهبطية من التآكل:

- أ . Au .      ب . Sn .      ج . Mg .      د . Cu .

• أدرس الجدول المجاور، حيث يتضمن بعض أنصاف تفاعلات الاختزال المعيارية وجهودها، وأستخدمه للإجابة عن الأسئلة 16 و 17.

16. عند التحليل الكهربائي لمحلول بروميد الخارصين، فإن الناتج عند المهبط هو:

- أ . Zn .      ب .  $H_2$  .      ج .  $Br_2$  .      د .  $OH^-$

17. عند التحليل الكهربائي لمحلول يحتوي على الأيونات  $Ag^+$  ،  $Cu^{2+}$  ،  $Zn^{2+}$  ،  $Ag^+$  ،  $Zn^{2+}$  ،  $Cu^{2+}$ ؛ فإن ذراتها تبدأ بالترسب عند المهبط

حسب الترتيب الآتي:

- أ .  $Zn, Ag, Cu$  .      ب .  $Cu, Ag, Zn$  .      ج .  $Ag, Cu, Zn$  .      د .  $Ag, Zn, Cu$  .

18. عندما يعاد شحن بطارية قابلة لإعادة الشحن تعمل الخلية بصفتها خلية:

- أ . حمضية      ب . قلوية      ج . جلفانية      د . تحليل كهربائي

19. العبارات الآتية جميعها صحيحة بالنسبة إلى الخلية الجلفانية  $Ni|Ni^{2+}||Ba|Ba^{2+}|Ba$  عدا:

- أ .  $Ni^{2+}$  أقوى عامل مؤكسد      ب .  $Ba^{2+}$  أقوى عامل مخترزل      ج . تزداد كتلة القطب  $Ni$       د . تمثل نصف خلية الاختزال

20. العبارة غير الصحيحة من العبارات الآتية التي تصف ما يحدث في بطارية أيون الليثيوم خلال عملية شحن البطارئ هي:

- أ . تتأكسد أيونات الكوبالت  $Co^{3+}$  إلى  $Co^{4+}$ .      ب . يمثل أكسيد الكوبالت  $CoO_2$  قطب المهبط في أثناء الشحن.      د . تتحرّك أيونات الليثيوم  $Li^+$  باتجاه نصف خلية الجرافيت.      ج . تخترزل أيونات الليثيوم  $.Li^+$ .

## مسرد المصطلحات

- الاختزال **reduction**: كسب الإلكترونات أو نقصان عدد التأكسد.



- الأملاح **Salts**: مركبات أيونية تنتج من تفاعل محلول حمض مع محلول قاعدة.

- الأيون المشترك **Common Ion**: أيون يدخل في تركيب مادتين مختلفتين (حمض ضعيف وملحه، أو قاعدة ضعيفة وملحها).

- أيون الهيدرونيوم **Hydronium Ion**: أيون ينتج من ارتباط أيون الهيدروجين بجزيء الماء برابطة تناسقية.

- التأكسد **Oxidation**: فقد الإلكترونات أو زيادة عدد التأكسد.

- التأكسد والاختزال الذاتي **Autoxidation—Reduction Reaction**: سلوك المادة كعامل مؤكسد وعامل مخترل في التفاعل نفسه.

- تآكل الفلزات **Corrosion of Metals**: تفاعلاً مع الهواء الجوي والمواد في البيئة المحيطة؛ فتفقد العديد من خصائصها، وتتحول إلى مواد جديدة أكثر ثباتاً كيميائياً، مثل أكاسيد الفلزات، وهيدروكسيداتها، وكربوناتها.

- التأين الذاتي للماء **Autoionization of Water**: بعض جزيئات الماء تسلك كحمض، وبعضها الآخر يسلك كقاعدة في الماء النقي نفسه.

- التحليل الكهربائي **Electrolysis**: عملية تمرير تيار كهربائي في مصهور أو محلول مادةً كهربائية؛ فيسبب حدوث تفاعل تأكسد واختزال غير تلقائي.

- تفاعل التأكسد والاختزال **Redox Reaction**: تفاعل كيميائي تحدث فيه عمليتاً التأكسد والاختزال معاً.

- تلقائية التفاعل **Spontaneity of Reaction**: حدوث التفاعل، وتكون النتائج دون الحاجة إلى طاقة كهربائية لإحداثه.

- التميم **Hydrolysis**: تفاعل أيونات الملح مع الماء، وإنتاج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$ .

- ثابت تأين الحمض **(Ka) Acid Dissociation Constant**: ثابت الاتزان لتأين الحمض 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.

- جهد الاختزال المعياري **Standard Reduction potential**: مقياس لميل نصف تفاعل الاختزال للحدوث في الظروف المعيارية.

- جهد الخلية المعياري **Standard cell potential**: مقياس لقدرة الخلية على إنتاج تيار كهربائي، وهو القوة الدافعة الكهربائية المتولدة بينقطبي الخلية بسبب فرق الجهد بينهما في الظروف المعيارية، ويُقاس بالفولت.

- الحماية المهبطية **Cathodic Protection**: من طائق حماية الحديد من التآكل، تشكل فيها خلية جلفانية يكون المهبط فيها هو الحديد، والمصدع هو أحد الفلزات النشطة مثل الخارصين، أما التربة الرطبة أو مياه البحر فتمثل محلول الإلكتروليتي.

- حمض أرهيبيوس **Arrhenius Acid**: مادة تتأين في الماء، وتنتج أيون الهيدروجين ( $H^+$ ).
- الحمض المرافق **Conjugate Acid**: المادة الناتجة من استقبال القاعدة للبروتون.
- حمض برونستد - لوري **Bronsted-Lowry**: مادة يمكنها منح بروتون واحد في أثناء التفاعل (مانع للبروتون).
- حمض لويس **Lewis Acid**: مادة يمكنها استقبال زوج إلكترونات أو أكثر في التفاعل.
- خلايا التحليل الكهربائي **Electrolysis Cells**: خلية كهروكيميائية يحدث فيها تفاعل تأكسد واحتزال غير تلقائي بفعل الطاقة الكهربائية.
- الخلايا الجلفانية **Galvanic Cells**: أجهزة أو أدوات تجربة فيها تفاعلات تأكسد واحتزال تلقائية مترتبة للطاقة الكهربائية.
- الخلايا الكهروكيميائية **Electrochemical Cells**: أجهزة أو أدوات تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال مترتبة للطاقة الكهربائية أو مستهلكة لها.
- الرقم الهيدروجيني **pH**: اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدروجين  $H_3O^+$  في محلول للأساس 10.
- الرقم الهيدروكسيلي **pOH**: اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروكسيد  $OH^-$  في محلول للأساس 10.
- العامل المختزل **Reducing agent**: المادة التي تختزل مادة أخرى في التفاعل الكيميائي؛ إذ يفقد إلكترونات تكسبها المادة التي يختزلاها وتحدث له عملية تأكسد.
- العامل المؤكسد **Oxidising agent**: المادة التي توكسد مادة أخرى في التفاعل الكيميائي؛ إذ يكتسب إلكترونات من المادة التي يؤكسدها وتحدث له عملية احتزال.
- عدد التأكسد **Oxidation Number**: الشحنة الفعلية لأيون الذرة في المركبات الأيونية، أمّا في المركبات الجزئية، فيعرّف أنه الشحنة التي تكتسبها الذرة المكونة للرابطة في ما لو انتقلت إلكترونات الرابطة كلياً إلى الذرة التي لها أعلى سالبية كهربائية.
- قاعدة أرهيبيوس **Arrhenius Base**: مادة تتأين في الماء، وتنتج أيون الهيدروكسيد  $OH^-$ .
- القاعدة المرافق **Conjugate Base**: المادة الناتجة من منح الحمض للبروتون.
- قاعدة برونستد - لوري **Bronsted-Lowry**: مادة يمكنها استقبال بروتون واحد في أثناء التفاعل (مستقبل للبروتون).
- قاعدة لويس **Lewis Base**: مادة يمكنها منح زوج إلكترونات في التفاعل.
- قطب الهيدروجين المعياري **Standard Hydrogen electrode**: قطب مرجعي استخدم لقياس جهد الاختزال المعياري لأقطاب الخلايا الجلفانية في الظروف المعيارية، وهي: ضغط الغاز  $1\text{atm}$ ، ودرجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ ، وتركيز أيونات  $H^+$  يساوي  $1\text{M}$ .
- القطرة الملحيّة **Salt bridge**: أنبوب زجاجي على شكل حرف U، يحتوي على محلول مشبع لأحد الأملاح يصلُ بين نصفين

الخلية ويخافض على تعادل شحنتها الكهربائية.

- **الكاشف**: **Indicators**: هو مُوضِّع عضويّة ضعيفة أو قواعد عضويّة ضعيفة يتغيّر لونها في الحالة المتأينة عن الحالة غير المتأينة في مدّى معينٍ من الرّقم الهيدروجيني.
- **الكيمياء الكهربائية**: **Electrochemistry**: أحد فروع الكيمياء، حيث يهتم بدراسة التحوّلات بين الطاقة الكيميائية والكهربائية الناتجة عن تفاعلات التأكسد والاختزال والتطبيقات العملية المرتبطة بها.
- **مادةً أمفوتيّة أو متربّدة**: **Amphoteric Substance**: مادةً تسلّك كحمض في تفاعل وتسلّك كقاعدة في تفاعلات أخرى.
- **المحاليل المنظمة**: **Buffered Solutions**: محليل تقاوم التغيير في الرّقم الهيدروجيني pH عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إليها.
- **المعايرة**: **Titration**: الإضافة التدريجية لمحلول قاعدة معلومة التركيز إلى محلول حمض مجهول التركيز، أو محلول حمض معلوم التركيز إلى محلول قاعدة مجهول التركيز.
- **نصف الخلية**: **Half cell**: جزءٌ من الخلية الجلفانية يحدث فيها نصف تفاعل تأكسد أو نصف تفاعل اختزال.
- **نقطة التعادل**: **Neutralization point**: نقطةٌ تتعادلُ عندها تمامًا أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد كافية خلال عملية المعايرة، وتكون pH للمحلول تساوي 7.
- **نقطة التكافؤ**: **Equivalence Point**: نقطةٌ معينةٌ يصبح عندها عدد مولات أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مكافئًا لعدد مولات أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  في المحلول.
- **نقطة النهاية**: **End Point**: النقطة التي تُضافُ من المحلول القياسي إلى المحلول مجهول التركيز، ويتغيّر عندها لون الكاشف، وتحدد انتهاء عملية المعايرة.



## قائمة المراجع

### أولاً- المراجع العربية:

- إبراهيم صادق الخطيب، مصطفى تركي عبيد، **الكيمياء العامة**، دار المسيرة للنشر والتوزيع، عمان، 2004 م.
- جيمس برادي، جيرارد هيوم ستون، **الكيمياء العامة والمبادئ والبنية**، ج 1، ترجمة سليمان سعسع ومأمون الحلبي، نيويورك، جون ويلي للنشر، 1992 م.
- خليل حسام، **موسوعة الكيمياء الشاملة**، دار أسامة للنشر، ج 2009، 2 م.
- صالح محمد، صابر محمد، عثمان عثمان، **أسس ومبادئ الكيمياء**، ج 2، الدار العربية للنشر، 2000 م.
- محمد إسماعيل الدرملي، **الدليل في الكيمياء: الكيمياء العامة؛ ماهيتها، عناصرها**، دار العلم والإيمان ودار الجديد للنشر والتوزيع، 2018 م.



### ثانياً- المراجع الأجنبية:

- Brady, Russell, Holum, **Chemistry Matter and its Change**, 3rd Ed, Wiley, 2000.
- Brown, Leman, Burten, **Chemistry**, 9th Ed, Pearson Education , Inc 2003.
- Ebbing ,Gammon, **General Chemistry**, 11th Ed, Houghton Mifflin Company, 2011.
- Lawrie Rayan, **Advanced Chemistry for You**, Nelson Thornes, 2012
- Mc Murry John, **Fundamentals of Organic Chemistry** , 5th Ed Thomson Learning Inc. 2003
- McQuarrie, Donald, et al. **Colligative Properties of Solutions**" General Chemistry, Mill Valley: Library of Congress, 2011.
- Myers, Thomas, Oldham, **Chemistry**, Online Ed, Holt, Rinehart Winston, 2006.
- Raymond Change, **Chemistry**, 10th Edition, Singapore, 2010.
- Stevens Zumdal, **Chemistry**, 7th Ed, Boston, New York, 2007
- Sunley, Chris and Goodman, Sam, Collins International Cambridge IGCSE **Chemistry**, Collins, 2014.
- Wilbraham, Staley, Mtta, Waterman, 2nd Ed, Pearson Education **Chemistry**, Inc 2012
- Winter, Mark J, **Chemical Bonding**, Oxford 2017 .

