

نَهْرِ تَدْعِيلِ وَعُرْضِ الْعَادَةِ مِنْ
مَوْقِعِ أَجَابِ التَّعْلِيمِي

مَوْقِعِ أَجَابِ التَّعْلِيمِي
مِنْصَةٌ تَعْلِيمِيَّةٌ تَسَاهمُ فِي
دَلِيلِ الْمَنْهَاجِ الْدَّرَاسِيِّ لِكُلِّ
الْمَراحلِ الْدَّرَاسِيَّةِ

قررت وزارة التعليم تدريس
هذا الكتاب وطبعه على نفقتها



المملكة العربية السعودية

الكيمياء ٣

التعليم الثانوي - نظام المسارات
السنة الثالثة

قام بالتأليف والمراجعة
فريق من المتخصصين

يُوزع مجاناً ولا يَباع

طبعة 1446-1446

حـ وزارة التعليم ، 1444هـ

فهرسة مكتبة الملك فهد الوطنية أثناء النشر
وزارة التعليم

الكيمياء 3 . / وزارة التعليم . - الرياض ، 1444هـ .

ص 21، 5 × 27 سم

ردمك : 978-603-511-329-8

1 - الكيمياء - تعليم - السعودية 2 - التعليم الثانوي - السعودية -

كتب دراسية . أ. العنوان

1444/2767

ديبوى 540,712

رقم الإيداع : 1444/2767

ردمك : 978-603-511-329-8

حقوق الطبع والنشر محفوظة لوزارة التعليم

www.moe.gov.sa

مواد إثرائية وداعمة على "منصة عين الإثرائية"



ien.edu.sa

أعزاءنا المعلمين والمعلمات، والطلاب والطالبات، وأولياء الأمور، وكل مهتم بالتربيـة و التعليمـ: يسعدنا تواصلـكم؛ لتطوير الكتاب المدرسي، ومقترحـاتكم محل اهتمامـنا.



fb.ien.edu.sa



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ



المخاطر والاحتياطات اللازم مراعاتها

العلاج	الاحتياطات	الأمثلة	المخاطر	رموز السلامة
تخلص من المخلفات وفق تعليمات المعلم.	لا تتخلص من هذه المواد في المنسلاة أو في سلة المهملات.	بعض المواد الكيميائية، والمخلفات الحية.	مخلفات التجربة قد تكون ضارة بالإنسان.	 التخلص من المخلفات
أبلغ معلمك في حالة حدوث ملامسة للجسم، واغسل يديك جيداً.	تجنب ملامسة الجلد لهذه المواد، وارتد كمامه وقفازين.	البكتيريا، الفطريات، الدم، الأنسجة غير المحفوظة، المواد النباتية.	مخلفات مواد حية قد تسبب ضرراً للإنسان.	 ملوثات حيوية بيولوجية
اذهب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	استعمال قفازات واقية.	غليان السوائل، السخانات الكهربائية، الجلد الجاف، التيتروجين السائل.	الأشياء التي قد تحرق الجلد بسبب حرارتها أو ببرودتها الشديدة.	 درجة الحرارة المؤذية
اذهب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	تعامل بحكمة مع الأداة، وتابع إرشادات استعمالها.	المقصات، الشفرات، السكاكين، الأدوات المدببة، أدوات التشريح، الزجاج المكسور.	استعمال الأدوات والزجاجيات التي تجرح الجلد بسهولة.	 الأجسام الحادة
اترك المنطقة، وأخبر معلمك فوراً.	تأكد من وجود هوية جيدة، ولا تشم الأذى بشرة مباشرة، وارتد كمامه.	الأمونيا، الأستون، الكبريت الساخن، كرات العث (النفاثلين).	خطر محتمل على الجهاز التنفسى من الأذى.	 الأذى الخطير
لا تحاول إصلاح الأعطال الكهربائية، واستعن بمعلمك فوراً.	تأكد من التوصيات الكهربائية للأجهزة، بالتعاون مع معلمك.	تاريس غير صحيح، سوائل منسكبة، تفاس كهربائي، أسلاك معززة.	خطر محتمل من الصعق الكهربائية أو الحرائق.	 الكهرباء
اذهب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	ضع واقياً للغبار، وارتد قفازين، وتعامل مع المواد بحرص شديد.	حبوب الملقا، كرات العث، سلك الماعين، الياف الزجاج، برمجيات البوتاسيوم.	مواد قد تبيح الجلد أو الفشاء المخاطي للقناء التنفسية.	 المواد المهيجة
اغسل المنطقة المصابة بالماء، وأخبر معلمك بذلك.	ارتد نظارة واقية، وقفازين، والبس معطف المختبر.	المبيدات مثل فوقي أكسيد الهيدروجين والأحماض، حمض الكبريتيك، القواعد كالأمونيا وهيدروكسيد الصوديوم.	المادة الكيميائية التي قد تتفاعل مع الأنسجة والمواد الأخرى وتتلفها.	 المواد الكيميائية
اغسل يديك جيداً بعد الانتهاء من العمل، واذهب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	اتبع تعليمات معلمك.	الزبقة، العديد من المركبات الفلزية، اليود، النباتات السامة.	مواد تسبب التسمم إذا ابتلع أو استنشقت أو لمس.	 المواد السامة
أبلغ معلمك طلباً للإسعاف الأولي، واستخدم مطافة الحريق إن وجدت.	تجنب مناطق اللهب عند استخدام الكيموايات.	الكحول، الكيروسين، الأستون، برمجيات البوتاسيوم، الملابس، الشعر.	بعض الكيموايات يسهل اشتعالها باللهب، أو بالشرء، أو عند تعرضها للحرارة.	 مواد قابلة للاشتعال
أبلغ معلمك طلباً للإسعاف الأولي، واستخدم مطافة الحريق إن وجدت.	اربط الشعر إلى الخلف (للطالبات)، ولا تلبس الملابس الضفاضة، واتبع تعليمات المعلم عند إشعال اللهب أو إطفائه.	الشعر، الملابس، الورق، المواد القابلة للاشتعال.	ترك اللهب مفتوحاً يسبب الحرائق.	 اللهب المشتعل
غسل اليدين		نشاط إشعاعي	 وقاية الملابس	سلامة العين
اغسل يديك بعد كل تجربة بالماء والصابون قبل نزع النظارة الوقية.		يظهر هذا الرمز عند استعمال مواد مشعة.	يظهر هذا الرمز عندما تسبب المواد بقعأ أو حريقاً للملابس.	يجب دائمًا ارتداء نظارة واقية عند العمل في المختبر.



الإسعافات الأولية في المختبر

أخبر معلمك في الحال عن أي حوادث قد تقع، وعليك أن تكون على علم بما يلي:

- احتياطات السلامة في المختبر.
- كيف ومتى تبلغ عن حادث، أو إصابة أو جرح، أو مادة مسكونة.
- مكان صندوق الإسعافات الأولية ومستلزماتها، وموقع كل من أجهزة إنذار الحريق والهاتف ومكتب الممرض في المدرسة.

الموقف	الاستجابة الآمنة
الحرق	يسكب عليها الماء البارد بغزارة .
الجرح والكدمات	اتباع التعليمات والإرشادات الموجودة في صندوق الإسعافات الأولية.
الصدمات الكهربائية	ترويد الشخص بالهواء المنعش، وتمديد الشخص المصاب في وضع يكون فيه الرأس منخفضاً عن باقي الجسم، وإجراء عملية التنفس الاصطناعي إذا كان ضرورياً.
الإغماء أو الانهيار	ارجع إلى الاستجابة في موقف الصدمة الكهربائية.
الحريق	إغفال جميع مصادر اللهب وإغلاق صنابير الغاز، ولف المصاب ببطانية الحريق، استعمال طفمية الحريق لإخماد النار. لا يجب استخدام الماء لإطفاء الحريق؛ لأن الماء يتفاعل مع المواد المحترقة، مما يتسبب في ازدياد الحريق.
مادة مجهولة في العين	غسل العين بالماء النظيف.
التسمم	معرفة العامل المسبب للتسمم، وإبلاغ المعلم للقيام باللازم.
النزف الشديد	الضغط على الجرح لوقف النزيف، وطلب المساعدة الطبية في الحال.
المواد المسكونة	غسل المنطقة المصابة بكمية كبيرة من الماء.



المقدمة

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الحمد لله رب العالمين، والصلوة والسلام على أشرف الأنبياء والمرسلين، وعلى آله وصحبه
أجمعين، وبعد:

يأتي اهتمام المملكة بتطوير المناهج الدراسية وتحديثها من منطلق أحد التزامات رؤية
المملكة العربية السعودية (2030) وهو: "إعداد مناهج تعليمية متطورة تركز على الممارسات
الأساسية بالإضافة إلى تطوير المواهب وبناء الشخصية"، وذلك من منطلق تطوير التعليم وتحسين
مخرجاته ومواكبة التطورات العالمية على مختلف الصعد.

ويأتي كتاب الكيمياء 3 لنظام المسارات السنة الثالثة في التعليم الثانوي داعماً لرؤية المملكة
العربية السعودية (2030) نحو الاستثمار في التعليم "عبر ضمان حصول كل طالب على فرص
التعليم الجيد وفق خيارات متنوعة"، بحيث يكون الطالب فيها هو محور العملية التعليمية.
والكيمياء فرع من العلوم الطبيعية يتعامل مع بنية المادة ومكوناتها وخصائصها النشطة. ولأن
المادة هي كل شيء يشغل حيزاً في الفراغ وله كتلة، إذن فالكيمياء تهتم بدراسة كل شيء يحيط بنا،
ومن ذلك السوائل التي نشربها، والغازات التي نتنفسها، والمواد التي يتكون منها جهازنا الخلوي،
وطبيعة الأرض تحت أقدامنا. كما تهتم بدراسة جميع التغيرات والتحولات التي تطرأ على المادة.
فالنفط الخام يحول إلى منتجات نفطية قابلة للاستخدام بطرق كيميائية، وكذلك تحويل بعض
المنتجات النفطية إلى مواد بلاستيكية. والمواد الخام المعدنية يستخلص منها الفلزات التي
تستخدم في العديد من الصناعات الدقيقة، وفي صناعة السيارات والطائرات. والأدوية المختلفة
تستخلص من مصادر طبيعية ثم تفصل وتركب في مختبرات كيميائية. ويتم في هذه المختبرات
تعديل مواصفات هذه الأدوية لتتوافق مع المواصفات الصيدلانية، وتلبي متطلبات الطب الحديث.
وقد تم بناء محتوى كتاب الطالب بطريقة تتيح ممارسة العلم كما يمارسه العلماء، وجاء تنظيم
المحتوى بأسلوب مشوق يعكس الفلسفة التي بنيت عليها سلسلة مناهج العلوم من حيث إتاحة
الفرص المتعددة للطالب لممارسة الاستقصاء العلمي بمستوياته المختلفة، المبني والموجه
والمفتوح. فقبل البدء في دراسة محتوى كل فصل من فصول الكتاب، يقوم الطالب بالاطلاع على
الفكرة العامة للفصل التي تقدم صورة شاملة عن محتواه. ثم يقوم بتنفيذ أحد أشكال الاستقصاء
المبني تحت عنوان التجربة الاستهلالية التي تساعده أيضاً على تكوين النظرة الشاملة عن محتوى
الفصل. وتتيح التجربة الاستهلالية في نهايتها ممارسة شكل آخر من أشكال الاستقصاء الموجه
من خلال سؤال الاستقصاء المطروح. وتتضمن النشاطات التمهيدية للفصل إعداد مطوية
تساعد على تلخيص أبرز الأفكار والمفاهيم التي سيتناولها الفصل. وهناك أشكال أخرى من



النشاطات الاستقصائية الأخرى التي يمكن تفيذها من خلال دراسة المحتوى، ومنها مختبرات تحليل البيانات، أو حل المشكلات، أو التجارب العملية السريعة، أو مختبر الكيمياء في نهاية كل فصل، الذي يتضمن استقصاءً مفتوحاً في نهايته، بما يعزز أيضاً مبدأ رؤية (2030) "نعمل لنعمل".

وعندما تبدأ دراسة المحتوى تجد في كل قسم ربطاً بين المفردات السابقة والمفردات الجديدة، وفكرة رئيسة خاصة بكل قسم ترتبط مع الفكرة العامة للفصل. وستجد أدوات أخرى تساعدك على فهم المحتوى، منها ربط المحتوى مع واقع الحياة، أو مع العلوم الأخرى، وشرحًا وتفسيرًا للمفردات الجديدة التي تظهر مظللة باللون الأصفر، وتجد أيضًا أمثلة محلولة يليها مسائل تدريبية تعمق معرفتك وخبراتك في فهم محتوى الفصل. وتضمن كل قسم مجموعة من الصور والأشكال والرسوم التوضيحية بدرجة عالية الوضوح تعزز فهمك للمحتوى. وتجد أيضًا مجموعة من الشرح والتفسيرات في هوامش الكتاب، ومنها ما يتعلق بالربط بمحاور رؤية (2030) وأهدافها الاستراتيجية، وبالمهن أو التمييز بين الاستعمال العلمي والاستعمال الشائع لبعض المفردات، أو إرشادات للتعامل مع المطوية التي تعدها في بداية كل فصل.

وقد وظفت أدوات التقويم الواقعي في مستويات التقويم بأنواعه الثلاثة، التمهيدي والتكتوني والختامي؛ إذ يمكن توظيف الصورة الافتتاحية في كل فصل بوصفها تقويمًا تمهدياً للتعرف ما يعرفه الطالب عن موضوع الفصل، أو من خلال مناقشة الأسئلة المطروحة في التجربة الاستهلالية.

ومع التقدم في دراسة كل جزء من المحتوى تجد سؤالاً تحت عنوان «ماذا قرأت؟»، وتجد تقويمًا خاصًا بكل قسم من أقسام الفصل يتضمن أفكار المحتوى، وأسئلة تعزز فهمك لما تعلمت وما ترغب في تعلمه في الأقسام اللاحقة. وفي نهاية الفصل تجد دليلاً لمراجعة الفصل يتضمن تذكيراً بالفكرة العامة والأفكار الرئيسة والمفردات الخاصة بأقسام الفصل، وخلاصة بالأفكار الرئيسة التي وردت في كل قسم. ثم تجد تقويمًا للفصل في صورة أسئلة متنوعة تهدف إلى إتقان المفاهيم، وحل المسائل، وأسئلة خاصة بالتفكير الناقد، والمراجعة العامة، والمراجعة التراكمية، ومسائل تحدّ، وتقويمًا إضافياً يتضمن تقويم مهارات الكتابة في الكيمياء، وأسئلة خاصة بالمستندات تتعلق بنتائج بعض التقارير أو البحوث العلمية. وفي نهاية كل فصل تجد اختباراً مقتناً يهدف إلى تقويم فهمك للموضوعات التي قمت بتعلمها سابقاً.

والله نسأل أن يحقق الكتاب الأهداف المرجوة منه، وأن يوفق الجميع لما فيه خير الوطن وتقديمه وازدهاره.

قائمة المحتويات

دليل الطالب

كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟ 9

الفصل 4

الكيمياء الكهربائية 132
4-1 الخلايا الجلفانية 134
4-2 البطاريات 144
4-3 التحليل الكهربائي 154
كيف تعمل الأشياء؟ منظم ضربات القلب 159

الملاحق

المصطلحات 170
الجدول الدوري 176

الفصل 1

المخاليط والمحاليل 12
1-1 أنواع المخاليط 14
1-2 تركيز محلول 19
1-3 العوامل المؤثرة في الذوبان 29
1-4 الخواص الجامعية للمحاليل 38
في الميدان: مهن: كيميائي البيئة 45

الفصل 2

الأحماض والقواعد 54
2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد 56
2-2 قوة الأحماض والقواعد 66
2-3 أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني 72
2-4 التعادل 81
الكيمياء من واقع الحياة: تفاعلات الأحماض والقواعد وعملية الخبز 91

الفصل 3

تفاعلات الأكسدة والاختزال 102
3-1 الأكسدة والاختزال 104
3-2 وزن معادلات الأكسدة والاختزال 113
في الميدان: المهنة: محقق البحث الجنائي 121



كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

هذا الكتاب ليس كتاباً أدبياً أو رواية خيالية، بل يصف ظواهر ونظريات وقوانين وحقائق علمية، ويربطها بحياة الناس، وتطبيقات تقنية؛ لذا فأنت تقرؤه طلباً للعلم والمعلومات. وفيما يلي بعض الأفكار والإرشادات التي تساعدك على قراءته:

المحتويات والمحايل
Mixtures and Solutions

الفكرة العامة معظم السوائل والغازات والماء الصالحة التي تكون عالياً مخلطة.

1-1 أنواع المخلطات المخلطات إما منتجة أو غير منتجة.

الفكرة الرئيسية تركيز المحلول يعكس التغيير عن التركيز بدلاً عنه النسبة المئوية أو المولات.

1-3 العوامل المؤثرة في التذوب العوامل المؤثرة في التذوب.

الفكرة الرئيسية يتأثر تذوب المحلول بعوامل منها الحرارة والضغط والقضية.

1-4 الخصائص الجماعة للمخلطات الخصائص الجماعة للمخلطات تختلف المخصوصات الجماعة على عدد جسيمات الماء في المحلول.

دقة حقائق كيميائية

- يتبع حوالي 42.3% من الموارد سنوياً عن إعادة التدوير.
- الخديد هو المكون الأساسي للفرنادن لكن يمكن إضافة عناصر - منها الكالسيوم والمنجنيز والكلوريد والفلاتيدوم والستجيتون - بحسب المواصفات الفطورية.
- يسخدم الألباستر في صناعة المخلطات الأساسية ومدادات التقويم، وجعلها تتحمل العوامل البيئية العادمة.
- يتبع نحو 6 بلايين متراً مكعب من المخلطات الأساسية سنوياً، أي ما يعادل 1 متراً مكعب لكل شخص سنوياً.

12

يبدأ كل فصل بتجربة استهلالية تقدم المادة التي يتناولها. نفذ التجربة **الاستهلالية**، لتكشف المفاهيم التي سيتناولها الفصل.

لتتحقق على رؤية عامة عن الفصل

- اقرأ عنوان الفصل للتعرف موضوعاته.
- تصفح الصور والرسوم والتعليقات والجدوال.
- ابحث عن المفردات البارزة والمظللة باللون الأصفر.
- أعمل مخططاً للفصل باستخدام العناوين الرئيسية والعناوين الفرعية.

قبل أن تقرأ

اقرأ كلاً من **الفكرة العامة** و **الفكرة الرئيسية** والتتجربة **الاستهلالية**؛ فهي تزودك بنظرة عامة تمهدية لهذا الفصل.

لكل فصل **فكرة عامة** تقدم صورة شاملة عنه. ولكل قسم من أقسام الفصل **فكرة رئيسية** تدعم فكرته العامة.

نشاطات تمهدية

تجربة استهلالية

كيف تغير الطاقة عند تكوين المخللات؟ تغير الطاقة عند تكوين المخلسول نتيجة تأشير قرنين: قوى التجاذب بين الجسيمات الذاتية في المخلول، وقوى التجاذب بين جسيمات المذاب والمذيب معاً، كيف يمكن ملاحظة هذا التغير؟



خطوات العمل

- املاً بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
- زن 6 g من كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، ثم ضعها في كأس سعتها 100 mL.

3. قس 30 mL من الماء بمخارق درجة سمعته، 50 mL، ثم أخف الماء إلى NH_4Cl في الكأس، وحرك المخلول بتسخير.

4. تحبس أسفل الكأس من الخارج، وسجل ملاحظاتك.

- ركز المخطوات 4-2 مستخدماً كلوريد الكالسيوم CaCl_2 بدلاً من NH_4Cl .
- تخلص من المخللات بسكها في المغسلة.

التحليل

- قارن أي العلبتين السابقتين كانت طاردة للحرارة، وأيها كانت ماءً؟
- استنتج اكتب أصلع من واقع حياتك على عمليات ذوبان طاردة للحرارة، وأخرى ماءً.

استقصاء إذا أردت زيادة التغيير في درجة الحرارة، فعليها يجب إضافتها بكمية أكبر: المذاب أم المذيب؟ قس إجابتك.

كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

بعدما قرأت

اقرأ الخلاصة، وأجب عن الأسئلة لتقويم مدى فهمك لما درسته.

التقدير 1-1

- القدرة** **الرئيسة** صفت خصائص المحلول مستخدماً ماء البحر كمثال.
- يمكن تمييز مكونات المحلول غير المحسنة.
 - هناك نوعان من المحاليل غير المحسنة، هما العلق والغروي.
 - فيس مستخدماً تأثير تندال، لماذا تكون قيادة السيارات خلال أجواء الضباب باستخدام الآسوار العالية أصعب منقيادة باستخدام الأنوار المنخفضة؟
 - اذكر أنواع المخالط للمحاليل الغروية.
 - فس لماذا تقيي جسيمات المذاب في المحلول الغروي متشرة فيه؟
 - لخص ما الذي يسبب الحركة البراونية؟
 - قانون كون جدولًا تقارن فيه بين خصائص المحلول العلقي والمحلول الغروي والمحلول.
 - قد يوجد المحلول في إحدى الحالات التبزجية الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتماداً على حالة التبزجية للذائب للذائب.
 - يمكن أن يكون المذاب في المحلول غازاً أو سللاً أو صلباً.

يختتم كل قسم بتقدير يحتوي على خلاصة وأسئلة. الخلاصة تراجع المفاهيم الرئيسية، بينما تختبر الأسئلة فهمك لما درسته.

18

ستجد في نهاية كل فصل دليلاً للمراجعة متضمناً
المفردات والمفاهيم الرئيسية. استعمل هذا الدليل
للمراجعة وللتتأكد من مدى استيعابك.

طرائق أخرى للمراجعة

• اكتب الفكرة (العامة).

• اربط الفكرة «الرئيسة» مع الفكرة (العامة)

استعمل كلماتك الخاصة لتوضح ما قرأت.

وظف المعلومات التي تعلمتها في المنزل، أو في
مواضيعات أخرى تدرسها.

حدد المصادر التي يمكن أن تستخدمها للبحث
عن مزيد من المعلومات حول الموضوع.

1

الفكرة **ال العامة** معظم السوائل والغازات والمراudes الصلبة التي تكون عالماً مخلوطاً.

1- أنواع المحاليل

- القدرة** **الرئيسة** المحلول إما محسنة أو غير محسنة. **المفردات**
- يمكن تمييز مكونات المحلول غير المحسنة.
 - هناك نوعان من المحاليل غير المحسنة، هما العلق والغروي.
 - الحركة البراونية حركة غشوية بجزيئات المحلول الغروي.
 - ظهور المحلول الغروي والعلق تأثير تندال.
 - قد يوجد المحلول في إحدى الحالات التبزجية الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتماداً على حالة التبزجية للذائب للذائب.
 - يمكن أن يكون المذاب في المحلول غازاً أو سللاً أو صلباً.

2- تركيز المحلول

- القدرة** **الرئيسة** يمكن التعبير عن التركيز بدالة **الأفكار الرئيسية** النسبة المئوية أو المولات. **المفردات**
- يقيس التركيز كثافة المذاب.
 - المولارية هي عدد مولات المذاب في 1L من المحلول.
 - المولارية هي نسبة عدد مولات المذاب في 1 kg من المذاب.
 - عدد المولات قيل التحويل = عدد المولات بعد التخفيف $M_1V_1 = M_2V_2$.

3- العوامل المؤثرة في الذوبان

- القدرة** **الرئيسة** يتأثر المحلول بعوامل، منها **الأفكار الرئيسية** الحرارة والضغط والقطبية. **المفردات**
- تتضمن عملية الذوبان إحاطة جسيمات المذاب بالمذاب.
 - يكون محلول غير مشبع أو مشبع أو فوق مشبع.
 - يتصاف ذوبان هنري على أن ذاتية الغاز في سائل متاسب طردياً مع ضغط الغاز فوق السائل عند درجة حرارة معينة.
 - المحلول غير المشبع = قانون هنري

4- الخواص الجماعية للمحاليل

- القدرة** **الرئيسة** تتحدد الخواص الجماعية على عدد **الأفكار الرئيسية** جسيمات المذاب في المحلول. **المفردات**
- تقلل المواد المذابة غير المتطابقة الضغط البخاري للمحلول.
 - يرتبط الارتفاع في درجة الغليان مباشرةً بوزن المحلول.
 - الخاصية الأسموزية = الانخفاض في الضغط البخاري للمحلول أقل من درجة ثمين المذاب.
 - يكون الانخفاض في درجة الغليان على عدد جسيمات المذاب في حجم معين.
 - يعتمد الضغط الأسموزي على درجة التجمد للمحلول أقل من درجة التجمد.
 - الانخفاض في درجة التجمد = الضغط الأسموزي

47

المixtures وال محليل

Mixtures and Solutions

1

2
3

خرسانة أسمنتية

الغفورة) العامة

معظم السوائل والغازات
والمواد الصلبة التي تكون عالمنا مخاليط.

1-1 أنواع المخاليط

الغفورة) الرئيسة
المخاليط إما متجانسة أو غير
متجانسة.

2-1 تركيز المحلول

الغفورة) الرئيسة
يمكن التعبير عن التركيز
بدلالة النسبة المئوية أو المولات.

3-1 العوامل المؤثرة في الذوبان

الغفورة) الرئيسة
يتأثر تكون المحلول بعوامل،
منها الحرارة والضغط والقطبية.

4-1 الخواص الجامعة للمحاليل

الغفورة) الرئيسة
تعتمد الخواص الجامعة على
عدد جسيمات المذاب في المحلول.

حقائق كيميائية

- ينتج حوالي 42.3% من الفولاذ سنويًا عن إعادة التدوير.
- الحديد هو المكون الأساسي للفولاذ، لكن يمكن إضافة عناصر - منها النيكل والمنجنيز والكروم والفناديوم والتنجستون - بحسب المواصفات المطلوبة.
- يسعمل الأسمنت في صناعة الخلطات الأساسية ومواد البناء لتقويتها، وجعلها تتحمل العوامل البيئية العادية.
- ينتاج نحو 6 بلايين متر مكعب من الخلطات الأساسية سنويًا. أي ما يعادل 1 متر مكعب ($1m^3$) لكل شخص سنويًا.

نشاطات تمهيدية

التركيز اعمل المطوية
الآتية لتساعدك على تنظيم
المعلومات حول تراكيز
المحاليل.

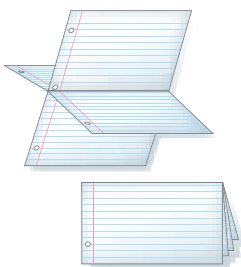
المطويات

منظمات الأفكار



الخطوة 1 اطو ورقتين من المتصرف أفقياً.

الخطوة 2 اقطع 3 cm على طول خط الش尼 لإحدى الورقتين من كلا الجانبين. وقص الورقة الثانية على طول خط الشني أيضاً من وسطها مع ترك 3 cm من كلا الجانبين دون قص.



الخطوة 3 أدخل الورقتين إحداها في الأخرى لعمل كتاب من أربع صفحات.

استعمل هذه المطوية مع القسم 2-1

في أثناء قراءتك لهذا القسم، استعمل المطوية لتسجيل ما تعلمه عن طائق التعبير عن تراكيز المحاليل، مستعيناً بأمثلة حسابية.

المطويات

تجربة استهلاكية

كيف تتغير الطاقة عند تكوين المحاليل؟

تغير الطاقة عند تكوين محلول نتيجة تأثير قوتين: قوى التجاذب بين الجسيمات الذائبة في محلول، وقوة التجاذب بين جسيمات المذاب والمذيب معًا. كيف يمكن ملاحظة هذا التغير؟



خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. زن 10 g من كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، ثم ضعها في كأس سعتها 100 mL.
3. قس 30 mL من الماء بمخارب مدرج سعته 50 mL، ثم أضف الماء إلى NH_4Cl في الكأس، وحرك محلول بساق التحرير.
4. تحسس أسفل الكأس من الخارج، وسجل ملاحظاتك.
5. كرر الخطوات 4-2 مستعملاً كلوريد الكالسيوم CaCl_2 بدلاً من NH_4Cl .
6. تخلص من المحاليل بسكبها في المغسلة.

التحليل

1. قارن أي العمليتين السابقتين كانت طاردة للحرارة، وأيهما كانت ماصة لها؟

2. استنتاج اكتب أمثلة من واقع حياتك على عمليات ذوبان طاردة للحرارة، وأخرى ماصة لها.

استقصاء إذا أردت زيادة التغيير في درجة الحرارة، فأيهما يجب إضافته بكمية أكبر: المذاب أم المذيب؟ فسر إجابتك.

الأهداف

- تعرف أنواع المخاليط غير المتجانسة والمخاليط المتجانسة (المحاليل).
- قارن بين خصائص المخاليط المعلقة والمخاليط الغروية والمحاليل.

مراجعة المفردات

المذاب: مادة تذوب في المذيب لتكوين محلول.

المفردات الجديدة

المخلوط المعلق
المخلوط الغروي
الحركة البراونية
تأثير تندال
المادة الذائبة
المادة غير الذائبة

أنواع المخاليط

الفكرة الرئيسية المخاليط إما متجانسة أو غير متجانسة.

الربط مع الحياة إذا ملأت كأساً زجاجية بباء البحر فسوف تلاحظ أن بعض المواد تترسب في قاع الكأس، ويظل الماء مالحاً مَهْماً من الوقت. لماذا تترسب بعض المواد دون غيرها؟

Heterogeneous Mixtures المخاليط غير المتجانسة

لا بد أنك تتذكر أن المخلوط مزيج من مادتين نقيتين أو أكثر، تحفظ فيه كل مادة بخصائصها الكيميائية، وأن المخاليط غير المتجانسة لا تمتزج مكوناتها تماماً معًا؛ أي يمكن تمييز كل منها. هناك نوعان من المخاليط غير المتجانسة، هما المعلق والغروي.

المخلوط المعلق مخلوط غير متجانس يحتوي على جسيمات يمكن أن تترسب بالترويق؛ وذلك بتركه فترة دون تحريك. انظر الشكل 1-1؛ فالوحل الذي تشاهده مخلوط معلق. وعند تحرير المخلوط المعلق السائل خلال ورقة ترشيح [ُ]تُفصّل الجسيمات المعلقة. وقد تفصل بعض المخاليط المعلقة إلى طبقتين واضحتين إذا تركت فترة دون تحريك؛ حيث تتكون مادة شبه صلبة في القاع، وسائل فوقها، ولكن عند تحريك المخلوط المعلق سرعان ما تبدأ المادة شبه الصلبة في الانسياق، وكأنها سائل. وهناك أنواع من الطين تتحول إلى مادة شبه صلبة بسرعة؛ استجابة للهز أو الحركة، وهي تستخدم في مناطق الزلازل الأرضية، فتشيد المباني فوقها.



الشكل 1-1 يمكن فصل المخلوط المعلق إذا ترك دون تحريك فترة من الزمن، أو فصله بالترشيح.

أنواع المخاليط الغروية وأمثلة عليها			الجدول 1-1
التصنيف	مثال	الجسيمات المنتشرة	وسط الإنتشار
صلب في صلب	الأحجار الكريمة الملونة	صلب	صلب
صلب في سائل	الدم، الجيلاتين	صلب	سائل
مستحلب صلب	الزبد، الجبن	سائل	صلب
مستحلب	الحليب، المايونيز	سائل	سائل
رغوة صلبة	الصابون الذي يطفو، حلوى الخطمي	غاز	صلب
* الهباء الجوي الصلب	الدخان، الغبار في الهواء	صلب	غاز
* الهباء الجوي السائل	الغيوم، الضباب، رذاذ مزييل العرق	سائل	غاز

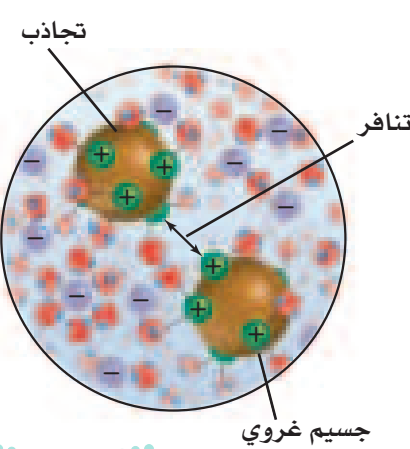
المخاليط الغروية لأن أحجام جسيمات المخلوط المعلق أكبر كثيراً من أحجام جسيمات الوسط فإنها قد تترسب في المخلوط. ويسمى المخلوط غير المتجانس الذي يتكون من جسيمات متوسطة الحجم **المخلوط الغروي**. وتتراوح قطرات الجسيمات في المخلوط الغروي بين 1 nm و 1000 nm ، ولا تترسب. فعلى سبيل المثال، يعد الحليب مخلوطاً غروياً لا يمكن فصل مكوناته المتجانسة بالترقيق أو الترشيح.

تسمى المادة الأكثر توافراً في المخلوط وسط الإنتشار. وتصنف المخاليط الغروية بــ للحالة الفيزيائية لكل من الجسيمات المنتشرة ووسط الإنتشار. فالحليب مستحلب غروي؛ لأن الجسيمات المنتشرة السائلة تتشير بين جسيمات وسط الإنتشار السائل. ويظهر الجدول 1-1 وصف أنواع أخرى من المخاليط الغروية.

تُمنع الجسيمات المنتشرة من الترسب في المخلوط الغروي؛ وذلك لوجود مجموعات ذرية أو قطبية مشحونة على سطحها، تقوم بجذب المناطق الموجبة أو السالبة لجسيمات وسط الإنتشار، فت تكون طبقات كهروستاتيكية حول الجسيمات، كما هو موضح في الشكل 2-1، مما يجعل الطبقات يتناول بعضها مع بعض عندما تصطدم الجسيمات المنتشرة معًا، لذا تبقى الجسيمات في المخلوط الغروي ولا تترسب.

وإذا دخلنا في الطبقات الكهروستاتيكية فسوف تترسب الجسيمات المنتشرة في المخلوط الغروي. فعند تحريك مادة متأينة (إلكترولية) في مخلوط غروي مثلاً تتجمع الجسيمات المنتشرة معًا، وتتلف المخلوط الغروي. كما أن التسخين أيضاً يتلف المخلوط الغروي؛ لأن الحرارة تعطي الجسيمات المصادمة طاقة حرارية كافية للتغلب على القوى الكهروستاتيكية، ثم ترسبها في المخلوط.

* الهباء: مخلوط غروي يكون من جسيمات دقيقة صلبة أو سائلة منتشرة في الهواء أو غاز آخر



الحركة البراونية تحرّك الجسيمات المنتشرة في المحلول الغروي السائلة حركة عشوائية عنيفة تسمى الحركة البراونية. لاحظ عالم النبات الأسكتلندي روبرت بروان (1858 - 1773) هذه الحركة لأول مرة؛ حيث لاحظ الحركة العشوائية لحبوب اللقاح المتاثرة في الماء، فسمّي باسمه.

تنتج الحركة البراونية عن تصادم جسيمات الوسط مع الجسيمات المنتشرة؛ بحيث تمنع هذه التصادمات الجسيمات المنتشرة من الترسب في المحلول.

ماذا قرأت؟ أشرح سببين لعدم ترسب جسيمات المحلول الغروي.

تأثير تندال يظهر المحلول الغروي المركز عادةً معتماً أو معكراً، ولكن المحلول الغروي المخفف يظهر أحياناً صافياً كالمحاليل. وتبعد المحلول الغروي المخففة كالمحاليل المجانسة؛ لأن عدد الجسيمات المنتشرة فيها قليل جداً، إلا أنها تعمل على تشتت الضوء، وتسمى هذه الظاهرة **تأثير تندال**. يُظهر الشكل 3 مرور حزمة من الضوء في خلال محلولين مجهولين. ويمكنك ملاحظة كيف تعمل الجسيمات المنتشرة في المحلول الغروي على تشتت الضوء.

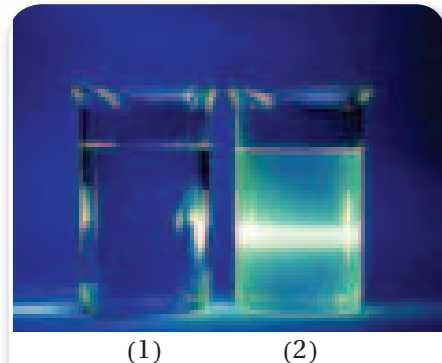
وتحلّي المحلول المعلقة أيضاً تأثير تندال، أما المحاليل فلا يمكن أن تظهر هذه الظاهرة. كما يمكنك ملاحظة تأثير تندال عندما تشاهد مرور أشعة الشمس خلال الهواء المشبع بالدخان، أو مرور ضوء خلال الضباب. ويستخدم تأثير تندال في تحديد كمية الجسيمات المنتشرة في المحلول المعلق.

المحلول المجانسة

لقد تعلمت سابقاً أن المحاليل محاليل متجانسة تحتوي على مادتين أو أكثر، تسمى المذاب والمذيب. والمذاب هو المادة التي تذوب. أما المذيب فهو الوسط الذي يذيب المذاب. ولا يمكنك التمييز بين المذاب والمذيب عند النظر إلى المحلول.

أنواع المحاليل لقد تعلمت أن معظم التفاعلات الكيميائية تحدث في المحاليل المائية، وهي المحاليل التي يكون فيها الماء مذيباً. فالماء أكثر المذيبات شيوعاً في المحاليل السائلة. وقد توجد المحاليل في أشكال مختلفة، وقد تكون المواد الذائبة في المحاليل غازية أو سائلة أو صلبة، اعتماداً على الحالة الفيزيائية للمذيب، كما هو موضح في الجدول 2-1. الهواء محلول غازي والمذيب فيه هو غاز النيتروجين. وقد تكون أسلاك تقويم الأسنان التي تضعها على أسنانك مصنوعة من النيترينول، وهو محلول صلب يتكون من التيتانيوم المذاب في النيكل، إلا أن معظم المحاليل تكون في الحالة السائلة.

تكوين المحاليل تسمى المادة التي تذوب في المذيب **المادة الذائبة**. فمثلاً ذوبان السكر في الماء حقيقة يمكن أن تكون قد تعلمتها من إذابة السكر في الماء لعمل



الشكل 3

تشتت الجسيمات في المحلول الغروي الضوء كما يظهر في الشكل (2)، ولا يحدث ذلك في المحلول (شكل 1). ويسمى ذلك تأثير تندال. لذا ترى حزمة الضوء في المحلول (2) الغروي.

حدد أي المحلول الظاهر في الصورة الغروي؟

الكيمياء في واقع الحياة

ظاهرة تندال



تشكل أشعة الشمس عند مرورها داخل الغيوم لوحة فنية رائعة الجمال بقدرة الله عز وجل. ويمكنك ملاحظة ظاهرة تندال عند مرور أشعة الشمس من خلال الهواء المشبع بالدخان أو من خلال الضباب أو الغيوم.

مختبر تحليل البيانات

تصميم تجربة

التفكير الناقد

- حدّد المتغيرات التي يمكن أن تستخدم للربط بين قدرة الضوء على المرور خلال السائل وعدد الجسيمات في المخلوط الغروي.
- اربط بين المتغيرات التي استخدمتها في التجربة والعدد الحقيقي للجسيمات في المخلوط الغروي.
- حلل ما احتياطات السلامة التي يجب اتخاذها؟
- حدّد المواد الازمة لقياس تأثير تندال، واختر تقنية لجمع أو تفسير البيانات.

كيف يمكنك قياس التعكر؟ وضعت هيئة المواصفات والمقاييس ماء الشرب مجموعة من المعايير والمواصفات لضمان سلامته. ومن المواصفات التي يتم مراقبتها التعكر، وهو مقياس لدرجة الضبابية في الماء، الناتجة عن المواد الصلبة المعلقة في الماء، والتي تكون مرتبطة غالباً مع التلوث ومع الفيروسات والطفيليات والبكتيريا. تأتي معظم هذه الجسيمات الغروية من التعرية، والنشاط الصناعي، وفضلات الإنسان، ونمو الطحالب، ومن الأسمدة، وتحلل المواد العضوية.

البيانات والملاحظات

يمكن استخدام تأثير تندال في قياس تعكر الماء. والمدارف تصميم تجربة وتطوير مقياس لتفسير البيانات.

شراب محلّى كالشاي أو عصير الليمون. وتسمى المادتان السائلتان اللتان تذوب إحداهما في الأخرى بأي نسبةٍ المواد القابلة للامتزاج، ومنها مانع التجمد المذكور في الجدول 1-2. وتُسمى المادة التي لا تذوب في المذيب **مادة غير ذائبة**. فالرمل مثلاً لا يذوب في الماء. وتسمى السوائل التي تمتزج معًا فترة قصيرة عند خلطها، ثم تنفصل بعدها -السوائل غير الممتزجة. فالزيت مثلاً لا يمتزج مع الخل؛ أي أنّ الزيت لا يذوب في الخل.

أنواع المحاليل وأمثلة عليها

الجدول 1-2

المذاب	المذيب	مثال	أنواع المحاليل
الأكسجين (غاز)	النيتروجين (غاز)	هواء	غاز
ثاني أكسيد الكربون (غاز)	الماء (سائل)	ماء غازي	سائل
الماء (سائل)	هواء الجوي (غاز)	الرطوبة	غاز
الإثيلين جلايكول (سائل)	الماء (سائل)	مانع التجمد	سائل
كلوريد الصوديوم (صلب)	الماء (سائل)	ماء البحر	سائل
الرئيق (صلب)	الفضة (صلب)	ملغم الأسنان	صلب
الكربون (صلب)	الحديد (صلب)	الفولاذ	صلب

التفويم 1-1

1. **الفكرة الرئيسية** صف خصائص المحلول مستخدماً ماء البحر كمثال.
2. ميّز بين المخلوط الغروي والمخلوط المعلق.
3. حدد الأنواع المختلفة للمحاليل.
4. فسر مستخدماً تأثير تندال، لماذا تكون قيادة السيارات خلال أجواء الضباب باستخدام الأنوار العالية أصعب من القيادة باستخدام الأنوار المنخفضة؟
5. اذكر الأنواع المختلفة للمحلول الغروي.
6. فسر لماذا تبقى جسيمات المذاب في المخلوط الغروي منتشرة فيه؟
7. لخص ما الذي يسبب الحركة البراونية؟
8. قارن كون جدولًا تقارن فيه بين خصائص المخلوط المعلق والمخلوط الغروي وال محلول.

الخلاصة

- يمكن تمييز مكونات المخلوط غير المتجانس.
- هناك نوعان من المحلول غير المتجانسة، هما المعلق والغروي.
- الحركة البراونية حركة عشوائية لجسيمات المخلوط الغروي.
- تُظهر المحلول الغروية والمعلقة تأثير تندال.
- قد يوجد المحالول في إحدى الحالات الفيزيائية الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتماداً على الحالة الفيزيائية للمذيب.
- يمكن أن يكون المذاب في محلول غازاً أو سائلاً أو صلباً.





1-2

الأهداف

- تصف التركيز باستعمال وحدات مختلفة.
- تحدد تراكيز المحاليل.
- تحسب مولارية محلول.

مراجعة المفردات

المذيب: المادة التي تذيب المذاب لتكوين محلول.

المفردات الجديدة

التركيز

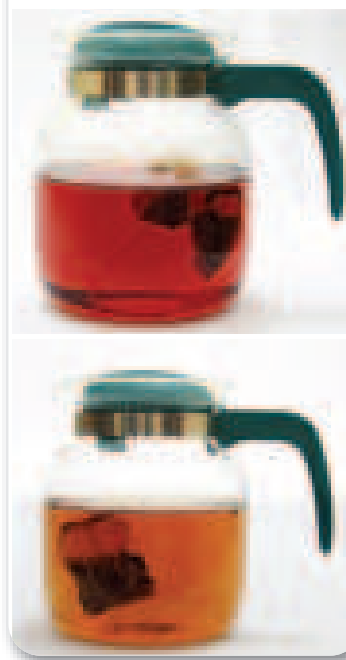
المولارية

المولالية

الكسر المولي

الشكل 1-4 تعكس شدة اللون

تركيز الشاي، فتركيز الشاي ذو اللون الغامق أعلى من تركيز الشاي ذي اللون الفاتح.



الجدول 1-3

نسب التركيز

النسبة	وصف التركيز
$\frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة محلول}} \times 100$	النسبة المئوية بدلالة الكتلة
$\frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100$	النسبة المئوية بدلالة الحجم
$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم محلول (L)}} = M$	المولارية (التركيز المولاري)
$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{كتلة المذيب kg}}$	المولالية (التركيز المولالي)
$\frac{\text{عدد مولات المذاب أو المذيب}}{\text{عدد مولات المذاب + عدد مولات المذيب}}$	الكسر المولي

المطويات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

النسبة المئوية بدلالة الكتلة هي نسبة كتلة المذاب إلى كتلة محلول، ويعبر عنها بنسبة مئوية. وكتلة محلول هي مجموع كتل المذاب والمذيب.

$$\text{النسبة المئوية بدلالة الكتلة} = \frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة محلول}} \times 100$$

مثال 1-1

حساب **النسبة المئوية بالكتلة** للمحافظة على تركيز كلوريد الصوديوم NaCl في حوض الأسماك، كما هو في ماء البحر، يجب أن يحتوي حوض الأسماك على 3.6 g NaCl لكل 100 g ماء. ما النسبة المئوية بدلالة الكتلة لكلوريد الصوديوم NaCl في محلول؟

1 تحليل المسألة

إن كتلة كلوريد الصوديوم في 100 g ماء معروفة. والنسبة المئوية بدلالة الكتلة هي نسبة كتلة المذاب إلى كتلة محلول (التي هي مجموع كتل المذاب والمذيب معاً).

المطلوب

النسبة المئوية = ?

المعطيات

كتلة المذاب $3.6\text{ g} = \text{NaCl}$

كتلة المذيب $100\text{ g} = \text{H}_2\text{O}$

2 حساب المطلوب

أوجد كتلة محلول

كتلة محلول = كتلة المذيب + كتلة المذاب

عوض عن كتلة المذاب = 3.6 g ، وكتلة المذيب = 100.0 g

احسب النسبة المئوية بدلالة الكتلة

اكتب معادلة **النسبة المئوية بالكتلة**

$$\text{النسبة المئوية بدلالة الكتلة} = \frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة محلول}} \times 100$$
$$= \frac{3.6\text{ g}}{103.6\text{ g}} \times 100 = 3.5\%$$

عوض عن كتلة المذاب = 3.6 g ، وكتلة محلول = 103.6 g

3 تقويم الإجابة

تكون النسبة المئوية بدلالة الكتلة صغيرة؛ لأن كتلة كلوريد الصوديوم الذائبة في 100 g ماء صغيرة.

مسائل تدريبية

9. ما النسبة المئوية بدلالة الكتلة لمحلول يحتوي على 20.0 g من كربونات الصوديوم الهيدروجينية NaHCO3 مذابة في 600.0 mL H2O من الماء؟

10. إذا كانت النسبة المئوية بدلالة الكتلة لبيوكلوريت الصوديوم NaOCl في محلول مبيض الملابس هي 3.62%， وكان لديك 1500.0 g من محلول فما كتلة NaOCl في محلول؟

11. ما كتلة المذيب في محلول المذكور في السؤال 10؟

12. تحفيز النسبة المئوية لكتلة كلوريد الكالسيوم في محلول هي 2.62%， فإذا كانت كتلة كلوريد الكالسيوم المذابة في محلول 50.0 g فما كتلة محلول؟

الكيمياء في واقع الحياة

الديزل الحيوي



يعد الديزل الحيوي وقوداً بديلاً نظيفاً للاحتراق، وهو يتبع عن موارد متتجدد مثل الزيوت النباتية، والدهون الحيوانية، ويستعمل في محركات الديزل مع القليل من التحسينات أو دونها. والديزل الحيوي سهل الاستعمال وقابل للتحلل الحيوي، وغير سام، ولا يحتوي على الكبريت أو المركبات الأروماتية (العطيرية)، كما أنه لا يحتوي على النفط، ولكن يمكن مزجه مع ديزل "النفط" لتكوين الديزل الحيوي الممزوج؛ الذي يتكون من 20% بالحجم ديزل حيوي و 80% بالحجم ديزل من النفط.

النسبة المئوية بدلالة الحجم تصف عادة المحاليل التي يكون فيها المذيب والمذاب في الحالة السائلة. والنسبة المئوية بدلالة الحجم هي النسبة بين حجم المذاب إلى حجم محلول، ويعبر عنها بنسبة مئوية. وحجم محلول هو مجموع حجم المذاب وحجم المذيب. إن حسابات النسبة المئوية بدلالة الحجم تشبه حسابات النسبة المئوية بدلالة الكتلة.

$$\text{النسبة المئوية بدلالة الحجم} = \frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100$$

ماذا قرأت؟ قارن بين النسبة المئوية بدلالة الكتلة والحجم.

مسائل تدريبية

13. ما النسبة المئوية بدلالة الحجم للإيثanol في محلول يحتوي على 35 mL إيثانول مذاب في 155 mL ماء؟

14. ما النسبة المئوية بدلالة الحجم لکحول أیزوپروپيل في محلول يحتوي على 24 mL من کحول الأیزوپروپيل مذاب في 1.1 L من الماء؟

15. تحفيز إذا استعمل 18 mL من المیثانول لعمل محلول مائي منه تركيزه 15% بالحجم، فما حجم محلول الناتج بالملتر؟

المولارية (التركيز المولاري) (M) إن النسبة المئوية بدلالة الكتلة وبدلالة الحجم طريقتان من طرائق التعبير الكمي عن تركيز محلول. ومن أكثر الوحدات شيوعاً المولارية Molarity. والمولارية (M) هي عدد مولات المذاب الذائبة في لتر من محلول، وتعرف أيضاً بالتركيز المولاري. فتركيز لتر من محلول يحتوي على مول من المذاب هو 1.0 M، كما أن تركيز لتر من محلول يحتوي على 0.1 mol من المذاب هو 0.1 M. ولحساب مولارية محلول يجب معرفة حجم محلول باللتر وعدد مولات المذاب.

المولارية

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

ماذا قرأت؟ احسب التركيز المولاري لمحلول حجمه 1.0 L، يحتوي على 0.5 mol من المذاب.



زيادة مساهمة مصادر الطاقة المتتجددة في مزيج الطاقتين.
3.2.4

مهن في الكيمياء

فنيو الصيدلة يستعين الكثير من الصيادلة بالفنين لتحضير الأدوية المناسبة للوصفات الطبية. يقرأ هؤلاء الفنانون تحاليل وتقارير المريض والوصفات الطبية من أجل تحضير التركيز المناسب أو الجرعة المناسبة من الأدوية التي ستعطى للمريض.

مثال 2-1

حساب المولارية يحتوي 100.5 mL من محلول حقن الوريد على 5.10 g من سكر الجلوكوز $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$. ما مolarية هذا محلول، إذا علمت أن الكتلة المولية للجلوكوز هي 180.16 g/mol ؟

١. تحليل المسألة

لقد أعطيت كتلة الجلوكوز الذائبة في حجم من الماء، ومolarية محلول هي النسبة بين عدد مولات المذاب إلى حجم محلول باللتر.

المطلوب

تركيز محلول = M ؟

$$\text{كتلة المذاب} = 5.10 \text{ g} = \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

$$\text{الكتلة المولية للجلوكوز} = \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

$$180.16 \text{ g/mol} = \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

$$\text{حجم محلول} = 100.5 \text{ mL}$$

٢. حساب المطلوب

$$\text{احسب عدد مولات} \text{ C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

بتطبيق العلاقة الرياضية

عدد مولات المذاب = الكتلة (g) / الكتلة المولية

$$= 5.10 \text{ g C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \left(\frac{1 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}{180.16 \text{ g C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6} \right)$$

اقسم كتلة $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$
على الكتلة المولية

$$= 0.0283 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

وتحول حجم محلول إلى وحدة لتر

$$= 100.5 \text{ mL} \left(\frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \right) = 0.1005 \text{ L}$$

اكتب معادلة
المولارية

$$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم محلول (L)}} = M$$

عوض عن عدد مولات المذاب = 0.0283 mol
وحجم محلول = 0.1005 L

$$M = \frac{0.0283 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}{0.1005 \text{ L}} = 0.282 \text{ M}$$

اقسم الأرقام والوحدات

٣. تقويم الإجابة

ستكون قيمة المolarية صغيرة؛ لأن كتلة الجلوكوز الذائبة في محلول صغيرة.

مسائل تدريبية

16. ما مolarية محلول مائي يحتوي على 40.0 g من الجلوكوز $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ في 1.5 L من محلول؟

17. احسب مolarية محلول حجمه 1.60 L مذاب فيه 1.5 g من بروميد البوتاسيوم KBr .

18. ما مolarية محلول مبيض ملابس يحتوي على 9.5 g NaOCl لكل لتر من محلول؟

19. تحفيز ما كتلة هيدروكسيد الكالسيوم Ca(OH)_2 بوحدة g التي تلزم لتحضير محلول مائي منها حجمه 1.5 L وتركيزه 0.25 M ؟



خطوة 1 تفاصيل المذاب
وتضاف إلى دورق حجمي مناسب.



خطوة 2 يذاب المذاب في دورق حجمي مناسب في أقل كمية من الماء المقطر.



خطوة 3 يضاف الماء المقطر إلى المذاب حتى يصل مستوى محلول إلى العلامة المحددة على الدورق.

الشكل 5-1 يبيّن خطوات تحضير محلول كبريتات النحاس.

فسر لماذا لا يمكنك وضع 375 g من كبريتات النحاس مباشرة في 1.0 L من الماء لتحضير محلول تركيزه 1.5 M

تحضير محلول القياسي تستعمل في المختبر محلول لها تركيز محدد تسمى **المحاليل القياسية**، ومنها محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي تركيزه 1M

كيف يمكنك تحضير محلول مائي حجمه 1L وتركيزه 1.50M من كبريتات النحاس CuSO₄·5H₂O؟ يحتوي محلول CuSO₄·5H₂O الذي تركيزه 1.5mol على 1.50 mol من المركب CuSO₄·5H₂O مذابة في 1 L من محلول. فإذا عرفت أن الكتلة المولية للمركب CuSO₄·5H₂O هي 249.70 g/mol، وأن محلول يحتوي على 1.50 mol من CuSO₄·5H₂O، ف تكون كتلته 374.55 g ويمكن تقريبيها إلى 375 g، وهي كتلة يمكن قياسها بالميزان

$$\frac{1.50 \text{ mol CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}}{\text{من محلول}} \times \frac{249.7 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}}{1 \text{ mol CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}} = \frac{375 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}}{1 \text{ L من محلول}}$$

ولكن لا يمكنك إضافة 375 g CuSO₄·5H₂O إلى 1.0 L من الماء للحصول على محلول تركيزه 1.5 M بهذه البساطة؛ تعمل CuSO₄·5H₂O مثل المواد الأخرى، على زيادة حجم محلول عن الحجم المطلوب. لذلك يجب استعمال كمية من الماء تقل عن 1.0 L للحصول على 1.0 L من محلول، كما هو موضح في الشكل 5-1.

أحياناً نجري تجارب تتطلب استعمال كميات صغيرة من محلول. فعلى سبيل المثال، قد تحتاج إلى 100 mL من 1.50 M CuSO₄·5H₂O لإجراء إحدى التجارب. بالرجوع إلى تعريف المolarية، ومن خلال الحسابات السابقة نجد أنَّ محلول الذي تركيزه 1.50 M يحتوي محلول CuSO₄·5H₂O الذي تركيزه 1.5 M على 1.5 mol CuSO₄·5H₂O مذابة في 1L من محلول على 375 g من كبريتات النحاس المائية .CuSO₄·5H₂O

يمكن استعمال هذه العلاقة بوصفها معامل تحويل لحساب كمية المذاب اللازمة لتجربتك.

$$100 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \times \frac{375 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}}{1 \text{ L}} = 37.5 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$$

لذلك تحتاج إلى قياس 37.5 g CuSO₄·5H₂O لعمل 100 mL من محلول تركيزه 1.5 M.

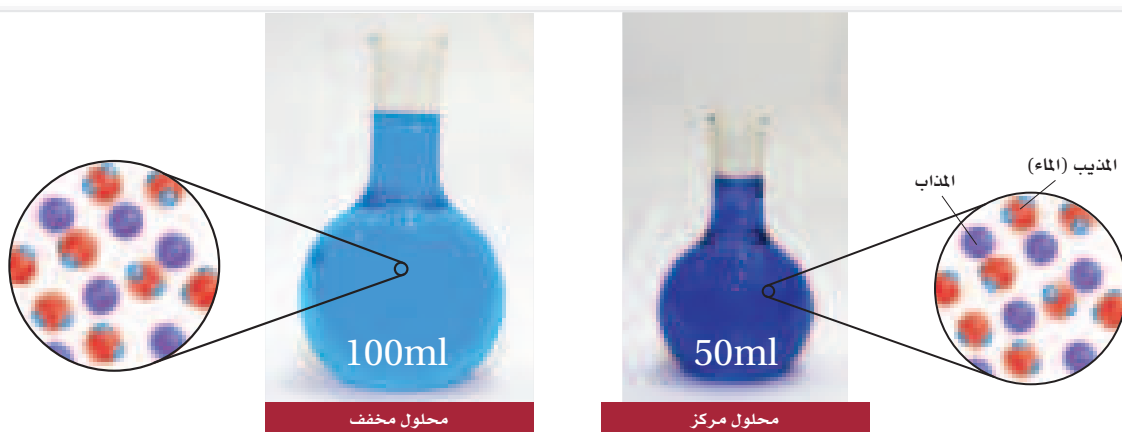
مسائل تدريبية

20. ما كتلة CaCl₂ الذائبة في 1 L من محلول تركيزه 0.10 M؟

21. ما كتلة CaCl₂ اللازمة لتحضير 500.0 mL من محلول تركيزه 0.20 M؟

22. ما كتلة NaOH في محلول مائي حجمه 250 mL وتركيزه 3.0 M؟

23. تحضير ما حجم الإيثanol في 100.0 mL من محلول تركيزه 0.15 M، إذا علمت أن كثافة الإيثanol هي 0.7893 g/mL



الشكل 6-1 يمكن تخفيف المحلول المركز بإضافة كمية من المذيب. لاحظ أن عدد مولات المذاب لا يتغير عند تخفيف المحلول المركز.

تخفيف المحاليل المولارية تذكر أن المحاليل المركزة تحتوي على كمية كبيرة من المذاب. ويمكنك تحضير محلول أقل تركيزاً عن طريق تخفيف كمية من المحلول القياسي بإضافة المزيد من المذيب، إذ يزيد عدد الجسيمات التي تتحرك خلاها جسيمات المذاب، كما هو موضح في **الشكل 6-1**، ومن ثم يقل تركيز المحلول.

كيف يمكنك تحديد حجم المحلول القياسي اللازم تخفيفه؟

$$\text{المولارية } M = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم المحلول (L)}},$$

$$\text{عدد مولات المذاب} = \text{المولارية} \times \text{حجم المحلول باللتر}.$$

ولأن عدد مولات المذاب لا يتغير بالتخفيف فإن عدد مولات المذاب في المحلول قبل التخفيف يساوي عدد مولات المذاب بعد التخفيف.

وبالتعبير عن عدد مولات المذاب بالمولارية مضروبة في حجم المحلول باللتر يمكن التعبير عن هذه العلاقة في معادلة التخفيف الآتية:

معادلة التخفيف

$$M_1 V_1 = M_2 V_2$$

$$M = \text{المولارية}$$

$$V = \text{الحجم}$$

حيث أن M_1 : المولارية قبل التخفيف، و V_1 : الحجم قبل التخفيف، و M_2 : المولارية بعد التخفيف، و V_2 الحجم بعد التخفيف.

تمثل M_1 و V_1 المولارية وحجم المحلول القياسي. وتتمثل M_2 و V_2 مولارية وحجم المحلول المخفف. يحتوي المحلول المركز قبل التخفيف على نسبة عالية من جسيمات المذاب بالنسبة إلى جسيمات المذيب، لاحظ أن هذه النسبة تقل بعد إضافة كمية أخرى من المذيب.

المفردات

مفردات أكاديمية

مركّز Concentrated

يُخفّف قليلاً

كأن نقول مثلاً:

أضفنا ماء أكثر إلى عصير

الليمون؛ لأنّه مركّز جدًا.....

تخفيف محلول القياسي إذا كنت تعرف حجم وتركيز محلول المطلوب تحضيره يمكنك حساب حجم محلول القياسي الذي تحتاج إليه. ما الحجم اللازم بـ mL لتحضير محلول من كلوريد الكالسيوم CaCl_2 تركيزه 0.300 M وحجمه 0.5 L إذا كان تركيز محلوله القياسي 2.00 M؟

1 تحليل المسألة

لقد أعطيت مolarية محلول قياسي من كلوريد الكالسيوم CaCl_2 والمolarية والحجم للمحلول بعد التخفيف، وباستعمال العلاقة بين المolarية والحجم يمكن إيجاد حجم محلول القياسي اللازم بالـL ثم تحويله إلى ملتر.

المطلوب
 $V_1 = ? \text{ mL}$

المعطيات
 $M_1 = 2.00 \text{ M CaCl}_2$
 $M_2 = 0.300 \text{ M}$
 $V_2 = 0.50 \text{ L}$

2 حساب المطلوب

حل المعادلة لإيجاد حجم محلول القياسي V_1

اكتب معادلة التخفيف

حل لإيجاد V_1

عوض $V_2 = 0.50 \text{ L}$, $M_2 = 0.300 \text{ M}$, $M_1 = 2.00 \text{ M}$

اضرب واقسم الأرقام والوحدات

$$M_1 V_1 = M_2 V_2$$

$$V_1 = V_2 \left(\frac{M_2}{M_1} \right)$$

$$V_1 = (0.50 \text{ L}) \left(\frac{0.300 \text{ M}}{2.00 \text{ M}} \right)$$

$$V_1 = (0.50 \text{ L}) \left(\frac{0.300 \text{ M}}{2.00 \text{ M}} \right) = 0.075 \text{ L}$$

$$V_1 = (0.075 \text{ L}) \left(\frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \right) = 75 \text{ mL}$$

حول إلى ملتر بـ استعمال معامل التحويل $1000 \text{ mL}/1\text{L}$

قس 75 mL من محلول القياسي، ثم خففه بكمية الماء الازمة للحصول على الحجم النهائي 0.5 L.

3 تقويم الإجابة

تم حساب الحجم V_1 ، وتحويله إلى ملترات، ويجب أن يكون أقل من الحجم النهائي للمحلول المخفف V_2 ، وهو من معطيات المسألة.

مسائل تدريبية

24. ما حجم محلول القياسي KI الذي تركيزه 3.00 M اللازم لتحضير محلول مخفف منه تركيزه 1.25 M وحجمه 0.300 L؟

25. ما حجم محلول القياسي H_2SO_4 الذي تركيزه 0.50 M بـ mL اللازم لتحضير محلول مخفف منه حجمه 100 mL وتركيزه 0.25 M؟

26. تخفيف إذا خفف 0.5 L من محلول القياسي HCl الذي تركيزه 5 M ليصبح 2 L فما كتلة HCl في محلول؟

المولالية (التركيز المولالي) (m) يتغير حجم محلول عند تغيير درجة الحرارة؛ فقد يتمدد أو يتقلص، مما يؤثر في مolarية محلول. لكن لا تتأثر كتل المواد في محلول بدرجات الحرارة، لذا من المفيد أحياناً وصف المحاليل بعدد مولات المذاب في كتلة معينة من المذيب. ويسمى مثل هذا الوصف **المولالية**، ويرمز إليه بالرمز m . ويكون تركيز محلول الذي يحتوي على 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب m (1 محلول مولي).

المولالية

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

مثال 1-4

حساب المولالية أضاف طالب في إحدى التجارب 4.5 g من كلوريد الصوديوم إلى 100.0 g من الماء. احسب مولالية محلول.

1 تحليل المسألة

لقد أعطيت كتلة المذيب والمذاب. حدد عدد مولات المذاب، ثم احسب المولالية.

المطلوب

$$m=? \text{ mol/kg}$$

المعطيات

$$100.0 \text{ g} = \text{H}_2\text{O}$$

$$4.5 \text{ g} = \text{NaCl}$$

2 حساب المطلوب

احسب عدد مولات NaCl

حول كتلة H_2O من جرامات إلى كيلوجرامات
باستعمال معامل التحويل $1 \text{ kg} / 1000 \text{ g}$

عرض بالمعطيات في معادلة المولالية.

اكتب معادلة المولالية

عرض عن عدد مولات المذاب 0.077 mol NaCl وكتلة المذيب 0.1000 kg H_2O

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

$$m = \frac{0.077 \text{ mol NaCl}}{0.1000 \text{ kg H}_2\text{O}} = 0.77 \text{ mol/kg}$$

3 تقويم الإجابة

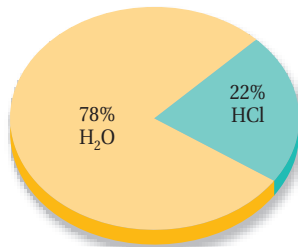
هناك أقل من 1/10 mol من المذاب في 1/10 Kg من الماء، لذا ستكون المولالية أقل من واحد، وهي كذلك.

مسائل تدريبية

27. ما مولالية محلول يحتوي على 10.0 g من كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 ذاتية في 1000.0 g ماء؟

28. تحفيز ما كتلة $\text{Ba}(\text{OH})_2$ بالجرامات، اللازمة لتحضير محلول مائي تركيزه $m = 1.00$ ؟

محلول حمض الهيدروكلوريك



$$X_{\text{HCl}} + X_{\text{H}_2\text{O}} = 1.00 \\ 0.22 + 0.78 = 1.00$$

الشكل ١-٧ يشير الكسر المولي إلى عدد مولات المذاب والمذيب بالنسبة إلى عدد المولات الكلية في محلول. ويمكن النظر إلى الكسر المولي على أنه نسبة مئوية، فمثلاً إذا كان الكسر المولي للماء ($X_{\text{H}_2\text{O}}$) يساوي 0.78: فهذا يعني أن محلول يحوي 78% من الماء.

الكسر المولي إذا عرفت عدد مولات المذاب والمذيب يمكنك التعبير عن تركيز محلول بها يعرف بالكسر المولي، وهو نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في محلول إلى عدد المولات الكلية للمذيب والمذاب. يستعمل الرمز X عادة للكسر المولي مع الإشارة إلى المذيب أو المذاب. ويمكن التعبير عن الكسر المولي للمذيب X_A والكسر المولي للمذاب X_B كما يأتي:

الكسر المولي

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

X_A و X_B يمثلان الكسر المولي لكل مادة.
 n_B و n_A يمثلان عدد مولات كل مادة.

فعلى سبيل المثال: يحتوي g 100 من محلول حمض الهيدروكلوريك على 36 g HCl و 64 g H_2O ، ولتحويل هذه الكتل إلى مولات عليك استعمال الكتل المولية بوصفها عوامل تحويل.

$$n_{\text{HCl}} = 36 \text{ g HCl} \times \frac{1 \text{ mol HCl}}{36.5 \text{ g HCl}} = 0.99 \text{ mol HCl}$$

$$n_{\text{H}_2\text{O}} = 64 \text{ g H}_2\text{O} \times \frac{1 \text{ mol H}_2\text{O}}{18.0 \text{ g H}_2\text{O}} = 3.6 \text{ mol H}_2\text{O}$$

يُعبر عن الكسر المولي لكل من الماء وحمض الهيدروكلوريك كما يأتي كما هو موضح في الشكل ١-٧ كما يأتي:

$$X_{\text{HCl}} = \frac{n_{\text{HCl}}}{n_{\text{HCl}} + n_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{0.99 \text{ mol HCl}}{0.99 \text{ mol HCl} + 3.6 \text{ mol H}_2\text{O}} = 0.22$$

$$X_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{HCl}} + n_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{3.6 \text{ mol H}_2\text{O}}{0.99 \text{ mol HCl} + 3.6 \text{ mol H}_2\text{O}} = 0.78$$

مسائل تدريبية

29. ما الكسر المولي لهيدروكسيد الصوديوم NaOH في محلول مائي منه يحتوي على NaOH 22.8% بالكتلة من NaOH ؟

30. تحفيز إذا كان الكسر المولي لحمض الكبريتيك H_2SO_4 في محلول مائي يساوي 0.325 فما كتلة الماء بالجرامات الموجودة في 100 mL من محلول؟

النحويم 1-2

الخلاصة

• يقاس التركيز كمًا ونوعًا.

• المolarية هي عدد مولات المذاب في 1L من محلول.

• المolarية هي نسبة عدد مولات المذاب في 1kg من المذيب.

• عدد المولات قبل التخفيف = عدد المولات بعد التخفيف

$$M_1 V_1 = M_2 V_2$$

31. **الفكرة الرئيسية** قارن بين خمس طرائق للتعبير عن تركيز المحاليل كميًّا.

32. وضُّح التشابه والاختلاف بين 1M من محلول NaOH و 1m من محلول NaOH.

33. احسب النسبة المئوية بالكتلة لكلوريد الصوديوم في علبة حساء الدجاج إذا احتوت على 450 mg كلوريد صوديوم في g 240.0 من الحساء.

34. أوجد كتلة كلوريد الأمونيوم NH_4Cl بالجرامات اللازمة لتحضير محلول مائي حجمه L 2.5 وتركيزه 0.5 M ؟

35. لخص الخطوات العملية لتحضير محلول مخفف بحجم معين من محلول القياسي المركز.





1-3

العوامل المؤثرة في الذوبان

Factors Affecting Solvation

الفكرة الرئيسية يتآثر تكون المحلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والقطبية.

الربط مع الحياة عند تحضير حساء من خليط جاف فإنك تضيف الماء البارد إلى الخليط، ثم تحركه، وسوف تلاحظ أن كمية قليلة من المسحوق ذابت في البداية، وبعد تسخينه وتحريكه مرة أخرى تجد أن المسحوق قد ذاب، وأصبح لديك حساء متهاسك.

عملية الذوبان

عند وضع مذاب صلب في مذيب، تحيط جسيمات المذيب بسطح المذاب الصلب تماماً. فإذا كانت قوى التجاذب المتكونة بين جسيمات المذاب والمذيب أكبر من قوى التجاذب بين جسيمات المذاب نفسه فسوف تجذب جسيمات المذيب جسيمات المذاب، وتفصل بعضها عن بعض وتحيط بها، ثم تبتعد جسيمات المذاب المحاطة بجسيمات المذيب عن المذاب الصلب، وتتجه نحو المحلول.

وتسمى عملية إحاطة جسيمات المذاب بجسيمات المذيب **الذوبان**، كما هو موضح في الشكل 1-8، فالمذيب يذيب شيء "like dissolves like" ، قاعدة عامة تستعمل لتحديد ما إذا كانت عملية الذوبان تحدث في مذيب معين. ولتحديد ما إذا كان المذيب والمذاب متماثلين يجب دراسة قطبية المركبات ونوع الروابط بين الجزيئية فيها.

الأهداف

- تصف تأثير قوى التجاذب بين الجزيئات في الذوبان.
- تعرف الذائية.
- تستنتج العوامل المؤثرة في الذوبان.

مراجعة المفردات

طارد للحرارة: التفاعل الكيميائي الذي يطلق طاقة أكثر مما يحتاج لكسر روابط المواد المتفاعلة.

المفردات الجديدة

الذوبان

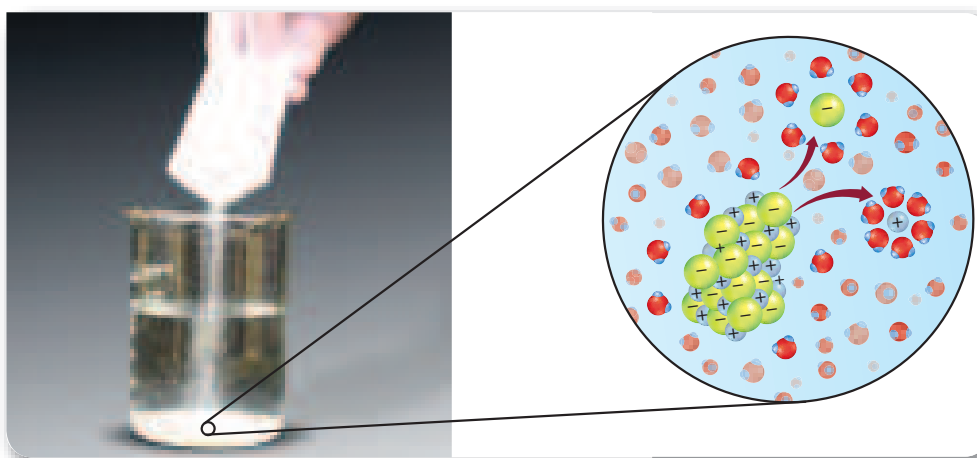
حرارة الذوبان

المحلول غير المشبع

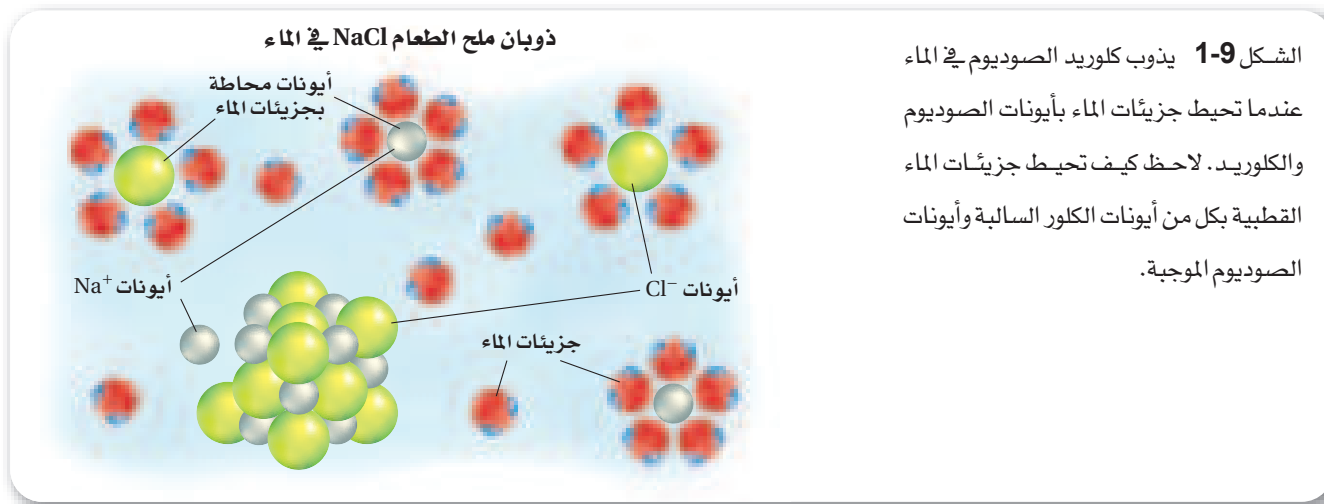
المحلول المشبع

المحلول فوق المشبع

قانون هنري



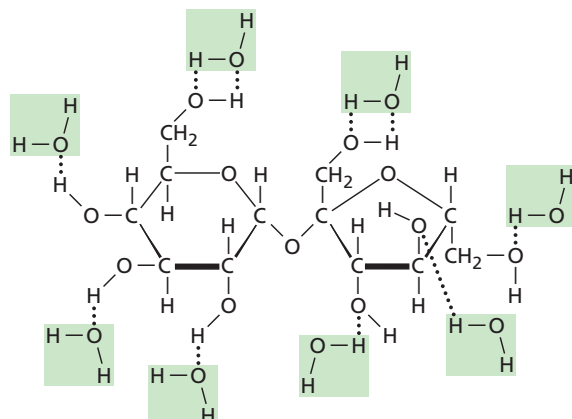
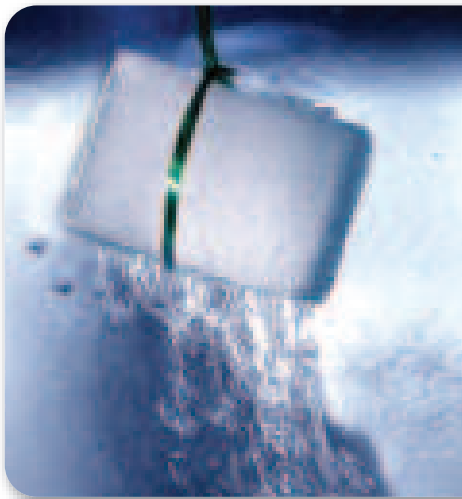
الشكل 1-8 يأخذ الملح في الانفصال عندما يوضع في الماء؛ إذ تسحب جسيمات المذاب وتحاط جسيمات المذيب.



محاليل المركبات الأيونية تعلم أن جزيئات الماء قطبية، وأنها في حركة مستمرة، بحسب نظرية الحركة الجزيئية. فعند وضع بلورة من مركب أيوني مثل كلوريد الصوديوم (NaCl) في الماء تصطدم جزيئات الماء بسطح البلورة. وعندها تجذب أقطاب جزيئات الماء المشحونة أيونات الصوديوم الموجبة وأيونات الكلوريد السالبة. وهذا التجاذب بين الأقطاب والأيونات أكبر من التجاذب بين الأيونات في البلورة. لذلك تنزلق الأيونات متعددة عن سطح البلورة. وتحيط جزيئات الماء بالأيونات وتسحبها نحو محلول، معروضةً أيونات أخرى على سطح البلورة للذوبان، وهكذا تستمر عملية الذوبان حتى تذوب البلورة كلها، انظر الشكل 1-9.

لا يمكن إذابة جميع المركبات الأيونية في الماء؛ فالجبس مثلاً لا يذوب في الماء؛ لأن قوى التجاذب بين أيونات الجبس قوية؛ بحيث لا تستطيع قوى التجاذب بين جزيئات الماء والأيونات التغلب عليها. ولقد أسهمت اكتشافات محاليل ومخاليط معينة - ومنها الجبيرة الطيبة المحضرة من الجبس - في تطوير الكثير من المنتجات والعمليات، كما هو موضح في الشكل 1-10.





الشكل 1-11 يحتوي جزيء السكرور على 8 روابط O – H قطبية، وتكون جزيئات الماء القطبية روابط هيدروجينية مع الروابط O – H في السكرور، وتسحب جزيئات السكرور نحو المحلول.

محاليل المركبات الجزيئية يعد الماء مذيباً جيداً للكثير من المركبات الجزيئية. فسكر المائدة عبارة عن المركب الجزيئي السكرور، وتحتوي جزيئاته القطبية على عدة روابط من O – H، كما هو موضح في **الشكل 1-11**. وبمجرد ملامسة بلورات السكر الماء، تصطدم جزيئات الماء بالسطح الخارجي للبلورات، وتتصبح كل رابطة O – H في السكرور موقعًا لتكون روابط هيدروجينية مع الماء، لذا يتم التغلب على قوى التجاذب بين جزيئات السكرور بقوى التجاذب التي تتكون بين جزيئاته وجزيئات الماء القطبية، فتترك جزيئات السكرور البلورة، وتصبح ذائبة في الماء.

يتكون الزيت من الكربون والهيدروجين، ولا يكون محلولاً مع الماء؛ وذلك لأن قوى التجاذب التي تتكون بين جزيئات الماء القطبية وجزيئات الزيت غير القطبية ضعيفة. لذا يذوب الزيت في مذيب غير قطيبي؛ لأن المذاب غير القطيبي يذوب بسهولة أكبر في المذيب غير القطيبي.

2003م طرَّ العُلَماء عينات كيميائية تزيل الفلزات السامة، والمبيدات الحشرية، وتنقِّل مسببات الأمراض في مياه الشرب.

1964م اكتشفت ستيفاني كوالك أليافاً اصطناعية من بلورات سائلة في محلول. وهي أكثر صلابة من الفولاذ وأخف من الألياف الزجاجية.



1980م تم تطوير نوع من ألواح الجبس لتشكل عازلاً يفصل بين المنزل وخيطةه الخارجي.

1943م أول كلية اصطناعية تخلص الجسم من السموم الذائبة في دم المريض.

حرارة الذوبان تفصل جسيمات المذاب بعضها عن بعض خلال عملية الذوبان، وتبتعد جسيمات المذيب لتسمح لجسيمات المذاب بالدخول بينها. ويلزم طاقة للتغلب على قوى التجاذب التي بين جسيمات المذاب والتي بين جسيمات المذيب، والتي تعرف طاقة الشبكة البلورية ويرمز لها بالرمز (ط) أو (U)، لذلك فكلتا الخطوتين ماصة للطاقة. وعند خلط جسيمات المذيب مع جسيمات المذاب تتجاذب جسيماتها وتتنطلق طاقة تعرف طاقة التميه ويرمز لها بالرمز (طه) أو (H_{hyd})، لذا فإن هذه الخطوة في عملية الذوبان طاردة للطاقة. ويسمى التغير الكلي للطاقة الذي يحدث خلال عملية تكون محلول حرارة الذوبان.

وكما لاحظت في التجربة الاستهلالية أن بعض المحاليل تُنْتَج طاقة في أثناء تكوّنها (طاردة للطاقة)، وبعضها الآخر يمتص طاقة في أثناء تكوّنه (ماصة للطاقة). فمثلاً بعد ذوبان نترات الأمونيوم في وعاء يحوي ماء يصبح الوعاء بارداً، أمّا بعد ذوبان كلوريد الكالسيوم في وعاء يحوي ماء فيصبح الوعاء ساخناً.

ماذا قرأت؟ فسر لماذا تُنْتَج بعض المحاليل طاقة في أثناء تكوّنها بينما يمتص بعضها الآخر طاقة في أثناء تكوّنه؟

العوامل المؤثرة في الذوبان

Factors That Affect Solvation

يحدث الذوبان عند تصادم جسيمات المذاب والمذيب معًا. ويبين **الشكل 1-12** ثلاث طرائق شائعة لزيادة التصادمات بين جسيمات المذاب والمذيب وزيادة سرعة الذوبان، وهي: التحريك، وزيادة مساحة سطح المذاب، ورفع درجة حرارة المذيب.

التحريك يعمل تحريك محلول على إبعاد جسيمات المذاب عن سطوح التماّس بسرعة أكبر، وبذلك يسمح بحدوث تصادمات أخرى بين جسيمات المذاب والمذيب. ومن دون تحريك محلول تتحرك الجسيمات الذائبة بعيداً عن مناطق التماّس ببطء.

مساحة السطح إن تكسير المذاب إلى قطع صغيرة يزيد من مساحة سطحه، وتساعد الزيادة في مساحة السطح على زيادة عدد التصادمات التي تحدث بين جسيماته وجسيمات المذيب. لذا فإن ملعقة من السكر المطحون تذوب أسرع من الكمية نفسها التي تكون في صورة مكعبات.

الحرارة تتأثر سرعة الذوبان بدرجة الحرارة؛ فالمذيب الساخن يذيب كمية أكبر من المذاب مقارنة بالمذيب البارد. لذلك يستوعب الشاي الساخن سكرًا ذاتياً أكثر من الشاي المثلج، كما أن السكر يذوب فيه أسرع. ومع زيادة درجة الحرارة تسلك معظم المواد الصلبة سلوك السكر عند الذوبان. إلا أن ذوبان بعض المواد الأخرى، ومنها الغازات، يقل بزيادة درجة الحرارة، وهذا يجعل المشروبات الغازية تفقد طعمها اللاذع أسرع عند درجة حرارة الغرفة، مما لو كانت باردة.



يذوب مكعب السكر في الشاي المثلج ببطء، وتزداد سرعة الذوبان عند تحريكه.



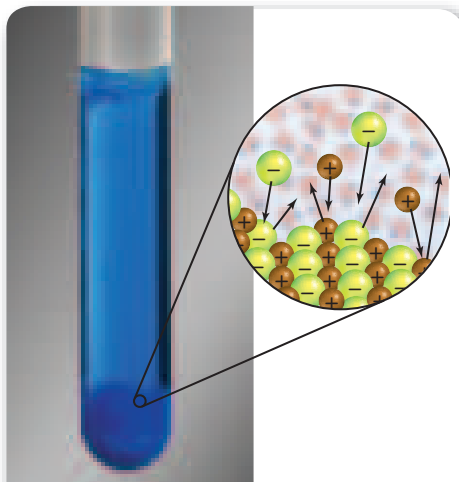
يذوب السكر المطحون بسرعة أكبر من مكعب السكر في الشاي المثلج، كما يزيد التحريك من سرعة ذوبان السكر المطحون.



يذوب السكر المطحون بسرعة كبيرة جداً في الشاي الساخن.

الشكل 1-12 يؤثر كل من التحريك، ومساحة السطح، ودرجة الحرارة في سرعة الذوبان.

الذائبية Solubility



الشكل 1-13 تُساوي سرعة الذوبان في المحلول المشبع سرعة التبلور، لذلك لا تتغير كمية المذاب.

تعرف الذائبية على أنها أقصى كمية من المذاب يمكن أن تذوب في كمية محددة من المذيب عند درجة حرارة معينة. وكما يمكن فهم الذوبان على مستوى الجسيمات، يمكن كذلك فهم الذائبية على مستوى الجسيمات. تعتمد ذائبية المذاب على طبيعة كل من المذاب والمذيب؛ فعند إضافة المذاب إلى المذيب تتصادم جسيمات المذيب مع جسيمات سطح المذاب، وتبدأ جسيمات المذاب الذائبة في الاختلاط خلال جسيمات المذيب عشوائياً. إلا أنه مع زيادة عدد جسيمات المذاب الذائبة يزداد عدد تصداماتها مع بقية البلورة، مما يجعل بعضها يتلصق بسطح البلورة، أو يتبلور مرة أخرى، كما هو موضح في الشكل 1-13. ومع استمرار عملية الذوبان تزداد سرعة التبلور، بينما تبقى سرعة الذوبان ثابتة. ويستمر الذوبان ما دامت سرعة الذوبان أعلى من سرعة التبلور.

واعتماداً على كمية المذاب، قد تتساوى سرعة الذوبان والتبلور في النهاية. وعند هذه النقطة لا يذوب المزيد من المذاب، ويصل المحلول إلى حالة من الاتزان الديناميكي بين التبلور والذوبان إذا بقيت درجة الحرارة ثابتة.

المحلول غير المشبع يحتوي المحلول غير المشبع على كمية مذاب أقل مما في المحلول المشبع عند درجة حرارة وضغط معينين. أي أنه يمكن إضافة كميات أكبر من المذاب إلى المحلول غير المشبع.

المحلول المشبع رغم استمرار ذوبان جسيمات المذاب وتبلورها في المحلول الذي وصل إلى حالة الاتزان إلا أن كمية المذاب الذائبة في المحلول تبقى ثابتة. ويعرف مثل هذا المحلول الموضح في الشكل 1-13 بال محلول المشبع، وهو يحتوي على أكبر كمية من المذاب ذاتية في كمية محددة من المذيب عند درجة حرارة وضغط معينين.

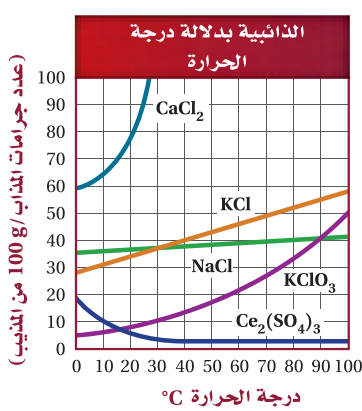
درجة الحرارة والمحاليل فوق المشبعة تتأثر الذائبية بارتفاع درجة حرارة المذيب؛ حيث تزداد طاقة حركة جسيماته، فتزداد التصادمات ذات الطاقة الكبيرة مقارنة بالتصادمات عند درجة حرارة منخفضة. إن ذائبية الكثير من المواد أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة، كما في الشكل 1-14. فذائبية كلوريد الكالسيوم CaCl_2 تساوي 64g لكل 100g من H_2O عند درجة حرارة 10°C ، وعند زيادة درجة الحرارة إلى 27°C تزداد الذائبية بنسبة 50% تقريباً: 100g CaCl_2 لكل 100g H_2O 100g H_2O تقريباً.

تقل ذائبية بعض المواد - ومنها كبريتات السيريوم - عند زيادة درجة الحرارة، ولكنها تبقى ثابتة بعد الوصول إلى درجة حرارة معينة.

تجربة
عملية
منحنى الذائبية

أرجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية

الشكل 1-14 يبين الرسم البياني أدناه منحنى ذائبية عدة مواد عند درجات حرارة مختلفة.



اختبار الرسم البياني

حدد ذائبية NaCl عند درجة حرارة 80°C .

الذائبية في الماء عند درجات حرارة مختلفة					الجدول 1-4
الذائبية (g/100 g H ₂ O)				الصيغة الكيميائية	المادة
100°C	60°C	20°C	0°C		
89.0	59.2	36.4	31.2	Al ₂ (SO ₄) ₃	كبريتات الألومنيوم
--	20.94	3.89	1.67	Ba(OH) ₂	هيدروكسيد الباريوم
0.076	0.121	0.173	0.189	Ca(OH) ₂	هيدروكسيد الكالسيوم
--	32.6	34.8	36.1	Li ₂ SO ₄	كبريتات الليثيوم
56.3	45.8	34.2	28.0	KCl	كلوريد البوتاسيوم
39.2	37.1	35.9	35.7	NaCl	كلوريد الصوديوم
733	440	216	122	AgNO ₃	نترات الفضة
487.2	287.3	203.9	179.2	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁	السكروز
--	200	680	1130	NH ₃	الأمونيا*
--	0.359	0.878	1.713	CO ₂	ثاني أكسيد الكربون*
--	0.019	0.031	0.048	O ₂	الأكسجين*

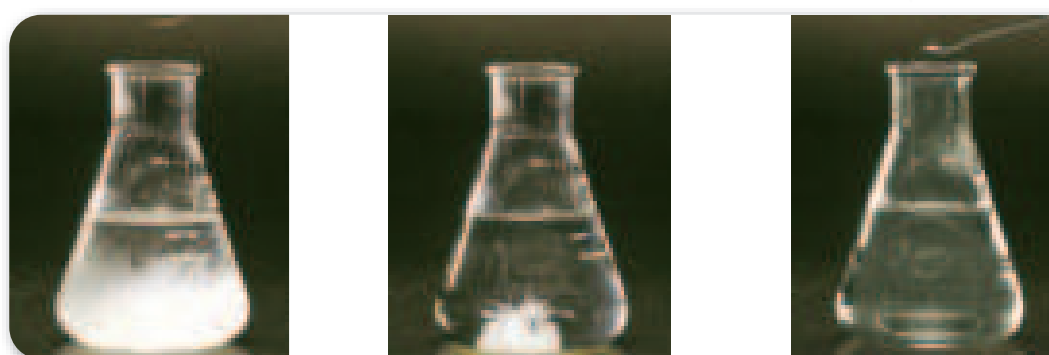
* L/1 L H₂O في حالة الغاز عند الضغط الجوي القياسي 101 kPa.

يمكن توضيح تأثير درجة الحرارة في ذائبية المواد من خلال البيانات الموجودة في الجدول 1-4. تلاحظ أن 203.9 g من السكروز C₁₂H₂₂O₁₁ تذوب في 100 g الماء عند درجة حرارة 20 °C، بينما يذوب 487.2 g من السكروز في 100 g الماء عند درجة حرارة 100 °C، وهذا يعني زيادة قابلية الذوبان 140% تقريباً. وحقيقةً أن الذائبية تتغير عند تغيير درجة الحرارة وأن بعض المواد تصبح أكثر قابلية للذوبان عند زيادة درجة الحرارة، هي المفتاح الأساسي لتكوين المحاليل فوق المشبعة. يحتوي محلول فوق المشبع على كمية أكبر من المادة المذابة مقارنة بمحلول مشبع عند درجة الحرارة نفسها. ولعمل محلول فوق مشبع يتم تحضير محلول مشبع عند درجة حرارة عالية، ثم يبرد تدريجياً وببطء؛ إذ يسمح التبريد البطيء للمادة الزائدة أن تبقى مذابة في محلول عند درجات حرارة منخفضة، كما هو موضح في الشكل 1-15.

المفردات

أصل الكلمة

Saturated والتي تعني مُشبعاً مشتقة من الكلمة اللاتينية (Saturatus) وتعني يُشبّع أو يملأ.



الشكل 1-15 عند إضافة نوافذ التبلور إلى محلول فوق مشبع من السكروز تتبّلور المادة المذابة الزائدة.

نوافذ التبلور: هي عبارة عن قطعة أو مجموعة من القطع بلورات أحادية ل المادة ما، والتي يتكون عن طريقها بلورات أكبر من المادة نفسها.



الشكل 1-16 الرواسب المعدنية في الينابيع الحارة مثل (عيون الليث في المملكة العربية السعودية) تعتبر مثال على تكون البالورات من المحاليل فوق المشبعة.



المحاليل فوق المشبعة غير ثابتة؛ فعند إضافة قطعة صغيرة جدًا من مذاب - تسمى نواة التبلور - إلى محلول فوق مشبوع تترسب المادة المذابة الرائدة بسرعة، كما هو موضح في الشكل 1-15.

ويمكن أن يحدث التبلور عند كشط (Scratch) الجزء الداخلي من الكأس الزجاجية أو الوعاء الزجاجي المحتوي على محلول بساق تحريك زجاجية بلفظ أو تعرض محلول فوق المشبوع للحركة أو الرج.

وباستعمال يوديد الفضة AgI بوصفه نوى تكتف في الهواء فوق المشبوع ببخار الماء تتجمع جزيئات الماء في صورة قطرات قد تسقط على الأرض على هيئة مطر. تسمى هذه الآلة استمطرار الغيوم. كما يتكون سكر النبات Rock Candy والرواسب المعدنية على حواف الينابيع المعدنية - كالتي تظهر في الشكل 1-16 - من محاليل فوق مشبعة.

ذائية الغازات تقل ذائية غازي الأكسجين وثاني أكسيد الكربون عند درجات الحرارة المرتفعة مقارنة بدرجات الحرارة المنخفضة. وهذا سلوك متوقع لجميع المواد الغازية المذابة في المذيبات السائلة. هل تستطيع تفسير هذا السلوك؟ تذكر أن الطاقة الحركية لجزيئات الغاز تسمح للجزيئات بالتحرر أو النفاد من محلول بسهولة أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة. ولذلك كلما زادت درجة حرارة محلول قلت ذائية المذاب الغازي.

الضغط وقانون هنري يؤثر الضغط في ذائية المواد الغازية المذابة في المحاليل؛ فكلما ازداد الضغط فوق محلول زادت ذائية الغاز في أي مذيب. تعتمد المشروبات الغازية على هذا المبدأ؛ فهي تحتوي على غاز ثاني أكسيد الكربون المذاب في محلول مائي تحت ضغط أعلى من الضغط الجوي، وعند فتح علبة المشروب الغازي يكون ضغط غاز ثاني أكسيد الكربون داخل العلبة أعلى من الضغط الواقع خارج العلبة. ونتيجة لذلك تصاعد فقاعات غاز ثاني أكسيد الكربون من محلول إلى السطح وتتطاير. وتستمر هذه العملية حتى يفقد محلول غاز ثاني أكسيد الكربون كله تقريرًا، ويصبح محلول بلا طعم. ويمكن وصف انخفاض ذائية غاز ثاني أكسيد الكربون في المشروب الغازي بعد فتح العبوة بقانون هنري.

المفردات

الاستعمال العلمي مقابل

الاستعمال الشائع

Pressure الضغط

الاستعمال العلمي: القوة المبذولة على وحدة المساحة.

خلال تسرب غاز ثانوي أكسيد الكربون من محلول يزداد الضغط داخل القارورة المغلقة.

الاستعمال الشائع: الجهد الفيزيائي أو الإجهاد الذهني.

يقع على الطلاب الكثير من الضغط في أثناء الاختبارات.



ينص قانون هنري على أن "تناسب ذائبية الغاز في سائل (S) تناسبًا طرديًّا مع ضغط الغاز (P) الموجود فوق السائل عند ثبوت درجة الحرارة". فعندما تكون قارورة المشروب الغازي مغلقة، كما هو موضح في الشكل 17-1، يعمل الضغط الواقع فوق محلول على إبقاء غاز ثاني أكسيد الكربون ذائبًا في المحلول. ويمكن تمثيل هذه العلاقة كما يلي:

قانون هنري

S يمثل الذائية

P يمثل الضغط

يبقى ناتج قسمة الذائية على الضغط ثابتاً عند درجة حرارة معينة.

غالبًا ما يستعمل قانون هنري لتحديد الذائية S_2 عند ضغط جديد P_2 ، حيث P_2 معروف. ويمكن استعمال قواعد الجبر الأساسية لحل معادلة قانون هنري لإيجاد أي من المتغيرات. وإيجاد S_2 ابدأ باستعمال قانون هنري الأساسي.

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

بالضرب التبادلي نحصل على المعادلة:

$$P_1 S_2 = S_1 P_2$$

وبقسمة الطرفين على P_1 :

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

الشكل 17-1 ثاني أكسيد الكربون CO_2 مذاب في الصودا، كما يوجد بعضه فوق السائل.

فسر لماذا يتتصاعد غاز CO_2 من المحلول عند نزع الغطاء؟



يقل الضغط الذي فوق السائل عند فتح غطاء القارورة، لذا تقل ذائبية ثاني أكسيد الكربون.

يحافظ الضغط الذي فوق السائل في قارورة المشروب الغازي المغلقة على بقاء CO_2 الفائز ذائبًا في المحلول ويعنده من التطاير.

قانون هنري إذا ذاب 0.85 g من غاز ما عند ضغط مقداره 4.0 atm في 1.0 L من الماء عند درجة حرارة 25°C، فكم يذوب منه في 1.0 L من الماء عند ضغط مقداره 1.0 atm ودرجة الحرارة نفسها؟

1 تحليل المسألة

أُعطيت ذائبية الغاز عند الضغط الابتدائي، وثبات درجة حرارة الغاز مع تغير الضغط. ولأن تقليل الضغط يؤدي إلى تقليل ذائبية الغاز فإن كتلة أقل من الغاز تذوب عند ضغط أقل.

المطلوب

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

المعطيات

$$S_1 = 0.85 \text{ g/L}$$

$$P_1 = 4.0 \text{ atm}$$

$$P_2 = 1.0 \text{ atm}$$

2 حساب المطلوب

اكتب قانون هنري

حل قانون هنري لايجاد S_2

$$P_2 = 1.0 \text{ atm}, P_1 = 4.0 \text{ atm}, S_1 = 0.85 \text{ g/L}$$

عوض $P_2 = 1.0 \text{ atm}$ و $P_1 = 4.0 \text{ atm}$ و $S_1 = 0.85 \text{ g/L}$

ثم اضرب واقسم الأرقام والوحدات.

3 تقويم الإجابة

قلت الذائية، كما هو متوقع؛ فقد قلل الضغط فوق محلول من 4.0 atm إلى 1.0 atm، لذا يجب أن تنخفض الذائية إلى ربع قيمتها الأصلية. الوحدة g/L هي وحدة الذائية.

مسائل تدريبية

36. إذا ذاب 0.55 g من غاز ما في 1.0 L من الماء عند ضغط 20.0 kPa، فما كمية الغاز نفسه التي تذوب عند ضغط 110 kPa؟

37. ذائية غاز عند ضغط 10 atm هي 0.66 g/L. ما مقدار الضغط الواقع على محلول حجمه 1.0 L ويحتوي على 1.5 g من الغاز نفسه؟

38. تحفيز ذائية غاز عند ضغط 7 atm تساوي 0.52 g/L. ما كتلة الغاز بالجرامات التي تذوب في لتر واحد إذا زاد الضغط إلى 10 atm؟

التقويم 1-3

39. الفكرة **الرئيسية** عدد العوامل المؤثرة في الذوبان.

الخلاصة

• تتضمن عملية الذوبان إحاطة جسيمات المذيب بجسيمات المذاب.

• يكون محلول غير مشبع أو مشبعًا أو فوق مشبع.

• ينص قانون هنري على أن ذائية الغاز في سائل تتناسب طرديًا مع ضغط الغاز فوق السائل عند درجة حرارة معينة.

40. عرف الذائية.

41. اشرح كيف تؤثر قوى التجاذب بين الجزيئات في الذوبان؟

42. قارن كيف تتشابه طريقة تحضير محلول مائي من ملح الطعام، و محلول مائي من السكر؟

43. لخص ماذا يحدث إذا أضيفت نواة تبلور إلى محلول فوق مشبع؟ وبم تصف محلول الناتج؟

44. الرسوم البيانية استعمل المعلومات الموجودة في الجدول 4-1 لعمل رسوم بيانية لذائية كبريتات الألومنيوم، وكبريتات الليثيوم، وكلوريد البوتاسيوم عند درجات حرارة 0°C و 20°C و 60°C و 100°C. أي المواد السابقة تتأثر ذائبيتها أكثر بزيادة درجة الحرارة؟

الأهداف

- تصف الخواص الجامعة.
- تعرف أربع خواص جامعة للمحاليل.
- تحدد الارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمد للمحلول.

مراجعة المفردات

الأيون: ذرة مشحونة كهربائياً.

المفردات الجديدة

الخواص الجامعة

الانخفاض في الضغط البخاري

الارتفاع في درجة الغليان

الانخفاض في درجة التجمد

الخاصية الأسموزية

الضغط الأسموزي

الخواص الجامعة للمحاليل**Colligative Properties of Solutions**

الفكرة **الرئيسية** تعتمد الخواص الجامعة على عدد جسيمات المذاب في المحلول.

الربط مع الحياة إذا كنت قد عشت في منطقة ذات طقس بارد جداً في الشتاء فلعلك لاحظت أن الناس يرثون الملحق على الأرصفة والطرق لإزالة الثلج والجليد. كيف يساعد الملحق على جعل القيادة في الشتاء أكثر أماناً؟

المواد المتأينة والخواص الجامعة
Electrolytes and Colligative Properties

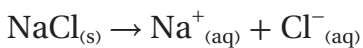
تؤثر المواد المذابة في بعض الخواص الفيزيائية للمذيبات؛ فقد وجد الباحثون الأوائل أن تأثير المذاب في المذيب يعتمد فقط على كمية جسيمات المذاب في المحلول، لا على طبيعة المادة المذابة نفسها. وتسمى الخواص الفيزيائية للمحاليل التي تتأثر بعدد جسيمات المذاب وليس بطبيعتها **الخواص الجامعة**. وتشمل الخواص الجامعة الانخفاض في الضغط البخاري، والارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمد، والضغط الأسموزي.

المواد المتأينة في محلول مائي درست سابقاً أن المركبات الأيونية مواد توصل محاليلها التيار الكهربائي، لذا تسمى مواد إلكترولية؛ وذلك لأنها تفكّك في الماء إلى أيونات، كما هو موضح في **الشكل 18-1**. كما تأين القليل من المركبات الجزيئية في الماء وتكون أيضاً محلولاً متأيناً. وتسمى المواد المتأينة التي تنتج أيونات كثيرة في المحلول مواد متأينة قوية. أما التي تنتج عدداً قليلاً من الأيونات في المحلول فتسمى المواد المتأينة الضعيفة.

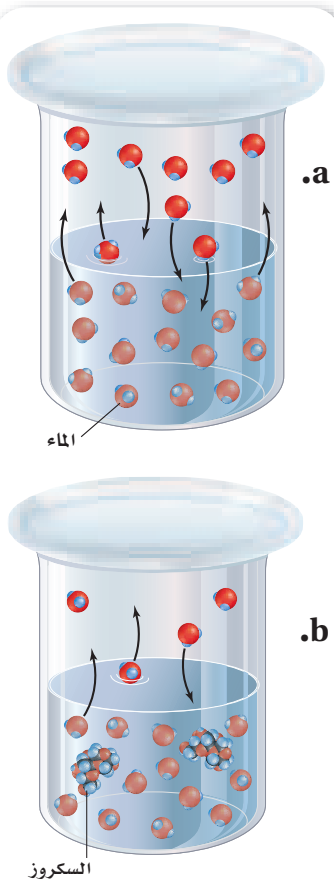
الشكل 1-18 محلول كلوريد الصوديوم موصل جيد للكهرباء؛ وذلك لأنه محلول مادة متأينة، في حين لا يصل محلول السكرورز التيار الكهربائي؛ لأنـه محلول مادة غير متأينة.



وكلوريد الصوديوم مادة متأينة قوية؛ حيث يتفكّك في المحلول ويُنْتَج أنيونات Na^+ و Cl^- .



فإذابة 1 mol من كلوريد الصوديوم في 1 kg من الماء لا تنتج محلولاً تركيز أيوناته 1 m^{−1}، بل تنتج 2 mol من جسيمات المذاب في المحلول، أي 1 mol لكل من أنيون Cl^- و Na^+ .



الشكل 1-19 الضغط البخاري
لمذيب نقي أكبر من الضغط البخاري
لمحلول يحتوي على مذاب غير
متطاير.

المواد غير المتأينة في المحلول المائي تذوب الكثير من المركبات الجزيئية في المذيبات، ولكنها لا تتأين. ومثل هذه المحاليل لا توصل التيار الكهربائي، كما هو موضح في الشكل 1-18. وتسمى المواد المذابة مواد غير متأينة. والسكروز مثال على المواد غير المتأينة؛ حيث يحتوي محلول السكروز الذي تركيزه 1 m^{−1} على 1 mol فقط من جزيئات السكروز.

ماذا قرأت؟ استنتاج أي المركبين له تأثير أكبر في الخواص الجامعية: كلوريد الصوديوم أم السكروز؟

الانخفاض في الضغط البخاري

الضغط البخاري هو الضغط الناتج عن بخار السائل عندما يكون في حالة اتزان ديناميكي مع سائله في وعاء مغلق عند درجة حرارة وضغط ثابتين، وعند هذه النقطة تتساوى سرعتي التبخر والتكافؤ.

تظهر التجارب أن إضافة مذاب غير متطاير – له ميل قليل إلى التحول إلى غاز – إلى مذيب يقلل الضغط البخاري للمذيب. كما أن الجسيمات التي تحدث الضغط البخاري تتبخر من سطح السائل. فعندما يكون المذيب نقىًّا كما في الشكل 1-19 a تشغل جسيماته مساحة السطح كلها. أما عندما يحتوي المذيب على مذاب، كما في الشكل 1-19 b، فإن خليط جسيمات المذاب والمذيب يحتل مساحة سطح المحلول. وبسبب وجود كمية قليلة من جسيمات المذيب على السطح يتحول القليل منها إلى الحالة الغازية، ومن ثم ينخفض الضغط البخاري. وكلما ازداد عدد جسيمات المذاب في المذيب قل الضغط البخاري الناتج، لذا فإن **الانخفاض في الضغط البخاري** يعتمد على عدد جسيمات المذاب في المحلول، ولذلك فهو من الخواص الجامعية للمحاليل.

تستطيع توقع التأثير النسبي للمذاب في الضغط البخاري اعتماداً على كون المذاب متأيناً أو غير متأيناً. فمثلاً يكون التأثير النسبي لـ 1 mol من كل من المواد المذابة غير المتأينة – ومنها الجلوكوز والسكروز والإيثانول – هو نفسه في الضغط البخاري، إلا أن تأثير 1 mol من كل من المواد المذابة المتأينة – ومنها كلوريد الصوديوم NaCl ، وكبريتات الصوديوم Na_2SO_4 ، وكلوريد الألومنيوم AlCl_3 – يزداد في الضغط البخاري؛ بسبب تزايد أعداد الأنيونات التي يتتجها كل منها في محلولها.

الارتفاع في درجة الغليان Boiling Point Elevation

يؤثر المذاب غير المتطاير في درجة غليان المذيب لأنّه يقلل الضغط البخاري له. تذكر أن السائل يغلي عندما يعادل ضغطه البخاري الضغط الجوي. وعندما ترتفع درجة حرارة محلول المحتوى على مذاب غير متطاير إلى درجة غليان المذيب النقي فإنّ ضغط البخار الناتج يبقى أقل من الضغط الجوي، لذا لا يغلي محلول. ولذلك يجب تسخين محلول إلى درجة حرارة أعلى لتزويدّه بالطاقة الحرارية الإضافية اللازمة لرفع الضغط البخاري له إلى ما يعادل الضغط الجوي. ويسمى الفرق بين درجة حرارة غليان محلول ودرجة غليان المذيب النقي **الارتفاع في درجة الغليان**. وفي المواد غير المتأينة تتناسب قيمة ارتفاع درجة الغليان - التي يرمز إليها بالرمز ΔT_b - تناصباً طردياً مع مولالية محلول.

الارتفاع في درجة الغليان

ΔT_b ارتفاع درجة الغليان

$$\Delta T_b = K_b m$$

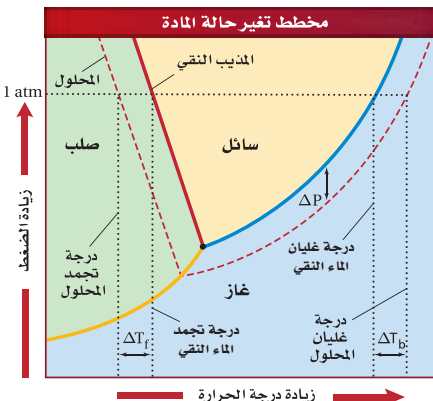
K_b ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي

m مولالية محلول

كما أن ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي K_b هو الفرق بين درجة غليان محلول يحتوي على m من مذاب غير متطاير وغير متأين ودرجة غليان المذيب النقي. والوحدة المستعملة للتعبير عن ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولاري هي $^{\circ}\text{C} / \text{m}$ ، وتختلف قيمة الثابت K_b باختلاف المذيب. يبيّن الجدول 5-1 قيم K_b لعدد من المذيبات الشائعة. لاحظ أن قيمة K_b للماء هي $0.512 ^{\circ}\text{C} / \text{m}$ ؛ وهذا يعني أن 1 m من محلول مائي يحتوي على مذاب غير متطاير وغير متأين يغلي عند درجة حرارة $100.512 ^{\circ}\text{C}$ ، وهذه الدرجة تزيد $0.512 ^{\circ}\text{C}$ على درجة غليان الماء النقي $100.0 ^{\circ}\text{C}$.

وكما أن الانخفاض في الضغط البخاري خاصية جامعية فإنّ الارتفاع في درجة الغليان خاصية جامعية أيضاً. وتتناسب قيمة الارتفاع في درجة الغليان تناصباً طردياً مع مولالية المذاب في محلول، أي أنه كلما زاد عدد جسيمات المذاب في محلول زاد الارتفاع في درجة الغليان. وأنّ المولالية مرتبطة مع الكسر المولوي الذي يتضمن عدد جسيمات المذاب، لذا فهي تستعمل للدلالة على التركيز. ويعبر عن المذيب في المولالية بالكتلة بدلاً من الحجم. ولذلك لا تتأثر المولالية بتغيير درجة الحرارة.

ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي K_b	الجدول 5-1
K_b $^{\circ}\text{C}/\text{m}$	درجة الغليان $^{\circ}\text{C}$
0.512	100.0
2.53	80.1
5.03	76.7
1.22	78.5
3.63	61.7



الشكل 1-20 يؤثر الضغط والحرارة في حالة المذيب النقي (الخط المتصل)، الصلبة أو السائلة أو الغازية، ويؤثران أيضاً في محلول (الخط المتقطع).

اختبار الرسم البياني

صف كيف يمثل الفرق بين الخطين (المتصل والمقطوع) الانخفاض في الضغط البخاري، والارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمد؟ استعمل بيانات من الرسم البياني لدعم إجابتك.

الكيمياء في واقع الحياة

الانخفاض في درجة التجمد



الأسماء التي تعيش في المياه المالحة إن المحافظة على التركيز الملحي المناسب في غاية الأهمية للأسماء التي تعيش في المياه المالحة؛ فوجود الملح في المناطق القطبية من المحيط ضروري للمحافظة على المياه من التجمُّد، مما يسمح بالمحافظة على الحياة البحرية.

انظر إلى الشكل 1-20 ولا حظ أن المنحنى الذي يمثل محلول يقع أسفل المنحنى الذي يمثل المذيب النقي عند أي درجة حرارة.

الانخفاض في درجة التجمد Freezing Point Depression

تترتب الجسيمات في بنية أكثر تنظيماً في الحالة الصلبة؛ أما في محلول فتعمل جسيمات المذاب على إضعاف قوى التجاذب بين جسيمات المذيب، مما يمنع المذيب من الوصول إلى الحالة الصلبة عند درجة التجمد.

وتكون درجة تجمد محلول دائمًا أقل من درجة تجمد المذيب النقي. وبين الشكل 1-20 الفرق بين درجات الغليان والتجمد للماء النقي والمحلول المائي. وعند مقارنة الخطوط المتصلة مع المتقطعة في الرسم سوف تلاحظ أن نطاق درجة الحرارة للمحلول المائي في الحالة السائلة أكبر مما للماء النقي. وبين الشكل 1-21 تطبيقين شائعين لاستعمال الملح لتقليل درجة تجمد محلول المائي.

الانخفاض في درجة تجمد محلول ΔT_f هو درجة تجمد المذيب النقي مطروحاً منها درجة تجمد محلول الماء.

الشكل 1-21 تعمل إضافة الأملاح إلى الجليد على تقليل درجة تجمُّد الجليد، مما يؤدي إلى انصهار الجليد على الطرق. وتعمل إضافة الملح إلى الجليد عند صنع الآيس كريم على تقليل درجة التجمد، مما يسمح للماء الناتج بتجميد الآيس كريم.



يبين الجدول 6-1 ثابت الانخفاض في درجة التجمد المولالي (K_f) لكثير من المذيبات. هذا وتناسب قيم الانخفاض في درجة التجمد للمواد غير المتأينة تناسياً طردياً مع مولالية محلول.

الانخفاض في درجة التجمد	
ΔT_f	درجة الحرارة
$\Delta T_f = K_f m$	ثابت الانخفاض في درجة التجمد المولالية

المذيب	درجة التجمد °C	ثابت الانخفاض في درجة التجمد K_f (°C/m)
الماء	0.0	1.86
البنزين	5.5	5.12
رابع كلوريد الكربون	-23.0	29.8
الإيثانول	-114.1	1.99
الكلوروفورم	-63.5	4.68

وكما هو الحال مع قيمة K_b فإن قيمة K_f تعتمد على طبيعة المذيب. ولأن ثابت انخفاض درجة التجمد للماء (K_f) يساوي $1.86^{\circ}\text{C}/\text{m}$ فإن محلول المائي الذي تركيزه 1 m يتجمد، ويحتوي على مذاب غير متظاهر وغير متأين عند درجة 0°C - وهي أقل من درجة تجمد الماء النقي (0.0°C). ويعود الجليسول مذاب غير متأين، ويتجه الكثير من الأسماك والحشرات لحماية دمائها من التجمد في الشتاء القارص. كذلك فإن مقاوم التجمد أو مانع تكوين الجليد يحتوي على مذاب غير متأين، هو جليكول الإثيلين.

لاحظ أن معادلات الارتفاع في درجة الغليان والانخفاض في درجة التجمد تحدد مولالية المواد غير المتأينة. أما في حالات المواد المتأينة فيجب استعمال المولالية الفعلية للمحلول والتي تأخذ بعين الاعتبار عدد جسيمات المذاب المتفككة، كما يوضّحها المثال 6-1.



6. عندما تثبت درجة الحرارة في كل كأس سجل كلاً منهما.
7. اسكب محتويات الكأسين في المغسلة، واشطفها بكمية من ماء الصنبور.

التحليل

1. قارن درجة حرارة الماء والثلج بدرجة حرارة الماء والثلج المضاف إليها الملح. بمقدار متغير درجة الحرارة؟
2. فسر لماذا أضيف الملح إلى إحدى الكأسين دون الأخرى؟
3. فسر الملح مادة متأينة قوية تنتج أيوني الصوديوم Na^+ والكلور Cl^- عندما تفكك في الماء. فسر لماذا يعد هذا التفكك مهمًا عند حساب الانخفاض في درجة التجمد؟
4. توقع هل من الأفضل استعمال الملح الخشن، أم ملح المائدة الناعم، عند صنع الآيس كريم المنزلي؟ فسر إجابتك.

الانخفاض في درجة التجمد

كيف يمكنك قياس الانخفاض في درجة التجمد؟

الخطوات

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. املأ كأسين سعة كل منها 400 mL بالجليد المحموش، وأضف 50 mL من مياه الصنبور البارد إلى كل من الكأسين.
3. قس درجة حرارة كل من الكأسين بمقاييس حرارة (ترمومتراً) غير زئبي.
4. حرك محتويات كل كأس بساق مدة دقيقة واحدة، حتى تصبح درجتا حرارة الكأسين متسانتين، وسجل درجة الحرارة.
5. أضف 75 g من ملح الطعام الخشن NaCl إلى إحدى الكأسين، وتابع التحريك في الكأسين، سوف يذوب بعض الملح.

التحولات في درجات التجمد والغليان يستعمل كلوريد الصوديوم NaCl عادة لمنع تكون الجليد على الطرق وتحميم المثلجات (الآيس كريم). ما درجة الغليان وتحميم محلول مائي من كلوريد الصوديوم تركيزه 0.029 m , إذا علمت أن كلوريد الصوديوم مادة متأينة قوية؟

1 تحليل المسألة

أُعطيت مولالية محلول الماء لكلوريد الصوديوم. احسب ΔT_b و ΔT_f اعتماداً على عدد الجسيمات في محلول، ثم حدد الارتفاع في درجة الغليان والانخفاض في درجة التجمد. أضف ΔT_b إلى درجة الغليان، واطرح ΔT_f من درجة التجمد.

المطلوب

$$\text{درجة الغليان} = {}^{\circ}\text{C}$$

$$\text{درجة التجمد} = {}^{\circ}\text{C}$$

المعطيات

المذاب = كلوريد الصوديوم NaCl

$$\text{المولالية} = 0.29 \text{ m}$$

2 حساب المطلوب

$$m = 0.029 \text{ m}$$

احسب مولالية الجسيمات الفعلية

$$m \times 2 = 0.058 \text{ m} \quad \text{مولالية الجسيمات الفعلية} = \frac{\text{مولالية}}{\text{عدد جسيمات المذاب المتفككة}}$$

$$\Delta T_b = K_b m$$

ضع العلاقات الرياضية للارتفاع في درجة الغليان

$$\Delta T_f = K_f m$$

والانخفاض في درجة التجمد

$$\Delta T_b = (0.512 \text{ } {}^{\circ}\text{C/m})(0.058 \text{ m}) = 0.030 \text{ } {}^{\circ}\text{C}$$

$$K_b = 0.512 \text{ } {}^{\circ}\text{C/m}, K_f = 1.86 \text{ } {}^{\circ}\text{C/m}$$

$$\Delta T_f = (1.86 \text{ } {}^{\circ}\text{C/m})(0.058 \text{ m}) = 0.11 \text{ } {}^{\circ}\text{C}$$

$$m = 0.058 \text{ m}$$

احسب درجة الغليان بعد الارتفاع ودرجة التجمد بعد الانخفاض للمحلول.

$$T_b = 0.30 \text{ } {}^{\circ}\text{C} + 100.000 \text{ } {}^{\circ}\text{C} = 100.030 \text{ } {}^{\circ}\text{C}$$

أضف ΔT_b إلى درجة الغليان

$$T_f = 0.00 \text{ } {}^{\circ}\text{C} - 0.11 \text{ } {}^{\circ}\text{C} = -0.11 \text{ } {}^{\circ}\text{C}$$

واطرح ΔT_f من درجة التجمد

3 تقويم الإجابة

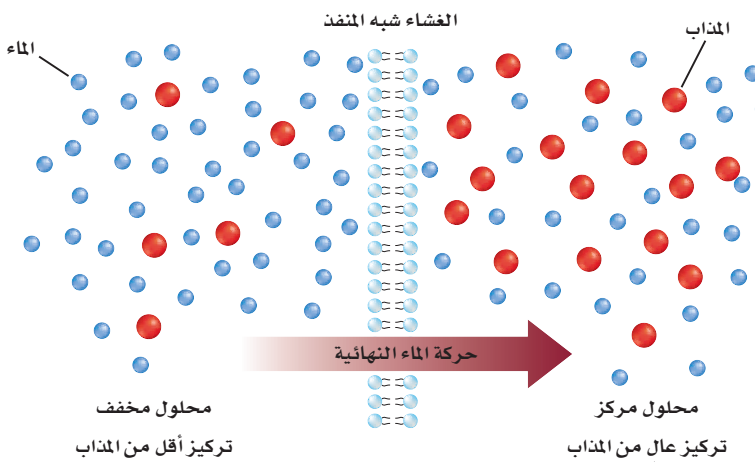
تكون درجة الغليان أعلى، ودرجة التجمد أقل، كما هو متوقع.

مسائل تدريبية

45. احسب درجة الغليان ودرجة التجمد لمحلول مائي تركيزه 0.625 m من أي مذاب غير متطاير وغير متأين.

46. ما درجة غليان محلول السكروز في الإيثanol ، الذي تركيزه 0.40 m ؟ وما درجة تجمده؟ علماً بأن السكروز مادة غير متأينة؟

47. تحفيز تم اختبار محلول تركيزه 0.045 m يحتوي على مذاب غير متطاير وغير متأين، ووُجد أن الانخفاض في درجة تجمده بلغ $0.084 \text{ } {}^{\circ}\text{C}$. ما قيمة ثابت الانخفاض في درجة تجمده K_f ؟ وهل المذيب المكون منه محلول في هذه الحالة هو الماء أو الإيثanol أو الكلوروفورم؟



الشكل 1-22 تنتشر المذيبات بسبب الخاصية الأسموزية من التركيز الأقل إلى التركيز الأعلى خلال أغشية شبه منفذة.

الضغط الأسموزي Osmotic Pressure

عرفت أنَّ الانتشار هو اختلاط الغازات أو السوائل، والناتج عن حركتها العشوائية. أما **الخاصية الأسموزية** فهي انتشار المذيب خلال غشاء شبه منفذ من محلول الأقل تركيزاً إلى محلول الأكثر تركيزاً. والأغشية شبه المنفذة حواجز تسمح لبعض الجسيمات بالعبور. والأغشية التي تحيط بالخلايا الحية جميعها عبارة عن أغشية شبه منفذة. وتلعب الخاصية الأسموزية دوراً مهماً في الكثير من العمليات الحيوية، ومنها امتصاص الغذاء في النباتات.

يُبيّن الشكل 1-22 نظاماً يكون فيه محلول المخفف مفصولاً عن محلول المركز بغضائِش شبه منفذ. تتحرّك جزيئات الماء خلال العملية الأسموزية في الاتجاهين عبر الغشاء، ولكن جزيئات المذاب لا تستطيع العبور. وتنتشر جزيئات الماء عبر الغشاء من محلول المخفف إلى محلول المركز. وتسمى كمية الضغط الإضافي الناتج عن انتقال جزيئات الماء إلى محلول المركز **الضغط الأسموزي**. ويعتمد الضغط الأسموزي على عدد جسيمات المذاب في كمية محددة من محلول، وهو خاصية جامعة للمحاليل.

التقويم 1-4

الخلاصة

- تقلل المواد المذابة غير المتطايرة الضغط البخاري للمحلول.
- يرتبط الارتفاع في درجة الغليان مباشرة بمولالية محلول.
- يكون الانخفاض في درجة التجمد للمحلول أقل من درجة تجمد المذيب النقي.
- يعتمد الضغط الأسموزي على عدد جسيمات المذاب في حجم معين.

48. **الفكرة الرئيسية** أشرح ما المقصود بالخواص الجامعية؟

49. صُف الخواص الجامعية الأربع للمحاليل.

50. فسر لماذا يكون للمحلول درجة غليان أعلى من درجة غليان المذيب النقي؟

51. حلّ يغلي محلول مائي من كلوريد الكالسيوم CaCl_2 عند درجة حرارة 101.3°C . ما كتلة كلوريد الكالسيوم بالكيلوجرام التي تذوب في 1000 g من المذيب؟

52. ثم احسب الانخفاض في درجة التجمد للمحلول نفسه؟ إذا علمت أن الجلوکوز مادة غير متآينة؟

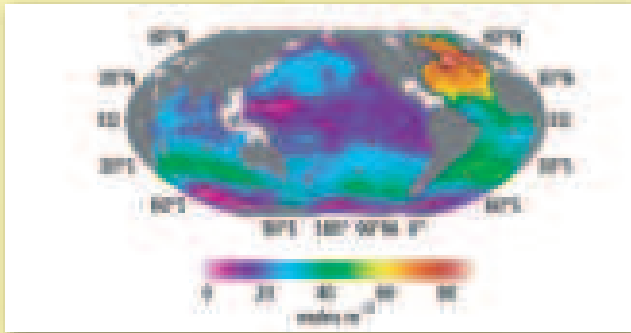
53. تحقق إذا علمت أنَّ الارتفاع في درجة غليان محلول مائي لمذاب غير متآين وغير متطاير تساوي 1.12°C ، فما مولالية محلول؟

في أطلاع

مهن: كيميائي البيئة

محلول CO_2

تشير السجلات الجيولوجية إلى أن مستويات ثاني أكسيد الكربون CO_2 في الغلاف الجوي أعلى كثيراً في الوقت الحاضر مقارنة بعشرين مليون سنة مضت. وقد أسهمت صناعات الإنسان في هذه الزيادة. إلا أن CO_2 لا يبقى في الغلاف الجوي إلى أجل غير مسمى؛ إذ تحتوي المحيطات بشكل طبيعي على CO_2 الذي يأتي من الغلاف الجوي، ومن المخلوقات الحية. وتقوم المحيطات بامتصاص 50% من CO_2 المنبعث من صناعات الإنسان. ويعتقد بعض العلماء أنه خلال ألف سنة قادمة سيذوب 90% منه في المحيطات.



شكل 1 ترمز الألوان الحمراء والصفراء والخضراء إلى المناطق التي فيها مستويات عالية من CO_2 الذائب في الماء.

الاحتجاز في أعماق البحار Deep ocean sequestration

هناك اقتراح قد يقلل من كمية CO_2 الجوي، ويحمي الحياة في الجزء العلوي من المحيط، وهو تسهيل غاز CO_2 ، ثم ضخه إلى طبقات المياه السفلية، وتسمى هذه العملية الاحتجاز في أعماق البحار. وهناك تصور أن الضغط الشديد في الأعماق (أكبر من 3000 m) من شأنه أن يجعل CO_2 إلى هيدرات تذوب في أعماق مياه المحيطات، ولكن سيستغرق CO_2 عالقاً مئات السنين بعيداً عن الجزء العلوي للمحيط والغلاف الجوي.

بحوث مستمرة Ongoing research

يعمل العلماء على إيجاد إجابات عن كثير من الأسئلة حول أثر CO_2 في المخلوقات التي تعيش في الأعماق. ولا يزال هناك الكثير من المشاكل التقنية المتعلقة بعملية جمع CO_2 وتخزينه ونقل كميات كبيرة منه. وإذا تم حل هذه المشكلات التقنية فإن على الرأي العام والمسؤولين الأخذ في الحسبان الأخطار المتعلقة بابعاث CO_2 في الهواء وفي المحيطات.

جمع البيانات عن CO_2 Collecting CO_2 data

تأثر سرعة ذوبان CO_2 في المحيطات بعدة عوامل، منها درجة الحرارة، وتركيز CO_2 في الهواء والماء، واختلاط الماء مع الهواء بسبب الرياح، وحركة الأمواج. لقد قضى فريق من الباحثين عدة سنوات لجمع وتحليل البيانات حول CO_2 ، وذلك من آلاف نقاط الجمع في المحيطات حول العالم. وتوضح بيانات الشكل 1 أن شمال المحيط الأطلسي يحتوي على أكبر كمية من CO_2 لكل متر مربع من سطح المحيط؛ لأن عوامل درجة الحرارة والعمق والتيارات البحرية تجعل من شمال المحيط الأطلسي ماصاً فعالاً لغاز CO_2 المنبعث من صناعات الإنسان.

جمع وتخزين CO_2 CO_2 capture and storage

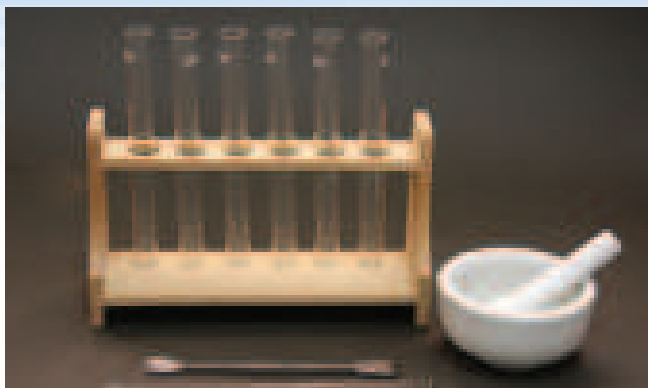
هناك طريقة واحدة لتقليل كمية CO_2 المنطلقة إلى الغلاف الجوي، وهي جمع وتخزين CO_2 الناتج عن حرق الوقود الأحفوري. يقوم العلماء بالبحث عن احتمالية حقن CO_2 الذي تم جمعه مباشرة في المحيط؛ وذلك لتسريع عملية ذوبانه؛ حيث تقلل هذه العملية من أثر الاحتباس الحراري الذي يسببها غاز CO_2 . ومع ذلك فقد يؤدي اختلال التوازن الطبيعي لثاني أكسيد الكربون CO_2 الذائب إلى آثار بالغة

الكتابة في الكيمياء

عصف ذهني إعداد مجموعة من الأسئلة للإجابة عنها بالبحث حول حجز ثاني أكسيد الكربون في أعماق البحار.

مختبر الكيمياء

استقصاء العوامل المؤثرة في الذائبة



الخلفية تضمن عملية تحضير محلول تصادم جسيمات المذيب والمذاب. فعند إضافة مركب قابل للذوبان إلى الماء تؤثر عدة عوامل في سرعة تكوين محلول.

سؤال كيف تؤثر هذه العوامل في سرعة تكوين محلول؟

المواد والأدوات اللازمة

كثيريات النحاس II المائية	حامل أنابيب اختبار
ماء مقطر	هاون (مدق)
ملعقة	6 أنابيب اختبار
ساعة	مخbar مدرج سعته 25 mL
ساقي تحرير زجاجية	ساقي تحرير زجاجية
مساك أنابيب	مساك أنابيب

إجراءات السلامة

خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. صمم جدولًا لتسجيل البيانات.

3. اكتب فرضية حول ما تعرفه عن سرعة التفاعل لتفسير ما يمكن ملاحظته في خطوات العمل.
4. ضع الأنابيب الستة على حامل الأنابيب.

5. ضع بلورة من كثيريات النحاس II المائية في كل من الأنابيب الأول والأنابيب الثاني.

6. استعمل الهاون والمدق لطحن بلورة أخرى، ثم اكشط المسحوق الناتج بالملعقة، وضعه في الأنابيب الثالث، وكرر ذلك للأنابيب المتبقية.

7. قس 15 mL من الماء المقطر عند درجة حرارة الغرفة، ثم اسكبه في أنبوب الاختبار الأول والثاني، ثم سجل الزمن.

8. لاحظ محلول في الأنابيب الأول بعد إضافة الماء مباشرة وبعد 15 دقيقة.

9. اترك الأنابيب الأول دون أي حركة على حامل الأنابيب.

10. كرر الخطوتين 7 و8 مع الأنابيب الثالث والرابع.

11. استعمل ساق التحرير الزجاجية لتحرير أنبوب الاختبار الثاني مدة دقيقة أو اثنتين.

12. اترك الأنابيب الثالث دون تحرير.

الاستقصاء

التفكير الناقد إذا أمكن رؤية نتائج هذه التجربة بالعين المجردة، فاقتصر تفسيرًا تحت مجهر (لا يمكن ملاحظته) لأن هذه العوامل في سرعة تكوين محلول. ماذا يحدث على مستوى الجزيئات لتسرير تكوين محلول في كل حالة؟

(الفكرة العامة) معظم السوائل والغازات والمواد الصلبة التي تكون عالمنا مخالط.

1-1 أنواع المخالط

الفكرة الرئيسية	المفردات
<p>يمكن تمييز مكونات المخلوط غير المتجانسة.</p> <ul style="list-style-type: none"> هناك نوعان من المخالط غير المتجانسة، هما المعلق والغروي. الحركة البراونية حركة عشوائية لجسيمات المخلوط الغروي. تُظهر المخالط الغروية والمعلقة تأثير تندال. قد يوجد محلول في إحدى الحالات الفيزيائية الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتمادًا على الحالة الفيزيائية للمذيب. يمكن أن يكون المذاب في محلول غازًا أو سائلًا أو صلباً. 	<p>المخلوط إما متجانسة أو غير متجانسة.</p> <ul style="list-style-type: none"> تأثير تندال المادة الذائبة المادة غير الذائبة

1-2 تركيز محلول

الفكرة الرئيسية	المفردات
<p>يمكن التعبير عن التركيز بدلالة النسبة المئوية أو المولات.</p> <ul style="list-style-type: none"> يقارب التركيز كمًا ونوعًا. المولارية هي عدد مولات المذاب في 1L من محلول. المولالية هي نسبة عدد مولات المذاب في 1 kg من المذيب. عدد المولات قبل التخفيف = عدد المولات بعد التخفيف $\text{M}_1\text{V}_1 = \text{M}_2\text{V}_2$	<ul style="list-style-type: none"> التركيز المولالية المولارية الكسر المولوي

1-3 العوامل المؤثرة في الذوبان

الفكرة الرئيسية	المفردات
<p>يتتأثر تكون محلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والقطبية.</p> <ul style="list-style-type: none"> تنضمن عملية الذوبان إحاطة جسيمات المذيب بجسيمات المذاب. يكون محلول غير مشبع أو مشبعًا أو فوق مشبع. ينصّ قانون هنري على أن ذائبية الغاز في سائل تناسب طرديًا مع ضغط الغاز فوق السائل عند درجة حرارة معينة. 	<ul style="list-style-type: none"> الذوبان حرارة الذوبان المحلول المشبع المحلول فوق المشبع قانون هنري

1-4 الخواص الجامعة للمحاليل

الفكرة الرئيسية	المفردات
<p>تعتمد الخواص الجامعة على عدد جسيمات المذاب في محلول.</p> <ul style="list-style-type: none"> تقلّل المواد المذابة غير المتطايرة الضغط البخاري للمحلول. يرتبط الارتفاع في درجة الغليان مباشرة بمولالية محلول. يكون الانخفاض في درجة التجميد للمحلول أقل من درجة تحمد المذيب التقى. يعتمد الضغط الأسموزي على عدد جسيمات المذاب في حجم معين. 	<ul style="list-style-type: none"> الخواص الجامعة الانخفاض في الضغط البخاري الارتفاع في درجة الغليان الضغط الأسموزي الانخفاض في درجة التجميد



اتقان حل المسائل

66. وفق خطوات العمل في تجربة مختبرية، قمت بخلط 25.0 g من $MgCl_2$ مع 550 mL من الماء. ما النسبة المئوية بالكتلة لكلوريد الماغنيسيوم $MgCl_2$ في محلول؟

67. ما كمية $LiCl$ بالجرامات الموجودة في 275 g من محلول المائي الذي تركيزه 15%؟

68. إذا كنت ترغب في تحضير كمية كبيرة من محلول HCl بتركيز 5%， ولديك 25 mL فقط، فما أقصى حجم محلول 5% يمكن تحضيره؟

69. احسب النسبة المئوية بالحجم لمحلول يحضر بإضافة 75 mL من حمض الإيثانيك إلى 725 mL من الماء.

70. احسب مolarية محلول يحتوي على 15.7 g من $CaCO_3$ الذائب في 275 mL من الماء.

71. ما حجم محلول تركيزه 3.00 M تم تحضيره بإذابة 122 g LiF ؟

72. ما عدد مولات BaS اللازمة لتحضير محلول حجمه 1.5×10^3 mL وتركيزه 10 M؟

73. ما كتلة $CaCl_2$ بالجرامات اللازمة لتحضير محلول حجمه 2.0 L وتركيزه 3.5 M؟

74. غالباً ما تحضر محليل قياسية مختلفة التراكيز من HCl لتنفيذ التجارب. أكمل الجدول 1-7 بحساب حجم محلول المركز أو محلول الذي تركيزه 12 M من حمض الهيدروكلوريك اللازم لتحضير 1.0 L من محلول HCl باستعمال قيم المolarية المدونة في الجدول.

جدول 1-7 محليل HCl

حجم محلول mL القياسي بوحدة	HCl مolarية
	0.50
	1.0
	1.5
	2.0
	5.0

1-1

اتقان المفاهيم

54. وضع المقصود بالعبارة "ليست كل المخاليط محليل".

55. ما الفرق بين المذاب والمذيب؟

56. ما المخلوط المعلق؟ وفيما يختلف عن المخلوط الغروي؟

57. كيف يستخدم تأثير تندال للتمييز بين المخلوط الغروي والمحلول؟ لماذا؟

58. سُمّ مخلوطاً غروياً مكوناً من غاز مذاب في سائل؟

59. تبييلة السلطة من نوع الخليط غير المتجانس الموضح في الشكل 1-23؟ وما الخصائص التي اعتمدت عليها في تصنيفك؟



الشكل 1-23

60. ما الذي يسبب الحركة البراونية في المخلوط الغروي؟

1-2

اتقان المفاهيم

61. ما الفرق بين النسبة المئوية بالكتلة والنسبة المئوية بالحجم؟

62. ما الفرق بين المolarية والمولالية؟

63. ما العوامل التي يجبأخذها في الحسبان عند إعداد محلول خفف من محلول قياسي؟

64. كيف يختلف محلولان من NaCl تركيز أحدهما 0.5 M والآخر 2.0 M؟

65. تحت أي ظروف يمكن للكيميائي وصف محلول بدلالة المولالية؟ لماذا؟

1-3

اتقان المفاهيم

.85. صف عملية الذوبان.

.86. اذكر ثلاث طرائق لزيادة سرعة الذوبان.

.87. اشرح الفرق بين المحاليل المشبعة والمحاليل غير المشبعة.

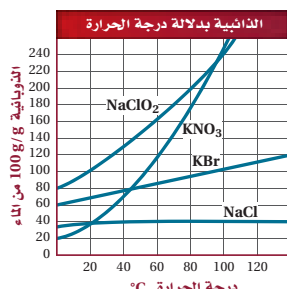
اتقان حل المسائل

.88. إذا كانت ذاتية غاز تساوي 0.54 g/L عند ضغط مقداره 1.5 atm فاحسب ذاتية الغاز عند مضاعفة الضغط.

.89. ذاتية غاز تساوي 9.5 g/L عند ضغط 4.5 atm . ما كمية الغاز بالجرامات التي تذوب في 1 L إذا تم تخفيض الضغط إلى 3.5 atm

.90. ذاتية غاز تساوي 1.80 g/L عند ضغط مقداره 37.0 kPa . ما قيمة الضغط التي تصبح عندها ذاتية 9.00 g/L

.91. استعن بالشكل 1-25 لمقارنة ذاتية بروميد البوتاسيوم KNO_3 ونترات البوتاسيوم KBr عند درجة حرارة 80°C .



الشكل 1-25

.92. استعن بقانون هنري لإكمال الجدول 1-8

جدول 1-8 الذائية والضغط

الضغط kPa	الذائية g/L
?	2.9
32	3.7
39	?

.75. كم تحتاج من حمض النيتريك (mL) الذي تركيزه 5.0 M لتحضير 225 mL HNO_3 تركيزه 1.0 M ؟

.76. تجربة إذا قمت بتخفيف 55 mL من محلول تركيزه 4.0 M لتحضير محلول خفيف حجمه 250 mL ، فاحسب مolarية محلول الجديد.

.77. ما حجم حمض الفوسفوريك (بوحدة mL) الذي تركيزه 3.0 M ، والذي يمكن تحضيره من 95 mL من محلول $5.0 \text{ M H}_3\text{PO}_4$ ؟

.78. إذا خفت 20.0 mL من محلول تركيزه 3.5 M لتحضير محلول حجمه 100.0 mL ، فما مolarية محلول بعد التخفيف؟

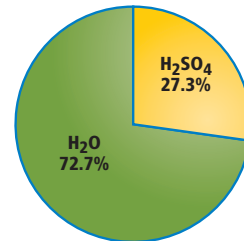
.79. ما مolarية محلول يحتوي على 75.3 g من KCl مذابة في 95.0 g من الماء؟

.80. ما كتلة Na_2CO_3 (بوحدة g) التي يجب إذابتها في 155 g من الماء لعمل محلول تركيزه 8.20 mol/kg ؟

.81. ما مolarية محلول يحتوي على 30.0 g من النفلالين C_{10}H_8 الذائب في 500 g من التولوين؟

.82. ما المolarية والكسر المولي لمذاب يحتوي على 35.5% بالكتلة من محلول حمض الميثانويك HCOOH ؟

.83. استعن بالشكل 1-24، واحسب الكسر المولي لحمض الكبريتيك H_2SO_4 في محلول H_2SO_4 .



الشكل 1-24

.84. احسب الكسر المولي لمحلول MgCl_2 الناتج عن إذابة 132.1 g MgCl_2 في 175 mL من الماء؟

مراجعة عامة

102. أي مذاب له أكبر تأثير في درجة غليان 1.00 kg من الماء: 50 g من كلوريد الإسترانشيوم أم 150 g SrCl_2 أم CCl_4 ? فسر إجابتك.

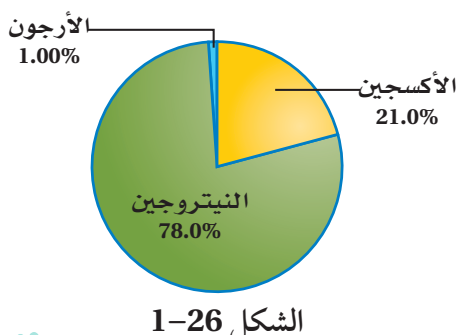
جدول ١-٩ هل الذوبان ممكّن؟	
مذيب	مذاب
H_2O سائل	MgCl_2 صلب
C_6H_6 سائل	NH_3 سائل
H_2O سائل	H_2 غاز
Br_2 سائل	I_2 سائل

103. استعمل معرفتك بالقطبية والذائية لتوقع ما إذا كان الذوبان ممكناً في كل من الحالات الموضحة في الجدول ٩-١. فسر إجابتك.

104. إذا قمت بتحضير محلول مائي مشبع من كلوريد البوتاسيوم عند درجة حرارة 25°C , ثم قمت بتسخينه إلى 50°C فهل يصبح محلول غير مشبع، أو مشبعاً، أو فوق مشبع؟ فسر إجابتك.

105. ما كتلة نترات الكالسيوم $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$ التي تلزم لتحضير 3.00 L من محلول تركيزه 0.500 M ؟

106. بين الشكل ٢٦-١ النسب المئوية لمكونات عينة من الهواء. احسب الكسر المولى لكل غاز في العينة.



93. المشروبات الغازية الضغط الجزيئي لغاز CO_2 داخل زجاجة مشروب غازي هو 4.0 atm عند درجة حرارة 25°C . إذا كانت ذائبة CO_2 تساوي 0.12 mol/L وعند فتح الزجاجة ينخفض الضغط الجزيئي إلى $3.0 \times 10^{-4}\text{ atm}$, فما ذائبة CO_2 في الزجاجة المفتوحة؟ عبر عن إجابتك بوحدة g/L .

١-٤

اتقان المفاهيم

94. عرف الخاصية الجامعة.

95. استعمل مصطلحي (المرکز والمخفف) لمقارنة محلول على طرف غشاء شبه منفذ.

96. حدد كل متغير في المعادلة الآتية: $\Delta T_b = K_b m$.

97. ما المقصود بالضغط الأسموزي؟ ولماذا يعد خاصية جامعة؟

اتقان حل المسائل

98. احسب درجة التجمد لمحلول يحتوي على 12.1 g من البنزين غير المتأين C_{10}H_8 الذائب في 0.175 kg البنزين C_6H_6 . استعن بالجدول ٦-١.

99. إذا قمت بإذابة 179 g MgCl_2 في 1.00 L ماء، فاستعن بالجدول ٦-١ على إيجاد درجة تجمد محلول إذا علمت أن كلوريد الماغنيسيوم مادة متأينة قوية.

100. الطبخ يقوم طباخ بتحضير محلول بإضافة 12.5 g NaCl إلى وعاء يحوي 0.750 L من الماء. عند أي درجة حرارة يغلي محلول في الوعاء؟ استعن بالجدول ٦-١.

101. المثلجات (آيس كريم) يستعمل خليط الملح NaCl والثلج والماء لتبريد الحليب والكريمة لصنع مثلجات (آيس كريم) منزلية. ما كمية الملح بالجرامات التي يجب إضافتها إلى الماء لتخفيض درجة التجمد 10.0°C ؟

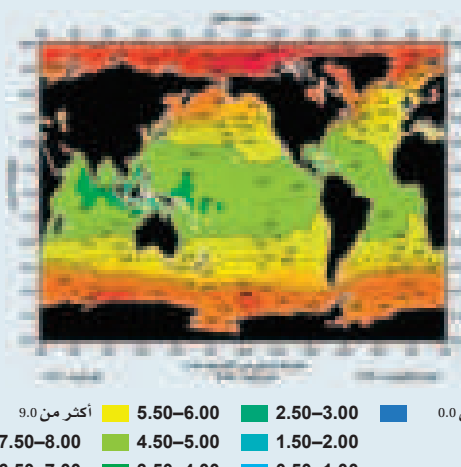
تقدير إضافي

الكتاب في الكيمياء

- 111.** الحليب المتجلانس تم بيع أول حليب متجلانس Homogenized Milk في الولايات المتحدة عام 1919م. أما اليوم فكل الحليب المباع متجلانس على شكل مستحلب غروي. ابحث عن عملية التجانس Homogenization Process تصف فيها العملية، وتتضمن خططاً يوضح العمليات، ومناقشة المنافع والمضار المتعلقة بشرب الحليب المتجلانس.

أسئلة المستندات

المتوسط السنوي من الأكسجين المذاب بين البيانات الموجودة في الشكل 1-28-1 متوسط قيم الأكسجين الذائبة في مياه المحيطات بوحدة mL/L خلال شهر واحد من عام 2001م. لاحظ أن المحور الأفقي يمثل خطوط الطول، والمحور العمودي يمثل خطوط العرض.

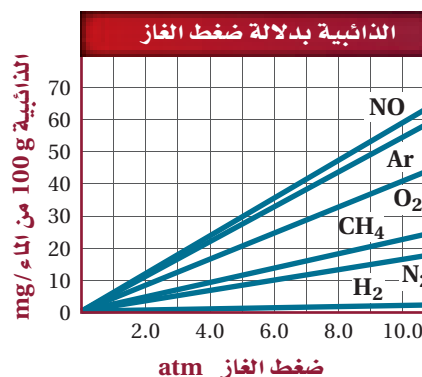


الشكل 1-28

- 112.** هل ترتبط قيم الأكسجين المذاب بشكل واضح مع خط الطول أو خط العرض؟ لماذا ترى ذلك صحيحاً؟
- 113.** عند أي خط عرض يكون متوسط الأكسجين المذاب أقل؟
- 114.** صنف الاتجاه العام الذي توضحه البيانات، واربط ذلك مع العلاقة بين ذائبية الغاز ودرجة الحرارة.

التفكير الناقد

- 107.** اعمل خطة لتحضير 1000 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك المائي تركيزه 5% بالحجم. يجب أن تصف خطتك كميتي المذاب والمذيب اللازم، والخطوات المستعملة في تحضير محلول.
- 108.** قارن واستخلص النتائج ادرس المخطط في الشكل 21-1، وقارن بين الخطوط المتقطعة ΔT_b و ΔT_f ، وصف الاختلافات التي لاحظتها. كيف يمكن لهذه الخطوط أن توضع في أماكن مختلفة تبعاً لنوع المحاليل إذا كانت متأينة أو غير متأينة؟ ولماذا؟
- 109.** توسيع يبين الشكل 27-1 ذائبية الأرجون في الماء عند ضغوط مختلفة. استعمل قانون هنري للتحقق من الذائية عند (15atm).



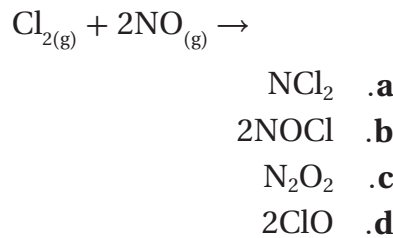
الشكل 1-27

مسألة تحفيز

- 110.** لديك محلول يحتوي على 135.2 g KBr مذابة في 2.3 L من الماء. كم (mL) منه يلزم لتحضير محلول خفف حجمه 1.5 L وتركيزه 0.1 M؟ وما درجة غليان محلول المخفف الجديد؟

اختبار مقنن

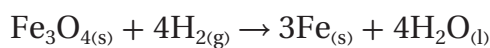
3. ما نواتج التفاعل التالي؟



4. إذا أذيب 1mol من كل من المواد التالية في 1 L من الماء فأيهما يكون له الأثر الأكبر في الضغط البخاري ل محلولها؟

- KBr .a
 $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$.b
 MgCl_2 .c
 CaSO_4 .d

استعن بالتفاعل الآتي للإجابة عن السؤال 5.



5. إذا تفاعل 16 mol H_2 فكم مولاً من Fe ينتج؟

- 6 .a
 3 .b
 12 .c
 9 .d

6. ما حجم محلول كلوريد النيكل 0.125 M NiCl_2 الذي يحتوي على 3.25 g من NiCl_2 ؟

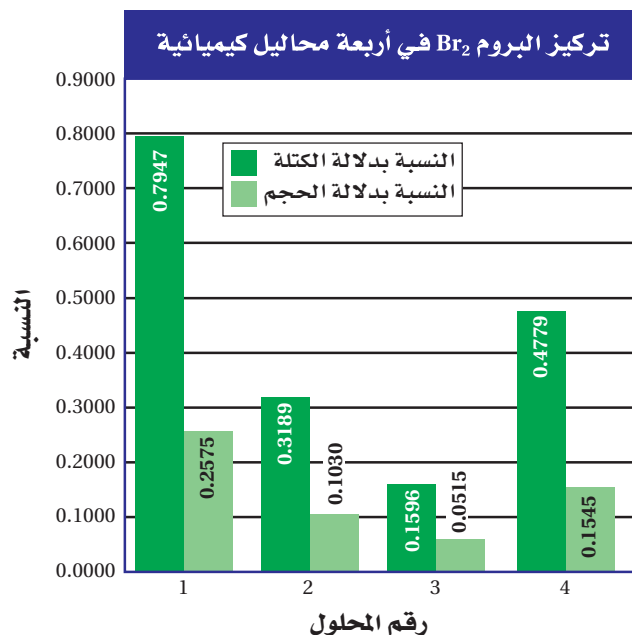
- 406 mL .a
 32.5 mL .b
 38.5 mL .c
 201 mL .d

7. أي مما يأتي لا يعد خاصية جامعة؟

- .a رفع درجة الغليان.
 .b زيادة الضغط البخاري.
 .c الضغط الأسموزي.
 .d حرارة محلول.

أسئلة الاختيار من متعدد

استعمل الرسم البياني الآتي للإجابة عن السؤالين 1 و 2.



1. ما حجم البروم Br_2 الذائب في 7.00 L من محلول 1?

- 55.63 mL .a
 8.808 mL .b
 18.03 mL .c
 27.18 mL .d

2. ما كمية البروم (بالجرام) في 55.00 g من محلول 4؟

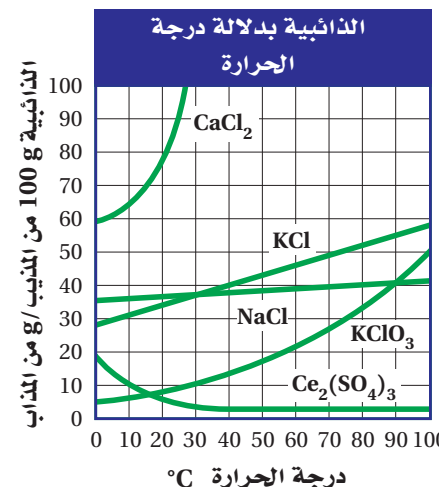
- 3.560 g .a
 3.560 g .b
 1.151 g .c
 0.2628 g .d



اختبار مقنن

أسئلة الإجابات القصيرة

استعن بالرسم البياني الآتي للإجابة عن الأسئلة 8 – 10.



8. ما عدد مولات KClO_3 التي يمكن أن تذوب في 100 g من الماء عند درجة حرارة 60°C ؟

9. أي محليل الأملاح يمكنه استيعاب المزيد من المذاب عند درجة حرارة 20°C : KCl أم NaCl ? كيف يمكن مقارنة ذلك بذائبية كل منها عند درجة حرارة 80°C ؟

10. ما عدد مولات KClO_3 اللازمة لتحضير محلول مائي حجمه 1.0 L عند درجة حرارة 75°C ؟

أسئلة الإجابات المفتوحة

11. إذا أعطيت عينة من مذاب صلب وثلاثة محليلات مائية تحتوي على ذلك المذاب، فكيف يمكنك تحديد أي محليل مشبع، وأيها غير مشبع، وأيها فوق مشبع؟

الأحماض والقواعد

Acids and Bases

2



الفكرة (العامة) يمكن تعريف الأحماض والقواعد باستعمال مفردات، منها: أيونات الهيدروجين، أيونات الهيدروكسيد، أزواج الإلكترونات.

2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد

الفكرة (الرئيسة) تساعد النظريات المختلفة على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

2-2 قوة الأحماض والقواعد

الفكرة (الرئيسة) تتأين الأحماض والقواعد القوية في المحاليل تأيناً تاماً، بينما تتأين الأحماض والقواعد الضعيفة في المحاليل تأيناً جزئياً.

2-3 أيونات الهيدروجين والرقم

الهيدروجيني

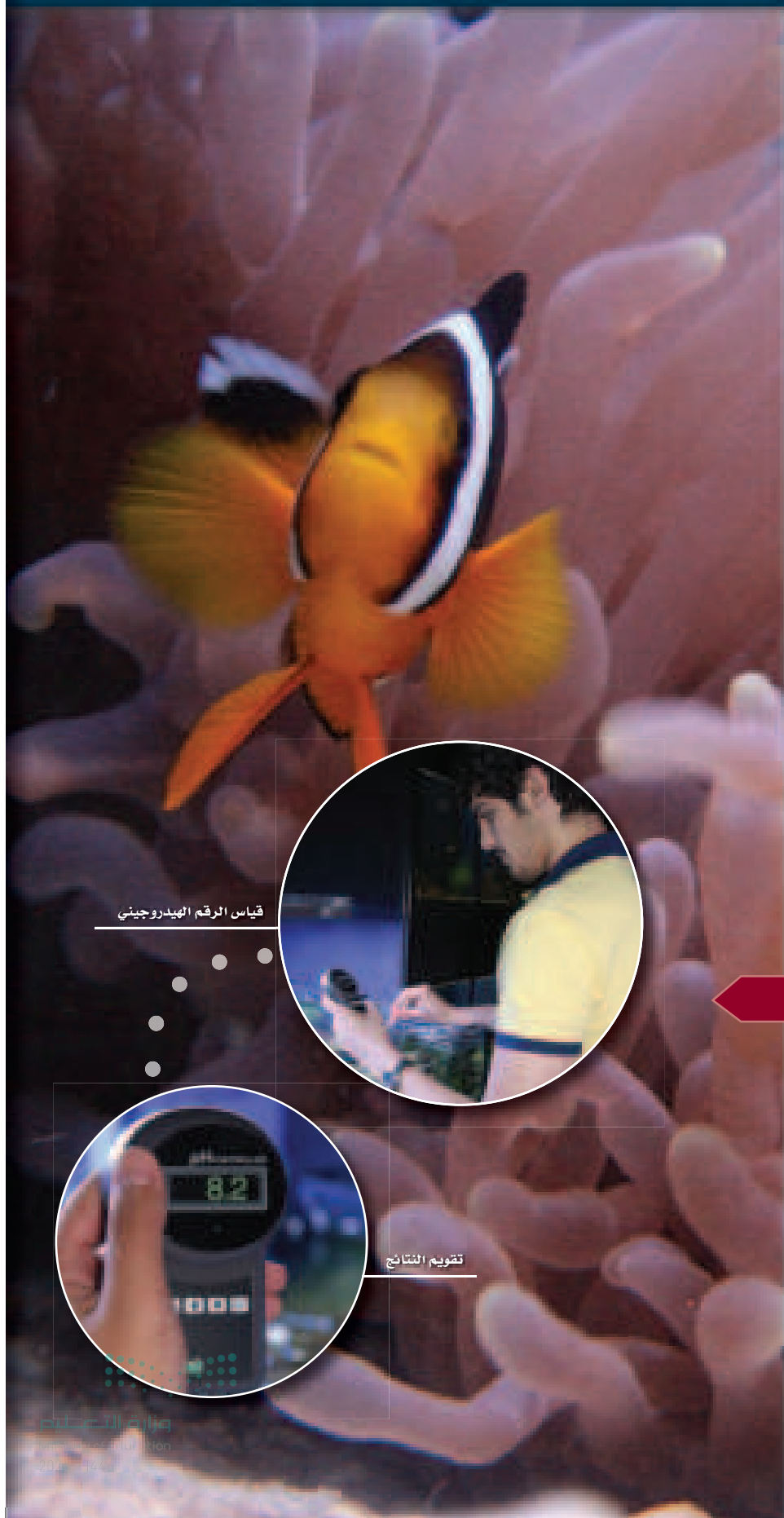
الفكرة (الرئيسة) يعبر كل من pH و pOH عن تركيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في المحاليل المائية.

2-4 التعادل

الفكرة (الرئيسة) يتفاعل الحمض مع القاعدة في تفاعل التعادل ليتتجأ ملحًا وماء.

حقائق كيميائية

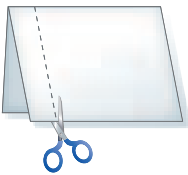
- تُعد $pH=8.2$ قيمة مقبولة عموماً للأحياء المائية، إلا أن المحافظة على هذه القيمة في حوض السمك لا يضمن استمرار نمو المخلوقات التي تعيش فيه بصورة طبيعية.
- تستطيع القشريات التي تعيش في المياه العذبة في أمريكا الجنوبية، العيش في مياه لها رقم هيدروجيني pH بين 6.4 و 7.0، في حين تعيش القشريات الإفريقيية في مياه لها بين 8.0 و 9.2 pH .



نشاطات تمهيدية

الأحماسن والقواعد

اعمل المطوية الآتية
لتساعدك على المقارنة بين
النظريات الرئيسية للأحماس
والقواعد.



٥٥

المطويات

منظمات الأفكار

الخطوة 1 أحضر ثلات

أوراق، واطو كلًّا منها عرضيًّا
من المنتصف. وارسم خطًّا على
بعد 3 cm تقريًّا من الطرف
الأيسر. قص الورقة على طول
هذا الخط حتى تصل إلى الشنيمة.
كرر ذلك مع الورقين الآخرين.



الخطوة 2 عنون كل ورقة باسم نظريه من نظريات تعريف الأحماس والقواعد.



الخطوة 3 ثبت الأوراق الثلاث معاً على طول حافتها الخارجية.

المطويات استعمل هذه المطوية في القسم 1-2، وسجل
ملاحظاتك المتعلقة بنظريات الأحماس والقواعد في
أثناء قراءة هذا القسم، ثم اكتب تفاعلات عامة تمثل
كل نظرية.

استعمل هذه المطوية في القسم 1-2، وسجل

تجربة استهلاكية

ماذا يوجد في خزانتك؟

يمكنك أن تتعلم شيئاً حول خواص المنظفات، والمنتجات
التي تستعملها في منزلك، وذلك باختبارها بأشرطة تتبع
الشمس. هل تستطيع تصنيف تلك المنتجات في مجموعتين؟



خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. ضع ثلات إلى أربع قطرات من منتجات مختلفة في فجوات طبق التفاعلات البلاستيكى أو يمكنك استخدام أنابيب الاختبار بدلاً من ذلك. وارسم جدولًا يبين موضع كل منها.
3. اختبر كل منتج بورق تباع الشمس الأزرق والأحمر. أضف قطرتين من الفينولفتالين إلى كل عينة. ثم سجل ملاحظاتك.

تحذير: الفينولفتالين قابل للاشتعال. لذا أبعده عن اللهب.

التحليل

1. صنف المواد في مجموعتين، بناءً على مشاهداتك.
2. صف كيف تختلف المجموعتان؟ وماذا يمكنك أن تستنتج؟

استقصاء اختر عينة واحدة تفاعلت مع الفينولفتالين. هل تستطيع جعل هذا التفاعل يسير بالاتجاه العكسي؟ صمم تجربة لاختبار فرضيتك.



مقدمة في الأحماض والقواعد

Introduction to Acids and Bases

الفكرة الرئيسة تساعد النظريات المختلفة على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

الربط مع الحياة إن التصنيف الأكثر شيوعاً للمواد هو تصنيفها إلى أحماض وقواعد. ويمكن تمييز الأحماض من الطعم اللاذع لبعض المشروبات المفضلة لديك، أو الرائحة الحادة بعض القواعد مثل الأمونيا في بعض المنظفات المنزلية.

خواص الأحماض والقواعد Properties of Acids and Bases

يطلق النمل حمض الميثانويك (الفورميك) عندما يشعر بخطر يهدد مستعمرته، فيبئه أفراد المستعمرة كلها. أما الأحماض المذابة في ماء المطر فتؤدي إلى تكوين كهوف كبيرة في الصخور الجيرية، وتؤدي أيضاً إلى تلف الأبنية والموقع الأثريّة القيمة مع مرور الزمن. وتستعمل الأحماض في إضافة نكهة إلى الكثير من المشروبات والأطعمة التي تتناولها. وهناك أيضاً حمض في المعدة يساعد على هضم الطعام. كذلك تلعب القواعد دوراً في حياتك؛ فالصابون الذي تستعمله والأمصال، المضادة للحموضة التي قد تتناولها عند اضطراب المعدة كلها تعتبر من القواعد.

كما أن الكثير من المواد المنزلية -كالتي استعملت في التجربة الاستهلاكية- أحماض أو قواعد.

الخواص الفيزيائية قد تكون بعض الخواص الفيزيائية للأحماض والقواعد مألهفة، فأنت تعلم مثلاً أن المحاليل الحمضية طعمها لاذع، ومنها العديد من المشروبات الغازية التي تمتاز بهذا الطعم اللاذع بسبب احتوائها على حمضي الكربونيك H_2CO_3 والفوسفوريك H_3PO_4 ؛ ومنها الليمون والجريب فروت لاحتوائهما على حمضي الستريك والأسكوربيك؛ كما أن حمض الخل يجعل طعم الخل لاذعاً. وربما تعلم أن المحاليل القاعدية طعمها مرّ، ولها ملمس زلق. ففكّر كيف تصبح قطعة الصابون زلقة عندما تتبل. لا تحاول أبداً تعرّف أي حمض أو قاعدة أو مادة أخرى، فالمختبر عبء تذوقها أو لمسها.

بيان الشكل 1-2 نباتتين تنموان في تربتين مختلفتين، فإذا هما تنمو في تربة حمضية، والأخرى
تنمو في تربة قاعدية (قلوية).

- تحدد الخواص الفيزيائية والكيميائية للأحماض والقواعد.
 - تصنف المحاليل إلى حمضية، أو قاعدية، أو متعادلة.
 - تقارن بين نظريات أرهينيوس، وببرونستد - لوري، ولويس للأحماض، والقواعد.

مراجع المفردات

تركيب لويس نموذج يستعمل التمثيل النقطي للإلكترونات؛ ليبين كيفية ترتيب الإلكترونات في الجزيئات.

المفردات الجديدة

المحلول الحمضي

المحلول القاعدي

نظرة أرهنوس

نَظَرَةٌ وَنِسْتَدٌ - لَهُ (٢)

الحمض الماء (الم)

القاعدة المأفقة (الم

الأزواج الملة افقية

مهمات ددة (أمفه)

نظرة لم

الشكل 2-1 تموينية الأئل (1) بكثرة في المملكة العربية السعودية ومتناز بتحملها للأراضي القالمية والمالحة.

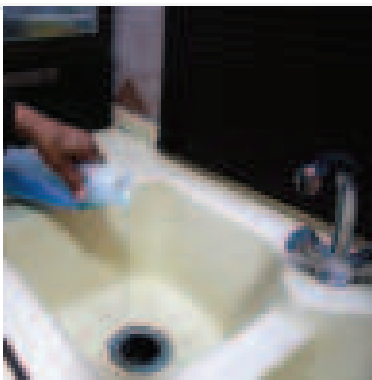
تكثر زراعة الزيتون (2) في منطقة الجوف
بالمملكة العربية السعودية وتمتاز شجرة
الزيتون بتحملها لدرجات الحرارة العالية
وهي القدة على العيش في قرية حامضة.



(2)



(1)



تحوّل القواعد ورق تباع الشمس الأزرق إلى أحمر



تحوّل الأحماض ورق تباع الشمس الأزرق إلى أحمر

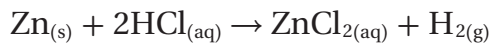
الشكل 2-2 يستعمل حمض الهيدروكلوريك HCl - وهو حمض قوي - في تنظيف السيراميك. كما يساعد هيدروكسيد الصوديوم NaOH - وهو قاعدة قوية - على تسليك المصايف المسدودة.

التوصيل الكهربائي ومن الخواص الأخرى للمحاليل الحمضية والقاعدية مقدرتها على توصيل الكهرباء بسبب تأينها. فالماء النقي غير موصل للكهرباء، إلا أن إضافة حمض أو قاعدة إليه تنتج أيونات تجعل محلول الناتج موصلًا للكهرباء.

الخواص الكيميائية يمكن تعرف للأحماض والقواعد من خلال تفاعلهما مع ورق تباع الشمس. ويمكن تعرف للأحماض أيضًا من خلال تفاعಲاتها مع بعض الفلزات وكربونات الفلزات.

التفاعلات مع ورق تباع الشمس يعد تباع الشمس نوعًا من الأصباغ المستعملة عادة في التمييز بين محليل الأحماض والقواعد، كما في **الشكل 2-2**؛ إذ تحوّل محليل الأحماض لون ورق تباع الشمس الأزرق إلى الأحمر، وتحوّل محليل القواعد لون ورق تباع الشمس الأحمر إلى الأزرق.

التفاعلات مع الفلزات وكربونات الفلزات يتفاعل كل من الماغنيسيوم والخارصين مع محليل الأحماض، فينتج عن هذا التفاعل غاز الهيدروجين. وتصف المعادلة الآتية التفاعل بين الخارصين وحمض الهيدروكلوريك:



وتتفاعل كربونات الفلزات CO_3^{2-} وكربونات الفلزات الهيدروجينية HCO_3^- أيضًا مع محليل الأحماض متوجة غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 . فعند إضافة الخل إلى صودا الخبز يحدث تفاعل بين حمض الإيثانويك (CH_3COOH) وكربونات الصوديوم الهيدروجينية NaHCO_3 ، ويتجزئ غاز CO_2 الذي يسبب ظهور الفقاعات.



يستعمل الجيولوجيون محلول حمض الهيدروكلوريك لتعري الصخر الجيري (الذى يتكون بشكل رئيس من CaCO_3)، فإذا أدت بضرر قطرات من الحمض إلى إنتاج فقاعات ثاني أكسيد الكربون دل ذلك على أن الصخر يحتوى على مادة الجير.

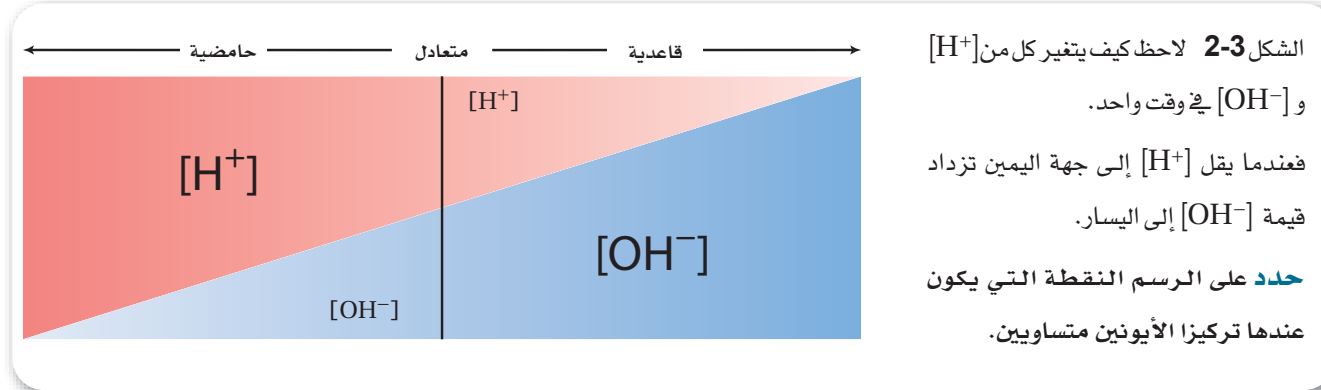
مسائل تدريبية

1. اكتب معادلات كيميائية رمزية موزونة لتفاعلات بين:

a. الألومنيوم وحمض الكبريتيك.

b. كربونات الكالسيوم وحمض الهيدروبروميك.

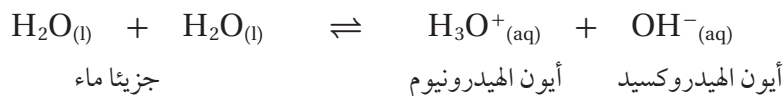
2. تحضيرًا اكتب المعادلة الأيونية النهائية لتفاعل في السؤال 1b.



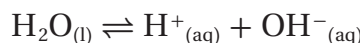
أيونات الهيدرونيوم والهيدروكسيد تحتوي المحاليل المائية جميعها على أيونات الهيدروجين H^+ وأيونات الهيدروكسيد OH^- . وتحدد الكميات النسبية من الأيونين ما إذا كان محلول حمضيًا أو قاعديًا أو متعادلاً. والمحاليل المتعادلة ليست حمضية ولا قاعدية.

يحتوي محلول الحمضى على أيونات هيدروجين أكثر من أيونات الهيدروكسيد. في حين يحتوى **المحلول القاعدي على** أيونات هيدروكسيد أكثر من أيونات الهيدروجين. أما محلول المتعادل فيحتوى على تركيزين متساوين من أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد. ويمثل **الشكل 3-2** هذه العلاقات، في حين يمثل **الشكل 4-2** كيف طور العلماء فهمهم للأحماض والقواعد.

يُنتج الماء النقي أعداداً متساوية من أيونات H^+ وأيونات OH^- في عملية تسمى التأين الذاتي؛ إذ تتفاعل جزيئات الماء متجهةً إلى إنتاج أيونات الهيدروجين H_3O^+ ، وأيونات الهيدروكسيد.



أيون الهيدرونيوم عبارة عن أيون هيدروجين مرتبط مع جزيء ماء برابطة تساهمية. ويمكن استعمال الرمزين H_3O^+ و H^+ بالتبادل، أي وضع أحدهما مكان الآخر، كما تبين المعادلة المبسطة للتأين الذائي:



الشكل 4-2 تاريخ الأحماض والقواعد

يرتكز الفهم الحالي للأحماس والقواعد على مساهمات علماء الكيمياء والأحياء والبيئة، وكذلك على المخترعين خلال 150 سنة مضت.

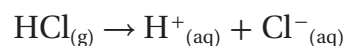




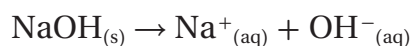
نظريّة أرهيّنيوس The Arrhenius Theory

إذا كان الماء النقي متعادلاً فكيف يصبح محلول المائي حضيأً أو قاعدياً؟ كان أول شخص يجيب عن هذا التساؤل الكيميائي السويدي سفانت أرهيّنيوس الذي اقترح عام 1883 م ما يعرف الآن باسم نظرية أرهيّنيوس للأحماض والقواعد، التي تنص على أن الحمض مادة تحتوي على الهيدروجين، وتتأين في المحاليل المائية منتجة أيونات الهيدروجين. والقاعدة مادة تحتوي على مجموعة الهيدروكسيد، وتتفكك في محلول المائي منتجة أيون الهيدروكسيد.

أحماض وقواعد أرهيّنيوس تأمل ما يحدث عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء بوصفه مثالاً على نظرية أرهيّنيوس للأحماض والقواعد؛ إذ تتأين جزيئات HCl مكوّنة أيونات H^+ التي تجعل محلول حضيأً.



وعندما يذوب المركب الأيوني هيدروكسيد الصوديوم NaOH في الماء فإنه يتحلل ليتتج أيونات OH^- التي تجعل محلول قاعدياً.



وعلى الرغم من أن نظرية أرهيّنيوس تفسر الكثير من المحاليل الحمضية والقاعدية، إلا أنها لا تخلو من بعض السلبيات؛ فمثلاً لا تحتوي الأمونيا NH_3 وكربونات الصوديوم Na_2CO_3 على مجموعة الهيدروكسيد، إلا أن كلاً منها ينتج أيونات الهيدروكسيد عند إذابته في الماء. وتعد كربونات الصوديوم المركب المسؤول عن جعل بحيرة ناترون في تزانيا ذات وسط قاعدي، كما هو مبين في الشكل 5-2. لذا من الواضح أننا بحاجة إلى نظرية أكثر دقة تشمل القواعد جميعها.

الشكل 5-2 تعد بحيرة ناترون في تزانيا تجتمع طبيعياً للمياه القاعدية. حيث تصب المياه في البحيرة حاملة معها كميات كبيرة من كربونات الصوديوم الذائبة من الصخور البركانية المحيطة دون أن تجد لها مخرجاً. ويزيد التبخر من تركيز هذا الملح، مخلفاً قشرة بيضاء على السطح، وجاعلاً المياه عالية القاعدية.

المطويات
أدخل معلومات
من هذا القسم في مطويتك.

2005 طور العلماء الأحماض المطورة، وهي أكثر حضيأً من حمض الكبريتิก الذي تركيزه 100%. وتشمل تطبيقات هذه الأحماض إنتاج بلاستيك قوي وبينزين عالي الأوكتان.

1990 – 1980 لا تحتوي

مقاييس pH التي تشمل على رفائق السليكون أجزاء زجاجية، وهي شائعة الاستعمال الآن في الصناعات الغذائية والتجميلية والدوائية.



2010

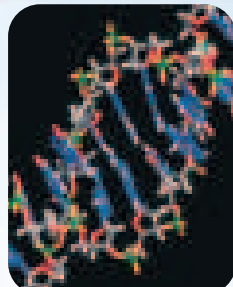
1990

1980

1990

1963 اكتشف العلماء المطر الحمضي في أمريكا الشمالية؛ فقد بينت الدراسات أن المطر الملوث أكثر حضيأً مئة مرة من المطر غير الملوث.

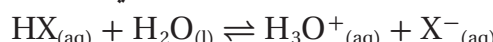
1953 درس جايمس واطسون، وفرانسيس كريك، وروزالند فرانكلين الحمض النووي DNA، وأوضاعين بذلك إطاراً للصناعة التكنولوجية الحيوية.



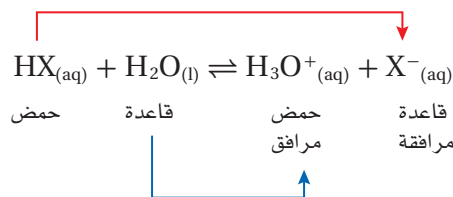
نظريّة برونسٍت - لوري The Bronsted-Lowry Theory

اقترح الكيميائي الدنماركي يوهان برونسٍت والكيميائي الإنجليزي توماس لوري نظريةً أشمل للأحماض والقواعد؛ حيث ترکز على أيون الهيدروجين H^+ . ففي نظرية برونسٍت - لوري للأحماض والقواعد يكون الحمض هو المادة المانحة لأيون الهيدروجين، في حين تكون القاعدة هي المادة المستقبلة لهذا الأيون.

المواد المانحة لأيون الهيدروجين والمواد المستقبلة له إذا افترضنا أن الرموز X و Y يمثلان عنصرين غير فلزيين أو أيونات سالبة متعددة الذرات فإننا نستطيع كتابة الصيغة العامة للحمض في صورة HX أو HY . وعندما يذوب جزء من حمض HX في الماء يعطي أيون H^+ جزء ماء، فيسلك جزء الماء سلوك القاعدة، ويكتسب أيون H^+ ، كما في المعادلة الآتية:



وعند اكتساب جزء الماء أيون H^+ يصبح حمضاً، فتصبح صيغته H_3O^+ ، الذي يسمى أيون الهيدرونيوم، ويعدّ حمضاً؛ لأنّ لديه أيون H^+ إضافياً يستطيع أن يمنجه. وعندما يمنح الحمض HX أيون H^+ يصبح مادة قاعدية X^- ؛ لأنّ لديه شحنة سالبة، ويستطيع أن يستقبل أيون هيدروجين موجباً. وهكذا يمكن أن يحدث تفاعل بين حمض وقاعدة في الاتجاه المعاكس. ويستطيع الحمض H_3O^+ أن يتفاعل مع القاعدة X^- مكوناً ماء و HX ، فيحدث الاتزان الآتي:



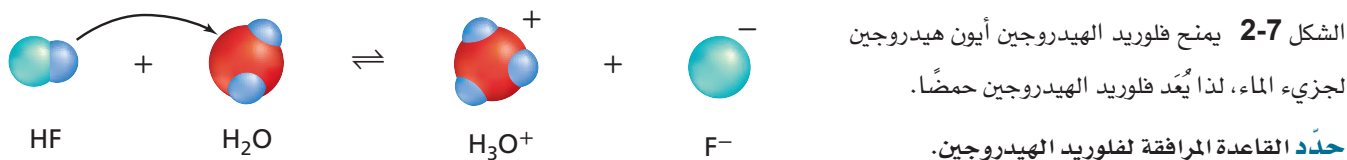
الأحماض والقواعد المرافق يعدّ التفاعل الأمامي في التفاعل السابق تفاعل حمض مع قاعدة. والتفاعل العكسي لحمض وقاعدة أيضاً. ويعرف الحمض والقاعدة اللذان يتفاعلان في الاتجاه العكسي بأنهما حمض مرافق مع قاعدة مرافق. فالحمض المرافق (المقرن) هو المركب الكيميائي الذي يتتجع عندما تستقبل القاعدة أيون الهيدروجين. فالقاعدة H_2O تستقبل أيون الهيدروجين من الحمض HX ، فيكون الحمض المرافق H_3O^+ . أما القاعدة المرافق (المقرنة) فهي المركب الكيميائي الذي يتتجع عندما يمنجح الحمض أيون الهيدروجين. فعندما يمنجح الحمض HX أيون الهيدروجين يصبح القاعدة المرافق X^- . وفي التفاعل المبين أعلاه يمثل أيون الهيدرونيوم H_3O^+ الحمض المرافق للقاعدة H_2O ، ويمثل أيون X^- القاعدة المرافق للحمض HX . وت تكون تفاعلات برونسٍت - لوري من أزواج مرافق من الحمض والقاعدة؛ أي من مادتين ترتبطان معاً عن طريق منح واستقبال أيون هيدروجين واحد.

يبين الشكل 6-2 تمثيلاً لزوج مرافق من حمض وقاعدة. فعندما تكون الكرة في يد الأب فإنه يمثل الحمض، وعندما يرمي الكرة (أيون هيدروجين) إلى ابنه يصبح ابنه هو الحمض؛ لأنّ لديه الكرة أيـ (أيون هيدروجين) يستطيع أن يهـبـهـ. ويصبح الأب هو القاعدة لأنـهـ مستعدـ لاستقبالـ الكرةـ أيـ (أيون هيدروجين). الأب يمثل الحمض والابن هو القاعدة في التفاعل الأمامي. أما في التفاعل العكسي فيكون الابن هو الحمض المرافق؛ لأنّ لديه الكرة، في حين يكون الأب هو القاعدة المرافق.

ماذا قرأت؟ اشرح كيف يمكن أن يكون أيون HCO_3^- حمضاً وقاعدة في آن واحد.



الشكل 6-2 يمثل الأب عندما يرمي الكرة إلى ابنه حمض برونسٍت - لوري ويمثل الابن قاعدته. وعندما يمسك الابن الكرة فإنه يمثل الحمض المرافق.



الشكل 2-7 يمنح فلوريد الهيدروجين أيون هيدروجين لاحجزه على الماء لذا يُعد فلوريد الهيدروجين حمضًا.

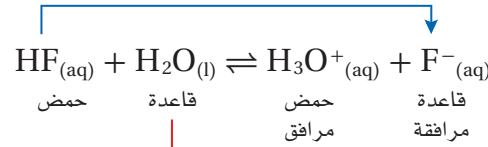
حدد القاعدة المترافقـة لـفلورـيد الهـيدروـجين.

المفردات

أصا، الكلمة

Conjugate مترافق

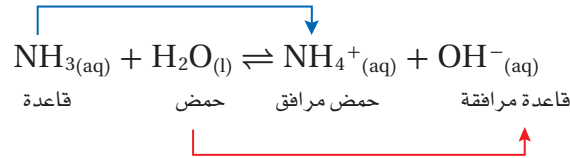
Conjugate معنى الكلمة في اللغة العربية مترافق، وقد أخذت هذه الكلمة من اللغة اللاتينية، وهي تعني: **-Conjugate** بادئة بمعنى مع أو معاً. فعل بمعنى يتصل أو يتّحد.



فلوريد الهيدروجين - حمض برونستد - لوري تأمل معادلة تأين فلوريد الهيدروجين HF في الماء، المبينة في الشكل 7-2. أي الزوجين هو الحمض، وأيهما هو القاعدة المرافقة؟ ينتج الحمض في التفاعل الأمامي – وهو في هذه الحالة فلوريد الهيدروجين – قاعدته المرافقة F^- ، وتعد أيضاً القاعدة في التفاعل العكسي. بينما تنتج القاعدة في التفاعل الأمامي – وهو في هذه الحالة الماء – حمضها الم Rafiq H_3O^+ ، وهو أيضاً الحمض في التفاعل العكسي.

يسعّم فلوريد الهيدروجين في صنع مركبات متنوعة تحتوي على الفلور، مثل الطبقة المغلفة لأدوات الطبخ غير اللاصقة، والمبيّنة في الشكل 8-2. وبعد حمضًا وفق نظرية أرهينيوس وير ونستد - لوري.

الأمونيا - قاعدة برونستد - لوري معظم الأحماض والقواعد التي تتفق مع تعريف أرهينيوس للأحماض والقواعد تتفق أيضاً مع تعريف برونستد - لوري. ولكن بعض المواد الأخرى التي لا توجد فيها مجموعة الهيدروكسيد لا يمكن أن تُعد من القواعد بحسب تعريف أرهينيوس، ولكنها تصنف قواعدًا بحسب نظرية برونستد - لوري. ومن ذلك الأمونيا NH_3 . فعندما تذوب الأمونيا في الماء يكون الماء حمضًا بحسب تعريف برونستد - لوري في التفاعل الأمامي. ولأن جزء الأمونيا NH_3 يستقبل أيون H^+ ليكون أيون الأمونيوم NH_4^+ فإن الأمونيا تُصنف قاعدة برونستد - لوري في التفاعل الأمامي.



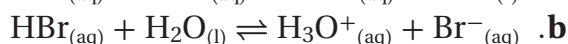
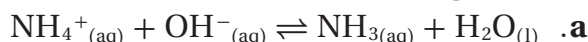
الشكل 2-8 يتفاعل فلوريد الهيدروجين مع مركبات عضوية تسمى الهيدروكربونات لصنع السطح الناعم غير اللاصق لهذه الأدوات المنزلية، حيث تحل ذرات الفلور محل ذرات الهيدروجين.

أما في التفاعل العكسي فيعطي أيون الأمونيوم NH_4^+ أيون H^+ ليكون جزيء أمونيا. وهكذا يعمل عمل حمض، بحسب برونستد - لوري. ويكون بذلك أيون الأمونيوم هو الحمض المرافق للقاعدة (الأمونيا). ويتقبل أيون الهيدروكسيد أيون H^+ ليكون جزيء ماء. وهكذا يكون قاعدة بحسب برونستد - لوري. لذا يكون أيون الهيدروكسيد هو القاعدة المقابلة للحمض، والماء.

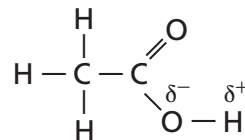
الماء - حمض وقاعدة بروونستد - لوري تذكر أنه عندما يذوب HF في الماء فإن الماء يسلك سلوك القاعدة؛ وعندما تذوب الأمونيا NH_3 في الماء، فإن الماء يسلك سلوك الحمض. لذا يسلك الماء سلوك الحمض أو القاعدة بحسب طبيعة المواد المذابة في محلول. ويُسمى الماء والمواد الأخرى التي تستطيع أن تسلك سلوك الأحماض والقواعد مواد متعددة (أمفوتيرية) Amphoteric.

مسائل تدريبية

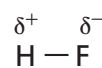
3. حدد الأزواج المترافقه من الحمض والقاعدة في كل تفاعل مما يلي:



4. تحفيز إذا علمت أن نواتج تفاعل حمض مع قاعدة هي H_3O^{+} و SO_4^{2-} . اكتب معادلة موزونة لتفاعل، وحدد الأزواج المترافقه من الحمض والقاعدة.



حمض الإيثانويك



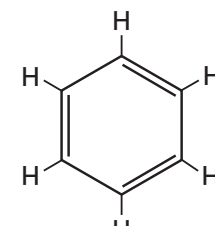
فلوريد الهيدروجين

الأحماض الأحادية البروتون والمتمعددة البروتونات

Monoprotic and Polyprotic Acids

تستطيع أن تعرف أن كلاً من HCl و HF حمض يحتوي على أيون هيدروجين واحد في كل جزيء، بناءً على معرفتك للصيغة الكيميائية لكل منها. فالحمض الذي يستطيع أن يمنح أيون هيدروجين واحداً فقط يُسمى حمضاً أحادي البروتون. ومن الأحماض الأحادية البروتون حمض البيروكلوريك HClO_4 ، وحمض النيتريك HNO_3 ، وحمض الهيدروبروميك HBr ، وحمض الإيثانويك CH_3COOH . ولأن حمض الإيثانويك أحادي البروتون لذا تكتب صيغته غالباً في صورة CH_3COOH لتأكيد حقيقة أن ذرة هيدروجين واحدة فقط من الذرات الأربع قابلة للتأين.

ذرات الهيدروجين القابلة للتتأين الفرق بين ذرة الهيدروجين القابلة للتتأين في حمض الإيثانويك وذرات الهيدروجين الثلاث الأخرى هو أن الذرة القابلة للتتأين مرتبطة مع عنصر الأكسجين الأكثر كهروسالبية من الهيدروجين. والفرق في الكهروسالبية يجعل الرابطة بين الأكسجين والهيدروجين قطبية. وبين الشكل 9-2 تركيب حمض الإيثانويك، مع تركيب حمض HF وتركيب البنزين C_6H_6 غير الحمضي. فترتبط ذرة الهيدروجين في مركب فلوريد الهيدروجين مع ذرة الفلور العالية الكهروسالبية، لذا فالرابطة بينها قطبية، وتصبح ذرة الهيدروجين قابلة للتتأين إلى حد ما. أما ذرات الهيدروجين في البنزين فكل منها مرتبطة مع ذرة كربون ذات كهروسالبية تساوي تقريباً كهروسالبية الهيدروجين. فتكون هذه الرابط غير قطبية، لذا يكون البنزين غير حمضي. وقد تمنح بعض الأحماض أكثر من أيون هيدروجين. فمثلاً يستطيع كل من حمض الكبريتيك H_2SO_4 وحمض الكربونيك H_2CO_3 أن يمنح أيوني هيدروجين؛ فكلاهما يحتوي على ذرتين هيدروجين مرتبطتين مع ذرتين أكسجين بروابط قطبية. والأحماض التي تحتوي على ذرتين هيدروجين قابلتين للتتأين في كل جزيء تُسمى أحاماً ثانية البروتونات. ويحتوي كل من حمض الفوسفوريك H_3PO_4 والبوريك H_3BO_3 على ثلاث ذرات هيدروجين قابلة للتتأين في كل جزيء، وتُسمى أحاماً ثالثية البروتونات. ويمكن استعمال مصطلح حمض متعدد البروتونات لأي حمض يحتوي على أكثر من ذرة هيدروجين قابلة للتتأين.



بنزين

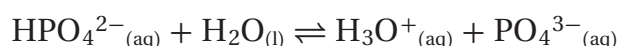
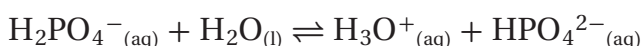
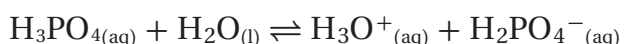
الشكل 9-2 تعتمد قدرة الهيدروجين على التأين على قطبية رابطته. ففي حمض الإيثانويك يكون الأكسجين أكثر كهروسالبية من الهيدروجين، لذا تكون الرابطة بين الأكسجين والهيدروجين قطبية. ولذلك تستطيع ذرة الهيدروجين أن تتأين في محلول. كذلك في فلوريد الهيدروجين يعد الفلور عالي الكهروسالبية، لذا يكون HF حمضاً في محلول، بينما في البنزين هناك فرق قليل في الكهروسالبية بين ذرات الكربون والهيدروجين، لذا فالبنزين ليس حمضاً.



الجدول 2-1 بعض الأحماض الشائعة وقواعدها المرافقة

الصيغة الكيميائية	الاسم	الصيغة الكيميائية	الاسم
Cl^-	أيون الكلوريد	HCl	حمض الهيدروكلوريك
NO_3^-	أيون النترات	HNO_3	حمض النيترييك
HSO_4^-	أيون الكبريتات الهيدروجينية	H_2SO_4	حمض الكبريتيك
SO_4^{2-}	أيون الكبريتات	HSO_4^-	أيون الكبريتات الهيدروجينية
F^-	أيون الفلوريد	HF	حمض الهيدروفلوريك
CN^-	أيون السيانيد	HCN	حمض الهيدروسيانيك
CH_3COO^-	أيون الإيثانوات	CH_3COOH	حمض الإيثانويك
H_2PO_4^-	أيون ثانوي هيدروفوسفات	H_3PO_4	حمض الفوسفوريك
HPO_4^{2-}	أيون الهيدروفوسفات	H_2PO_4^-	أيون ثانوي هيدروفوسفات
PO_4^{3-}	أيون الفوسفات	HPO_4^{2-}	أيون الهيدروفوسفات
HCO_3^-	أيون الكربونات الهيدروجينية	H_2CO_3	حمض الكربونيكي
CO_3^{2-}	أيون الكربونات	HCO_3^-	أيون الكربونات الهيدروجينية

يبين الجدول 2-1 بعض الأحماض الأحادية والمتمددة البروتونات. تتأين الأحماض المتمددة البروتونات جيئها في أكثر من خطوة. فخطوات تأين حمض الفوسفوريك الثلاث مبينة في المعادلات الآتية:



المطويات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

المفردات

المفردات الأكاديمية

يتطابق Conform

تعني: يشابه أو يماثل

كأن يقول مثلاً: إن تصرفاتهم تتطابق مع توقعات المجتمع.

The Lewis Theory

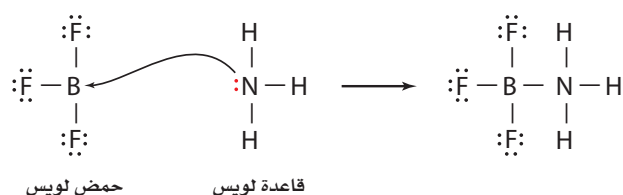
لاحظ أن جميع المواد المصنفة أحماضاً وقواعد بحسب نظرية أرهينيوس تُصنف أيضاً أحماضاً وقواعد بحسب نظرية برونستاد - لوري. وبالإضافة إلى ذلك، فإن بعض المواد غير المصنفة بأنها قواعد بحسب نظرية أرهينيوس تُصنف قواعد بحسب نظرية برونستاد - لوري. إذن قد لا تندesh إذا علمت أن نظرية أخرى أكثر شمولية للأحماض والقواعد اقتربها الكيميائي لويس (1875 – 1946م) الذي طور أيضاً نظرية زوج الإلكترونات للترابط الكيميائي، وقدم تراكيب لويس التي تبيّن موقع الإلكترونات في الذرات والجزيئات. وقد طبق نظريته على تفاعلات الأحماض والقواعد. واقتصر أن الحمض أيون أو جزيء فيه مدار ذري فارغ يستطيع أن يتقبل (يشارك) زوجاً من الإلكترونات. وأن القاعدة أيون أو جزيء له زوج إلكترونات حر (غير مرتبط) يستطيع أن يمنحه أو يشارك فيه. وبحسب نظرية لويس فإن حمض لويس مادة مستقبلة لزوج من الإلكترونات، وقاعدة لويس مادة مانحة لزوج من الإلكترونات. لاحظ أن نظرية لويس تشمل جميع المواد المصنفة أحماضاً وقواعد بحسب برونستاد - لوري وغيرها كثير أيضاً.

مانحات ومستقبلات أزواج الإلكترونات تتأمل التفاعل بين أيون الهيدروجين H^+ وأيون الفلوريد F^- لتكوين جزيء فلوريد الهيدروجين (HF). لقد تم توضيح دور زوج الإلكترونات من خلال تركيب لويس الآتية:



يمثل أيون H^+ في هذا التفاعل حمض لويس؛ حيث يستقبل مدار 1s الفارغ زوجاً من الإلكترونات من أيون F^- . ويمثل أيون الفلوريد قاعدة لويس، لذا فهو يعطي زوجاً من الإلكترونات غير المشترك ليكون الرابطة بين الهيدروجين والفلور في HF.لاحظ أن هذا التفاعل يتطابق أيضاً مع نظرية برونستد - لوري للأحماض والقواعد؛ لأن H^+ يمكن اعتباره مانحاً لأيون هيدروجين، و F^- مستقبلاً لأيون هيدروجين.

تفاعل غاز ثالث فلوريد البورون BF_3 مع غاز الأمونيا NH_3 لتكوين $NH_3 BF_3$ هو تفاعل حمض لويس مع قاعدة لويس.

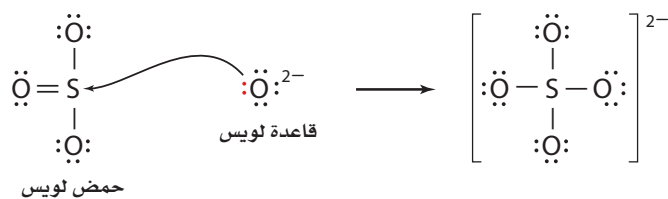


وإن ذرة البورون في BF_3 لها ستة إلكترونات تكافؤ، لذا يستطيع المدار الفارغ أن يستقبل زوجاً من الإلكترونات من قاعدة لويس.

ويحدث تفاعل حمض لويس مع قاعدة لويس أيضاً عندما يتفاعل غاز ثالث أكسيد الكبريت SO_3 مع أكسيد الماغنيسيوم الصلب MgO .

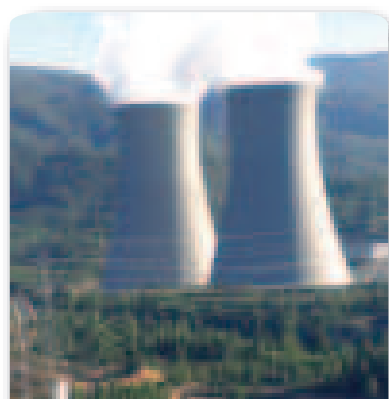


حيث يمثل زوج الحمض - القاعدة في هذا التفاعل ثالث أكسيد الكبريت SO_3 وأيون الأكسيد⁻² من أكسيد الماغنيسيوم، أما الناتج فهو أيون الكبريتات.



لاحظ أن حمض لويس - وهو في هذه الحالة جزيء SO_3 - يستقبل زوج إلكترونات من قاعدة لويس، وهو أيون O^{2-} . ويلخص الجدول 2 نظريات أرهينيوس، وبرونستاد - لوري، ولويس للأحماض والقواعد.

ملخص النظريات الثلاث للأحماض والقواعد		الجدول 2-2
تعريف القاعدة	تعريف الحمض	النظيرية
OH^- متوج	H^+ متوج	أرهينيوس
H^+ مستقبل	H^+ مانح	برونستد - لوري
يمنح زوجاً من الإلكترونات	يستقبل زوجاً من الإلكترونات	لويس



الشكل 10-2 يمكن إزالة ثالث أكسيد الكبريت - وهو أحد الغازات العادمة الناتجة عن احتراق الفحم الحجري بتفاعل مع أكسيد الماغنيسيوم في تفاعل حمض وقاعدة لويس. لاحظ أنه رغم خروج كميات كبيرة من البخار من أبراج التبريد، إلا أن الذي يمكن رؤيته من المدخنة قليل.

يعد تفاعل SO_3 مع MgO مهمًا؛ لأنّه ينتج بلورات من ملح كبريتات الماغنيسيوم، تعرف باسم ملح إبسوم $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$. ولهذا الملح استعمالات كثيرة، منها تخفيف آلام العضلات، وهو مغذٍ للنباتات. وللتفاعل الذي ينتج كبريتات الماغنيسيوم أيضًا تطبيقات بيئية؛ فعندما يحقن MgO في الغازات الخارجة من مداخن محطات توليد الطاقة الكهربائية التي تعمل بالفحم الحجري، كما في الشكل 10-2 فإنه يتفاعل مع SO_3 ويعمل على انتزاعه من الغازات العادمة الخارجة من المصنع إلى الجو. أما إذا ترك SO_3 ليتشر في الغلاف الجوي فسوف يتتحد مع الماء الموجود في الهواء مكونًا حمض الكبريتيك الذي يسقط على الأرض في صورة مطر حمضي.

الربط مع حلم الأرض **الأنهيدريات** تتحد جزيئات غاز ثاني أكسيد الكربون

بجزيئات الماء في الجو لتكون حمض الكربونيكي H_2CO_3 ، الذي يهطل مع المطر، وعندما يصل ماء المطر الحمضي إلى الأرض يتسرّب جزء منه في التربة ليصل إلى الصخور الجيرية، فيؤدي إلى إذابتها ببطء، مما يسبب تكون كهوف ضخمة تحت الأرض عبرآلاف السنين، وتقطّر المياه من سقوف الكهوف مخلفة الجير المذاب. وهذا الجير يتكون على هيئة رفقات جليدية تتسلق من السقف تسمى الهوابط. وكذلك تتكون كتل من كربونات الكالسيوم على أرض الكهوف تسمى الصواعد.

تتكون مثل هذه الكهوف لأنّ ثاني أكسيد الكربون أنهيدريد حمضي (حمض متزوع منه جزء ماء)، وهو أكسيد يستطيع أن يتتحد مع الماء ليكون حمضًا. وهناك أكاسيد أخرى تتتحد مع الماء مكونة قواعد. فمثلاً يكون أكسيد الكالسيوم CaO (الجير الحي) عندما يذوب في الماء القاعدة هيdroكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ (الجير المطفأ). وعموماً تكون أكاسيد العناصر الفلزية القواعد؛ بينما تكون أكاسيد الالفات الأحماض.

التقويم 2-1

الخلاصة

- تحدّد تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد ما إذا كان محلول حمضياً، أم قاعدياً، أم متعادلاً.
 - يجب أن يحتوي حمض أرهينيوس على ذرة هيدروجين قابلة للتتأين. ويجب أن تحتوي قاعدة أرهينيوس على مجموعة هيدروكسيد قابلة للتتأين.
 - حمض برونستد - لوري مادة منحة لأيون هيدروجين، بينما قاعدة برونستد - لوري مادة مستقبلة لأيون هيدروجين.
 - حمض لويس مادة تستقبل زوجاً من الإلكترونات، بينما قاعدة لويس مادة تعطي زوجاً من الإلكترونات.
5. **الفكرة الرئيسية** فسر لماذا لا تُصنف الكثير من الأحماض وقواعد لويس على أنها أحماض أو قواعد أرهينيوس أو برونستد - لوري؟
6. قارن بين الخواص الفيزيائية والكميائية للأحماض والقواعد.
7. وضح كيف تحدّد تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد ما إذا كان محلول حمضياً أم قاعدياً أم متعادلاً؟
8. اشرح لماذا لا يصنف العديد من المركبات التي تحتوي على ذرة هيدروجين أو أكثر بوصفها أحماض أرهينيوس؟
9. حدد الأزواج المترافقية من الأحماض والقواعد في المعادلة الآتية:
$$\text{HNO}_2 + \text{H}_3\text{O}^+ \rightleftharpoons \text{NO}_2^- + \text{H}_2\text{O}$$
10. اكتب تركيب لويس لثالث كلوريد الفوسفور PCl_3 . هل يعد PCl_3 حمض لويس، أم قاعدة لويس، أم غير ذلك؟

2-2

الأهداف

- تربط قوة الحمض والقواعد مع درجة تأينها.
- تقارن قوة حمض ضعيف بقوه قاعدته المرافقه.
- تشرح العلاقة بين قوى الأحماض والقواعد وقيم ثوابت تأينها.

مراجعة المفردات

إلكتروليت: مادة يوصل محلولها المائي التيار الكهربائي.

المفردات الجديدة

الحمض القوي

الحمض الضعيف

ثابت تأين الحمض

القاعدة القوية

القاعدة الضعيفة

ثابت تأين القاعدة

قوة الأحماض والقواعد

Strengths of Acids and Bases

الفكرة الرئيسية تتأين الأحماض والقواعد القوية في المحاليل تأيناً تماماً، بينما تتأين الأحماض والقواعد الضعيفة في المحاليل تأيناً جزئياً.

الربط مع الحياة تعتمد التمرين الناجحة في لعبة كرة القدم على كلٌ من المرسل والمستقبل، فيُعرف مثلاً مدى استعداد المرسل لتمرير الكرة، ومدى استعداد المستقبل لاستقبال الكرة. وكذلك الحال في تفاعلات الأحماض والقواعد؛ حيث يعتمد سير التفاعل على مدى استعداد الحمض لمنح أيون الهيدروجين، ومدى استعداد القاعدة لاستقباله.

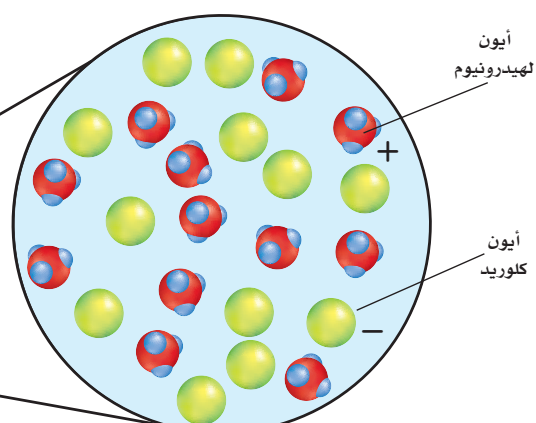
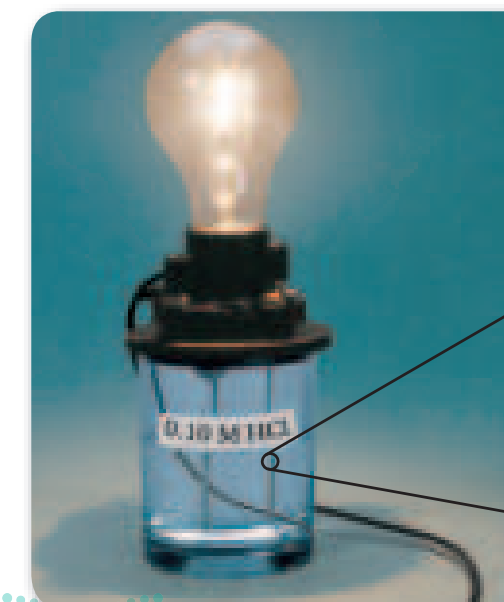
قوة الأحماض

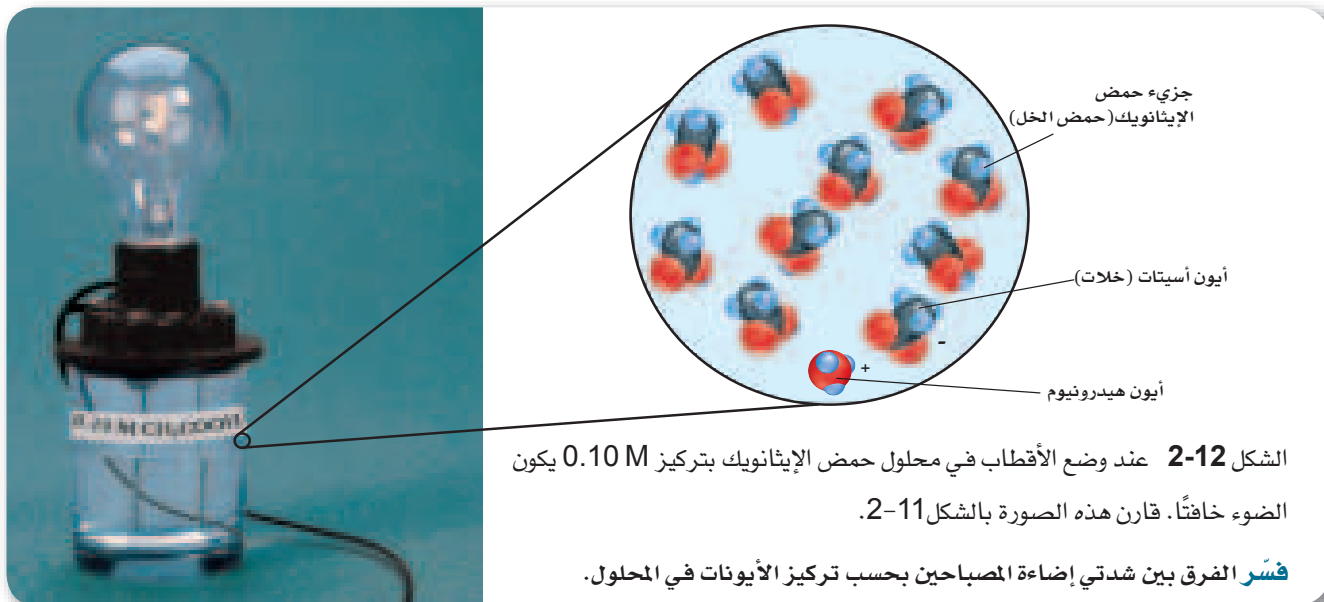
من خواص المحاليل الحمضية والقواعدية أنها توصل الكهرباء. ما المعلومات التي تستطيع معرفتها عن أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في هذه المحاليل المائية من خلال توصيلها للكهرباء؟

افتراض أنك تفحص قدرة التوصيل الكهربائي لمحلول مائي تركيزه 0.10 M من حمض الهيدروكلوريك، وآخر مماثل من حمض الإيثانوليك (الخل). يدل توهيج المصباح الكهربائي في الشكل 2-11 على أن المحلول يوصل الكهرباء. ولكن إذا قارنت توهيج المصباح المتصل بمحلول HCl في الشكل 2-11 بتهيج المصباح المتصل بمحلول CH_3COOH في الشكل 2-2 فلا بد أن تلاحظ فرقاً؛ فتوصيل HCl للكهرباء أفضل من توصيل CH_3COOH . فلما هذا الفرق مع أن تركيزي الحمضين متباينان؟

الأحماض القوية يعتمد توصيل التيار الكهربائي على عدد الأيونات في المحلول. وقد تأينت جزيئات HCl الموجودة في المحلول جميعها كلياً مكونةً أيونات هيدرونيوم وأيونات كلوريد.

الشكل 2-11 يتوجه المصباح بقوة عندما يوضع القطبان في محلول حمض الهيدروكلوريك بتركيز 0.10 M ؛ لأن جميع HCl تتحلل إلى أيونات هيدرونيوم وأيونات كلوريد.



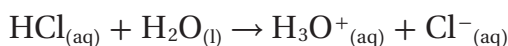


الشكل 2-12 عند وضع الأقطاب في محلول حمض الإيثانويك بتركيز 0.10 M يكون الضوء خافتًا. قارن هذه الصورة بالشكل 11-2.

فَسْر الفرق بين شدتي إضاءة المصباحين بحسب تركيز الأيونات في المحلول.

وتسمى الأحماض التي تتأين كلًّا **أحماضاً قوية**. ولأن الأحماض القوية تنتج أكبر عدد من الأيونات، لذا فهي موصلات جيدة للكهرباء.

يمكن تمثيل تأين تأين حمض الهيدروكلوريك في الماء بالمعادلة الآتية:

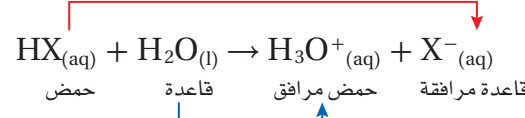


الأحماض الضعيفة إذا كان سبب الإضاءة القوية لمصباح الجهاز الذي يحتوي على HCl هو عدد الأيونات الكبير في المحلول - كما في **الشكل 11-2** - فإن الإضاءة الخافتة لمصباح الجهاز الذي يحتوي على محلول CH_3COOH , المبين في **الشكل 12-2**, لا بد أن يكون سببها احتواء محلول حمض الإيثانويك (الخل) على عدد أقل من الأيونات. ولأن المحلولين يحتويان على التركيز المولاري نفسه لذا نستنتج أن حمض الإيثانويك لا يتأين كلًّا. ولذلك يسمى الحمض الذي يتأين جزئيًّا فقط في المحلول المائي المخفف **الحمض الضعيف**. ولأن الأحماض الضعيفة تنتج أيونات أقل فإنها لا توصل الكهرباء جيدًا مثل الأحماض القوية. ويبين الجدول 3-2 معادلات التأين لبعض الأحماض الضعيفة والأحماض القوية الشائعة.

الجدول 2-3 معادلات التأين

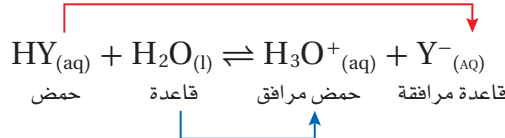
أحماض ضعيفة		أحماض قوية	
معادلات التأين	الاسم	معادلات التأين	الاسم
$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	الميدروفلوريك	$\text{HCl} \rightarrow \text{H}^+ + \text{Cl}^-$	الميدروكلوريك
$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-$	الإيثانويك	$\text{HI} \rightarrow \text{H}^+ + \text{I}^-$	الميدرويوديك
$\text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	كبريتيد الميدروجين	$\text{HClO}_4 \rightarrow \text{H}^+ + \text{ClO}_4^-$	البيركلوريك
$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	الكربونيك	$\text{HNO}_3 \rightarrow \text{H}^+ + \text{NO}_3^-$	النيتريك
$\text{HClO} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{ClO}^-$	الميدوكلوروز	$\text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{H}^+ + \text{HSO}_4^-$	الكبريتيك

قوة الحمض ونظريّة برونسٍـتـد - لوري هل تستطيع نظرية برونسٍـتـد - لوري تفسير سبب تأين HCl كلياً بينما يكوّن $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$ القليل من الأيونات؟ تأمل تأين أي حمض قوي، كحمض HX على سبيل المثال. وتذكّر أنّ الحمض الموجود على جهة الماد المتفاعلة من المعادلة ينتج قاعدة مُرافقة على جهة النواتج. وبالمثل فإنّ القاعدة الموجودة على جهة الماد المتفاعلة تنتج حمضاً مُرافقاً.

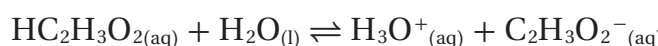


يمثّل HX حمضاً قوياً وقاعدته المُرافقة ضعيفة. أي أنّ HX يتّأين بنسبة 100% تقريباً؛ لأنّ الماء قاعدة أقوى (في التفاعل الأمامي) من قاعدته المُرافقة X^- (في التفاعل العكسي). أي أنه يقع اتزان التأين كلياً تقرّباً إلى اليمين؛ لأنّ جذب القاعدة H_2O لأيون H^+ أكبر من جذب القاعدة المُرافقة X^- . فكر في هذا الأمر وكأنه معركة للقواعد، أيها لديها قوة جذب أكبر لأيون الهيدروجين: H_2O أم X^- ؟ الماء هو القاعدة الأقوى عندما تكون الأحماض كلها قوية. لاحظ أنّ المعادلة مبنية بسهم واحد إلى اليمين.

كيف يختلف الوضع لأي حمض ضعيف HY ؟



يميل اتزان التأين للحمض الضعيف إلى يسار المعادلة؛ لأنّ القاعدة المُرافقة Y^- لديها جذب أكبر لأيون الهيدروجين من القاعدة H_2O . وتعدّ القاعدة المُرافقة Y^- (في التفاعل العكسي) أقوى من القاعدة H_2O (في التفاعل الأمامي)، وتستطيع أن تستولي على أيون H^+ . فمثلاً في حالة حمض الإيثانويك (الخل) تعدّ القاعدة المُرافقة (في التفاعل العكسي) أقوى في جذب أيونات الهيدروجين من القاعدة H_2O (في التفاعل الأمامي).



لاحظ أنّ المعادلة تحتوي على سهمي اتزان.

ماذا قرأت؟ لخص أهم الاختلافات بين الأحماض القوية والأحماض الضعيفة عند تفاعಲها مع القواعد.

ثبت تأين الحمض تساعد نظرية برونسٍـتـد - لوري على تفسير قوة الأحماض، إلا أنها لا تُعبر بطريقة كمية عن قوة الحمض، ولا تقارن بين قوى الأحماض المختلفة. لذا يعدّ تعبير ثابت الاتزان قياساً كميّاً لقوّة الحمض.

إنّ الحمض الضعيف ينبع خليط اتزان من الجزيئات والأيونات في محلول المائي. لذا يعطي ثابت الاتزان K_{eq} قياساً كميّاً لدرجة تأين الحمض. تأمل حمض الهيدروسيانيك HCN ، الذي يستعمل في الصباغة، والحفر على الفولاذ، وتليينه.

واقع الكيمياء في الحياة

سيانيد الهيدروجين



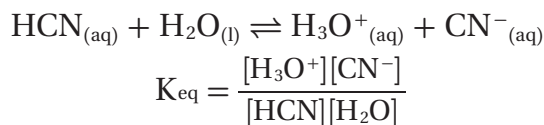
مركب مميت سيانيد الهيدروجين غاز سام يوجد في عوادم المركبات، وفي دخان التبغ والخشب، وفي دخان البلاستيك المحترق المحتوي على النيتروجين. وتطلق بعض الحشرات سيانيد الهيدروجين للدفاع عن نفسها. ويسمى محلول سيانيد الهيدروجين في الماء حمض الهيدروسيانيك. وتحتوي نوى بعض الفواكه - ومنها الكرز والخوخ - على سيانوهيدرين الذي يتحول إلى حمض الهيدروسيانيك في الجهاز الهضمي إذا أكلت النواة. ولكن لا يوجد حمض الهيدروسيانيك في لب هذه الثمار، لذا يمكن أكله بأمان.

معنى في الكيمياء

عامل المشتل الوظيفة الرئيسية لعامل

المشتل هي الاهتمام بتكاثر النباتات ونموها. وهذا يشمل زراعتها وتقطيلها ونقلها. ويبيع جميع أنواع المواد التي تتعلق بالنباتات. لذا يجب أن يعرف عامل المشتل المغذيات التي يحتاج إليها النبات للنمو الأفضل وظروف التربة، ومنها حموضة التربة التي تعزز نمو كل نوع من النباتات.

فيما يأتي معادلة التأين، وتعبير ثابت الاتزان لحمض الهيدروسيانيك:



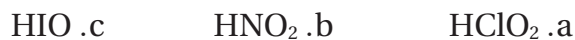
يعد تركيز الماء السائل في مقام تعبير ثابت الاتزان ثابتاً في المحاليل المائية المخففة، لذلك يمكن دمجه مع K_{eq} ليعطي ثابت اتزان جديداً K_a .

$$K_{\text{eq}} [\text{H}_2\text{O}] = K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CN}^-]}{[\text{HCN}]} = 6.2 \times 10^{-10}$$

يسمى K_a ثابت تأين الحمض، وهو قيمة ثابت الاتزان لتأين الحمض الضعيف. وكما في تعبير الاتزان جميعها، تدل قيمة K_a على ما إذا كانت المواد المتفاعلة أو النواتج هي المفضلة عند الاتزان. أما للأحماض الضعيفة فتتمثل تراكيز الأيونات (النواتج) في البسط إلى أن تكون صغيرة مقارنة بتركيز الجزيئات غير المتأينة (المواد المتفاعلة) في المقام. وتكون قيم K_a للأحماض الأضعف أصغر؛ وذلك لاحتواء محليلها على أقل تراكيز أيونات وأعلى تراكيز جزيئات الحمض غير المتأينة. ويحتوي الجدول 4-2 على قائمة لقيم K_a ومعادلات التأين لعدة أحماض ضعيفة. لاحظ أن الأحماض المتعددة البروتونات ليست بالضرورة قوية التأين؛ فلكل تأين للحمض المتعدد البروتونات قيمة K_a مختلفة.

مسائل تدريبية

11. اكتب معادلات التأين وتعبيرات تأين الحمض لكل مما يأتي:



12. اكتب معادلة التأين الأولى والثانية لحمض السلينوز H_2SeO_3 .

13. تحفيز إذا أعطيت المعادلة الرياضية الآتية: $K_a = \frac{[\text{AsO}_4^{3-}][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HAsO}_4^{2-}]}$ ، فاكتب المعادلة الموزونة للتفاعل.

ثوابت تأين الأحماض الضعيفة

الجدول 4-2

K_a (298 K)	معادلة التأين	الحمض
8.9×10^{-8}	$\text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	كبريتيد الهيدروجين، التأين الأول
1×10^{-19}	$\text{HS}^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{S}^{2-}$	كبريتيد الهيدروجين، التأين الثاني
6.3×10^{-4}	$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	هيدروفلوريك
6.2×10^{-10}	$\text{HCN} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CN}^-$	هيدروسيانيك
1.8×10^{-5}	$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CH}_3\text{COO}^-$	إيثانويك (حمض الخل)
4.5×10^{-7}	$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	الكربونيكي، التأين الأول
4.7×10^{-11}	$\text{HCO}_3^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CO}_3^{2-}$	الكربونيكي، التأين الثاني



قارن بين قوى الأحماض

كيف تستطيع أن تحدد القوى النسبية للمحاليل الحمضية؟

الخطوات



- أعد الخطوة 4 باستعمال حمض الإيثانويك الذي تركيزه M 1.0 وحمض الإيثانويك M 0.10 والفجوتين A3 و A4 على التوالي.

التحليل

- اكتب معادلة تأين حمض الإيثانويك في الماء، وتعبير ثابت الاتزان $K_{\text{eq}} = 1.8 \times 10^{-5}$. علامَ تدل قيمة K_{eq} فيما يخص درجة التأين؟
 - اشرح هل تتفق نسب التأين المئوية التقريبية الآتية مع نتائجك؟
- | | |
|----------------------------------|------|
| حمض الإيثانويك (حمض الخل) المركز | 0.1% |
| حمض الإيثانويك M 6.0 | 6.0 |
| حمض الإيثانويك M 0.2% | 1.0 |
| حمض الإيثانويك M 0.4% | 1.0 |
| حمض الإيثانويك M 1.3% | 0.1 |
- اقترح فرضية تشرح ملاحظاتك مستعيناً بذلك بإجابتك عن السؤال 2.
 - استعمل فرضيتك للتوصيل إلى استنتاج يتعلق بضرورة استعمال كميات كبيرة من الماء للغسل عندما ينسكب حمض على نسيج حي.

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

2. استعمل مخارجاً مدرجاً سعته 10 mL لقياس 3 mL من حمض الإيثانويك المركز. استعمل القطارة لنقل الحمض إلى الفجوة A1 من طبق التفاعلات البلاستيك ذي الأربع والعشرين فجوة. ويمكنك استخدام أنابيب الاختبار كبديل في حالة عدم توفر طبق التفاعلات. تحذير: حمض الإيثانويك (الخل) المركز مادة أكلالة وسامة عند الاشتعال؛ لذا تعامل معها بحذر.

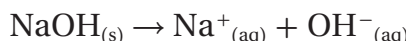
3. ضع قطبي جهاز الموصلي الكهربائي (الدائرة الكهربائية) في الفجوة A1، وسجل ملاحظاتك.

4. اغسل المخارج المدرج والقطارة بالماء، ثم قس 3 mL من حمض الإيثانويك M 6.0 وضعها في الفجوة A2 من طبق التفاعلات. افحص موصليات محلول وسجلها.

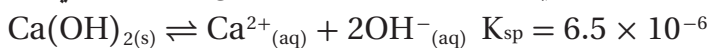
قوية القواعد Strengths of Bases

تطلق القواعد أيونات OH^- ، ويعتمد توصيل القاعدة للتيار الكهربائي على مقدار ما تنتجه من أيونات OH^- في محلول المائي.

القواعد القوية القاعدة التي تتحلل كلّياً متجةً أيونات فلزية وأيونات الهيدروكسيد تعرف بأنّها قاعدة قوية. لذا فهيدروكسيدات الفلزات - ومنها هيدروكسيد الصوديوم NaOH - قواعد قوية.

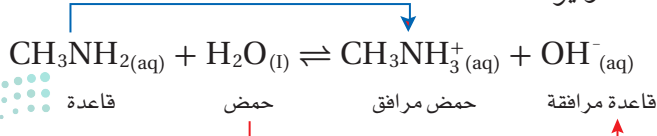


تعد بعض هيدروكسيدات الفلزات - ومنها هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ - مصدراً ضعيفاً لأيونات OH^- ; لأن ذائبيتها منخفضة. لاحظ أن ثابت حاصل الذائية K_{sp} لهيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ صغير، مما يدل على أن كمية قليلة من OH^- توجد في محلول المشبع.

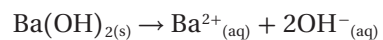
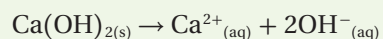
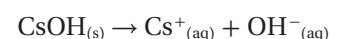
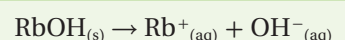
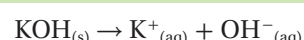
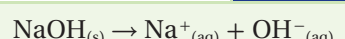


ومع ذلك فإن هيدروكسيد الكالسيوم وغيره من هيدروكسيدات الفلزات القليلة الذوبان قواعد قوية؛ لأن كل ما يذوب منها يتآثر كلّياً. وبين الجدول 2-5 معادلات تحلل بعض القواعد القوية.

القواعد الضعيفة تتأين القواعد الضعيفة جزئياً فقط في المحاليل المائية المخففة. فمثلاً يتفاعل ميثيل أمين CH_3NH_2 مع الماء ليتّجّ مخلوطاً متزاً من جزيئات CH_3NH_2 وأيونات CH_3NH_3^+ ، وأيونات OH^- .



معادلات التأين للقواعد القوية	الجدول 2-5
-------------------------------	------------



الجدول 2-6

ثابت التأين لبعض القواعد الضعيفة

K_b (298 K)	معادلة التأين	القاعدة
5.0×10^{-4}	$C_2H_5NH_2(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons C_2H_5NH_3^+(aq) + OH^-(aq)$	إيثيل أمين
4.3×10^{-4}	$CH_3NH_2(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3NH_3^+(aq) + OH^-(aq)$	ميثيل أمين
2.5×10^{-5}	$NH_3(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons NH_4^+(aq) + OH^-(aq)$	الأمونيا
4.3×10^{-10}	$C_6H_5NH_2(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons C_6H_5NH_3^+(aq) + OH^-(aq)$	الأنيلين

يميل هذا الاتزان إلى اليسار، لأن القاعدة المرافقة OH^- قوية؛ لأن قوة جذب أيون الهيدروكسيد لأيون الهيدروجين أقوى من جذب جزيء الميثيل أمين لأيون الهيدروجين.

ثابت تأين القواعد تكون القواعد الضعيفة مخالط اتزان من الجزيئات والأيونات في المحاليل المائية، كما في الأحماض الضعيفة. ويعد ثابت الاتزان قياساً لمدى تأين القاعدة. وتبيّن المعادلة الآتية ثابت الاتزان لتأين الميثيل أمين في الماء:

$$K_b = \frac{[CH_3NH_3^+][OH^-]}{[CH_3NH_2]}$$

ويمكن تعريف ثابت تأين القاعدة K_b بأنه قيمة تعبير عن ثابت الاتزان لتأين القاعدة الضعيفة. وكلما صغرت قيمة K_b كانت القاعدة أضعف. ويبيّن الجدول 6-2 قيم K_b ومعادلات التأين لبعض القواعد الضعيفة.

مسائل تدريبية

14. اكتب معادلات التأين وتعبير ثابت التأين للقواعد الآتية:

c. أيون الكربونات CO_3^{2-}

a. هكسيل أمين $C_6H_{13}NH_2$

d. أيون الكبريتات الهيدروجينية HSO_4^-

b. بروبيل أمين $C_3H_7NH_2$

15. تحضير اكتب معادلة اتزان قاعدة يكون فيها PO_4^{3-} قاعدة في التفاعل الأمامي، و OH^- قاعدة في التفاعل العكسي.

التقويم 2-2

الخلاصة

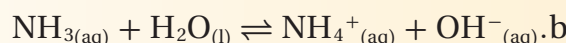
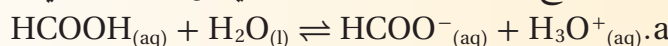
▪ تأين الأحماض والقواعد القوية كلّاً في المحاليل المائية المخففة. بينما تأين الأحماض والقواعد الضعيفة تأيّناً جزئياً في المحاليل المائية المخففة.

▪ تعد قيمة ثابت تأين الحمض أو القاعدة الضعيفة قياساً لقوّة الحمض أو القاعدة.

16. الفكرة الرئيسة صف محتويات محاليل مائية مخففة للحمض القوي HI والحمض الضعيف $HCOOH$.

17. ما العلاقة بين قوة الحمض الضعيف وقوّة قاعدته المرافقة؟

18. حدد الأزواج المترافقه للحمض والقاعدة في كل معادلة مما يأتي:



19. اشرح ما الذي يمكن أن تستفيد منه معرفة أن قيمة K_b للأنيلين $C_6H_5NH_2$ هي $?K_b = 4.3 \times 10^{-10}$

20. فسر البيانات استعمل البيانات في الجدول 4-2 لترتيب الأحماض السبعة تصاعدياً بحسب توسيعها للكهرباء.

2-3

الأهداف

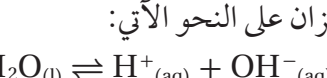
- ١ تشرح معنى المصطلحات pH و pOH .
- ٢ تربط بين pH و pOH وثابت التأين للماء.
- ٣ تحسب قيمة pH و pOH للمحاليل المائية.

مراجعة المفردات

مبدأ لوتشاتلييه : ينص على أنه إذا وقع ضغط على نظام في حالة اتزان فإن النظام يتوجه في الاتجاه الذي يقلل من ذلك الضغط.

مفردات جديدة

ثابت تأين الماء K_w
الرقم الهيدروجيني pH
الرقم الهيدروكسيلي pOH



ثابت تأين الماء K_w يشير السهم الثنائي إلى أن هذا تفاعل اتزان. لذا تذكر أنه يجب كتابة تعبير ثابت الاتزان بوضع تراكيز النواتج في البسط، وتراكيز المواد المتفاعلة في المقام. وفي هذه الحالة، جميع المواد قوتها واحد؛ لأن معاملاتها جميعها في المعادلة الكيميائية 1. ولأن تركيز الماء النقى ثابت، لذا لا يظهر $[H_2O]$ في المقام.

ثابت تأين الماء K_w

حيث إن K_w ثابت تأين الماء.

$[H^+]$ تركيز أيون الهيدروجين.
 $[OH^-]$ تركيز أيون الهيدروكسيد.

حاصل ضرب تراكيز أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيد في المحاليل المائية المخففة يساوي K_w .

والتعبير K_w هو حالة خاصة لثابت الاتزان، ينطبق فقط على الماء. ويسمى ثابت تأين الماء، وهو قيمة تعبير عن ثابت الاتزان للتأين الذاتي للماء. لقد بینت التجارب أن $[OH^-]$ و $[H^+]$ للماء النقى عند $K = 298$ تكون متساوية؛ حيث يساوي كل منها $1.0 \times 10^{-7} M$. لذا تكون قيمة K_w عند درجة الحرارة $K = 298$ تساوي 1.0×10^{-14}

$$K_w = [H^+][OH^-] = (1.0 \times 10^{-7})(1.0 \times 10^{-7})$$

$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$



الشكل 2-13 يسلك أحد جزيئات الماء في التأين الذاتي للماء سلوك الحمض، ويسلك الجزيء الآخر سلوك القاعدة.

K_w ومبدأ لوتشاتلييه حاصل ضرب [H⁺] و [OH⁻] يساوي دائمًا 1.0×10^{-14} عند درجة حرارة K 298. وهذا يعني أنه إذا زاد تركيز أيونات H⁺ نقص تركيز أيونات OH⁻. وبالمثل فإن الزيادة في تركيز OH⁻ تسبب نقصاً في تركيز أيونات H⁺. فكر في هذه التغييرات من خلال مبدأ لوتشاتلييه؛ حيث تسبب إضافة أيونات هيدروجين إضافية إلى إضطراب في حالة الاتزان، فيعمل النظام على التقليل من تأثير الزيادة في التركيز؛ حيث تتفاعل أيونات H⁺ المضافة مع أيونات OH⁻ لتكون المزيد من جزيئات الماء، وهكذا يقل تركيز OH⁻.

يبين المثال 1-2 كيف تستعمل K_w لحساب تركيز H⁺ أو OH⁻ إذا عرفت تركيز أحدهما.

ماذا قرأت؟ اشرح لماذا لا يتغير K_w عند زيادة تركيز أيونات الهيدروجين؟

مثال 1-2

احسب قيمة [H⁺] و [OH⁻] باستعمال K_w إذا كان تركيز أيون H⁺ في كوب قهوة عند درجة حرارة K 298 هو $1.0 \times 10^{-5} \text{ M}$ ، فما تركيز أيون OH⁻ في القهوة؟ هل تعد القهوة حمضية، أم قاعدية، أم متعادلة؟

١ تحليل المسألة

لديك تركيز أيون H⁺، وتعرف أن K_w يساوي 1.0×10^{-14} . يمكنك استعمال قانون ثابت تأين الماء لإيجاد [OH⁻]. ولأن [H⁺] أكبر من 1.0×10^{-7} ، لذا يمكنك أن تتوقع أن يكون [OH⁻] أقل من 1.0×10^{-7} .

المطلوب **المعطيات**

$$[\text{OH}^-] = ? \text{ mol/L}$$

$$[\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$

٢ حساب المطلوب

استعمل قانون ثابت تأين الماء.

اكتب تعبير ثابت تأين الماء.

أوجد قيمة [OH⁻]:

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

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

$$[\text{OH}^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-5}} = 1.0 \times 10^{-9} \text{ mol/L}$$

$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$

$$[\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-5} \text{ M}$$

لأن قيمة [H⁺] > [OH⁻]، لذا فإن القهوة حمضية.

٣ تقويم الإجابة

كما هو متوقع، تكون قيمة [OH⁻] أقل من $1.0 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$.

مسائل تدريبية

21. فيما يأتي قيم تراكيز H⁺ و OH⁻ لأربعة محليلات مائية عند درجة حرارة K 298. احسب [H⁺] أو [OH⁻] لكل محلول، ثم حدد ما إذا كان محلول حمسيًا، أم قاعديًا، أم متعادلاً.

$$\begin{array}{ll} [\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-3} \text{ M . c} & [\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-13} \text{ M . a} \\ [\text{H}^+] = 4.0 \times 10^{-5} \text{ M . d} & [\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M . b} \end{array}$$

22. تحفيز احسب عدد أيونات H⁺ وعدد أيونات OH⁻ في 300 mL من الماء النقي عند درجة حرارة K 298.

الرقم الهيدروجيني pH والرقم الهيدروكسيلي pOH

تكون تراكيز H^+ غالباً أرقاماً صغيرة يعبر عنها بطريقة علمية. ولصعوبة استعمال هذه الأرقام تبّنى الكيميائيون طريقة أسهل للتعبير عنها.

ما الرقم الهيدروجيني pH؟ يعبر الكيميائيون عن تركيز أيونات الهيدروجين باستعمال تدرج الرقم الهيدروجيني pH المبني على اللوغاريتمات. لذا فإن الرقم الهيدروجيني pH لمحلول ما هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

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

يمثل $[H^+]$ تركيز أيون الهيدروجين

قيمة pH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

تكون قيم pH لل محلالي الحمضية عند درجة حرارة K 298 أقل من 7. بينما تكون قيمها للمحاليل القاعدية أكبر من 7. وهكذا يكون المحلول الذي قيمة pH له تساوي 0.0 حمضاً قوياً؛ بينما يكون المحلول الذي قيمة pH له تساوي 14 قاعدة قوية. وتعني الطبيعة اللوغاريتمية في هذه الحالة لتدرج pH أن تغير وحدة واحدة من pH يمثل تغيراً مقداره 10 مرات في تركيز الأيون. فالمحلول الذي pH له تساوي 3 له عشرة أضعاف تركيز المحلول الذي pH له تساوي 4. ويبين الشكل 14-2 تدرج pH وقيمها لبعض المواد الشائعة.

ما الرقم الهيدروكسيلي pOH؟ يكون من المناسب أحياناً التعبير عن قاعدية (قلوية) محلول ما على تدرج pOH والذي يعكس صورة العلاقة بين pH و $[H^+]$. ويعرف الرقم الهيدروكسيلي pOH لمحلول ما بأنه سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد.

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

يمثل تركيز أيون الهيدروكسيد

قيمة pOH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد.

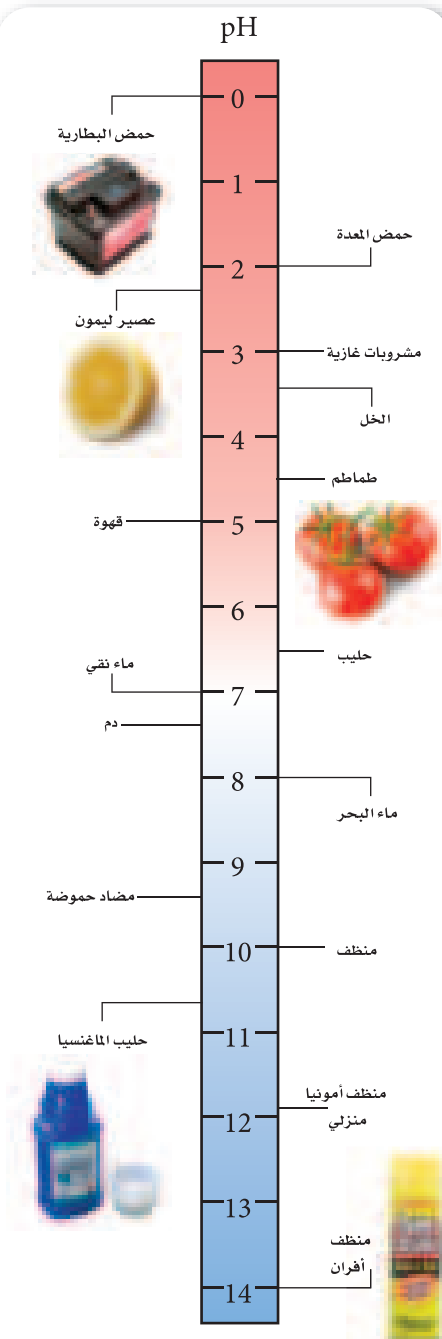
تكون قيم pOH عند درجة حرارة K 298 للمحاليل القاعدية أقل من 7، وللمحاليل المتعادلة تساوي 7؛ بينما يكون المحلول الذي قيمة pOH له أعلى من 7 حمضاً. وكما في تدرج pH يمثل تغير وحدة واحدة من pOH تغيراً مقداره 10 مرات في تركيز OH^- . وهناك علاقة بين pH و pOH يمكننا من حساب أي منها إذا عرفت قيمة الآخر.

ما العلاقة بين pH و pOH؟

$$pH + pOH = 14.00$$

$$\begin{aligned} &\text{تمثل } pH \\ &\text{تمثل } pOH \end{aligned}$$

مجموع pH و pOH يساوي 14.00.



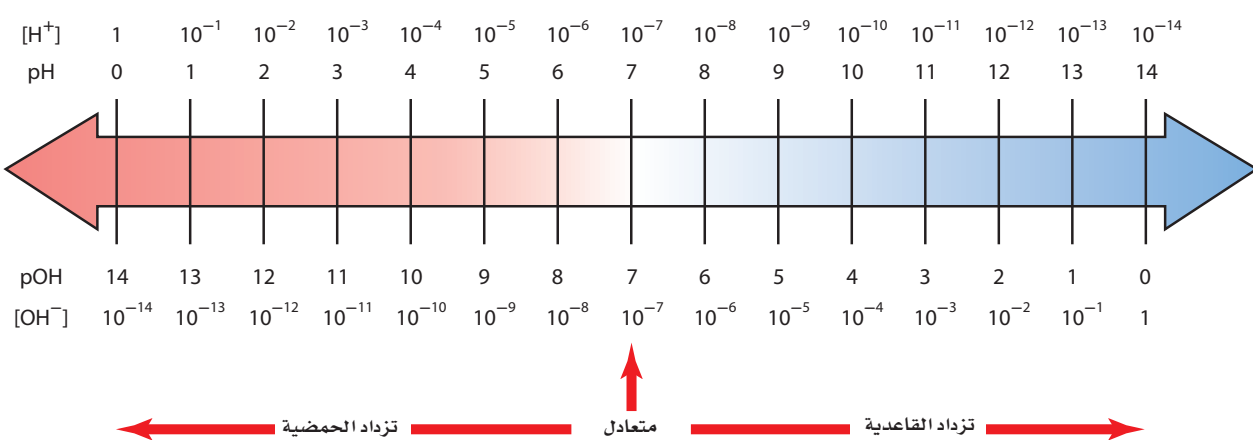
الشكل 2-14 قارن بين قيم pH لهذه المواد المألوفة.

حدد أيهما يحتوي على أعلى تركيز لأيونات H^+ : ماء البحر أم المنظف المنزلي؟ كم مرة يزيد تركيز أحدهما على الآخر؟

الربط بالصحة

الكحول أو المخدرات من أهم الأسباب التي تؤدي إلى زيادة حموضة الدم؛ الذي يحدث بسبب عدم قدرة الجسم على إنتاج كميات كافية من الأنسولين؛ مما يسبب ارتفاع نسبة الكيتونات في الدم، وهي من المركبات الحامضية.

يوضح الشكل 2-15 العلاقة بين pH وتركيز H^+ ، والعلاقة بين pOH وتركيز OH^- عند درجة حرارة 298 K.



الشكل 2-15 ادرس هذا الشكل لزيادة معلوماتك حول pH و pOH . لاحظ أنه عند كل موقع عمودي يكون مجموع pH (فوق السهم) و pOH (تحت السهم) متساوياً 14. لاحظ أيضاً أنه عند كل موقع يكون حاصل ضرب $[\text{H}^+] \cdot [\text{OH}^-]$ يساوي 10^{-14} .

مثال 2-2

احسب قيمة pH من $[\text{H}^+]$ ما قيمة pH لمحلول متعادل عند درجة حرارة 298 K؟

1. تحليل المسألة

في محلول المتعادل عند درجة حرارة 298 K ، يكون $[\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$. ويتعين عليك أن تجد pH .

المطلوب

$$\text{pH} = ?$$

المعطيات

$$[\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$$

2. حساب المطلوب

اكتب معادلة pH

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

$$\text{pH} = -\log (1.0 \times 10^{-7})$$

$$[\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M}$$

تكون قيمة pH للمحلول المتعادل عند درجة حرارة 298 K تساوي 7.00

3. تقويم الإجابة

كان متوقعاً أن تكون قيمة pH تساوي 7.

مسائل تدريبية

23. احسب قيمتي pH للمحلولين الآتيين عند درجة حرارة 298 K.

$$[\text{H}^+] = 3.0 \times 10^{-6} \text{ M} . \mathbf{b} \quad [\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-2} \text{ M} . \mathbf{a}$$

24. احسب قيمتي pH للمحلولين الآتيين عند درجة حرارة 298 K.

$$[\text{H}^+] = 0.000084 \text{ M} . \mathbf{b} \quad [\text{H}^+] = 0.0055 \text{ M} . \mathbf{a}$$

25. تحفيز احسب قيمة pH لمحلول فيه $[\text{OH}^-] = 8.2 \times 10^{-6} \text{ M}$ يساوي

مثال 2-3

حساب pH و pOH من [OH⁻] يظهر الشكل 16-2 صورة بقرة تتغذى على قش عولج ب المادة الأمونيا التي تعمل على زيادة البروتينات عند إضافتها إلى علف الحيوانات. وتستعمل الأمونيا كذلك منظفاً منزلياً؛ وهو محلول مائي لغاز الأمونيا. وعادة ما يكون تركيز أيون الهيدروكسيد في المنظف $M = 10^{-3} \times 4.0$. احسب pH و pOH للمنظف عند درجة حرارة 298 K.

1 تحليل المسألة

لقد أعطيت تركيز أيون الهيدروكسيد، وعليك حساب قيم pH و pOH . احسب أولاً قيمة pOH مستعملاً القانون، ثم احسب pH مستعملاً العلاقة $pH + pOH = 14.00$

المطلوب	المعطيات
$pOH = ?$	$[OH^-] = 4.0 \times 10^{-3} M$
$pH = ?$	

2 حساب المطلوب

اكتب معادلة pOH	عوض pH
$pOH = -\log [OH^-]$	$[OH^-] = 4.0 \times 10^{-3} M$
$pOH = -\log (4.0 \times 10^{-3})$	pOH لل محلول هو 2.40.

استعمل العلاقة بين pH و pOH لإيجاد قيمة pH

اكتب المعادلة التي تربط بين pH و pOH	أوجد قيمة pH
$pH + pOH = 14.00$	$pOH = 14.00 - pH$
$pH = 14.00 - pOH$	عوض 40

$$pH = 14.00 - 2.40 = 11.60$$

قيمة pH للمحلول هو 11.60

3 تقويم الإجابة

قيمتا pH و pOH التي تم التوصل إليها صحيحة؛ لأن الأمونيا قاعدة، لذا فإن قيمة pOH الصغيرة وقيمة pH الكبيرة معقولتان.

مسائل تدريبية

26. احسب قيم pH و pOH للمحاليل المائية ذات التراكيز الآتية عند درجة حرارة 298 K .

$$[H^+] = 3.6 \times 10^{-9} M \quad .c \quad [OH^-] = 1.0 \times 10^{-6} M \quad .a$$

$$[H^+] = 2.5 \times 10^{-2} M \quad .d \quad [OH^-] = 6.5 \times 10^{-4} M \quad .b$$

27. احسب قيم pH و pOH للمحلولين المائيين الآتيين عند درجة حرارة 298 K .

$$[OH^-] = 0.000033 M \quad .a$$

$$[H^+] = 0.0095 M \quad .b$$

28. تحضير احسب قيم pH و pOH لمحلول مائي يحتوي على $1.0 \times 10^{-3} mol$ من HCl مذاب في 5.0 L من محلول.



الشكل 2-16 يستطيع المزارعون أن يزيدوا القيمة الغذائية للمواد النباتية ذات النوعية الرديئة. ومنها القش والتبغ وغيرها من بقايا المزروعات - بوضع تلك المواد في جو من غاز الأمونيا مدة ثلاثة أسابيع.

حساب تركيز الأيونات من قيم pH قد تحتاج أحياناً إلى حساب تركيز أيونات H^+ و OH^- من خلال معرفة قيمة pH للمحلول. والمثال 4-2 يبين كيفية حسابها.

مثال 2-4

حساب $[H^+]$ و $[OH^-]$ من pH ماقيم $[H^+]$ و $[OH^-]$ في دم الشخص السليم الذي قيمة pH له = 7.40، مع افتراض أن درجة حرارة الدم هي 298 K.

1. تحليل المسألة

لقد أعطيت قيمة pH لمحلول ما، وعليك أن تحسب قيم $[H^+]$ و $[OH^-]$. يمكنك إيجاد $[H^+]$ باستعمال معادلة pH ، ثم اطرح pH من 14.00 للحصول على قيمة pOH ، ثم استعمل المعادلة التي تعرف pOH لإيجاد $[OH^-]$.

المطلوب	المعطيات
$[H^+] = ? \text{ mol/L}$	$pH = 7.40$
$[OH^-] = ? \text{ mol/L}$	

2. حساب المطلوب

$pH = -\log [H^+]$	لإيجاد قيمة $[H^+]$
$-pH = \log [H^+]$	اكتب معادلة pH
$[H^+] = 10^{-pH}$	
$[H^+] = 10^{-7.40}$	عُوض $pH = 7.40$
$[H^+] = 4.0 \times 10^{-8} M$	

تركيز أيونات H^+ في الدم $4.0 \times 10^{-8} M$.
أوجد قيمة $[OH^-]$.

$pH + pOH = 14.00$	اكتب المعادلة التي تبين العلاقة بين pH و pOH
$pOH = 14.00 - pH$	أوجد قيمة pOH
$pOH = 14.00 - 7.40 = 6.60$	عُوض $7.40 = pH$
$pOH = -\log [OH^-]$	اكتب معادلة pOH
$-pOH = \log [OH^-]$	اضرب طرفي المعادلة في 1
$[OH^-] = 10^{-6.60}$	
$[OH^-] = 2.5 \times 10^{-7} M$	

تركيز أيونات OH^- في الدم $2.5 \times 10^{-7} M$.
3. تقويم الإجابة

وجد أن قيمة $[H^+]$ أقل من 10^{-7} وأن قيمة $[OH^-]$ أكبر من 10^{-7} ، وهما إجابتان مقبولتان.

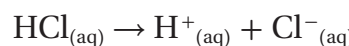
مسائل تدريبية

29. احسب $[H^+]$ و $[OH^-]$ في كل من الحالات الآتية:

- | | |
|--|--------------------------------------|
| c . حليب الماغnesia، $pH = 10.50$ | a . الحليب، $pH = 6.50$ |
| d . الأمونيا المنزلية، $pH = 11.90$ | b . عصير الليمون، $pH = 2.37$ |

30. تحفظ احسب $[H^+]$ و $[OH^-]$ في عينة من ماء البحر، حيث $pOH = 5.60$

المولارية والرقم الهيدروجيني pH للأحماض القوية تأمل الدورقين اللذين يحتويان على محلولي الحمض والقاعدة في الشكل 2-17؛ حيث تم تحضيرهما حديثاً، وسُجلت مolarية كل منها، وهي عدد المولات من الجزيئات أو وحدات الصيغة التي أذيبت في لتر واحد من المحلول. يحتوي أحد الدورقين على حمض قوي HCl، ويحتوي الثاني على قاعدة قوية NaOH. تذكر أن الأحماض والقواعد القوية توجد بتركيز 100% في صورة أيونات في المحلول. وهذا يعني أن التفاعل الآتي لتأين HCl يستمر حتى اكتئاله.



يتجزء كل جزء HCl أيون H^+ واحداً، مما يعني أن الدورق الذي كتب عليه 0.1 M من HCl يحتوي على 0.1 mol من H^+ لكل L، و 0.1 mol من أيونات Cl^- لكل L. وفي الأحماض القوية الأحادية البروتون جميعها يكون تركيز الحمض مساوياً لتركيز أيونات H^+ في المحلول. لذا يمكنك أن تجده قيمة pH من خلال معرفتك لمolarية الحمض.

المولارية والرقم الهيدروجيني pH للقواعد القوية وبطريقة مماثلة، يكون محلول القاعدة القوية NaOH ذو التركيز 0.1 M الظاهر في الشكل 2-17 متأيناً كلياً.



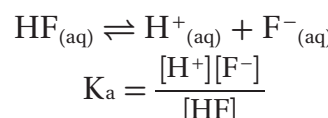
تنتهي كل وحدة صيغة من NaOH أيون OH^- واحداً. وهكذا يساوي تركيز أيونات OH^- مolarية المحلول، 0.1 M.

قد تحتوي بعض القواعد القوية ومنها هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ على أيوني OH^- أو أكثر في كل وحدة صيغة. لذا يكون تركيز أيون OH^- في محلول $\text{Ca}(\text{OH})_2$ ضعف مolarية المركب الأيوني. فمثلاً تركيز أيونات الهيدروكسيد في محلول $\text{Ca}(\text{OH})_2$ تركيزه $7.5 \times 10^{-4} \text{ M} \times 2 = 1.5 \times 10^{-3} \text{ M}$ هو $7.5 \times 10^{-4} \text{ M}$.

إن الأحماض القوية والقواعد القوية تتأين كلياً في المحاليل المائية المخففة، والأحماض والقواعد الضعيفة تتأين جزئياً فقط. لذا عليك أن تستعمل قيم K_a و K_b لتحديد تركيز أيونات H^+ و OH^- في محاليل الأحماض والقواعد الضعيفة.

ماذا قرأت؟ أشرح لماذا لا تستطيع أن تحصل على H^+ مباشرةً من مolarية محلول حمض ضعيف؟

حساب K_a من الرقم الهيدروجيني pH افترض أنك قمت بقياس قيمة pH لمحلول الحمض الضعيف HF الذي تركيزه 0.100 M فوجده 3.20. فهل تكفي هذه المعلومات لحساب قيمة K_a للحمض؟



يمكنك أن تحسب $[\text{H}^+]$ من خلال معرفة قيمة pH. وتذكر أنه يجب أن يكون هناك تركيز متساوٍ من أيون F^- مقابل كل mol/L من أيون H^+ . وهذا يعني أنك تعرف اثنين من المتغيرات في قانون K_a . فماذا عن المتغير الثالث $[\text{HF}]$ ؟ تركيز HF عند الاتزان يساوي التركيز الابتدائي للحمض (0.100 M) مطروحاً منه mol/L من HF التي تحللت، والتي تساوي $[\text{H}^+] [\text{F}^-]$.



الشكل 2-17 يرشدك الملصق على دورق الحمض القوي أو القاعدة القوية إلى تركيز أيونات الهيدروجين أو أيونات الهيدروكسيد في المحلول. ويعود السبب في ذلك إلى وجود الأحماض والقواعد القوية كلّياً على شكل أيونات عند إذابتها في الماء.

حدد $[\text{H}^+]$ في دورق HCl و $[\text{OH}^-]$ في دورق NaOH .

احسب K_a من pH يستعمل حمض الميثانويك (الفورميك) HCOOH لمعالجة عصارة أشجار المطاط وتحويلها إلى مطاط طبيعي. فإذا كانت قيمة pH لمحلول حمض الميثانويك الذي تركيزه 0.100 M هي 2.38، فما قيمة K_a للحمض؟

[1] تحليل المسألة

لديك pH لمحلول حمض الميثانويك، وهذا يمكّنك من حساب تركيز أيون الهيدروجين.



تدل المعادلة الكيميائية الموزونة على أن تركيز HCOO^- يساوي تركيز H^+ . تركيز HCOOH غير المؤين هو الفرق بين التركيز الأولي للحمض و $[\text{H}^+]$.

المطلوب

$$K_a = ? \quad \text{pH} = 2.38$$

$$\text{تركيز المحلول} = 0.100 \text{ M}$$

[2] حساب المطلوب

اكتب معادلة pH

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

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

$$[\text{H}^+] = 10^{-2.38}$$

$$[\text{H}^+] = 4.2 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$\text{عُوض pH} = 2.38$$

$$[\text{HCOO}^-] = [\text{H}^+] = 4.2 \times 10^{-3} \text{ M}$$

[HCOOH] يساوي التركيز الأولي ناقص $[\text{H}^+]$

اطرح $[\text{HCOOH}]$ من $[\text{H}^+]$

اكتب قانون ثابت تأين الحمض.

$$[\text{HCOOH}] = 0.100 \text{ M} - 4.2 \times 10^{-3} \text{ M} = 0.096 \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{HCOO}^-]}{[\text{HCOOH}]}$$

$$K_a = \frac{(4.2 \times 10^{-3})(4.2 \times 10^{-3})}{0.096} = 1.8 \times 10^{-4}$$

$$\text{عُوض عن } [\text{H}^+] = 4.2 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$\text{و } [\text{HCOOH}] = 0.096 \text{ M} \text{ و } [\text{HCOO}^-] = 4.2 \times 10^{-3} \text{ M,}$$

ثابت تأين الحمض HCOOH هو 1.8×10^{-4}

[3] تقويم الإجابة قيمة K_a معقولة لحمض ضعيف.

مسائل تدريبية

31. احسب K_a للحمضين الآتيين:

a . محلول HClO_2 تركيزه 0.0400 M و b . محلول

pH = 1.50 و تركيزه 0.220 M

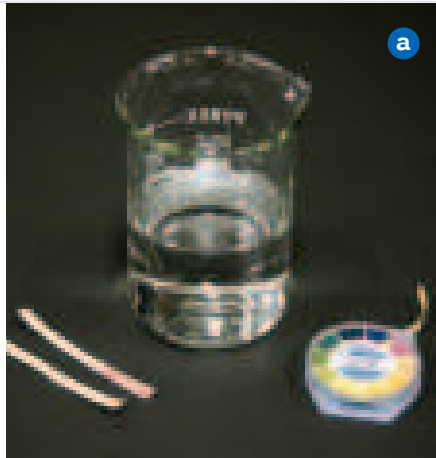
32. احسب K_a للأحماض الآتية:

a . محلول حمض البنزويك $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ ، تركيزه 0.00330 M و pH = 10.70

b . محلول حمض السينييك HCNO ، تركيزه 0.100 M و pH = 11.00

c . محلول حمض البيوتانيك $\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}$ تركيزه 0.15 M و pH = 11.18

33. تحفيز احسب K_a لمحلول حمض HX الذي تركيزه 0.0091 M، وله pOH يساوي 11.32، ثم استعمل الجدول 2-4 لتحديد نوع الحمض.



الشكل 2-18 يمكن الحصول على قيمة pH تقريرية للمحلول بوضع قطعة من ورق تباع الشمس الأحمر بال محلول، ومقارنة لونها بمجموعة من الألوان المعيارية، كما هو مبين في الصورة a. أما b فيستعمل هنا لقياس pH لمطر حمضي؛ إذ يعطي قياساً أدق من استعمال ورق تباع الشمس.

قياس الرقم الهيدروجيني pH يعد ورق تباع الشمس الذي استعملته في التجربة الاستهلاطية مثلاً على نوع من أوراق كاشف الحموضة؛ فكل هذه الأوراق معالجة بمادة أو أكثر تسمى الكواشف؛ حيث يتغير لونها اعتماداً على تركيز أيونات الهيدروجين في المحلول. وبعد الفينولفثالين الذي استعملته في التجربة الاستهلاطية أيضاً أيضاً نوعاً من الكواشف. وعند غمس ورقة كاشف pH في محلول حمضي أو قاعدي يتغير لونها، ثم نقوم بمقارنة اللون الجديد للورقة بألوان كاشف pH المعياري الموجود على ورقة مدرّجة، كما هو مبين في الشكل 2-18. ويعطي مقياس pH الرقمي الموضح في الشكل 2-18 قيمة الرقم الهيدروجيني بصورة أكثر دقة؛ فعندما توضع الأقطاب في المحلول يعطي المقياس قراءة مباشرة.

التقويم 2-3

الخلاصة

- ثابت تأين الماء K_w يساوي حاصل ضرب تركيز أيون OH^- و تركيز أيون H^+ في المحلول هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين. و pOH هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد. ومجموع pH و pOH يساوي 14.
 - قيمة pH للمحلول المتعادل تساوي 7.0، وقيمة pOH في محلول نفسه تساوي 7.0؛ لأن تركيز أيونات الهيدروجين يساوي تركيز أيونات الهيدروكسيد.
34. **الفكرة الرئيسية** اشرح لماذا تكون قيمة pH للمحلول الحمضي دائمًا أصغر من قيمة pOH للمحلول نفسه؟
35. صف كيف يمكنك تحديد قيمة pH للمحلول ما إذا علمت قيمة pOH للمحلول نفسه؟
36. اشرح معنى K_w في المحاليل المائية.
37. اشرح -مستعملاً مبدأ لوتشاتلييه - ما يحدث لـ $[\text{H}^+]$ في محلول حمض الإيثانويك الذي تركيزه 0.10M عند إضافة قطرة من محلول NaOH .
38. اكتب قائمة بالمعلومات الازمة لحساب قيمة K_a لحمض ضعيف.
39. احسب إذا علمت أن قيمة pH لحبة طماطم تساوي 4.50 تقريباً، فما $[\text{H}^+]$ و $[\text{OH}^-]$ فيها؟
40. حدد قيمة pH للمحلول يحتوي على $1.0 \times 10^{-9} \text{ mol L}^{-1}$ من أيونات OH^- لكل L .
41. احسب قيمة pH في المحاليل الآتية:
- | | |
|--|----------------------------|
| 1.0 M KOH . c | 1.0 M HI . a |
| 2.4×10^{-5} M Mg(OH)_2 . d | 0.050 M HNO_3 . b |
42. تفسير الرسوم ارجع إلى الشكل 2-13 للإجابة عن السؤالين الآتيين: ماذا يحدث لكل من $[\text{H}^+]$ و $[\text{OH}^-]$ و pH و pOH عندما يصبح محلول المتعادل أكثر حموضة؟ وماذا يحدث عندما يصبح محلول المتعادل أكثر قاعدية؟

التعادل Neutralization

الأهداف

- تكتب معادلات كيميائية لتفاعلات التعادل.
- تشرح كيفية استعمال تفاعلات التعادل في معايرة الأحماض والقواعد.

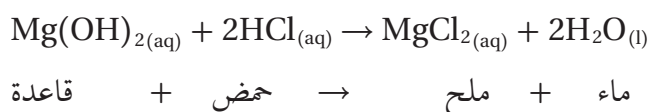
التفاعلات بين الأحماض والقواعد

Reactions Between Acids and Bases

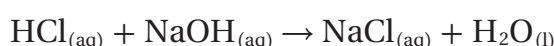
هل أحست يوماً بسوء هضم أو حرقة في فم المعدة؟ هل تناولت أحد مضادات الحموضة والتي تظهر في الشكل 19-2 لتخفف من حالة عدم الارتياح تلك؟ ما نوع التفاعل الذي يحدث عندما يلامس هيدروكسيد الماغنيسيوم₂ Mg(OH)₂ - وهو المركب النشط في حليب الماغنيسيـاـ محلول حمض الهيدروكلوريك (HCl) الذي تنتجه المعدة؟

عندما يتفاعل₂ Mg(OH) مع حمض HCl يحدث تفاعل تعادل. وتفاعل التعادل تفاعل محلول حمض مع محلول قاعدة ينتج ملحاً وماءً. **الملح** مركب أيوني يتكون من أيون موجب من قاعدة وأيون سالب من حمض، لذا يكون تفاعل التعادل إحلالاً مزدوجاً.

كتابة معادلات التعادل في التفاعل بين هيدروكسيد الماغنيسيوم وحمض الهيدروكلوريك يحمل الماغنيسيوم محل الهيدروجين في HCl، ويحمل الهيدروجين محل الماغنيسيوم في₂ Mg(OH).



لاحظ أن الأيون الموجب من القاعدة يتحد بالأيون السالب من الحمض Cl⁻ في الملـح MgCl₂ في الملـح. وعند كتابة معادلات التعادل عليك أن تعرف ما إذا كانت جميع المواد المتفاعلة والنواتج في محلول تكون في صورة جزيئات أو وحدات صيغ. تفحص مثلاً معادلة الصيغة والمعادلة الأيونية الكاملة للتفاعل بين حمض الهيدروكلوريك وهيدروكسيد الصوديوم الآتية:



الشكل 2-19 يمكن لأي جرعة من هذه المواد المضادة للحموضة أن تخفف من أعراض سوء الهضم الحمضي؛ وذلك بتفاعلها مع محلول الحمض في المعدة ومعادلته.

المفردات الجديدة

تفاعل التعادل

الملح

المعايرة

المحلول القياسي

نقطة التكافؤ

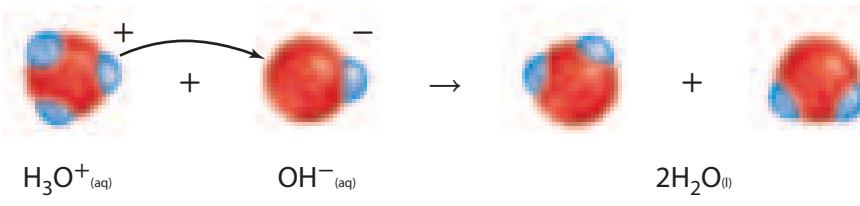
كاشف الحمض والقاعدة

نقطة النهاية

تميـه الأملاح

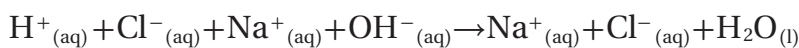
المحلول المنظم

سعة محلول المنظم



الشكل 2-20 ينتقل أيون الهيدروجين من أيون الهيدرونيوم إلى أيون الهيدروكسيد. وعندما يخسر H_3O^{+} أيون هيدروجين يصبح جزء ماء. وعندما يكسب OH^{-} أيون هيدروجين يصبح أيضًا جزء ماء.

لأن HCl حمض قوي، و NaOH قاعدة قوية، و NaCl ملح قابل للذوبان، لذا تكون المركبات الثلاثة في صورة أيونات في محلول المائي.



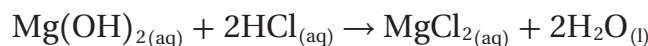
تظهر أيونات الصوديوم وأيونات الكلوريد على جانبي المعادلة، لذا تسمى أيونات متفرجة؛ أي لا تدخل في التفاعل، ويمكن حذفها للحصول على المعادلة الأيونية النهائية لمعادلة حمض قوي مع قاعدة قوية.



لاحظ تفاعل التعادل في الشكل 2-20.

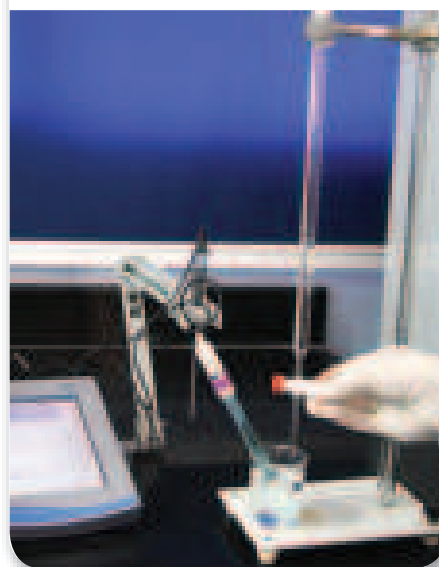
ماذا قرأت؟ اكتب المعادلة الأيونية الكاملة، والمعادلة الأيونية النهائية لتعادل حمض HNO_3 مع القاعدة KOH .

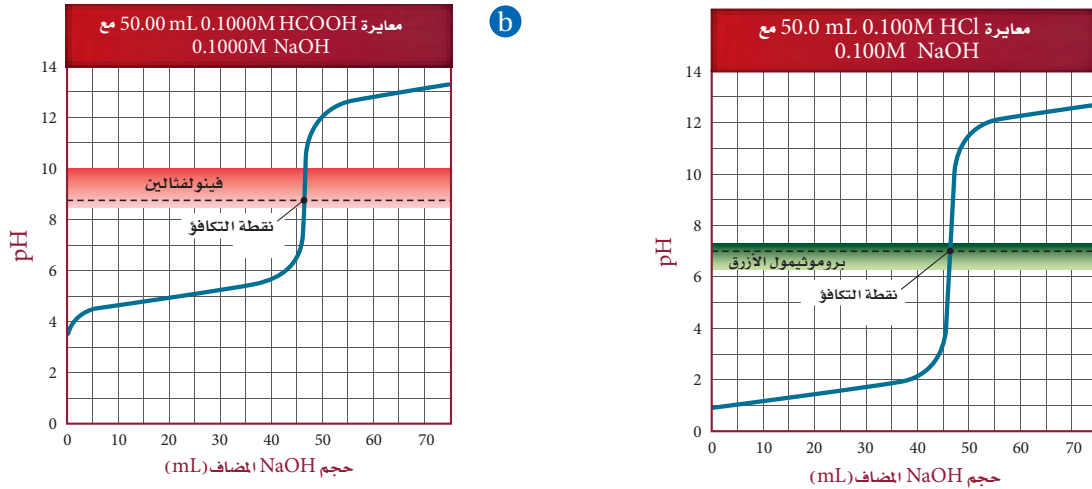
معايير الأحجام والقواعد تتشابه الحسابات الكيميائية لحساب الكميات في تفاعل التعادل بين حمض وقاعدة مع أي تفاعل آخر يحدث في محلول. ففي تفاعل مضاد الحموضة الآتي، نجد أن 1mol من Mg(OH)_2 يعادل 2mol من HCl



وتبين الحسابات الكيميائية أساس طريقة المعايرة، والتي تستعمل لتحديد تراكيز المحاليل الحمضية والقواعدية. فالمعايرة طريقة لتحديد تركيز محلول ما؛ وذلك بتفاعل حجم معلوم منه مع محلول تركيزه معلوم. فإذا أردت إيجاد تركيز محلول حمضي فسوف تعايره مع محلول قاعدي تركيزه معلوم. كما يمكنك معايرة قاعدة تركيزها غير معلوم مع حمض تركيزه معلوم. كيف تم معايرة حمض وقاعدة؟ يبين الشكل 2-21 نوعاً من المعدات المستخدمة في عملية المعايرة. ويستعمل في هذه الطريقة مقياس pH لمراقبة التغيير في قيم pH في أثناء عملية المعايرة.

الشكل 2-21 عند معايرة حمض مع قاعدة يستعمل مقياس pH لقياس pH للمحلول الحمضي في الكأس، في حين تم إضافة محلول قاعدي معروف التركيز بالسّاحة.





الشكل 22-22 يدل الارتفاع الحاد في قيمة pH للمحلول الحمضي عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية. كما هو مبين في الشكل a . على أن جميع أيونات H^+ في الحمض قد تمت معادلتها بواسطة أيونات OH^- من القاعدة، وتسمى النقطة التي ينشئها عندها المنحنى عند تقاطعه مع الخط المنقط، نقطة التكافؤ لالمعايرة. فيغير الكاشف بروموثيمول الأزرق لونه عند هذه النقطة. أما في الشكل b فتتم معايرة حمض ضعيف $HCOOH$ بقاعدة قوية $NaOH$ ولا تظهر نقطة التكافؤ عند $pH = 7$ ، فيغير الكاشف فينولفتالين لونه عند نقطة التكافؤ الموضحة في الشكل.

قارن بين نقطتي التكافؤ في الرسمين.

خطوات المعايرة كيف تم معايرة حمض وقاعدة؟

1. يوضع حجم معين من محلول الحمضي أو القاعدي غير المعروض التركيز في كأس زجاجية، ثم تغمس أقطاب مقياس pH في هذا محلول، وتقرأ قيمتها الابتدائية للمحلول وتسجل.
 2. تُملأ السحاحة بمحلول المعايرة المعلوم تركيزه. يسمى هذا محلول المحلول القياسي.
 3. تضاف قطرتين من كاشف مناسب ثم تضاف أحجام معلومة من محلول القياسي ببطء إلى محلول الموجود في الكأس وتحلط معه. ثم تقرأ قيمة pH وتسجل بعد كل إضافة. تستمر هذه العملية إلى أن يصل التفاعل إلى **نقطة التكافؤ**. وهي نقطة يتساوى عندها عدد مولات H^+ من الحمض مع عدد مولات OH^- من القاعدة.
- يبين الشكل 22a-2 كيف تغير قيمة pH للمحلول في أثناء معايرة 50.0 mL HCl الذي تركيزه 0.100 M ، وهو حمض قوي، مع القاعدة القوية $NaOH$ ذات التركيز M 0.100 ، حيث كانت قيمة pH الأولية لـ HCl تساوي 1.00. وفي أثناء إضافة $NaOH$ يتعادل الحمض، وتزداد قيمة pH للمحلول تدريجياً. إلا أنه عندما تستهلك أيونات H^+ جميعها تزداد قيمة pH على نحو كبير عند إضافة حجم صغير جداً من $NaOH$. وتحدث هذه الزيادة الحادة في قيمة pH عند نقطة تكافؤ المعايرة. إن إضافة المزيد من $NaOH$ بعد نقطة التكافؤ ينجم عنه زيادة تدريجية مرة أخرى في pH.

لعلك تعتقد أنه يجب أن تكون نقطة التكافؤ في عمليات المعايرة جميعها عندما تكون قيمة pH تساوي 7 ؟ لأنه عند هذه النقطة تتساوى تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد، فيصبح محلول متوايلاً. ولكن هذا غير صحيح، فبعض المعايرات لها نقاط تكافؤ عند قيم pH أقل من 7 ، وبعضها له نقاط تكافؤ أكبر من 7 . وتحدث هذه الاختلافات لأن هناك تفاعلات بين الأملاح التي تكونت والماء، كما ستعلم ذلك لاحقاً.

يبين الشكل 22b-2 أن نقطة التكافؤ في معايرة حمض الميثانويك - وهو حمض ضعيف - بهيدروكسيد الصوديوم - وهي قاعدة قوية - تقع بين pH 8 و 9.

اختبار الرسم البياني حدد اختلافين بين الرسمين البيانيين في الشكل 22-2 .



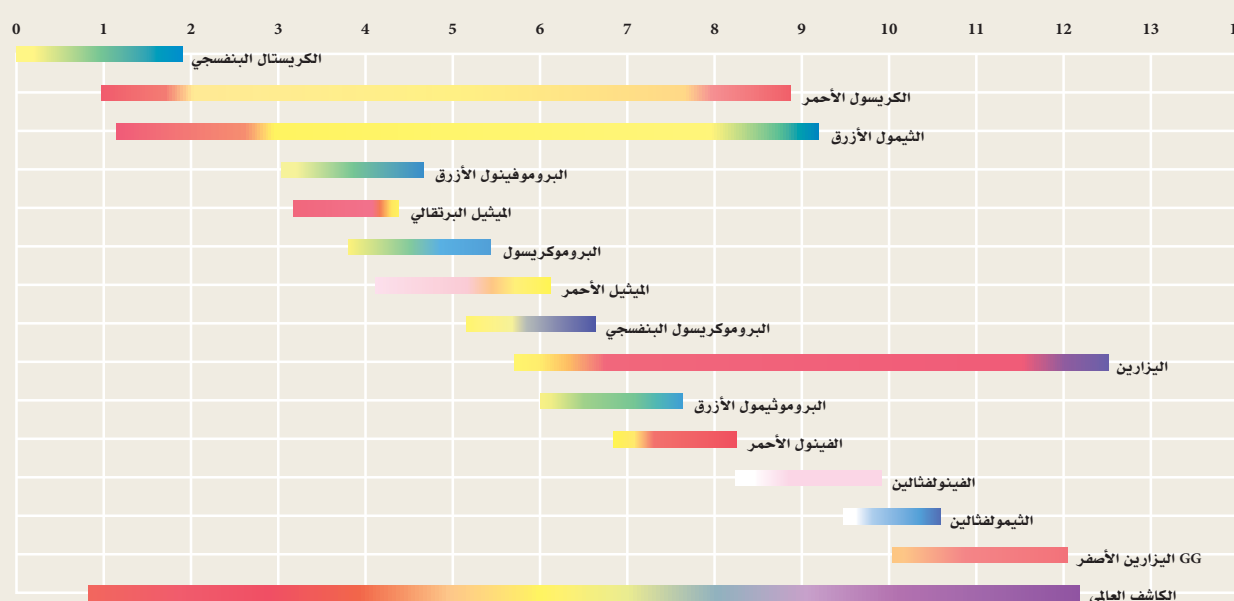


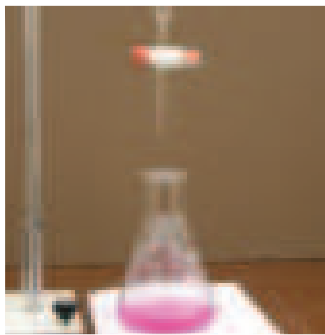
الشكل 2-23 يصبح لون الشاي الأحمر فاتحاً عند إضافة عصير الليمون إليه؛ لأنَّه يحتوي على مادة كيميائية تُعد من الكواشف. ومعظم الكواشف جزيئات كبيرة تعمل بوصفها أحماضًا ضعيفة. ويعود السبب في تغيير لون الكواشف إلى اختلافات يسيرة في أنماط الروابط عندما يتآكل جزء الكاشف أو لا يتآكل.

كاشف الأحماض والقواعد غالباً ما يستعمل الكيميائيون أصباغاً كيميائية بدلاً من مقاييس pH لتحري نقطة التكافؤ عند معايرة حمض وقاعدة. وتسمى الأصباغ الكيميائية التي تتأثر ألوانها بال محليل الحمضية والقاعدية **كاشف الأحماض والقواعد**. وهناك العديد من المواد الطبيعية التي تعمل عمل الكواشف، فإذا أضفت عصير الليمون إلى الشاي فسوف تلاحظ أن اللون الأحمر للشاي أصبح فاتحاً، كما في **الشكل 2-23**؛ إذ يحتوي الشاي على مواد تسمى بوليفينولات polyphenols، تحتوي على ذرات متآللة جزئياً من الهيدروجين، لذا فهي أحماض ضعيفة. وعند إضافة الحمض الموجود في عصير الليمون إلى كوب شاي يقل تأين الحمض في الشاي بحسب مبدأ لوتشاتليه، فيصبح لون البوليفينولات غير المتآللة أكثر وضوحاً، ويظهر **الشكل 2-24** العديد من الكواشف التي يستعملها الكيميائيون. إن أزرق بروموثيمول كاشف مناسب عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية. أما الفينولفثالاين فيغير لونه عند نقطة التكافؤ عند معايرة حمض ضعيف بقاعدة قوية، كما هو مبين في **الشكل 2-22 b**.



الشكل 2-24 إن عملية اختيار الكاشف الصحيح مهمة جداً؛ إذ يجب أن يغير الكاشف لونه عند نقطة التكافؤ التي لا تكون دائمًا عند $pH = 7$.





تكون نقطة نهاية المعايرة عندما يصبح اللون وردياً فاتحاً. تبين القراءة الدقيقة للسحاحة أن 18.28 mL NaOH هي تركيزه 0.1000 M قد تمت إضافته.



يضاف محلول القياسي ببطء إلى محلول الحمض. ويتحول الفينولفثالين إلى اللون الوردي، ولكن يختفي اللون عند تحريك محلول إلى أن يصل إلى نقطة النهاية.



تحتوي السحاحة على محلول القياسي 0.1 M NaOH ويحتوي الدورق المخروطي على 25.00 mL HCOOH مع قطرات من كافش الفينولفثالين.

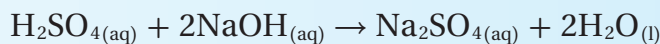
الشكل 2-25 المعايرة طريقة دقيقة تحتاج إلى تدريب وممارسة. تعمل الورقة البيضاء الموضوعة تحت الدورق على توفير خلفية مناسبة تساعد على رؤية التغير في لون الكافش.

الكافش ونقطة نهاية المعايرة يعد الكثير من الكافش المستعملة في المعايرة أحماضاً ضعيفة، لكل منها قيمة pH خاصة به، أو مدى pH يتغير لونه بعده. وتسمى النقطة التي يتغير لون الكافش عندها **نقطة نهاية المعايرة**. أما نقطة التكافؤ فهي النقطة التي يتساوى عندها عدد مولات الحمض مع عدد مولات القاعدة، وتسمى نقطة التكافؤ بنقطة التعادل في حالة تفاعل الأحماض والقواعد القوية. لذا من المهم اختيار كافش للمعايرة يغير لونه عند نقطة تكافؤ المعايرة الصحيحة. تذكر أن دور الكافش أن يبين لك بدقة – عن طريق تغيير لونه – أنه قد تمت إضافة كمية كافية من محلول القياسي لتعادل محلول المجهول. يصف **الشكل 2-25** طريقة معايرة محلول مجهول التركيز من حمض الميلانويك HCOOH مع محلول NaOH تركيزه 0.1000 M .

استراتيجية حل المسائل

حساب المolarية

تعد المعادلة الموزونة لتفاعلات المعايرة المفتاح الرئيس لحساب المolarية المجهولة. فمثلاً تم معايرة حمض الكبريتيك بهيدروكسيد الصوديوم وفق المعادلة الآتية:



1. احسب عدد مولات NaOH في محلول المعياري من بيانات المعايرة:
 M_B : مolarية القاعدة؛ V_B : حجم القاعدة.

$$M_B V_B = (\text{mol/L})(L) = \text{mol NaOH}$$

2. تستطيع أن تعرف من المعادلة أن نسبة مولات NaOH إلى H_2SO_4 هي $1:2$ ، أي أنه يتطلب $1 \text{ mol H}_2\text{SO}_4$ لتعادل

$$\text{mol H}_2\text{SO}_4 = \text{mol NaOH} \times \frac{1 \text{ mol H}_2\text{SO}_4}{2 \text{ mol NaOH}}$$

3. تمثل M_A مolarية الحمض، بينما تمثل V_A حجم الحمض L .

$$M_A = \frac{\text{mol H}_2\text{SO}_4}{V_A}$$

طبق هذه الاستراتيجية عند دراستك للمثال 6-2 في الصفحة الآتية.

حساب المolarية من بيانات المعايرة نحتاج إلى محلول قياسي حجمه 18.28 mL من NaOH، وتركيزه 0.1000 M للتعادل مع 25.00 mL من محلول حمض الميثانويك HCOOH. احسب مolarية محلول حمض الميثانويك.

١ تحليل المسألة

لديك مolarية محلول NaOH وحجمه، ولديك كذلك حجم محلول حمض الميثانويك HCOOH. حجم المعايدة المستعملة يساوي أربعة أخماس حجم الحمض تقريباً. إذن تكون مolarية الحمض أقل من 0.1 M.

المطلوب

$$M_A = ? \text{ mol/L}$$

$$M_B = 0.1000 \text{ M}$$

$$V_A = 25.00 \text{ mL HCOOH}$$

$$V_B = 18.28 \text{ mL NaOH}$$

المعطيات

٢ حساب المطلوب

اكتب المعادلة الكيميائية الموزونة لتفاعل التعادل.



اكتب النسبة المولية للحمض والقاعدة.

$$V_B = 18.28 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.01828 \text{ L}$$

حول حجم القاعدة من mL إلى L.

حساب عدد مولات NaOH

$$\text{Mol NaOH} = M_B V_B$$

طبق العلاقة بين مولات القاعدة، ومolarية القاعدة، وحجم

$$\text{Mol NaOH} = (0.1000 \text{ mol/L})(0.01828 \text{ L})$$

القاعدة.

$$= 1.828 \times 10^{-3} \text{ mol NaOH}$$

عوض $V_B = 0.01828 \text{ L}$ و $M_B = 0.1000 \text{ M}$

حساب مولات HCOOH

$$1.828 \times 10^{-3} \text{ mol NaOH} \times \frac{1 \text{ mol HCOOH}}{1 \text{ mol NaOH}} = 1.828 \times 10^{-3} \text{ mol HCOOH}$$

طبق العلاقة المولية بين HCOOH و NaOH

حساب مolarية HCOOH

$$1.828 \times 10^{-3} \text{ mol HCOOH} = M_A V_A$$

استعمل العلاقة بين مولات الحمض، ومolarية الحمض،

$$M_A = \frac{1.828 \times 10^{-3} \text{ mol HCOOH}}{V_A}$$

وحجم الحمض.

أوجد قيمة M_A

$$V_A = 25.00 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.02500 \text{ L HCOOH}$$

حول حجم الحمض من mL إلى L

$$M_A = \frac{1.828 \times 10^{-3} \text{ mol HCOOH}}{0.02500 \text{ L HCOOH}} = 7.312 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

عوض $V_A = 0.02500 \text{ L}$

٣ تقويم الإجابة

تفق الإجابة مع توقع أن تكون مolarية HCOOH أقل من 0.1 M، كما أن الوحدة مناسبة.

مسائل تدريبية

43. ما مolarية محلول حمض النيتريك إذا لزم 43.33 mL KOH 0.1000 M لمعادلة 20.00 mL من محلول حمض النيتريك؟

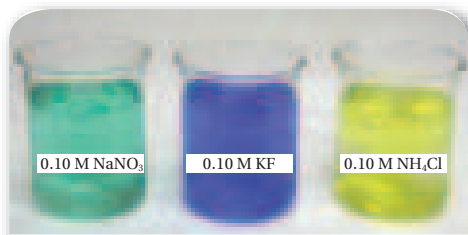
44. ما تركيز محلول الأمونيا المستعمل في مواد التنظيف المنزلي إذا لزم 49.90 mL HCl 0.5900 M لمعادلة 25.00 mL من هذا محلول؟

45. تحفيز كم mL من NaOH الذي تركيزه 0.500 M يمكن أن يتعادل مع 25.00 mL من H_3PO_4 تركيزه 0.100 M



تميّه الأملاح

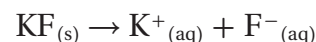
Salt Hydrolysis



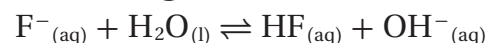
الشكل 2-26 يعطي كاشف البروموثيرمول الأزرق نتائج مدهشة عند إضافته إلى ثلاثة محليل من الأملاح الأيونية. فالمحلول NH_4Cl حمضي، و محلول NaNO_3 متعادل، بينما محلول KF قاعدي. و يُعزى التقسير إلى قوى الأحماض والقواعد التي تكونت منها هذه الأملاح.

أضيفت بضع قطرات من محلول كاشف البروموثيرمول الأزرق - انظر الشكل 2-26 إلى محليل مائة من أملاح كلوريد الأمونيوم NH_4Cl و نترات الصوديوم NaNO_3 و فلوريد البوتاسيوم KF تركيزها 0.10 M. وكما تلاحظ فقد غير محلول نترات الصوديوم لون الكاشف إلى اللون الأخضر، وهذا يعني أن المحلول متعادل. ويشير اللون الأزرق في محلول KF إلى أن المحلول قاعدي، بينما يدل اللون الأصفر لمحلول كلوريد الأمونيوم على أن المحلول حمضي. لماذا تكون بعض محليل الأملاح متعادلة، وبعضها قاعدي وبعضها الآخر حمضي؟ يتفاعل الكثير من الأملاح مع الماء في عملية تعرف باسم **تميّه الأملاح**؛ حيث تستقبل الأيونات السالبة من الملح المتأين - في أثناء هذه العملية - أيونات الهيدروجين من الماء، أو تمنح الأيونات الموجبة من الملح المتفكك أيونات الهيدروجين للماء.

الأملاح التي تنتج محليل قاعدي يتتج ملح فلوريد البوتاسيوم عن قاعدة قوية KOH و حمض ضعيف HF ، ثم يتحلل هذا الملح إلى أيونات بوتاسيوم وأيونات فلوريد.



لا تتفاعل أيونات K^+ مع الماء، وذلك بسبب تعادلها مع أيونات OH^- وتكون محلول قاعدي من KOH . و يعد أيون F^- قاعدة ضعيفة بحسب برونستد - لوري. لذا توجد بعض أيونات الفلوريد في حالة اتران مع الماء، كما في التفاعل الآتي:

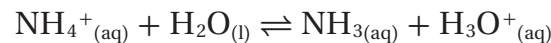


وهذا يعني أن المواد الناتجة تتكون من جزيئات فلوريد الهيدروجين وأيونات OH^- مما يجعل محلول قاعدياً.

الأملاح التي تنتج محليل حمضية يتتج ملح NH_4Cl عن قاعدة ضعيفة NH_3 و حمض قوي HCl ، و عند إذابته في الماء يتفكك الملح ليتتج أيونات الأمونيوم وأيونات الكلوريد، كما في التفاعل الآتي:



لا تتفاعل أيونات Cl^- مع الماء، وذلك بسبب تعادلها مع أيونات الهيدرونيوم وتكون محلول حمضي HCl . أما أيون NH_4^+ فهو حمض ضعيف بحسب برونستد - لوري. لذا تتفاعل أيونات الأمونيوم مع جزيئات الماء متجهة حالة الاتزان الآتية:



ونتيجة لذلك تنتج جزيئات أمونيا وأيونات هيدرونيوم، مما يجعل محلول حمضيّاً.

الأملاح التي تنتج محليل متعادلة يتتج ملح نترات الصوديوم NaNO_3 عن حمض قوي HNO_3 وقاعدة قوية NaOH . لذلك قد يحدث تميّه بسيط جداً للملح، وقد لا يحدث تميّه أبداً؛ لأن Na^+ و NO_3^- لا يتفاعلان مع الماء، لذا يكون محلول نترات الصوديوم متعادلاً.

46. اكتب معادلات لتفاعلات تقيه الأملاح التي تحدث عند إذابة الأملاح الآتية في الماء، وتصنف كلاً منها إلى حمضي، أو قاعدي، أو متعادل:

- a. نترات الأمونيوم b. كبريتات البوتاسيوم c. إيثانوات الروبيديوم d. كربونات الكالسيوم

47. تحضير اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند معالجة هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH مع بروميد الهيدروجين HBr . وهل تكون قيمة pH عند نقطة التكافؤ أكبر أو أقل من 7؟

المحاليل المنظمة Buffered Solutions

من المهم جدًا لقناديل البحر المبينة في الشكل 2-27 أن تبقى قيم pH لمياه أحواض الأحياء المائية ضمن مدى صغير. وكذلك الأمر لجسم الإنسان؛ فمن المهم أيضًا بقاء قيمة pH ثابتة؛ حيث يجب أن يبقى pH للدم في الجسم ضمن مدى 7.1 إلى 7.7. وفي العصارة المعدية يجب أن يبقى pH بين 1.6 و 1.8 ليساعد على هضم أنواع معينة من الطعام. ويحافظ الجسم على pH ضمن حدود معينة من خلال إنتاج محليل منظمة.

ما المحلول المنظم؟ محليل المنظمة تقاوم التغيرات في قيمة pH عند إضافة كميات محددة من الأحماض أو القواعد. فمثلاً عند إضافة 0.01 mol من HCl إلى 1L من الماء النقي ينخفض pH من 7.0 إلى 2.0. وكذلك فإن إضافة 0.01 mol من NaOH إلى 1L من الماء من الماء النقي ترفع قيمة pH من 7.0 إلى 12.0. ولكن عند إضافة الكمية نفسها من HCl أو NaOH إلى 1L من محلول منظم فقد يتغير pH بها لا يزيد على 0.1 وحدة.

كيف تعمل محليل المنظم؟ محلول المنظم خليط من حمض ضعيف مع قاعدهاته المرافقة، أو قاعدة ضعيفة مع حمضها المرافق؛ حيث يعمل خليط الجزيئات والأيونات في محلول المنظم على مقاومة تغيرات pH عن طريق التفاعل مع أي أيونات هيدروجين، أو أيونات هيدروكسيد تصاف إلى محلول المنظم.

افتراض مثلاً أن محلولاً منظماً يحتوي على تراكيز 0.1 M من حمض الهيدروفلوريك HF وفلوريد الصوديوم NaF؛ حيث يعطي NaF أيونات F^- بتركيز 0.1 M والتي تعد القاعدة المرافقة لحمض HF، لذا يتحقق الاتزان الآتي:



إضافة حمض عند إضافة حمض إلى هذا محلول المنظم فإن الاتزان يندفع إلى اليسار بحسب مبدأ لوتشاتلييه؛ لأن أيونات H^+ المضاف من الحمض تكون ضغطاً على الاتزان. وللتقليل من أثر هذا الضغط تتفاعل أيونات H^+ مع F^- لتكون المزيد من جزيئات HF.



وبهذا يصل النظام إلى حالة الاتزان من جديد مع وجود كمية أكبر من HF غير المتفكك. ومع ذلك فإن pH محلول قد تغير قليلاً فقط؛ لأن اتجاه الاتزان إلى اليسار استهلك معظم أيونات H^+ التي أضيفت.



الشكل 2-27 لكي تكون البيئة صحية لقناديل البحر، يجب أن تبقى قيمة pH للماء في أحواض الأحياء المائية بين 8.1 و 8.4.



تجربة تحديد النسبة المئوية لحمض

الإيثانويك في الخل

أرجع إلى دليل التجارب العمليّة على منصة عين الإثارة



إضافة قاعدة عند إضافة قاعدة إلى محلول المنظم المكون من حمض الهيدروفلوريك وأيونات الفلوريد تتفاعل أيونات OH^- المضافة مع أيونات H^+ لتكون H_2O ، وهذا يقلل من تركيز أيونات H^+ ، فيتجه التوازن إلى اليمين للتعويض عن أيونات H^+ .



مع أن اتجاه التفاعل إلى اليمين يقلل كمية HF ، ويتيح المزيد من F^- ، إلا أن pH يبقى ثابتاً تقريباً؛ لأن تركيز أيون H^+ لم يتغير كثيراً. إن قدرة محلول المنظم على مقاومة تغيير pH يتم تجاوزها في حالة إضافة كمية كبيرة من الحمض أو القاعدة. تسمى كمية الحمض أو القاعدة التي يستطيع محلول المنظم أن يستوعبها دون تغيير مهم في pH سعة محلول المنظم. وكلما زادت تركيزات الجزيئات والأيونات المنظمة في محلول زادت سعة محلول المنظم.

اختيار محلول المنظم يكون محلول المنظم أكثر فاعلية عندما يساوي تركيز الحمض تركيز القاعدة المرافق له، أو تكاد تكون متساوية. تأمل النظام المنظم المكون من H_2PO_4^- و Na_2HPO_4 الناتج عن خلط كميتين مولاريتين متساويتين من NaH_2PO_4 و Na_2HPO_4 .



ما قيمة pH لهذا محلول؟

$$K_a = 6.2 \times 10^{-8} = \frac{[\text{H}^+][\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]}$$

لأن محلول مكون من كميتين مولاريتين متساويتين من NaH_2PO_4 و Na_2HPO_4 فإن $[\text{HPO}_4^{2-}]$ يساوي $[\text{H}_2\text{PO}_4^-]$.

لذا فإن التركيزين يختزلان في تعبير ثابت تأين الحمض.

$$6.2 \times 10^{-8} = \frac{[\text{H}^+][\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]} = [\text{H}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+] = -\log (6.2 \times 10^{-8}) = 7.21$$

وهكذا، عندما توجد كميات مولارية متساوية في نظام $\text{H}_2\text{PO}_4^- / \text{HPO}_4^{2-}$ المنظم فإن النظام يستطيع أن يحافظ على pH قريباً من 7.21. لاحظ أن $\text{pH} = -\log K_a$. يحتوي الجدول 2-7 على قائمة من أنظمة منظمة عديدة مع pH عندما يكون كل منها أكثر فاعلية.

الجدول 2-7 المحاليل المنظمة والأزواج المترافقية

الجدول 2-7

pH قيمة	الأزواج المترافقية من الأحماض والقواعد في المحاليل المنظمة	معادلات تأين المحاليل المنظمة
3.20	HF/F^-	$\text{HF}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{F}^-_{(\text{aq})}$
4.76	$\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COO}^-$	$\text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{CH}_3\text{COO}^-_{(\text{aq})}$
6.35	$\text{H}_2\text{CO}_3/\text{HCO}_3^-$	$\text{H}_2\text{CO}_3_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{HCO}_3^-_{(\text{aq})}$
7.21	$\text{H}_2\text{PO}_4^-/\text{HPO}_4^{2-}$	$\text{H}_2\text{PO}_4^-_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{HPO}_4^{2-}_{(\text{aq})}$
9.4	$\text{NH}_4^+/\text{NH}_3$	$\text{NH}_3_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{NH}_4^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$
10.70	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+/\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$

مختبر حل المشكلات

تطبيق التفسيرات العلمية

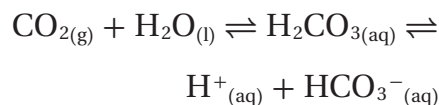
التحليل

سيتغير موضع اتزان $\text{HCO}_3^-/\text{H}_2\text{CO}_3$ بحسب مبدأ لوتشاتليه اعتماداً على معدل الأيض في الجسم وعوامل أخرى. وبالإضافة إلى ذلك تستطيع الرئتان أن تغير سرعة طرد CO_2 من الجسم عن طريق التنفس، وتستطيع الكليتان أن تغير سرعة إزالة أيونات HCO_3^- .

التفكير الناقد

1. حدد كم يزيد $[\text{H}^+]$ إذا تغير pH الدم من 7.4 إلى 7.1.
2. اقترح سبباً يفسّر لماذا تعد نسبة 20:1 من HCO_3^- في الدم مناسبة لحفظ pH مناسب؟
3. توقع ما الوضع الذي يرتفع فيه pH الدم أو ينخفض؟ وفي أي اتجاه يميل اتزان $\text{HCO}_3^-/\text{H}_2\text{CO}_3$ في كل من الحالات الآتية:
 - a. شخص لديه حالة فيروسية شديدة في المعدة يتقيأ عدة مرات في 24 ساعة.
 - b. شخص يأخذ كمية كبيرة من NaHCO_3 لوقاية حرقة فم المعدة.

كيف يحافظ الدم على قيمة pH ثابتة؟ يحتوي دم الإنسان على ثلاثة أنواع من الخلايا. الخلايا الحمراء التي تنقل الأكسجين إلى أجزاء الجسم كافة، والخلايا البيضاء التي تحارب العدوى، والصفائح الدموية التي تساعد على التجلط عند حدوث نزف. لذا تضعف الوظائف الحساسة لهذه الخلايا إذا لم يحافظ الدم على pH ضمن مدى ضيق بين 7.7 و 7.1. فوق هذا المستوى تفقد البروتينات في الجسم تراكيبيها ومقدرتها على أداء عملها. ولحسن الحظ فإن هناك عدة محليلات منظمة تحافظ على التوازن الضروري للأحماض والقواعد. وأهم هذه المحاليل المنظمة محلول حمض الكربوني والكربونات الهيدروجينية $\text{H}_2\text{CO}_3/\text{HCO}_3^-$.



عندما تدخل الأحماض والقواعد مجرى الدم نتيجة النشاط العادي، تعدل أنظمة المحاليل المنظمة في الدم نفسها، حتى تحافظ بفعالية على قيمة pH مناسبة.

التقويم 2-4

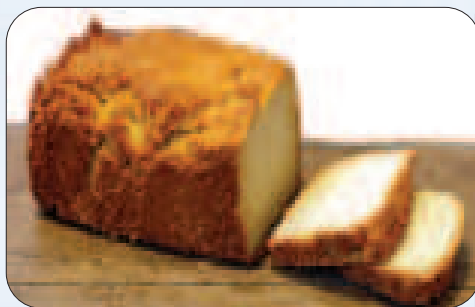
الخلاصة

48. الفكرة الرئيسية فسر لماذا تكون المعادلة الأيونية النهائية لتفاعل تفاعل أي حمض قوي مع أي قاعدة قوية دائمًا هي المعادلة نفسها؟
49. أشرح الفرق بين نقطة تكافؤ ونقطة نهاية المعايرة.
50. قارن بين نتائج تجربتين: الأولى إضافة كمية صغيرة من قاعدة إلى محلول غير منظم له $\text{pH} = 7$. والثانية عند إضافة الكمية نفسها من القاعدة إلى محلول منظم له $\text{pH} = 7$.
51. احسب مolarity محلول حمض الهيدروبوريك HBr إذا احتاج إلى 30.35 mL من ترکیزه 0.1000 M لمعاييره 25.00 mL حتى تكافأ.
52. فسر ما المواد التي يمكن استعمالها لعمل محلول منظم قيمة pH له 9.4 ? وما نسبتها؟ استعمل الجدول 2-2.
53. صمم تجربة صنف كيف تصمم معايرة وتجربتها باستعمال 0.250 M ترکیزه HNO_3 لتحديد مolarity محلول هيدروكسيد السيزيوم؟

- يتفاعل حمض مع قاعدة لتكوين ملح وماء في تفاعل التفاعل.
- تمثل المعادلة الأيونية النهائية الآتية تفاعل حمض قوي مع قاعدة قوية:

$$\text{H}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_{(l)}$$
- المعايرة عملية يستعمل فيها تفاعل التفاعل بين حمض وقاعدة لتحديد ترکیز محلول.
- تحتوي المحاليل المنظمة على مخاليط من جزيئات وأيونات تقاوم التغيرات في pH .

الكيمياء من واقع الحياة



الشكل 2 تحبس عملية الخبز الفقاعات المكونة في أثناء التفاعل بين حمض وقاعدة، فتنتج كعكة خفيفة مليئة بالهواء.

يجب أن تخلط صودا الخبز بمكونات أخرى صلبة، وتضاف في النهاية إلى مخلوط العجين حتى يكون انطلاق ثاني أكسيد الكربون متظاهراً في كل أنحاء العجين، ويحدث تفاعل الحمض والقاعدة هذا بسرعة. إذا كانت صودا الخبز هي عامل التخمير الوحيد في الوصفة، وجب خبز العجين بسرعة وفوراً قبل أن تتحفي الفقاعات الاحتفاء. وتؤدي عملية الخبز إلى تعدد الفقاعات، فتنتفخ الكعكة. وعندما يتصلب العجين تختجز الفقاعات، كما في الشكل 2.

مسحوق الخبز Baking Powder إذا لم تتضمن الوصفة سائلاً حمضيّاً فإن مسحوق الخبز يستعمل عوضاً عن ذلك. ومعظم مسحوق الخبز خليط من صودا الخبز وحمضين جافين. وأحد هذين الحمضين يتفاعل مع الصودا عندما يذوب في العجين، ويتفاعل الثاني مع الصودا عند التسخين. ومثل صودا الخبز ينحل مسحوق الخبز بالملحوظات الأخرى الجافة، ويضاف في النهاية إلى العجين. ولكن العجائن التي يستعمل فيها مسحوق الخبز ليس من الضروري أن تخبز فوراً.

تحتوي العجائن التي يستعمل فيها سوائل حمضية معتدلة على مسحوق الخبز وصودا الخبز معًا؛ حيث يستطيع الحمض الزائد أن يعطّل عمل مسحوق الخبز. ويعد مسحوق الخبز مصدرًا موثوقاً لثاني أكسيد الكربون، وتساعد صودا الخبز على معادلة الحمض.

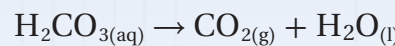
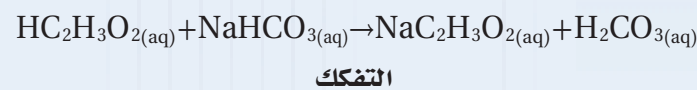
الكتابة في الكيمياء

حلل إذا تطلب وصفة استعمال الطحين والملح والسكر والنخالة واللحليب والبيض والسمن أو الزيت النباتي، فهل تستعمل صودا الخبز أو مسحوق الخبز؟ فسر إجابتك.

تفاعلات الأحماض والقواعد وعملية الخبز

هل رأيت تمثيلاً لثورة بركان باستعمال الخل وصودا الخبز؟ لقد نتجت فقاعات ثاني أكسيد الكربون CO_2 عن تفاعل التحلل الذي حدث بسرعة بعد تفاعل الخل $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$ ، وهو حمض، وصودا الخبز NaHCO_3 ، وهي قاعدة، كما هو مبين أدناه.

تفاعل الحمض والقاعدة



إن إطلاق ثاني أكسيد الكربون نتيجة التفاعل الكيميائي بين الحمض والقاعدة - انظر الشكل 1 - هو من أسباب انتفاخ العجين والمعجنات. وتسمى المادة التي تؤدي إلى انتفاخ العجين عند خبزه عامل التخمير. والمادتان الكيميائيتان الرئستان في التخمير هما صودا الخبز ومسحوق الخبز.

صودا الخبز Baking Soda كربونات الصوديوم الهيدروجينية، وتسمى أيضاً بيكروبونات الصوديوم، وهو الاسم الكيميائي لصودا الخبز؛ حيث تتفاعل صودا الخبز عند استعمالها في الطبخ مع سوائل معتدلة الحموضية، فت تكون فقاعات ثاني أكسيد الكربون. وتشمل السوائل المعتدلة الحموضية الخل والعسل ودبس السكر وعصير الحمضيات ومحضوض اللبن وغيرها.



الشكل 1 تتكون فقاعات من غاز ثاني أكسيد الكربون عندما تضاف قاعدة صودا الخبز إلى حمض الخل.

مختبر الكيمياء

معايير القاعدة

الخلفية المعايرة إجراء يمكن به تحديد مولارية القاعدة.

سؤال كيف يمكنك تحديد مولارية محلول قاعدي؟

المواد والأدوات الازمة

سحاحة سعتها 50 mL	هيدروكسيد الصوديوم NaOH
محلول فينولفثالين	ميزان حساس
قارورة غسل	حامل حلقة
KHC ₈ H ₄ O ₄	فثالات البوتاسيوم الهيدروجيني
دورق مخروطي سعته 250 mL	حامل سحاحة
دورق مخروطي سعتها 250 mL	كأس زجاجية سعتها 250 mL
ماء مقطر	ملعقة

إجراءات السلامة



تحذير: ينتج عن إذابة NaOH في الماء حرارة، كما أن الفينولفثالين قابل للاشتعال، لذا أبعده عن اللهب.

الخطوات

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. ضع 4 g NaOH تقريباً في الدورق المخروطي الذي سعته 500 mL. ثم أذبه في كمية كافية من الماء، ثم أكمل حجم محلول ليصبح 400 mL تقريباً. ثمأغلق الدورق بالسدادة.
3. استعمل زجاجة الوزن لأخذ كتلة مقدارها 0.40 g تقريباً من فثالات البوتاسيوم الهيدروجيني $\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4$ ، الذي كتلته المولية = 204.32 g/mol، وضعها في الدورق المخروطي الذي سعته 250 mL. ثم سجل هذه الكتلة.
4. استعمل قارورة الغسل لغسل الجزء الداخلي من الدورق، وأضف 50 mL تقريباً من الماء، وقطرين من محلول كاشف الفينولفثالين.
5. املأ السحاحة بمحلول NaOH، على أن يكون مستوى السائل عند علامة الصفر أو تحتها. للتخلص من أي هواء قد يكون عالقاً في السحاحة مرر كمية صغيرة من القاعدة إلى وعاء المهملات. لاحظ حجم محلول في السحاحة حتى أقرب 0.02 mL ، وسجل هذه القراءة الأولية.
6. ضع قطعة ورق بيضاء على قاعدة حامل الحلقة. وحرك الدورق حركة دورانية في أثناء صب محلول NaOH ببطء من السحاحة إلى الدورق.

الاستقصاء

صمم تجربة احسب تركيز محلول حمض الإيثانويك (الخل) دون استعمال الكاشف.

الفكرة (العامة) يمكن تعريف الأحماض والقواعد باستعمال مفردات، منها أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد، أو أزواج الإلكترونات.

2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد

الأفكار الرئيسية

- تحدد تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد ما إذا كان محلول حمضيًا، أم قاعديًا، أم متعادلاً.
- يجب أن يحتوي حمض أرهيبيوس على ذرة هيدروجين قابلة للتأين. ويجب أن تحتوي قاعدة أرهيبيوس على مجموعة هيدروكسيد قابلة للتأين.
- حمض برونستد - لوري مادة مانحة لأيون هيدروجين، بينما قاعدة برونستد - لوري مادة مستقبلة لأيون هيدروجين.
- حمض لويس مادة تستقبل زوجاً من الإلكترونات، بينما قاعدة لويس مادة تعطي زوجاً من الإلكترونات.

الفكرة (الرئيسية) تساعد النظريات المختلفة

على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

المفردات

- المحلول الحمضي
- المحلول القاعدي
- نظرية أرهيبيوس
- نظرية برونستد - لوري
- الحمض المرافق
- القاعدة المرافق
- الأزواج المترافق
- مواد متعددة (أمفوتيكية)
- نظرية لويس

2-2 قوة الأحماض والقواعد

الأفكار الرئيسية

- تتأين الأحماض والقواعد القوية كلياً في المحاليل المائية المخففة، بينما تتأين الأحماض والقواعد الضعيفة جزئياً في المحاليل المائية المخففة.
- تعد قيمة ثابت تأين الحمض أو القاعدة الضعيفة قياساً لقوه الحمض أو القاعدة.

الفكرة (الرئيسية) تتأين الأحماض

والقواعد القوية في المحاليل تأيناً كلياً، بينما تتأين الأحماض والقواعد الضعيفة في المحاليل تأيناً جزئياً.

المفردات

- الحمض القوي
- الحمض الضعيف
- ثابت تأين الحمض
- القاعدة القوية
- القاعدة الضعيفة
- ثابت تأين القاعدة

3-2 أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني

الأفكار الرئيسية

- ثابت تأين الماء K_w يساوي حاصل ضرب تركيز أيون H^+ وتركيز أيون OH^- .

$$K_w = [OH^-][H^+]$$

- pH المحلول هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين. pH هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد.

ومجموع pH و pOH يساوي 14.

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

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

$$pH + pOH = 14.00$$

- قيمة pH للمحلول المتعادل تساوي 7.0، وقيمة pOH في المحلول نفسه تساوي 7.0؛ لأن تركيز أيونات الهيدروجين يساوي تركيز أيونات الهيدروكسيد.

الفكرة الرئيسية يعبر كل من pH و pOH عن تركيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في المحاليل المائية.

المفردات

- ثابت تأين الماء K_w
- الرقم الهيدروجيني pH
- الرقم الهيدروكسيد pOH

4-2 التفاعل

الأفكار الرئيسية

- يتفاعل حمض مع قاعدة لتكوين ملح وماء في تفاعل التفاعل.
- تمثل المعادلة الأيونية النهائية الآتية تفاعل حمض قوي مع قاعدة قوية:



- المعيرة عملية يستعمل فيها تفاعل التفاعل بين حمض وقاعدة لتحديد تركيز محلول.

- تحتوي المحاليل المنظمة على مخاليط من جزيئات وأيونات تقاوم التغيرات في pH.

الفكرة الرئيسية يتفاعل الحمض مع القاعدة في تفاعل التفاعل ويترافق ملح وماء.

المفردات

- تفاعل التفاعل
- الملح
- المعيرة
- المحلول القياسي
- نقطة التكافؤ
- كاشف أحماض وقواعد
- نقطة النهاية
- تقىء الأملاح
- المحلول المنظم
- سعة محلول المنظم



إتقان حل المسائل

63. اكتب معادلة كيميائية موزونة لكل مما يأتي:
- تحلل هيدروكسيد الماغنيسيوم الصلب عند وضعه في الماء.
 - تفاعل فلز الماغنيسيوم مع حمض الهيدروبوريك.
 - تأين حمض البروبانويك $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$ في الماء.
 - التأين الثاني لحمض الكبريتيك في الماء.

2-2

إتقان المفاهيم

64. أشرح الفرق بين حمض قوي وحمض ضعيف.
65. أشرح لماذا تستعمل أسهم الاتزان في معادلات تأين بعض الأحماض؟



الشكل 2-29

66. أي الكأسين في الشكل 2-29 قد تحتوي على محلول حمض الهيبوكلوروز بتركيز 0.1 M ? وضح إجابتك.
67. كيف تقارن بين قوياً حضين ضعيفين في المختبر؟ وكيف تقوم بذلك من خلال معلومات تحصل عليها من جدول أو كتيب؟
68. حدد الأزواج المترافقية في تفاعل H_3PO_4 مع الماء.

2-1

إتقان المفاهيم

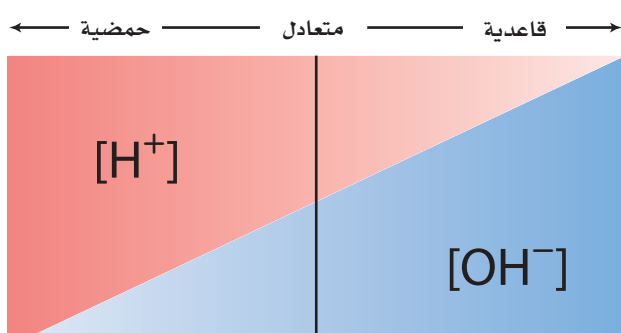
54. قارن بين المحاليل الحمضية والمعادلة والقاعدية من حيث تركيز الأيونات.

55. اكتب معادلة كيميائية موزونة تمثل التأين الذافي للماء.
56. صنف كلاً مما يأتي إلى حمض أرهينيوس أو قاعدة أرهينيوس:



57. علم الأرض تتكون فقاعات غاز عندما يضيف عالم الأرض بضع قطرات من HCl إلى قطعة صخر. ماذا قد يستنتج العالم عن طبيعة الغاز والصخر؟

58. أشرح ما تعنيه المساحتان المظللتان عن اليمين من الخط العمودي الغامق في الشكل 2-28.



الشكل 2-28

59. أشرح الفرق بين الحمض الأحادي البروتون، والحمض الثنائي البروتون، والحمض الثلاثي البروتون، وأعط مثالاً على كل منها.

60. لماذا يمكن استعمال H^+ و H_3O^+ بالتبادل في المعادلات الكيميائية؟

61. استعمل الرموز ($>$ أو $<$ أو $=$) للتعبير عن العلاقة بين تركيز أيونات H^+ وأيونات OH^- في المحاليل الحمضية والمعادلة والقاعدية.

62. أشرح كيف يختلف تعريف حمض لويس عن تعريف حمض برونستد - لوري؟

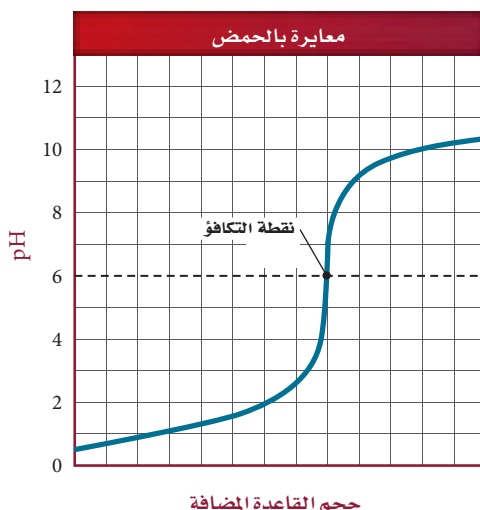
اتقان حل المسائل

78. ما $[\text{OH}^-]$ في محلول مائي عند K 298 حيث $[\text{H}^+] = 5.40 \times 10^{-3}$ M.
79. ما قيمة pH و pOH للمحلول المذكور في السؤال 78؟
80. لديك محلولان: 0.10 M HCl و 10.0 M HF، أيهما يكون تركيز أيونات H^+ فيه أعلى؟ احسب pH لكل من محلولين إذا علمت أن $[\text{H}^+] = 7.9 \times 10^{-3}$ M في محلول HF.
81. منظف الفلزات يستعمل حمض الكروميك منظفاً صناعياً للفلزات. احسب قيمة K_a للتأين الثاني لحمض الكروميك H_2CrO_4 إذا كان لديك محلول تركيزه 0.040 M من كرومات الصوديوم الهيدروجينية قيمة pH لها 3.946؟

2-4

اتقان المفاهيم

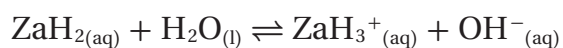
82. ما الحمض والقاعدة اللذان يجب أن يتفاعلاً ليتجدوا مخلولاً مائياً من يوديد الصوديوم؟
83. ما كواشف الأحماض والقواعد المبيبة في الشكل 2-24، والتي من المناسب استعمالها في تفاعل التعادل المبين منحنى معايرته في الشكل 30-2؟ ولماذا؟



الشكل 2-30

اتقان حل المسائل

69. منظفات الأمونيا اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير K_b لتأين الأمونيا في الماء. وكيف يستعمل محلول الأمونيا منظفاً آمناً للنوافذ مع أنه قاعدي؟
70. مطهر حمض الهيبوكلوروز مطهر صناعي. اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير K_a لتأين حمض الهيبوكلوروز في الماء.
71. اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير K_b لتأين الأنيلين في الماء. $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$
72. تتفاعل القاعدة الضعيفة ZaH_2 ، مع الماء لتعطي محلولاً تركيز أيون OH^- في 2.68×10^{-4} mol / L ، والمعادلة الكيميائية للتفاعل هي:



إذا كان $[\text{ZaH}_2] = 0.0997 \text{ mol / L}$ ، فما قيمة K_b ؟

73. اختر حمضاً قوياً، واشرح كيف تحضر محلولاً خففاً منه؟ ثم اختر حمضاً ضعيفاً، واشرح كيف تحضر محلولاً مركزاً منه؟

2-3

اتقان المفاهيم

74. ما العلاقة بين pH وتركيز أيون OH^- في محلول؟
75. قيمة pH للمحلول A تساوي 2.0 وللمحلول B تساوي 5.0. أي محلولين أكثر حموضة بناءً على تركيز أيون H^+ في محلولين، وكم مرة تزيد الحموضية؟
76. إذا تناقص تركيز أيونات H^+ في محلول مائي، فهذا يجب أن يحدث لتركيز أيونات OH^- ؟ ولماذا؟
77. استعمل مبدأ لوتشاتلييه لتوضيح ما يحدث للاتزان $\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{H}^{+}_{(\text{aq})} + \text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$ عند إضافة بعض قطرات من HCl إلى ماء نقي.

94. أي مما يأتي حمض متعدد البروتونات؟ اكتب معادلات تأين متتالية للأحماض المتعددة البروتونات في الماء.



95. اكتب معادلتين كيميائيتين موزونتين لتأين حمض الكربونيكي في الماء، وحدد زوج الحمض والقاعدة المرافقين في كل معادلة.

96. تكرير السكر يستعمل هيدروكسيد الإسترانشيوم في تكرير سكر الشمندر. ويمكن إذابة 4.1 g فقط من هيدروكسيد الإسترانشيوم في 1 L من الماء عند درجة حرارة 273 K. فإذا كانت ذوبانية هيدروكسيد الإسترانشيوم منخفضة إلى هذه الدرجة، فاشرح لماذا يمكن اعتباره قاعدة قلوية قوية؟

97. ما تراكيز أيونات OH^- في محليل لها قيم pH الآتية: 3.00 و 6.00 و 9.00 و 12.00 عند درجة حرارة 298 K وما قيمة pOH لها؟

98. جهاز pH في الشكل 2 مغموس في محلول حمض أحادي البروتون، HA، تركيزه 0.200 M عند درجة حرارة 303 K. ما قيمة K_a للحمض عند درجة حرارة 303 K



الشكل 2-31

84. متى يكون استعمال pH أفضل من الكاشف لتحديد نقطة النهاية لمعيرة حمض وقاعدة؟

85. ماذا يحدث عند إضافة حمض إلى محلول المنظم HF/F^- ؟

86. عند إضافة الميثيل الأحمر إلى محلول مائي يتغير لونه وردي. وعند إضافة الميثيل البرتقالي إلى محلول نفسه يتغير لونه أصفر. ما مدى pH تقريباً للمحلول؟ استعمل الشكل 2-24.

87. أعط الاسم والصيغة الجزيئية للحمض والقاعدة اللذين أنتجهما كلاً من الأملاح الآتية:



اتقان حل المسائل

88. اكتب معادلات كيميائية ومعادلات أيونية كلية لتمييز كل من الملحين الآتيين في الماء:



89. تنقية الهواء يستعمل هيدروكسيد الليثيوم لتنقية الهواء بإزالة ثاني أكسيد الكربون. فإذا اتّمت معيرة عينة من محلول هيدروكسيد الليثيوم حجمها 25.00 mL بمحلول حمض الهيدروكلوريك تركيزه 0.3340 M فتطلب 15.22 mL من الحمض. فما مolarية محلول LiOH ؟

90. أضيف 74.30 mL من محلول NaOH الذي تركيزه 0.43885 M لمعيرة 45.78 mL من حمض الكبريتيك حتى نقطة النهاية. ما مolarية محلول H_2SO_4 ؟

مراجعة عامة

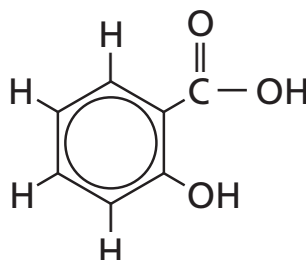
91. اكتب معادلة تفاعل التأين، وتعبير ثابت تأين القاعدة، للإيثيل أمين $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ في الماء.

92. كم mL من محلول HCl الذي تركيزه 0.225 M يحتاج إليه لمعيرة 6.00 g من

93. ما قيمة pH لمحلول تركيزه 0.200 M من حمض الهيبوروموز إذا علمت أن $K_a = 2.8 \times 10^{-9}$ ؟

106. طبق المفاهيم تغير قيمة K_w كغيرها من ثوابت الاتزان بحسب درجة الحرارة. K_w يساوي 10^{-15} عند $2.92 \times 10^{\circ}\text{C}$ و $10^{-14} \times 1.00$ عند 25°C و $10^{-14} \times 2.92$ عند 40°C . في ضوء هذه المعلومات احسب قيم pH للماء النقي عند درجات الحرارة الثلاث هذه، وقارن بينها. هل يصح القول إن pH للماء النقي دائمًا 7.0° ? اشرح إجابتك.

107. توقع يستعمل حمض الساليسيليك - المبين في الشكل 2-32 في تحضير الأسبرين. بناءً على معرفتك بالهيدروجين القابل للتأين في جزيء حمض الخل CH_3COOH , توقع أي ذرات الهيدروجين في حمض الساليسيليك قد تكون قابلة للتأين؟



الشكل 2-32

مسألة تحفيز

108. لديك 20.0 mL من محلول حمض ضعيف، HX ، $K_a = 2.14 \times 10^{-6}$. وقد وجد أن pH للمحلول 3.800 . ما كمية الماء المقطر التي يجب إضافتها إلى محلول لرفع pH إلى 4.000 ؟

مراجعة تراكمية

109. عند حرق 5.00 g من مركب في مسرع، ارتفعت درجة حرارة 2.00 kg من الماء من 24.5°C إلى 240.5°C . ما كمية الحرارة التي تنطلق عند حرق 1.00 mol من المركب (الكتلة المولية = 46.1 g/mol)؟

99. اكتب المعادلة الكيميائية للتفاعل الذي يحدث عند إضافة قاعدة إلى محلول المنظم $\text{H}_2\text{PO}_4^- / \text{HPO}_4^{2-}$.

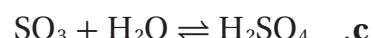
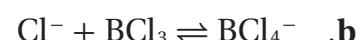
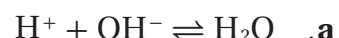
التفكير الناقد

100. انقد العبارة الآتية: "يجب اعتبار المادة التي تحتوي صيغتها الكيميائية على مجموعة الهيدروكسيل قاعدة".

101. حلّ واستنتج هل يمكن أن يصنف محلول حمضًا بحسب برونستد - لوري ولا يصنف حمضًا بحسب قاعدة أرهينيوس؟ وهل يمكن أن يكون حمضًا بحسب نظرية برونستد - لوري وليس حمضًا بحسب نظرية أرهينيوس؟ هل يمكن أن لا يصنف حمض لويس بوصفه حمض أرهينيوس أو برونستد - لوري؟ اشرح ذلك مع ذكر أمثلة.

102. طبق المفاهيم استعمل ثابت تأين الماء عند درجة حرارة 298 K لتفسير لماذا ينبغي للمحلول الذي قيمة pH له 3.0 أن تكون قيمة pOH له 11.0 ؟

103. حدد أحماض وقواعد لويس في التفاعلات الآتية:



104. تفسير الرسوم العلمية ارسم منحنى الرقم الهيدروجيني pH مقابل الحجم الناتج عن معابرة حمض ثنائي البروتونات بمحلول 0.10 M تركيزه NaOH .

105. السبب والنتيجة وضح كيف يعمل محلول المنظم من خلال النظام المنظم $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+ / \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ ؟ وبين مستعينًا بالمعادلات كيف يتأثر نظام (القاعدة الضعيفة / الحمض المرافق) عند إضافة كميات صغيرة من الأحماض والقواعد إلى محلول هذا النظام؟



تقدير إضافي

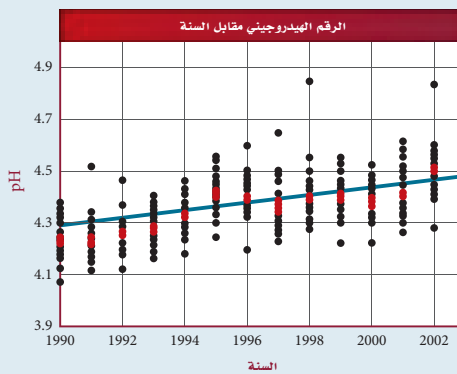
الكتاب في الكيمياء

112. نظريات الأحماض والقواعد تخيل أنك الكيميائي برونستد في عام 1923م، وقد قمت بصياغة نظرية جديدة عن الأحماض والقواعد. اكتب رسالة إلى العالم السويدي أرهينيوس، تناقش فيها الفروق بين نظريتك ونظريته، وتشير فيها إلى مزايا نظريتك.

113. الأحماض الأمينية هناك عشرون حمضًا أمينيًّا تتحد لتكوين البروتينات في أجهزة المخلوقات الحية. اكتب بحثًا عن تراكيب وقيم K_a لخمسة أحماض أمينية وقوّمها. قارن بين قوى هذه الأحماض وقوى الأحماض في الجدول 2-4.

أسئلة المستندات

ماء المطر بين الشكل 2-34-34 قياسات pH في عدد من مناطق المراقبة في إحدى الدول. وتمثل البقعة الوردية متوسط القياسات التي أخذت في جميع المناطق في وقت معين. ادرس الرسم البياني جيدًا، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه.



الشكل 2-34

114. كيف يتغير متوسط pH للسنوات 2003م – 1990م؟

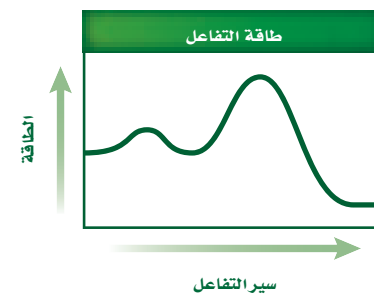
115. احسب $[H^+]$ لأدنى وأعلى pH مسجلة على الرسم البياني. وكم مرة تزيد حموضية ماء المطر الأكثر حموضية على حموضية ماء المطر الأقل حموضية؟

116. ما قيمة pH في عام 2003م؟ وما مقدار التغير في متوسط pH بين عامي 1990 و2003م؟

110. يتفاعل الهيدروجين والفلور لتكوين HF بحسب معادلة
الاتزان الآتية:



هل تؤدي زيادة درجة الحرارة إلى زيادة كمية المادة الناتجة؟
اشرح ذلك.



الشكل 2-33

111. يبين الشكل 2-33 تغير الطاقة في أثناء سير تفاعل ما.

- a. هل التفاعل طارد أم ماض للطاقة؟
- b. ما عدد الخطوات التي يحدث فيها التفاعل؟

اختبار مقنن

4. بروميد الهيدروجين HBr حمض قوي ومادة أكالية شديدة.
ما pH محلول HBr الذي تركيزه M 0.0375 ؟

- .a 12.574
- .b 12.270
- .c 1.733
- .d 1.433

استعن بالجدول أدناه للإجابة عن الأسئلة من 5 إلى 7.

ثابت التأين وبيانات pH لبعض الأحماض العضوية الضعيفة

K_a	pH محلول تركيزه 1.000 M	الحمض
1.78×10^{-4}	1.87	HA
3.55×10^{-3}	؟	HB
؟	2.43	HX
7.08×10^{-3}	1.09	HD
9.77×10^{-5}	2.01	HR

5. أي حمض أقوى؟

- .a HA
- .b HB
- .c HX
- .d HD

6. ما ثابت تأين حمض HX ؟

- .a 1.0×10^{-5}
- .b 2.43×10^0
- .c 3.72×10^{-3}
- .d 7.3×10^4

7. ما قيمة pH محلول حمض السيانو إيثانويك الذي تركيزه M 0.40 ؟

- .a 2.06
- .b 1.22
- .c 2.45
- .d 1.42

أسئلة الاختيار من متعدد

استعن بالرسم البياني أدناه للإجابة عن السؤالين 1 و 2.



1. ما قيمة pH عند نقطة التكافؤ لهذه المعيرة؟

- .a 10
- .b 9
- .c 5
- .d 1

2. ما الكاشف الأكثر فاعلية لتحري نقطة النهاية لهذه المعيرة؟

- .a الميغيل البرتقالي الذي مده 3.2 – 4.4
- .b فينولفثالين الذي مده 8.2 – 10
- .c البروموكريسول الأخضر الذي مده 3.8 – 5.4
- .d الثايمول الأزرق الذي مده 8.0 – 9.6

3. ينتج التنفس الخلوي mol 38 ATP تقريباً من مقابل كل مول يستهلك من الجلوكوز:



إذا كان كل 1 mol ATP ينتجه kJ 30.5 من الطاقة فما كمية الطاقة التي يمكن الحصول عليها من قطعة حلوى تحتوي على g 130.0 من الجلوكوز؟

- .a 27.4 kJ
- .b 836 kJ
- .c 1159 kJ
- .d 3970 kJ



اختبار مقمن

أسئلة الإجابات المفتوحة

10. أضيف 5.00 mL من HCl تركيزه M 6.00 إلى 95.00 mL من الماء النقي، وأصبح الحجم النهائي للمحلول 100 mL. ما قيمة pH للمحلول؟

11. محلول مائي منظم بحمض البنزويك C_6H_5COOH وبنزوات الصوديوم C_6H_5COONa ، تركيز كل منها 0.0500 M. فإذا كان K_a لحمض البنزويك يساوي 6.4×10^{-5} ، فما قيمة pH للمحلول؟

8. ماذا نعني بقولنا: إن قيمة K_{eq} أكبر من 1؟

- a. هناك مواد متفاعلة أكثر من النواتج عند الاتزان.
- b. هناك نواتج أكثر من المواد المتفاعلة عند الاتزان.
- c. سرعة التفاعل الأمامي عالية عند الاتزان.
- d. سرعة التفاعل العكسي عالية عند الاتزان.

أسئلة الإجابات القصيرة

9. الأحماض والقواعد الشائعة استعمل البيانات الموجدة في الجدول أدناه للإجابة عن الأسئلة الآتية:

pH	المادة
11.3	الأمونيا المترizية
2.3	عصير الليمون
9.4	مضاد الحموضة
7.4	الدم
3.0	المشروبات الغازية

a. أي مادة أكثر قاعدية؟

b. أي مادة أقرب إلى التعادل؟

c. أي مادة تركيز $[H^+]$ فيها $4.0 \times 10^{-10} M$ ؟

d. أي مادة قيمة pOH لها 11.0؟

e. كم مرة تزيد قاعدية مضاد الحموضة على قاعدية الدم؟

تفاعلات الأكسدة والاختزال

Redox Reactions

3



الفكرة العامة تعد تفاعلات الأكسدة والاختزال من العمليات الكيميائية الشائعة في الطبيعة وفي الصناعة، وتتضمن انتقالاً للإلكترونات.

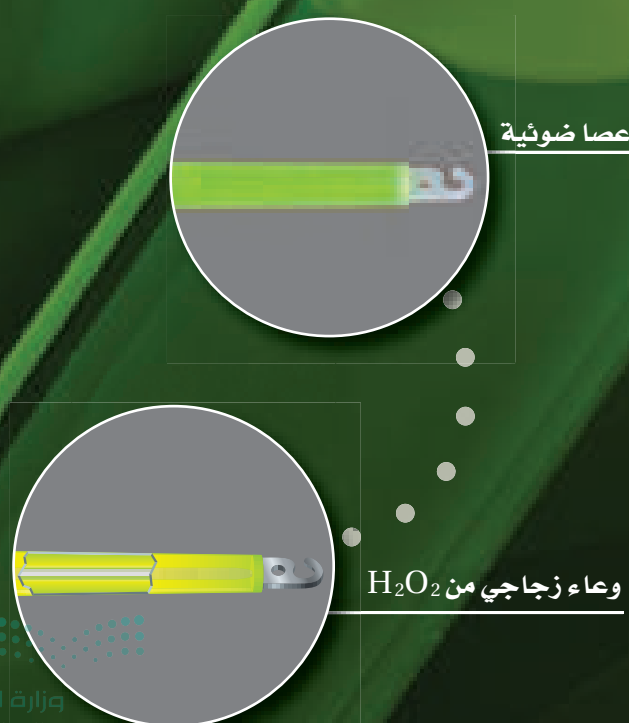
3-1 الأكسدة والاختزال

الفكرة الرئيسية يعد تفاعلاً للأكسدة والاختزال تفاعلين متكملين؛ إذ تتأكسد ذرة وتختزل أخرى.

3-2 وزن معادلات الأكسدة والاختزال

الفكرة الرئيسية تصبح معادلات الأكسدة والاختزال موزونةً عندما تكون الزيادة الكلية في أعداد التأكسد متساويةً لانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الدالة في التفاعل.

حقائق كيميائية



- يمكن زيادة لمعان العصا الضوئية النشطة بتسخينها، لكن البريق لن يستمر طويلاً.
- ليس بالضرورة أن يكون الضوء الناتج عن تفاعلات الأكسدة والاختزال مصحوباً بالحرارة.
- يستعمل نحو 90% تقريباً من الأحياء البحرية شكلاً من أشكال الضوء الحيوي الذي يتولد من تفاعلات الأكسدة والاختزال.

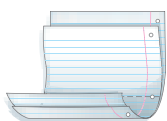
نشاطات تمهيدية

وزن معادلات الأكسدة والاختزال صمم المطوية الآتية لتساعدك على تلخيص المعلومات حول الطائق المختلفة في وزن معادلات الأكسدة والاختزال.

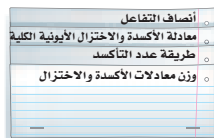
المطويات

منظمات الأفراد

الخطوة 1 اجمع طبقيتين من الورق، واجعل طرف الورقة العلوية على بعد 2 cm من حافة الورقة السفلية كما في الشكل.



الخطوة 2 اثن الحواف السفلية إلى أعلى لتكون أربعة تفرعات متساوية. ثم ثبت الثنيات بالضغط عليها لتحافظ على التفرع في مكانه جيداً، كما في الشكل المجاور.



الخطوة 3 ثبت الثنات وعنونها على النحو الآتي: وزن معادلات الأكسدة والاختزال، طريقة عدد التأكسد، معادلة الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية، أنصاف التفاعل.

المطويات استعمل المطوية في القسم 2-3، ولخص ما تقرؤه حول موازنة معادلات الأكسدة والاختزال، واعرض مثلاً على كل طريقة.

تجربة استهلاكية

ماذا يحدث عندما يتفاعل الحديد وكبريتات النحاس II؟

ينتج الصدأ عندما يتفاعل الحديد والأكسجين، ويتفاعل الحديد أيضاً مع مواد أخرى غير الأكسجين.



خطوات العمل



- اقرأ نموذج احتياطات السلامة في المختبر.
- استعمل قطعة من ورق الصنفراة لتلميع مسار الحديد.
- أضف 3 mL تقريباً من محلول 1.0 M من كبريتات النحاس $\text{CuSO}_4 \text{II}$ إلى أنبوب اختبار، وضع المسار الذي جرى تلميعه في محلول CuSO_4 ، ثم ضع أنبوب الاختبار في حامل الأنابيب، وراقبه مدة 10 دقائق، ثم سجل ملاحظاتك.

تحليل النتائج

- فسّر ما يحدث لللون محلول كبريتات النحاس.
- حدّد المادة التي التصقت بالمسار.
- اكتب المعادلة الكيميائية الموزونة لهذا التفاعل.

استقصاء ماذا يمكن أن يحدث للنحاس لو وضع في محلول كبريتات الحديد؟ صمم تجربة لاختبار فرضيتك.

3-1

الأهداف

- تصف تفاعلات الأكسدة والاختزال.
- تحدد العوامل المؤكسدة والمختزلة.
- تحدد عدد التأكسد لعنصر في مركب.
- تفسر تفاعلات الأكسدة والاختزال من حيث التغير في حالة التأكسد.

مراجعة المفردات

الأيون المترج الأيون غير المشترك في التفاعل ولا يظهر في المعادلة الأيونية.

المفردات الجديدة

تفاعل الأكسدة والاختزال
الأكسدة
الاختزال
العامل المؤكسد
العامل المختزل

الأكسدة والاختزال

Oxidation and Reduction

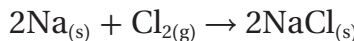
الفكرة الرئيسية يُعد تفاعلاً الأكسدة والاختزال تفاعلين متكملين؛ إذ تتأكسد ذرة وتختزل أخرى.

الربط مع الحياة ينتج ضوء العصا الضوئية عن تفاعل كيميائي، فعندما تكسر الكبسولة الزجاجية داخل الإطار البلاستيكى يحدث تفاعل بين مادتين، وتنقل الإلكترونات، فتتحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة ضوئية.

انتقال الإلكترون وتفاعل الأكسدة والاختزال

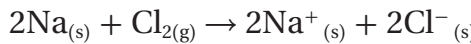
Electron Transfer and Redox Reactions

يمكن تصنيف التفاعلات الكيميائية في العادة إلى خمسة أنواع من التفاعلات هي: التكوين، التفكك، والاحتراق، والإحلال البسيط، والإحلال المزدوج. ومن خواص تفاعلات الاحتراق والإحلال البسيط أنها يتضمنان انتقال الإلكترونات من ذرة إلى أخرى، كما هو الحال في كثير من تفاعلات التكوين والتفكك. ففي تفاعل التكوين على سبيل المثال، يتتفاعل الصوديوم Na ، والكلور Cl_2 لتكوين المركب الأيوني NaCl ، وينتقل الإلكترون من ذري صوديوم إلى جزيء الكلور Cl_2 ويكون أيونان من الصوديوم وأيونان من الكلوريد، وتكون المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل على النحو الآتي:

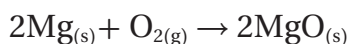


المعادلة الكيميائية الكاملة:

والمعادلة الأيونية الكلية (الأيونات المكونة للبلورة):

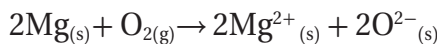


أما تفاعل الماغنيسيوم في الهواء الذي يتضمن انتقال الإلكترونات فهو مثال على تفاعل الاحتراق.

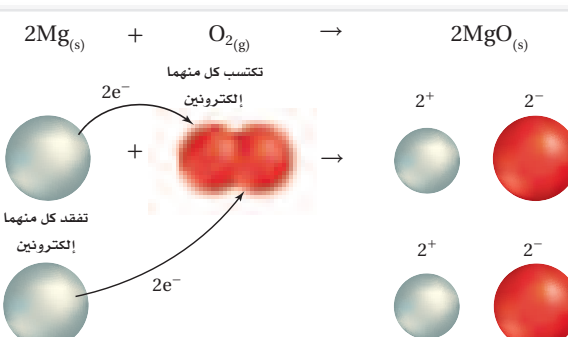
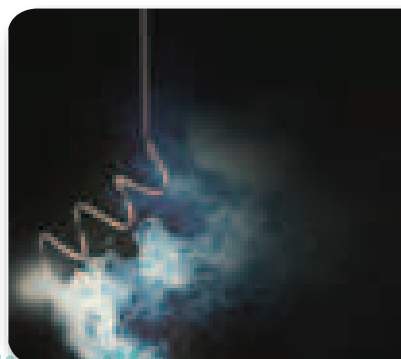


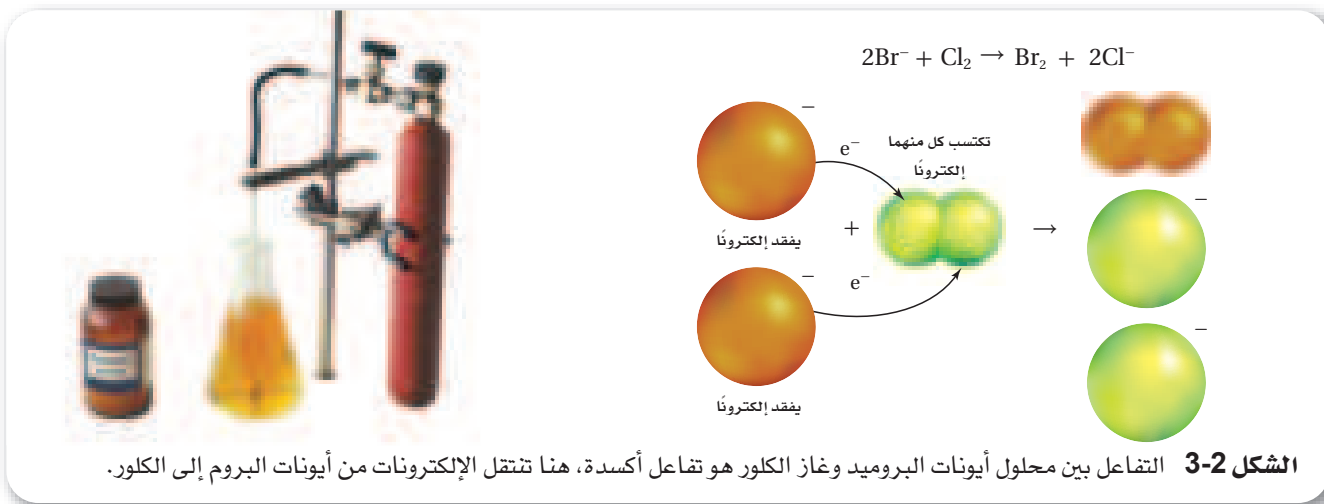
المعادلة الكيميائية الكاملة:

المعادلة الأيونية الكلية (الأيونات المكونة للبلورة)



عندما يتتفاعل الماغنيسيوم مع الأكسجين، كما في الشكل 3-3، فإن كل ذرة ماغنيسيوم تعطي إلكترونين إلى كل ذرة أكسجين، وتحول ذرة الماغنيسيوم إلى أيون Mg^{2+} ، وتحول





ذرة الأكسجين إلى الأيون O^{2-} ، ويسمى التفاعل الذي انتقلت فيه الإلكترونات من إحدى الذرات إلى ذرة أخرى **تفاعل الأكسدة والاختزال**.

لأننا نجد تفاعل الإحلال البسيط بين محلول المائي للكلور وأيونات البروميد لتكون محلول مائي من كلوريد البوتاسيوم والبروم الموضح في الشكل 2-3.

المعادلة الكيميائية الكاملة:

$$2KBr_{(aq)} + Cl_{2(aq)} \rightarrow 2KCl_{(aq)} + Br_{2(aq)}$$

المعادلة الكلية:

$$2Br^{-}_{(aq)} + Cl_{2(aq)} \rightarrow Br_{2(aq)} + 2Cl^{-}_{(aq)}$$

يلاحظ أن الكلور يكتسب الإلكترونات من أيونات البروميد ليكون أيونات الكلوريد، وعندما يفقد أيوناً البروميد الإلكترونات تتحدد ذرتاً البروم برابطة تساهيمية لتكوين جزيء Br_2 . إن تكوين الرابطة التساهيمية بمشاركة الإلكترونات هو أيضاً تفاعل أكسدة واحتزال.

الأكسدة والاحتزال أطلقـت كلمة الأكسدة فيما مضـى على التفاعـلات التي تتضـمن احتـادـ المـادةـ بـالأـكسـجينـ،ـ أماـ الآـنـ فـتـعـرـفـ عـمـلـيـةـ **الأـكسـدةـ**ـ عـلـىـ أنهاـ فقدـانـ ذـرـةـ المـادـةـ لـإـلـكـتروـنـاتـ.ـ تـفـحـصـ مـرـةـ أـخـرـيـ مـعـادـلـةـ تـفـاعـلـ الصـوـدـيـوـمـ وـالـكـلـورـ الـكـلـيـةـ،ـ تـلـاحـظـ أـنـ الصـوـدـيـوـمـ قدـ تـأـكـسـدـ لـأـنـ فـقـدـ إـلـكـتروـنـاـ.

التأكسـدـ: $Na \rightarrow Na^+ + e^-$

وـحتـىـ يـجـدـثـ تـفـاعـلـ الأـكسـدـةـ يـجـبـ أـنـ تـكـسـبـ إـلـكـتـرـوـنـاتـ الـتيـ تـفـقـدـهاـ المـادـةـ المـتـأـكـسـدـةـ مـنـ قـبـلـ ذـرـاتـ أوـ أـيـوـنـاتـ مـادـةـ أـخـرـىـ،ـ وـبـعـارـةـ أـخـرـىـ يـجـبـ أـنـ تـكـوـنـ هـنـاكـ عـمـلـيـةـ مـرـافـقـةـ تـتـضـمـنـ اـكتـسـابـ إـلـكـتـرـوـنـاتـ المـفـقـودـةـ.ـ أـمـاـ عـمـلـيـةـ الـاـخـتـزـالـ فـتـعـرـفـ عـلـىـ أـنـهـ اـكتـسـابـ ذـرـاتـ المـادـةـ لـإـلـكـتـرـوـنـاتـ.ـ وـبـالـرجـوعـ إـلـىـ مـثـالـ كـلـورـيـدـ الصـوـدـيـوـمـ إـنـ تـفـاعـلـ الـاـخـتـزـالـ الـمـرـافـقـ لـتـفـاعـلـ الـأـكسـدـةـ هـوـ اـخـتـزـالـ الـكـلـورـ.

الاحتـازـلـ: $Cl_2 + 2e^- \rightarrow 2Cl^-$

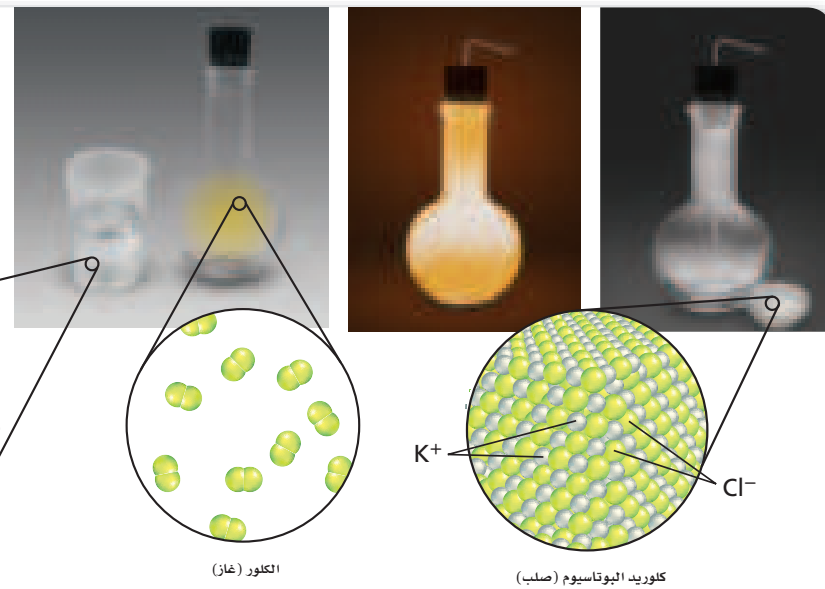
إـذـنـ فـالـأـكسـدـةـ وـالـاـخـتـزـالـ عـمـلـيـاتـ مـتـرـاقـفـاتـ مـتـكـامـلـاتـ؛ـ فـلاـ يـجـدـثـ تـفـاعـلـ الـأـكسـدـةـ إـلـاـ إـذـاـ حـدـثـ تـفـاعـلـ اـخـتـازـلـ،ـ وـمـنـ الـمـهـمـ جـداـ التـميـزـ بـيـنـ تـفـاعـلـيـ الـأـكسـدـةـ وـالـاـخـتـازـلـ.

المفردات.....

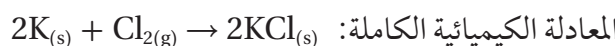
أصل الكلمة

الاحتـازـلـ (Reduction) جاءـتـ مـنـ الـأـصـلـ الـلـاتـيـنيـ reـ،ـ وـتـعـنـيـ الـخـلـفـ،ـ ducereـ وـتـعـنـيـ يـقـرـدـ....

الشكل 3-3 يتفاعل كل من فلز البوتاسيوم وغاز الكلور تفاعل أكسدة واحتزال لتكوين كلوريد البوتاسيوم.



التغير في عدد التأكسد تتذكر أن عدد التأكسد لذرة في المركب الأيوني هو عدد الإلكترونات التي فقدتها أو اكتسبتها الذرة عندما كونت الأيونات، وأن تفاعل البوتاسيوم مع الكلور، الموضح في **الشكل 3-3**، هو تفاعل أكسدة واحتزال، ومعادلة تفاعل فلز البوتاسيوم مع غاز الكلور هي على النحو الآتي:



يوجد البوتاسيوم ضمن عناصر المجموعة الأولى في الجدول الدوري، التي تميل إلى فقد إلكترون واحد في التفاعل؛ بسبب انخفاض كهربرساليبيتها، وعدد تأكسدها $+1$. ومن ناحية أخرى يوجد الكلور ضمن عناصر المجموعة 17 التي تميل إلى اكتساب الإلكترونات؛ لأن كهربرساليبيتها عالية، وعدد تأكسدها في كثير من المركبات -1 . ففي مفهوم الأكسدة والاحتزال يمكننا القول إن ذرات البوتاسيوم قد تأكسدت من حالة الصفر إلى حالة $+1$ ؛ لأن كل ذرة فقدت إلكترونًا، واحتزلت ذرات الكلور من الصفر إلى الحالة -1 ، فكل ذرة أو أيون عند احتزالية يقل عدد تأكسده. وعلى العكس من ذلك عندما تتأكسد ذرة أو أيون يزيد عدد تأكسدها.

ويعدّ عدد التأكسد أداةً يستعملها العلماء لكتابة المعادلة الكيميائية لمساعدتهم على الاحتفاظ بمسار حركة الإلكترونات في تفاعل الأكسدة. ويكتب عدد التأكسد مع الإشارة السالبة أو الموجبة قبل العدد ($+3, +2, +1$)، في حين تُكتب إشارة الشحنة الأيونية بعد العدد ($-1, -2, -3$).

الشحنة الأيونية: $+3$ عدد التأكسد: $+3$

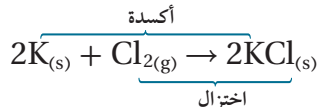
ماذا قرأت؟ حدد أي العناصر أكثر قابليةً لاكتساب الإلكترونات: البوتاسيوم أم الكلور؟



ملخص تفاعلات الأكسدة والاختزال		الجدول 3-1
	العملية	
<ul style="list-style-type: none"> • X يفقد إلكترونًا. • X عامل مختزل ويتأكسد. • يزيد عدد التأكسد للمادة X. 	<ul style="list-style-type: none"> • المادة المتفاعلة تفقد إلكترونًا. • يتأكسد العامل المختزل. • يزيد عدد التأكسد للمادة. 	<p>الأكسدة</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Y يكتسب إلكترونًا. • Y العامل المؤكسد يختزل. • يقلّ عدد التأكسد للمادة Y. 	<ul style="list-style-type: none"> • المادة المتفاعلة الأخرى تكتسب إلكترونًا. • يختزل العامل المؤكسد. • يقلّ عدد التأكسد للمادة. 	<p>الاختزال</p>

العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة Oxidizing and Reducing Agents

يمكن وصف تفاعل البوتاسيوم - الكلور في الشكل 3-3 بأن البوتاسيوم قد تأكسد بواسطة الكلور. المادة التي يحدث لها اختزال (تكتسب إلكترونات) تُسمى **عاملًا مؤكسداً**، أما المادة التي يحدث لها أكسدة (تفقد إلكترونات) فتُسمى **عاملًا مختزلًا**؛ لذا فالعامل المختزل في تفاعل البوتاسيوم - الكلور هو البوتاسيوم؛ أي المادة التي تأكسدت.



العامل المختزل: K

العامل المؤكسد: Cl_2

ومن التطبيقات الشائعة على تفاعلات الأكسدة والاختزال إزالة الشوائب من الفلزات. وتُعدُّ العوامل المؤكسدة والمختزلة الأخرى مفيدة في الحياة اليومية. فعلى سبيل المثال عند إضافة مبيض الغسيل إلى الملابس لتبييضها، فإنك تستعمل محلولاً من هيبوكلوريت الصوديوم NaClO ؛ وهو عامل مؤكسد يؤدي إلى أكسدة البقع والأصباغ ومواد أخرى. ويلخص الجدول 3-1 الطائق المختلفة لوصف تفاعلات الأكسدة والاختزال.



ملاحظة تفاعل الأكسدة والاختزال

كيف يمكن إزالة الشوائب من الفضة؟

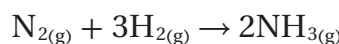
الخطوات

6. أمسك الكأس بالماسك وضعها على السخان، وسخن محتوياتها حتى درجة الغليان، مع الحفاظ على الحرارة مدة 15 دقيقة تقريباً حتى تزول الشوائب.
- التحليل**
1. اكتب معادلة تفاعل الفضة مع كبريتيد الهيدروجين، التي تنتج كبريتيد الفضة والهيدروجين.
 2. اكتب معادلة تفاعل كبريتيد الفضة (الشوائب) مع رقائق الألومنيوم والتي تنتج كبريتيد الألومنيوم والفضة.
 3. حدد أي الفلزات أكثر نشاطاً: الألومنيوم أم الفضة؟ وكيف تعرف ذلك من النتائج؟
 4. فسر لماذا يجب لا تستعمل أواني الألومنيوم عند تنظيف مواد مصنوعة من الفضة؟

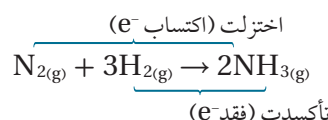
1. اقرأ نموذج الأمان في المختبر.
2. لْع قطعة من رقائق الألومنيوم برفق مستعملًا الصوف لإزالة أي طبقة مؤكسدة تغطيها.
3. لف قطعة صغيرة متأكسدة من معدن الفضة برقائق الألومنيوم، وتأكد من التصاق المنطقة المتأكسدة تماماً برقائق الألومنيوم.
4. ضع القطعة الملفوفة في كأس سعتها 400 mL ، وأضف كمية محددة من ماء الصنبور حتى تغطيها تماماً.
5. أضف مقدار ملعقة من صودا الخبز، ومقدار ملعقة من ملح المائدة إلى الكأس.

تفاعلات الأكسدة والاختزال والكهروسالبية Redox and Electronegativity

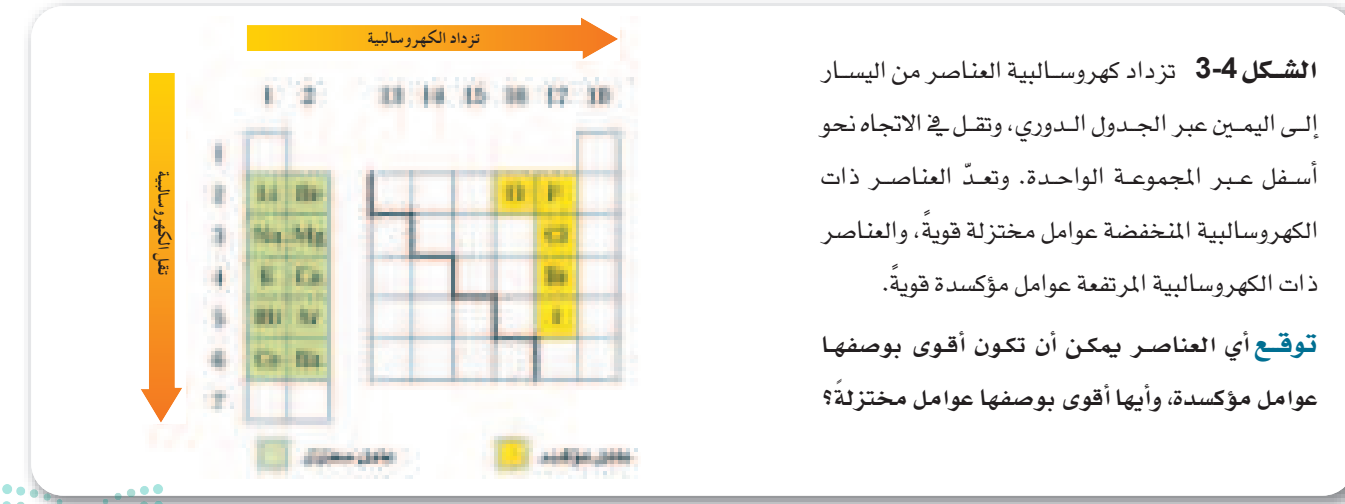
لا تقتصر تفاعلات الأكسدة والاختزال على تحول ذرات العناصر إلى أيونات أو العكس، بل تتضمن بعض تفاعلات الأكسدة والاختزال تغيرات في الجزيئات أو الأيونات الذرية التي تتحدد فيها الذرات تساهمياً بذرات أخرى. فعلى سبيل المثال، تمثل المعادلة الآتية تفاعل الأكسدة والاختزال المستعمل في صناعة الأمونيا:



وهذه العملية لا تتضمن أيونات ولا انتقالاً للإلكترونات. فالمتفاعلات والنواتج جميعها مركبات جزيئية، ومع ذلك يعد تفاعل تأكسد واحتزال؛ إذ يعُد النيتروجين عاملًا مؤكسداً، والميدروجين عاملًا مختزلاً. في وضع مثل الأمونيا حيث تشارك ذرتان في الإلكترونات، كيف يمكننا القول إن إحدى الذرات فقدت الإلكترونات وتأكسدت، في حين اكتسبت الذرة الأخرى الإلكترونات واحتزلت؟ للإجابة عن ذلك تحتاج إلى معرفة الذرة التي تجذب الإلكترونات بقوة أكبر، أو بعبارة أخرى معرفة أي الذرات لها كهربروسالبية أكبر. يوضح الشكل 4-3 تزايد الكهربروسالبية من اليسار إلى اليمين عبر الدورة، وتقلّل بصورة عامة كلما اتجهنا في المجموعة إلى أسفل.

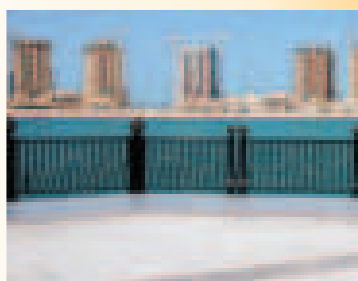


وتعدّ عناصر المجموعتين 1 و 2 ذات الكهربروسالبية المنخفضة عوامل مختزلة قوية، وعناصر المجموعة 17 والأكسجين في المجموعة 16 ذات الكهربروسالبية العالية عوامل مؤكسدة قوية. وتساوي كهربروسالبية الميدروجين 2.20 تقريرياً، في حين تبلغ كهربروسالبية النيتروجين 3.04 تقريرياً. ولهذا دراسة تفاعلات الأكسدة والاختزال فإنه كلما زادت كهربروسالبية الذرة، مثل النيتروجين في هذه الحالة، يعامل كما لو احتزل باكتسابه الإلكترونات من الذرة الأخرى وهي الميدروجين في هذه الحالة. وعلى العكس، فإنّ الذرة الأقل كهربروسالبية وهي الميدروجين قد تأكسدت بفقدانها الإلكترونات لصالح الذرة الأخرى وهي النيتروجين.



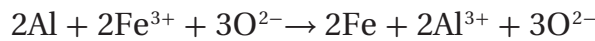
واقع الكيمياء في الحياة

الأكسدة



الصدأ يتآكسد الحديد عندما يلامسه الهواء الطلق، مكوناً أكسيد الحديد III Fe_2O_3 ويسمي الصدا، والصدأ شائع جدًا؛ لأن مرکبات الحديد سريعة التفاعل مع الأكسجين، والحديد النقي غير شائع في الطبيعة. حالياً يستعمل الفولاذ وهو سبيكة يعده الحديد المكون الأساسي لها. وهناك طرائق كثيرة يمكن اتباعها لحماية الحديد كالطلاء، والدهان، وإضافة المواد البلاستيكية لحماية منتجات الحديد من الأكسدة.

تفاعلات الأكسدة والاختزال تمثل المعادلة الآتية تفاعل أكسدة واحتزال الألومنيوم والحديد.



حدّد المادة التي تأكسدت والمادة التي احتزلت في هذا التفاعل.

حدّد العامل المؤكسد والعامل المختزل.

1 تحليل المسألة

لقد أعطيت المتفاعلات والنواتج في التفاعل، لذا عليك تحديد انتقال الإلكترونات الحاصل، ثم يمكنك تطبيق تعريف العامل المؤكسد والعامل المختزل للإجابة عن السؤال.

2 حساب المطلوب

حدّد عمليتي التأكسد والاختزال.



وأصبح أيون الألومنيوم.



فقدتها الألومنيوم.

لأن الألومنيوم تأكسد لذا فهو العامل المختزل، ولأن الحديد احتزى لذا فهو العامل المؤكسد.

3 تقويم الإجابة

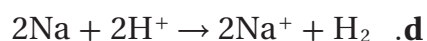
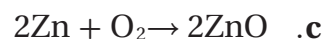
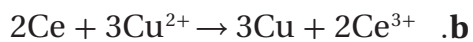
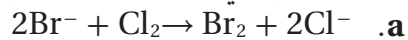
تأكسد الألومنيوم في هذه العملية بفقدان الإلكترونات، في حين احتزى الحديد واكتسب الإلكترونات، ومن ثم يتفق تعريف كل من الأكسدة والاختزال والعامل المؤكسد والعامل المختزل مع ما تقدم.لاحظ أن عدد تأكسد الأكسجين لم يتغير في هذا التفاعل؛ لذا لا يعد الأكسجين عاملًا مفتاحيًّا لحل المسألة.

مسائل تدريبية

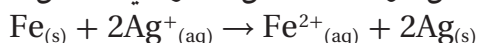
1. حدّد التغيرات، في كل ما يلي سواء أكانت أكسدة أم اختزال؟ وتذكر أن e^- هو رمز الإلكترون:



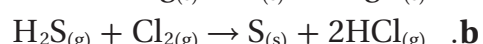
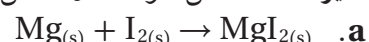
2. حدّد العناصر التي تأكسدت والعناصر التي احتزلت في العمليات الآتية:



3. حدّد العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل الآتي:



4. تحفيز حدّد العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل الآتي:



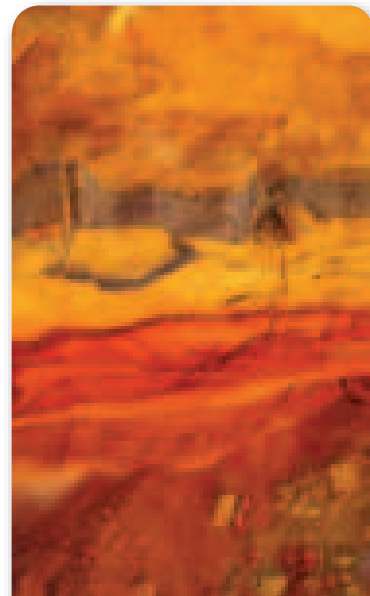
تحديد أعداد التأكسد

Determining Oxidation Numbers

لنفهم جميع أنواع تفاعلات الأكسدة والاختزال لا بد من تعرف الطريقة التي يتم بها تحديد عدد التأكسد (n) لذرات العناصر الدالة في التفاعل، ويلخص الجدول 2-3 القواعد التي يستعملها الكيميائيون لتسهيل عملية التحديد.

لاحظ أن الجدول لا يتضمن العناصر الانتقالية وأشباه الفلزات واللافلزات التي قد يكون لها أكثر من عدد تأكسد في المركبات المختلفة. فعلى سبيل المثال للتحديد أعداد تأكسد مختلفة يُستدل عليها من خلال الألوان الموضحة في الشكل 5-3.

الجدول 2-3 قواعد تحديد أعداد التأكسد للعناصر		
عدد التأكسد (n)	مثال	القاعدة
0	Na, O ₂ , Cl ₂ , H ₂	1. عدد تأكسد الذرة غير المتحدة يساوي صفرًا.
+2	Ca ²⁺	2. عدد تأكسد الأيون الأحادي الذرة يساوي شحنته الأيون.
-1	Br ⁻	
-3	NH ₃ في N	3. عدد تأكسد الذرة الأكثر كهروسالبية في الجزيء أو الأيون المعقد هو الشحنة نفسها التي سيكون عليها كما لو كان أيونًا.
-2	NO في O	
-1	LiF في F	4. عدد تأكسد العنصر الأكثر كهروسالبية (الفلور) هو دائمًا -1 عندما يرتبط بعنصر آخر.
-2	NO ₂ في O	5. عدد تأكسد الأكسجين في المركب دائمًا يساوي -2 ما عدا مركبات فوق الأكسيد كها في المركب فوق أكسيد الهيدروجين O ₂ , H ₂ O ₂ , حيث يساوي -1. وعندما يرتبط بالفلور عنصر الوحيد الذي له كهروسالبية أعلى من الأكسجين يكون عدد تأكسده موجباً.
-1	H ₂ O ₂ في O	
+2	OF ₂ في O	
-1	NaH في H	6. عدد تأكسد الهيدروجين في معظم مركباته يساوي +1 ما عدا الهيدريدات فيساوي -1
+1	K	
+2	Ca	7. عدد تأكسد فلزات المجموعتين الأولى والثانية والألومنيوم يساوي عدد إلكترونات المدار الخارجي.
+3	Al	
(+2) + 2(-1) = 0	CaBr ₂	8. مجموع أعداد التأكسد في المركبات المتعدلة يساوي صفرًا.
(+4) + 3(-2) = -2	SO ₃ ²⁻	9. مجموع أعداد التأكسد للمجموعات الذرية يساوي شحنة المجموعة.



الشكل 5-3 صخر يوضح طبقات من الحديد ناتجة عن الاختلاف في حالة تأكسد الحديد.



تجربة

ميل الفلزات إلى فقد الإلكترونات

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية



تحديد أعداد التأكسد استعمل قواعد تحديد أعداد التأكسد لحساب عدد التأكسد لكل عنصر في مركب كلورات البوتاسيوم KClO_3 وفي أيون الكبريت SO_3^{2-} .

1 تحليل المسألة

أعطيت أعداد التأكسد في قواعد تحديد أعداد التأكسد لكل من الأكسجين والبوتاسيوم، وأعطيت الشحنة الكلية للأيون أو المركب. استخدم هذه المعلومات، وطبق القواعد، وحدد عدد التأكسد لكل من الكلور والكبريت (اجعل n عدد التأكسد للعنصر في السؤال).

المطلوب	المعطيات
$n_{\text{Cl}} = ?$	KClO_3
$n_{\text{S}} = ?$	SO_3^{2-}
	$n_{\text{O}} = -2$
	$n_{\text{K}} = +1$

2 حساب المطلوب

بيّن أعداد التأكسد لكل من العناصر المعروفة، واجعل مجموع أعداد التأكسد للعناصر في المركب أو الأيون متساوية للصفر أو لشحنة الأيون، ثم جد القيمة المجهولة من أعداد التأكسد.

$$(n_{\text{K}}) + (n_{\text{Cl}}) + 3(n_{\text{O}}) = 0 \quad \text{مجموع أعداد التأكسد للمركب المتعادل هو صفر.}$$

$$(+1) + (n_{\text{Cl}}) + 3(-2) = 0 \quad \text{ولفلزات المجموعة الأولى يكون } n = +1.$$

$$1 + n_{\text{Cl}} + (-6) = 0 \quad n_{\text{K}} = +1, n_{\text{O}} = -2 \quad \text{عُوض } -2$$

$$n_{\text{Cl}} = +5 \quad \text{جد قيمة } n_{\text{Cl}}$$

$$(n_{\text{S}}) + 3(n_{\text{O}}) = -2 \quad \text{مجموع أعداد التأكسد للأيون المتعدد الذرات يساوي شحنة الأيون.}$$

$$(n_{\text{S}}) + 3(-2) = -2 \quad n_{\text{O}} = -2 \quad \text{عُوض } -2$$

$$n_{\text{S}} + (-6) = -2 \quad \text{جد قيمة } n_{\text{S}}$$

$$n_{\text{S}} = +4 \quad .n_{\text{S}} = +4$$

3 تقويم الإجابة

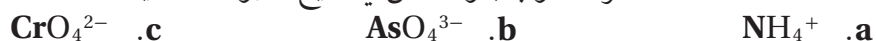
لقد طبقت قواعد حساب أعداد التأكسد تطبيقاً صحيحاً. فجميع أعداد التأكسد لكل عنصر أخذت القيمة الصحيحة لها.

مسائل تدريبية

5. حدد عدد التأكسد للعنصر المكتوب بلون داكن في الصيغ الجزيئية الآتية:



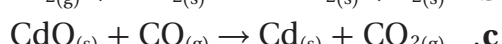
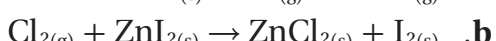
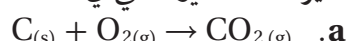
6. حدد عدد التأكسد للعنصر المكتوب بلون داكن في صيغ الأيونات الآتية:



7. حدد عدد التأكسد للنيتروجين في الجزيئات الآتية:



8. تحفيز حدد التغير الكلي في عدد تأكسد كل من العناصر في معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



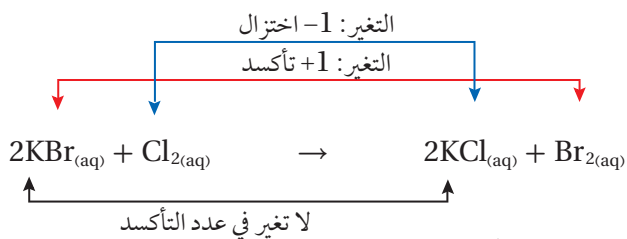
أعداد التأكسد في تفاعلات الأكسدة والاختزال

Oxidation Numbers in Redox Reactions

بعد أن درست أعداد التأكسد عليك أن تكون قادرًا على الربط بين تفاعلات الأكسدة والاختزال والتغير في عدد التأكسد. وبالرجوع إلى معادلة التفاعل الذي شاهدته في بداية الدرس وهو استبدال البروم بالكلور Cl_2 في محلول KBr .



ابدأ أولاً بتحديد عدد التأكسد لجميع العناصر في المعادلة الموزونة مستخدماً الجدول 3-3، ثم راجع التغييرات كما هو موضح في المعادلة أدناه.



ستلاحظ أن عدد تأكسد البروم قد تغير من 1- إلى صفر، بزيادة مقدارها 1. وقد تغير في الوقت نفسه عدد تأكسد الكلور من صفر إلى 1+؛ أي قل بمقدار 1؛ لذا اختزل الكلور وتأكسد البروم.

عندما تأكسد الذرة يزيد عدد التأكسد، وعندما تخترز يقل عدد التأكسد. لاحظ أنه ليس هناك تغير في عدد تأكسد البوتاسيوم؛ لأن أيون البوتاسيوم لا يشترك في التفاعل؛ لذا يُعد أيوناً متفرجاً.

الجدول 3-3	أعداد التأكسد لبعض العناصر				
عدد التأكسد	-2	-1	+3	+2	+1
الألومنيوم			×		
الباريوم				×	
البروم	×				
الكاديوم				×	
الكالسيوم			×		
السيزيوم				×	
الكلور	×				
الفلور	×				
الميدروجين	×			×	
اليود	×				
الليثيوم				×	
الماغنيسيوم			×		
الأكسجين	×				
البوتاسيوم			×		
الصوديوم			×		
الفضة			×		
الإسترانشيوم			×		

التقويم 3-1

الخلاصة

- تتضمن تفاعلات الأكسدة والاختزال انتقال الإلكترونات من ذرة إلى أخرى.
- عندما تخترز ذرة أو أيون يقل عدد تأكسدها، وعندما تأكسد ذرة أو أيون يزداد عدد تأكسدها.
- في تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تتضمن مركبات جزيئية وأيونات متعددة الذرات بروابط تساهبية، فالذرات الأعلى كهرрослالية تخترز، في حين تأكسد الذرات ذات الكهررسلالية الأقل.

9. **الفكرة الرئيسية** فسر لماذا يجب أن يحدث تفاعلاً للأكسدة والاختزال دائمًا معًا؟

10. صُف دور كل من العوامل المؤكسدة والمختزلة في تفاعلات الأكسدة والاختزال. وكيف يتغير كل منها في التفاعل؟

11. اكتب معادلة تفاعل فلز الحديد مع حمض الهيدروبروميك لتكونين بروميد الحديد III وغاز الهيدروجين. ثم حدد التغيير الكلي في عدد تأكسد العنصر الذي اختزل والعنصر الذي تأكسد.

12. حدد عدد التأكسد للعنصر الذي يظهر باللون الداكن في المركبات الآتية:



13. حدد عدد التأكسد للعنصر الذي يظهر باللون الداكن في الأيونات الآتية:



14. الرسم البياني واستعماله تُعدُّ الفلزات القلوية عوامل مختزلةً قويةً. ارسم رسمًا بيانيًّا توضح فيه كيف تزداد أو تقل قابلية الفلزات القلوية للاختزال كلما اتجهنا أسفل المجموعة ابتداءً من الصوديوم حتى الغرانيوم.

3-2

وزن معادلات الأكسدة والاختزال Balancing Redox Reactions

ال فكرة الرئيسية تصبح معادلات الأكسدة والاختزال موزونةً عندما تكون الزيادة الكلية في أعداد التأكسد متساوية لانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الدالة في التفاعل.

الربط مع الحياة عندما تفسد المواد الدهنية في الأطعمة، يقال إنها أصبحت حمضية؛ إذ تتكسر الجزيئات الكبيرة خلال تفاعلات الأكسدة والاختزال متجة رائحة كريهة. وتعد المعادلة الخاصة بهذه العملية معقدة جدًا، ولكننا نستطيع وزنها باستعمال القواعد نفسها التي استعملناها في وزن المعادلات الأبسط.

طريقة عدد التأكسد The Oxidation–Number Method

يجب وزن المعادلات الكيميائية لتوضيح الكميات الصحيحة للمتفاعلات والنواتج. لذا ادرس المعادلات غير الموزونة الآتية للتفاعل الذي يحدث عندما يوضع النحاس في محلول مرکز من حمض النيتريك، كما في الشكل 3-3. يتوج غاز بُني اللون هو ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 من اختزال أيونات النترات NO_3^- . أما محلول الأزرق فينتوج عن تأكسد النحاس Cu إلى أيون النحاس (II) Cu^{2+} .



لاحظ أن الأكسجين يظهر فقط في مادة متفاعلة واحدة هي HNO_3 ، ولكنه يظهر في النواتج الثلاثة جميعها، أما النيتروجين فيظهر في HNO_3 وفي اثنين من النواتج. مثل معادلة الأكسدة والاختزال هذه التي يظهر فيها العنصر نفسه في عدة مواد متفاعلة وناتجة يصعب وزنها. وكما تعلم، فعندما تفقد الذرة الإلكترونات يزداد عدد تأكسدها، وعندما تكتسب الذرة الإلكترونات يقل عدد تأكسدها. ويجب أن يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة عدد الإلكترونات المفقودة. ولذا يجب أن يكون مجموع الزيادة في عدد التأكسد متساوياً لمجموع الانخفاض في أعداد التأكسد للذرات المشتركة في التفاعل. وتسمى مثل هذه الطريقة طريقة عدد التأكسد، وتعتمد على المبادئ في الجدول 3-4.

- ترتبط التغير في عدد التأكسد بانتقال الإلكترونات.
- تستعمل التغير في عدد الأكسدة لوزن معادلات الأكسدة والاختزال.

- زن معادلة الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية مستعملاً طريقة نصف التفاعل.

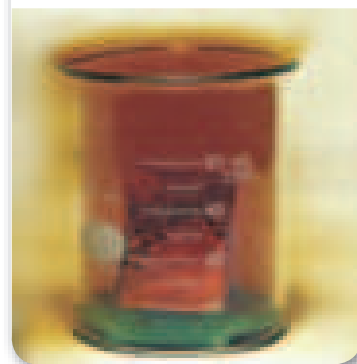
مراجعة المفردات

المعادلة الأيونية الكلية: معادلة أيونية تتضمن الجسيمات المشاركة في التفاعل فقط.

المفردات الجديدة

طريقة عدد التأكسد
نصف التفاعل

الشكل 3-6 من الصعب أحياناً وزن بعض المعادلات الكيميائية كما في تفاعلات الأكسدة والاختزال بين النحاس وحمض النيتريك؛ لأن العناصر تظهر أكثر من مرة في كل جهة من المعادلة.



الجدول 3-4 طريقة عدد التأكسد

حدّد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.
حدّد الذرات التي تأكسدت والذرات التي اختزلت.
حدّد التغير في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت والذرات التي اختزلت.
اجعل التغير في أعداد التأكسد متساوياً في القيمة؛ وذلك بضبط المعاملات في المعادلة.
استعمل الطريقة التقليدية في وزن المعادلة الكيميائية الكلية، إذا كان ذلك ضرورياً.

طريقة عدد التأكسد زن معادلة الأكسدة والاختزال الآتية:

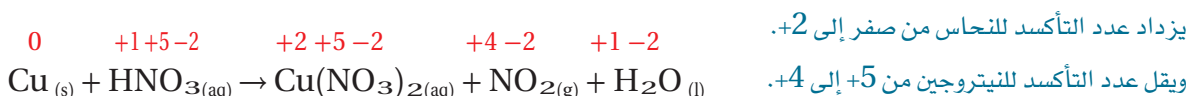
١ تحليل المسألة

استخدم قواعد تحديد عدد التأكسد، ويجب أن تتساوى زيادة عدد التأكسد للذرات المتأكسدة مع نقصان عدد التأكسد للذرات المختزلة.

ثم اضبط المعاملات لوزن المعادلة.

٢ حساب المطلوب

حدّد أعداد التأكسد للذرات كلها في المعادلة:



حدّد أعداد التأكسد للذرات كلها في المعادلة:

Cu تأكسدت N اختزلت H لم تغير O لم تغير NO_3^- لم تغير في أيون النترات

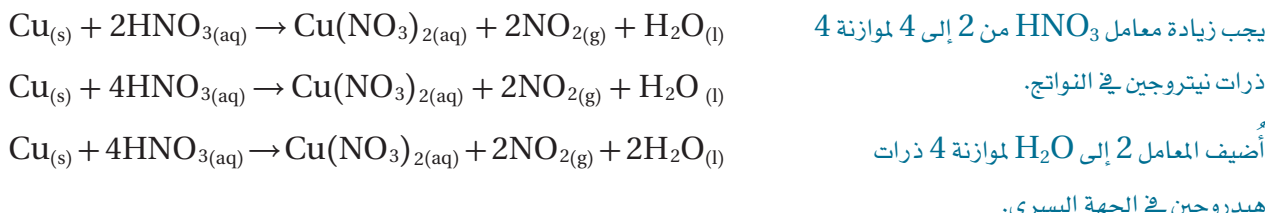
حدّد التغييرات في عدد التأكسد لجميع الذرات التي تأكسدت والذرات التي اختزلت.

تأكسد النحاس؛ لأنه خسر إلكترونات
التغير في عدد تأكسد $+2 = \text{Cu}$
النحاس؛ لأنه اكتسب إلكترونًا
النترات: التغير في عدد تأكسد $-1 = \text{N}$

اجعل التغير في أعداد التأكسد متساوياً في القيمة؛ وذلك بضبط المعاملات في المعادلة:



استعمل الطريقة التقليدية في وزن بقية المعادلة:

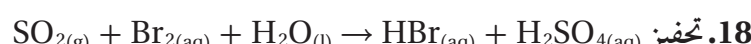


٣ تقويم الإجابة

عدد ذرات كل عنصر متساوية على جانبي المعادلة.

مسائل تدريبية

استعمل طريقة عدد التأكسد في وزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



مختبر تحليل البيانات

* مبنية على بيانات واقعية

حل واستئناف

كيف تعمل تفاعلات الأكسدة والاختزال على إطلاق المكوك الفضائي؟ يكتسب المكوك الفضائي 72% تقريباً من قوة اندفاعه من صواريغ الإطلاق التي تستعمل الوقود الصلب خلال الدقائق الأولى من عملية إطلاق الصاروخ، ويرتبط صاروخان على هيئة قلم الرصاص معًا من كلا الجانبيين بخزان الهيدروجين السائل ووقود الأكسجين. ويحتوي كل صاروخ على 499,000 kg تقريباً من مزيج الدفع.

البيانات والملاحظات

مزيج الدفع في صواريغ الإسناد	
النسبة المئوية	المكونات
69.6	فوق كلورات الأمونيوم
16	الألمنيوم
0.4	المادة المحفزة
12.04	الأسمدة
1.96	معامل المعالجة

أخذت هذه البيانات من:

*Dumoulin, Jim. "Solid Rocket Boosters." NSTS Shuttle Reference Manual. 1988

التفكير الناقد

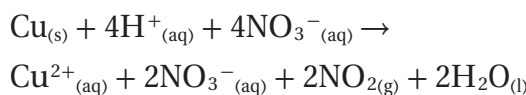
- زن استعمل طريقة عدد التأكسد في وزن المعادلة الكيميائية لتفاعل صاروخ الإسناد.
$$\text{NH}_4\text{ClO}_{4(s)} + \text{Al}_{(s)} \rightarrow \text{Al}_2\text{O}_{3(s)} + \text{HCl}_{(g)} + \text{N}_{2(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(g)}$$
- حدّد أي العناصر تأكسدت، وأيها اختزلت؟
- استدل ما مزايا استعمال تفاعل وقود الصواريغ الصلب (SRB) في الصاروخ (SRB)؟
- احسب ما عدد مولات بخار الماء الناتجة عن تفاعل واحد من (SRB)؟

وزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية Balancing Net Ionic Redox Equations

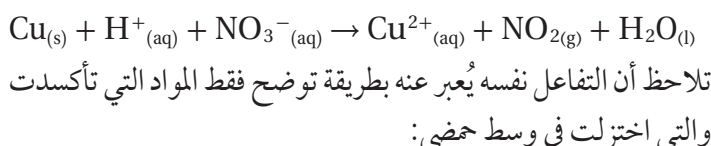
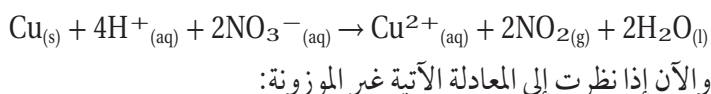
يفضل الكيميائيون في بعض الأحيان التعبير عن تفاعلات الأكسدة والاختزال بأبسط ما يمكن، كما في المعادلات التي توضح عمليات الأكسدة والاختزال فقط. وبالرجوع مجددًا إلى المعادلة الموزونة لتفاعل تأكسد النحاس في محلول حمض النيترات:



نلاحظ أن التفاعل يحدث في محلول مائي؛ لذا فإن HNO_3 ، وهو حمض قوي سوف يتآكل كلياً، كما أن نترات النحاس $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ ستتفكك إلى أيونات؛ لذا يمكن كتابة المعادلة على النحو الآتي:

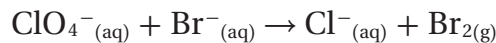


توجد أربعاء أيونات من النترات في طرف الماء المتفاعلة؛ إثنان منها فقط قد تغيرا إلى ثانوي أكسيد النيتروجين، وبقي الأيونان الآخران متفرجين، بحيث يمكن حذفهما من المعادلة. ولتبسيط الأمور، يكتب الكيميائيون أيونات الهيدروجين في صورة $\text{H}^{+}_{(aq)}$ مع الاتفاق على وجودها في صورة $\text{H}_3\text{O}^{+}_{(aq)}$. والآن يمكن كتابة المعادلة لبيان المواد المشتركة في التفاعل على النحو الآتي:



(في وسط حمضي) $\text{Cu}_{(s)} + \text{NO}_3^{-}_{(aq)} \rightarrow \text{Cu}^{2+}_{(aq)} + \text{NO}_{2(g)}$
وفي هذه الحالة، تُحذف أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء لأن أيًّا منها لم يحدث لها أكسدة أو اختزال. وتوجد في محلول أيونات الهيدروجين H^{+} وجزيئات الماء بوفرة وتستطيع المشاركة في تفاعل الأكسدة والاختزال سواء في صورة متفاعلات أو نواتج. وتحدث بعض تفاعلات الأكسدة والاختزال فقط في المحاليل القاعدية، وعند وزن معادلات هذه التفاعلات يمكنك إضافة أيونات الهيدروكسيد OH^{-} وجزيئات الماء إلى طرفي المعادلة.

وزن معادلة الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية زن معادلة الأكسدة والاختزال الآتية:

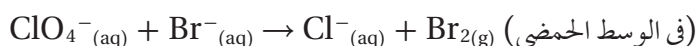


١ تحليل المسألة

استعمل قواعد تحديد عدد التأكسد. يجب أن تتساوى الزيادة في عدد التأكسد للذرات التي اخترلت. يحدث التفاعل في وسط حمضي، اضبط معاملات لوزن التفاعل.

٢ حساب المطلوب

حدّد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.



استعمل القواعد في الجدول 2

حدّد الذرات التي اخترلت والذرات التي تأكسدت.

ازداد عدد تأكسد البروم من 1- إلى الصفر

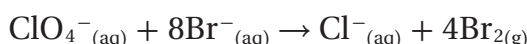
نقص عدد تأكسد الكلور من 7+ إلى 1-

حدّد التغير في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت. التغير في عدد التأكسد:

ازداد عدد تأكسد البروم من 1- إلى الصفر

نقص عدد تأكسد الكلور من 7+ إلى 1-

اجعل التغير في قيم عدد التأكسد متساوياً، وذلك بضبط معاملات المعادلة:

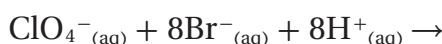


بما أن التغير في عدد التأكسد لـ Br هو 1+: لذا يجب أن تضيف المعامل

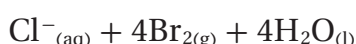
8 لوزن المعادلة الكيميائية. 4Br_2 تمثل 8 ذرات Br لوزن -8Br في

الجانب الأيسر.

أضف عدداً كافياً من أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء إلى المعادلة؛ لوزن ذرات الأكسجين على طرف المعادلة:



بما أنك تعرف أن التفاعل يتم في وسط حمضي، يمكنك



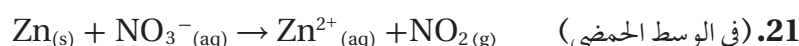
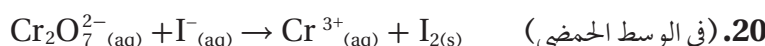
إضافة أيونات الهيدروجين H^+ إلى طرف المعادلة.

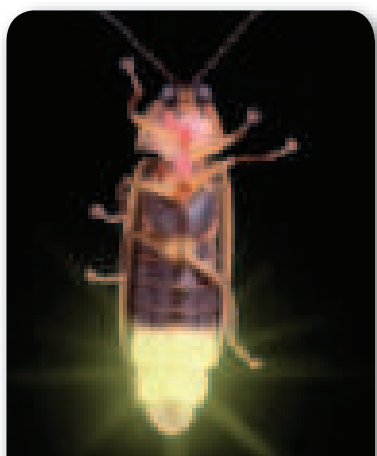
٣ تقويم الإجابة

عدداً ذرات كل عنصر متساوياً في كلا طرفي المعادلة. وكما في المعادلة الأيونية فإن الشحنة الكلية في الطرف الأيمن تساوي الشحنة الكلية في الطرف الأيسر.

مسائل تدريبية

استعمل طريقة عدد التأكسد في وزن المعادلات الأيونية الكلية الآتية:





الشكل 3-7 تُصدر بعض الكائنات الحية ضوءاً لأهداف مختلفة: لجذب الإناث، أو للدفاع عن الصغار. ويساعد الضوء المنبعث على الرؤية والتمييز والإدراك.

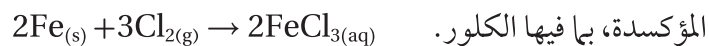
الربط مع علم الأحياء فيم تشتراك أسماك أعماق المحيط والذباب الناري مع البكتيريا المضيئة؟ إن هذه الأنواع من الكائنات -وكائنات أخرى- تطلق الضوء. والضوء المنبعث ما هو إلا تحويل لطاقة الوضع في الروابط الكيميائية إلى طاقة ضوئية خلال تفاعلات الأكسدة والاختزال. وينبعث الضوء بوسائل مختلفة اعتماداً على أنواع الكائنات. ففي الذباب الناري الموضح في الشكل 3-3، ينتج الضوء عن تأكسد جزيئات اللوسيفيرن Luciferin. ولا يزال العلماء يكتشفون سر الإضاءة الحيوية؛ فبعض الكائنات المضيئة تطلق الضوء باستمرار، في حين تطلق الكائنات الأخرى ضوءاً عندما تتعرض للمضايقة. ويبدو أن بعض أسماك أعماق البحار وقناديل البحر لها قدرة على التحكم في الضوء الذي تطلقه.

وزن معاذلة الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل Balancing Redox Reactions Using Half-Reactions

المواد في الكيمياء هي أي جسيمات توجد في المعاذلة؛ حيث يوجد في معاذلة الاتزان الآتية:

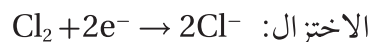
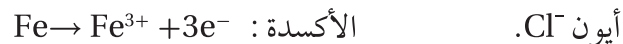


أربعة أنواع من المواد، كتالي جزيئان وهما H_2O و NH_3 ، وأيونان هما NH_4^+ و OH^- وتحدث تفاعلات الأكسدة والاختزال عندما توجد مواد قادرة على منح الإلكترونات (عوامل مختزلة) لمواد أخرى قريبة منها، وها قدرة على كسب هذه الإلكترونات (عوامل مؤكسدة). فعلى سبيل المثال يمكن للحديد أن يختزل أنواعاً عدداً من العوامل المؤكسدة، بما فيها الكلور.



وفي هذا التفاعل تتأكسد كل ذرة حديد بفقدانها 3 إلكترونات لتصبح أيون Fe^{3+} .

وفي الوقت نفسه، فإن كل ذرة كلور في Cl_2 تختزل باكتسابها إلكتروناً واحداً لتصبح



تمثل هذه المعادلات أنصاف تفاعلات؛ حيث يُمثل كل نصف تفاعل أحد جزأى تفاعل الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعل الأكسدة أو تفاعل الاختزال. وبين الجدول 3-3 التنوع في أنصاف تفاعلات الاختزال التي تتضمن تأكسد Fe^{3+} إلى Fe^{2+} .

الجدول 3-5 تفاعلات الأكسدة والاختزال التي يحدث فيها تأكسد الحديد

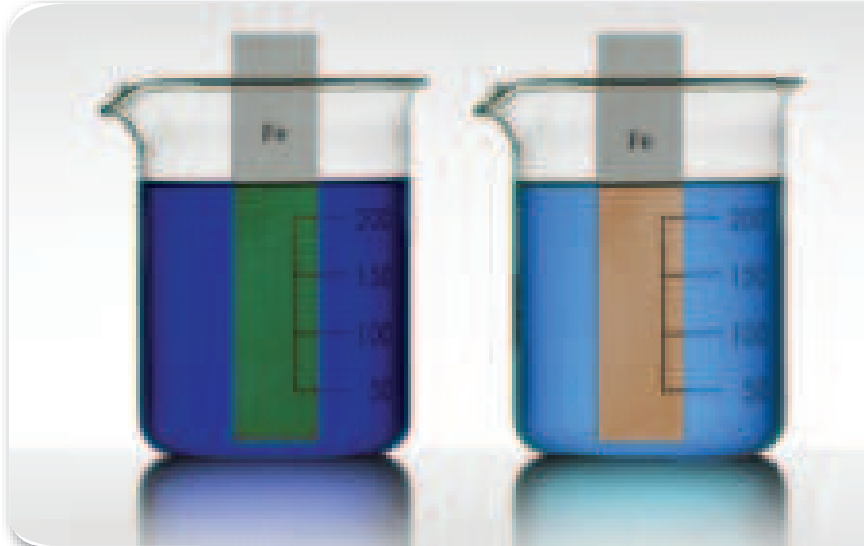
التفاعل الكلي (غير الموزون)	نصف تفاعل التأكسد	نصف تفاعل الاختزال
$\text{Fe} + \text{O}_2 \rightarrow \text{Fe}_2\text{O}_3$		$\text{O}_2 + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{O}^{2-}$
$\text{Fe} + \text{F}_2 \rightarrow \text{FeF}_3$		$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{F}^-$
$\text{Fe} + \text{HBr} \rightarrow \text{H}_2 + \text{FeBr}_3$	$\text{Fe} \rightarrow \text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^-$	$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2$
$\text{Fe} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{Ag} + \text{Fe}(\text{NO}_3)_3$		$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$
$\text{Fe} + \text{CuSO}_4 \rightarrow \text{Cu} + \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$		$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}$



حساب أعداد التأكسد

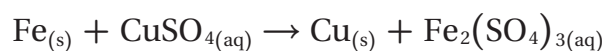
تجربة
عملية

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرانية



الشكل 3-8 يترسب النحاس على الحديد نتيجة لتفاعل الأكسدة والاختزال بين الحديد ومحلول كبريتات النحاس، ويمكنك وزن المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل بطريقة نصف التفاعل.

سوف تتعلم المزيد عن أهمية أنصاف التفاعلات عند دراستك الكيمياء الكهربائية لاحقاً، ولكن في الوقت الحالي سوف تتعلم كيف تستعمل أنصاف التفاعل لوزن معادلة الأكسدة. فعلى سبيل المثال، تمثل المعادلة غير الموزونة الآتية التفاعل الذي يحدث عند وضع صفيحة من الحديد في محلول كبريتات النحاس II، كما في **الشكل 3-8**.



تتأكسد ذرات الحديد عندما تفقد الإلكترونات لأيونات النحاس II. أما خطوات وزن معادلات الأكسدة والاختزال باستخدام طريقة نصف التفاعل فهي موضحة في الجدول 6-3.

المطويات

ضمن مطويتك معلومات من هذا القسم.

المفردات

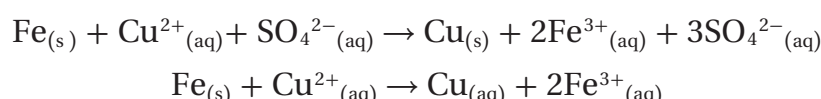
المفردات الأكاديمية

الطريقة (Method)

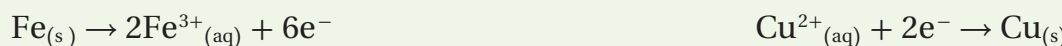
آلية لعمل شيء ما. يستعد الطلبة للامتحان بطرق مختلفة.

الجدول 3-6 طريقة نصف التفاعل

1. اكتب المعادلة الأيونية الكلية لتفاعل، مهماً الأيونات المتفرجة.



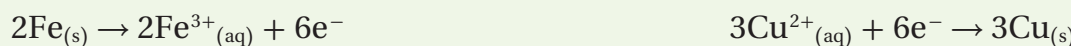
2. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية.



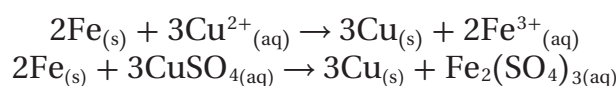
3. زن الذرات والشحنات في كل نصف تفاعل.



4. زن المعادلات على أن يكون عدد الإلكترونات المفقودة في التأكسد يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة في الاختزال.



5. جمع نصفي التفاعل الموزونين، وأعد الأيونات المتفرجة.



وزن معادلة الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل
زن معادلة التأكسد والاختزال للتفاعل الآتي مستعملاً طريقة نصف التفاعل:
(في الوسط الحمضي) $\text{KMnO}_{4(\text{aq})} + \text{SO}_{2(\text{g})} \rightarrow \text{MnSO}_{4(\text{aq})} + \text{K}_2\text{SO}_{4(\text{aq})}$

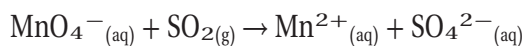
1 تحليل المسألة

يحدث التفاعل في الوسط الحمضي، استعمل قواعد تحديد أعداد التأكسد وخطوات وزن المعادلة بطريقة نصف التفاعل لوزن معادلة التفاعل بين برومنجنات البوتاسيوم وثنائي أكسيد الكبريت.

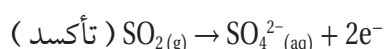
2 حساب المطلوب

اكتب المعادلة الأيونية الكلية للتفاعل.

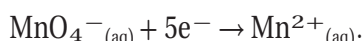
احذف المعاملات، والأيونات المترجة.



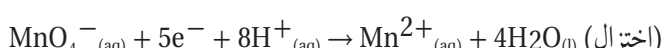
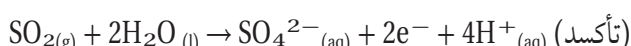
اكتب معادلة نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية، متضمنة أعداد التأكسد.



استخدم القواعد الواردة في الجدولين 3-2 و 3-6



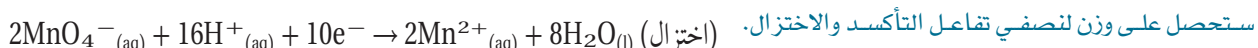
زن الذرات والشحنات في نصفي التفاعل.



تتوفر جزيئات H_2O في الوسط الحمضي بكثرة، ويمكن استخدامها في وزن ذرات الأكسجين في نصف التفاعل؛ وكذلك تتوفر أيونات H^+ بسهولة، ويمكن أن تستخدم في وزن الشحنة.

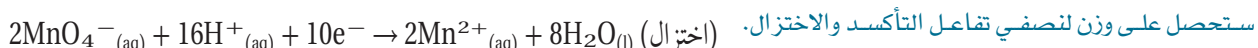
اضبط المعاملات على أن يكون عدد الإلكترونات المفقودة في التأكسد (2) يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة في الاختزال (5).

المضاعف المشترك الأصغر لـ 2.5 هو 10. وبالضرب التبادلي ستحصل على وزن لنصفي تفاعل التأكسد والاختزال.

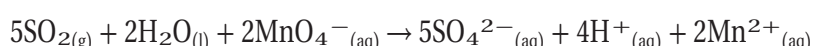
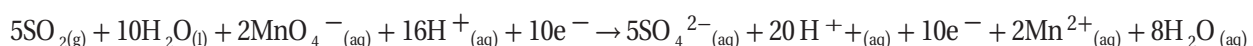


(تأكسد)

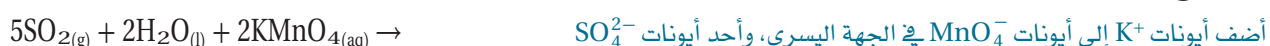
(الاختزال)



اجمع نصفي التفاعل اللذين تم وزنها، وبسيط المعادلة بحذف أو تجميع المواد المشابهة في طرفي المعادلة.



أعد وضع الأيونات المترجة (K^+)، وكذلك حالات المواد.



أضف أيونات K^+ إلى أيونات MnO_{4^-} في الجهة اليسرى، وأحد أيونات $\text{SO}_{4^{2-}}$

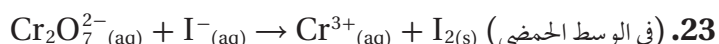
إلى الجهة اليمنى. ثم وزن الأيونات المتبقية بين أيون H^+ وأيونات Mn^{2+} .

3 تقويم الإجابة

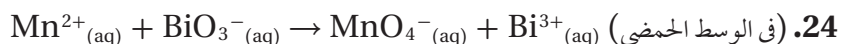
تشير مراجعة المعادلة الموزونة إلى أن عدد ذرات كل عنصر هو نفسه في طرفي المعادلة.

مسائل تدريبية

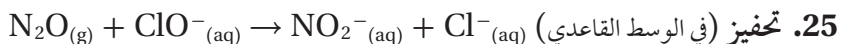
استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



23. (في الوسط الحمضي)



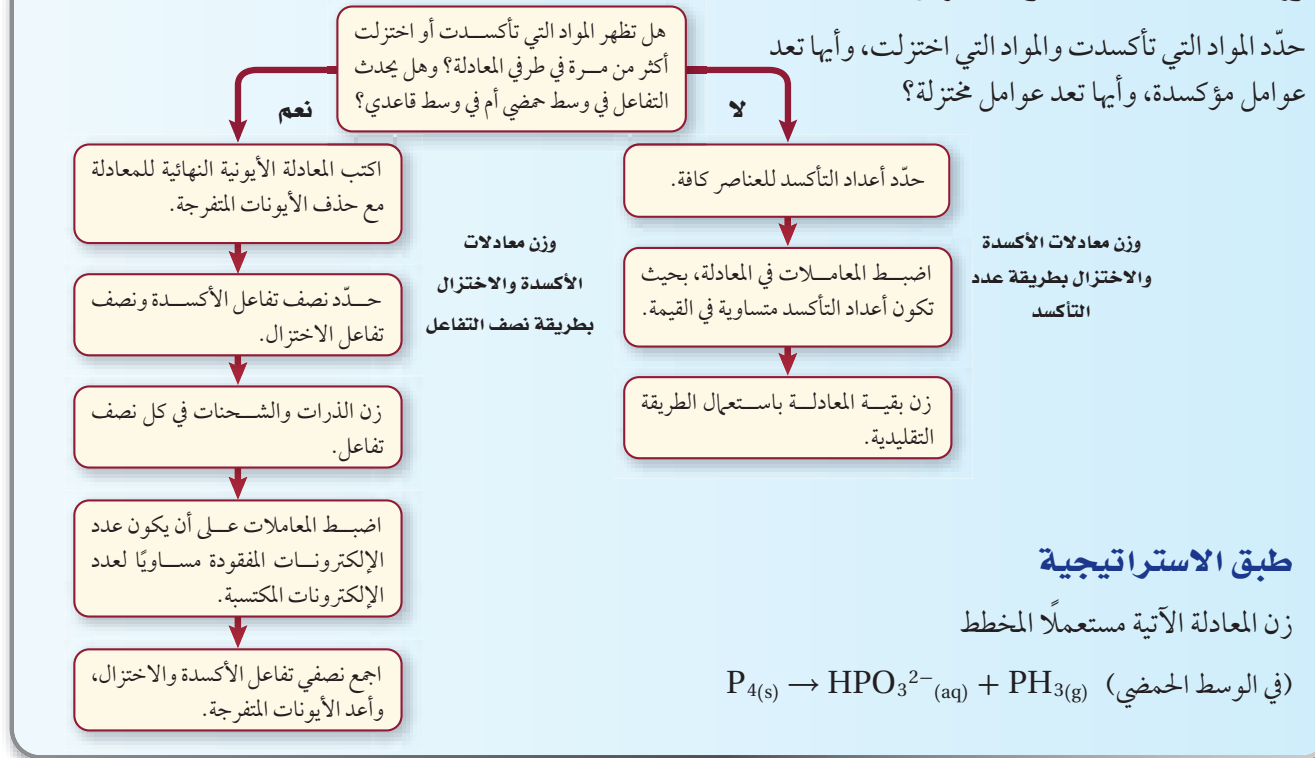
24. (في الوسط الحمضي)



25. تحفيز (في الوسط القاعدي)

استراتيجية حل المسألة

وزن معادلات الأكسدة والاختزال



التقويم 3-2

الخلاصة

- صعب وزن معظم معادلات الأكسدة والاختزال باستعمال الطريقة التقليدية.
- تعتمد طريقة عدـد التـأكسـد عـلـى مـسـاوـة عـدـد الـإـلـكـتروـنـات المـفـقـودـة مـنـ الـذـرـات بـعـدـ الـإـلـكـتروـنـات المـكـتـسـبـة مـنـ قـبـلـ ذـرـاتـ آخـرـيـ.
- لوزن معادلات التفاعلات في الوسط الحمضي، أضـفـ عـدـدـ كـافـيـاـ مـنـ آيـونـاتـ الـهـيـدـرـوجـينـ وـجـزـيـئـاتـ الـمـاءـ.
- أضـفـ عـدـدـ كـافـيـاـ مـنـ آيـونـاتـ الـهـيـدـرـوكـسـيدـ وـجـزـيـئـاتـ الـمـاءـ، لـوزـنـ مـعـادـلـاتـ التـفـاعـلـاتـ فـيـ الـوـسـطـ الـقـاعـديـ.
- نصف التفاعل هو أحد جزـائـيـ تـفـاعـلـ الأـكـسـدـةـ وـالـاـخـتـزالـ.

26. **الفكرة الرئيسية** فـسـرـ كـيفـ يـرـتـبـطـ التـغـيـرـ فـيـ عـدـدـ التـأـكـسـدـ بـعـمـلـيـاتـ الـأـكـسـدـةـ

والـاـخـتـزالـ؟

27. صـفـ لـمـاـ يـعـدـ مـنـ الـمـهمـ مـعـرـفـةـ الـظـرـوفـ الـتـيـ يـتـمـ فـيـهاـ تـفـاعـلـ الـأـكـسـدـةـ وـالـاـخـتـزالـ فـيـ الـمـحـلـولـ الـمـائـيـ يـهـدـفـ وزـنـ تـفـاعـلـ الـتـفـاعـلـ؟

28. فـسـرـ خـطـوـاتـ طـرـيقـةـ عـدـدـ التـأـكـسـدـ لـوزـنـ الـمـعـادـلـةـ.

29. حـدـدـ ماـذـاـ يـوـضـعـ نـصـفـ تـفـاعـلـ الـتـأـكـسـدـ؟ وـماـذـاـ يـوـضـعـ نـصـفـ تـفـاعـلـ الـاـخـتـزالـ؟

30. اـكـتـبـ نـصـفـ تـفـاعـلـ الـأـكـسـدـةـ وـنـصـفـ تـفـاعـلـ الـاـخـتـزالـ لـتفـاعـلـ الـأـكـسـدـةـ

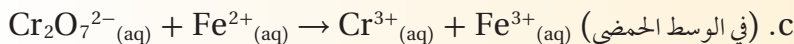
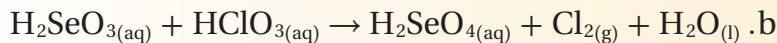
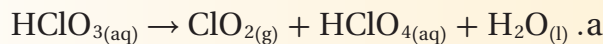
وـالـاـخـتـزالـ الآـتـيـ: $Pb_{(s)} + Pd(NO_3)_{2(aq)} \rightarrow Pb(NO_3)_{2(aq)} + Pd_{(s)}$

31. حـدـدـ إـذـاـ كـانـ نـصـفـ تـفـاعـلـ الـأـكـسـدـةـ هـوـ $Sn^{2+} \rightarrow Sn^{4+} + 2e^-$

وـنـصـفـ تـفـاعـلـ الـاـخـتـزالـ هـوـ $Au^{3+} + 3e^- \rightarrow Au$ ، فـهـاـقـلـ عـدـدـ مـنـ آيـونـاتـ

الـقـصـدـيرـIIـ وـآيـونـاتـ الـذـهـبـIIIـ يـمـكـنـ أـنـ تـفـاعـلـ حـتـىـ لـاـيـتـبـقـيـ إـلـكـتروـنـاتـ؟

32. طـبـقـ زـنـ الـمـعـادـلـاتـ الـآـتـيـةـ:



(في الوسط الحمضي)

في الميدان

المهنة : محقق البحث الجنائي

الدم المضيء Blood That Glows

في الطب الشرعي الحديث يمكن استخدام مادة كيميائية تسمى "اللومينول"؛ حيث تتيح للمحققين القدرة على رؤية الآثار.

الأثر الأزرق المخضر Blue-green whisper يتأكد اللومينول عندما يلامس الحديد، كما في الشكل 1. وتنتج في هذه العملية جزيئات الطاقة في صورة ضوء أزرق مخضر واضح، ويظهر الوهج الباهت الأزرق للومينول في الغرفة المظلمة للمحققين عند وجود آثار الدماء غير الظاهرة، وهي ما لا يمكن رؤيتها بالعين المجردة. حيث تتكون خلايا الدم بشكل أساسي من الهيموجلوبين، وهو بروتين يحتوي على حديد.

ولاستخدام اللومينول، يلجم المحققون إلى مزج مسحوق أبيض $C_8H_7N_3O_2$ بفوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 ، وكيموبيات أخرى؛ مما يجعل من المزبعة سائلاً يمكن أن يُنشر في المنطقة التي يتوقع أن تحتوي على كمية ضئيلة من الآثار فيجعلها تتوهج. يقوم المصور الفوتوغرافي للطب الشرعي بالتقاط صور فوتوغرافية سريعة بكاميرات خاصة يمكنها التقاط كل من الوهج الخافت للومينول والمنطقة الضئيلة من حولها.



شكل 1 يتأكد اللومينول في الكأس عند إضافة مسمار من الحديد.

الكيمياء

الكتابية في

صحيفة الأخبار اكتب مقالة لصحيفة الأخبار تصف فيها كيف يقود اللومينول المحققين إلى الاشتباه بال مجرمين. صنف نوع الإثبات المستخدم في التحقيق.

مختبر الكيمياء

تعرف شاحنة متهاكلة (قديمة)

الملاحظات				
محلول مجهول	ZnSO ₄	HCl	AgNO ₃	
				Cu
				Pb
				Fe
				Mg

10. كرر الخطوة 8 بإضافة محلول كبريتات الباردصين ZnSO_4 إلى العمود الثالث.

11. كرر الخطوة 8، بإضافة محلول المجهول إلى العمود الرابع.

12. اسمح باستمرار التفاعلات مدة خمس دقائق، ثم صفها، واكتب "لما تفاعل" لأي حجرة لم يكن هناك دليل على حدوث تفاعل فيها.

13. التنظيف والتخلص من النفايات تخلص من النفايات الصلبة والمحاليل كما يرشدك المعلم، وأغسل المواد والأدوات، وأعدها إلى أماكنها.

التحليل والاستنتاج

1. لخص النتائج التي لاحظتها في كل فجوة. كيف عرفت بحدوث تفاعل كيميائي؟

2. أعمل نموذجاً اكتب معادلة تفاعل موزونة لكل تفاعل شاهدته، وحدد في كل معادلة الماء الذي تأكسدت والماء الذي اخترلت.

3. استنتاج استناداً إلى بياناتك، أي المحاليل أكثر تلويناً للمياه؟ فسر إجابتك.

4. استخدم المتغيرات والثوابت والصوابط لماذا كان مهماً مقارنة التفاعلات للمحلول المجهول مع أكثر من محلول معروف واحد؟

5. ابحث اكتب تقريراً حول أهمية الكيماويات التي توجد في النظام البيئي.

6. توسيع ماذا تتوقع إذا كان محلول نترات الرصاص II $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ أحد المحاليل المستعملة؟

7. تحليل الخطأ قارن إجابتك بإجابات الطلبة الآخرين في المختبر. فسر وجود أي من الفروق.

الاستقصاء

صمم تجربة ضع فرضية حول الطريقة التي يمكنك بها إزالة الكيماويات من مصادر المياه دون إلحاق أذى إضافي بالبيئة والمنطقة المحيطة بها، ثم صمم تجربة لاختبار فرضيتك.

الخلفية النظرية هناك شيء ما يتفاعل مع المعادن التي توجد على أجسام العديد من القوارب في النهر المجاور لشاحنة متهاكلة (قديمة). وقد ربط المحقق ذلك بثلاثة أسباب محتملة، ترتبط بثلاثة ملوثات كيميائية. ومهما تكن أن تختبر هذه الملوثات وتقارنها بعينة من النهر، والحيوانات التي تعتمد على مياه النهر بوصفها مصدرًا أساسياً لها، تحتاج إلى مساعدتك حل لغز الشاحنة المتهاكلة ومن ثم معرفة الملوثات الحقيقة لمياه النهر.

سؤال كيف يمكن استخدام سلسلة تفاعلات كيميائية في تحديد طبيعة الشيء الذي يؤدي إلى تلوث مصدر المياه؟

المواد الكيميائية والأدوات الازمة

برادة Fe	0.1 M AgNO ₃
شريط Mg	0.1 M HCl
ملقط	0.1 M ZnSO ₄
محلول مجهول المكونات	قطارة عدد (4)
أسلاك نحاس	طبق تفاعلات بلاستيكي 24 فجوة
حببات Pb صلبة	

إجراءات السلامة

تحذير: تُعد نترات الفضة AgNO_3 مادة شديدة السمية، وتؤدي إلى تكون البقع على الجلد والملابس.

خطوات العمل

- اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
- صمم جدولًا لتسجيل بياناتك.
- ضع طبق التفاعلات البلاستيكي على ورقة بيضاء.
- ضع قطعة من أسلاك النحاس في أربع فجوات من الصف الأول.
- كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة عينات صغيرة من الحديد إلى أربع فجوات في الصف الثاني.
- كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة عينات صغيرة من الرصاص إلى أربع فجوات في الصف الثالث.
- كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة قطع من شريط الماغنيسيوم إلى أربع فجوات في الصف الرابع.
- ضع 20 قطرة من محلول نترات الفضة AgNO_3 في كل فجوة من العمود الأول.
- كرر الخطوة 8، بإضافة حمض الهيدروكلوريك HCl إلى العمود الثاني.



دليل مراجعة الفصل

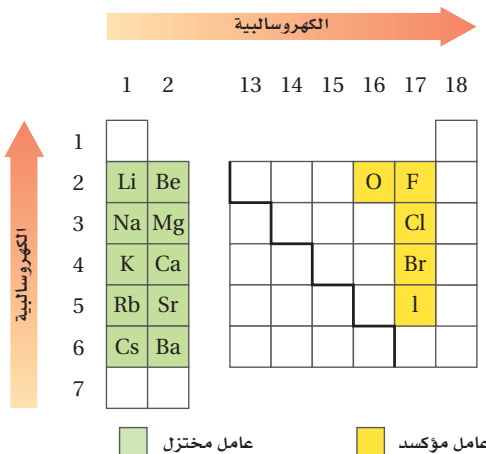
3

الفكرة العامة تعدّ تفاعلات الأكسدة والاختزال من العمليات الكيميائية الشائعة في الطبيعة وفي الصناعة، وتتضمن انتقالاً للإلكترونات.

3-1 الأكسدة والاختزال

المفاهيم الرئيسية

- تتضمن تفاعلات الأكسدة والاختزال انتقال الإلكترونات من ذرة إلى أخرى.
- عندما تخترز ذرة أو أيون فإن عدد التأكسد ينخفض، وعندما تتأكسد ذرة أو أيون فإن عدد التأكسد يزداد.
- تعامل الذرات ذات الكهروسالبية العالية، في تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تتضمن مركبات جزيئية (والأيونات المتعددة الذرات التي تحتوي على روابط تساهمية) كما لو اخترلت، في حين تعامل الذرات ذات الكهروسالبية المنخفضة كما لو تأكسدت.



الفكرة الرئيسية يعدّ تفاعلاً للأكسدة والاختزال تفاعلين متكملين؛ إذ تتأكسد ذرة وتحترز أخرى.

المفردات

- تفاعل الأكسدة والاختزال
- الأكسدة
- الاختزال
- عامل المؤكسد
- عامل المختزل

3-2 وزن معادلات الأكسدة والاختزال

المفاهيم الرئيسية

- يصعب وزن معادلات الأكسدة والاختزال التي يظهر فيها العنصر نفسه في كل من المواد المتفاعلة والناتجة باستعمال الطريقة التقليدية.
- تعتمد طريقة عدد التأكسد على مساواة عدد الإلكترونات التي تفقد من الذرات مع عدد الإلكترونات التي تكتسب من ذرات أخرى.
- تضاف أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء لوزن معادلات التفاعلات في الوسط الحمضي.
- تضاف أيونات الهيدروكسيد وجزيئات الماء لوزن معادلات التفاعلات في الوسط القاعدي.
- نصف التفاعل هو أحد جزأيه تفاعل الأكسدة والاختزال.

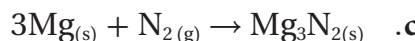
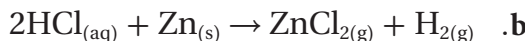
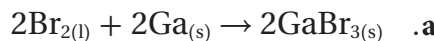
الفكرة الرئيسية تصبح معادلات الأكسدة والاختزال موزونة عندما تكون الزيادة الكلية في أعداد التأكسد متساوية للانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الداخلة في التفاعل.

المفردات

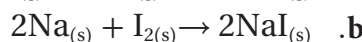
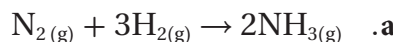
- طريقة عدد التأكسد
- نصف التفاعل

اتقان حل المسائل

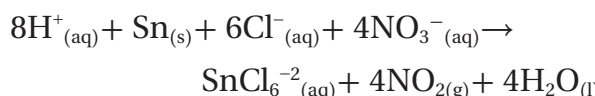
41. حدد المواد التي تأكسدت والتي اخترلت في معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



42. حدد العامل المؤكسد والعامل المخترل في كل من معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



43. ما العامل المخترل في المعادلة الموزونة الآتية؟

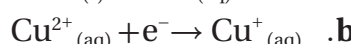
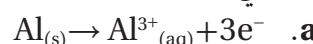


44. ما عدد التأكسد للمنجنيز في KMnO_4 ؟

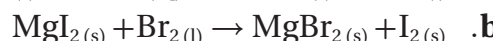
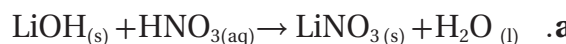
45. حدد عدد التأكسد للعنصر الظاهر باللون الداكن في المواد والأيونات الآتية:



46. حدد أي أنصاف التفاعلات الآتية أكسدة، وأيها اختزال؟



47. أي المعادلات الآتية لا تمثل تفاعل أكسدة واحتزال؟ فسر إجابتك.



48. حدد عدد التأكسد للنيتروجين في كل من الجزيئات أو الأيونات الآتية:



3-1

اتقان المفاهيم

33. ما أهم خواص تفاعلات الأكسدة والاختزال؟

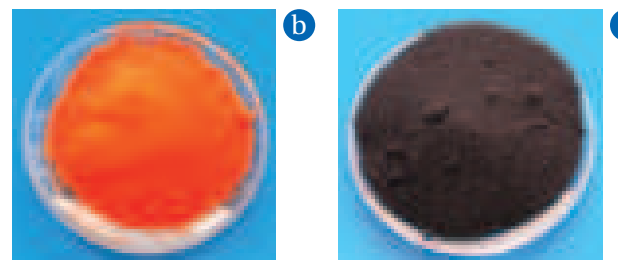
34. فسر، لماذا لا تتضمن جميع تفاعلات الأكسدة الأكسجين؟

35. ماذا يحدث للإلكترونات في الذرة عندما تتأكسد، أو تختزل؟

36. عرّف عدد التأكسد.

37. ما عدد التأكسد لكل من الفلزات القلوية الأرضية والفلزات القلوية في مركباتها؟

38. كيف يرتبط عدد التأكسد في عمليات التأكسد بعدد الإلكترونات المفقودة؟ وكيف يرتبط عدد التأكسد في عمليات الاختزال بعدد الإلكترونات المكتسبة؟



الشكل 3-9

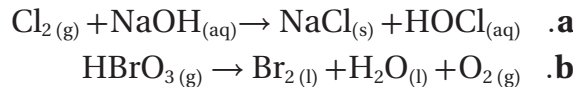
39. ما سبب الاختلاف في أشكال خراطة النحاس الموضحة في الشكل 3-9؟

40. النحاس والهواء تبدأ أواتي النحاس في الظهور بلون أحضر بعد تعرضها للهواء. ويتفاعل فلز النحاس في عملية الأكسدة هذه مع الأكسجين لتكوين أكسيد النحاس الصلب، والذي يكون الغطاء الأخضر. اكتب تفاعل الأكسدة والاختزال، وعرّف ما الذي تأكسد، وما الذي اخترل في هذه العملية.

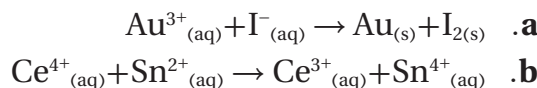
58. صف ما يحدث للإلكترونات في كل نصف تفاعل من عملية الأكسدة والاختزال.

إتقان حل المسائل

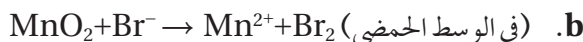
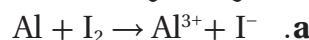
59. استعمل طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



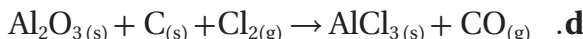
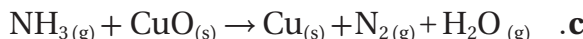
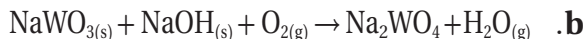
60. زن المعادلات الأيونية الكلية لتفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية:



61. استخدم طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية:



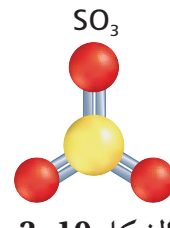
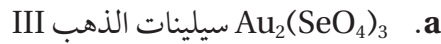
62. استعمل طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



الشكل 3-11

63. الياقوت يتكون معدن الكورنديوم من أكسيد الألومنيوم Al_2O_3 وهو عديم اللون، ويعد أكسيد الألومنيوم المكون الرئيس للياقوت، إلا أنه يحتوي على مقادير بسيطة من Fe^{2+} و Ti^{4+} . ويعزى لون الياقوت إلى انتقال الإلكترونات من Fe^{2+} إلى Fe^{3+} . استناداً إلى الشكل 3-11، استنتج التفاعل الذي يحدث لينتج المعدن في الجهة اليمنى، وحدد العامل المؤكسد، والعامل المختزل.

49. حدد أعداد التأكسد لكل عنصر في المركبات أو الأيونات الآتية:



الشكل 3-10

50. فسر كيف يختلف أيون الكبريتيت SO_3^{2-} عن ثالث أكسيد الكبريت SO_3 ، الموضح في الشكل 3-10؟

3-2

إتقان المفاهيم

51. قارن بين معادلة الأكسدة والاختزال الموزونة في الوسط الحمضي والوسط القاعدي.

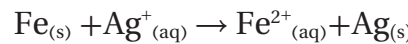
52. فسر لماذا تعد كتابة أيون الهيدروجين على هيئة H^+ في تفاعلات الأكسدة والاختزال تبسيطًا للواقع.

53. لماذا يتعين عليك قبل أن تبدأ بوزن معادلة تفاعل الأكسدة والاختزال معرفة ما إذا كان التفاعل يحدث في وسط حمضي أو قاعدي؟

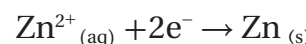
54. فسر ما الأيون المترافق؟

55. عرف مصطلح أنواع المواد بدلالة تفاعلات الأكسدة والاختزال.

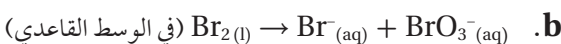
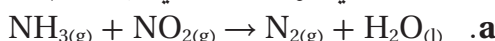
56. هل المعادلة الآتية موزونة؟ فسر إجابتك.



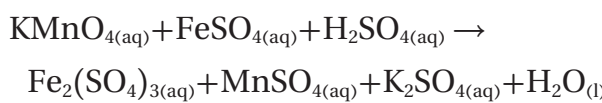
57. هل المعادلة الآتية تمثل عملية أكسدة أم عملية اختزال؟ فسر إجابتك.



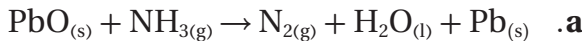
69. استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلات تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية، مضيقاً جزيئات الماء وأيونات الهيدروجين (في الوسط الحمضي)، أو أيونات الهيدروكسيد (في الوسط القاعدي) إذا طلب الأمر ذلك:



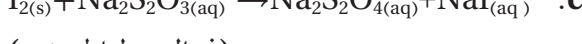
70. زن معادلة التأكسد والاختزال الآتية، وأعد كتابتها بشكلها الأيوني الكامل، ثم اشتق المعادلة الأيونية الكلية، وزنها بطريقة نصف التفاعل. على أن تكون الإجابة النهائية بمعاملات الوزن ولكن على النحو الآتي:



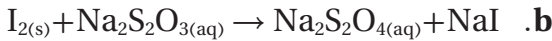
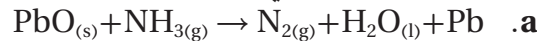
71. استخدم طريقة عدد التأكسد في وزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



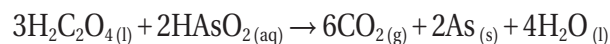
72. استخدم طريقة نصف التفاعل في وزن هذه المعادلات مضيقاً جزيئات الماء وأيونات الهيدروجين (في الوسط الحمضي)، أو أيونات الهيدروكسيد (في الوسط القاعدي) عند الحاجة. واحتفظ بالمعادلات الموزونة في صورة معادلة أيونية نهائية:



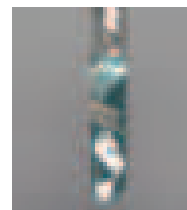
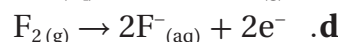
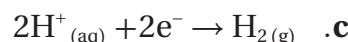
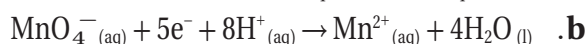
64. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال في كل من معادلات الأكسدة والاختزال الآتية على الصورة الأيونية إذا حدث في محلول المائي:



65. اكتب نصفي التفاعل اللذين يكونان معادلة الأكسدة والاختزال الموزونة الآتية:



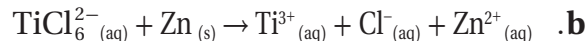
66. أي أنصاف التفاعلات الآتية أكسدة، وأيها اختزال؟



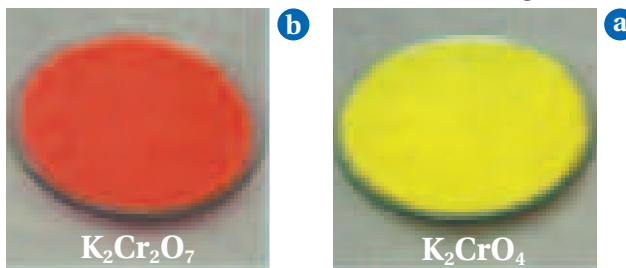
الشكل 3-12

67. النحاس عندما توضع شرائح النحاس في محلول نترات الفضة كما في الشكل 3-3 ييدو فلز الفضة أزرق اللون، وت تكون نترات النحاس II. اكتب المعادلة الكيميائية غير الموزونة، ثم حدد حالة التأكسد لكل عنصر فيها. اكتب أيضاً نصفي معادلة التفاعل، وحدد أيها تأكسد، وأيها اختزال. وأخيراً اكتب المعادلة الكيميائية الموزونة للتفاعل.

68. استخدم طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية:

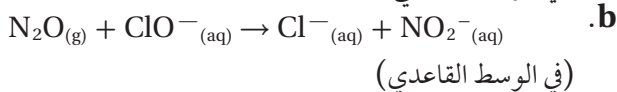
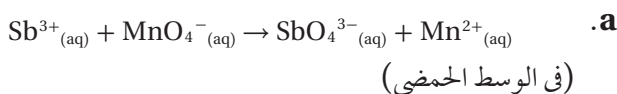


78. ما عدد تأكسد الكروم في كل من المركبات الموضحة في الشكل 3-13؟



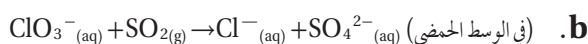
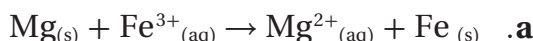
الشكل 3-13

79. زن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية بأي طريقة من طرائق وزن المعادلات.

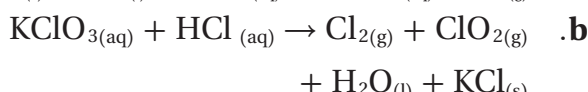
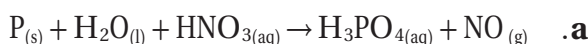


80. الأحجار الكريمة الياقوت حجر كريم يتكون من أكسيد الألومنيوم، أما لونه الأحمر فقد جاء من احتوائه على مقادير ضئيلة من أيونات الكروم III التي تحمل محل أيونات الألومنيوم. ارسم تركيب أكسيد الألومنيوم، ووضح التفاعل الذي تحمل فيه أيونات الكروم محل أيونات الألومنيوم. هل هذا التفاعل تفاعل تأكسد واحتزال؟

81. زن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية بأي طريقة من طرائق الوزن:



82. زن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية بأي طريقة من طرائق الوزن:

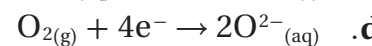
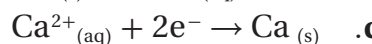
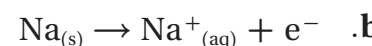


مراجعة عامة

73. حدد عدد التأكسد لكل عنصر من العناصر الظاهرة بلون داكن:



74. حدد كلاً من التغيرات الآتية إذا كانت أكسدة أو اختزال:

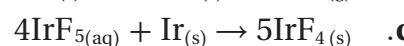
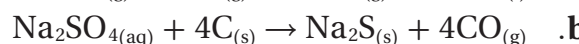
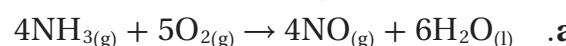


75. استعمل قواعد تحديد عدد التأكسد لإكمال الجدول 7-3.

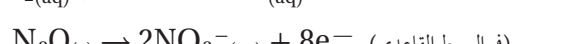
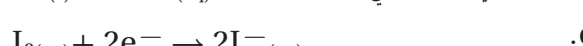
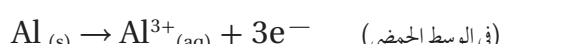
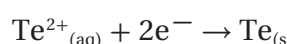
الجدول 7 - 3 بيانات المركبين

القاعدة	عدد التأكسد	العنصر
	+1	K in KBr
8		Br in KBr
1		Cl in Cl ₂
7		K in KCl
	-1	Cl in KCl
	0	Br in Br ₂

76. حدد العوامل المختزلة في المعادلات الآتية:



77. اكتب معادلة أيونية موزونة مستعملاً أزواج أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية:



.86 جد الحل تؤكسد بـ منجنات البوتاسيوم أيونات الكلوريد لتكون غاز الكلور وأيون منجنيز Mn^{2+} . قم بموازنة معادلة تفاعل التأكسد والاختزال الذي يحدث في الوسط الحمضي.

.87 في نصف التفاعل $NH_4^+ \rightarrow NO_3^-$, في أي الطرفين يجب إضافة الإلكترونات؟ قم بإضافة العدد الصحيح من الإلكترونات لطرف الذي يحتاج إلى ذلك، ثم أعد كتابة المعادلة.



الشكل 3-15

.88 استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلة تفاعل الأكسدة والاختزال الذي يحدث بين أيونات الديايكرومات وأيونات اليوديد في الوسط الحمضي، والذي يوضحه الشكل 3-15.

مسألة تحفيز

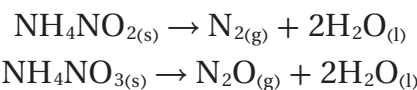
.89 اكتب المعادلة الكيميائية لكل تفاعل موصوف فيما يأتي دون كتابة المعاملات لوزنهما، ثم حدد حالة التأكسد لكل عنصر في المعادلة. ثم اكتب نصفي التفاعل محدداً أيهما نصف تفاعل أكسدة وأيهما نصف تفاعل اختزال.

a. عند وضع أكسيد الربيق (II) الصلب في أنبوب وتسخينه بلطف يتكون الربيق السائل في قاع أنبوب الاختبار وتصاعد فقاعات غاز الأكسجين من أنبوب الاختبار.

b. عند وضع قطع من النحاس الصلب في محلول نترات الفضة، تتكون نترات النحاس II الأزرق ويظهر فلز الفضة في محلول.

التفكير الناقد

.83 طبق تبين المعادلات الآتية تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تستخدم لتحضير غاز النيتروجين النقي وغاز ثاني أكسيد النيتروجين وغاز أول أكسيد النيتروجين N_2O في المختبر:

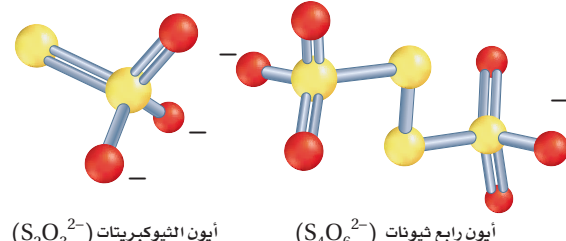
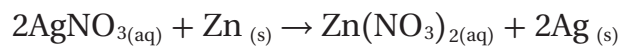


a. حدد عدد التأكسد لكل عنصر في المعادلين، ثم ارسم مخططاً توضيحاً فيه التغير في عدد التأكسد الذي يحدث في كل تفاعل.

b. حدد الذرة التي تأكسدت والذرة التي اختزلت في كلا التفاعلين.

c. حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل لكلا التفاعلين.

d. اكتب جملة توضح فيها كيفية انتقال الإلكترونات الذي حدث في هذين التفاعلين عن التفاعل الآتي:



الشكل 3-14

.84 حلّ ادرس المعادلة الأيونية الكلية أدناه، للتفاعل الذي يحدث عند تأكسد أيون الشيوکربيريات $S_2O_3^{2-}$ إلى أيون رباع ثيونات $S_4O_6^{2-}$. زن المعادلة مستعملاً طريقة نصف التفاعل. وسوف يساعدك الشكل 3-14 على تحديد أعداد التأكسد لاستعمالها.

(في الوسط الحمضي) $S_2O_3^{2-}_{(aq)} + I_{(s)} \rightarrow I^{-}_{(aq)} + S_4O_6^{2-}_{(aq)}$

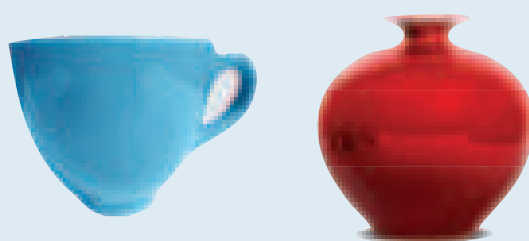
.85 توقع اعتبر أن جميع المركبات الآتية مركيبات مستقرةحقيقة. ما الذي يمكنك أن تستدل عليه عن حالة التأكسد للفوسفور في مركيباته؟



- .96 النحاس كان النحاس فلزاً مهماً قبل استخلاص فلزات الحديد والفضة والذهب خاصة، واستعمال خاماتها في صناعة الأدوات والأواني والمجوهرات والأعمال الفنية. وكان يصهر بتسخين خاماته مع الفحم إلى درجة حرارة عالية كما كان الحال قبل 8000 سنة. قارن بين عمليات استخراج النحاس واستعمالاته في الحضارات القديمة والآن.

أسئلة المستندات

أعمال الزجاج تتأثر الألوان المكونة في زجاج السيراميك كما في الشكل 3-16 بدرجة حرارة التسخين؛ حيث تُكسب الأيونات الفلزية النحاس الذي له أكثر من حالة أكسدةً ألواناً مختلفة عند تسخينه. توافر كميات كبيرة من الأكسجين في أثناء عمليات الحرق مما يجعل أيونات النحاس الموجودة في الزجاج تلون اللهب باللون الأخضر المائل إلى الزرقة. وفي حالة الاختزال يوجد الأكسجين بكميات قليلة، وتزداد كمية ثاني أكسيد الكربون مما يجعل أيونات النحاس في الزجاج تميّل إلى اللون الأحمر.



الشكل 3-16

- .97 اكتب معادلة لما يحدث في الآنية الخزفية الموضحة في الشكل 3-16.
- .98 استناداً إلى لون آنية النحاس الخزفية، أيهما أكثر ميلاً للتأكسد، وأيهما أكثر ميلاً للاختزال؟

مراجعة تراكمية

- استخدم القائمة الآتية للإجابة عن الأسئلة من 90 إلى 93. تحتوي خس كؤوس على 500 mL من محلول مائي تركيزه 0.250 M على المواد الكيميائية الآتية:
- KCl .A
 - CH₃OH .B
 - Ba(OH)₂ .C
 - CH₃COOH .D
 - NaOH .E

- .90 أي المواد ستفتك إلى أكبر عدد من الجسيمات عندما تكون في محلول؟
- .91 أي المواد لها أكبر كتلة مولية؟
- .92 أي الكؤوس يمكن أن تحتوي على 9.32g من المادة الكيميائية؟
- .93 أي الكؤوس تتكون محتوياته من 18.6% أكسجين؟

تقدير إضافي

الكتابة في الكيمياء

- .94 الفولاذ ابحث عن دور تفاعلات الأكسدة والاختزال في صناعة الفولاذ، واكتب ملخصاً للنتائج التي حصلت عليها متضمناً الرسوم المناسبة والمعادلات التي تمثل التفاعلات.
- .95 الأواني الفضية اكتب طريقة لتنظيف الأواني الفضية من الملوثات الناتجة عن عمليات الأكسدة والاختزال. وتأكد من تضمين ذلك معلومات نظرية تصف فيها العملية في خطوات متسلسلة تجعل أي شخص قادرًا على تنفيذ هذه المهمة.

اختبار مقنن

5. العنصر الأعلى كهروسالبية بين العناصر الآتية

: هو

Cl .a

N .b

O .c

F .d

6. المادة التي عدد تأكسدها يساوي صفرًا هي:

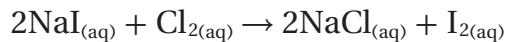
Cu²⁺ .a

H₂ .b

SO₃²⁻ .c

Cl⁻ .d

7. التفاعل بين يوديد الصوديوم والكلور موضح على النحو الآتي:



أي الأسباب الآتية تبقى حالة تأكسد الصوديوم دون تغير:

.a. أيون متفرج.

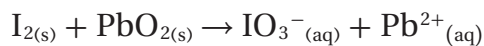
.b. لا يمكن أن يختزل.

.c. عنصر غير متعدد.

.d. أيون أحادي الذرة.

أسئلة الإجابات القصيرة

استعمل المعادلة أدناه للإجابة عن السؤالين 9,8، على أن المعادلة الأيونية الكلية بين اليود وأكسيد الرصاص IV موضحة على النحو الآتي:



8. حدد عدد تأكسد لكل مشارك في التفاعل.

9. فسر كيف تحدد العنصر الذي تأكسد والعنصر الذي اختزل؟

أسئلة الاختيار من متعدد

1. أي مما يأتي لا يعد عاملاً مختصلاً في تفاعل الأكسدة والاختزال؟

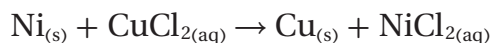
.a. المادة التي تأكسدت

.b. مستقبل الإلكترون

.c. المادة الأقل كهروسالبية

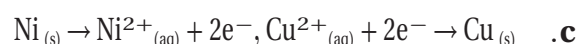
.d. مناخ الإلكترون

التفاعل بين النيكل وكلوريد النحاس II موضح على النحو الآتي:



استعمل المعادلة الكيميائية في الإجابة عن السؤالين 2 و3.

2. ما نصفا تفاعل الأكسدة والاختزال للتفاعل؟



3. العامل المختصّل في المعادلة هو:

.a. NiCl₂

.b. Cu

.c. CuCl₂

.d. Ni

4. رقم التأكسد للكلور في HClO₄ هو:

.a. +7

.b. +5

.c. +3

.d. +1



اختبار مقنن

أسئلة الإجابات المفتوحة

استعمل جدول العناصر الآتي للإجابة عن الأسئلة من 10 إلى 12.

		الكهروسالبية							
		1	2	13	14	15	16	17	18
الكهروسالبية	1								
	2	Li	Be			O	F		
	3	Na	Mg				Cl		
	4	K	Ca				Br		
	5	Rb	Sr				I		
	6	Cs	Ba						
	7								

10. أي العناصر تمثل أقوى عامل مؤكسد؟

11. أي العناصر تمثل أقوى عامل خنزل؟

12. أي العناصر لها أقل كهرسالبية؟



الفكرة العامة يمكن تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، كما يمكن تحويل الطاقة الكهربائية إلى طاقة كيميائية.

4-1 الخلايا الجلفانية

الفكرة الرئيسية تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصعد) متجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط) حيث يحدث الاختزال.

4-2 البطاريات

الفكرة الرئيسية البطاريات خلايا جلفانية تستعمل التفاعلات التلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.

4-3 التحليل الكهربائي

الفكرة الرئيسية يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية.

حقائق كيميائية

- التقطت كاميرا خاصة هذه الصورة لأسد الجبل، ويعد استعمال هذه الكاميرا طريقة غير مؤذية لدراسة الحيوانات.

- توصل هذه الكاميرا بجهاز استشعار يجعلها تعمل عند اقتراب الحيوان.

- يعلم جهاز الاستشعار عادة بالأشعة تحت الحمراء، ولكن قد تستعمل أيضاً محسّات الضغط الحساسة.

- تزود البطارية كلاً من الكاميرا وجهاز الاستشعار بالطاقة، وتشكل الحرارة والرطوبة والبرودة تحديات لأداء كل منها.

- يمكن تعديل المحسّات لتعمل في أوقات معينة فقط؛ وذلك للمحافظة على البطارية.

نشاطات تمهيدية

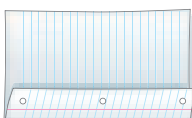
المطويات

منظمات الأفكار

الخلايا الكهروكيميائية
قم بإعداد المطوية الآتية
لمساعدتك على مقارنة
الخلايا الكهروكيميائية بخلايا
التحليل الكهربائي.

الخطوة 1 اثن 5 cm من

أسفل الورقة أفقياً.



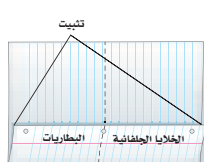
الخطوة 2 اثن الورقة

رأسيّاً نصفين.



الخطوة 3 افتح الورقة،

ثم ثبت الشنيبة في أسفلها
لعمل قسمين منفصلين،
وعنوانهما كما في الشكل.



المطويات استعمل هذه المطوية مع القسمين 4-1 و 4-3، وذلك عند قراءتك للخلايا الكهروكيميائية. لخصل المعلومات في بطاقات، واحفظها في القسم الخاص بها.

تجربة استهلاكية

كيف يمكن عمل بطارية من حبة ليمون؟

يمكن شراء بطارية بوصفها مصدرًا للطاقة المحمولة من أي متجر، كما يمكنك أيضًا إضاءة مصباح كهربائي باستعمال ليمونة. كيف يتشابه هذان المصدران للطاقة؟



خطوات العمل

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.

2. اغرس شريحة من الخارصين وأخرى من النحاس في حبة ليمون، واترك بينهما مسافة 2 cm.

3. صل الطرف الأسود لمقياس الجهد بشريحة الخارصين، وصل شريحة النحاس بطرفه الأحمر. ثم لاحظ قراءة فرق الجهد، وسجلها.

4. انزع إحدى الشريحتين المعدنيتين من الليمونة، ولاحظ ما يحدث لقراءة فرق الجهد على المقياس.

تحليل النتائج

1. اشرح الغرض من شريحتي الخارصين والنحاس.
2. استنتج دور الليمونة.

استقصاء هل تعتقد أنه يمكنك عمل بطارية من أطعمة غير الليمون؟ ضع فرضية لأنواع الأطعمة التي يمكن استعمالها في عمل بطارية، ثم ابدأ في تصميم البطارية، وطبق فرضيتك بعد موافقة معلمك عليها.

4-1

الأهداف

- تصف طريقة للحصول على طاقة كهربائية من تفاعل أكسدة واختزال.
- تحدد أجزاء الخلية الجلفانية، وتفسر كيفية عمل كل من هذه الأجزاء.
- تحسب جهد الخلية، وتحدد تلقائية تفاعل الأكسدة والاختزال فيها.

مراجعة المفردات

الأكسدة فقدان الذرات للإلكترونات؛ أو الزيادة في عدد التأكسد.
الاختزال اكتساب الذرات للإلكترونات؛ أو النقص في عدد التأكسد.

المفردات الجديدة

القنطرة الملحية
 الخلية الكهروكيميائية
 الخلية الجلفانية
 نصف الخلية
 الأنوذ
 الكاثود
 جهد الاختزال
 قطب الميدروجين القياسي



الخلايا الجلفانية Voltaic Cells

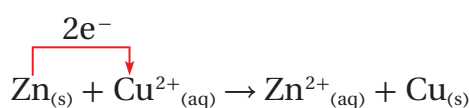
الفكرة تحدث الأكسدة في الخلية الجلفانية عند الأنوذ (المصد) منتجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط) حيث يحدث الاختزال.

الربط مع الحياة إذا تم قص ورقة نقدية من فئة الريال نصفين. فما الذي يمكن عمله بأحد النصفين؟ لا يمكن استعماله من دون النصف الآخر. وهذا ينطبق أيضاً على الخلايا الجلفانية التي تتكون من نصفين خلية؛ إذ يجب وجودهما معاً لإنتاج الطاقة.

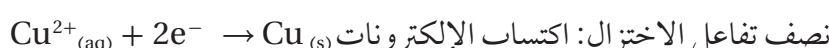
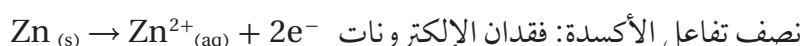
الأكسدة والاختزال في الكيمياء الكهربائية Redox in Electrochemistry

الكيمياء الكهربائية هي دراسة عمليات الأكسدة والاختزال التي تتحول من خلاها الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، وبالعكس.

من المعروف أن تفاعلات الأكسدة والاختزال جميعها تتضمن انتقال إلكترونات من المواد المتأكسدة إلى المواد المختزلة. ويوضح كل من الشكلين 4-1 و 4-2 بسيطاً للأكسدة والاختزال؛ حيث تتأكسد ذرات الخارصين لتكون أيونات الخارصين Zn^{2+} ، ويكتسب أيون النحاس Cu^{2+} الإلكترونين اللذين فقدتهما ذرة خارصين ليكون ذرة النحاس. وتبين المعادلة الأيونية الكلية الآتية انتقال الإلكترونات:



أنصاف التفاعل يتألف هذا التفاعل من نصفين تفاعل الأكسدة والاختزال الآتيين:



ترى، ماذا يحدث لو فصل نصف تفاعل الأكسدة عن نصف تفاعل الاختزال؟ وهل يمكن أن يحدث التفاعل؟ مع الأخذ في الاعتبار الشكل 4-1a الذي غُمست فيه شريحة الخارصين في محلول كبريتات الخارصين، وغُمست شريحة النحاس في محلول كبريتات النحاس II.



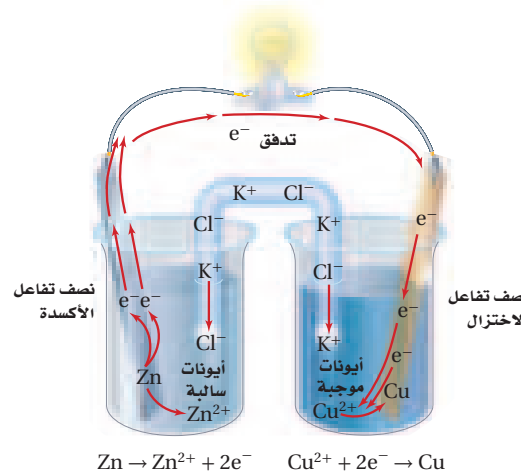
الشكل 4-1

a. غُمست شريحة الخارصين في محلول 1M من كبريتات الخارصين، وغُمست شريحة النحاس في محلول 1M من كبريتات النحاس.

b. تم توصيل شريحتي الخارصين والنحاس بسلك كهربائي لتوفير طريق لتدفق الإلكترونات، إلا أن الطريق لم تكتمل بعد، ولا يمكن مرور الإلكترونات فيها.

الشكل 4-2 إضافة القنطرة الملحية إلى جانب

السلك تعمل على إكمال طريق التدفق؛ فتتحرّك الأيونات السالبة خلال القنطرة الملحية نحو الخارصين أما الأيونات الموجبة فتتحرّك خلال القنطرة نحو النحاس.



هناك مشكلتان تمنعان حدوث تفاعل الأكسدة والاختزال: الأولى أنه لا يوجد أي طريق لنقل الإلكترونات من ذرات الخارصين إلى أيونات النحاس، وهذه يمكن حلها بتوصيل شريحتي الخارصين والنحاس بأسلاك معدنية، كما في الشكل 4-1b؛ إذ يعمل السلك عمل مر لتدفق الإلكترونات من الخارصين إلى النحاس. أما الثانية فعندما توضع الشرائح المعدنية في محليلها تبدأ الأكسدة عند الخارصين، في حين يبدأ الاختزال عند النحاس. إلا أن هذه التفاعلات لا تستمر؛ لأن أيونات الخارصين الموجبة تراكم حول قطب الخارصين خلال تأكسده، كما تراكم أيونات الكبريتات السالبة حول قطب النحاس خلال اختزاله، وهذا التراكم للأيونات يوقف أي استمرار لتفاعل. وحل هذه المشكلة تستعمل **القنطرة الملحية**؛ وهي مر لتدفق الأيونات من جهة إلى أخرى، كما في الشكل 4-2. وتتكون من أنبوب يحتوي على محلول موصل للتيار الكهربائي (محلول إلكتروليتي) ملح ذاتي في الماء مثل KCl، ويحفظ داخل الأنابيب بواسطة جل هلامي أو أي غطاء يسمح للأيونات بالحركة من خلاله، على ألا يختلط المحلولان في الكأسين. وعندما يوضع السلك المعدني والقنطرة الملحية في مكانيهما يبدأ تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي، وتنقل الإلكترونات عبر السلك من نصف تفاعل الأكسدة إلى نصف تفاعل الاختزال، في حين تنتقل الأيونات السالبة والموجبة خلال القنطرة الملحية. ويسمى تدفق الأجسام المشحونة التيار الكهربائي. ففي الشكل 4-2 تدفق الإلكترونات خلال السلك، وتتدفق الأيونات خلال القنطرة الملحية، فيكون ما يعرف بالتيار الكهربائي. وتنتج طاقة تدفع الإلكترونات لإضاءة المصايد.

الخلايا الكهروكيميائية بين الشكل 4-2 وشبيهه من الخلايا الكهروكيميائية يعرف بالخلايا الجلفانية. **والخلايا الكهروكيميائية** جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لإنتاج طاقة كهربائية، أو يستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي. **والخلايا الجلفانية** نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وقد سميت أيضًا **الخلايا الفولتية** نسبة إلى أليساندرو فولتا Alessandro Volta (1745–1827م) العالم الفيزيائي الإيطالي الذي نسب إليها الاختراع عام 1800م، انظر الشكل 4-3.

الشكل 4-3 خلية نسخة طبق الأصل من أول خلية لأليساندرو فولتا تكون من الواح من الخارصين والنحاس مرتبة في طبقات متبادلة ومفصولة بقطع قماش أو ورق مقوى محموس بمحلول حمضي. وتزداد شدة التيار الكهربائي المتولد بزيادة عدد الأقراص المعدنية المستخدمة.



كيمياء الخلايا الجلخانية Chemistry of Voltaic Cells

تتكون الخلايا الكهروكيميائية من جزأين يطلق على كل منها نصف الخلية؛ حيث يحدث فيها تفاعلات الأكسدة والاختزال المنفصلين. ويحتوي كل نصف خلية على قطب و محلول يشتمل على أيونات. ويكون القطب من مادة موصلة للتيار الكهربائي، وعادة ما تكون هذه المادة قطعة معدنية أو قطعة من الجرافيت توصل الإلكترونات من محلول نصف الخلية إليه. ويوضح الشكل 4-4 كأس قطب الخارصين التي يحدث فيها نصف تفاعل الأكسدة، وكأس قطب النحاس التي يحدث فيها نصف تفاعل الاختزال. ويسمى التفاعل الذي يحدث في كل نصف خلية تفاعل نصف الخلية. ويسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الأكسدة الأنود (المصعد)، في حين يسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الاختزال الكاثود (المهبط).

ماذا قرأت؟ حدد أي الكأسين في الشكل 4-4 تحتوي على الأنود؟

الخلايا الجلخانية والطاقة لأن طاقة الوضع لأي جسم ناتجة عن موضعه أو مكوناته. لذا تعد طاقة الوضع الكهربائية في الكيمياء الكهربائية مقياس كمية التيار التي يمكن توليدها من خلية جلخانية للقيام بشغل. وتستطيع الشحنة الكهربائية الانتقال بين نقطتين فقط عندما يكون هناك فرق في طاقة الوضع الكهربائية بينهما. وهاتان النقطتان في الخلايا الكهروكيميائية هما القطبان؛ حيث تدفع الإلكترونات المتكونة عند الأنود موقع التأكسد أو تتحرك نحو الكاثود بواسطة القوة الدافعة الكهربائية التي تنشأ عن وجود فرق في طاقة الوضع الكهربائية بين القطبين، وتعرف بجهد الخلية. والفولت هو الوحدة المستعملة في قياس جهد الخلية. وفرق الجهد في الخلية الجلخانية هو إشارة إلى كمية الطاقة المتوفرة لدفع الإلكترونات من الأنود إلى الكاثود.

انظر إلى التمثال الظاهر في الشكل 4-4، حيث تقف الأفعوانية عند قمة المنحدر لحظة قصيرة، ثم تتحرك من موقعها المرتفع نزولاً إلى أسفل؛ بسبب اختلاف طاقة الوضع للجاذبية الأرضية بين قاع المسار وقمه. وتحدد طاقة الأفعوانية الحركية بواسطة الاختلاف في الارتفاع بين قاع المسار وقمه. وكذلك تتحدد طاقة الإلكترونات المتداقة من الأنود إلى الكاثود في الخلية الجلخانية بواسطة الاختلاف في طاقة الوضع الكهربائية بين القطبين. ووفقاً لمفردات تفاعل الأكسدة والاختزال يتحدد فرق جهد الخلية بمقارنة مدى الفرق في قابلية مادتي الأقطاب على اكتساب الإلكترونات؛ فكلما زاد الفرق بين القطبين زاد فرق جهد الخلية وزاد معه أيضاً جهد الخلية.



الشكل 4-4 عندما تكون الأفعوانية في قمة المسار يكون لها طاقة وضع عالية بالنسبة إلى المسار المنخفض بسبب اختلاف الارتفاع، وبالمثل يكون للخلية الكهروكيميائية طاقة وضع لإنتاج تيار بسبب اختلاف قابلية الأقطاب لتحريك الإلكترونات من الأنود إلى الكاثود.

وتسحب قوة الجاذبية هواة رياضة الغطس في الماء دائمًا للسقوط نحو وضع منخفض من الطاقة، وليس إلى أعلى؛ حيث يكون مستوى الطاقة أعلى. وعندما يقفز الغواص من فوق لوح الغوص تكون حركته إلى أسفل بصورة تلقائية. وكذلك في خلية الخارجيين – النحاس وتحت الظروف القياسية، تكتسب أيونات النحاس عند الكاثود إلكترونات بسهولة أكثر من الخارجيين عند الأنود، لذا يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال بتلقائية فقط عندما تتدفق الإلكترونات من الخارجيين إلى النحاس.

المفردات

أصل الكلمة

(Correspond)

الالتزام: الموافقة أو الانسجام تتوافق الاتجاهات مع الخريطة، أو الأكسدة والاختزال عمليتان متلازمتان.

المطويات

ضمّن مطويتك معلومات من هذا القسم.

حساب فرق الجهد في الخلايا الكهروكيميائية

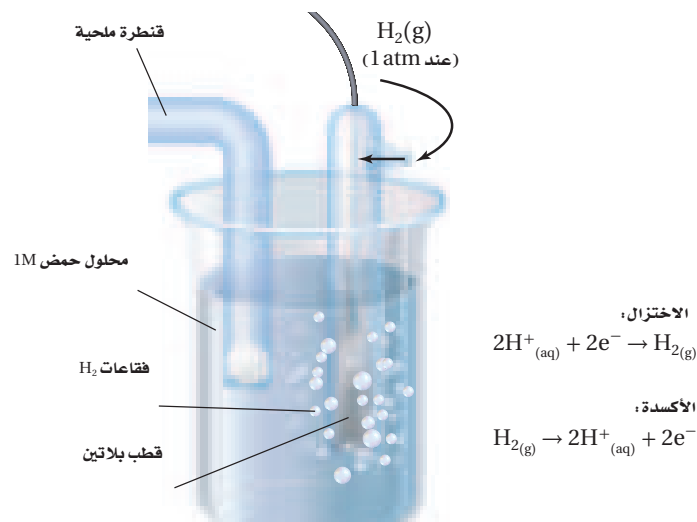
Calculating Electrochemical Cell Potentials

من المعروف أن اكتساب الإلكترونات يسمى اختزالاً. وبناءً على هذه الحقيقة فإن مدي قابلية المادة لاكتساب الإلكترونات هو **جهد الاختزال** لهذه المادة. ولا يمكن تحديد جهد اختزال القطب بصورة مباشرة؛ وذلك لأن نصف تفاعل الاختزال لا بد أن يقترن بنصف تفاعل الأكسدة. وعند اقتران نصف تفاعل فإن الجهد الناتج يساوي فرق الجهد لنصفي التفاعل. ويعبر عن فرق الجهد الكهربائي بين نقطتين بالفولت V.

قطب الهيدروجين القياسي قرر علماء الكيمياء منذ زمن بعيد أن يقيسوا جهد الاختزال لكل الأقطاب مقابل قطب واحد، فاختاروا **قطب الهيدروجين القياسي** الذي يتكون من شريحة صغيرة من البلاتين مغموسة في محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M. ويتم ضخ غاز الهيدروجين H₂ في محلول عند ضغط atm 1 ودرجة حرارة 25 °C، وتعرف هذه الظروف بالظروف القياسية (STP)، كما في الشكل 5-4، ويكون فرق الجهد لقطب الهيدروجين القياسي، المسمى **جهد الاختزال القياسي** (E°_{H₂}) مساوياً 0.000 V، ويعمل هذا القطب بوصفه نصف تفاعل اختزال، أو نصف تفاعل أكسدة؛ اعتماداً على نصف الخلية الموصلة به. والتفاعلان اللذان يمكن حدوثهما عند قطب الهيدروجين القياسي هما:



الشكل 5-4 يتكون قطب الهيدروجين القياسي من قطب بلاتين يتدفق فوقه غاز الهيدروجين عند 1 atm ويوضع في محلول حمضي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M. ويعرف فرق جهد الاختزال لهذا الترتيب بالقيمة 0.000 V.

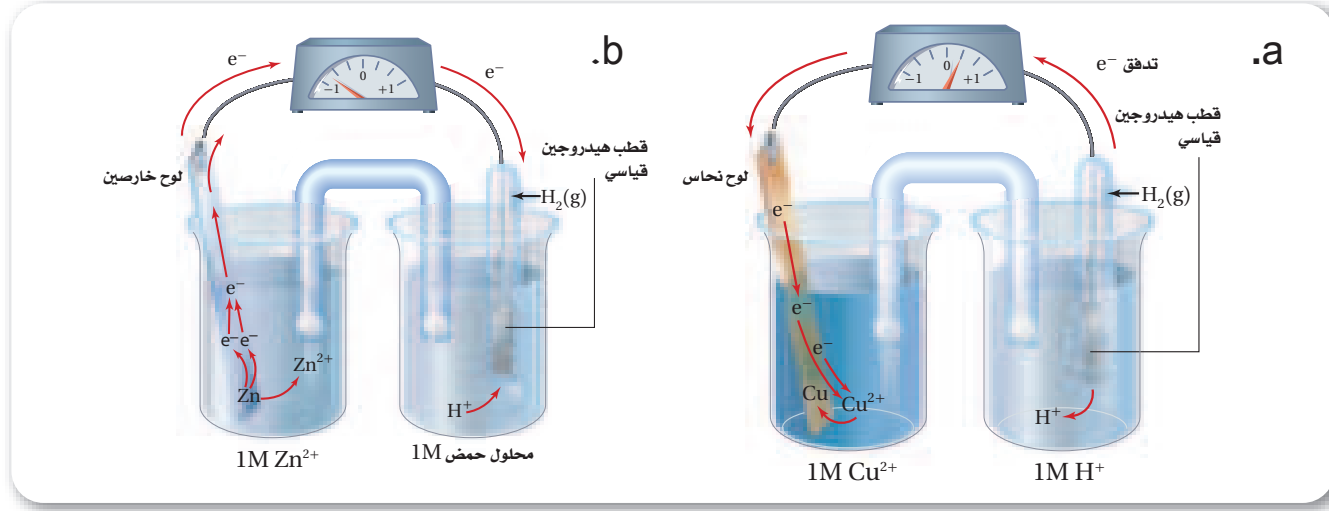


جهود نصف الخلية قام الكيميائيون عبر السنين بقياس جهود الاختزال القياسية وتسجيلها لعدد من أنصاف الخلايا. ويرتب الجدول ٤-٤ بعض تفاعلات نصف الخلية الشائعة تصاعدياً بحسب قيم جهود الاختزال. وقد تم الحصول على القيم في الجدول من خلال قياس الجهد عند توصيل كل نصف خلية بنصف خلية الهيدروجين القياسي. وقد كتبت التفاعلات في الجدول ٤-٤ جميعها في صورة تفاعلات اختزال. ومع ذلك ففي أي خلية جلوفانية تحتوي دائمًا على نصفي تفاعل سيحدث نصف التفاعل الذي له جهد اختزال أقل في اتجاه عكسي، ويصبح تفاعل أكسدة؛ أي أن نصف التفاعل الذي له جهد اختزال موجب أكبر يحدث في صورة اختزال، أما نصف التفاعل الذي له جهد اختزال سالب أكبر فيحدث في صورة أكسدة. ويجب أن يقاس جهد القطب تحت الظروف القياسية، وهي غمس القطب في محلول من أيوناته تركيزه M عند 25°C و 1 atm . حيث يشير الصفر فوق الترميز E° باختصار إلى أن القياس تم تحت ظروف قياسية.

جهود الاختزال القياسية

الجدول ٤-٤

نصف التفاعل	$E^{\circ} (\text{V})$	نصف التفاعل	$E^{\circ} (\text{V})$
$\text{Cu}^{2+} + \text{e}^- \rightarrow \text{Cu}^+$	+0.153	$\text{Li}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Li}$	-3.0401
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}$	+0.3419	$\text{Ca}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Ca}$	-2.868
$\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- \rightarrow 4\text{OH}^-$	+0.401	$\text{Na}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Na}$	-2.71
$\text{I}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{I}^-$	+0.5355	$\text{Mg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Mg}$	-2.372
$\text{Fe}^{3+} + \text{e}^- \rightarrow \text{Fe}^{2+}$	+0.771	$\text{Be}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Be}$	-1.847
$\text{NO}_3^- + 2\text{H}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{NO}_2 + \text{H}_2\text{O}$	+0.775	$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Al}$	-1.662
$\text{Hg}_2^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Hg}$	+0.7973	$\text{Mn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Mn}$	-1.185
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$	+0.7996	$\text{Cr}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cr}$	-0.913
$\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Hg}$	+0.851	$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2 + 2\text{OH}^-$	-0.8277
$2\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Hg}_2^{2+}$	+0.920	$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Zn}$	-0.7618
$\text{NO}_3^- + 4\text{H}^+ + 3\text{e}^- \rightarrow \text{NO} + 2\text{H}_2\text{O}$	+0.957	$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Cr}$	-0.744
$\text{Br}_{2(l)} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Br}^-$	+1.066	$\text{S} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{S}^{5-}$	-0.47627
$\text{Pt}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pt}$	+1.18	$\text{Fe}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}$	-0.447
$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+1.229	$\text{Cd}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cd}$	-0.4030
$\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Cl}^-$	+1.35827	$\text{PbI}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb} + 2\text{I}^-$	-0.365
$\text{Au}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Au}$	+1.498	$\text{PbSO}_4 + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb} + \text{SO}_4^{5-}$	-0.3588
$\text{MnO}_4^- + 8\text{H}^+ + 5\text{e}^- \rightarrow \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$	+1.507	$\text{Co}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Co}$	-0.28
$\text{Au}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Au}$	+1.692	$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Ni}$	-0.257
$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+1.776	$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Sn}$	-0.1375
$\text{Co}^{3+} + \text{e}^- \rightarrow \text{Co}^{2+}$	+1.92	$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb}$	-0.1262
$\text{S}_2\text{O}_8^{5-} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{SO}_4^{5-}$	+2.010	$\text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}$	-0.037
$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{F}^-$	+2.866	$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2$	0.0000



الشكل 4-6

a. عند توصيل قطب $\text{Cu}^{2+}|\text{Cu}$

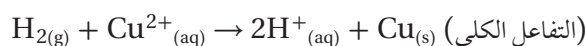
بقطب الهيدروجين تتدفق الإلكترونات نحو لوح النحاس، فتحتزل أيونات Cu^{2+} إلى ذرات Cu ، وفرق الجهد لهذا التفاعل يساوي $+0.342\text{ V}$.

b. عند توصيل قطب $\text{Zn}|\text{Zn}^{2+}$

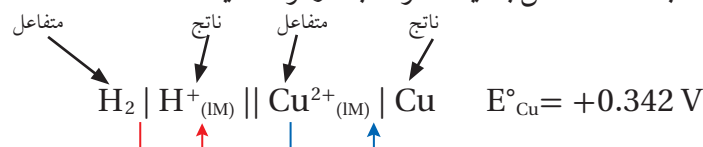
بقطب الهيدروجين تتدفق الإلكترونات مبتعدة عن لوح الخارصين، فتتأكسد ذرات الخارصين إلى أيونات Zn^{2+} . وفرق الجهد لهذا

التفاعل يساوي -0.762 V .

تحديد جهد اختزال الخلية الكهروميكانية يمكنك استعمال الجدول 1-4 في حساب الجهد الكهربائي لخلية جلفنانية مكونة من قطب نحاس وقطب خارصين تحت الظروف القياسية. وتكون الخطوة الأولى هي تحديد جهد الاختزال القياسي لنصف خلية النحاس Cu° عند توصيل قطب النحاس بقطب الهيدروجين القياسي، كما في **الشكل 4-6a**؛ حيث تتدفق الإلكترونات من قطب النحاس إلى قطب النحاس، وتحتزل أيونات النحاس إلى فلز النحاس، وتساوي قيمة $\text{E}^{\circ}_{\text{Cu}}$ المقيسة بواسطة مقياس فرق الجهد (voltmeter) $+0.342\text{ V}$. ويشير الجهد الموجب إلى أن أيونات Cu^{2+} عند قطب النحاس تكتسب إلكترونات بصورة أسهل من أيونات H^{+} عند قطب الهيدروجين القياسي؛ لذا يحدث الاختزال عند قطب النحاس، في حين تحدث الأكسدة عند قطب الهيدروجين، وتكون أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال والتفاعل الكلي كما يلي:



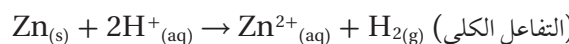
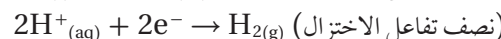
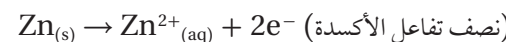
ويمكن كتابة هذا التفاعل بصيغة تعرف بـ "رمز الخلية":



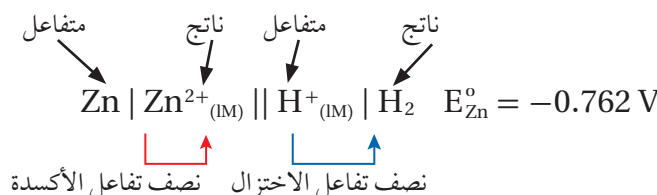
نصف تفاعل الاختزال نصف تفاعل الأكسدة

تكتب الذرات/الأيونات (التركيز) الداخلة في عملية الأكسدة أو لاً وبالترتيب الذي تظهر به في نصف تفاعل الأكسدة، ويوضع بعدهما خطان عموديان (||) يمثلان السلك والقنطرة الملحيّة وترتبطان نصفي الخلية. ثم تكتب الأيونات (التركيز)/الذرات الداخلة في الاختزال بالترتيب نفسه. لاحظ ضرورة وضع إشارة ناتج الجمع قبل قيمة E° .

إن الخطوة الآتية هي تحديد جهد الاختزال القياسي لنصف خلية الخارجيين E_{Zn}° عند قياس جهد اختزال الخارجيين مقابل قطب الهيدروجين القياسي تحت الظروف القياسية، كما في الشكل 4-6b؛ حيث تتدفق الإلكترونات من قطب الخارجيين إلى قطب الهيدروجين. وعند قياس قيمة E° لنصف خلية الخارجيين بواسطة مقياس الجهد فإنها تساوي -0.762V ، وهذا يعني أن أيونات الهيدروجين عند قطب الهيدروجين تكتسب إلكترونات أسهل من أيونات الخارجيين، لذا يكون جهد اختزال أيونات الهيدروجين أعلى من جهد اختزال أيونات الخارجيين. تذكر أن جهد الاختزال للهيدروجين تم تعينه بالقيمة 0.00V ، لذا فإن جهد اختزال قطب الخارجيين يجب أن يكون قيمة سالبة. ويمكن كتابة تفاعلي أنصاف الخلية والتفاعل الكلي على النحو الآتي:



ويمكن كتابة هذا التفاعل بصيغة تعرف بـ "رمز الخلية":



أما الخطوة النهائية في حساب جهد الخلية الكهروكيميائية فتكون بجمع نصفي تفاعل النحاس والخارجيين، على أنها خلية جلفانية، وهذا يعني حساب جهد الخلية الجلفانية القياسي باستعمال المعادلة الآتية:

معادلة جهد الخلية تمثل الجهد الكلي القياسي للخلية.

E_{cell}° تمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل الاختزال.

E_{anode}° تمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل التأكسد.

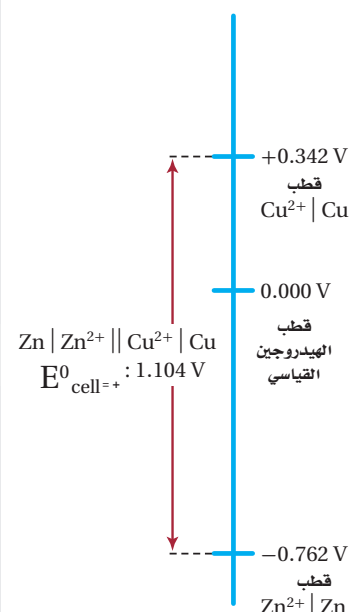
جهد الخلية القياسي يساوي الجهد القياسي لنصف خلية الاختزال مطروحاً منه الجهد القياسي لنصف خلية التأكسد.

ولما كان الاختزال يحدث عند قطب النحاس، والأكسدة تحدث عند قطب الخارجيين، فإن قيم E° يمكن تعويضها على النحو الآتي:

$$\begin{aligned} E_{cell}^{\circ} &= E_{Cu^{2+} | Cu}^{\circ} - E_{Zn^{2+} | Zn}^{\circ} \\ &= +0.342\text{ V} - (-0.762\text{ V}) \\ &= +1.104\text{ V} \end{aligned}$$

والشكل 7-4 يوضح طريقة حساب الجهد الكلي لهذه الخلية.

الشكل 7-4 يوضح كيف يحسب جهد الخلية الكلي من فرق جهد الاختزال لقطبيين.



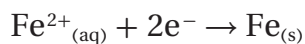
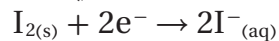
اختبار الرسم البياني

أيهما يتأكسد أسهل من الهيدروجين: النحاس أم الخارجيين؟



مثال 4-1

حساب جهد الخلية تتمثل أنصاف تفاعلات الاختزال الآتية نصفياً خلية جلفانية:



حدّد التفاعل الكلي للخلية وجهدها القياسي، ثم اكتب رمز الخلية.

1 تحليل المسألة

لقد أعطيت معادلات أنصاف الخلية، ويمكن إيجاد جهود الاختزال القياسية من الجدول 4-1. وسيكون نصف التفاعل الذي له أقل جهد اختزال هو تفاعل الأكسدة، ويمكنك بهذه المعلومة كتابة التفاعل الكلي للخلية وكتابه رمزها.

المطلوب

جهود الاختزال القياسي لأنصاف الخلية = ؟

$$\text{؟} = E^{\circ}_{\text{cell}}$$

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{cathode}} - E^{\circ}_{\text{anode}}$$

رمز الخلية = ؟

2 حساب المطلوب

أوجد قيم جهود الاختزال القياسية لكل نصف خلية من الجدول 4-1.

$$I_{(s)} + 2e^- \rightarrow 2I^{-}_{(aq)} \quad E^{\circ}_{I_2|I^-} = +0.536 \text{ V}$$

$$Fe^{2+}_{(aq)} + 2e^- \rightarrow Fe_{(s)} \quad E^{\circ}_{Fe^{2+}|Fe} = -0.447 \text{ V}$$

لما كان لاختزال اليود أكبر جهد اختزال فإن نصف التفاعل هذا يستمر في الاتجاه الطردي في صورة اختزال، في حين يستمر نصف تفاعل الحديد في الاتجاه العكسي في صورة أكسدة.

(نصف تفاعل الأكسدة) $Fe_{(s)} \rightarrow Fe^{2+}_{(aq)} + 2e^-$

أعد كتابة نصف تفاعل الحديد في الاتجاه الصحيح.

(نصف تفاعل الاختزال) $I_{(s)} + 2e^- \rightarrow 2I^{-}_{(aq)}$

اجمع المعادلتين.

التفاعل الكلي للخلية $I_{(s)} + Fe_{(s)} \rightarrow Fe^{2+}_{(aq)} + 2I^{-}_{(aq)}$.

احسب جهد الخلية القياسي.

ضع معادلة جهد الخلية

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{cathode}} - E^{\circ}_{\text{anode}}$$

عوض $E^{\circ}_{I_2|I^-}$ في المعادلة العامة.

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{I_2|I^-} - E^{\circ}_{Fe^{2+}|Fe}$$

عوض عن $E^{\circ}_{I_2|I^-}$ بالقيمة $+0.536 \text{ V}$ ، وعن $E^{\circ}_{Fe^{2+}|Fe}$ بالقيمة -0.447 V .

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = +0.983 \text{ V}$$

كتابة رمز الخلية.

اكتب أولاً نصف تفاعل الأكسدة باستعمال رمز المادة المتفاعلة ثم الناتجة،

واكتب بعد ذلك نصف تفاعل الاختزال عن اليمين، وافصل بين نصفي التفاعل بخطين عموديين.

$Fe | Fe^{2+}_{(IM)}$

$\parallel I_2 | I^{-}_{(IM)}$

رمز الخلية $Fe | Fe^{2+}_{(IM)} \parallel I_2 | I^{-}_{(IM)}$

3 تقويم الإجابة

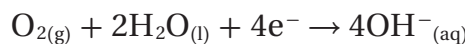
جهد الاختزال المحسوب معقول بالنظر إلى جهود أنصاف الخلية.

مسائل تدريبية

اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية الكلي لكل من أزواج أنصاف التفاعلات الآتية. احسب جهد الخلية القياسي، ثم اكتب رمز الخلية. ارجع إلى قواعد وزن معادلات الأكسدة والاختزال التي درستها سابقاً.



4. تحفيز اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية، واحسب جهد الخلية القياسي للتفاعل الذي يحدث عندما يتم توصيل هذه الخلايا معًا، ثم اكتب رمز الخلية.



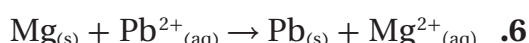
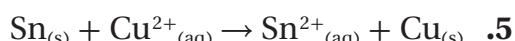
استعمال جهود الاختزال القياسية Using Standard Reduction Potentials

توضح الأمثلة كيفية استعمال البيانات في الجدول 1-4 لحساب الجهد القياسي للخلايا الجلفانية. والاستعمال الآخر المهم لجهود الاختزال القياسية هو تحديد هل سيكون التفاعل المقترن تحت الظروف القياسية تلقائياً؟ وكيف يمكن أن تكون جهود الاختزال القياسية مؤشراً على التلقائية؟ تتدفق الإلكترونات في الخلية الجلفانية من نصف الخلية ذات جهد الاختزال القياسي الأقل إلى نصف الخلية ذات جهد الاختزال القياسي الأكبر؛ لتعطي جهداً موجباً للخلية. ولتوقع حدوث تفاعل أكسدة واحتزال معين بشكل تلقائي، اكتب التفاعل في صورة أنصاف تفاعل، وابحث عن جهد الاختزال لكل منها. واستخدم هذه القيم لحساب جهد الخلية الجلفانية. إذا كان الجهد المحسوب موجباً فالتفاعل تلقائي، أما إذا كانت القيمة سالبة فالتفاعل غير تلقائي. لكن في حالة عكس تفاعل غير تلقائي فسيكون له جهد خلية موجب؛ وهذا يعني أن التفاعل العكسي يكون تلقائياً.

ماذا قرأت؟ حدد إشارة جهد الخلية القياسي لتفاعل الأكسدة والاختزال الذي يحدث بصورة تلقائية.

مسائل تدريبية

احسب جهد الخلية لتحديد ما إذا كانت تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية تحدث بصورة تلقائية كما هي مكتوبة أم لا، واستخدم الجدول 1-4 لمساعدتك على تحديد أنصاف التفاعل الصحيحة:



9. تحفيز اكتب المعادلة، وحدّد جهد الخلية للخلية الآتية باستعمال الجدول 1-4. هل التفاعل تلقائي؟



استراتيجية حل المسألة

تحديد جهود الخلية

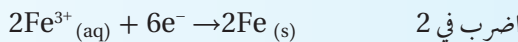
تلخص الخطوات الخمس الآتية إجراءات حساب جهد الخلية الجلفانية التي يحدث فيها تفاعل الأكسدة والاختزال بشكل تلقائي.
افتعرض أن عليك كتابة معادلة لخلية التي تتكون من أنصاف التفاعل الآتية وحساب جهدها:



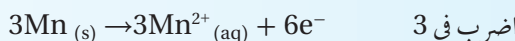
كل ما تحتاج إليه هو جدول لجهود الاختزال، مثل الجدول 1-4.

1. ابحث عن نصف التفاعل في الجدول 1-4.

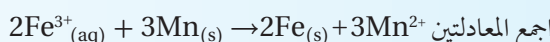
4. زن الإلكترونات في معادلات نصف الخلية بضرب كلتا المعادلين في المعامل المناسب، ثم اجمعهما.



اضرب في 2



اضرب في 3



5. لا تؤثر مساواة الإلكترونات المفقودة والمكتسبة في E° للتفاعل الكلي. استخدم الصيغة

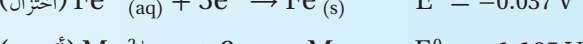
$$E_{\text{cell}}^\circ = E_{\text{reduction}}^\circ - E_{\text{oxidation}}^\circ$$

للحصول على جهد الخلية.

$$E_{\text{cell}}^\circ = E_{\text{Fe}^{3+}|\text{Fe}}^\circ - E_{\text{Mn}^{2+}|\text{Mn}}^\circ = -0.037\text{ V} - (-1.185\text{ V})$$

$$= +1.148\text{ V}$$

حدّد E° لتفاعل التأكسد والاختزال التلقائي الذي يحدث بين الماغنيسيوم والنحاس.



3. اكتب معادلة الاختزال كما هي في الجدول 1-4، واتب معادلة الأكسدة في الاتجاه المعاكس.



استراتيجية حل المسألة

التقدير 4-1

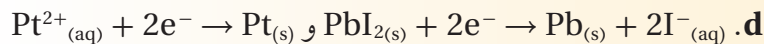
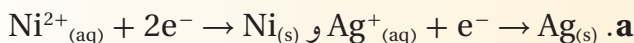
الخلاصة

10. الفقرة **الرئيسية** صفات الظروف التي يؤدي عندها تفاعل الأكسدة

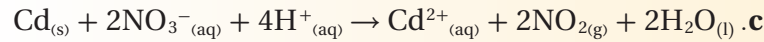
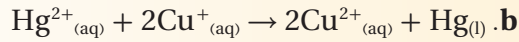
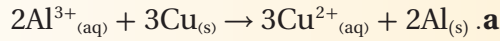
والاختزال إلى تدفق التيار الكهربائي خلال السلك.

11. حدّد مكونات الخلية الجلفانية، وفسّر دور كل مكون في عملية تشغيل الخلية.

12. اكتب المعادلة الموزونة لتفاعل الخلية التلقائي الذي يحدث في الخلية التي لها أنصاف تفاعل الاختزال الآتية:



13. حدّد الجهد القياسي للخلايا الكهروكيميائية، حيث تمثل كل معادلة التفاعل الكلي للخلية. وحدد أيضًا هل التفاعلات المكتوبة أدناه تلقائية أم غير تلقائية.



14. صمم خريطة مفاهيم للبند 4-4 مبتدئًا بالمصطلح "خلية كهروكيميائية"، ثم أدرج جميع المصطلحات الجديدة في خريطتك.

يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال في الخلية الجلفانية على أقطاب منفصلة بعضها عن بعض.

جهد نصف الخلية التفاعل القياسي هو جهد التيار الناتج عند اقترانها بقطب الهيدروجين القياسي تحت الظروف القياسية.

يكون جهد اختزال نصف الخلية سالبًا إذا حدث لها أكسدة عند توصيلها بقطب الهيدروجين القياسي، ويكون لها جهد اختزال موجب إذا حدث لها اختزال عند توصيلها بقطب الهيدروجين القياسي.

الجهد القياسي لخلية جلفانية هو الفرق بين جهود الاختزال لأنصاف الخلية.

الأهداف

- تصف تركيب البطارية الجافة التقليدية المصنوعة من الكربون والخارصين ومكوناتها وأ آلية عملها.
- تميز بين البطاريات الأولية والثانوية، وتعطي مثالين على كل نوع.
- تفسّر تركيب خلية الوقود (الميدروجين-الأكسجين) وعملها.
- تصف عملية تآكل الحديد وطرائق حمايته من التآكل.

مراجعة المفردات

التفاعل العكسي التفاعل الذي يمكن أن يحدث في الاتجاهين الطردي والعكسي.

المفردات الجديدة

البطارية

الخلية الجافة

البطارية الأولية

البطارية الثانوية

الخلية الوقود

التآكل

الجلفنة

Batteries

الفكرة **الرئيسية** **البطاريات خلايا جلفانية تستعمل التفاعلات التلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.**

الربط مع الحياة تأمل قليلاً عند كتابة قائمة بالأشياء التي تستعمل فيها البطاريات؛ فقد تضم قائمتك المصباح الكهربائي والسيارات والهواتف والمذياع والحواسات والساعات والألعاب وغيرها. فهل جميع البطاريات في هذه الأجهزة متشابهة؟

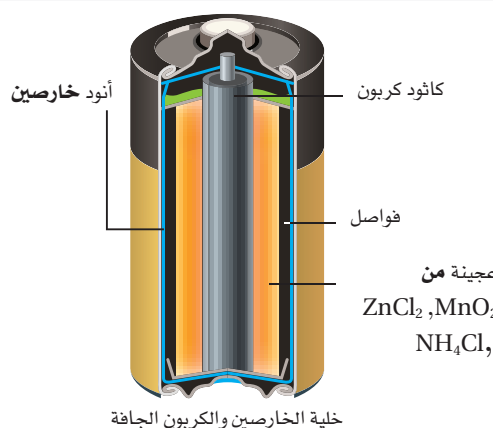
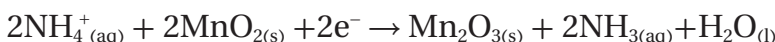
Dry Cells

تزود بعض تفاعلات الخلايا التلقائية التي درستها البطاريات بالطاقة التي تستعملها يومياً. **البطارية** عبارة عن خلية جلفانية أو أكثر في عبوة واحدة تنتج التيار الكهربائي. ولقد كانت البطارية الجافة المكونة من الخارصين والكربون، كما في الشكل 4-8، هي الأكثر استعمالاً منذ اكتشاف البطارية عام 1860 م حتى الآن.

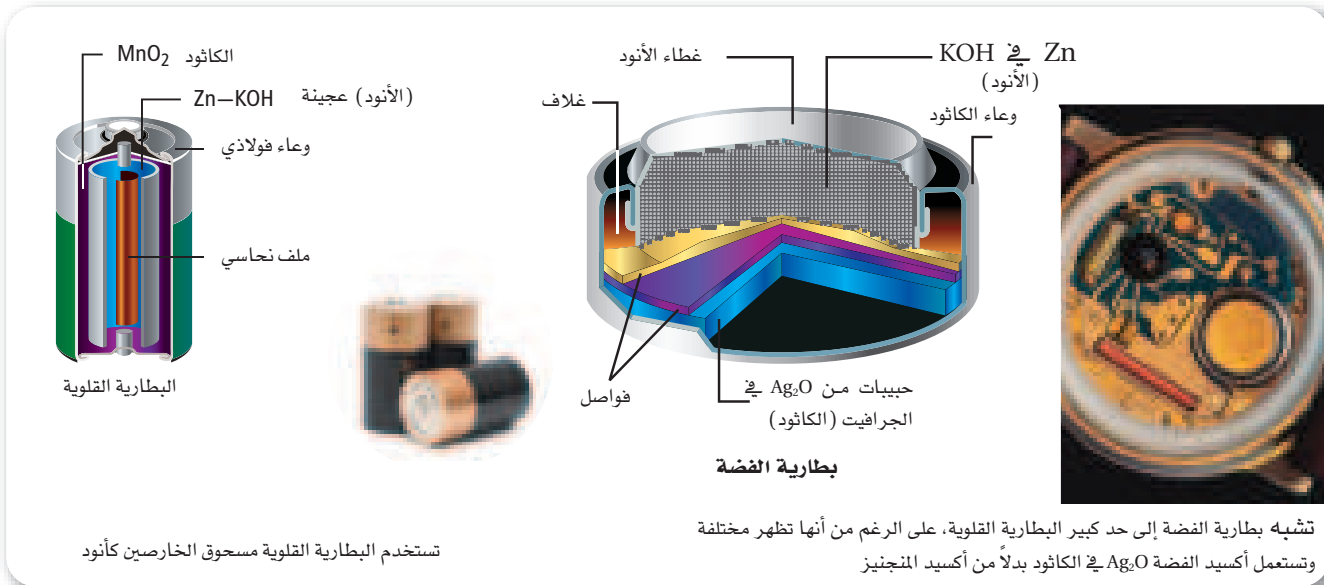
خلية الخارصين والكربون الجافة الخلية الجافة هي خلية جلفانية؛ حيث يكون محلول الموصى للتيار عجينة رطبة تتكون من خليط من كلوريد الخارصين وأكسيد المنجنيز IV وكلوريد الأمونيوم وكمية قليلة من الماء داخل حافظة من الخارصين. وحافظة الخارصين هي الأنود في الخلية؛ حيث يحدث تأكسد الخارصين بحسب المعادلة الآتية:



ويعمل عمود الكربون أو الجرافيت في مركز الخلية الجافة عمل الكاثود، ولكن تفاعل الاختزال لنصف الخلية يحدث داخل العجينة. ويسمى عمود الكربون في هذا النوع من الخلايا الجافة الكاثود غير الفعال؛ لأنّه يتكون من مادة لا تسهم في تفاعل الأكسدة والاختزال، إلا أن القطب غير الفعال له غرض مهم في توصيل الإلكترونات. ويتم تفاعل الاختزال لنصف الخلية على النحو الآتي:



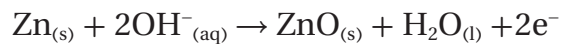
الشكل 4-8 تكون ما يطلق عليه الخلية الجافة من عجينة رطبة يحدث فيها نصف تفاعل الاختزال، وتعمل حافظة الخارصين في خلية الخارصين والكربون عمل الأنود.



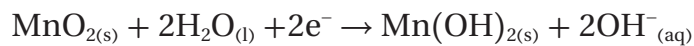
الشكل 4-9 البطاريات القلوية
أكثر كفاءة من خلية الخارصين والكربون الجافة، وأكثر نفعاً عند الحاجة إلى بطاريات صغيرة الحجم. أما بطاريات الفضة فهي أصغر حجماً من القلوية، وتتناسب الأجهزة الصغيرة الحجم مثل الساعات.

يوجد في خلية الخارصين والكربون الجافة فواصل رقيقة مصنوعة من مادة مسامية تحتوي على عجينة رطبة تفصلها عن أنود الخارصين. وتعمل هذه الفواصل عمل القنطرة الملحيّة للسماح بتحريك الأيونات، ومن ثم فإنها تشبه إلى حد كبير نموذج الخلية الجلفانية الذي درسته في القسم 1-4. وتنتج خلية الخارصين والكربون الجافة $V = 1.5$ حتى يبدأ إنتاج الأمونيا بوصفه ناتج تفاعل الاختزال عن محلولها المائي في صورة غاز. وعندها ينخفض الجهد إلى مستوى يجعل البطارية غير نافعة.

البطاريات القلوية لقد حلّت الخلية القلوية الجافة الأكثر كفاءة، محل خلية الخارصين والكربون الجافة في الكثير من التطبيقات كما في الشكل 4-9. ويوجد الخارصين في الخلية القلوية على هيئة مسحوق، مما يوفر مساحة سطح أكبر لتفاعل، وينتقل مع هيدروكسيد البوتاسيوم على شكل عجينة، وهي قاعدة قوية، وتوضع العجينة في علبة من الفولاذ. ويقوم مخلوط من ثاني أكسيد المنجنيز وهيدروكسيد البوتاسيوم مقام الكاثود. ويمكن تثيل تفاعل الأنود لنصف الخلية على النحو الآتي:

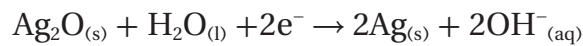


أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو:



ولا تحتاج البطاريات القلوية إلى عمود الكربون بوصفه كاثوداً؛ لذا يمكن تصنيعها بأحجام صغيرة، ولها استعمالات متعددة في الأجهزة الصغيرة.

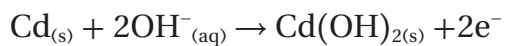
بطاريات الفضة بطاريات الفضة الموضحة في الشكل 4-9 أصغر حجماً، وتستعمل في تزويد الأجهزة بالطاقة، ومنها ساعات الأذن والساعات وآلات التصوير. وتستعمل بطاريات الفضة تفاعل أنود نصف خلية البطاريات القلوية. أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو على النحو الآتي:



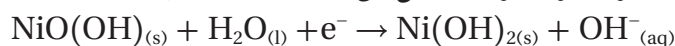
ماذا قرأت؟ حدد أنصاف التفاعلات المشتركة التي تحدث في كل من البطاريات القلوية، وبطاريات الفضة.



البطاريات الأولية والثانوية تقسم البطاريات إلى نوعين اعتماداً على عمليتها الكيميائية. وتصنف خلايا الخارصين والكريبون، والقلوية، والفضة على أنها بطاريات أولية. **البطاريات الأولية** هي التي تنتج طاقة كهربائية من تفاعل الأكسدة والاختزال الذي لا يحدث بشكل عكسي بسهولة، وتصبح البطارية غير صالحة للاستعمال بعد انتهاء التفاعل. ويسمى النوع الآخر **البطاريات الثانوية**، وهي تعتمد على تفاعل الأكسدة والاختزال العكسي، لذا فإنه يمكن شحنها. بطارية السيارة والحاصل على تفاصيل مثلاً على هذا النوع من البطاريات التي تسمى في بعض الأحيان بطاريات التخزين. وعادة ما تكون بطاريات التخزين التي تستعمل في آلات الحلاقة وألات التصوير الرقمية بطاريات نيكل - كادميوم قابلة للشحن، وتسمى في بعض الأحيان بطاريات NiCad، كما في **الشكل 4-4**. وللحصول على الكفاءة القصوى للبطارية يصنع كل من الأئود والكافود من أشرطة دقيقة طويلة من مواد مفصولة بطبقة يمكن للأيونات أن تمر من خلالها. وتلف الأشرطة في لفائف ضيقة وتعباً داخل علبة فولاذية. ويتمثل تفاعل الأئود الذي يحدث عند استعمال البطارية لتوليد تيار كهربائي في أكسدة الكادميوم في وسط قاعدي:



أما تفاعل الكافود فهو اختزال النيكل من حالة تأكسد +3 إلى +2.

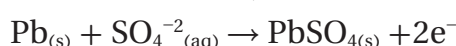


وتحدث هذه التفاعلات بشكل عكسي عند شحن البطارية.

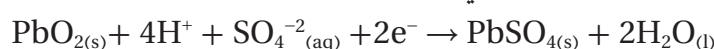
بطاريات تخزين المركم الرصاصي الحمضية Lead-Acid Storage Battery

هذا النوع من البطاريات شائع الاستخدام في السيارات. وتكون معظم بطاريات السيارات من 6 خلايا تولد كل منها 2V ليصبح ناتجها الكلي 12V. ويكون الأئود في كل خلية من شبكتين مساميتين أو أكثر من الرصاص. أما الكافود فيتكون من شبكة واحدة من الرصاص الملوءة بأكسيد الرصاص IV. ويجب أن يسمى هذا النوع من البطاريات بطارية رصاص - أكسيد الرصاص IV، إلا أن بطاريات الرصاص الحمضية هو الأسم الأكثر شيوعاً لها؛ لأن محلول الموصل في البطارية هو محلول حمض الكبريتيك، وهي بطارية غير جافة.

وتمثل المعادلات الآتية تفاعل الأكسدة لنصف الخلية عند الأئود؛ حيث يتآكسد الرصاص من حالة تأكسد 0.0 إلى +2 في PbSO_4 .



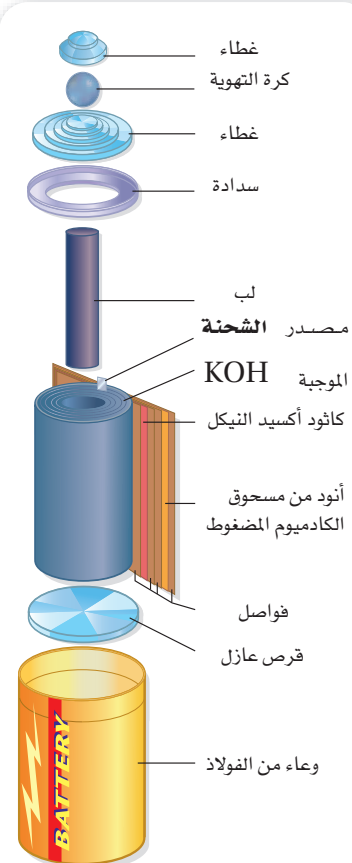
ويمثل الرصاص من حالة تأكسد +4 إلى +2 عند الكافود، ويمثل تفاعل الاختزال لنصف الخلية عند الكافود كما يلي:



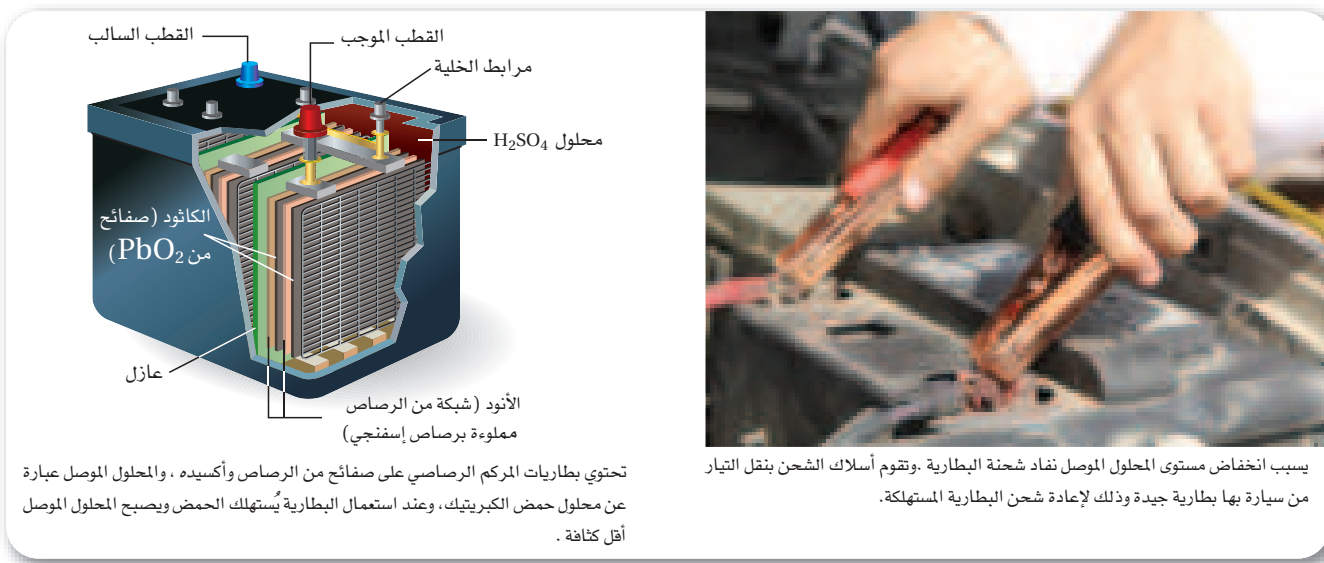
لذا فإن التفاعل الكلي هو:



وبالنظر إلى تفاعلات نصف الخلية يمكنك ملاحظة أن كبريتات الرصاص II PbSO_4 تم تشكيلها في كل من الأئود والكافود.



الشكل 4-10 تزود الأدوات والهواتف اللاسلكية عادة بالطاقة بواسطة بطاريات يمكن إعادة شحنها، ويتم إعادة شحن بطارية NiCad عند توصيلها بمصدر كهربائي يزودها بالطاقة لتدفع تفاعلاً الشحن غير التلقائي للحدوث.



الشكل 4-11 تستهلك بطاريات المركم الرصاصي المستعملة في السيارات عند تشغيل السيارة، وتشحن عندما يعمل المحرك.

هي ناتج الأكسدة والاختزال. وكذلك فإن كلاً من PbO_2 و PbSO_4 و Pb مادة صلبة، لذا تبقى في مكان تكوئها نفسه. ولذلك تكون المواد المتفاعلة في الأماكن المطلوبة سواء أكانت البطارية في حالة استعمال أو شحن.

يعمل حمض الكبريتيك عمل محلول موصل بالبطارية، إلا أنه يُستهلك في أثناء توليد البطارية للتيار الكهربائي، كما توضح معادلة الخلية الكلية ذلك. ماذا يحدث عند إعادة شحن البطارية؟ يصبح التفاعل في هذه الحالة عكسيًا؛ ليتتج الرصاص وأكسيد الرصاص IV وحمض الكبريتيك، والموضح بالجزء في المعادلة $4\text{H}^{+}_{(aq)} + 2\text{SO}_4^{2-}_{(aq)} \rightarrow \text{Pb} + \text{PbO}_2 + \text{H}_2\text{O}$ من المعادلة الكلية للبطارية.

وتعد بطاريات تخزين المركم الرصاصي في **الشكل 4-11** اختياراً جيداً للسيارات؛ لأنها توفر المحرك بطاقة ابتدائية عالية جداً في البداية، ولها زمن حفظ طويل قبل البيع، ويعتمد عليها عند انخفاض درجات الحرارة.

ماذا قرأت؟ حدد المواد التي تتأكسد والماء الذي تخترق عند شحن بطارية المركم الرصاصي.

بطاريات الليثيوم

على الرغم من أن بطاريات المركم الرصاصي موثوق بها ومناسبة للكثير من التطبيقات، فما زال المهندسون يطورون بطاريات بكتلة أقل وقدرة أكبر لتزويد الأجهزة بالطاقة؛ بدءاً من ساعة اليد إلى السيارات الكهربائية. وفي التطبيقات التي تكون فيها البطارية هي المكون الأهم ويجب تزويدها بكميات كبيرة من القدرة - كما في عملية تشغيل السيارات الكهربائية - تكون بطاريات المركم الرصاصي ثقيلة جداً، لذا لا تكون عملية.

ولقد كان الحل في تطوير بطارية ذات وزن خفيف، تخزن كميات كبيرة من الطاقة بالنسبة لحجمها. لذا ركز المهندسون انتباهم على عنصر الليثيوم لسبعين، هما: أن الليثيوم أخف فلز معروف، وأن له أقل جهد اختزال قياسي بالنسبة إلى العناصر الفلزية الأخرى - كما في الجدول 1-4. لذا تولد البطارية التي تؤكسد الليثيوم على الأنود 2.3 V تقريباً أكثر من البطاريات المشابهة، وتؤدي إلى تأكسد الخارجين.

المفردات

أصل الكلمة

السعة (Capacity)

من أصل لاتيني وتعني القدرة على الاستيعاب أو الاحتواء.



تنتج بطاريات الليثيوم عادة 3 و 9 فولت، ولها عدة أحجام لتناسب الأجهزة المختلفة



تزود بطاريات الليثيوم سيارة التجربة هذه بطاقة تجعلها تسير بسرعة قصوى قبل أن يعاد شحنها. كما أنها تستطيع السير مسافة 320 km/h.

قارن بين نصف تفاعل التأكسد للخارصين والليثيوم وجهود احتزاهما القياسية.



$$E_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}}^0 - E_{\text{Li}^{+}/\text{Li}}^0 = +2.28 \text{ V}$$

يمكن بطاريات الليثيوم أن تكون أولية أو ثانوية اعتماداً على أي تفاعلات احتزال تم دمجها مع تأكسد الليثيوم. تستخدم بعض بطاريات الليثيوم مثلاً تفاعل الكاثود نفسه الذي تستعمله الخلايا الجافة الخارصين والكربون، وهو احتزال أكسيد المنجنيز IV إلى أكسيد المنجنيز III Mn_2O_3 ، وتنتج هذه البطاريات تياراً ذا جهد يساوي 3 V مقارنة بـ 1.5 V لخلايا الخارصين والكربون. وتستمر بطاريات الليثيوم فترة أطول من أنواع البطاريات الأخرى. ونتيجة لذلك تستعمل عادة في الساعات والحواسيب والآلات التصوير للحفظ على الزمن والتاريخ والذاكرة والاستعدادات الشخصية حتى عند إطفاء الجهاز. والشكل 4-12 يوضح التطبيقات الحالية والمطورة لبطاريات الليثيوم.

ماذا قرأت؟ اذكر ثلاثة مزايا لبطاريات الليثيوم.

الشكل 4-12 الصفات التي تجعل بطاريات الليثيوم الاختيار الأمثل للعديد من الاستعمالات هي خفة الوزن وطول العمر والجهد العالي.

واقع الكيمياء في الحياة

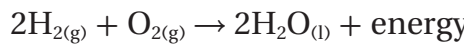
خلايا الوقود



التقليل من التلوث تعد السيارات من أكبر مصادر تلوث الهواء في المدن. وقد أدى تزويد حافلات – بخلايا وقود في بعض المدن الأوربية – إلى إحداث فرق في كمية التلوث. كما تخلو عوادم هذه الحافلات من ثاني أكسيد الكربون أو أي من أكسيد النيتروجين أو الكبريت. والماء النقي هو الناتج الوحيد.

Fuel Cells

ينفجر الهيدروجين بقوّة كبيرة عند احتراقه في الهواء، ويُنتج عنه ضوء وحرارة.



فهل يمكن أن يحدث هذا التفاعل تحت ظروف مضبوطة داخل الخلية؟

الربط الفيزياء **خلية الوقود** خلية جلفانية؛ حيث ينتج تأكسد الوقود طاقة كهربائية. وتحتفل خلايا الوقود عن البطاريات الأخرى؛ لأنها تزود بالوقود باستمرار من مصدر خارجي. ويعتقد الكثيرون أن خلايا الوقود اختراع حديث، إلا أن الخلايا الأولى عُرضت عام 1839م عن طريق عالم الكيمياء الكهربائية البريطاني وليام جروف William Grove والذي سُمي خليته بطارية الغاز. وقد بدأ بعض العلماء عملاً جاداً في خمسينيات القرن الماضي لتطوير خلايا وقود عملية ذات كفاءة لبرامج الفضاء. وإذا كان على رواد الفضاء الطيران في سفن فضائية فإنهم يحتاجون إلى الماء للمحافظة على حياتهم في السفينة، ومصدر كهربائي موثوق به لتزويد أنظمة السفينة المختلفة

معنى في الكيمياء

اختصاصي الطاقة البديلة

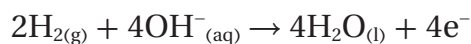
إذا كنت ترغب في اختراع أشياء جديدة وجعلها تعمل فقد تكون مهتماً بالمساعدة على تطوير مصادر طاقة لهذا العالم يعتمد عليها بصورة متزايدة. وتتضمن هذه التقنيات الطاقة الشمسية، والرياح، والطاقة الجوفية، وطاقة التيارات المائية، واستعمال تدرج درجات الحرارة في تجمعات الماء، وغيرها.

الشكل 4-13

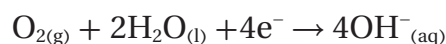
- a. يكون الهيدروجين هو الوقود. ويتم فصل نصف التفاعل بواسطة غشاء تبادل البروتونات؛ حيث تتدفق الإلكترونات المفقودة من عملية الأكسدة في الدائرة الخارجية للوصول إلى موقع الاختزال، وخلال انتقالها تقوم بعمل مفيد كتشغيل محرك إلكتروني. أما الناتج الجانبي لتفاعل الأكسدة والاختزال فهو الماء .
b. يمكن لخلايا الحزمة من نوع PEM إنتاج طاقة كافية لتشغيل سيارة كهربائية .

بالكهرباء. والجاجتان السابقتان كلتاهم ساعدتا على تطوير خلايا وقود الهيدروجين التي تضبط عملية تأكسد الهيدروجين وتزود السفينة بالماء والكهرباء؛ إذ لا يصاحب ذلك إنتاج مواد جانبية ينبغي التخلص منها أو تخزينها على السفينة خلال الرحلة.

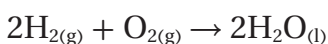
كيف تعمل خلية الوقود؟ خلية الوقود - كما في الخلايا الجلفانية الأخرى - أنود وكاثود، وتطلب محلولاً موصلًا؛ حتى تستطيع الأيونات الانتقال بين الأقطاب. والمحلول الموصل الشائع في خلية الوقود محلول قلوي من هيدروكسيد البوتاسيوم. وكل قطب عبارة عن وعاء أجوف، جدرانه من كربون مساميٍّ تسمح بالاتصال بين الحجرة الداخلية والمحلول الموصل المحيط بها. ويكتب نصف تفاعل الأكسدة ل الخلية على النحو الآتي:



يستعمل التفاعل أيونات الهيدروكسيد المتوافرة في محلول الموصل القلوي، ويطلق الإلكترونات على الأنود. فتتدفق الإلكترونات الناتجة عن أكسدة الهيدروجين خلال الدائرة الخارجية نحو الكاثود؛ حيث يحدث نصف تفاعل الاختزال على النحو الآتي:



تحتزل الإلكترونات الأكسجين عند وجود الماء لإنتاج 4 أيونات هيدروكسيد تعمل على تعويض أيونات الهيدروكسيد المستخدمة عند الأنود. وعند جمع معادلتي نصف التفاعل تكون المعادلة الكلية هي نفس معادلة احتراق الهيدروجين في الأكسجين.

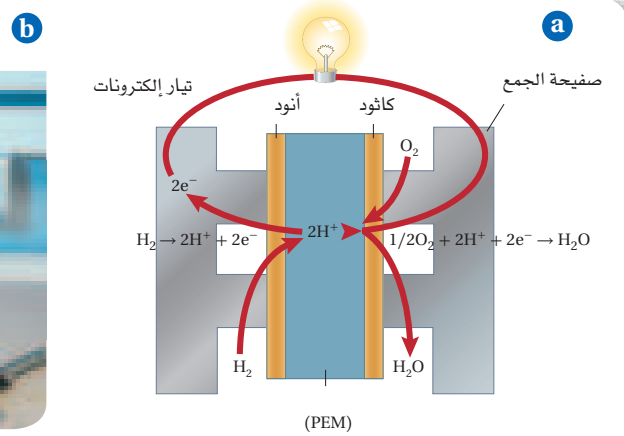


ولما كانت الخلية تزود بالوقود من مصدر خارجي فإن خلية الوقود لا تنفذ مثل سائر البطاريات؛ حيث تستمر في إنتاج الكهرباء ما دام الوقود متوفراً. وتستخدم بعض الخلايا وقوداً غير الهيدروجين. فمثلاً يستبدل الهيدروجين بالميثان في بعض الخلايا إلا أنه قد يؤدي إلى إنتاج ثاني أكسيد الكربون كغاز الدفيئة. وتستعمل خلايا الوقود، كما في **الشكل 4-13**، صفيحة بلاستيكية تسمى غشاء تبادل البروتون (PEM) aprotion – exchange membrane، مما يستبعد الحاجة إلى محلول موصل سائل .

ماذا قرأت؟ قارن خلايا الوقود بغيرها من الخلايا الجلفانية .

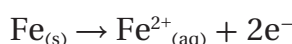


الخلية وقود

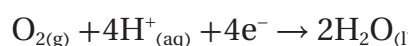


التأكل Corrosion

من المعروف أن تفاعلات الأكسدة والاختزال التلقائية تحدث في الخلايا الجلفانية، كما تحدث في الطبيعة أيضًا بشكل تلقائي، ومن ذلك تآكل الحديد، المعروف بالصدأ. **التآكل** هو خسارة الفلز الناتج عن تفاعل أكسدة واحتزال بين الفلز والمواد التي في البيئة. وعلى الرغم من الاعتقاد أن الصدأ ناتج عن تفاعل الحديد مع الأكسجين إلا أنه تفاعل أكثر تعقيداً. ولما كان الصدأ يحدث عند توافر كل من الماء والأكسجين، لذا فإن قطعة الحديد التي تركت معرضة للهواء والرطوبة تكون أكثر عرضة للصدأ، كما في **الشكل 4-14**، حيث يصداً الجزء المتصل بالتربة الرطبة أولاً. ويبدأ الصدأ عند وجود شق أو كسر في سطح الحديد. ويصبح هذا الجزء أنود الخلية؛ حيث تبدأ ذرات الحديد في فقدان الإلكترونات، كما في **الشكل 4-15**.

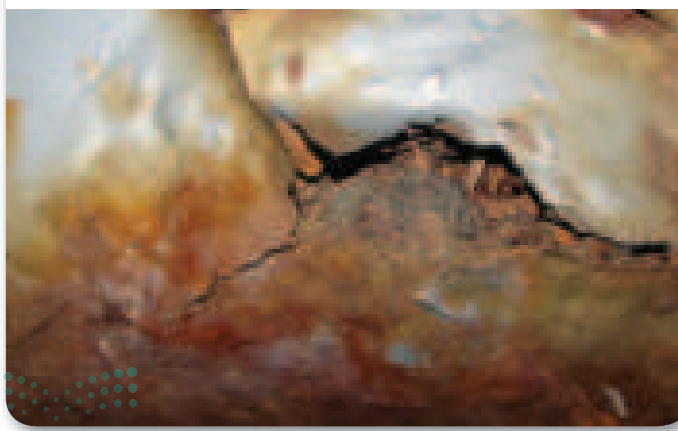


وتصبح أيونات الحديد Fe^{2+} جزءاً من محلول الماء، في حين تتحرّك الإلكترونات خلال القطعة الحديدية إلى منطقة الكاثود، فتصبح القطعة الحديدية هي الدائرة الخارجية والأنود في آن واحد. ويقع الكاثود عادة على حافة قطرة الماء، حيث يتم الاتصال بين الماء والهواء وقطعة الحديد. وهناك تختزل الإلكترونات الأكسجين من الهواء، كما في المعادلة الآتية:



ويتم تزويد أيونات H^+ على الأرجح من تكوّن حمض الكربونييك الناتج عن ذوبان CO_2 من الهواء في الماء. ثم تتأكسد أيونات

الشكل 4-14 يتآكسد الحديد ببطء عند تركه مكشوفاً ومعرضاً للهواء والرطوبة مكوناً الصدأ (Fe_2O_3).



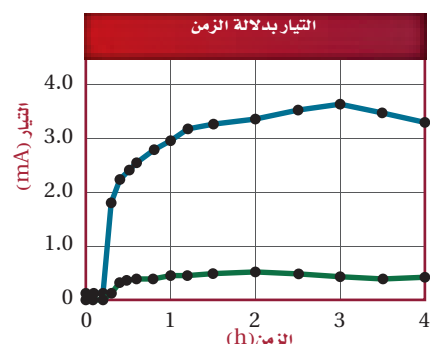
مختبر تحليل البيانات

تفسير الرسوم البيانية

كيف يمكنك الحصول على التيار الكهربائي من الميكروبات؟ درس العلماء استعمال الميكروبات كخلايا وقود حيوية؛ حيث تحول هذه الخلايا الطاقة الأيضية الميكروبية بصورة مباشرة إلى طاقة كهربائية. وسيُسهل إلكترون وسيط انتقال الإلكترونات إلى القطب. والإلكترون الوسيط عبارة عن مركب يدخل ضمن سلسلة انتقال الإلكترون للخلايا ويسرق الإلكترونات المنتجة.

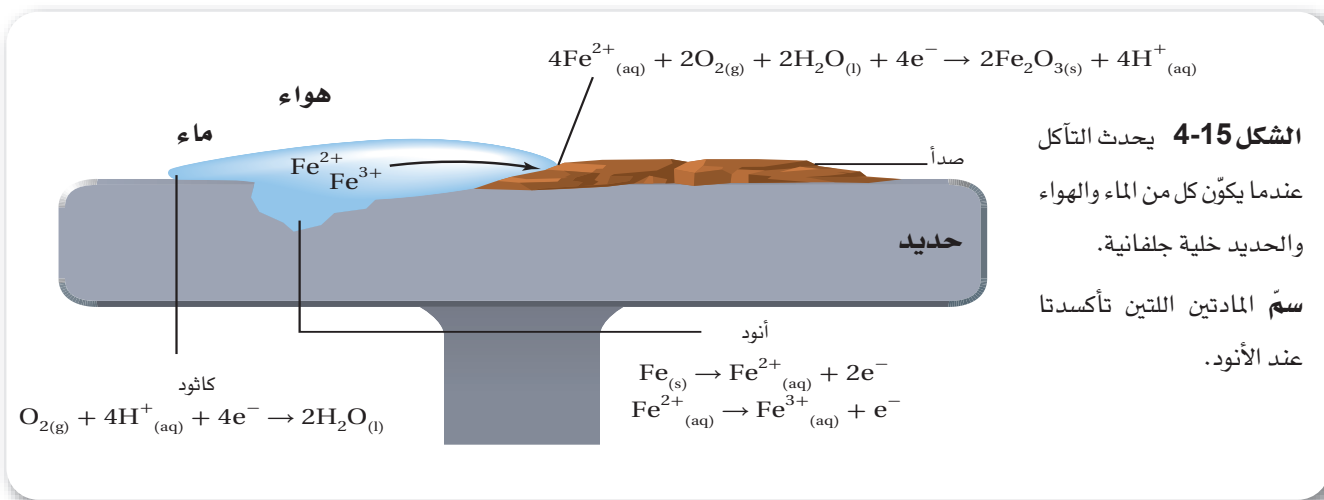
البيانات واللاحظات

يوضح الرسم البياني التيار الناتج عن خلية وقود حيوية باستعمال إلكترون وسيط (الخط الأزرق)، ومن دون استعماله (الخط الأخضر).

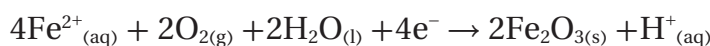


التفكير الناقد

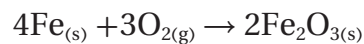
- استنتاج الزمن التقريبي لإدخال الإلكترون وسيط.
- حدد هل أحدث إدخال الإلكترون وسيط اختلافاً في إنتاج التيار؟ فسر إجابتك.
- حلل ما أعلى شدة تيار تم الحصول عليها من الخلية؟



الحديد Fe^{2+} في محلول إلى أيونات Fe^{3+} عن طريق التفاعل مع الأكسجين الذائب في الماء. وتتحدد أيونات Fe^{3+} بالأكسجين لتكوين صدأ غير ذائب من Fe_2O_3 :



وعند جمع المعادلات الثلاث تنتهي المعادلة الكلية لتفاعل الخلية للتآكل للحديد:



والصدأ عملية بطيئة؛ لأن قطرات الماء تحتوي على كمية قليلة من الأيونات، لذا فهي محاليل موصلة غير جيدة. أما إذا كان الماء يحتوي على كمية كبيرة من الأيونات - كما في ماء البحر أو المناطق التي ترش فيها الطرق بالملح شتاءً - فإن التآكل يحدث أسرع؛ لأن الماء يصبح محلولاً موصلاً جيداً.

منع التآكل لما كان تآكل السيارات والجسور والسفن وهياكل المباني الفولاذية والعديد من الأشياء الفلزية يكلف أكثر من 100 بليون دولار من الخسائر سنوياً في الولايات المتحدة، لذا تم ابتكار طرائق عديدة لتقليل هذا التآكل. ومن هذه الطرائق عمل غطاء من الطلاء لعزل الماء والهواء. ونظرًا لأن الطلاء يتلف مع الزمن، كالجسر الذي في الشكل 4-16 مثلاً، فإنه يجب إعادة طلائه مرات عديدة.

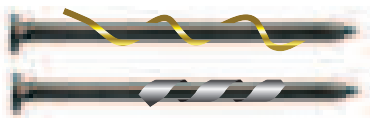


الشكل 4-16 ما كان التآكل يسبب الكثير من الضرر، فإنه من الأهمية بمكان إيجاد طرائق لمنع الصدأ. والطلاء أو أي غطاء حماية آخر هو أحد طرائق حماية هياكل المباني الفولاذية من التآكل.

ملاحظة التآكل

أي الفلزات ستتأكل؟

خطوات العمل



- اترك الكؤوس في أكثر الأماكن دفأً خلال الليل، وافحص المسامير والمحاليل في اليوم التالي، وسجل ملاحظاتك.

التحليل

- صف الاختلاف** بين المسامير الملفوفة بالنحاس في الماء المقطر والماء المالح بعد تركها خلال الليل.
- صف الاختلاف** بين المسامير الملفوفة بالмагنيسيوم في الماء المقطر والماء المالح بعد تركها خلال الليل.
- فسّر الاختلاف** بين المسامير الملفوفة بالنحاس والمسامير الملفوفة بالмагنيسيوم.

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.

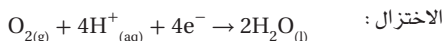
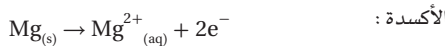
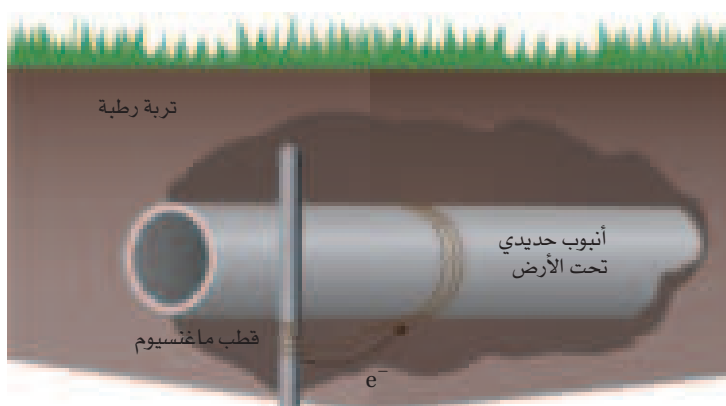
2. استعمل ورق الصنفرة لتلميع سطوح أربعة مسامير حديد، وغلف مسامير بشريط ماغنيسيوم، وغلف مسامير آخرين بقطع من النحاس، وتأكد من إحكام لف المسامير حتى لا تنزلق.

3. ضع المسامير في كؤوس منفصلة، وأضف ماء مقطراً إلى أحد المسامير الملفوفين بالмагنيسيوم وأحد المسامير الملفوفين بالنحاس. وأضف كمية ماء كافية حتى تغمر المسامير، ثم أضف ماء مالحا إلى الكأسين الآخرين، وسجل ملاحظاتك عن المسامير في كل كأس.

لما كانت هياكل السفن تتصل بصورة دائمة بالماء المالح، لذا فإن منع التآكل شيء ضروري. وعلى الرغم من إمكانية طلاء الهيكل إلا أن هناك طريقة أخرى تستعمل في تقليل التآكل؛ حيث توصل كتل من الفلز مثل الماغنيسيوم أو الألومنيوم أو التيتانيوم بالهيكل الفولاذي، فتتأكسد هذه الكتل أسهل من الحديد، وتتصبح الأنود في خلية التآكل، في حين يبقى حديد الهيكل دون تآكل أو أكسدة. وتستعمل التقنية نفسها في حماية أنابيب الحديد المدفونة في الأرض؛ حيث يلف الماغنيسيوم بواسطة أسلاك لأنابيب، فيتأكل الماغنيسيوم بدلاً من الأنابيب، كما في

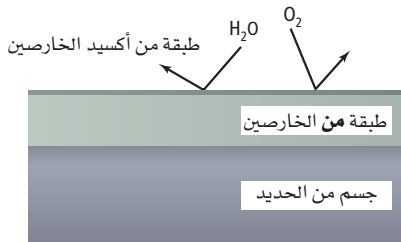
الشكل 4-17.

الشكل 4-17 يستعمل الماغنيسيوم أو أي فلز نشط آخر لمنع التآكل؛ إذ يتآكسد الماغنيسيوم الملفوف حول أنابيب الحديد المدفونة في الأرض أولاً، مما يساعد على منع تآكل الأنابيب.

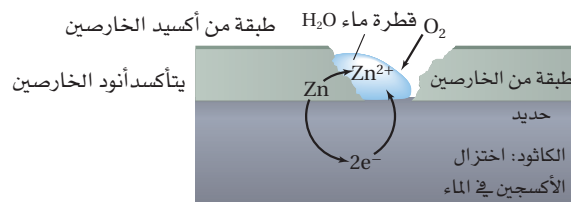


الأكسدة :

الاختزال :



جسم مجلفن بطبقة خارصين سليمة



جسم مجلفن بطبقة خارصين مشققة

تعزل طبقة الخارصين الحديد عن الماء والهواء عن طريق تكون حاجز من أكسيد الخارصين يصد الماء والأكسجين.

إذا تشققت طبقة الخارصين يصبح الخارصين هو الأنود، المضحي؛ حيث يتآكسد غطاء الخارصين بدلاً من الحديد

الشكل 4-18 تساعد الجلفنة على منع التآكل بطرقتين.

والطريقة الأخرى لمنع التآكل هي **الجلفنة**؛ إذ يتم بها تغليف الحديد بفلز أكثر مقاومة للتآكسد. ومثال على ذلك يتم تغليف الحديد بطبقة من الخارصين؛ إما عن طريق غمس القطعة الحديدية بمصهور الخارصين، وإما بطلاء الجسم بالخارصين كهربائياً. وعلى الرغم من أن الخارصين يتآكسد أسهل من الحديد إلا أنه أحد العناصر التي تحمي نفسها، وتتضمن الألومنيوم والكروم. فعند تعرضها للهواء يتآكسد سطحها مكوناً طبقة رقيقة من أكسيد الفلز تحمي الفلز من التآكسد مرة أخرى.

وتحمي الجلفنة الحديد بطرقتين ما دامت طبقة الخارصين سليمة؛ إذ لا تتمكن الماء والهواء من الوصول إلى سطح الحديد. ولكن عند تشقق طبقة الخارصين فإنه يقوم بحماية الحديد من التآكل السريع بأن يصبح الخارصين أنود الخلية الجلفارنية المكونة ملامسة الهواء والماء للحديد والخارصين في الوقت نفسه. ويوضح الشكل 4-18 كيف تعمل طريقة الحماية من التآكل.

التقويم 4-2

15. الفكرة الرئيسية حدد ما الذي يتآكسد؟ وما الذي يختزل في بطارية الخلية الجافة الخارصين والكربون؟ وما الخواص التي تجعل الخلية الجافة القلوية أكثر تطوراً من أنواع البطاريات الجافة الأقدم؟

16. فسر ماذا يحدث عند إعادة شحن البطارية؟
17. صُف أنصاف التفاعل التي تحدث في خلية قود الهيدروجين، واتكتب معادلة التفاعل الكلية.

18. صُف عمل أنود عندما يستخدم قطباً مضحياً. وفيما يتتشابه عمله مع الجلفنة؟
19. فَسّر لماذا يعد الليثيوم اختياراً جيداً ليكون أنوداً للبطارية؟

20. احسب باستعمال بيانات الجدول 1-4 جهد الخلية وقود الهيدروجين - الأكسجين الموضحة في صفحة 138.

21. صمم تجربة استخدم معرفتك بالأهماض في ابتكار طريقة لتحديد ما إذا كان المركم الرصاصي مشحوناً بصورة كاملة أم أن شحنه بدأ ينفذ.

الخلاصة

▪ تستخدم البطاريات الأولية مرة واحدة فقط، ولكن يمكن شحن البطاريات الثانوية.

▪ تزداد البطارية عند شحنها بطاقة كهربائية تعكس اتجاه تفاعل البطارية التلقائي.

▪ خلايا الوقود بطاريات تكون فيها المادة المتآكسدة وقوداً من مصدر خارجي.

▪ طرائق الحماية من التآكل هي: (الطلاء، أو التغليف بفلز آخر، أو استعمال أنود مضخ).

الأهداف

- تصف كيف يمكن عكس تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي في الخلية الكهروكيميائية.
- قارن التفاعلات المرتبطة مع التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم بالتفاعل المرتبط مع التحليل الكهربائي لماء البحر.
- تناقش أهمية التحليل الكهربائي في عملية صهر الفلزات وتنقيتها.

مراجعة المفردات

تفاعل الأكسدة والاختزال
التفاعل الذي يتضمن فقد واكتساب الإلكترونات.

المفردات الجديدة

التحليل الكهربائي
خلية التحليل الكهربائي

التحليل الكهربائي Electrolysis

الفكرة الرئيسية يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية.

الربط مع الحياة لا يتطلب الهبوط بالدرجة الهوائية إلى أسفل التل بذل أي جهد؛ لأنها تهبط بفعل الجاذبية. ولكن الأمر مختلف عند الصعود إلى أعلى التل؛ إذ عليك بذل طاقة كبيرة لقيادة الدراجة.

عكس تفاعلات الأكسدة والاختزال Reversing Redox Reactions

عندما تولّد بطاريةً تياراً كهربائياً تتدفق الإلكترونات الناتجة عند الأنود من خلال الدائرة الخارجية إلى الكاثود؛ حيث تستعمل في تفاعل الاختزال. والبطاريات الثانوية نوع من البطاريات يمكن إعادة شحنها عن طريق تمرير تيار كهربائي من خلاها في الاتجاه المعاكس. ولمساعدتك على فهم العملية ادرس الخلايا الكهروكيميائية في الشكل 19-4؛ حيث تحتوي الكؤوس التي في الجهة اليسرى على قطعة خارصين في محلول أيونات الخارصين، في حين تحتوي الكؤوس التي في الجهة اليمنى على قطعة نحاس في محلول أيونات النحاس. وتزود إحدى الخلايا الكهروكيميائية المصباح بالكهرباء لإضاءته عن طريق تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وتتدفق الإلكترونات تلقائياً من جهة الخارصين إلى جهة النحاس مولدة تياراً كهربائياً. ويستمر التفاعل حتى تستهلك قطعة الخارصين أو تنفد أيونات النحاس، وعندها يتوقف التفاعل. إلا أنه يمكن تجديد الخلية إذا تم تزويدها بتيار في الاتجاه المعاكس باستعمال مصدر طاقة خارجي، وهو مطلوب؛ لأن التفاعل في الاتجاه العكسي غير تلقائي. وإذا تم تزويذ الخلية بطاقة خارجية لفترة زمنية كافية فسوف تعود البطارية إلى قوتها الأصلية تقريباً. وسيتم استعمال الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي **التحليل الكهربائي**. وتسمى الخلية الكهروكيميائية التي يحدث فيها تحليل كهربائي **خلية التحليل الكهربائي**. فعند إعادة شحن بطارية ثانية مثلاً فإنها تعمل عمل خلية تحليل كهربائي.



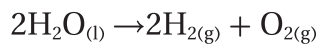
تعمل أكسدة الخارصين في هذه الخلية على تزويد المصباح بالإلكترونات لإضاءته واختزال أيونات النحاس. ويستمر التفاعل التلقائي حتى يستهلك الخارصين.

عندما يتم تزويذ الخلية بطاقة خارجية ينعكس تدفق الإلكترونات و يحدث التفاعل غير التلقائي، الذي يستعيد الوضع الأصلي للخلية.

تطبيقات التحليل الكهربائي

Applications of Electrolysis

تقوم الخلايا الجلفانية بتحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية نتيجة تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وتعمل خلايا التحليل الكهربائي على عكس ذلك؛ حيث تستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل أكسدة واختزال غير تلقائي. ومن الأمثلة الشائعة التحليل الكهربائي للماء؛ حيث يعد هذا التفاعل عكس احتراق الهيدروجين في خلية الوقود:



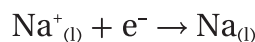
والتحليل الكهربائي للماء هو إحدى طرائق إنتاج الهيدروجين لاستعمالات تجارية.

التحليل الكهربائي لمصهور NaCl لما كان التحليل الكهربائي يستطيع تحليل الماء إلى عناصره، لذا فإنه يمكنه أيضًا أن يحلل مصهور كلوريد الصوديوم إلى فلز الصوديوم وغاز الكلور. وتحدث هذه العملية في حجرة خاصة تعرف بخلية داون Down's cell ، كما في الشكل 4-20؛ حيث يتكون الموصل في الخلية من مصهور كلوريد الصوديوم نفسه. تذكر أن المركبات الأيونية يمكنها توصيل التيار الكهربائي فقط عندما تكون أيوناتها حرة الحركة، وذلك عند ذوبانها في الماء أو انصهارها.

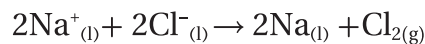
يتأكسد أيون الكلوريد عند الأنود إلى غاز الكلور Cl_2 :



أما عند الكاثود فتحتازل أيونات الصوديوم إلى فلز الصوديوم:



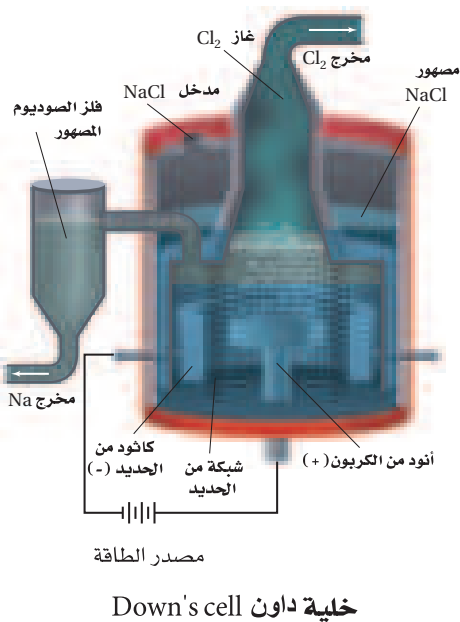
ويكون التفاعل الكلي للخلية كما يلي



ويمكن تقدير أهمية خلية داون بصورة ممتازة اعتمادًا على أهمية الدور الذي يؤديه كل من الصوديوم والكلور في حياة كل فرد؛ إذ يستعمل الكلور في جميع أنحاء العالم في تنقية المياه لأغراض الشرب والسباحة. وتحتوي الكثير من منتجات التنظيف التي نستعملها - وخصوصًا المبيضات المنزلية - على مركبات الكلور. كما تُتَّخَذ مركبات الكلور وسيلة لمعالجة الكثير من المنتجات، ومنها الورق والبلاستيك ومبيدات الحشرات والقماش والأصباغ والطلاء التي تحتوي على الكلور أو استعمل في إنتاجها.

ويستعمل الصوديوم في حالته النقية مبردًا في المفاعلات النووية، وفي مصابيح الصوديوم الغازية المستعملة في الإضاءة الخارجية. أما في مركباته الأيونية فيما عليك إلا النظر في قائمة محتويات المنتجات المستهلكة لتجده مدى تنوع أملاح الصوديوم في المنتجات التي نستخدمها ونأكلها.

ماذا قرأت؟ فسر لماذا يجب أن يكون كلوريد الصوديوم مصهورًا في خلية داون؟

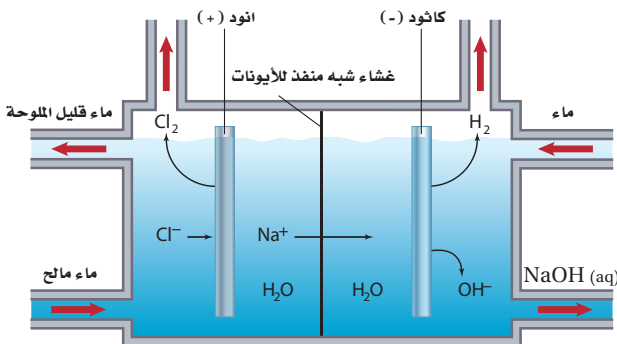


الشكل 4-20 في خلية داون، تستخدم الإلكترونات التي يوفرها المولد لاختزال أيونات الصوديوم وعند انتزاع الإلكترونات من الأنود تتأكسد أيونات الكلوريد إلى غاز الكلور .

المطويات

ضمّن مطويتك معلومات من هذا القسم.





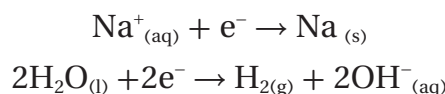
تقوم بعض الصناعات على استعمال غاز الهيدروجين والكلور و محلول هيدروكسيد الصوديوم التي تنتج عن التحليل الكهربائي لماء البحر.



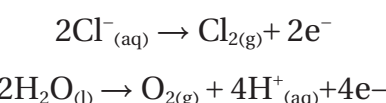
يستخدم الكلور في صناعة بوليمر كلوريد الفينيل الذي يستعمل في صناعة الأنابيب.

الشكل 4-21 لا ينتج الصوديوم عن التحليل الكهربائي لماء البحر؛ لأن جزيئات الماء لديها ميل للاختزال أكثر من الصوديوم.

التحليل الكهربائي لماء البحر يتم تحليل ماء البحر – وهو محلول مائي لكلوريد الصوديوم – بواسطة التحليل الكهربائي أيضاً، ويوضح الشكل 4-21 خلية تحليل كهربائي نموذجية، ونواتج التحليل الكهربائي؛ حيث يوجد احتمال لحدوث تفاعلين عند الكاثود، هما: اختزال أيونات الصوديوم، أو الهيدروجين في جزيئات الماء.



إلا أن اختزال أيونات الصوديوم Na^+ لا يحدث؛ بسبب أن اختزال أيونات الهيدروجين في الماء أسهل حدوثاً، ومن ثم يتم الاختزال التفضيلي. وكذلك هناك احتمال لحدوث تفاعلين عند الأنود، هما تأكسد أيونات الكلوريد، أو تأكسد الأكسجين في جزيئات الماء.



إلا أن تأكسد أيونات الأكسجين لا يحدث؛ بسبب أن تأكسد أيونات الكلوريد أسهل حدوثاً، لذلك يحدث تفاعل الأكسدة للكلور في جزيئات الماء. أما التفاعل الكلي للخلية فهو على النحو الآتي:



وتكون النواتج الثلاثة جميعها مواد ذات أهمية تجارية.

ماذا قرأت؟ حدد المواد التي تأسست والتي اختزلت في التحليل الكهربائي لماء البحر.

إنتاج الألومنيوم كان فلز الألومنيوم حتى أواخر القرن التاسع عشر ذات قيمة أكبر من الذهب؛ إذ لم يكن أحد يعرف كيف ينقي بكميات كبيرة. قام تشارلز مارتن هول Charles Martin Hall وهو في سن 22 عاماً (1863-1914) عام 1886 بتطوير عملية إنتاج الألومنيوم بالتحليل الكهربائي؛ حيث استعمل الكير (آلة الحداد) في الحصول على الحرارة، والبطاريات المترizية في الحصول على الكهرباء، واتخذ من المقلة أقطاباً. وفي الوقت نفسه اكتشف أحد طلبة لوتشاتليه Lechatelier وهو هيروليت T. Heroult، 22 عاماً أيضاً (1863-1914) العملية نفسها. لذا تسمى هذه العملية هول-هيروليت،

المفردات

الاستعمال العلمي مقابل

الاستعمال الشائع

Reduce:

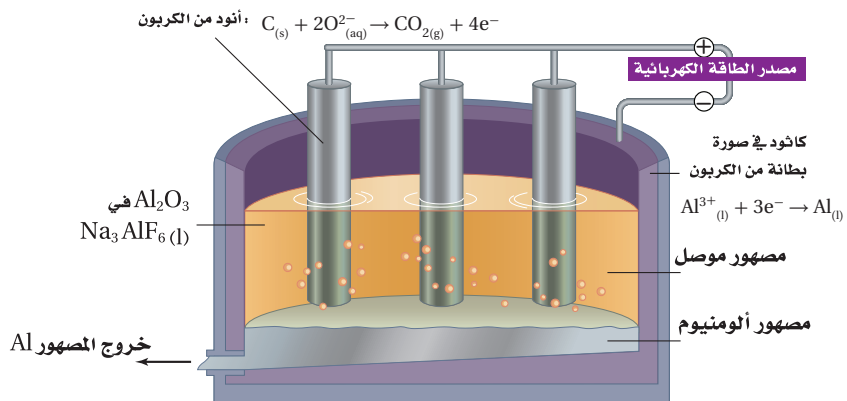
الاستعمال العلمي: تقليل عدد التأكسد بإضافة إلكترونات.

يختزل الخارجيين أيونات النحاس II إلى ذرات النحاس بفقدان إلكترونيين.

الاستعمال الشائع: تقليل الحجم أو الكمية أو البعد أو العدد.....



يوفر كل طن يعاد تدويره من الألومنيوم كميات كبيرة من الطاقة الكهربائية التي تستعمل في إنتاج الألومنيوم جديد من خاماته.

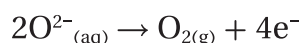


الشكل 4-22 تتم عملية هول - هيروليت عند درجة 1000°C في مصهور مشابه لهذا . ويستعمل الجرافيت أنوداً وكافوداً . وتنتمي إضافة الألومنيوم المعد تدويره إلى الخلية مع الألومنيوم لتساعده على خفض درجة الانصهار.

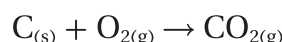
وهي موضحة في الشكل 4-22 . يتم الحصول على فلز الألومنيوم في النموذج الحديث لطريقة هول - هيروليت من التحليل الكهربائي لأكسيد الألومنيوم المستخلص من خام البوكسitet $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$; حيث يذوب أكسيد الألومنيوم عند 1000°C في مصهور الكريوليت الصناعي Na_3AlF_6 الذي يعد مركباً آخر للألومنيوم؛ حيث تُغطي الخلية من الداخل بطبقة من الجرافيت لتعمل كافود للتفاعل، كما في الشكل 4-22 . وهناك مجموعة أخرى من أصباغ الجرافيت تُغمس في المصهور وتعمل عمل الأنود، ومن ثم يحدث التفاعل الآتي عند الكافود:



يستقر الألومنيوم المصهور في قاع الخلية، ويسحب بصورة دورية. وتتأكسد أيونات الأكسيد عند الأنود في نصف التفاعل الآتي:



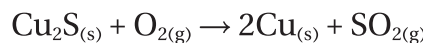
لما كانت درجات الحرارة عالية، لذا فإن الأكسجين الناتج يتفاعل مع كربون الأنود لتكوين ثاني أكسيد الكربون:



تستخدم عملية هول - هيروليت كميات ضخمة من الطاقة الكهربائية؛ لذا يتم إنتاج الألومنيوم في مصانع قرية من محطات طاقة كهربائية؛ حيث تقل تكلفة الطاقة الكهربائية. والكمية الهائلة من الكهرباء التي يتطلبها إنتاج الألومنيوم من الخام هي السبب الأولي لإعادة تدوير الألومنيوم، الذي كان قد حلّ كهربائياً من قبل، لذا فالطاقة الوحيدة اللازمة لجعله قابلاً للاستعمال هي الحرارة التي يتطلبها صهره في الفرن.

ماذا قرأت؟ فسر حسب استبدال قضبان الجرافيت (الأنود) باستمرار.

تنقية الخامات يستعمل التحليل الكهربائي أيضاً في تنقية الفلزات، ومنها النحاس. ويستخرج معظم النحاس على شكل خامات الكالكوبيرait CuFeS_2 والكالكوسايت Cu_2S والملاكيت $\text{Cu}_2\text{CO}_3(\text{OH})_2$. وتعد الكبريتيدات أكثر توافراً، وتنتج فلز النحاس عند تسخينها بقوّة في وجود الأكسجين.



عملية
تجربة

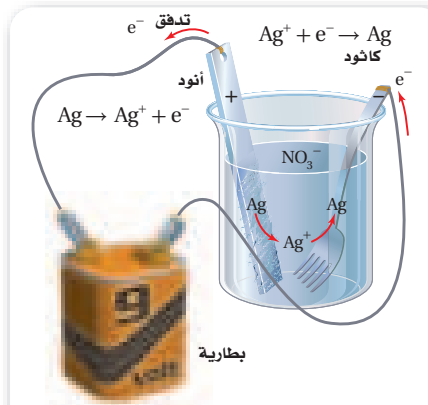
الطلاء الكهربائي

أرجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية

ويحتوي النحاس المستخلص من هذه العملية على الكثير من الشوائب، ومن ثم يلزم تقييته. لذا يصب مصهور النحاس في قوالب كبيرة وسميكه تستعمل مصاعد في خلية تحليل كهربائي تحتوي على محلول كبريتات النحاس II. أما كاثود الخلية فهو شريحة رقيقة من النحاس النقى. وتأكسد ذرات النحاس غير النقى على الأنود خلال مرور التيار الكهربائي في الخلية إلى أيونات النحاس II. وتنتقل أيونات النحاس خلال محلول إلى الكاثود؛ حيث يتم اختراتها إلى ذرات النحاس مرة أخرى، وتصبح هذه الذرات جزءاً من الكاثود، في حين تترسب الشوائب في قاع الخلية.

الطلاء بالكهرباء يمكن طلاء الأشياء كهربائياً بفلز مثل الفضة بطريقة تشبه طريقة تقيية النحاس؛ حيث يوصل الجسم المراد طلاوه بالفضة بكاتود خلية تحليل كهربائي، ويكون الأنود عبارة عن قطعة فضة نقية، كما في الشكل 4-23، فتأكسد الفضة عند الأنود إلى أيونات الفضة عند انتزاع الإلكترونات منها بواسطة مصدر الطاقة. وتحتزال عند الكاثود أيونات الفضة إلى فلز الفضة بواسطة إلكترونات من مصدر الطاقة الخارجي، فتكتون الفضة طبقة رقيقة تغلف الجسم. لذا يجب مراقبة شدة التيار المار في الخلية والتحكم فيها للحصول على طبقة تغليف فلزية ناعمة ومتساوية.

وستعمل فلاتر أخرى للطلاء الكهربائي. ولعل المجوهرات المطلية بالذهب تكون مألوفة لديك، وقد تُعجب بسيارة طليت أجزاؤها الفولاذية - مثل ماصات الصدمات - لتكون مقاومة للتآكل؛ حيث تطلى بالنحاس أولاً ثم بالكروم.



الشكل 4-23 هناك حاجة إلى الطاقة لتأكسد الفضة على الأنود واحتزتها على الكاثود. وفي خلية التحليل الكهربائي المستعملة للطلاء بالفضة، يوضع الجسم أو الشيء المراد طلاوه على الكاثود؛ حيث يتم اخترال أيونات الفضة في محلول إلى ذرات الفضة، وتترسب على الجسم.

التقويم 4-3

الخلاصة

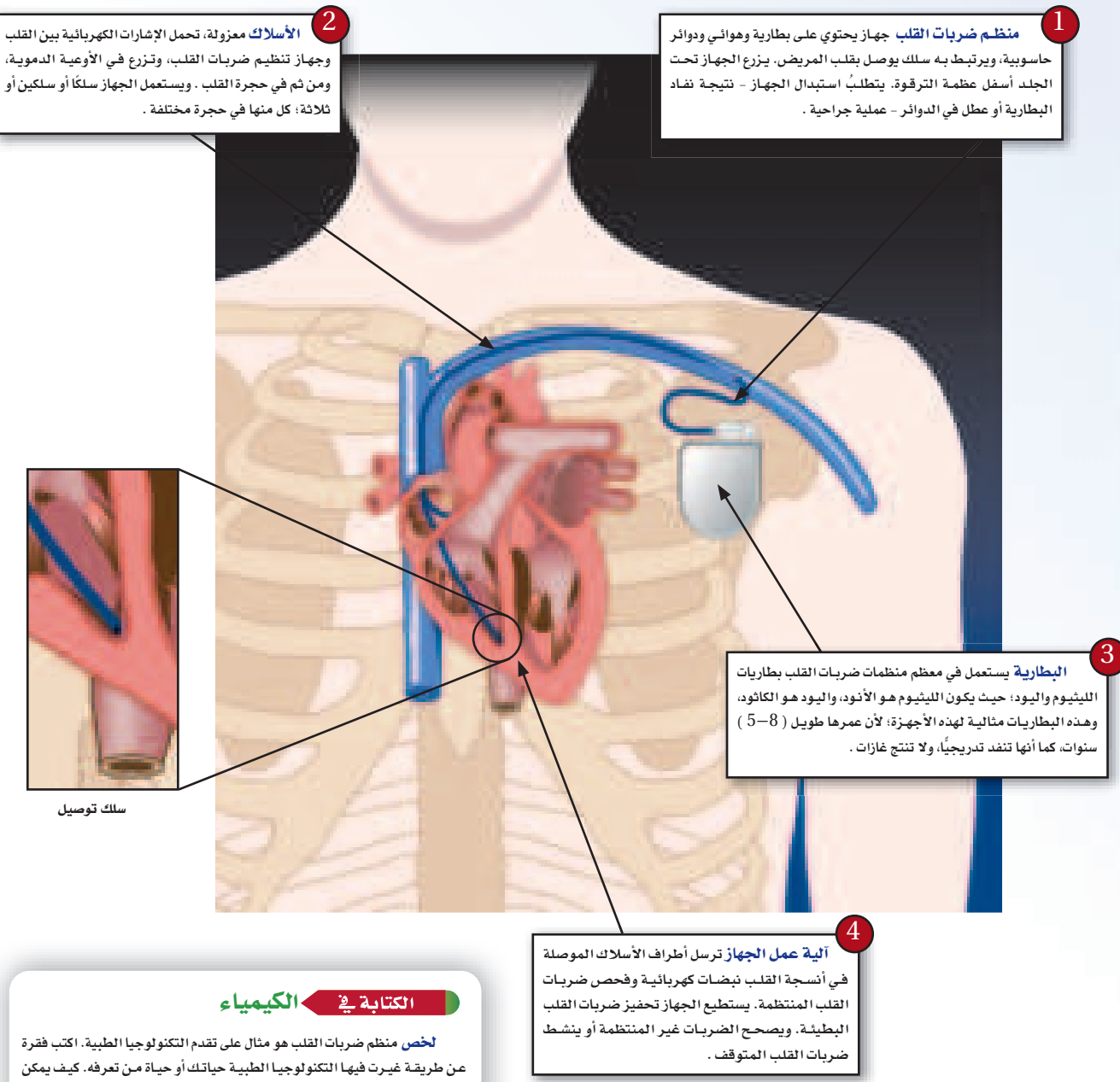
- يسبب مصدر خارجي للطاقة في خلية التحليل الكهربائي حدوث تفاعل أكسدة واحتزال غير تلقائي.
- يُتيح التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم فلز الصوديوم وغاز الكلور، في حين يتتج التحليل الكهربائي لماء البحر غاز الكلور والميدروجين وهيدروكسيد الصوديوم.
- يتم تقيية الفلزات ومنها النحاس في خلايا التحليل الكهربائي.
- يستعمل التحليل الكهربائي في طلاء الأجسام والأشياء وإنتاج الألومنيوم النقى من خامه.

22. **الفكرة الرئيسية** عَرِّف التحليل الكهربائي، واربطه مع تلقائية تفاعل الأكسدة والاحتزال.
23. فَسَّر اختلاف نواتج التحليل الكهربائي لكل من مصهور كلوريد الصوديوم وماء البحر.
24. صُفَّ كيف تم تقيية النحاس المستخرج من مصهور خامه بالتحليل الكهربائي؟
25. فَسَّر أهمية إعادة تدوير الألومنيوم، بالرجوع إلى عملية هول-هيرولي.
26. صُفَّ الأنود والكاثود في خلية تحليل كهربائي يستعمل فيها الذهب لطلاء الأشياء والأجسام.
27. فَسَّر لماذا يحتاج إنتاج كيلوجرام واحد من أيونات الفضة بواسطة التحليل الكهربائي إلى طاقة كهربائية أقل من إنتاج كيلوجرام واحد من أيونات الألومنيوم؟
28. احسب جهد خلية داون باستعمال الجدول 4-4، وهل يجب أن يكون هذا الجهد موجباً أو سالباً؟
29. لخص اكتب فقرة تتعلق بكل هدف من الأهداف الثلاثة للقسم 3-4 بلغتك الخاصة.

كيف تعمل الأشياء؟

منظم ضربات القلب: The Pacemaker

يتكون القلب من أنسجة عضلية تنقبض وتنبسط باستمرار، وينتج هذا الحفakan عن نبضات كهربائية تتحرك على طول مسارات تخلل القلب. وتولد مجموعة من الخلايا المتخصصة في الجدار العلوي من الأذين الأيمن للقلب - الحجرة العلوية - نبضات كهربائية، وإذا فشلت هذه الخلايا في العمل أو تعطلت طرائق النبضات الكهربائية فإن القلب لا يخفق بصورة طبيعية. ومنظم ضربات القلب جهاز كهربائي يراقب ضربات القلب غير الاعتيادية ويصححها. فكيف يعمل هذا الجهاز؟



مختبر الكيمياء

قياس جهد الخلية الجلفانية

وإذا حصلت على قراءة مقياس فرق الجهد بالسالب فاعكس التوصيل.

5. سجّل في جدول البيانات أي الفلزات أنود، وأيها كاثود في كل خلية. فالطرف الأسود لمقياس فرق الجهد يوصل بالأأنود، في حين يوصل الطرف الأحمر لمقياس فرق الجهد بالكاثود.

6. سجّل فرق الجهد لكل خلية.

7. التنظيف والتخلص من النفايات استعمل الملاقط لإزالة القطع الفلزية من طبق التفاعلات، ونطافها بورق الزجاج أو الصوف، ثم اغسلها بالماء.

التحليل والاستنتاج

1. طبق اكتب في جدول البيانات معادلات أنصاف التفاعل التي تحدث عند الأنود والكاثود في كل خلية جلفانية، ثم ابحث عن جهود أنصاف التفاعل في الجدول 1-4، وسجّلها في الجدول.

2. احسب الجهد النظري لكل خلية جلفانية وسجّله.

3. توقع ترتيب الفلزات، بدءاً من أكثرها نشاطاً إلى أقلها اعتماداً على بياناتك.

4. تحليل الخطأ احسب النسبة المئوية للخطأ، ولماذا تكون هذه النسبة مرتفعة في بعض الخلايا ومنخفضة في بعضها الآخر؟

الاستقصاء

صمّم تجربة لتقليل النسبة المئوية للخطأ التي نوقشت في السؤال 4.

الخاضية النظرية عند توصيل نصفين خلية ينتج فرق جهد يمكن قياسه بالفولتمتر.

السؤال كيف يقارن الجهد المقيس بالجهد المحسوب للخلية الجلفانية؟

المواد والأدوات الالزمة

- قطع فلزية من النحاس والألومنيوم والخارصين
- مقياس فرق الجهد (فولتمتر) والماغنسيوم قياسها (0.6 cm × 1.3 cm) تقريباً
- 1M نترات البوتاسيوم
- 1M نترات النحاس II ملاقط
- 1M نترات الألومنيوم
- 1M نترات الخارصين
- 1M نترات الماغنسيوم
- طبق تفاعلات بلاستيكي ذو 24 فجوة



خطوات العمل

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
2. خطّط كيف تقوم بترتيب الخلايا الجلفانية باستعمال مجموع الفلزات الأربع في طبق التفاعلات البلاستيكي (24 فجوة). دع معلمك يوافق على الخطّة.
3. انقع قطعاً من ورق الترشيح في محلول نترات البوتاسيوم لاتخاذها قنطرة ملحية، وثبتها بملاقط.
4. ركب الخلايا باستعمال الفلزات الأربع و 1M من محليلها، وضع الفلزات في التجويف الذي يحتوي على محلول المناسب. ضع الخارصين مثلًا في التجويف الذي يحتوي على نترات الخارصين، واستعمل قنطرة ملحية مختلفة لكل خلية، ثم اربط مقياس فرق الجهد بالفلزات.



الفكرة العامة يمكن تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، كما يمكن تحويل الطاقة الكهربائية إلى طاقة كيميائية.

4-1 الخلايا الجلفانية

المفاهيم الرئيسية

- يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال في الخلايا الجلفانية على أقطاب منفصلة بعضها عن بعض.
- الجهد القياسي لنصف خلية التفاعل هو جهد التيار الناتج عند اقترانها بقطب الهيدروجين القياسي تحت الظروف القياسية.
- يكون جهد اختزال نصف خلية سالباً إذا حدث لها تأكسد عند توصيلها بقطب الهيدروجين القياسي، ويكون لها جهد اختزال موجب إذا حدث لها اختزال عند توصيلها بقطب الهيدروجين القياسي.
- الجهد القياسي ل الخلية الجلفانية هو الفرق بين جهود الاختزال لأنصار الخلايا:

$$E_{\text{cell}}^0 = E_{\text{cathode}}^0 - E_{\text{anode}}^0$$

الفكرة الرئيسية تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصعد) متوجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط)، حيث يحدث الاختزال.

المفردات

- القنطرة الملحية
- الخلية الكهروكيميائية
- الخلية الجلفانية
- نصف الخلية
- الأنود
- الكاثود
- جهد الاختزال
- قطب الهيدروجين القياسي

4-2 البطاريات

المفاهيم الرئيسية

- تستعمل البطاريات تلقائياً لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.
- يتم تزويد البطارية عند شحنها بطاقة كهربائية تعكس اتجاه تفاعل البطارية التلقائي.
- تحصل بطاريات خلايا الوقود على المادة المتأكسدة من مصدر خارجي.
- طرائق الحماية من التآكل هي: الطلاء، والتغليف بفلز آخر (الجلفنة)، واستعمال الأنود المضحي.

الفكرة الرئيسية البطاريات خلايا جلفانية تستعمل تفاعلات تلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.

المفردات

- البطارية
- خليه الوقود
- الخلية الحافة
- التآكل
- البطارية الأولية
- الجلفنة
- البطارية الثانوية

4-3 التحليل الكهربائي

المفاهيم الرئيسية

- يؤدي وجود مصدر خارجي للتيار في خلية التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل أكسدة واحتزال غير تلقائي.
- يتبع عن التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم فلز الصوديوم وغاز الكلور، في حين ينتج عن التحليل الكهربائي ماء البحر غاز الكلور والهيدروجين وهيدروكسيد الصوديوم.
- تنقى الفلزات ومنها النحاس بواسطة خلايا التحليل الكهربائي.
- يستعمل التحليل الكهربائي في طلاء الأجسام والأشياء وإنتاج الألومنيوم النقي من خامه.

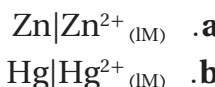
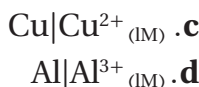
الفكرة الرئيسية يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية.

المفردات

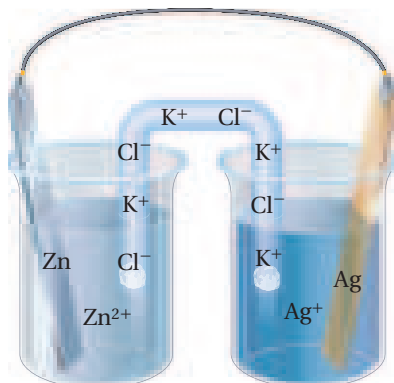
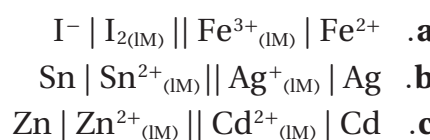
- التحليل الكهربائي
- خلية التحليل الكهربائي

إتقان حل المسائل

39. استعمل الجدول 1-4 في كتابة رمز الخلية القياسية لكل نصف خلية مما يأتي ووصلة بقطب الهيدروجين القياسي.



40. اكتب معادلة كيميائية موزونة لكل ترميز يمثل الخلية القياسية الآتية:



الشكل 4-25

41. يوضح الشكل 4-25 خلية جل伐نيّة تتكون من قطعة خارصين في 1.0 M من محلول نترات الخارصين، وقطعة فضة في 1.0 M من محلول نترات الفضة. استعمل الشكل والجدول 1-4 في الإجابة عن الأسئلة الآتية:

a. حدد الأنود.

b. حدد الكاثود.

c. أين تحدث الأكسدة؟

d. أين يحدث الاختزال؟

e. ما اتجاه مرور التيار خلال أسلاك التوصيل؟

f. ما اتجاه مرور الأيونات الموجبة خلال القنطرة الملحيّة؟

g. ما جهد الخلية عند 25°C و 1 atm؟

4-1

إتقان المفاهيم

30. ما الخواص التي تسمح باستعمال تفاعلات الأكسدة والاختزال في توليد تيار كهربائي؟

31. صف العملية التي تنتج الإلكترونات في الخلية الجل伐نيّة خارصين - نحاس.

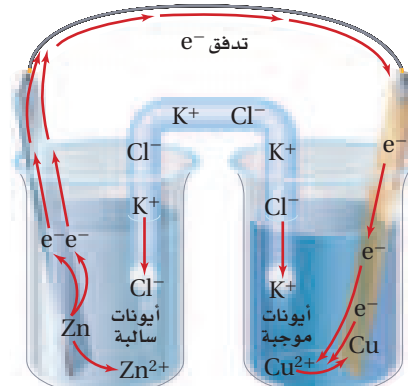
32. ما وظيفة القنطرة الملحيّة في الخلية الجل伐نيّة؟

33. ما المعلومات الالزامـة لتحديد الجهد القياسي للخلية الجلـفانـيـة؟

34. في الخلية الجلـفانـيـة الممثـلة بالرموز الآتـية:

$\text{Al}|\text{Al}^{3+}_{(\text{IM})} || \text{Cu}^{2+}_{(\text{IM})} | \text{Cu}$ ، ما الذي يتـأكسـد، وما الذي يـخـتـزلـ عـنـدـماـ يـمـرـ التـيـارـ فـيـ الـخـلـيـةـ؟

35. عند أي ظروف يتم قياس جهد الاختزال القياسي؟



الشكل 4-24

36. حـدـدـ كـلـاـ منـ الـفـلـزـ الـذـيـ تـأـكـسـدـ وـالـكـاثـوـدـ فـيـ الشـكـلـ 4-24.

37. تـمـلـأـ القـنـطـرـةـ الـمـلـحـيـةـ بـ KNO_3 . فـسـرـ لـمـاـذـاـ يـعـدـ مـنـ الـضـرـوريـ أـنـ تـحـرـكـ أـيـوـنـاتـ الـبـوـتـاـسـيـومـ عـبـرـ القـنـطـرـةـ الـمـلـحـيـةـ إـلـىـ الـكـاثـوـدـ؟

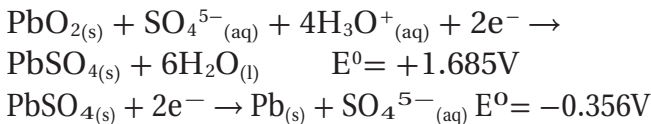
38. تـذـكـرـ أـنـ العـاـمـلـ الـمـخـتـزلـ هـوـ الـمـادـةـ الـتـيـ تـتـأـكـسـدـ،ـ وـأـنـ العـاـمـلـ الـمـؤـكـسـدـ هـوـ الـمـادـةـ الـتـيـ تـخـتـزلـ.ـ اـسـتـعـمـلـ جـدـوـلـ 1ـ4ـ لـاخـتـيـارـ العـاـمـلـ الـمـؤـكـسـدـ الـذـيـ سـيـحـوـلـ Au^{3+} إـلـىـ Au ـ وـلـاـ يـحـوـلـ Co^{3+} إـلـىـ Co^{2+} .

50. الصوف حزمة من الشعيرات الفولاذية المصنوعة من الفولاذ، وهي سبيكة من الحديد والكربون. ما أفضل طريقة لتخزين سلك المواتين المستعمل في غسل الأواني؟
 a. تخزينه في الماء.
 b. تخزينه في الهواء الطلق.
 c. تخزينه في وعاء التجفيف.

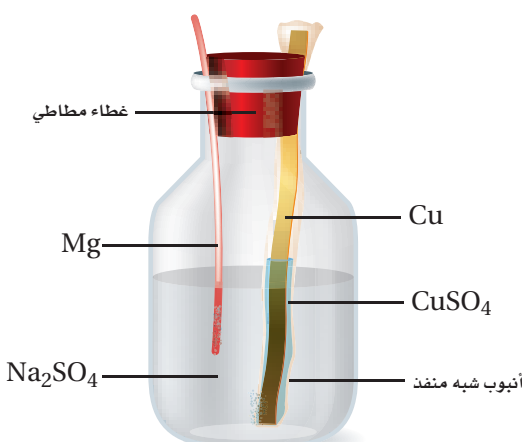
51. الحماية من التآكل اذكر ثالث طرائق لحماية الفلز من التآكل؟

إتقان حل المسائل

52. فيما يأتي أنصاف تفاعل بطاريات تخزين المراكم الرصاصية:



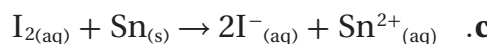
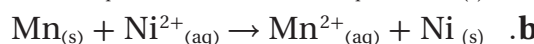
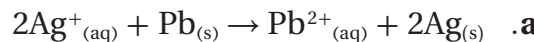
ما جهد الخلية القياسية لخلية واحدة في بطارية السيارة؟



شكل 4-26

53. التركيب في الشكل 4-26 ي عمل عمل بطارية.
 a. حدّد التفاعل الذي يحدث عند قطعة النحاس.
 b. حدّد التفاعل الذي يحدث عند سلك الماغنيسيوم.
 c. حدّد الأنود.
 d. حدّد الكاثود.
 e. احسب جهد الخلية القياسية لهذه البطارية.

42. بالرجوع إلى الجدول 1-4، احسب جهد الخلية لكل من الخلايا الجلفانية الآتية:



4-2

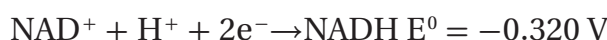
إتقان المفاهيم

43. أي جزء في خلية الخارصين والكربون الجافة يمثل الأنود؟ وما التفاعل الذي يحدث عنده؟

44. كيف تختلف البطاريات الأولية عن الثانوية؟

45. بطارية الرصاص الحمضية ما المادة التي تختزل في بطاريات تخزين المراكم الرصاصية؟ وما المادة التي تتأكسد؟ وما المواد التي تنتج في كل تفاعل؟

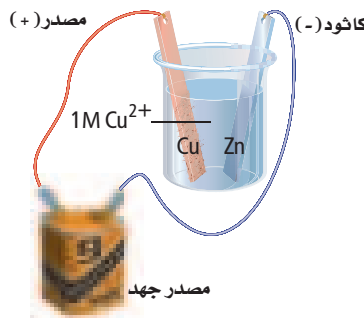
46. خلية الوقود الحيوي يختزل Fe^{3+} عند كاثود خلية الوقود الحيوي في بوتايسيوم سداسي سيانيد الحديد III ($\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$) إلى Fe^{2+} في بوتايسيوم سداسي سيانيد الحديد II ($\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$). ويختزل عند الأنود نيكوتين أميد-أدين-ثنائي النيوكليوتيد (NADH) الذي يتأكسد إلى NAD^+ . استعمل جهود الاختزال القياسية الآتية لتحديد جهد الخلية:



47. خلايا الوقود اذكر طريقتين مختلفتين تختلف فيها خلية الوقود عن البطارية العادية.

48. الجلفنة ما الجلفنة؟ وكيف تحمي الجلفنة الحديد من التآكل؟

49. البطاريات فسر لماذا لا تنتج بطاريات المراكم الرصاصية التيار عند انخفاض تركيز H_2SO_4 ؟

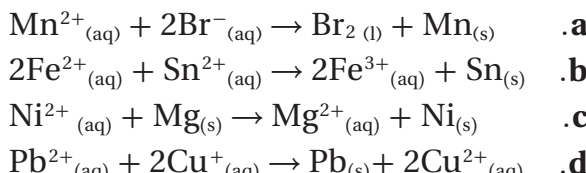


الشكل 4-28

62. اعتماداً على الشكل 4-28، أجب عن الأسئلة الآتية:
- أي الأقطاب يزداد حجمه؟ اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند هذا القطب.
 - أي الأقطاب يقل حجمه؟ اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند هذا القطب.
63. مستعيناً بالشكل 4-28، فسر ماذا يحدث لأيونات النحاس في المحلول؟

مراجعة عامة

64. لماذا تتدفق الإلكترونات من قطب إلى آخر في الخلية الجلفانية؟
65. إنتاج الألومنيوم ما المادة التي يتم تحليلها كهربائياً في العملية الصناعية لإنتاج فلز الألومنيوم؟
66. اكتب أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال للخلية الجلفانية فضة - كروم، وحدد الأنود والكاثود واتجاه تدفق الإلكترونات.
67. حدد ما إذا كانت تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية تلقائية أو غير تلقائية:

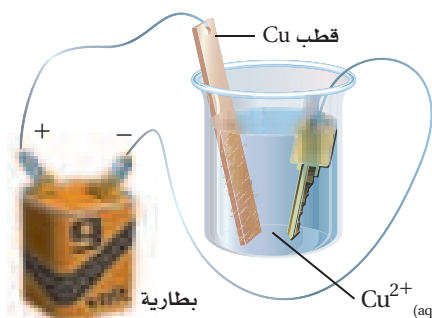


54. إذا قمت بتصميم بطارية تستعمل نصف خلية تتكون من Sn و Sn^{2+} ، ونصف خلية أخرى تتكون من Cu و Cu^{2+} ، مع العلم أن قطب النحاس هو الكاثود وقطب القصدير هو الأنود. فارسم البطارية، ثم اكتب أنصاف التفاعل التي تحدث في كل نصف خلية. ما أكبر جهد يمكن أن تنتجه هذه الخلية؟

4-3

اتقان المفاهيم

55. كيف يمكن عكس تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي لخلية جلفانية؟
56. أين يحدث تفاعل الأكسدة في خلية التحليل الكهربائي؟
57. خلية داون ما التفاعل الذي يحدث عند الكاثود في أثناء التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم؟
58. صناعة فسر لماذا يستعمل التحليل الكهربائي لماء البحر في جميع أرجاء العالم بكميات كبيرة؟
59. إعادة تدوير فسر كيف تحفظ عملية إعادة تدوير الألومنيوم الطاقة؟
60. صف ماذا يحدث عند الأنود والكاثود في التحليل الكهربائي لمحلول KI ؟



الشكل 4-27

61. الطلاء بالكهرباء يوضح الشكل 4-27 مفتاحاً يُطلى كهربائياً بالنحاس في خلية تحليل كهربائي. فأين تحدث الأكسدة؟ فسر إجابتك.

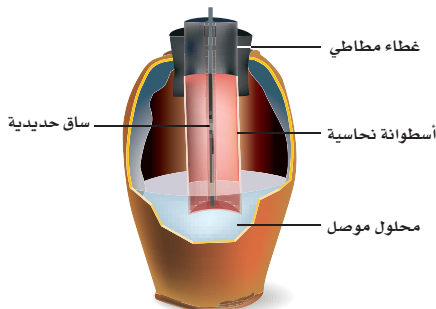
فما مقدار جهد قطب الهيدروجين إذا كان قطب النحاس هو القطب القياسي؟ وكيف يمكن أن تتغير العلاقات بين جهود الاختزال القياسية؟

76. طبق افترض أن لديك خلية جلفانية يتكون أحد أنصافها من قطعة من القصدير مغموسة في محلول من أيونات القصدير II.

a. كيف تعرف من قياس جهد الخلية إذا كانت شريحة القصدير تمثل الكاثود أو الأنود؟

b. كيف تعرف عن طريق الملاحظة البسيطة ما إذا كانت شريحة القصدير تمثل الكاثود أو الأنود؟

77. ضع فرضية لما كان جهد نصف الخلية يتغير بتغيير تركيز المتفاعلات والنواتج فإن الجهد القياسي تقاس عند تركيز $M\text{I}$. كما أن الحفاظ على ضغط 1atm له أهمية خاصة في أنصاف الخلايا التي تحتوي على غازات بوصفتها متفاعلات أو نواتج. فلماذا يعد ضغط الغاز نقطة حرجة في هذه الخلايا؟



الشكل 4-30

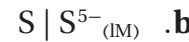
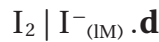
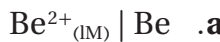
78. حلّ تم اكتشاف وعاء فخاري سنة 1938 م بالقرب من بغداد. وكان هذا الوعاء القديم يحتوي على قضيب من الحديد محاط بأسطوانة من النحاس، كما في الشكل 4-30. وعند ملء هذا الوعاء بمحلول موصل كالخل فإنه قد يعمل عمل بطارية.

a. حدد الكاثود.

b. حدد الأنود.

c. احسب جهد الخلية القياسي لهذه البطارية.

68. حدد جهد الخلية المتكونة من كل نصف خلية مما يأتي مرتبطة مع نصف خلية $\text{Ag}|\text{Ag}^+$:



69. التآكل فسر لماذا يعد وجود الماء ضروريًا لحدوث تآكل الحديد؟

70. السفر عبر الفضاء تستخدم السفن الفضائية خلايا الوقود H_2/O_2 في إنتاج الكهرباء.

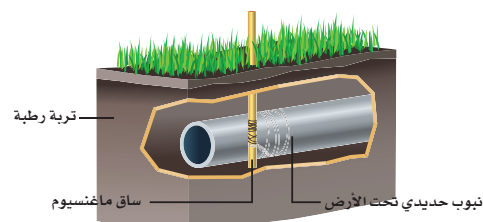
a. ما التفاعل الذي يحدث عند الأنود والكاثود؟

b. ما جهد الخلية القياسي ل الخلية الوقود؟

71. خلايا الوقود فسر الاختلاف بين تأكسد الهيدروجين في خلية الوقود وتأكسده عند احتراقه في الهواء.

72. تنقية النحاس عند تنقية النحاس بالتحليل الكهربائي، ما العوامل التي تحدد أي قطعة نحاس هي الأنود، وأيها الكاثود؟

73. بطاريات التخزين تسمى المراكم الرصاصية وغيرها من البطاريات التي يمكن إعادة شحنها أحياناً بطاريات التخزين، فما الذي يخزن في هذه البطاريات؟



الشكل 4-29

74. من التآكل يوضح الشكل 4-29 كيف يتم حماية أنابيب الحديد المدفونة من التآكل؛ إذ توصل هذه الأنابيب بفلز أكثر نشاطاً يتآكل بدلاً من الحديد.

a. حدد الكاثود والأنود.

b. فسر كيف يعمل الماغنيسيوم على حماية الأنابيب.

التفكير الناقد

75. التوقع افترض أن العلماء قد اختاروا نصف خلية $\text{Cu}^{2+}_{(\text{IM})} | \text{Cu}$ على أنها خلية قياسية بدلاً من نصف الخلية $\text{H}^+_{(\text{IM})} | \text{H}_2$.

- 84.** اعتماداً على نموذج التصادم للتفاعلات الكيميائية، فسر كيف يمكن لجزيئين أن يتصادما ولا يتتفاعلا؟
- 85.** عدد خمسة عوامل تؤثر في سرعة التفاعل.
- 86.** يصل تفاعل التفكك $A_2B \rightarrow 2A + B$ إلى الاتزان عند 499°C ، ويوضح تحليل خليط الاتزان أن $[A_2B] = 2.045 \text{ mol/L}$ و $[A] = 0.855 \text{ mol/L}$ و $[B] = 1.026 \text{ mol/L}$. فما قيمة K_{eq} ؟
- 87.** ما ذائبية يوديد الفضة AgI بوحدة mol/L إذا علمت أن قيمة K_{sp} لـ يوديد الفضة تساوي 3.5×10^{-15} ؟
- 88.** إذا كان لديك محلول من حمض قوي، فهل يعني ذلك أن لديك محلولاً مركزاً من ذلك الحمض؟ فسر إجابتك.
- 89.** ما أعداد التأكسد لكل عنصر في الأيون PO_4^{3-} ؟
- 79.** طبق تنتج خلية تحليل كهربائي أبخرة البروم وغاز الهيدروجين خلال عملية تحليل كهربائي. وقد تبين بعد انتهاء التحليل الكهربائي أن الخلية تحتوي على محلول مركز من هيدروكسيد البوتاسيوم. ما محتويات الخلية قبل عملية التحليل الكهربائي؟
- 80.** ضع فرضية افترض أنه في إحدى عمليات الجلفنة تم طلاء الحديد بالنحاس بدلاً من الخارصين، فهل يمكن للنحاس أن يحمي الحديد من التآكل مثل الخارصين، حتى لو تصدعت طبقة النحاس؟ فسر إجابتك.

مسألة تحفيز

81. تم تركيب بطارية باستعمال القصدير والزنبق، وكانت أنصاف تفاعلات الاختزال فيها على النحو الآتي:

- $$\text{Sn}^{2+}_{(\text{aq})} + 2e^- \rightarrow \text{Sn}_{(\text{s})}$$
- $$\text{Hg}^{2+}_{(\text{aq})} + 2e^- \rightarrow \text{Hg}_{(\text{s})}$$
- a. اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية.
- b. ما الذي تأكسد؟ وما الذي اختزل؟ حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل.
- c. ما التفاعل الذي يحدث عند كل من الأنوذ والكافور؟
- d. ما جهد الخلية؟ استخدم الجدول 1-4.
- e. إذا كانت القنطرة الملحيّة تحتوي على محلول كبريتات الصوديوم، ففي أي اتجاه تتحرك أيونات الكبريتات؟

مراجعة تراكمية

- 82.** فسر، لماذا تجد الكرسي المصنوع من الألومنيوم أكثر سخونة من الكرسي المصنوع من الخشب عند وضع الكرسيين تحت أشعة الشمس فترة زمنية نفسها.
- 83.** علام تدل الإشارة السالبة للطاقة الحرجة للتفاعل؟

$$\Delta G_{\text{system}} = \Delta H_{\text{system}} - \Delta T S_{\text{system}}$$



الجدول 4-2

E°	القطب
-0.4141	$2\text{H}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2_{(\text{g})}$
-0.320	$\text{NAD}^+ + \text{H}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{NADH}$
+0.19	$\text{HOOC}\text{COCH}_3^* + 2\text{H}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{HOOCCHOHCH}_3^{**}$
+0.769	$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})} + \text{e}^- \rightarrow \text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$
+0.8147	$\text{O}_2_{(\text{g})} + 4\text{H}^+_{(\text{aq})} + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$

* حمض البيروفيلك (HOOCCOCH_3)

** حمض اللاكتيك (HOOCCHOHCH_3)

92. اكتب نصفي التفاعل اللذين يحدثان في هذا التفاعل.

93. احسب جهد الخلية لهذا التفاعل باستعمال الجدولين

1-4 و 2-4

94. هل يستطيع NAD^+ أكسدة Fe^{2+} إلى Fe^{3+} ? فسر إجابتك.

تقدير إضافي

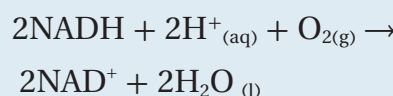
90. **الكتابة في الكيمياء السفن الغارقة كشفت دراسة سفينة التيتانك الغارقة في المحيط مجالاً لاحتمال أن سبب تلف الهيكل الحديدي يعود جزئياً إلى وجود بيئة ملائمة للصدأ. ابحث كيف يؤدي هذا الشاطط الحيوي إلى تآكسد الحديد، واتكتب مقالاً تصف فيه دور المجتمعات الملائمة للصدأ في تدمير التيتانك.**

91. **العملات المعدنية الأثرية:** تتعرض العملات المعدنية الأخرى لعمليات الصدأ الذي يتوج عن تفاعل المعدن مع الأكسجين في وجود الرطوبة وعوامل مساعدة أخرى.

ابحث عن المواد التي صيغت منها العملات المعدنية، ولماذا تأكلت بصورة سيئة جداً؟ اكتب تقريراً تفسّر فيه العمليات الكيميائية التي حدثت وجعلت العملات المعدنية الأخرى تبدو في هذه الصورة.

أسئلة المستندات

التفاعلات البيولوجية الكهروكيميائية: يتضمن الجدول 4-2 قائمة بجهود الاختزال القياسية لبعض التفاعلات الحيوية المهمة، ويعد الأكسجين أقوى العوامل المؤكسدة الموجودة في الأنظمة الحيوية. تأمل تأكسد مادة نيكوتين أميد -أدينين - ثنائي النيوكليوتيد (NADH) المختزلة بواسطة جزيء أكسجين، والذي يمكن تمثيله على النحو الآتي:



اختبار مقنن

أسئلة الاختيار من متعدد

استخدم الجدول الآتي للإجابة عن الأسئلة من 1 إلى 4.

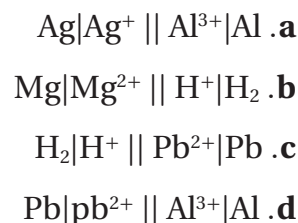
جهود الاختزال القياسية لبعض أنصاف الخلايا عند 25°C و 1M	
$E^{\circ} (\text{V})$	الاسم
-2.372	$\text{Mg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Mg}$
-1.662	$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Al}$
-0.1262	$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb}$
0.7996	$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$
0.851	$\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Hg}$

5. أي العبارات الآتية غير صحيحة؟
- a. البطاريات نهادج مضغوطة من الخلايا الجلفانية.
 - b. البطاريات الثانوية من بطاريات التخزين.
 - c. يمكن أن تتكون البطاريات من خلية واحدة.
 - d. تفاعل الأكسدة والاختزال في البطاريات التي يمكن إعادة شحنها تفاعل معكوس.
6. ما الذي تتوقع حدوثه إذا غمرت شريحة من الفضة في محلول مائي يحتوي أيونات Cu^{2+} ؟
- a. عدم حدوث تفاعل تأكسد الفضة
 - b. يترسب النحاس على شريحة الفضة
 - c. اختزال أيونات النحاس
7. ما المادة التي تتكون على المھبط عند التحليل الكهربائي ل محلول مائي من NaCl ؟
- a. اليود
 - b. الأكسجين
 - c. الهيدروجين
 - d. البوتاسيوم
8. ما الذي يحدث عند وضع قطعة من المخارصين Zn في محلول $1.0\text{ M Cu(NO}_3)_2$ ؟
- a. يقل $[\text{Cu}^{2+}]$.
 - b. يقل $[\text{Zn}^{2+}]$.
 - c. يزداد $[\text{NO}_3^-]$.
 - d. لا يحدث تغير.

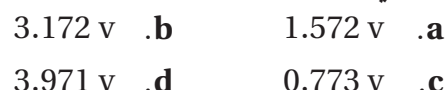
1. أي الأيونات الآتية أسهل اختزالاً؟



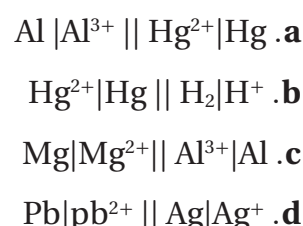
2. اعتماداً على جهود الاختزال القياسية الموضحة في الجدول، أي رمز للخلية يمثل خليته الجلفانية بصورة صحيحة؟



3. خلية جلفانية تتكون من قضيب من الماغنيسيوم مغموس في محلول أيونات Mg^{2+} تركيزه 1M ، وقضيب من الفضة مغموس في محلول أيونات Ag^+ تركيزه 1M . ما الجهد القياسي لهذه الخلية؟



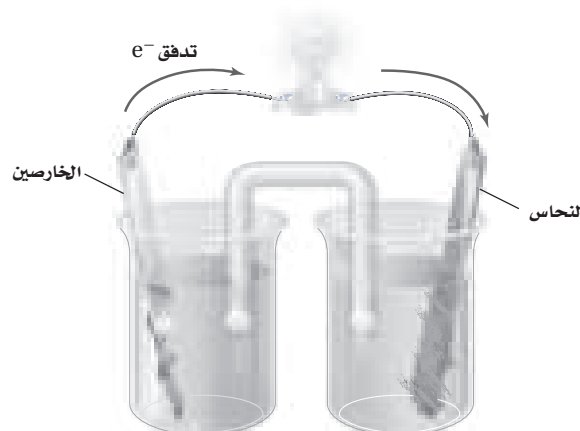
4. لو افترضنا توافر الشروط القياسية، فأي الخلايا الآتية تعطي جهداً مقداره 2.513 V ؟



اختبار مقنن

أسئلة الإجابات القصيرة

استعمل الشكل الآتي للإجابة عن الأسئلة من 9 إلى 11.



9. حدد القطب الموجب والقطب السالب في هذا الجهاز.
10. اكتب نصف تفاعل الأكسدة.
11. اشرح وظيفة القنطرة الملحيّة في هذا الجهاز.

أسئلة الإجابات المفتوحة

استعمل الجدول الآتي في الإجابة عن السؤال 12.

جهود اختزال قياسية مختارة عند 25°C و 1atm و تركيز 1M	
0.7996	$\text{Ag}^{+} + \text{e}^{-} \rightarrow \text{Ag}$
-0.744	$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^{-} \rightarrow \text{Cr}$

12. إذا وصل قطب فضة بقطب كروم في خلية جلفانية فأي القطبين سيتأكسد، وأيهما سيختزل؟ اعتماداً على جهود الاختزال القياسية أعلاه؟ فسر إجابتك.

(أ)

الاختزال Reduction اكتساب ذرات المادة للإلكترونات.

الارتفاع في درجة الغليان Boiling Point Elevation خاصية جامعه تتناسب قيمتها تناسباً طردياً مع مولالية المحلول.

الأزواج المترافقه Conjugate Pairs مادتان ترتبطان معًا عن طريق منح واستقبال أيون الهيدروجين.

الأكسدة Oxidation فقدان ذرات المادة للإلكترونات.

الانخفاض في درجة التجمد Freezing-Point Depression الفرق بين درجة غليان المحلول ودرجة غليان المذيب النقي.

الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering الضغط الذي تحدثه جزيئات السائل في وعاء مغلق والتي تتطاير من سطح السائل متتحوله الى الحالة الغازية.

الأئود Anode القطب الذي يحدث عنده تفاعل الأكسدة في الخلية الجلفانية.

الأيون المشترك Common Ion أيون مشترك بين مادتين أيونيتين أو أكثر.

(ب)

البطارية Battery عبارة عن خلية جلفانية أو أكثر في عبوة واحدة تنتج التيار الكهربائي.

البطارية الأولية Primary Battery خلية الخارجيين والكربون، أو القلوية، أو الفضة التي تنتج طاقة كهربائية من تفاعل التأكسد والاختزال الذي لا يحدث بشكل عكسي بسهولة، وتصبح البطارية غير صالحة للاستعمال بعد انتهاء التفاعل.

البطارية الثانوية Secondary Battery بطارية تعتمد على تفاعل الأكسدة والاختزال العكسي، لذلك يمكن إعادة شحنها، ومن ذلك بطارية السيارة والحاسوب المحمول.

(ت)

التآكل Corrosion خسارة الفلز الناتج عن تفاعل الأكسدة والاختزال بين الفلز والمواد التي في البيئة؛ مثل تآكل الحديد المعروف بالصدأ.

تأثير تندال Tendall Effect قدرة جسيمات المخالفات الفردية على ثبيت الضوء.



التحليل الكهربائي Electrolysis استعمال الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي.

التركيز Concentration قياس كمية المذاب في كمية محددة من المذيب.

تفاعل الأكسدة والاختزال Redox Reaction تفاعل يتضمن انتقال الإلكترونات من إحدى الذرات إلى ذرة أخرى خلال التفاعل الكيميائي.

تفاعل التعادل Neutralization Reaction تفاعل حمض وقاعدة لإنتاج ملح وماء.

التمييـه Hydrate مركب متبلور يحتوي على عدد محدد من جزيئات ماء التبلور.

تميـه الملح Salt Hydrolysis عملية اكتساب الشق السالب من الملح أيونات الهيدروجين، واكتساب الشق الموجب أيونات الهيدروكسيد من الماء عند إذابة الملح في الماء.

(ث)

ثابت تأين الحمض Acid Ionization Constant قيمة تعبر ثابت الاتزان لتأين الحمض.

ثابت تأين القاعدة Base Ionization Constant قيمة تعبر ثابت الاتزان لتأين القاعدة.

ثابت تأين الماء Water Ionization Constant تعبر ثابت الاتزان للتأين الذاتي للماء ويساوي حاصل ضرب تراكيز أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيد في المحاليل المخففة.

(ج)

الجافنة Galvanization عملية كيميائية يغلف فيها الفلز بفلز أكثر مقاومة للتأكسد. فيغلف الحديد مثلاً بطبقة من الخارصين؛ إما عن طريق غمس القطعة الحديدية في مصهور الخارصين، أو بطلاء الحديد بالخارصين كهربائياً.

جهد الاختزال Reduction Potential مدى قابلية المادة لاكتساب الإلكترونات.

(ح)

حرارة الذوبان Melting heat التغير الكلي للطاقة الذي يحدث خلال عملية تكون محلول.

حرارة المحلول Heat of Solution التغير الكلي في الطاقة في أثناء عملية تكون محلول.

الحركة البراونية Brownian Motion الحركة العشوائية لجزيئات المذاب في المحلول الغروية السائلة.

الحمض الضعيف Weak Acid حمض يتأين جزئياً في الماء.

الحمض القوي Strong Acid الحمض الذي يتأين بشكل تام في الماء.

الحمض المترافق Conjugate Acid المركب الكيميائي الذي ينتج عندما تستقبل القاعدة أيون الهيدروجين من حمض.

(خ)

الخاصية الأسموزية Osmotic Property انتشار المذيب خلال غشاء شبه منفذ من محلول الأقل تركيزاً إلى محلول الأكثر تركيزاً.

الخاصية الجامعة Colligative Property خاصية محلول التي تعتمد على نوع جزيئات المذاب وليس عددها.

خلية التحليل الكهربائي Electrolytic Cell خلية كهروكيميائية يحدث فيها تحليل كهربائي.

ال الخلية الجافة Dry Cell خلية جلفانية، يكون فيها محلول الموصل للتيار عجينة رطبة تتكون من خليط من كلوريد الخارصين وأكسيد المنجنيز IV وكلوريد الأمونيوم وكمية قليلة من الماء داخل حافظة من الخارصين.

ال الخلية الجلفانية Voltaic Cell نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل التأكسد والاختزال التلقائي.

ال الخلية الكهروكيميائية Electrochemical Cell جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لانتاج طاقة كهربائية، أو يستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي.

الخلية الوقود Fuel Cell خلية جلفانية، تنتج فيها الطاقة الكهربائية من أكسدة الوقود الذي يتم التزود به باستمرار من مصدر خارجي.

(ذ)

الذوبان Solvation عملية إحاطة جسيمات المذاب بجزيئات المذيب.

(ر)

الرقم الهيدروجيني pH القيمة السالبة للوغارتين ترکیز أيون الهيدروجين في محلول.

الرقم الهيدروكسيلي pOH القيمة السالبة للوغارتين ترکیز أيون الهيدروكسيد في محلول.



(س)

سعة محلول المنظم Buffered solution capacity كمية الحمض أو القاعدة التي يستطيع محلول أن يستوعبها دون تغير مهم في pH.

(ض)

الضغط الأسموزي Osmotic Pressure كمية الضغط الإضافي الناتج عن انتقال جزيئات الماء إلى محلول المركز.

(ط)

طريقة عدد التأكسد Oxidation-Number Method طريقة في موازنة معادلات الأكسدة والاختزال تعتمد على وجوب أن يكون مجموع الزيادة في عدد التأكسد مساوياً مجموع الانخفاض في عدد التأكسد للذرات المشتركة في تفاعل التأكسد والاختزال.

(ع)

العامل المؤكسد Oxidizing Agent مادة تقوم بأكسدة مادة أخرى من خلال اكتساب ذراتها للإلكترونات.

العامل المختزل Reducing Agent مادة تقوم باختزال مادة أخرى من خلال فقدان ذراتها للإلكترونات.

(ق)

القاعدة الضعيفة Weak Base قاعدة تتainجز جزئياً في الماء.

القاعدة القوية Strong Base القاعدة التي تتain بشكل تام في الماء.

القاعدة المرافقية Conjugate Base المركب الكيميائي الذي ينتج عندما يمنح الحمض أيون الهيدروجين.

قانون هنري Henry's law تتناسب ذاتية الغاز في سائل تناسباً طردياً مع ضغط الغاز الموجود فوق السائل عند ثبوت درجة الحرارة.

قطب الهيدروجين القياسي Standard Hydrogen Electrode شريحة صغيرة من البلاتين مغموسة في محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M. ويتم ضخ غاز الهيدروجين H_2 في محلول عند ضغط 1atm ودرجة حرارة 25°C، ويكون فرق الجهد لقطب الهيدروجين القياسي، المسمى جهد الاختزال القياسي (E^0)، مساوياً 0.000 V.

القنطرة الملحية Salt Bridge ممر لتدفق الأيونات من جهة إلى أخرى في الخلية الجلفانية. وتتكون من أنبوب يحتوي على محلول موصل للتيار الكهربائي لملح ذائب في الماء مثل KCl، يحفظ داخل الأنابيب بواسطة جل هلامي أو أي غطاء يسمح للأيونات بالحركة من خلاله، على ألا يختلط المحلولان في الخلية.

(ك)

الكافود Cathode قطب يحدث عنده تفاعل الاختزال في الخلية الجلفانية.

كاشف الحمض والقاعدة Acid-base indicator أصباغ كيميائية تتأثر ألوانها بالمحاليل الحمضية والقاعدية.

الكسر المولي Mole Fraction نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في المحلول إلى عدد المولات الكلية للمذاب والمذيب.

(م)

المادة الذائبة Soluble المادة التي تذوب في مادة أخرى (المذيب).

المادة غير الذائبة Insoluble المادة التي لا تذوب في مادة أخرى (المذيب).

المادة المترددة Amphoteric المادة التي تسلك سلوك الأحماض والقواعد.

المحلول الحمضي Acidic Solution محلول الذي يحتوي على تركيز أيونات هيدروجين أكثر من الهيدروكسيد.

المحلول غير المشبع Unsaturated Solution محلول يحتوي كمية من المذاب أقل مما يحتويه محلول المشبع عند نفس الضغط ودرجة الحرارة.

المحلول فوق المشبع Ultra saturated solution محلول يحتوي على كمية أكبر من المادة المذابة مقارنة بمحلول مشبع عند درجة الحرارة نفسها.

المحلول القاعدي Basic Solution محلول الذي يحتوي على تركيز أيونات الهيدروكسيد أكثر من الهيدروجين.

المحلول القياسي Titrant محلول معروف التركيز يستعمل لمعايرة محلول مجهول التركيز.

المحلول المشبع Saturated Solution محلول يحتوي أكبر مقدار من المذاب عند ضغط ودرجة حرارة معينين.

المحلول المنظم Buffered Solution محلول يقاوم التغير في pH عند إضافة كميات محددة من الأحماض أو القواعد.

المخلوط الغروي Colloid مخلوط غير متتجانس يتكون من جسيمات متوسطة الحجم تتراوح أقطارها بين 1nm

و1000 nm.



المخلوط المعلق Suspension مخلوط يحتوى على جسيمات يمكن أن ترسب بالترويق إذا ترك فترة دون تحريك.

المعايير Titration تفاعل حمض وقاعدة لمعرفة تركيز أحدهما.

الملح Salt مركب أيوني أيونه الموجب من القاعدة، وأيونه السالب من الحمض.

المولارية Molarity عدد مولات المذاب في لتر واحد من محلول.

المولالية Molality عدد مولات المذاب المذابة في كيلوجرام من المذيب.

(٦)

نقطة التكافؤ Equivalence Point هي النقطة التي يكون عندها تركيز أيونات الهيدروجين مساوياً لتركيز أيونات الهيدروكسيد.

نقطة النهاية End Point النقطة التي يغير عندها الكاشف لونه.

نظرية أرهينيوس Arrhenius Model يمنح حمض أرهينيوس أيونات الهيدروجين عند إذابتها في الماء؛ بينما تمنع قاعدته أيونات الهيدروكسيد.

نظريّة برونسٌـ لوري Bronsted-Lowry Model يمنح حمض برونسٌـ قاعدته البروتونات، وتستقبلها وتنزعها.

نظريّة لويس Lewis Model هي تقدِّم حمض لويس زوجًا من الإلكترونات في حين قاعدهه تمنح زوجًا من الإلكترونات.

نصف التفاعل Half Reaction أحد جزء أي تفاعل الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعلاً، التأكسد أو تفاعلاً، الاختزال.

نصف الخلية Half Cell أحد نصف الخلية الكهروكيميائية. ويحتوي كل نصف خلية على قطب ومحلول يشتمل على أيونات.

الجداؤل الدوري للعناصر

جداؤل مرجعية

18

Helium 2 He 4.003
Neon 10 Ne 20.180
Oxygen 8 O 15.999
Fluorine 9 F 18.998
Nitrogen 7 N 14.007
Carbon 6 C 12.011
Boron 5 B 10.811
13
Aluminum 13 Al 26.982
Silicon 14 Si 28.086
Phosphorus 15 P 30.974
Sulfur 16 S 32.065
Chlorine 17 Cl 35.453
Argon 18 Ar 39.948
14
Gallium 31 Ga 69.723
Germanium 32 Ge 72.64
Arsenic 33 As 74.922
Selenium 34 Se 78.96
Bromine 35 Br 79.904
Krypton 36 Kr 83.798
15
Nickel 28 Ni 58.693
Copper 29 Cu 63.546
Zinc 30 Zn 65.409
16
Palladium 46 Pd 106.42
Silver 47 Ag 107.868
Cadmium 48 Cd 112.411
Indium 49 In 114.818
Tin 50 Sn 118.710
Antimony 51 Sb 121.760
Tellurium 52 Te 127.60
Iodine 53 I 126.904
Xenon 54 Xe 131.293
17
Platinum 78 Pt 195.078
Gold 79 Au 196.967
Mercury 80 Hg 200.59
Thallium 81 Tl 204.383
Lead 82 Pb 207.2
Bismuth 83 Bi 208.980
Polonium 84 Po (209)
Astatine 85 At (210)
Radon 86 Rn (222)
10
Darmstadtium 110 Ds (269)
Roentgenium 111 Rg (272)
Copernicium 112 Cn 285.177
Nihonium 113 Nh 286.183
Flerovium 114 Fl 289.191
Moscovium 115 Mc 290.196
Livermorium 116 Lv 293.205
Tennessee 117 Ts 294.211
Oganesson 118 Og 294.214

Europium 63 Eu 151.964	Gadolinium 64 Gd 157.25	Terbium 65 Tb 158.925	Dysprosium 66 Dy 162.500	Holmium 67 Ho 164.930	Erbium 68 Er 167.259	Thulium 69 Tm 168.934	Ytterbium 70 Yb 173.04	Lutetium 71 Lu 174.967
Americium 95 Am (243)	Curium 96 Cm (247)	Berkelium 97 Bk (247)	Californium 98 Cf (251)	Einsteinium 99 Es (252)	Fermium 100 Fm (257)	Mendelevium 101 Md (258)	Nobelium 102 No (259)	Lawrencium 103 Lr (262)

جدائل مرجعية

جدائل مرجعية

العناصر في كل عمود تسمى مجموعة، ولها خواص كيميائية مشابهة.

الرموز الثلاثة العليا تدل على حالة العنصر في درجة حرارة الغرفة، بينما يدل الرمز الرابع على العناصر المصنعة.

1	Hydrogen 1 H 1.008	2	Lithium 3 Li 6.941	Beryllium 4 Be 9.012	3	4	5	6	7	8	9
2	Sodium 11 Na 22.990	Magnesium 12 Mg 24.305									
3	Potassium 19 K 39.098	Calcium 20 Ca 40.078	Scandium 21 Sc 44.956	Titanium 22 Ti 47.867	Vanadium 23 V 50.942	Chromium 24 Cr 51.996	Manganese 25 Mn 54.938	Iron 26 Fe 55.845	Cobalt 27 Co 58.933		
4	Rubidium 37 Rb 85.468	Strontium 38 Sr 87.62	Yttrium 39 Y 88.906	Zirconium 40 Zr 91.224	Niobium 41 Nb 92.906	Molybdenum 42 Mo 95.94	Technetium 43 Tc (98)	Ruthenium 44 Ru 101.07	Rhodium 45 Rh 102.906		
5	Cesium 55 Cs 132.905	Barium 56 Ba 137.327	Lanthanum 57 La 138.906	Hafnium 72 Hf 178.49	Tantalum 73 Ta 180.948	Tungsten 74 W 183.84	Rhenium 75 Re 186.207	Osmium 76 Os 190.23	Iridium 77 Ir 192.217		
6	Francium 87 Fr (223)	Radium 88 Ra (226)	Actinium 89 Ac (227)	Rutherfordium 104 Rf (261)	Dubnium 105 Db (262)	Seaborgium 106 Sg (266)	Bohrium 107 Bh (264)	Hassium 108 Hs (277)	Meitnerium 109 Mt (268)		
7											

الرقم المحاط بقوسین هو العدد الكتلي للنظير الأطول عمرًا للعنصر.

صفوف العناصر الأفقية تسمى دورات. يزداد العدد الذري من اليسار إلى اليمين في كل دورة.

يدل السهم على المكان الذي يجب أن توضع فيه هذه العناصر في الجدول. لقد تم نقلها إلى أسفل الجدول توفيرًا للمكان.

سلسلة اللانثانيدات
سلسلة الأكتنيدات

Cerium 58 Ce 140.116	Praseodymium 59 Pr 140.908	Neodymium 60 Nd 144.24	Promethium 61 Pm (145)	Samarium 62 Sm 150.36
Thorium 90 Th 232.038	Protactinium 91 Pa 231.036	Uranium 92 U 238.029	Neptunium 93 Np (237)	Plutonium 94 Pu (244)

