

تم تحميل وعرض المادة من :



موقع واجباتي

www.wajibati.net

موقع واجباتي منصة تعليمية تساهم بنشر حل المناهج الدراسية بشكل متميز لترقي بمعجال التعليم على الإنترت ويستطيع الطالب تصفح حلول الكتب مباشرة لجميع المراحل التعليمية المختلفة



حمل التطبيق من هنا



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



ح) المركز الوطني للمناهج ، ١٤٤٦ هـ

المركز الوطني للمناهج

الكيمياء ٣ - التعليم الثانوي - السنة الثالثة - نظام مسارات . /

المركز الوطني للمناهج . - الرياض ، ١٤٤٦ هـ

٢٧٨ ص : ٢١٤ X ٥ سم

رقم الإيداع : ١٤٤٦/١٦٥٢٧

ردمك : ٩٧٨-٦٠٣-٨٥٣٣-٠٧-٩

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 بال التربية والتعليم:
يسعدنا تواصلكم؛ لتطوير الكتاب المدرسي، ومقترناتكم محل اهتمامنا.



fb.ien.edu.sa



وزارة التعليم

Ministry of Education

2025 - 1447

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 المفسلة 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 المادة، وارتد كمامه وقفازين.	البكتيريا، الفطريات، الدم، الأنسجة غير المحفوظة، المواد النباتية.	مخلفات ومواد حية قد تسبب ضرراً للإنسان.	 ملوثات حيوية بيولوجية
ادهاب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	استعمال قفازات واقية.	غليان السوائل، السخانات الكهربائية، الجليد الجاف، التيتروجين السائل.	الأشياء التي قد تحرق الجلد بسبب حرارتها أو بروقتها الشديدة.	 درجة الحرارة المؤذية
ادهاب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	تعامل بحكمة مع الأداة، واتبع إرشادات استعمالها.	المقصات، الشفرات، السكاكين، الأدوات المدببة، أدوات التسريح، الزجاج المكسور.	استعمال الأدوات والزجاجيات التي تخرج الجلد بسهولة.	 الأجسام الحادة
اترك المنطقة، وأخبر معلمك فوراً.	تأكد من وجود تهوية جيدة، ولا تشم الأبخرة مباشرة، وارتد كمامه.	الأمونيا، الأستون، الكبريت الساخن، كرات العث (النفاثلين).	خطر محتمل على الجهاز التنفسى من الأبخرة.	 الأبخرة الضارة
لا تحاول إصلاح الأعطال الكهربائية، واستعن بمعلمك فوراً.	تأكد من التوصيلات الكهربائية للأجهزة بالتعاون مع معلمك.	تأريض غير صحيح، سوائل منسكية، تماس كهربائي، أسلاك معراة.	خطر محتمل من الصعق الكهربائية أو الحريق.	 الكهرباء
ادهاب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	ضع واقياً للفبار، وارتد قفازين، وتعامل مع المواد بحرص شديد.	حبوب اللقاح، كرات العث، سلك المواطنين، ألياف الزجاج، برمنجنات البوتاسيوم.	مواد قد تبيح الجلد أو الغشاء المخاطي للقناة التنفسية.	 المواد المهيجة
اغسل المنطقة المصابة بالماء، وأخبر معلمك بذلك.	ارتد نظارة واقية، وقفازين، والبس معطف المختبر.	المبيضات مثل فوق أكسيد البيرودجين والأحماض، كحض الكبريتيك، القواعد كالأمونيا وهيدروكسيد الصوديوم.	المادة الكيميائية التي قد تتفاعل مع الأنسجة والمواد الأخرى وتتلتها.	 المواد الكيميائية
اغسل يديك جيداً بعد الانتهاء من العمل، وادهاب إلى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	اتبع تعليمات معلمك.	الزنبق، العديد من المركبات الفلزية، اليود، النباتات السامة.	مواد تسبب التسمم إذا ابتلعت أو استنشقت أو لمست.	 المواد السامة
أبلغ معلمك طلباً للإسعاف الأولي، واستخدم مطفأة الحريق إن وجدت.	تجنب مناطق اللهب عند استخدام الكيماويات.	الكحول، الكبروسين، الأستون، برمنجنات البوتاسيوم، الملابس، الشعر.	بعض الكيماويات يسهل اشتعالها باللهب، أو بالشرن، أو عند تعرضها للحرارة.	 مواد قابلة للاشتعال
أبلغ معلمك طلباً للإسعاف الأولي، واستخدم مطفأة الحريق إن وجدت.	اربط الشعر إلى الخلف (للطالبات)، ولا تلبس الملابس الفضفاضة، واتبع تعليمات المعلم عند إشعال اللهب أو إطفائه.	الشعر، الملابس، الورق، المواد القابلة للاشتعال.	ترك اللهب مفتوحاً يسبب الحريق.	 اللهب المشتعل
غسل اليدين اغسل يديك بعد كل تجربة بالماء والصابون قبل نزع النظارة الواقية.		نشاط إشعاعي يظهر هذا الرمز عند استعمال مواد مشعة.	 وقاية الملابس يظهر هذا الرمز عندما تسبب المواد بقعأ أو حريقاً للملابس.	 سلامة العين يجب دائماً 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، ومواقع كل من أجهزة إنذار الحرائق والهاتف ومكتب الممرض في المدرسة.

الموقف	الاستجابة الآمنة
الحرق	يُسكب عليها الماء البارد بغزاره .
الجرح والكدمات	اتباع التعليمات والإرشادات الموجودة في صندوق الإسعافات الأولية.
الصدمات الكهربائية	تزويد 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 الإستجابة في موقف الصدمة الكهربائية.
الحرق	إغلاق جميع مصادر اللهب وإغلاق صنابير الغاز، ولف المصاب ببطانية الحرائق، استعمال طفاعة الحرائق لإخماد النار. لا يجب استخدام الماء لإطفاء الحرائق؛ لأن الماء يتفاعل مع المواد المحترقة، مما يتسبب في ازدياد الحرائق.
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، والصلاوة 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 متطرفة ترتكز 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 بها، ومن ذلك السوائل التي نشربها، والغازات التي تنفسها، 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 المعdenية 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، وتلبى 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 تساعده على تلخيص أبرز الأفكار والمفاهيم التي سيتناولها الفصل. وهناك أشكال أخرى من

النشاطات الاستقصائية الأخرى التي يمكن تنفيذها 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 لتعلم". وعندما تبدأ دراسة المحتوى تجد في كل قسم ربطاً بين المفردات السابقة والمفردات الجديدة، وفكرة رئيسة خاصة بكل قسم ترتبط مع الفكرة العامة للفصل. وتتجدد 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، وتتجدد أيضًا أمثلة محلولة يليها مسائل تدريبية تعمق معرفتك وخبراتك في فهم محتوى الفصل. وتتضمن كل قسم مجموعة من الصور والأشكال والرسوم التوضيحية بدرجة عالية الوضوح تعزز فهمك للمحتوى. وتتجدد 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 تudedها 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 لتعريف ما يعرفه الطلاب 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؟»، وتتجدد 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 الرئيسية والمفردات الخاصة بأقسام الفصل، وخلاصة بالأفكار الرئيسية 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 إضافيًّا يتضمن تقويم مهارات الكتابة في الكيمياء، وأسئلة خاصة بالمستندات تتعلق بنتائج بعض التقارير أو البحوث العلمية. وفي نهاية كل فصل تجد اختباراً مقتنياً 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

9 كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

الفصل 4

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

الفصل 1

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

الملاحق

170	المصطلحات
176	الجدول الدوري

الفصل 2

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

الفصل 3

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



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:

المixالوط والمحاليل
Mixtures and Solutions

الفكرة العامة مخلص المسوائل والعذائب.
والمواد العضلية التي تكون عالياً مخلوط.

1-1 أنواع المخلوطات
الفكرة العامة المخلوط إما متجلسة أو غير متجلسة.

1-2 تركيز محلول
الفكرة العامة يمكن التغير من التركيز بدلة النسبة المئوية أو المولات.

1-3 العوامل المؤثرة في التذوبان
الفكرة العامة يتأثر تذوب المحلول بعوامل منها الحرارة والضغط والقطبية.

1-4 الخواص الجماعية للمحاليل
الفكرة العامة تتحدد الخواص الجماعية على عدد جسيمات المذاب في المحلول.

حقائق كيميائية

- يتبع حوالي 42-3% من الفولاذه مستوىً عن إعادة التدوير.
- المبتدئون يكرن الأساسي للفولاذه، لكن يمكن إنشاء عناصر منها النيكل والمنجنيز والكروم والقصدير والتجستون - بحسب التوصيات الفعلية.
- يسعدل الأشخاص في مستانة اسفلات الأسمنت ومواد البناء لتقويتها، وجعلها تحمل العوامل البيئية العادمة.
- يتبع نحو 6 بلايين متر مكعب من المخلوطات الأساسية مستوىً، أي ما يعادل 3 متر مكعب (1m³) لكل شخص سنّي.

12

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

لتحصل 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 الرئيسيّة والتجربة الاستهلالية؛ فهي تزوّدك بنظرة عامة تمهيدية لهذا الفصل.

لكل فصل فكرة (عامة) تقدم صورة شاملة عنه. ولكل قسم من أقسام الفصل فكرة رئيسة تدعم فكرته العامة.

نشاطات تمهيدية

تجربة استهلالية

كيف تغير الطاقة عند تكوين المحاليل

تتغير الطاقة عند تكوين المخلوط نتيجة تأثير قوتين: تقوى التجاذب بين الجسيمات ذاتية في المحلول، وقوة التجاذب بين جسيمات المذاب والذباب معًا. كيف يمكن ملاحظة هذا التغير؟



خطوات العمل

المطلوبات
التركيز اعمل المطوية الآية لتساعدك على تنظيم المعلومات حول تركيز المخلوط.

الخطوة 1 اظر ورقين

من المصنف أقلياً.

الخطوة 2 اقطع 3 cm

على طول خط النتوء لإحدى الورقين من كلا

الجانبين. وقص الورقة

الثانية على طول خط

التي أيضًا من سطحها مع

ترسق 3 cm من كلا

الجانبين دون قص.

الخطوة 3 ادخل

الورقين إحداهما في

الأخرى لعمل كتاب

من أربع مسحات.

المطلوبات استعمل هذه المطوية مع القسم

في آناء فراغات هذا القسم، استعمل المطوية لتسجيل

ما تعلمه من طرق التغير عن تركيز المخلوط،

مستعيناً بأمثلة حسابة.

التحليل

1. قارن أي العمليتين السابقتين كانت طاردة للحرارة، وأيها كانت ماضية لها؟

2. استنتج اكتساب ماء من واقع جياثك على عمليات ذوبان طاردة للحرارة، وأخرى ماضية لها.

استقصاء إذا أردت زيادة التفسير في درجة الحرارة، فأيها يجب إضافتها بكمية أكبر: الماء أم الملح؟ قس إجابتك.

كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

بعدما قرأت

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

التقويم 1-1

1. **الفكرة (الزينة)** صف خصائص المخلوط مستخدماً ماء البحر كمثال.
2. مزيج بين المخلوط الغروي والمخلوط المعلن.
3. جملة الأنواع المختلفة للمخلوطات.
4. غير مستخدماً تأثير تبادل، لماذا تكون قيادة السيارات خلال أجواء الضباب باستخدام الأشواط العالية أصعب من القيادة باستخدام الأنوار المنخفضة؟
5. ذكر الأنواع المختلفة للمخلوطات الغروية.
6. لمن يذكر جسيمات الماء في المخلوط الغروي منتشرة فيه؟
7. شخص ما الذي يسبب الحركة البراونية؟
8. قارن تكون جدولياً تقارن فيه بين خصائص المخلوط المعلن والمخلوط الغروي والمحلول.
9. يمكن أن يكون الماء في المحلول غازاً أو سلائلاً أو صلباً.

يختتم كل قسم بتقويم 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 (الرئيسية) مع الفكرة (العامة).

• استعمل كلماتك الخاصة لتوضح ما قرأت.

• وظف المعلومات التي تعلمتها في المنزل، أو في
موضوعات أخرى تدرسها.

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

دليل مراجعة الفصل

1

الفكرة العامة: معلم المخلوطات المائية والمغザت والماء المعلنة التي تكون عاليات المخلوط.

الأفكار الرئيسية

- الفكرة (الزينة): المخلوط إما متجانسة أو غير متجانسة.
- يمكن تغيير مكونات المخلوط غير المتجانس.
 - هناك نوعان من المخلوط غير المتجانسة، هنا المعلن والغروي.
 - حركة البراونية حركة عشوائية لجزيئات المخلوط الغروي.
 - ظهور المخلوط الغروي والمعلنة تأثير تبادل.
 - قد يوجد المحلول في إحدى الحالات الغازية أو السائلة، اعتماداً على حالة الفيزيائية للمذيب.
 - يمكن أن يكون الماء في المحلول غازاً أو سلائلاً أو صلباً.

1-1 تركيز المحلول

- الفكرة (الزينة): يمكن التغير عن الترکیز بدلالة النسبة المئوية أو المولات.
- الفراءات
 - تأثير تبادل
 - المخلوط الغروي
 - المادة الذائبة
 - الحركة البراونية
 - المادة غير الذائبة
- الترکیز = $\frac{\text{الوزن المذاب}}{\text{الوزن المذاب + وزن الماء}} \times 100\%$
- الولاية هي عدد مولات المذاب في 1L من المحلول.
- الولاية هي نسبة عدد مولات المذاب في 1 kg من المذيب.
- عدد المولات قبل التخفيف = عدد المولات بعد التخفيف
- $M_1V_1 = M_2V_2$

1-2 العوامل المؤثرة في الذوبان

- الفكرة (الزينة): يتأثر المحلول بعوامل، منها:
- الحرارة والضغط والقطبية.
 - الفراءات
 - الذوبان
 - المحول الشيق
 - حرارة الذوبان
 - المحول فوق المشبع
 - المحول غير المشبع
 - قانون هنري
- ضغط الغاز فوق السائل عند درجة حرارة معينة.

1-3 الخواص الجماعية للمحلول

- الفكرة (الزينة): تعتمد الخواص الجماعية على عدد جسيمات المذاب في المحلول.
- الفراءات
 - الخواص الجماعية
 - الخاصية الأسموزية
 - الانخفاض في الضغط البخاري
 - الارتفاع في درجة البليان
 - الضغط الأسموزي
 - الانخفاض في درجة التجمد
- تقليل الماء المذاب غير المصايرة الضغط البخاري للمحلول.
- يرتبط الانخفاض في درجة البليان مباشرة بوصالية المحلول.
- يكون الانخفاض في درجة التجمد للمحلول أقل من درجة تجميد المذيب.
- يعتمد الضغط الأسموزي على عدد جسيمات المذاب في سحجم معين.

47

Mixtures and Solutions



الفكرة العامة معظم السوائل والغازات والمواد الصلبة التي تكون عالمنا مخاليط.

1-1 أنواع المخاليط

الفكرة الرئيسية المخاليط إما متجانسة أو غير متجانسة.

1-2 تركيز المحلول

الفكرة الرئيسية يمكن التعبير عن التركيز بدالة النسبة المئوية أو المولات.

3-1 العوامل المؤثرة في الذوبان

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

4-1 الخواص الجامعة للمحاليل

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

حقائق كيميائية

- يتوج 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.
- يستخدم الأسمنت في صناعة الخلطات الأساسية ومواد البناء لتقويتها، وجعلها تتحمل العوامل البيئية العادمة.
- يتوج 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

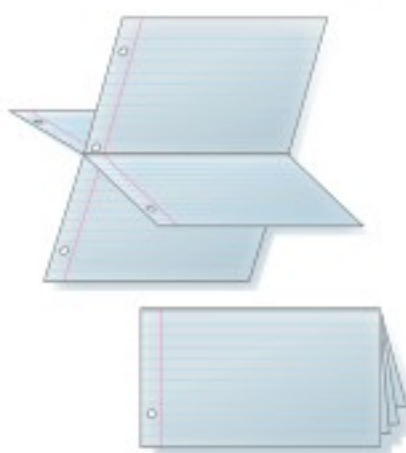
منظمات الأفكار

الورقة الأولى



الخطوة 1 اطو ورقتين من المتصرف أفقياً.

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



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

استعمل هذه المطويات

المطوية مع القسم 1-2 في أثناء قراءتك لهذا القسم، استعمل المطوية لتسجيل ما تعلمته عن طرائق التعبير عن تراكيز المحاليل، مستعيناً بأمثلة حسابية.



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 معاً. كيف يمكن ملاحظة هذا التغيير؟



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 بمخار 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 التغير في درجة الحرارة، فأيهما يجب إضافته بكمية أكبر: المذاب أم المذيب؟ فسر إجابتك.

الأهداف

• تعرف أنواع المخاليط غير المتتجانسة والمخاليط المتتجانسة (المحاليل).

• تقارن بين خصائص المخاليط المعلقة والمخاليط الغروية والمحاليل.

• تصف القوى الكهروستاتيكية في المخاليط الغروية.

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 **Types of Mixtures**

الفكرة **الرئيسة** المخاليط إما متتجانسة أو غير متتجانسة.

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

المخاليط غير المتتجانسة **Heterogeneous Mixtures**

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

المخلوط المعلق مخلوط غير متتجانس يحتوي على جسيمات يمكن أن تترسب بالترويق؛ وذلك بتركه فترة دون تحريك. انظر الشكل 1-1؛ فال محلول الذي تشاهده مخلوط معلق. وعند ترير المخلوط المعلق السائل خلال ورقة ترشيح تفصل الجسيمات المعلقة. وقد تنفصل 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 الانسياب، وكأنها سائل. وهناك أنواع من الطين تتحول إلى مادة شبه صلبة بسرعة؛ استجابة للهزة أو الحركة، وهي تستخدم في مناطق الزلازل الأرضية، فتشيد المباني فوقها.



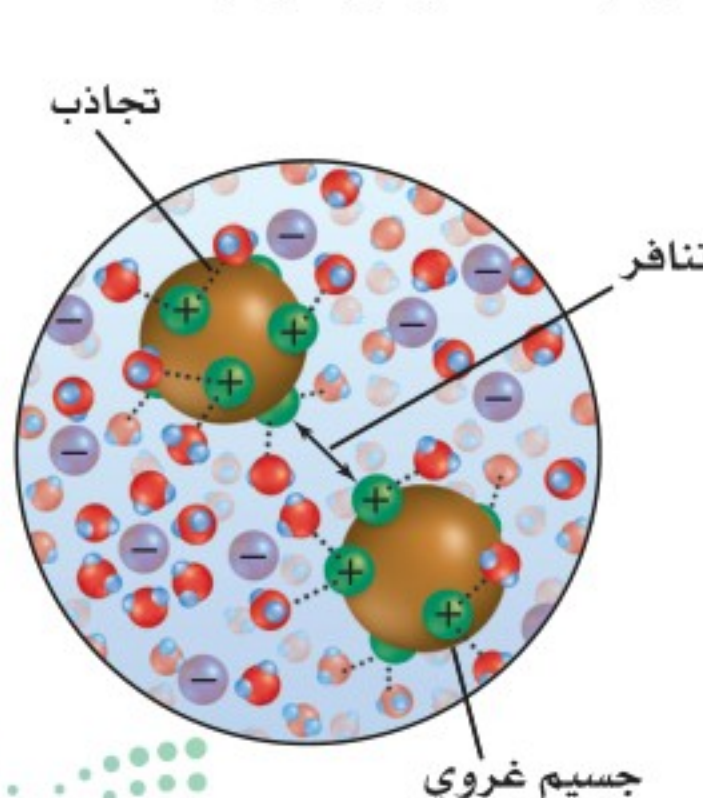
الشكل 1-1 يمكن فصل المخلوط المعلق إذا ترك دون تحريك فترة من الزمن، أو فصله بالترشيح.

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 مزيل 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 أقطار الجسيمات في المخلوط الغروي بين 1 nm و 1000 nm ، ولا تترسب. فعلى سبيل المثال، يعد الحليب مخلوطاً غروياً لا يمكن فصل مكوناته المتجانسة بالترويق أو الترشيح.

تسمى المادة الأكثر توافراً في المخلوط وسط الإنتشار. وتصنف المخاليط الغروية تبعاً للحالة الفизائية لكل من الجسيمات المنتشرة ووسط الإنتشار. فالحليب مستحلب غروي؛ لأن الجسيمات المنتشرة السائلة تنتشر بين جسيمات وسط الإنتشار السائل. ويظهر الجدول 1-1 وصف أنواع أخرى من المخاليط الغروية. تمنع الجسيمات المنتشرة من الترسب في المخاليط الغروية؛ 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 يتناهى بعضها مع بعض عندما تصطدم الجسيمات المنتشرة معاً، لذا تبقى الجسيمات في المخلوط الغروي ولا تترسب.

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



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

الحركة البراونية تتحرك الجسيمات المنتشرة في المخلوط الغروي السائلة حرقة عشوائية عنيفة تسمى الحركة البراونية. لاحظ عالم النبات الأسكتلندي روبرت بروان (1858 - 1773) هذه الحركة أول مرة؛ حيث لاحظ الحركة العشوائية لحبوب اللقاح المنتاثرة في الماء، فسمّي باسمه.

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

ماذا قرأت؟ اشرح سببين لعدم ترسب جسيمات المخلوط الغروي.

تأثير تندال يظهر المخلوط الغروي المركز عادةً معتمًا أو معكراً، ولكن المخلوط الغروي المخفف يظهر أحياناً صافياً كالمحاليل. وتبعد المخلوط الغروية المخففة كالمحاليل المتجانسة؛ لأن عدد الجسيمات المنتشرة فيها قليل جداً، إلا أنها تعمل على تشتيت الضوء، وتسمى هذه الظاهرة **تأثير تندال**. يُظهر الشكل 3-1 مرور حزمة من الضوء في خلال مخلوطين مجهولين. ويمكنك ملاحظة كيف تعمل الجسيمات المنتشرة في المخلوط الغروي على تشتيت الضوء.

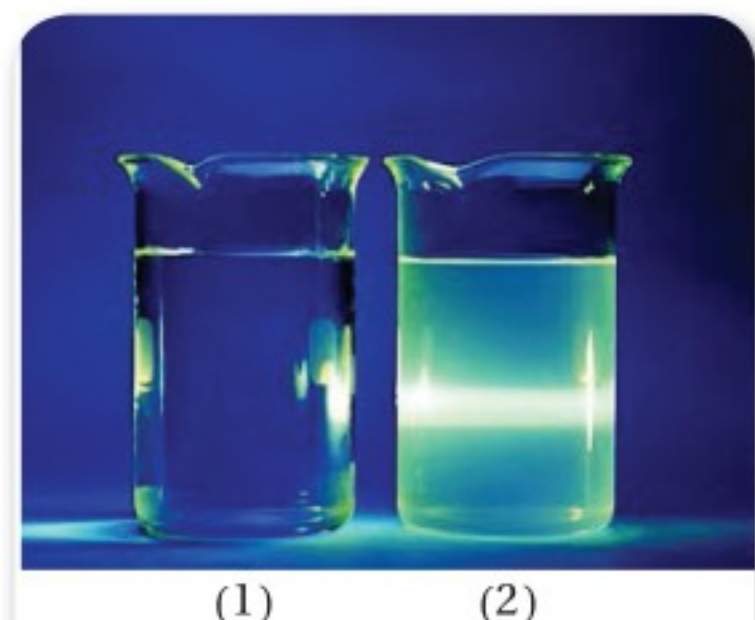
وُتُظهر المخلوط المعلقة أيضاً تأثير تندال، أما المحاليل فلا يمكن أن تظهر هذه الظاهرة. كما يمكنك ملاحظة تأثير تندال عندما تشاهد مرور أشعة الشمس خلال الهواء المشبع بالدخان، أو مرور ضوء خلال الضباب. ويستخدم تأثير تندال في تحديد كمية الجسيمات المنتشرة في المخلوط المعلق.

المخلوط المت詹سة Homogeneous Mixtures

لقد تعلمت سابقاً أن المحاليل مخاليط مت詹سة 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



(1) (2)

الشكل 3-1

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

حدد أي المخاليط الظاهرة 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 التunkر؟ وضع هيئة المواصفات والمقاييس ماء الشرب مجموعة من المعايير والمواصفات لضمان سلامته. ومن المواصفات التي يتم مراقبتها التunkr، 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. والهدف 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 2-1. وتُسمى المادة التي لا تذوب في المذيب مادة غير ذاتية. 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 أنَّ الزيت لا يذوب في الخل.

أنواع المحاليل وأمثلة عليها

الجدول 2-1

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



التقويم 1-1

الخلاصة

- يمكن تمييز مكونات المخلوط غير المجانس.
- هناك نوعان من المخلوط غير المجانسة، هما المعلق والغروي.
- الحركة البراونية حركة عشوائية لجسيمات المخلوط الغروي.
- تُظهر المخلوط 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 سائلاً أو صلباً.

1.

- الفكرة **الرئيسة** صف خصائص المخلوط مستخدماً ماء البحر كمثال.
- ميّز بين المخلوط الغروي والمخلوط المعلق.
 - حدد الأنواع المختلفة للمحاليل.
 - فسر مستخدماً تأثير تندال، لماذا تكون قيادة السيارات خلال أجواء الضباب باستخدام الأنوار العالية أصعب من القيادة باستخدام الأنوار المنخفضة؟
 - اذكر الأنواع المختلفة للمخلوط الغروية.
 - فسر لماذا تبقى جسيمات المذاب في المخلوط الغروي منتشرة فيه؟
 - لخص ما الذي يسبب الحركة البراونية؟
 - قارن كون جدولًا تقارن فيه بين خصائص المخلوط المعلق والمخلوط الغروي والمحلول.





1-2

الأهداف

- تصف التركيز باستعمال وحدات مختلفة.
- تحدد تركيز الحاليل.
- 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.



تركيز محلول

Solution Concentration

الفكرة الرئيسية يمكن التعبير عن التركيز بدلالة النسبة المئوية أو بالمولات.

الربط مع الحياة هل تذوقت يوماً كأس شاي فوجدته مُرّاً؟ إنك لكي تعدل طعمه سوف تقوم بإضافة السكر لتحليله، أو تضيف الماء لتخفيقه. وما تقوم به في كلتا الحالتين هو تغيير تركيز الجسيمات المذابة في الماء.

التعبير عن التركيز Expressing Concentration

يعد تركيز محلول مقياساً يعبر عن كمية المذاب الذائبة في كمية محددة من المذيب أو محلول. ويمكن التعبير عن التركيز وصفياً باستعمال كلمة "مركز" أو "خفف". لاحظ إبريق الشاي في الشكل 4-1؛ فأحد الإبريقين يحوي شاياً أكثر تركيزاً من الآخر. وعموماً يحتوي محلول المركز على كمية كبيرة من المذاب. فالشاي الغامق يحتوي على جسيمات شاي أكثر من الشاي الفاتح، والعكس صحيح؛ إذ يحتوي محلول المخفف على كمية أقل من المذاب؛ فالشاي الفاتح في الشكل 4-1 محلول مخفف يحتوي على جسيمات شاي أقل من الشاي الغامق.

وعلى الرغم من أن التعبير الوصفي عن التركيز مفيد، إلا أنه غالباً ما يتم التعبير عن التركيز كمياً. ومن أكثر التعبيرات الكمية عن التركيز شيوعاً النسبة المئوية بالكتلة أو النسبة المئوية بالحجم أو التعبير عن التركيز بدلالة المولات مستخدماً المولارية أو المولالية. وكل هذه الطرائق تعبر عن التركيز بوصفة نسبة بين كمية المذاب وبين كمية المذيب أو محلول كله. ويشمل الجدول 3-1 وصفاً لكل طريقة.

كيف يمكن تحديد الطريقة المستخدمة للتعبير عن تركيز محلول؟ يعتمد استعمال الطريقة على نوع محلول الذي يتم تحليله، فإذا كان أحد الكيميائيين مثلاً يعمل على تفاعل في محلول مائي فسوف يستعمل المولارية غالباً للتعبير عن تركيز محلول؛ لأنه يحتاج إلى معرفة عدد الجسيمات المشاركة في التفاعل.

نسب التركيز

الجدول 3-1

وصف التركيز	النسبة
النسبة المئوية بدلالـة الكـتلة	$\frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة محلول}} \times 100$
النسبة المئوية بدلالـة الحـجم	$\frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100$
المولـاريـة (التركـيزـ المـولـارـيـ)	$M = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم محلول (L)}}$
المولـاليـة (التركـيزـ المـولـاليـ)	$\text{مولالية} = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{كتلة المذيب kg}}$
الكسرـ المـوليـ	$\frac{\text{عدد مولات المذاب أو المذيب}}{\text{عدد مولات المذاب + عدد مولات المذيب}}$

المطويات

أدخل معلومات من هذا
القسم في مطويتك.

النسبة المئوية بدلالة الكتلة هي نسبة كتلة المذاب إلى كتلة محلول، ويعبّر 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 = 100.0 g ، وكتلة المذيب = 3.6 g

احسب النسبة المئوية بدلالة الكتلة

اكتب معادلة النسبة المئوية بالكتلة

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

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 من الماء H2O؟

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

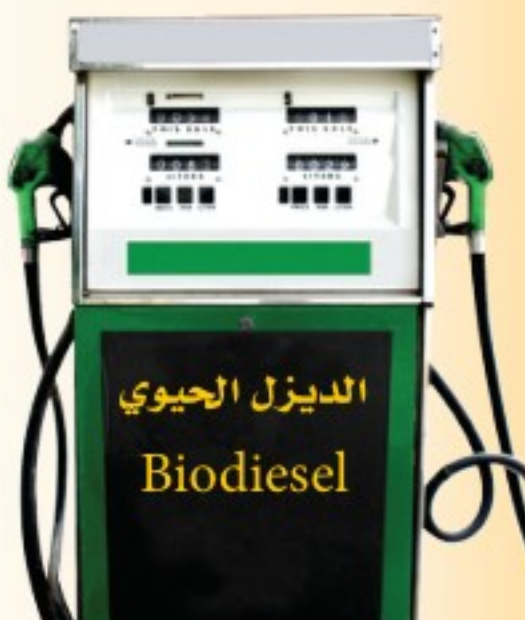
11. ما كتلة المذيب في محلول المذكور في السؤال 10؟

12. تحضير 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 نظيف الاحتراق، وهو ينتج 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 الأромاتية (العطرية)، 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 للإيثانول في محلول يحتوي على 35 mL إيثانول مذاب في 155 mL ماء؟

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

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

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. 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.

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

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



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

حساب المolarية 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 المolarية 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 ؟

المعطيات

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

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

حجم محلول $= 100.5\text{ mL}$

٢ حساب المطلوب

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

بتطبيق العلاقة الرياضية

عدد مولات المذاب = الكتلة (g) / الكتلة المolarية

$$\begin{aligned} &= 5.10\text{ g C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \left(\frac{1\text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}{180.16\text{ g C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6} \right) \\ &= 0.0283\text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \end{aligned}$$

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

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

المolarية

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

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

١٦. 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؟

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

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

١٩. تحضير 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 وتناسب 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 المحاليل القياسية تستعمل في المختبر محاليل لها تراكيز محددة 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 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 CuSO₄·5H₂O، فتكون كتلته 374.55 g ويمكن تقريبها إلى 375 g، وهي كتلة يمكن قياسها بالميزان

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

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 أحد التجارب. بالرجوع إلى تعريف المolarية، ومن خلال الحسابات السابقة نجد أنَّ محلول CuSO₄·5H₂O 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 تحتوى 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؟

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

عدد مولات المذاب = المولارية \times حجم المحلول باللتر.

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

وبالتعويض 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. وتمثل 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

يُخفف قليلاً

كأن نقول مثلاً:

أضفنا ماء أكثر إلى عصير الليمون؛ لأنّه مركّز جداً....

تحضير محلول قياسي إذا كنت تعرف حجم وتركيز المحلول المطلوب تحضيره يمكنك حساب حجم المحلول 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؟

١ 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 المحلول القياسي اللازم بالـ L ثم تحويله إلى mL.

المطلوب	المعطيات
$V_1 = ? \text{ mL}$	$M_1 = 2.00 \text{ M CaCl}_2$
	$M_2 = 0.300 \text{ M}$
	$V_2 = 0.50 \text{ L}$

٢ حساب المطلوب

حل المعادلة لإيجاد حجم المحلول القياسي V_1

$$M_1 V_1 = M_2 V_2 \quad \text{اكتب معادلة التخفيف}$$

$$V_1 = V_2 \left(\frac{M_2}{M_1} \right) \quad \text{حل لإيجاد } V_1$$

$$V_1 = (0.50 \text{ L}) \left(\frac{0.300 \text{ M}}{2.00 \text{ M}} \right) \quad \text{عوض } V_2 = 0.50 \text{ L}, M_2 = 0.300 \text{ M}, M_1 = 2.00 \text{ M}$$

$$V_1 = (0.50 \text{ L}) \left(\frac{0.300 \text{ M}}{2.00 \text{ M}} \right) = 0.075 \text{ L} \quad \text{اضرب واقسم الأرقام والوحدات}$$

$$V_1 = (0.075 \text{ L}) \left(\frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \right) = 75 \text{ mL} \quad \text{حول إلى mL بـ استعمال معامل التحويل } 1000 \text{ mL/1L}$$

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

٣ تقويم الإجابة

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

مسائل تدريبية

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

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

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

المولالية (التركيز المولالي) (m) يتغير حجم محلول عند تغيير درجة الحرارة؛ فقد يتعدد 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 1 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 مolarية محلول.

1 تحليل المسألة

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

المطلوب	المعطيات
$m = ? \text{ mol/kg}$	كتلة الماء 100.0 g = H_2O

كتلة كلوريد الصوديوم 4.5 g = NaCl

2 حساب المطلوب

4.5 g NaCl $\times \frac{1 \text{ mol NaCl}}{58.44 \text{ g NaCl}} = 0.077 \text{ mol NaCl}$	احسب عدد مولات NaCl
--	---------------------

100.0 g $\text{H}_2\text{O} \times \frac{1 \text{ kg H}_2\text{O}}{1000 \text{ g H}_2\text{O}} = 0.1000 \text{ kg H}_2\text{O}$	حول كتلة H_2O من جرامات إلى كيلوجرامات باستعمال معامل التحويل 1kg / 1000 g
---	---

عرض بالمعطيات في معادلة المولالية.

$m = \frac{0.077 \text{ mol NaCl}}{0.1000 \text{ kg H}_2\text{O}} = 0.77 \text{ mol/kg}$	اكتب معادلة المولالية عوض عن عدد مولات المذاب 0.077 mol NaCl وكتلة المذيب 0.1000 kg H_2O
--	---

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.

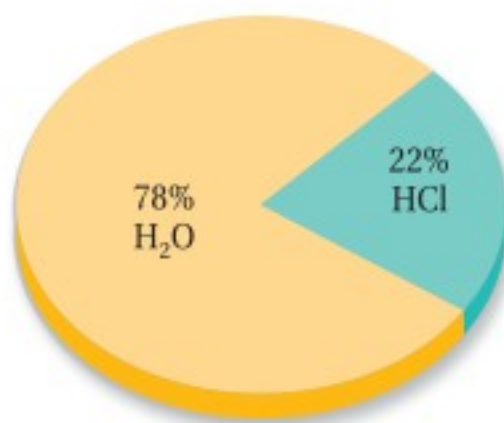
مسائل تدريبية

27. ما مolarية 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 7-1 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 يحتوي 78% من الماء.

الكسر المولي إذا عرفت عدد مولات المذاب والمذيب يمكنك التعبير عن تركيز محلول بما 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 والكسر المولي للمذاب X_A 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 يمثلان الكسر المولي لكل مادة.
 n_B و n_A يمثلان عدد مولات كل مادة.

فعلى سبيل المثال: يحتوي 100 g من محلول حمض الهيدروكلوريك على 36 g HCl و 64 g H₂O، 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 7-1 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 22.8% بالكتلة من NaOH؟

30. تحضير إذا كان الكسر المولي لحمض الكبريتيك H₂SO₄ في محلول مائي يساوي 0.325 فما كتلة الماء بالجرامات الموجودة في 100 mL من محلول؟

التقويم 1-2

الخلاصة

• يقاس التركيز كمًّا ونوعًا.

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

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

• عدد المولات قبل التخفيف = عدد المولات بعد التخفيف
$$M_1V_1 = M_2V_2$$

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

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

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

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

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



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

العوامل المؤثرة في الذوبان**Factors Affecting Solvation**

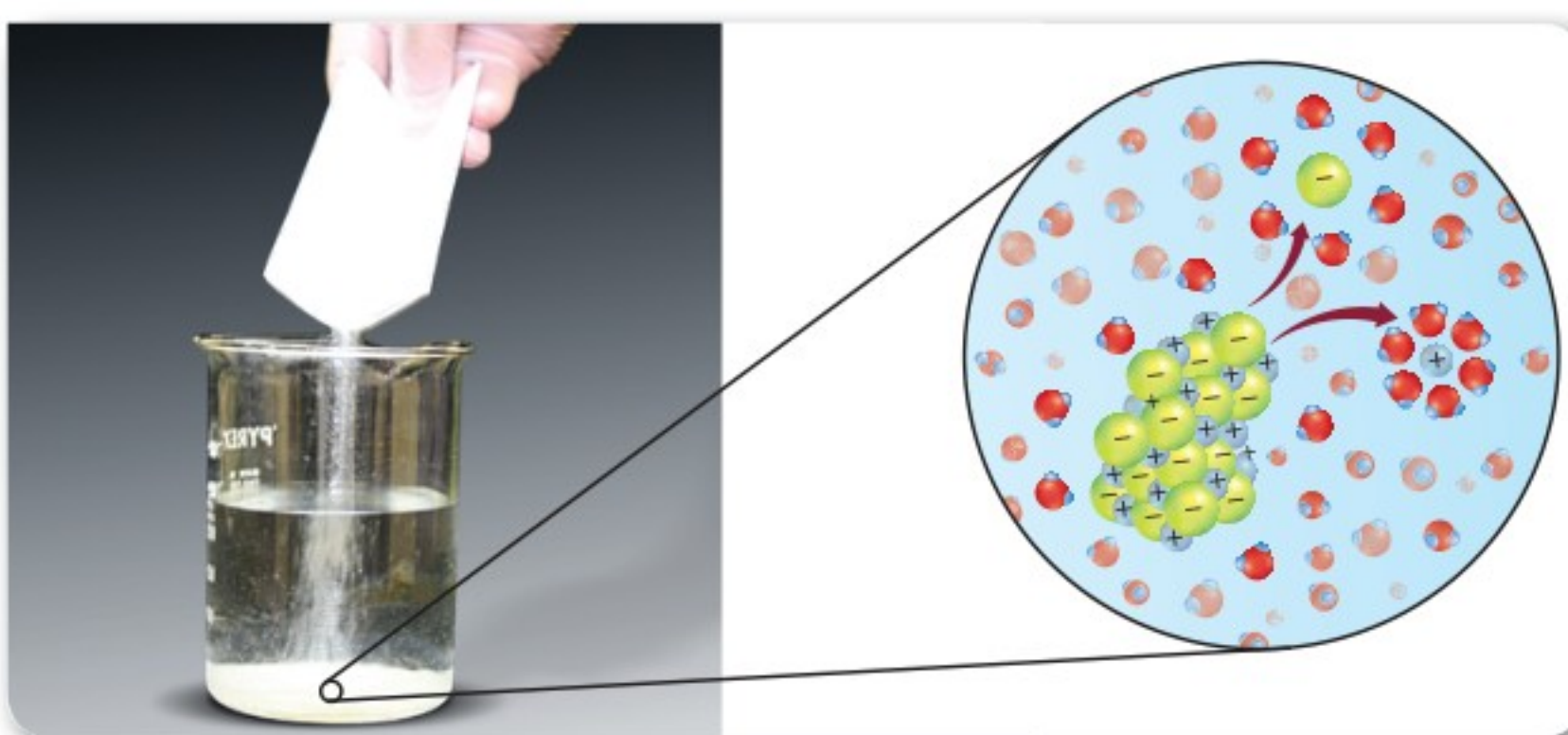
الفكرة الرئيسية يتآثر تكون المحلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والقطبية.

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 متماساً.

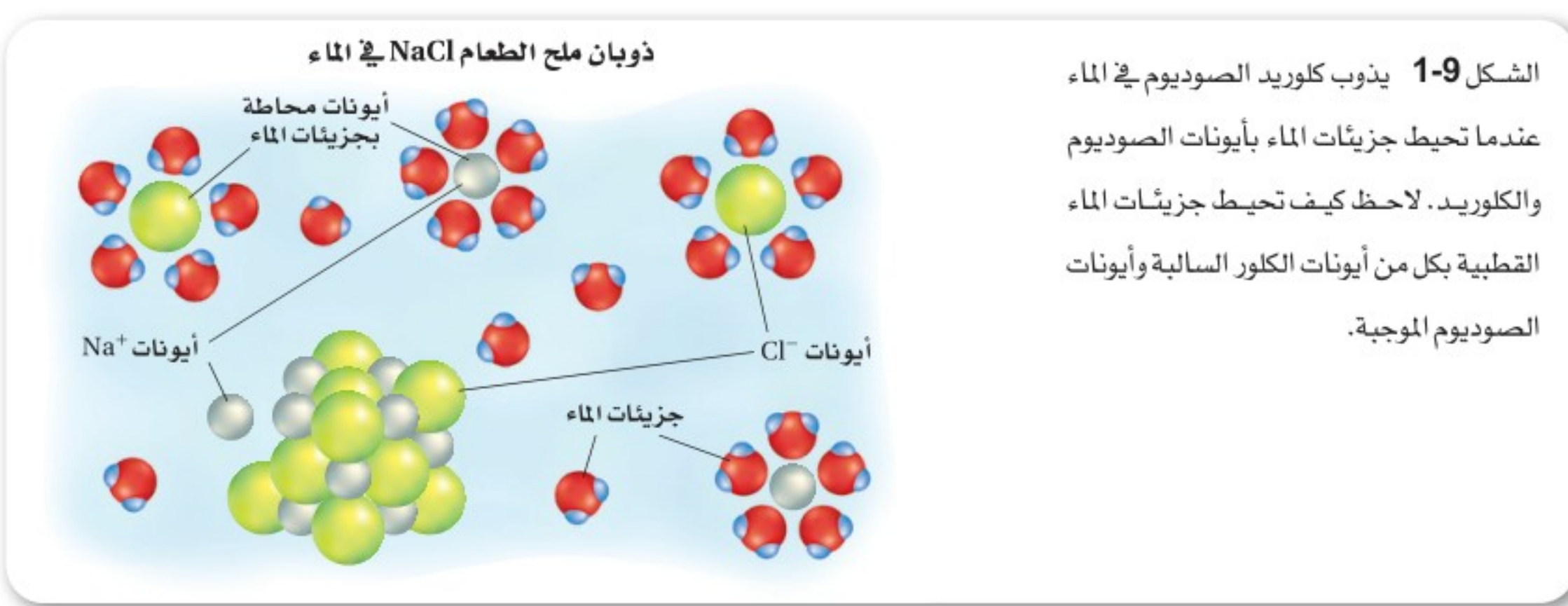
عملية الذوبان *The Solvation Process*

عند وضع مذاب صلب في مذيب، تحيط جسيمات المذيب بسطح المذاب الصلب تماماً. فإذا كانت قوى التجاذب المكونة 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 8-1، فالمذيب يذيب شبيهه "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.



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



الشكل 1-9 يذوب كلوريد الصوديوم في الماء عندما تحيط جزيئات الماء بأيونات الصوديوم والكلوريد. لاحظ كيف تحيط جزيئات الماء القطبية بكل من أيونات الكلور السالبة وأيونات الصوديوم الموجبة.

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 الطبية المحضرة من الجبس - في تطوير الكثير من المنتجات والعمليات، كما هو موضح في الشكل 1-10.

الشكل 1-10 كيمياء المحاليل

أسهم العلماء العاملون في مجال المحاليل الكيميائية في تطوير منتجات وعمليات تتضمن مجالات التقنية الطبية، وتحضير الطعام وحفظه، والصحة العامة والسلامة.

1916م طور الأطباء محلول الجلسرول الذي يسمح بتخزين الدم عدة أسابيع بعد سحبه.

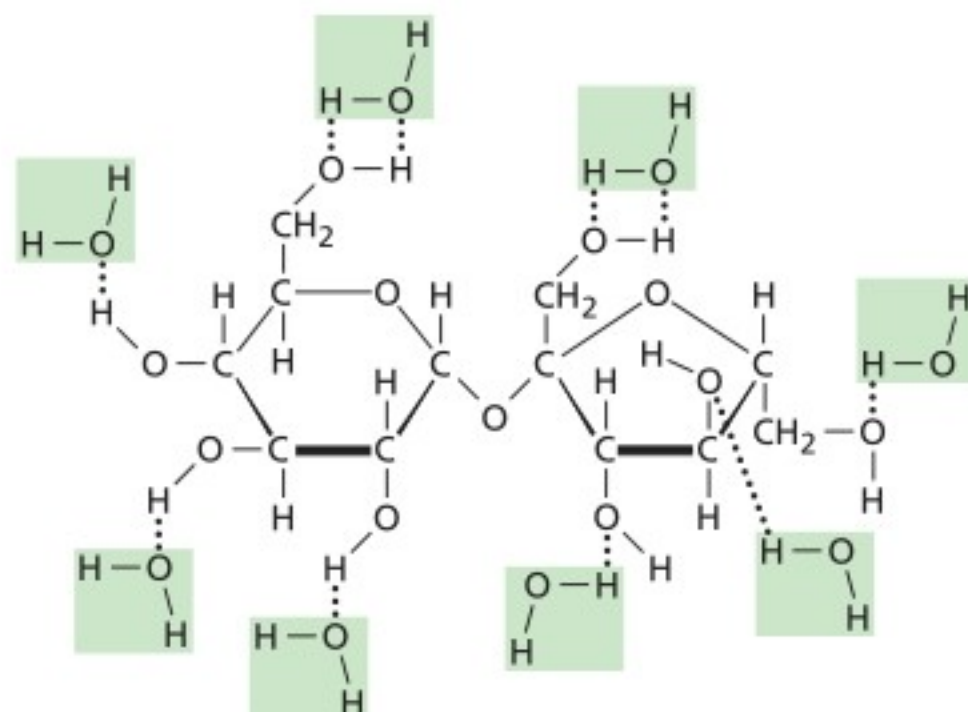
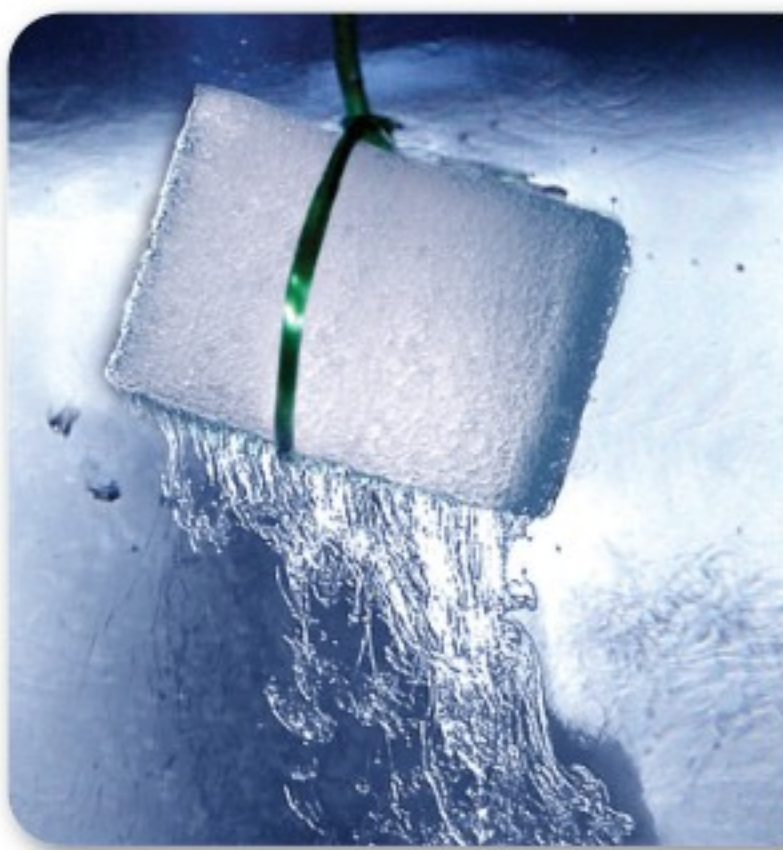


1883م أول نجاح لعملية طرد مركزي تستعمل الدوران السريع لفصل مكونات المخلوط.

1870

1899م سجلت براءة اختراع جديدة لأحدث تقنية تستخدم في التقليل من حجم حبيبات الدهن الذائبة في الحليب؛ لمنع تكون طبقة زبد، في عملية تسمى التجانس.





الشكل 11-1 يحتوي جزيء السكرور على 8 روابط H – O، وتكون جزيئات الماء القطبية روابط هيدروجينية مع الروابط H – O 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 H – O، كما هو موضح في **الشكل 11-1**. وبمجرد ملامسة بلورات السكر الماء، تصطدم جزيئات الماء بالسطح الخارجي للبلورات، وتصبح كل رابطة H – O في السكرور موقعاً 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 قطبي؛ لأن المذاب غير القطبي يذوب بسهولة أكبر في المذيب غير القطبي.

2003م طور العلماء عينات كيميائية تزيل الفلزات السامة، والبيادات الحشرية، وتقتل 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.



2010

1990

1970

1950

1980م تم تطوير نوع من ألواح الجبس لتشكل عازلاً يفصل بين المنزل ومحبيه 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 وتنطلق 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 تُستخرج طاقة في أثناء تكوينها (طاردة للطاقة)، وببعضها الآخر يتمتص طاقة في أثناء تكوينه (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 تنتجه بعض المحاليل طاقة في أثناء تكوينها بينما يتمتص ببعضها الآخر طاقة في أثناء تكوينه؟

العوامل المؤثرة في الذوبان

Factors That Affect Solvation

يحدث الذوبان عند تصادم جسيمات المذاب والمذيب معاً. ويبيّن الشكل 1-12 ثلث 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 التهاس بسرعة أكبر، وبذلك يسمح بحدوث تصادمات أخرى بين جسيمات المذاب والمذيب. ومن دون تحريك محلول تتحرك الجسيمات الذائية بعيداً عن مناطق التهاس 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 تأثر 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.



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



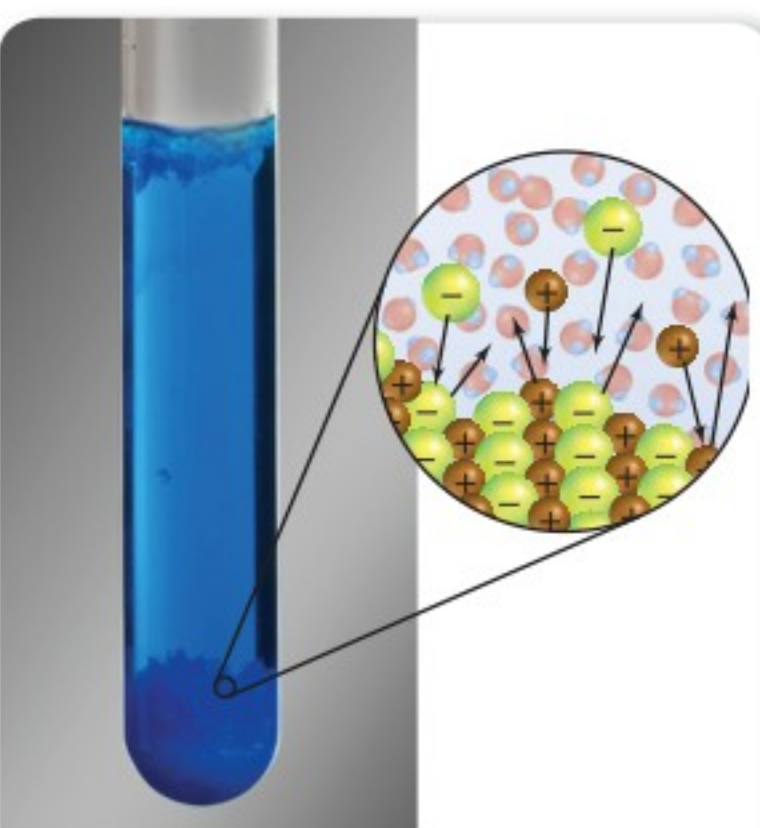
يزذوب السكر المطحون بسرعة أكبر من مكعب السكر في الشاي المثلج، كما يزيد التحريك من سرعة ذوبان السكر المطحون.



يزذوب 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 تُساوى سرعة الذوبان في المحلول المشبع سرعة التبلور، لذلك لا تغير كمية المذاب.



تجربة
عملية
منحنى الذائبية

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثباتية

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 تصادماتها مع بقية البلورة، مما يجعل بعضها يتتصق 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.

واعتباراً 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.

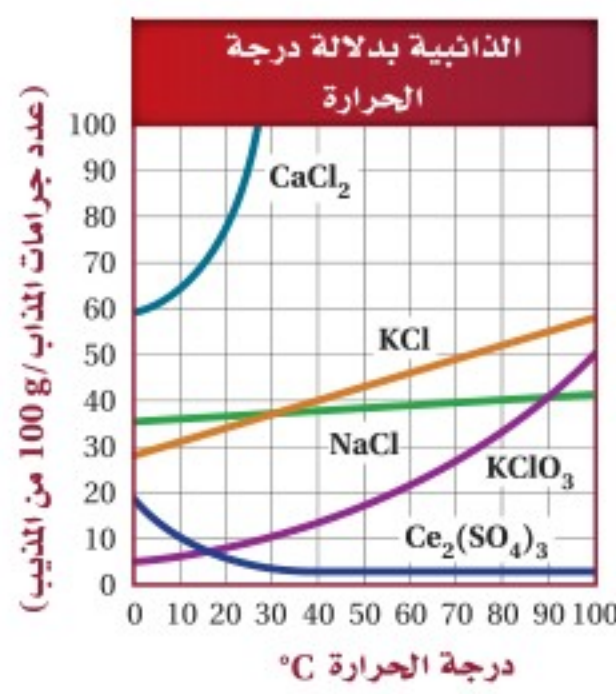
المحلول غير المشبع يحتوي المحلول غير المشبع على كمية مذاب أقل مما في المحلول المشبع عند درجة حرارة وضغط معينين. أي أنه يمكن إضافة كميات أكبر من المذاب إلى المحلول غير المشبع.

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.

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
*(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*

* 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 من الماء عند درجة حرارة 20°C. بينما يذوب 487.2 g من السكروز في 100 g من الماء عند درجة حرارة 100°C، وهذا يعني زيادة قابلية الذوبان 140% تقريباً. وحقيقة 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 وبيطئاً؛ إذ يسمح التبريد البطيء للماء المذابة 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 نواة التبلور إلى محلول فوق مشبع من السكروز تبلور المادة المذابة الزائدة.

نواة التبلور: هي عبارة عن قطعة أو مجموعة من القطع بلورة أحادية 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 البلورات من المحاليل فوق المشبعة.



المحاليل فوق المشبعة غير ثابتة؛ فعند إضافة قطعة صغيرة جدًا من مذاب - تسمى نواة التبلور - إلى محلول فوق مشبوع ترسب المادة المذابة الزائدة 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 بلطاف أو تعرض محلول فوق المشبوع للحركة أو الرج.

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

ذائبية الغازات تقل ذائبية 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 الحرارية لجزيئات الغاز تسمح للجزيئات بالتحرر أو النفاذ من محلول بسهولة أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة. ولذلك كلما زادت درجة حرارة محلول قلت ذائبية المذاب الغازي.

الضغط وقانون هنري يؤثر الضغط في ذائبية المواد الغازية المذابة في المحاليل؛ فكلما ازداد الضغط فوق محلول زادت ذائبية الغاز في أي مذيب. تعتمد المشروبات الغازية على هذا المبدأ؛ فهي تحتوى على غاز ثاني أكسيد الكربون المذاب في محلول مائي تحت ضغط أعلى من الضغط الجوى، 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 تقريبًا، ويصبح محلول بلا طعم. ويمكن وصف انخفاض ذائبية غاز ثاني أكسيد الكربون في المشروب الغازي بعد فتح العبوة بقانون هنري.

المفردات

الاستعمال العلمي مقابل

الاستعمال الشائع

الضغط

الاستعمال العلمي: القوة المبذولة على وحدة المساحة.

خلال تسرُّب غاز ثاني أكسيد الكربون من محلول يزداد الضغط داخل القارورة المغلقة.

الاستعمال الشائع: الجهد الفيزيائى أو الإجهاد الذهنى.

يقع على الطالب الكثير من الضغط في أثناء الاختبارات.

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

قانون هنري

S يمثل الذائبية

P يمثل الضغط

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

غالبًا ما يستعمل قانون هنري لتحديد الذائبية S_2 عند ضغط جديد P_2 ، حيث P_2 معروف. ويمكن استعمال قواعد الجبر الأساسية لحل معادلة قانون هنري لإيجاد أي من المتغيرات. ولإيجاد 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 17-17 ثاني أكسيد الكربون CO_2 مذاب في الصودا، كما يوجد بعضه فوق السائل.

فقر 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 الفائق 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

أعطيت ذائبية الغاز عند الضغط الابتدائي، وثبات درجة حرارة الغاز مع تغير الضغط. ولأن تقليل الضغط يؤدي إلى تقليل ذائبية الغاز فإن كتلةً 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 لايجد S_2

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

عوض P_2 ثم اضرب واقسم الأرقام والوحدات.

3 تقويم الإجابة

قلت الذائية، كما هو متوقع؛ فقد قل الضغط فوق محلول من 4.0 atm إلى 1.0 atm، لذا يجب أن تنخفض الذائية إلى ربع قيمتها الأصلية. الوحدة L/g 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 3-3

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.

ينصّ قانون هنري على أنّ 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؟ و بم تصف محلول الناتج؟

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



1-4

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 يرشون الملح على الأرصفة والطرق لإزالة الثلج والجليد. كيف يساعد الملح على جعل القيادة في الشتاء أكثر أماناً؟

المواد المتأينة والخواص الجامعة

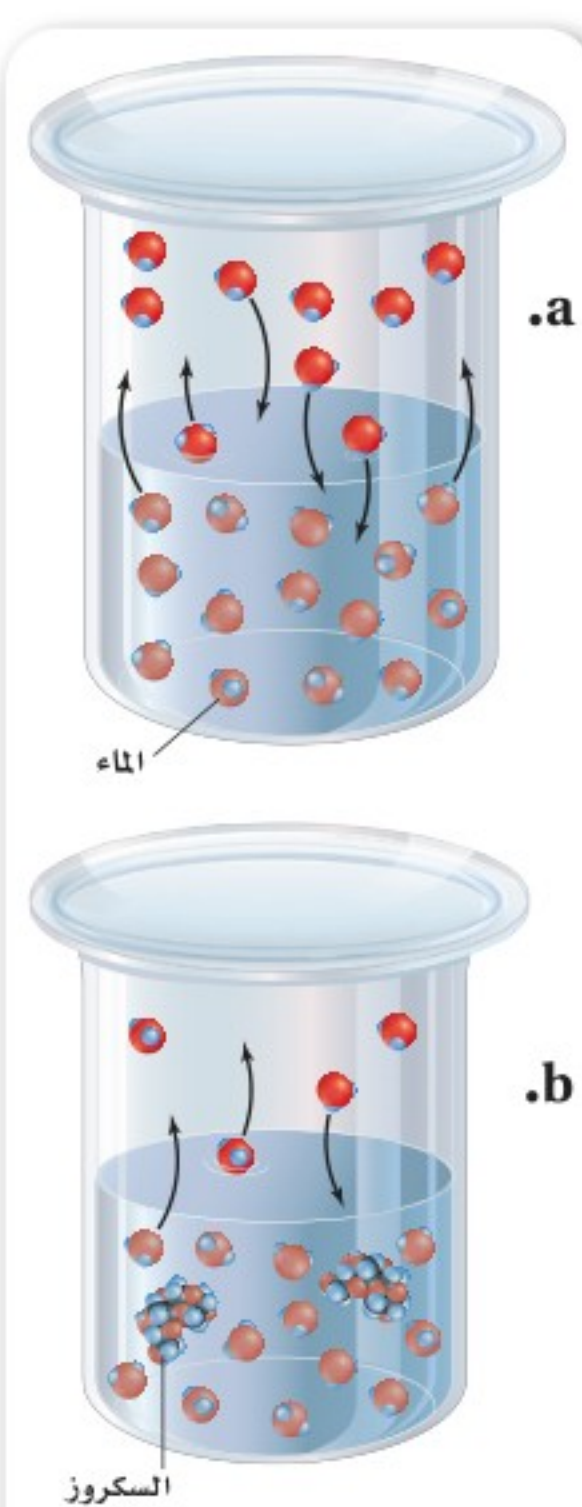
Electrolytes and Colligative Properties

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 بطبعتها **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 تفكك 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.

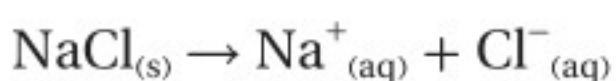
الشكل 18-1 محلول كلوريد الصوديوم موصل جيد للكهرباء؛ وذلك لأنه محلول مادة متأينة، في حين لا يوصل محلول السكرورز التيار الكهربائي؛ لأنه محلول مادة غير متأينة.





الشكل 1-19 الضغط البخاري
المذيب نقى أكبر من الضغط البخاري
المحلول يحتوى على مذاب غير
متطاير.

وكlorيد الصوديوم مادة متأينة قوية؛ حيث يتفكّك في المحلول ويُنتج أيونات Na^+ و Cl^- .



إذابة 1 mol من كلوريد الصوديوم في 1 kg من الماء لا تنتج محلولاً تركيز أيوناته 1 mol، بل تنتج 2 mol من جسيمات المذاب في المحلول، أي 1 mol لكل من أيوني Cl^- و Na^+ .

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 18-1. وتسمى المواد المذابة مواد غير متأينة. والسكرورز مثال على المواد غير المتأينة؛ حيث يحتوى محلول السكرورز الذي تركيزه m على 1 mol فقط من جزيئات السكرورز.

ماذا قرأت؟ استنتاج أي المركبين له تأثير أكبر في الخواص الجامعة: كلوريد الصوديوم أم السكرورز؟

الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering

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 سرعات التبخر والتكافث.

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 تتبع من سطح السائل. فعندما يكون المذيب نقىًّا كما في الشكل 1-19 a تشغل جسيماته مساحة السطح كلها. أما عندما يحتوى 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 الجامعة 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 الجلوکوز والسكرورز 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 الألومينيوم AlCl_3 - يزداد في الضغط البخاري؛ بسبب تزايد أعداد الأيونات التي يتوجهها 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 لتزويده 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

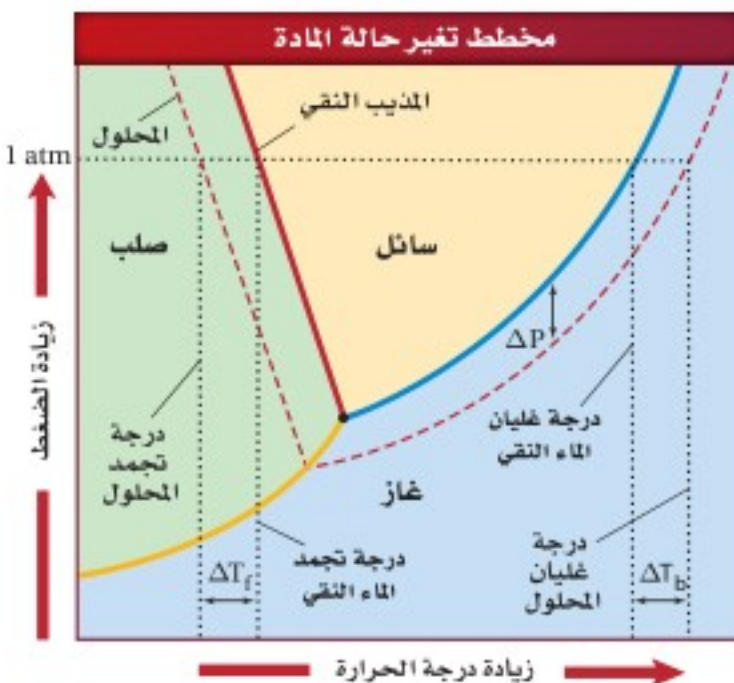
كما أنّ ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي K_b هو الفرق بين درجة غليان محلول يحتوى على 1 mol من مذاب غير متطاير وغير متأين ودرجة غليان المذيب النقي. والوحدة المستعملة للتعبير عن ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولاري هي m°C ، وتحتفل قيمة الثابت K_b باختلاف المذيب. يبيّن الجدول 5-1 قيم K_b لعدد من المذيبات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

وكما أنّ 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 المولى 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

المذيب	درجة الغليان $^\circ\text{C}$	ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي $K_b \text{ } ^\circ\text{C}/\text{mol}$
الماء	100.0	0.512
البنترين	80.1	2.53
رابع كلوريد الكربون	76.7	5.03
الإيثانول	78.5	1.22
الكلوروفورم	61.7	3.63



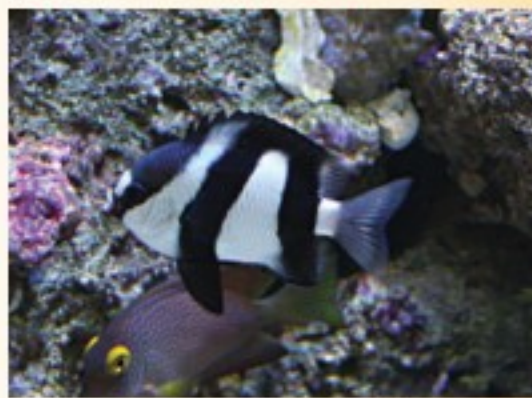
الشكل 1-20 يؤثر الضغط والحرارة في حالة المذيب النقى (الخط المتصل)، الصلبة أو السائلة أو الغازية، ويؤثران أيضاً في المحلول (الخط المقطوع).

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 20-1** ولا حظ أن المنحنى الذي يمثل المحلول يقع أسفل المنحنى الذي يمثل المذيب النقى عند أي درجة حرارة.

الانخفاض في درجة التجمد Freezing Point Depression

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

وتكون درجة تجمد المحلول دائمًا أقل من درجة تجمد المذيب النقى. ويبيّن **الشكل 20-1** الفرق بين درجات الغليان والتجمد للماء النقى والمحلول المائي. وعند مقارنة الخطوط المتصلة مع المقطعة في الرسم سوف تلاحظ أن نطاق درجة الحرارة للمحلول المائي في الحالة السائلة أكبر مما للماء النقى. ويبيّن **الشكل 21-1** تطبيقيين شائعين لاستعمال الملح لتقليل درجة تجمد المحلول المائي.

الانخفاض في درجة تجمد المحلول ΔT_f هو درجة تجمد المذيب النقى مطروحاً منها درجة تجمد المحلول.

الشكل 21-1 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

$$\Delta T_f = K_f m$$

ΔT_f درجة الحرارة
 K_f ثابت الانخفاض في درجة التجمد
 m المولالية

ثابت الانخفاض في درجة التجمد المولالي K_f		الجدول 6-1
K_f (°C/m)	درجة التجمد °C	المذيب
1.86	0.0	الماء
5.12	5.5	البنزين
29.8	-23.0	رابع كلوريد الكربون
1.99	-114.1	الإيثanol
4.68	-63.5	الكلوروفورم

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 النقى (0.0°C). وبعد الجليسرول مذاب غير متأين، وينتجه 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 معدلات 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.



تجربة
عملية
الانخفاض في درجة التجمد
أرجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية

تجربة

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 المفروم، وأضف 50 mL من مياه الصنبور البارد إلى كل من الكأسين.

3. قس درجة حرارة كل من الكأسين بمقاييس حرارة (ترموومتر) غير زئبقي.

4. حرك محتويات كل كأس بساق مدة دقيقة واحدة، حتى تصبح درجتا حرارة الكأسين متماثلتين، وسجل درجة الحرارة.

5. أضف 75 g من ملح الطعام الخشن NaCl إلى إحدى الكأسين، وتابع التحريك في الكأسين، سوف يذوب بعض الملح.



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

١ تحليل المسألة

أُعطيت مولالية محلول المائي 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	المعطيات
درجة الغليان = ${}^{\circ}\text{C}$	المذاب = كلوريد الصوديوم NaCl
درجة التجمد = ${}^{\circ}\text{C}$	المولالية = 0.029 m

٢ حساب المطلوب

احسب مولالية الجسيمات الفعلية

$$\text{مولالية الجسيمات الفعلية} = \text{المولالية} \times \text{عدد جسيمات المذاب المتفككة}$$

ضع العلاقات الرياضية للارتفاع في درجة الغليان

والانخفاض في درجة التجمد

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

$$\Delta T_f = K_f \text{ m} \quad m = 0.058 \text{ m}$$

احسب درجة الغليان بعد الارتفاع ودرجة التجمد بعد الانخفاض للمحلول.

$$T_b = 0.030 \text{ } {}^{\circ}\text{C} + 100.000 \text{ } {}^{\circ}\text{C} = 100.030 \text{ } {}^{\circ}\text{C} \quad \Delta T_b \text{ إلى درجة الغليان}$$

$$T_f = 0.00 \text{ } {}^{\circ}\text{C} - 0.11 \text{ } {}^{\circ}\text{C} = -0.11 \text{ } {}^{\circ}\text{C} \quad \text{واطرح } \Delta T_f \text{ من درجة التجمد}$$

٣ تقويم الإجابة

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

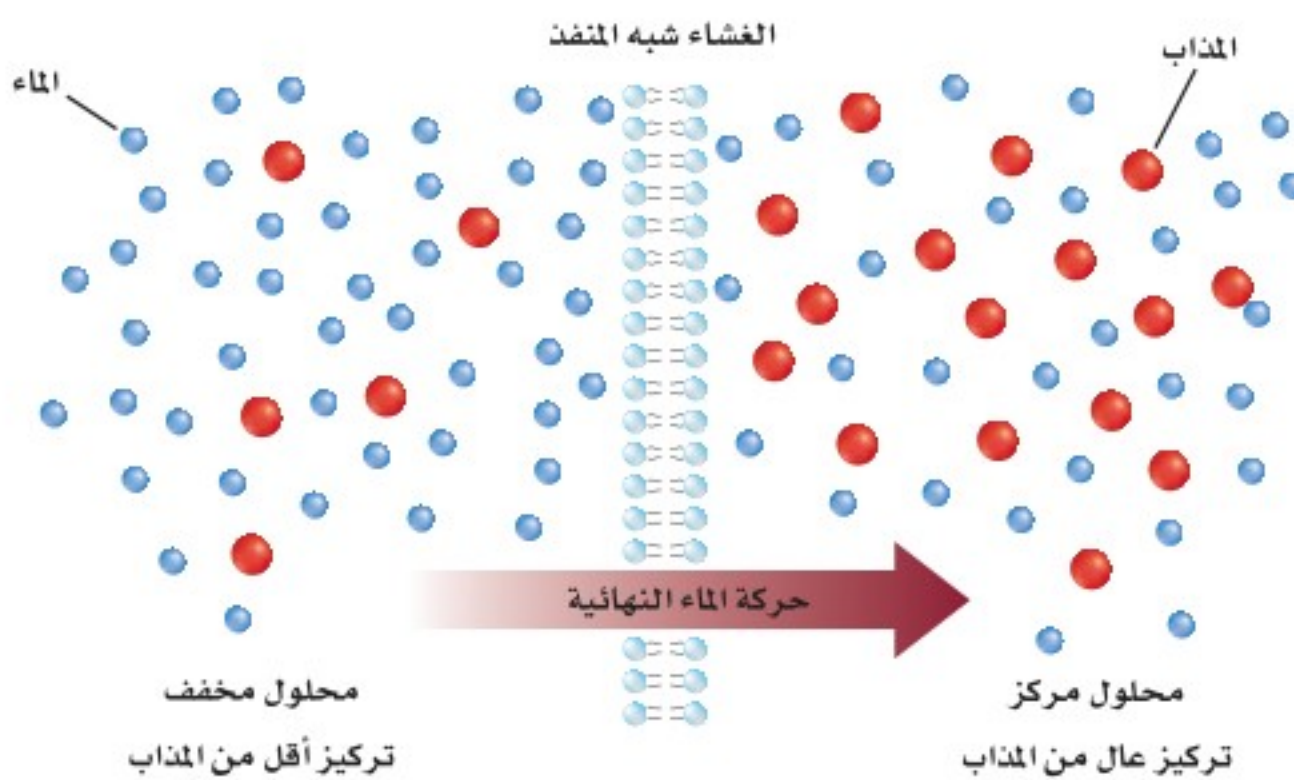
مسائل تدريبية

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

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

47. تحضير تم اختبار محلول تركيزه $m = 0.045$ 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.

يبين الشكل 1-22 نظاماً يكون فيه محلول المخفف مفصولاً عن محلول المركز بغضائِش شبه منفذ. تتحرك 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 النقبي.
- 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 النقبي؟

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 الجلوكوز مادة غير متآينة؟

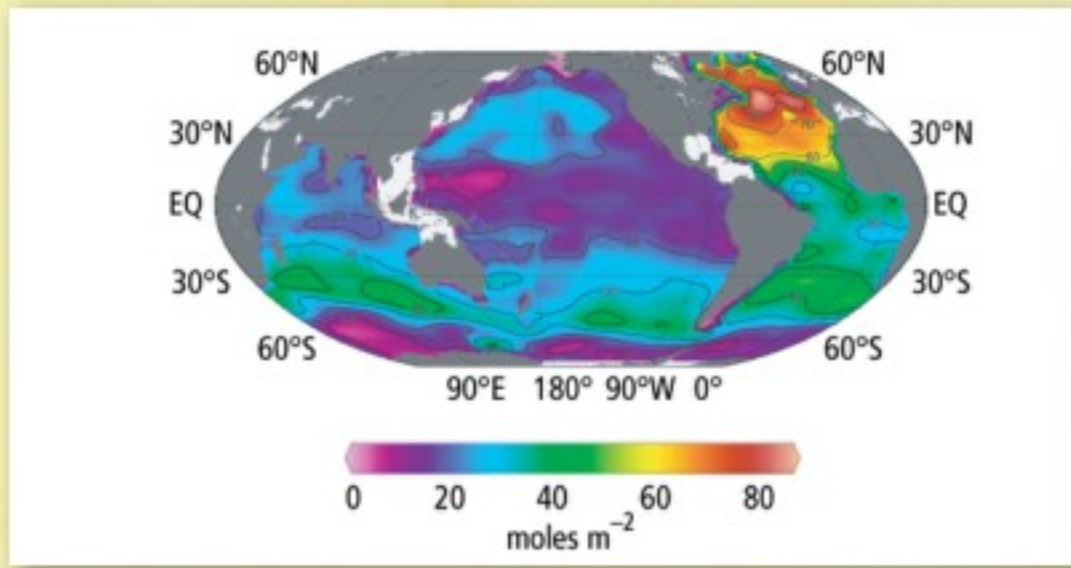
53. تحقق إذا علمت أنَّ الارتفاع في درجة غليان محلول مائي لمذاب غير متآين وغير متطاير تساوي 1.12 °C، فما مولالية محلول؟

في الميدان

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.

الحزز في أعماق البحار Deep ocean sequestration

هناك اقتراح قد يقلل من كمية CO_2 الجوي، ويحمي الحياة في الجزء العلوي من المحيط، وهو تسليم غاز CO_2 ، ثم ضخه إلى طبقات المياه السفلية، وتسمى هذه العملية الحجز في أعماق البحار. وهناك تصور أن الضغط الشديد في الأعماق (أكبر من 3000 m) من شأنه أن يحول CO_2 إلى هيدرات تذوب في أعماق مياه المحيطات، ولكن سبب 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 بانبعاث CO_2 في الهواء وفي المحيطات.

الكتابة في الكيمياء

الكتابة في

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

جمع البيانات عن CO_2 data Collecting CO_2 data

تتأثر سرعة ذوبان CO_2 في المحيطات بعدها عوامل، منها درجة الحرارة، وتركيز CO_2 في الهواء والماء، واحتلاط 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.

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

مختبر الكيمياء

استقصاء العوامل المؤثرة في الذائبة

الخلفية تتضمن 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؟



13. حرك محلول الرابع بالساقي الزجاجي مدة دقيقة أو اثنين .
14. كرر الخطوتين 7 و 8 مع الأنوب الخامس باستعمال ماء أكثر برودة، واترك الأنوب بلا تحريك.
15. كرر الخطوتين 7 و 8 مع الأنوب السادس باستعمال ماء ساخن، واترك الأنوب بلا تحريك.
16. التنظيف والخلص من النفايات تخلص من بقايا المواد الصلبة والمحاليل باتباع إرشادات معلمك. ونظف أدوات المختبر جميعها، وأعدها إلى أماكنها.

التحليل والاستنتاج

1. المقارنة ما التأثير الذي لاحظته عند تحريك الأنوب الثاني والرابع مقارنة بالأنبوب الأول والثالث؟
2. الملاحظة والاستنتاج ما العامل الذي أدى إلى تكوين محلول بسرعة في الأنوب الرابع مقارنة بالأنبوب الثاني؟
3. إدراك النتيجة والسبب لماذا اختلفت النتائج بين الأنابيب الثالث والرابع والسادس؟
4. ناقش ما إذا كانت بياناتك قد دعمت فرضيتك.
5. تحليل الخطأ اعرف مصدر الخطأ الرئيس المحتمل في التجربة، واقتصر طريقة سهلة لتصحيحه.

الاستقصاء

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

المواد والأدوات اللازمة	
حامل أنابيب اختبار	كبريتات النحاس II المائية
هاون (مدق)	ماء مقطّر
ملعقة	6 أنابيب اختبار
ساعة	مخبأ مدرج سعته 25 mL
ساقي تحريك زجاجية	ساقي تحريك 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 منكبريتات النحاس II المائية في كل من الأنوب الأول والأنبوب الثاني.
 6. استعمل الهاون والمدق لطحن بلورة أخرى، ثم اكشط المسحوق الناتج بالملعقة، وضعه في الأنوب الثالث، وكرر ذلك للأنبيب المتبقية.
 7. قس 15 mL من الماء المقطّر عند درجة حرارة الغرفة، ثم اسكبه في أنبوب الاختبار الأول والثاني، ثم سجل الزمن.
 8. لاحظ محلول في الأنوب الأول بعد إضافة الماء مباشرة وبعد 15 دقيقة.
 9. اترك الأنوب الأول دون أي حركة على حامل الأنابيب.
 10. كرر الخطوتين 7 و 8 مع الأنابيب الثالث والرابع.
 11. استعمل ساق التحريك الزجاجية لتحريك أنبوب الاختبار الثاني مدة دقيقة أو اثنين.
 12. اترك الأنوب الثالث دون تحريك.

دليل مراجعة الفصل

الفكرة العامة معظم السوائل والغازات والمواد الصلبة التي تكون عالمنا مخاليط.

١-١ أنواع المخاليط

الأفكار الرئيسية

الفكرة الرئيسية المخاليط إما متجانسة أو غير متجانسة.

- يمكن تمييز مكونات المخلوط غير المتجانس.
- هناك نوعان من المخاليط غير المتتجانسة، هما المعلق والغروي.
- الحركة البراونية حركة عشوائية لجسيمات المخلوط الغروي.
- تُظهر المخاليط الغروية والمعلقة تأثير تندال.
- قد يوجد محلول 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.

المفردات

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

١-٢ تركيز محلول

الأفكار الرئيسية

الفكرة الرئيسية يمكن التعبير عن التركيز بدالة النسبة المئوية أو المولات.

- يقاس التركيز كمّا ونوعاً.
- 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

$$M_1V_1 = M_2V_2$$

المفردات

- التركيز
- المولالية
- الكسر المولي
- المولارية

١-٣ العوامل المؤثرة في الذوبان

الأفكار الرئيسية

الفكرة الرئيسية يتتأثر تكوين محلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والقطبية.

- تتضمن عملية الذوبان إحاطة جسيمات المذيب لجسيمات المذاب.
- يكون محلول غير مشبع أو مشبعاً أو فوق مشبع.
- ينصّ قانون هنري على أنّ ذائبية الغاز في سائل تتناسب طردياً مع ضغط الغاز فوق السائل عند درجة حرارة معينة.

المفردات

- الذوبان
- محلول المشبع
- حرارة الذوبان
- محلول فوق المشبع
- قانون هنري

١-٤ الخواص الجامعة للمحاليل

الأفكار الرئيسية

الفكرة الرئيسية تعتمد الخواص الجامعة على عدد جسيمات المذاب في محلول.

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

المفردات

- الخواص الجامعة
- الانخفاض في الضغط البخاري
- الارتفاع في درجة الغليان
- الانخفاض في درجة التجمد
- الخاصية الأسموزية
- الضغط الأسموزي



1-1

اتقان المفاهيم

66. وفق خطوات العمل في تجربة مختبرية، قمت بخلط 25.0 g $MgCl_2$ من 550 mL مع 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 HCl فقط، فما أقصى حجم محلول 5% يمكنك تحضيره؟
69. احسب النسبة المئوية بالحجم لمحلول يحضر بإضافة 75 mL حمض الإيثانويك إلى 725 mL الماء.
70. احسب مولارية محلول يحتوي على 15.7 g من $CaCO_3$ الذائب في 275 mL الماء.
71. ما حجم محلول تركيزه 3.00 M تم تحضيره بإذابة 122 g LiF
72. ما عدد مولات BaS اللازمة لتحضير محلول حجمه $1.5 \times 10^3\text{ mL}$ وتركيزه 10 M ؟
73. ما كتلة $CaCl_2$ بالجرامات اللازمة لتحضير محلول حجمه 2.0 L وتركيزه 3.5 M ؟
74. غالباً ما تحضر محليلات ملائيم 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 المولارية المدونة في الجدول.

جدول 1-7 محليلات HCl	
حجم محلول HCl mL القياسي بوحدة	مولارية HCl
	0.50
	1.0
	1.5
	2.0
	5.0

54. وضع المقصود بالعبارة "ليست كل المخلوطات محليلات".
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 محلوطاً غروياً مكوناً من غاز مذاب في سائل؟
59. تبييلة السلطة ما نوع الخليط غير المتجانس الموضح في الشكل 1-23؟ وما الخصائص التي اعتمدت عليها في تصنيفه؟



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 المولارية والمولالية؟
63. ما العوامل التي يجب أخذها في الحسبان عند إعداد محلول مخفف من محلول قياسي؟
64. كيف يختلف محلولان من $NaCl$ تركيز أحدهما 0.5 M والأخر 2.0 M ؟
65. تحت أي ظروف يمكن للكيميائي وصف محلول بدالة المولالية؟ لماذا؟

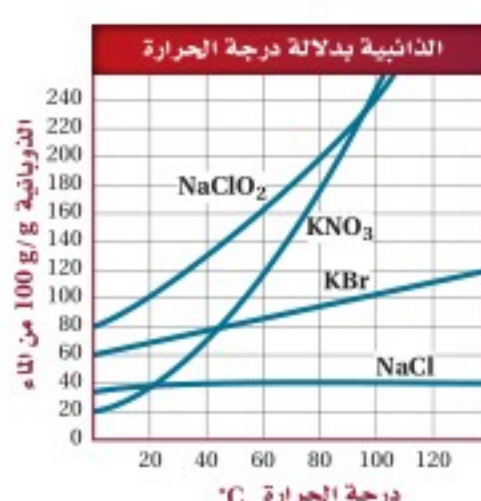
1-3

اتقان المفاهيم

- .85. صفات عملية الذوبان.
- .86. اذكر ثلاثة 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 $?1.0 \text{ M}$ ؟

.76. تجربة إذا قمت بتحفييف 55 mL من محلول تركيزه 4.0 M لتحضير محلول مخفف 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 التخفييف؟

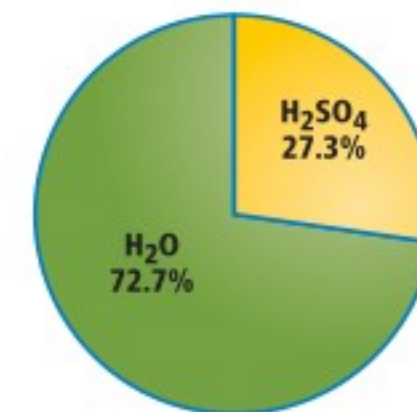
.79. ما مolarية محلول يحتوي على 75.3 g من KCl مذابة في 95.0 g من الماء؟

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

.81. ما مolarية محلول يحتوي على 30.0 g من النفاثلين 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 الإسترانيوم SrCl_2 أو 150 g من رابع كلوريد الكربون CCl_4 ? فسر إجابتك.

جدول 1-9 هل الذوبان ممكّن؟

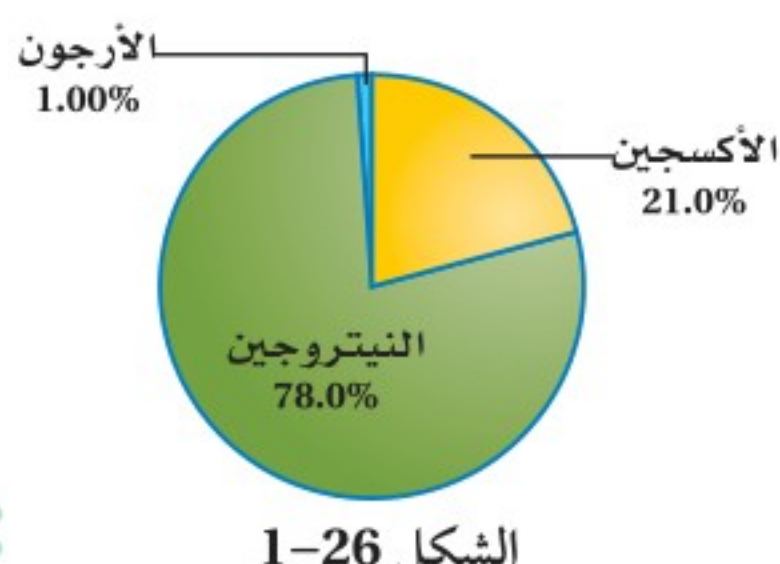
مذيب	مذاب
H_2O سائل	MgCl_2 صلب
C_6H_6 سائل	NH_3 سائل
H_2O سائل	H_2 غاز
Br_2 سائل	I_2 سائل

103. استعمل معرفتك بالقطبية والذائية لتوقع ما إذا كان الذوبان ممكناً في كل من الحالات الموضحة في الجدول 9-1. 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 1.00 L من محلول تركيزه 0.500 M ؟

106. يبين الشكل 26-1 النسب المئوية لمكونات عينة من الهواء. احسب الكسر المولى لكل غاز في العينة.



93. المشروبات الغازية الضغط الجزئي 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 الجزئي إلى $3.0 \times 10^{-4}\text{ atm}$, فما ذائبة CO_2 في الزجاجة المفتوحة؟ عبر عن إجابتك بوحدة g/L .

1-4

إتقان المفاهيم

94. عرف الخصيّة الجامعية.

95. استعمل مصطلحي (المركز والمخفّف) لمقارنة محلول على طرف في غشاء شبه منفذ.

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

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

إتقان 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 من البنزين C_6H_6 . استعن بالجدول 6-1.

99. إذا قمت بإذابة 179 g من MgCl_2 في 1.00 L ماء، فاستعن بالجدول 6-1 على إيجاد درجة تجمد محلول. إذا علمت أن كلوريد الماغنيسيوم مادة متأينة قوية.

100. الطبخ يقوم طباخ بتحضير محلول بإضافة 12.5 g من NaCl إلى وعاء يحوي 0.750 L من الماء. عند أي درجة حرارة يغلي محلول في الوعاء؟ استعن بالجدول 6-1.

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

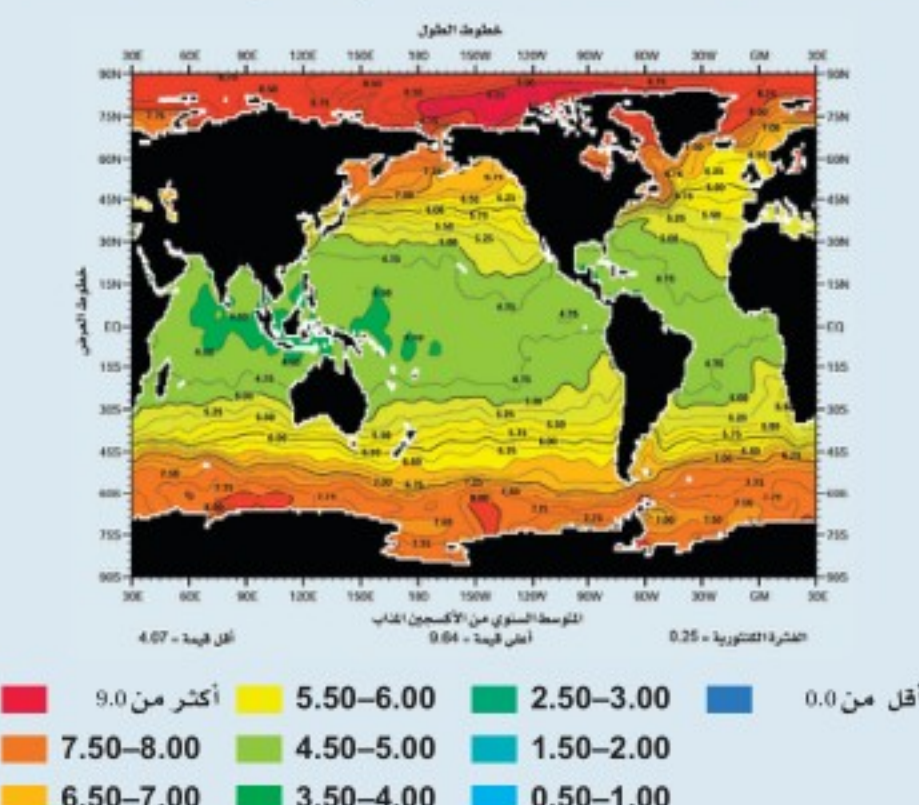
تقدير إضافي

الكتاب في الكيمياء

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

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.

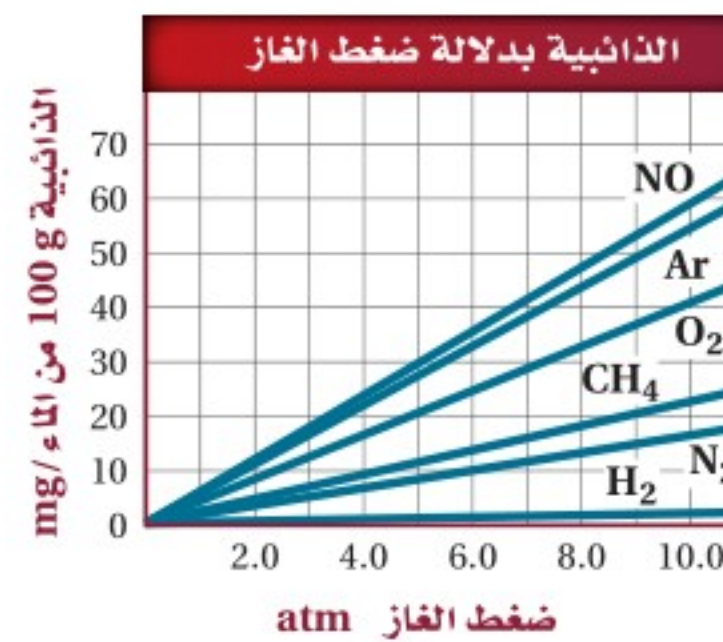


الشكل 1-28

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. صف الاتجاه العام الذي توضحه البيانات، واربط ذلك مع العلاقة بين ذائبية الغاز ودرجة الحرارة.

التفكير الناقد

107. أعمل خطة لتحضير 1000 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك المائي تركيزه 5% بالحجم. يجب أن تصف خطتك كمياتي المذاب والمذيب اللازم، والخطوات المستعملة في تحضير محلول.
 108. قارن واستخلص النتائج ادرس المخطط في الشكل 1-21، وقارن بين الخطوط المتقطعة لـ ΔT_f و ΔT_b ، 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 بين الشكل 1-27 ذائية الأرجون في الماء عند ضغوط مختلفة. استعمل قانون هنري للتحقق من الذائية عند (15atm).



الشكل 1-27

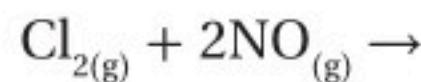
مسألة تحفيز

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

اختبار مقنن

أسئلة الاختيار من متعدد

3. ما نواتج التفاعل التالي؟

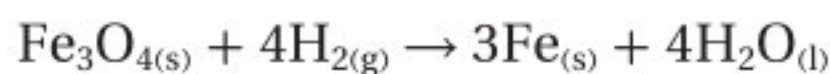


- NCl₂ .a
- 2NOCl .b
- N₂O₂ .c
- 2ClO .d

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

- KBr .a
- C₆H₁₂O₆ .b
- MgCl₂ .c
- CaSO₄ .d

استعن بالتفاعل الآتي للإجابة عن السؤال 5.



إذا تفاعل 16 mol H₂ فكم مولاً من Fe ينتج؟

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

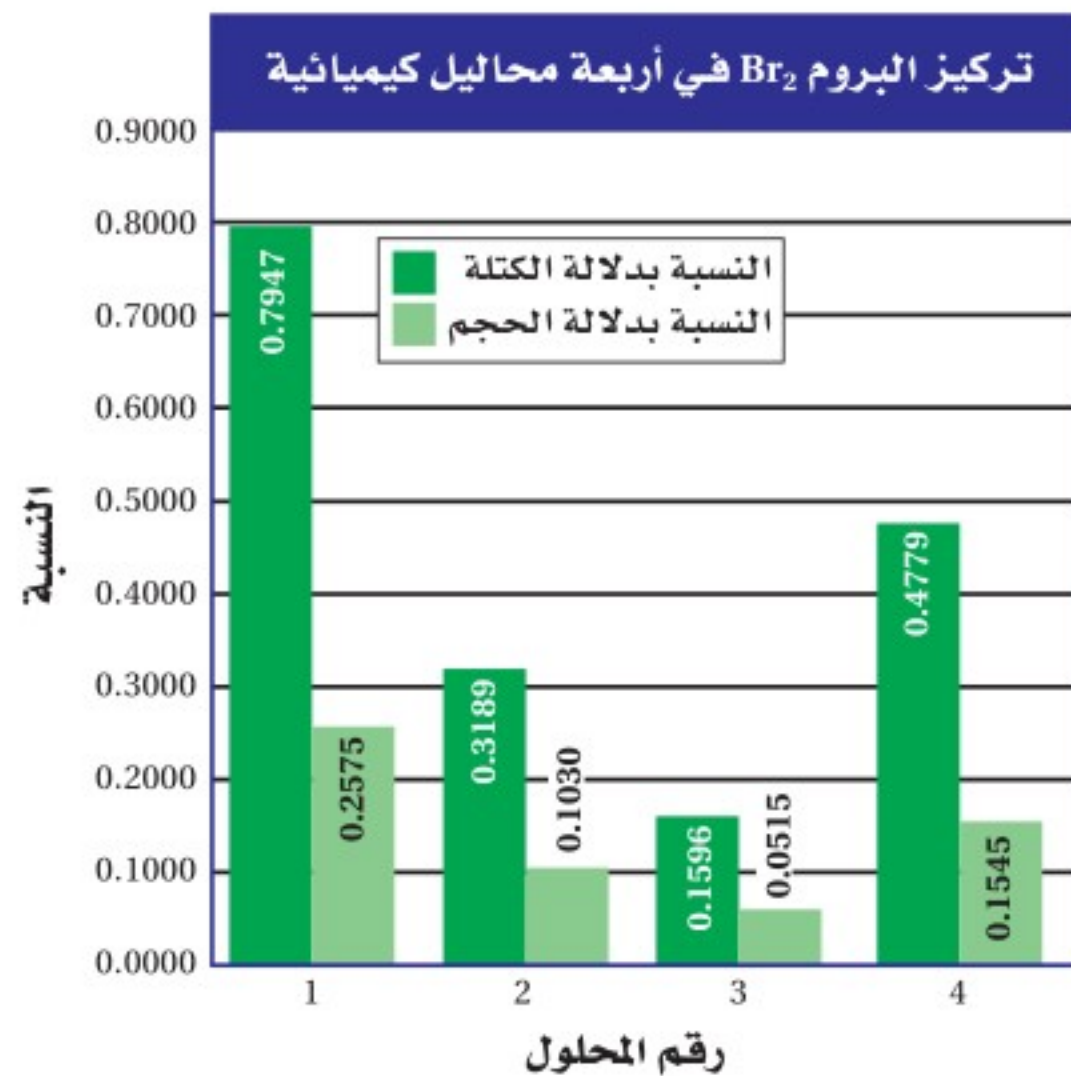
ما حجم محلول كلوريد النيكل 0.125 M NiCl₂ الذي يحتوي على 3.25 g من NiCl₂؟

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

أي مما يأتي لا يعد خاصية جامعة؟

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

استعمل الرسم البياني الآتي للإجابة عن السؤالين 1 و 2.



1. ما حجم البروم Br₂ الذائب في 7.00 L من محلول 1؟

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

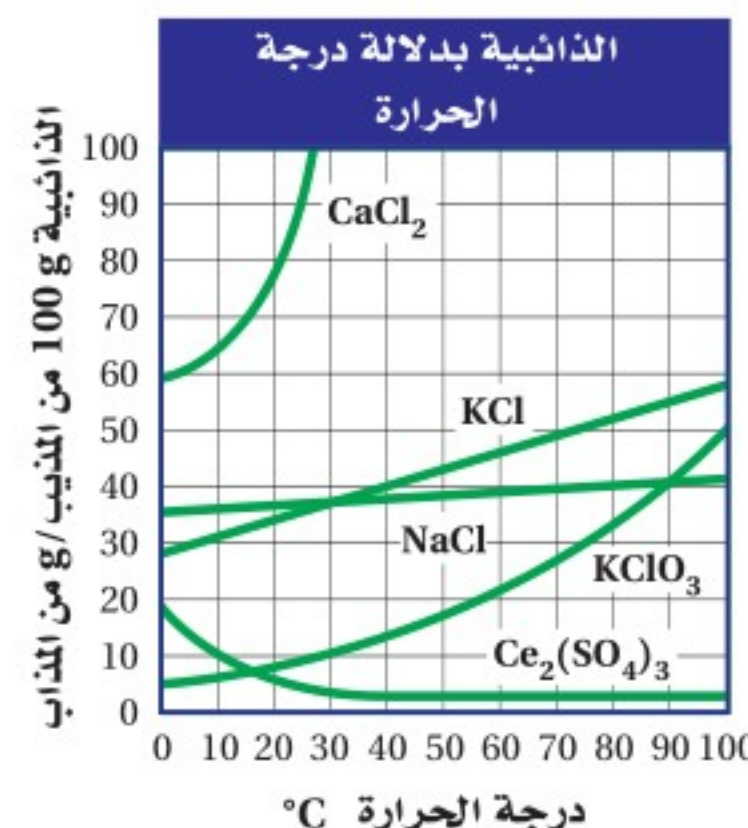
2. ما كمية البروم (بالجرام) في 55.00 g من محلول 4؟

- 0.4779 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

الـ

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

2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد

الفكرة الرئيسية تساعد النظريات المختلفة على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

2-2 قوة الأحماض والقواعد

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

2-3 أيونات الهيدروجين والرقم

الهيدروجيني

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

2-4 التعادل

الفكرة الرئيسية يتفاعل الحمض مع القاعدة في تفاعل التعادل ليتتجها ملحًا وماء.

حقائق كيميائية

- تُعد $\text{pH}=8.2$ قيمة مقبولة عومماً 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 الإفريقية في مياه لها بين 8.0 و 9.2 pH .

قياس الرقم الهيدروجيني

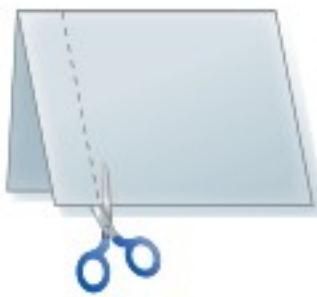
تقويم الفمانيج



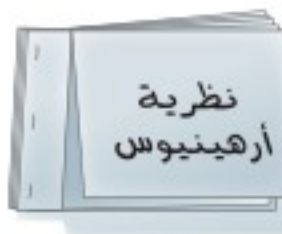
نشاطات تمهيدية

الأحماس والقواعد

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



نظيرية
أرهينيوس



نظيرية
أرهينيوس

المطويات

منظمات الأفكار

الخطوة 1 أحضر ثلاث أوراق، واطو كلًّا منها عرضيًّا من المتصف. وارسم خطًّا على بعد 3 cm تقريًّا من الطرف الأيسر. قص الورقة على طول هذا الخط حتى تصل إلى الشنيمة. كرر ذلك مع الورقتين الأخريين.

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

الخطوة 3 ثبت الأوراق الثلاث معاً على طول حافاتها 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.



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

● املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

● ضع ثلاث إلى أربع قطرات من منتجات مختلفة في فجوات طبق التفاعلات البلاستيكي أو يمكنك استخدام أنابيب الاختبار بدلاً من ذلك. وارسم جدولًا يبين موضع كل منها.

● 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

● صنف المواد في مجموعتين، بناءً على مشاهداتك.

● 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

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 لبعض 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، فينبئه أفراد المستعمرة كلها. أما الأحاسن المذابة في ماء المطر فتؤدي إلى تكوين كهوف كبيرة في الصخور الجيرية، وتؤدي أيضاً إلى تلف الأبنية والموقع الأثرية القيمة مع مرور الزمن. و تستعمل الأحاسن 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 والأقراص المضادة للحموضة التي قد تتناولها عند اضطراب المعدة كلها تعتبر من القواعد.

كما ان الكثير من المواد المنزلية - كالتي استعملت في التجربة الاستهلاكية - احماص او فواعد.
الخواص الفيزيائية قد تكون بعض الخواص الفيزيائية للأحماض والقواعد مألوفة، فأنت تعلم مثلاً أن المحاليل الحمضية طعمها لاذع، ومنها العديد من المشروبات الغازية التي تمتاز بهذا الطعم اللاذع بسبب احتواها 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 تبتل. لا تحاول أبداً تعرّف أي حمض أو قاعدة أو أي مادة أخرى في المختبر عبر تذوقها أو لمسها.

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

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

مراجعة المفردات

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

المفردات الجديدة

- المحلول الحمضي
- المحلول القاعدي
- نظريّة أرهينيوس
- نظريّة برونسٰيد - لو
- الحمض المترافق (المقاومة المترافق)
- الأزواج المترافق
- مواد متعددة (أمفوتي)
- نظريّة لويس



(2)



(1)

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



تحوّل القواعد ورق تباع الشمس الأزرق إلى أحمر



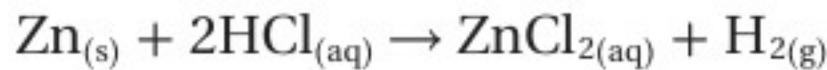
تحوّل الأحماض ورق تباع الشمس الأزرق إلى أحمر

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

التوصيل الكهربائي ومن الخواص الأخرى للمحاليل الحمضية والقاعدةية 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 الأحماض والقواعد من خلال تفاعلهما مع ورق تباع الشمس. ويمكن تعرف الأحماض أيضًا من خلال تفاعلهما 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، فيتتج 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 متنجة غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 . فعند إضافة الخل إلى صودا الخبز يحدث تفاعل بين حمض الإيثانويك (CH_3COOH) وكربونات الصوديوم الهيدروجينية NaHCO_3 ، وينتج غاز CO_2 الذي يسبب ظهور الفقاعات.



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

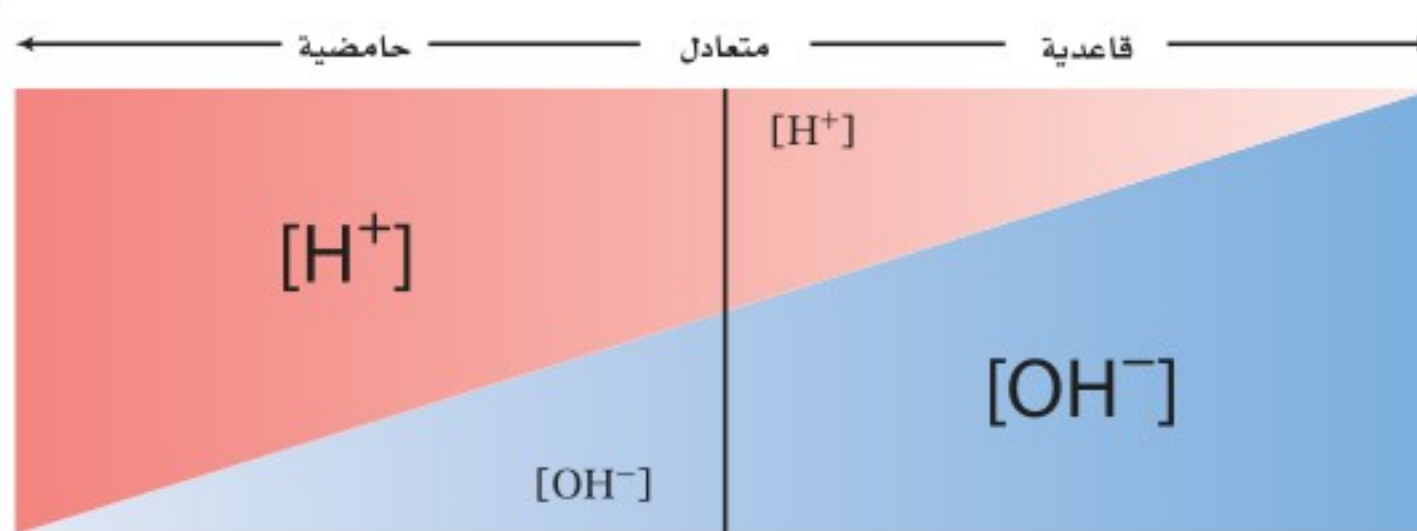
مسائل تدريبية

1. اكتب معادلات كيميائية رمزية موزونة لتفاعلات بين:

a. الألومنيوم وحمض الكبريتيك.

b. كربونات الكالسيوم وحمض الهيدروبروميك.

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



الشكل 2-3 لاحظ كيف يتغير كل من $[H^+]$ و $[OH^-]$ في وقت واحد.

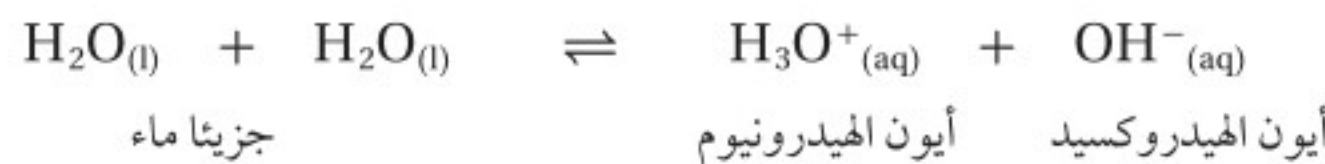
فـعندما يـقل $[H^+]$ إـلى جهة اليمـين تـزداد قـيمـة $[OH^-]$ إـلى اليسـار.

**حدد على الرسم النقطة التي يكون
عندها تركيزاً الأيونين متساوين.**

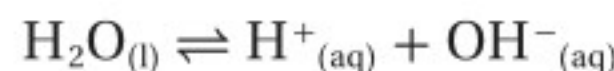
أيونات الهيدرونيوم والهيدروكسيد تحتوي المحاليل المائية جميعها على أيونات الهيدروجين H^+ وأيونات الهيدروكسيد OH^- . وتحدد الكميات النسبية من الأيونين ما إذا كان محلول حمضيًا أو قاعديًّا أو متعادلاً. والمحاليل المتعادلة ليست حمضية ولا قاعدية.

يحتوي محلول الحمضي على أيونات هيدروجين أكثر من أيونات الهيدروكسيد. في حين يحتوي محلول القاعدي على أيونات هيدروكسيد أكثر من أيونات الهيدروجين. أما محلول المتعادل فيحتوي 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 المنتجة أيونات الهيدرونيوم 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 للتآين الذاتي:



الشكل 4-4 تاريخ الأحماض والقواعد

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





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

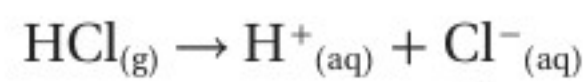
المطويات دخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

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

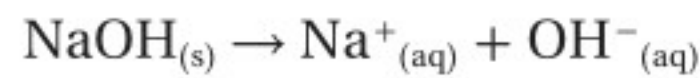
نظريّة أرهيّنيوس The Arrhenius Theory

إذا كان الماء النقي متعدلاً فكيف يصبح محلول المائي حمضيّاً أو قاعديّاً؟ كان أول شخص يجيب عن هذا التساؤل الكيميائي السويدي سفانت أرهيّنيوس الذي اقترح عام 1883م ما يعرف الآن باسم نظرية أرهيّنيوس للأحماض والقواعد، التي تنص على أنّ 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 مثلاً على نظرية أرهيّنيوس للأحماض والقواعد؛ إذ تتأين جزيئات HCl مكوّنة أيونات H^+ التي تجعل محلول حمضيّاً.



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



وعلى الرغم من أنّ نظرية أرهيّنيوس تفسّر 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 تنزانيا ذات وسط قاعدي، كما هو مبين في الشكل 5-2. لذا من الواضح أننا بحاجة إلى نظرية أكثر دقة تشمل القواعد جميعها.

2010

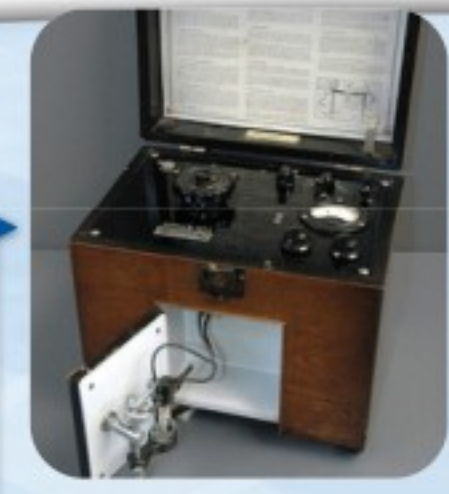
1990

1970

1950

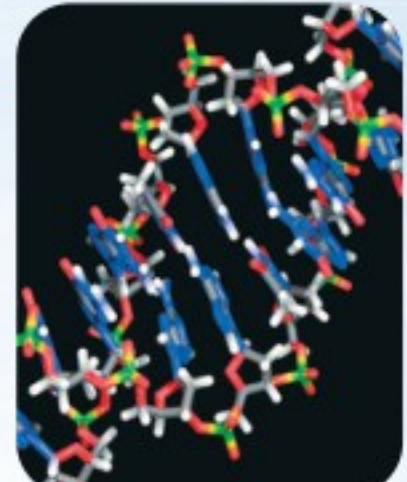
1980 – 1990م لا تحتوي

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



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

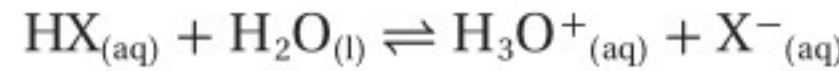
1953م درس جيمس واطسون، وفرانسيس كريك، وروزالند فرانكلين الحمض النووي DNA، وأضعieron بذلك إطاراً للصناعة والتكنولوجيا الحيوية.



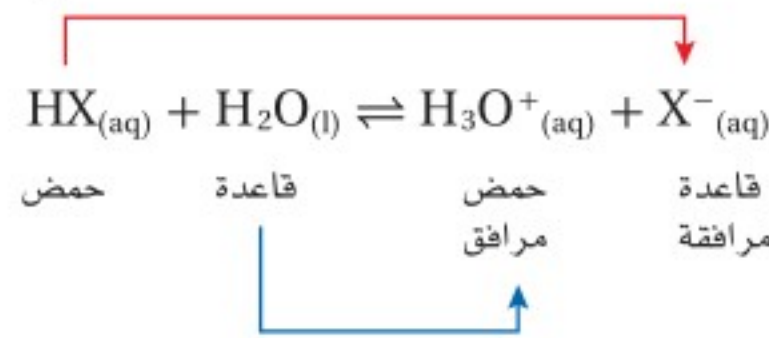
نظريّة برونسٍت - لوري The Bronsted-Lowry Theory

اقترح الكيميائي الدنماركي يوهان برونسٍت والكيميائي الإنجليزي توماس لوري نظريةً أشمل للأحماض والقواعد؛ حيث ترتكز 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 حمضًا، فتصبح صيغته H_3O^+ ، الذي يسمى أيون الهيدرونيوم، ويعد حمضًا؛ لأن لديه أيون H^+ إضافيًّا يستطيع أن يمنجه. وعندما يمنح الحمض HX أيون H^+ يصبح مادة قاعدية X^- ؛ لأن لديه شحنة سالبة، ويستطيع أن يستقبل أيون هيدروجين موجبًا. وهكذا يمكن أن يحدث تفاعل بين حمض وقاعدة في الاتجاه المعاكس. ويستطيع الحمض H_3O^+ أن يتفاعل مع القاعدة X^- مكونًا ماء وHX، فيحدث الاتزان الآتي:

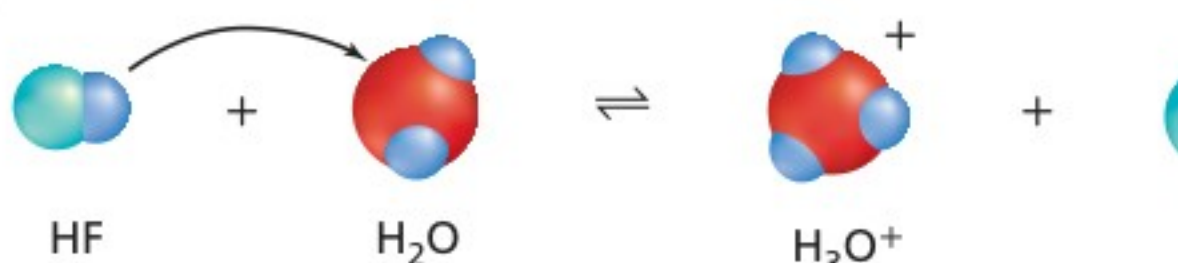


الأحماض والقواعد المرافق يعد التفاعل الأمامي في التفاعل السابق تفاعل حمض مع قاعدة. والتفاعل العكسي لحمض وقاعدة أيضًا. ويعرف الحمض والقاعدة اللذان يتفاعلان في الاتجاه العكسي بأنهما حمض مرافق مع قاعدة مرافق. فالحمض المرافق (المقترب) هو المركب الكيميائي الذي ينتج عندما تستقبل القاعدة أيون الهيدروجين. فالقاعدة H_2O تستقبل أيون الهيدروجين من الحمض HX، فيكون الحمض المرافق H_3O^+ . أما القاعدة المرافق (المقتربة) فهي المركب الكيميائي الذي ينتج عندما يمنح الحمض أيون الهيدروجين. فعندما يمنح 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. وتكون تفاعلات برونسٍت - لوري من **أزواج مترافق** من الحمض والقاعدة؛ أي من مادتين ترتبطان معاً عن طريق منع واستقبال أيون هيدروجين واحد.

يبين الشكل 2-6 تقبلاً لزوج مترافق من حمض وقاعدة. فعندما تكون الكرة في يد الأب فإنه يمثل الحمض، وعندما يرمي الكرة (أيون هيدروجين) إلى ابنه يصبح ابنه هو الحمض؛ لأن لديه الكرة أي (أيون هيدروجين) يستطيع أن يهبها. ويصبح الأب هو القاعدة لأنها مستعد لاستقبال الكرة أي (أيون الهيدروجين). الأب يمثل الحمض والابن هو القاعدة في التفاعل الأمامي. أما في التفاعل العكسي فيكون ابنه هو الحمض المرافق؛ لأن لديه الكرة، في حين يكون الأب هو القاعدة المرافق.



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



الشكل 2-7 يمنح فلوريد الهيدروجين أيون هيدروجين لجزيء الماء، لذا يُعد فلوريد الهيدروجين حمضًا.

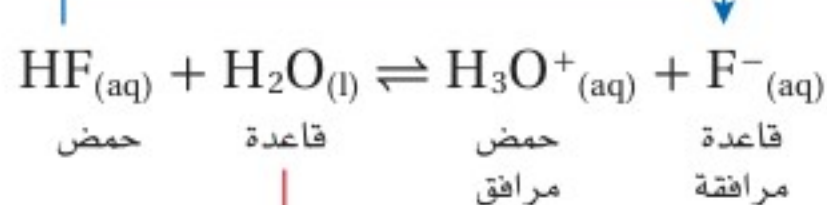
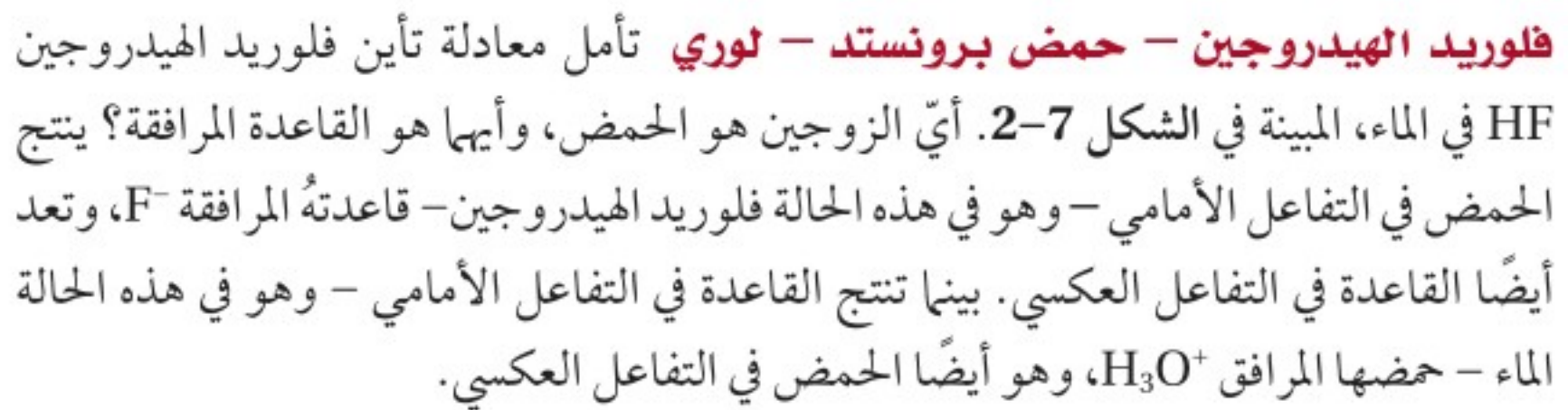
حدد القاعدة المراقبة لفلوريد الهيدروجين.

المفردات

أصل الكلمة

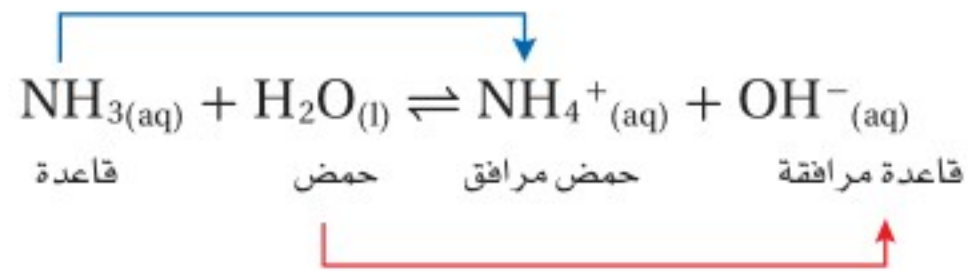
Conjugate مترافق

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



يُستعمل فلوريد الهيدروجين في صنع مركبات متنوعة تحتوي على الفلور، مثل الطبقة المغلفة لأدوات الطبخ غير اللاصقة، والمبيئة في الشكل 8-2. ويعد حمضًا وفق نظرية أرهينيوس وبرونستاد - لورى.

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 تُعدَّ من القواعد بحسب تعريف أرهينيوس، ولكنها تصنف قواعداً بحسب نظرية برونستد - لوري. ومن ذلك الأمونيا NH_3 . فعندما تذوب الأمونيا في الماء يكون الماء حمضاً بحسب تعريف برونستد - لوري في التفاعل الأمامي. ولأن جزيء الأمونيا NH_3 يستقبل أيون H^+ ليكون أيون الأمونيوم NH_4^+ فإن الأمونيا تُصنف قاعدة برونستد - لوري في التفاعل الأمامي.



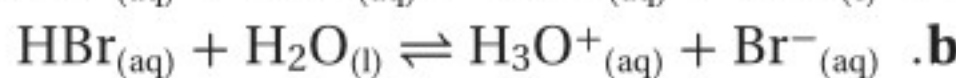
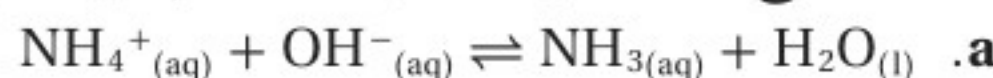
الشكل 8-2 يتفاعل فلوريد الهيدروجين مع مركبات عضوية تسمى الهيدروكربونات لصنع السطح الناعم غير اللاصق لهذه الأدوات المنزلية، حيث تحل ذرات الفلور محل ذرات الهيدروجين.



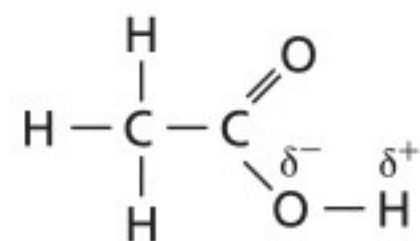
وزارة التعليم
Ministry of Education
٢٠٢٥ - ١٤٤٧

مسائل تدريبية

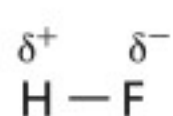
3. حدد الأزواج المترافقه من الحمض والقاعدة في كل تفاعل مما يلي:



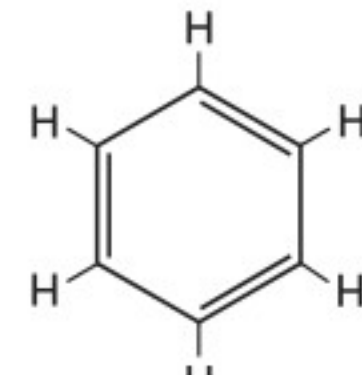
4. تحضير إذا علمت أنّ نواتج تفاعل حمض مع قاعدة هي H_3O^{+} و SO_4^{2-} . اكتب معادلة موزونة لتفاعل، وحدّد الأزواج المترافقه من الحمض والقاعدة.



حمض الإيثانويك



فلوريد الهيدروجين



بنزين

الشكل 2-9 تعتمد قدرة الهيدروجين على التأين على قطبية رابطه. 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 حمضًا في محلول، بينما في البنزين هناك فرق قليل في الكهروسالبية بين ذرات الكربون والهيدروجين، لذا فالبنزين ليس حمضًا.

تستطيع أن تعرف أن كلاً من HCl و HF حمض يحتوي على أيون هيدروجين واحد في كل جزء، بناءً على معرفتك للصيغة الكيميائية لكل منها. فالحمض الذي يستطيع أن يمنحك أيون هيدروجين واحدًا فقط يُسمى حمضًا 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 للتتأين.

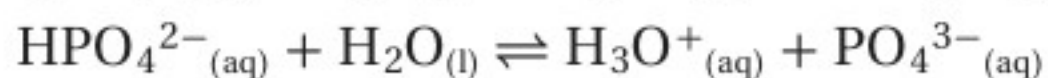
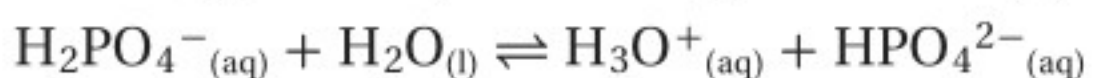
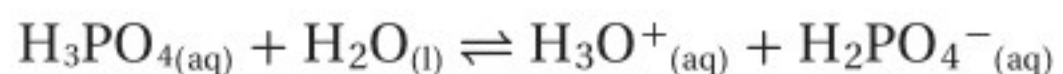
ذرات الهيدروجين القابلة للتتأين الفرق بين ذرة الهيدروجين القابلة للتتأين في حمض الإيثانويك وذرات الهيدروجين الثلاث الأخرى هو أن الذرة القابلة للتتأين مرتبطة مع عنصر الأكسجين الأكثر كهروسالبية من الهيدروجين. والفرق في الكهروسالبية يجعل الرابطة بين الأكسجين والهيدروجين قطبية. وبين الشكل 9-2 تركيب حمض الإيثانويك، 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 بينهما 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 الكربونيكي H_2CO_3 أن يمنحك أيون هيدروجين؛ فكلاهما يحتوي على ذرتين هيدروجين مرتبطتين مع ذرتين أكسجين برابط قطبية. والأحماض التي تحتوي على ذرتين هيدروجين قابلتين للتتأين في كل جزء تُسمى أح�性اً ثنائية البروتونات. ويحتوي كل من حمض الفوسفوريك H_3PO_4 والبوريك H_3BO_3 على ثلاث ذرات هيدروجين قابلة للتتأين في كل جزء، وتُسمى أح�性اً ثالثية البروتونات. ويمكن استعمال مصطلح حمض متعدد البروتونات لأي حمض يحتوي على أكثر من ذرة هيدروجين قابلة للتتأين.

الجدول 1-2

بعض الأحماض الشائعة وقواعدها المراقبة		الحمض	
القاعدة المراقبة		الاسم	
الصيغة الكيميائية	الاسم	الصيغة الكيميائية	الاسم
Cl^-	أيون الكلوريد	HCl	حمض الهيدروكلوريك
NO_3^-	أيون النترات	HNO_3	حمض النيتريك
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 الهيدروسليانيك
CH_3COO^-	أيون الإيثانوات	CH_3COOH	حمض الإيثانيك
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 1-2 بعض الأحماض الأحادية والمتمددة البروتونات.

تتأين الأحماض المتمددة البروتونات جميعها في أكثر من خطوة. فخطوات تأين حمض الفوسفوريك الثلاث مبينة في المعادلات الآتية:



المطويات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

المفردات

المفردات الأكاديمية

يُطابق Conform

تعني: يشابه أو يماهِل

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 برونستد - لوري. وبالإضافة إلى ذلك، فإن بعض المواد غير المصنفة بأنها قواعد بحسب نظرية أرهينيوس تُصنف قواعد بحسب نظرية برونستد - لوري.

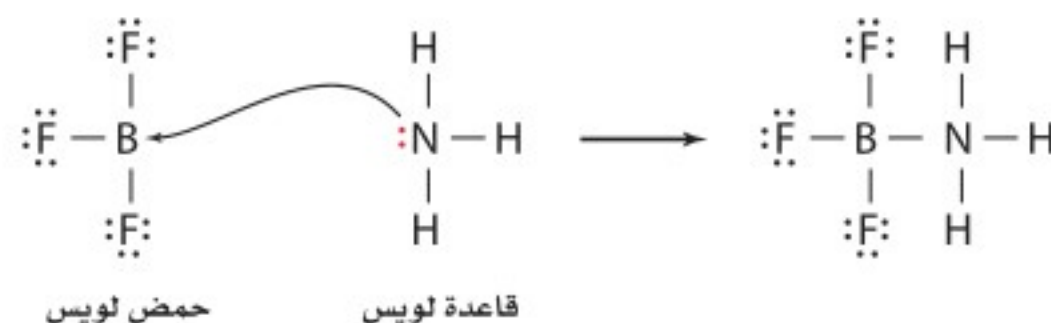
إذن قد لا تندesh إذا علمت أن نظرية أخرى أكثر شمولية للأحماض والقواعد اقتربها الكيميائي لويس (1875-1946م) الذي طور أيضاً نظرية زوج الإلكترونات للترابط الكيميائي، وقدم تراكيب لويس التي تبين موقع الإلكترونات في الذرات والجزيئات. وقد طبق نظريته على تفاعلات الأحماض والقواعد. واقتصر أن الحمض أيون أو جزيء فيه 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 برونستد - لوري وغيرها كثيرة أيضاً.

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



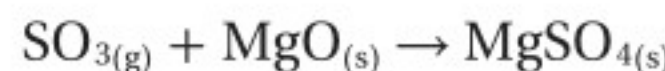
يمثل أيون H^+ في هذا التفاعل حمض لويس؛ حيث يستقبل مدار 1s الفارغ زوجاً من الإلكترونات من أيون F^- . ويمثل أيون الفلوريد قاعدة لويس، لذا فهو يعطي زوجاً من الإلكترونات غير المشتركة ليكون الرابطة بين الهيدروجين والفلور في HF . لاحظ أن هذا التفاعل يتطابق أيضاً مع نظرية برونستيد-لوري للأحماض والقواعد؛ لأن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

فتفاصل غاز ثالث فلوريد البورون BF_3 مع غاز الأمونيا NH_3 لتكوين $\text{BF}_3 \text{NH}_3$ هو تفاعل حمض لويس مع قاعدة لويس.

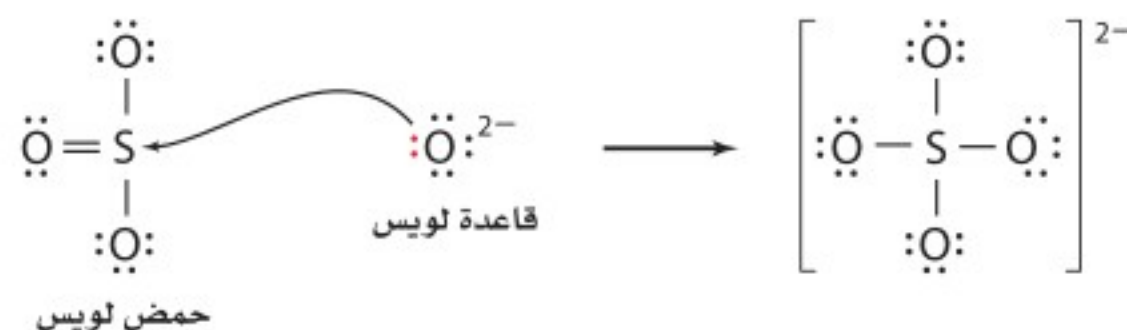


وإن ذرة البورون في BF_3 لها ستة إلكترونات تكافؤ، لذا يستطيع المدار الفارغ أن يستقبل زوجاً من الإلكترونات من قاعدة لويس.

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

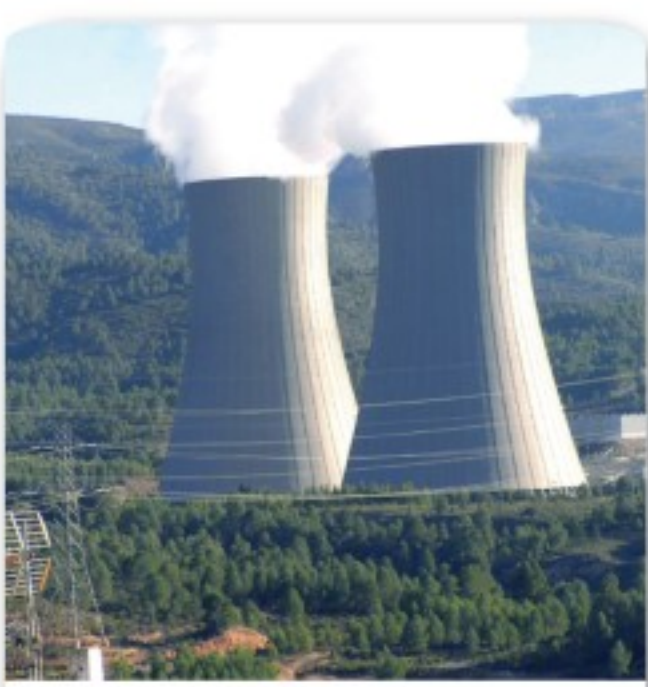


حيث يمثل زوج الحمض - القاعدة في هذا التفاعل ثالث أكسيد الكبريت SO_3 وأيون الأكسيد O^{2-} من أكسيد الماغنيسيوم، أما الناتج فهو أيون الكبريتات.



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

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



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

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

الربط مع علم الأرض **الأنهيدريدات** تتحد جزيئات غاز ثانٍ أكسيد الكربون

بجزيئات الماء في الجو لتكون حمض الكربوني H_2CO_3 ، الذي يهطل مع المطر، وعندما يصل ماء المطر الحمضي إلى الأرض يتسرَّب جزء منه في التربة ليصل إلى الصخور الجيرية، فيؤدي إلى إذابتها ببطء، مما يسبِّب تكونَ كهوف ضخمة تحت الأرض عبرآلاف السنين، وتقطَّر الماء من سقوف الكهوف مخلفة الجير المذاب. وهذا الجير يتكون على هيئة رقاقات جليدية تتسلَّى من السقف تسمى الهوابط. وكذلك تكون كتل من كربونات الكالسيوم على أرض الكهوف تسمى الصواعد.

تتكوَّن مثل هذه الكهوف لأنَّ ثانٍ أكسيد الكربون **أنيدريد حمضي** (حمض متزوج منه جزء ماء)، وهو أكسيد يستطيع أن يتهدَّد مع الماء ليكون حمضًا. وهناك أكسيد آخر متزوج مع الماء مكونة قواعد. فمثلاً يكون **أكسيد الكالسيوم** CaO (الجير الحي) عندما يذوب في الماء القاعدة **هيدروكسيد الكالسيوم** $\text{Ca}(\text{OH})_2$ (الجير المطفأ). وعمومًا تكون **أكاسيد العناصر الفلزية** القواعد؛ بينما تكون **أكاسيد اللافلزات الأحماض**.

التقويم 2-1

الخلاصة

5. **الفكرة الرئيسية** فَسَّرْ لِمَاذَا لا تُصنَّفُ الْكَثِيرُ مِنْ أَحْمَاضٍ وَقَوَاعِدَ لَوِيْسٍ على أنها أحماض أو قواعد أرهينيوس أو برونستد—لوري؟
6. قارن بين الخواص الفيزيائية والكيميائية للأحماض والقواعد.
7. وضح كيف تحدد 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:
$$\text{HNO}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{NO}_2^- + \text{H}_3\text{O}^+$$
10. اكتب تركيب لويس لثالث كلوريد الفوسفور PCl_3 . هل يعد PCl_3 حمض لويس، أم قاعدة لويس، أم غير ذلك؟

- تحدَّد تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد ما إذا كان محلول حمضياً، أم قاعدياً، أم متعادلاً.
- يجب أن يحتوي حمض أرهينيوس على ذرة هيدروجين قابلة للتأين. ويجب أن تحتوي قاعدة أرهينيوس 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.



2-2

الأهداف

- تربط قوة الحمض والقواعد مع درجة تأينها.
- تقارن قوة حمض ضعيف بقوة قاعده المرافقة.
- 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 التمريرة الناجحة في لعبة كرة القدم على كلٍّ 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.

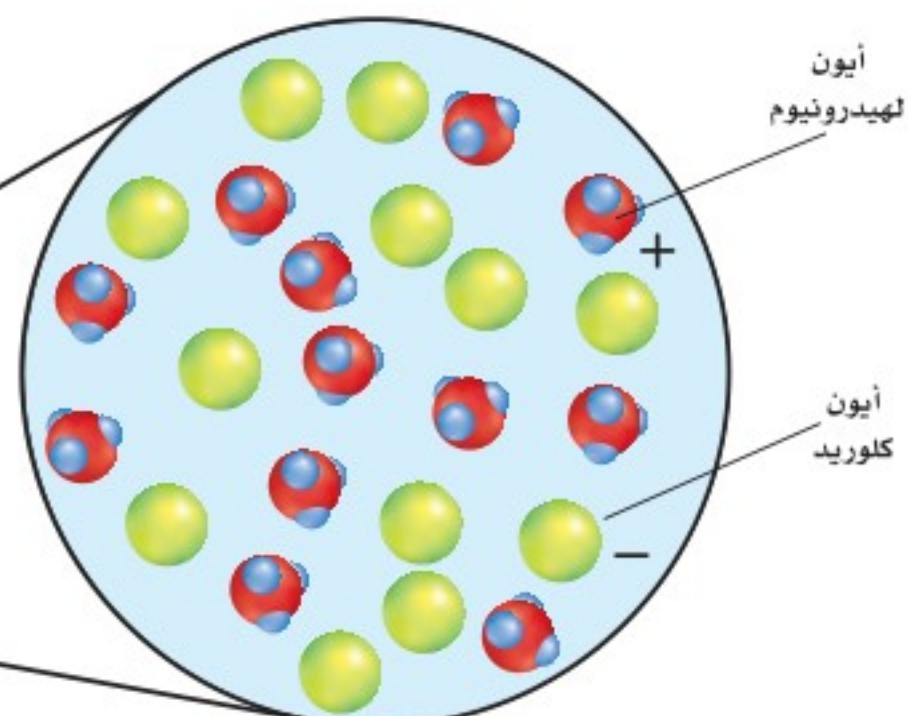
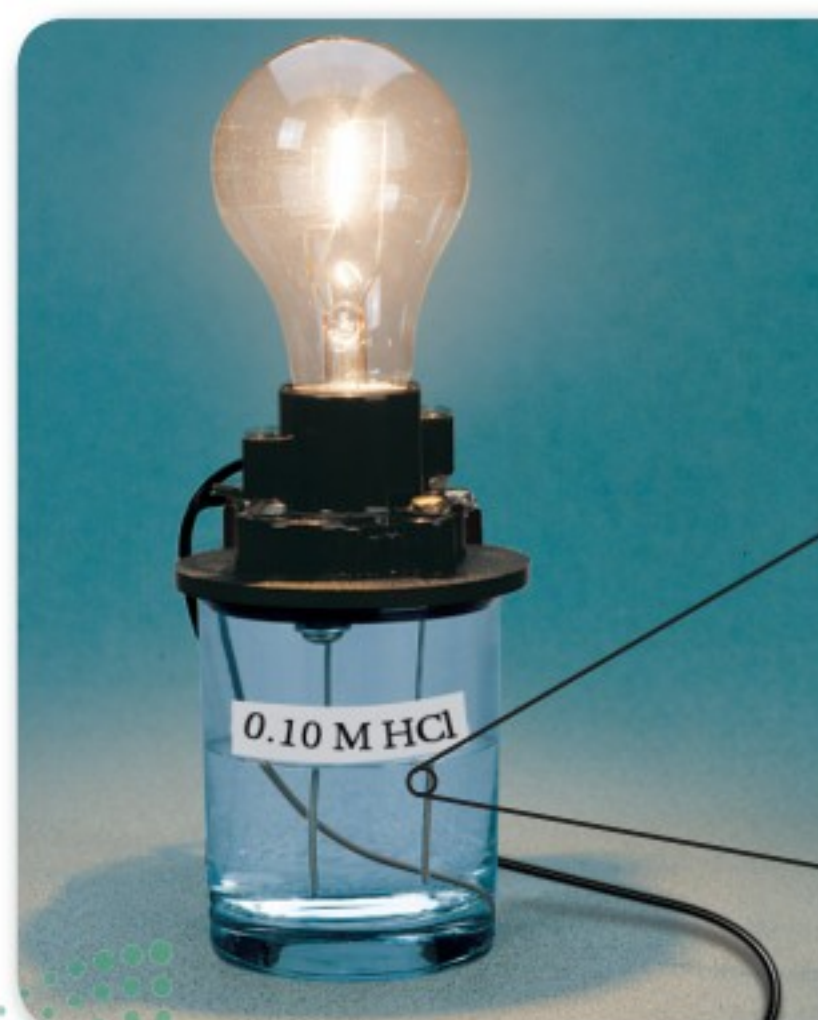
قوة الأحماض Strengths of Acids

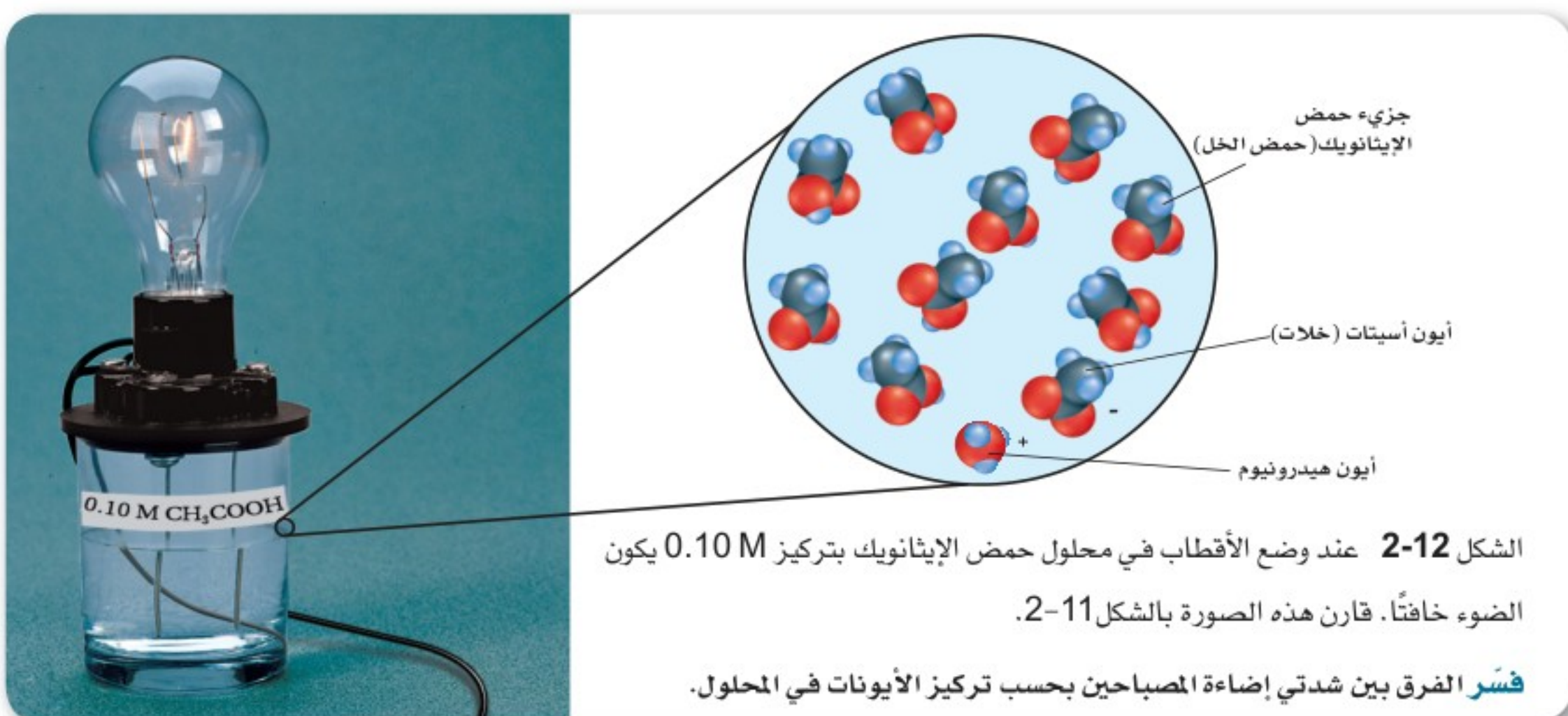
من خواص المحاليل الحمضية والقواعدية أنها توصل الكهرباء. ما المعلومات التي تستطيع معرفتها عن أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في هذه المحاليل المائية من خلال توصيلها للكهرباء؟

افتراض أنك تفحص قدرة التوصيل الكهربائي لمحلول مائي تركيزه 0.10 M من حمض الهيدروكلوريك، وآخر مماثل من حمض الإيثانوليك (الخل). يدل توهج المصباح الكهربائي في الشكل 11-2 على أن المحلول يوصل الكهرباء. ولكن إذا قارنت توهج المصباح المتصل بمحلول HCl في الشكل 11-2 بتوهج المصباح المتصل بمحلول CH_3COOH في الشكل 12-2 فلا بد أن تلاحظ فرقاً؛ فتوصيل محلول HCl للكهرباء أفضل من توصيل محلول CH_3COOH . فلم هذا الفرق مع أن تركيزي الحمضين متساويان؟

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

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



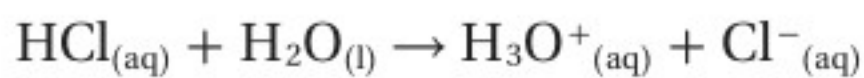


الشكل 2-12 عند وضع الأقطاب في محلول حمض الإيثانويك بتركيز 0.10 M يكون الضوء خافتًا. قارن هذه الصورة بالشكل 11-2.

فسّر 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 حمض الهيدروكلوريك في الماء بالمعادلة الآتية:

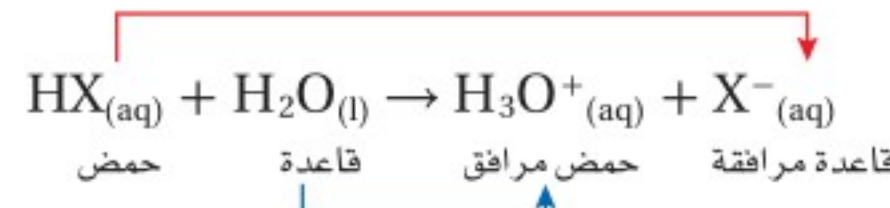


الأحماض الضعيفة إذاً كان سبب الإضاءة القوية لمصباح الجهاز الذي يحتوي على HCl هو عدد الأيونات الكبير في المحلول - كما في الشكل 11-2 - فإن الإضاءة الخافتة لمصباح الجهاز الذي يحتوي على محلول CH₃COOH، المبين في الشكل 12-2، لا بد أن يكون سببها احتواء محلول حمض الإيثانويك (الخل) على عدد أقل من الأيونات. ولأن محلولين يحتويان على التركيز المolar نفسه لذا نستنتج أن حمض الإيثانويك لا يتأين كلًّا. ولذلك يسمى الحمض الذي يتأين جزئياً فقط في المحلول المائي المخفف **الحمض الضعيف**. ولأن الأحماض الضعيفة تنتج أيونات أقل فإنها لا توصل الكهرباء جيداً مثل الأحماض القوية. ويبين الجدول 3-2 معادلات التأين لبعض الأحماض الضعيفة والأحماض القوية الشائعة.

الجدول 3-2 معادلات التأين

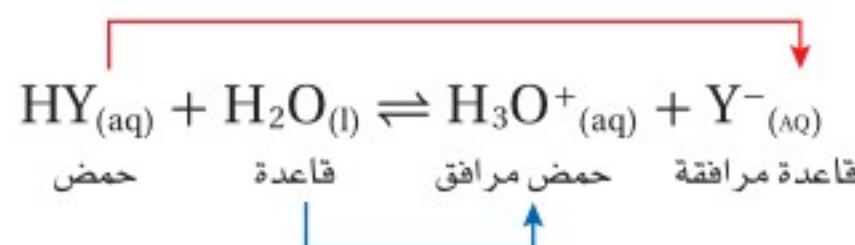
أحماض ضعيفة		أحماض قوية	
معادلات التأين	الاسم	معادلات التأين	الاسم
$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	الميدروفلوريك	$\text{HCl} \rightarrow \text{H}^+ + \text{Cl}^-$	الميدروكلوريك
$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-$	الإيثانويك	$\text{HI} \rightarrow \text{H}^+ + \text{I}^-$	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 برونسٍـ لوري هل تستطيع نظرية برونسٍـ لوري تفسير سبب تأين HCl كلياً بينما يكون $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$ القليل من الأيونات؟ تأمل تأين أي حمض قوي، كحمض HX على سبيل المثال. وتذكّر أنّ الحمض الموجود على جهة الماء المتفاعلة من المعادلة يتبع قاعدة مُرافقة على جهة النواوج. وبالمثل فإنّ القاعدة الموجودة على جهة المواد المتفاعلة تتبع حمضاً مُرافقاً.

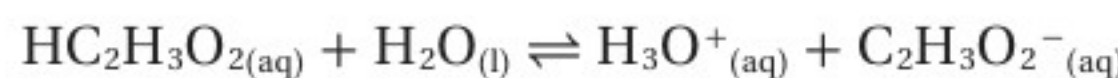


يمثّل HX حمضاً قوياً وقاعدته المُرافقة ضعيفة. أي أنّ HX يتأين بنسبة 100% تقريباً؛ لأنّ الماء قاعدة أقوى (في التفاعل الأمامي) من قاعدته المُرافقة X^- (في التفاعل العكسي). أي أنه يقع اتزان التأين كلياً تقريباً إلى اليمين؛ لأنّ جذب القاعدة H_2O لأيون H^+ أكبر من جذب القاعدة المُرافقة X^- . فكر في هذا الأمر 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 مبينة 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.

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

إنّ الحمض الضعيف يتبع 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

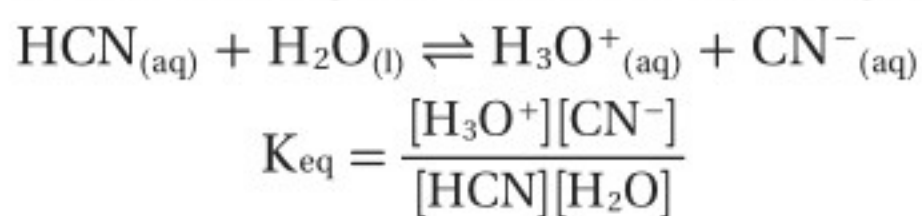


مركب مميت سيانيد الهيدروجين HCN غاز سام يوجد في عوادم المركبات، وفي دخان التبغ والخشب، وفي دخان البلاستيك المحترق المحتوي على النيتروجين. وتطلق بعض الحشرات سيانيد الهيدروجين للدفاع عن نفسها. ويسمى محلول سيانيد الهيدروجين في الماء حمض الهيدروسيانيك. وتحتوي نوى بعض الفواكه - ومنها الكرز والخوخ - على سيانوهيدرين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

مقدمة في الكيمياء

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

فيما يأتي معادلة التأين، وتعبير ثابت الاتزان لحمض الهيدروسيانيك:



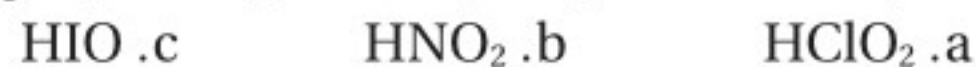
يعد تركيز الماء السائل في مقام تعبير ثابت الاتزان ثابتاً في المحاليل المائية المخففة، لذلك يمكن دمجه مع K_{eq} ليعطي ثابت اتزان جديداً K_a .

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

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 فتمثيل 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 الجزيئات 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 ثابت تأين الحمض لكل ما يأتي:



12. اكتب معادلة التأين الأولى والثانية لحمض السلينيوز H_2SeO_3 .

13. تحضير 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 2-4

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

تجربة

قارن بين قوى الأحماض

كيف تستطيع أن تحدد القوى النسبية للمحاليل الحمضية؟

5. أعد الخطوة 4 باستعمال حمض الإيثانويك الذي تركيزه M وحمض الإيثانويك M 0.10 والفحوتين A_3 و A_4 على التوالي.

التحليل

١. اكتب معادلة تأين حمض الإيثانويك في الماء، وتعبير ثابت الاتزان $K_{eq} = 1.8 \times 10^{-5}$). علام تدل قيمة K_{eq} فيما يخص درجة التأين؟

٢. اشرح هل تتفق نسب التأين المئوية التقريبية الآتية مع نتائجك؟

حمض الإيثانويك (حمض الخل) المركز

حمض الإيثانويك M 0.1%, 6.0%

حمض الإيثانويك M 0.2%, 1.0%

حمض الإيثانويك M 0.4%, 1.0%

حمض الإيثانويك M 1.3%, 0.1%

٣. اقترح فرضية تشرح ملاحظاتك مستعيناً في ذلك بإجابتك عن السؤال ٢.

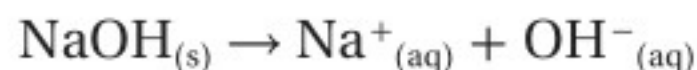
٤. استعمل فرضيتك للتوصل إلى استنتاج يتعلق بضرورة استعمال كميات كبيرة من الماء للفصل عندما ينسكب حمض على نسيج حي.

١. املا بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
٢. استعمل مخارجاً مدرجاً سعته mL 10 لقياس mL 3 من حمض الإيثانويك المركز. استعمل القطرارة لنقل الحمض إلى الفجوة A1 من طبق التفاعلات البلاستيكي ذي الأربع والعشرين فجوة. ويمكنك استخدام أنابيب الاختبار كبديل في حالة عدم توفر طبق التفاعلات. تحذير: حمض الإيثانويك (الخل) المركز مادة أكالة وسامة عند الاستنشاق؛ لذا تعامل معها بحذر.
٣. ضع قطبي جهاز الموصليات الكهربائية (الدائرة الكهربائية) في الفجوة A1، وسجل ملاحظاتك.
٤. اغسل المخارجاً المدرج والقطرارة بالماء، ثم قس mL 3 من حمض الإيثانويك M 6.0 وضعها في الفجوة A2 من طبق التفاعلات. افحص موصليات محلول وسجلها.

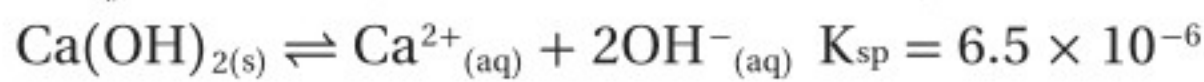
Strengths of Bases قوّة القواعّد

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

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

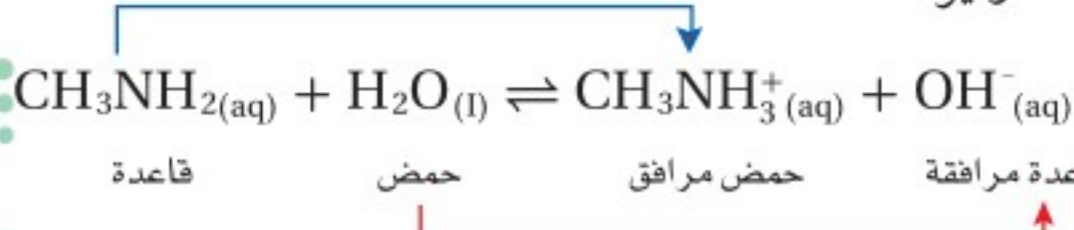


تعد بعض هيدروكسيدات الفلزات - ومنها هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ - مصدراً ضعيفاً لأيونات OH^- ; لأن ذائبتها منخفضة. لاحظ أن ثابت حاصل الذائية K_{sp} هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$ صغير، مما يدل على أن كمية قليلة من OH^- توجد في محلول المشبع.



ومع ذلك فإن هيدروكسيد الكالسيوم وغيره من هيدروكسيدات الفلزات القليلة الذوبان قواعد قوية؛ لأن كل ما يذوب منها يتآكل كلياً. ويبين الجدول 5-2 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 ليتتج مخلوطاً متزناً من جزيئات CH_3NH_2 وأيونات CH_3NH_3^+ وآيونات OH^- .



الجدول 2-5 معادلات التأين للقواعد القوية

$\text{NaOH}_{(s)} \rightarrow \text{Na}^{+}_{(\text{aq})} + \text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$

$\text{KOH}_{(s)} \rightarrow \text{K}^{+}_{(\text{aq})} + \text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$

$\text{RbOH}_{(s)} \rightarrow \text{Rb}^{+}_{(\text{aq})} + \text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$

$\text{CsOH}_{(s)} \rightarrow \text{Cs}^{+}_{(\text{aq})} + \text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$

$\text{Ca(OH)}_{2(s)} \rightarrow \text{Ca}^{2+}_{(\text{aq})} + 2\text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$

$\text{Ba(OH)}_{2(s)} \rightarrow \text{Ba}^{2+}_{(\text{aq})} + 2\text{OH}^{-}_{(\text{aq})}$

الجدول 2-6

ثابت التأين لبعض القواعد الضعيفة		القاعدة
K _b (298 K)	معادلة التأين	
5.0 × 10 ⁻⁴	C ₂ H ₅ NH _{2(aq)} + H ₂ O _(l) ⇌ C ₂ H ₅ NH _{3+(aq)} + OH ⁻ _(aq)	إيثيل أمين
4.3 × 10 ⁻⁴	CH ₃ NH _{2(aq)} + H ₂ O _(l) ⇌ CH ₃ NH _{3+(aq)} + OH ⁻ _(aq)	ميثيل أمين
2.5 × 10 ⁻⁵	NH _{3(aq)} + H ₂ O _(l) ⇌ NH _{4+(aq)} + OH ⁻ _(aq)	الأمونيا
4.3 × 10 ⁻¹⁰	C ₆ H ₅ NH _{2(aq)} + H ₂ O _(l) ⇌ C ₆ H ₅ NH _{3+(aq)} + OH ⁻ _(aq)	الأنيلين

يميل هذا الاتزان إلى اليسار؛ لأن القاعدة CH₃NH₂ ضعيفة، والقاعدة المترافقه OH⁻ قوية؛ لأن قوة جذب أيون الهيدروكسيد لأيون الهيدروجين أقوى من جذب جزء الميثيل أمين لأيون الهيدروجين.

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

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

ويمكن تعريف ثابت تأين القاعدة K_b بأنه قيمة تعبّر عن ثابت اتزان تأين القاعدة الضعيفة. وكلما صغرت قيمة K_b كانت القاعدة أضعف. ويبين الجدول 2-6 قيم K_b ومعادلات التأين لبعض القواعد الضعيفة.

مسائل تدريبية

14. اكتب معادلات التأين وتعبير ثابت التأين للقواعد الآتية:

c . أيون الكربونات CO₃²⁻

a . هكسيل أمين C₆H₁₃NH₂

d . أيون الكبريتات الهيدروجينية HSO₄⁻

b . بروبيل أمين C₃H₇NH₂

15. تحفيز اكتب معادلة اتزان قاعدة يكون فيها PO₄³⁻ قاعدة في التفاعل الأمامي، و OH⁻ قاعدة في التفاعل العكسي.

التقويم 2-2

الخلاصة

• تأين الأحماض والقواعد القوية كلّياً في المحاليل المائية المخففة. بينما تأين الأحماض والقواعد الضعيفة تأيّناً جزئياً في المحاليل المائية المخففة.

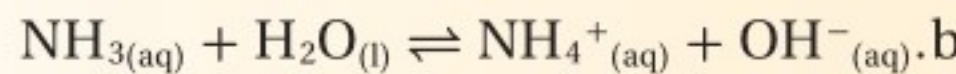
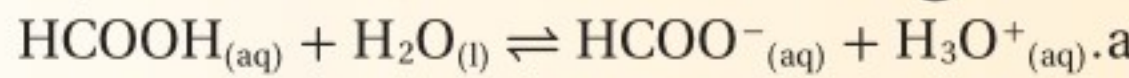
• تعد قيمة ثابت تأين الحمض أو القاعدة الضعيفة قياساً لقوّة الحمض أو القاعدة.

16. الفكرة الرئيسية صف محتويات محليل مائية مخففة للحمض القوي HI والحمض

. HCOOH . الضعيف

17. ما العلاقة بين قوة الحمض الضعيف وقوّة قاعده المترافقه؟

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 C₆H₅NH₂ هي ? K_b = 4.3 × 10⁻¹⁰

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



2-3

الأهداف

- تشرح معنى المصطلحات pOH و pH .
- تربط بين pH و pOH و ثابت التأين للماء.
- 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

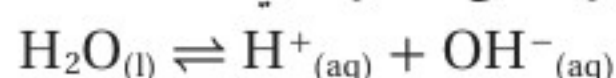
أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني Hydrogen Ions and pH

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

الربط مع الحياة لعلك شاهدت طفلين يلعبان على لعبة التوازن (السيسو). عندما يرتفع أحد طرف العارضة يهبط الطرف الآخر. وأحياناً توازن العارضة في الوسط. تسلك تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في المحاليل المائية سلوكاً مماثلاً.

ثابت التأين للماء Ion Product Constant for Water

يحتوي الماء النقى على تراكيز متساوية لأيونات H^+ و OH^- التي تنتج عن تأينه الذاتى. ويبيّن الشكل 13-2 تكون أعداد متساوية من أيونات الهيدرونيوم والهيدروكسيد في عملية التأين الذاتى للماء. ويمكن تبسيط معادلة الاتزان على النحو الآتى:



ثابت تأين الماء K_w يشير السهم الثنائى 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.

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

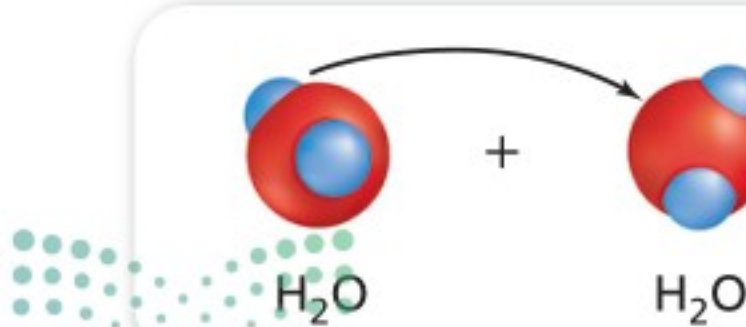
و $[H^+]$ تركيز أيون الهيدروجين.

و $[OH^-]$ تركيز أيون الهيدروكسيد.

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

والتعبير K_w هو حالة خاصة لثابت الاتزان، ينطبق فقط على الماء. ويسمى ثابت تأين الماء، وهو قيمة تعبر عن ثابت الاتزان للتتأين الذاتي للماء. لقد بينت التجارب أن $[OH^-]$ و $[H^+]$ للماء النقى عند 298 K تكون متساوية؛ حيث يساوى كل منها $1.0 \times 10^{-7}\text{ M}$. لذا تكون قيمة K_w عند درجة الحرارة 298 K تساوى 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 الجزء 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 نقصاناً في تركيز أيونات H⁺. فكراً في هذه التغيرات 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⁻.

بيين 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 2-1

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

1 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
[OH⁻] = ? mol/L

المعطيات
[H⁺] = 1.0×10^{-5} M
K_w = 1.0×10^{-14}

2 حساب المطلوب

استعمل قانون ثابت تأين الماء.

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

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

عوض K_w = 1.0×10^{-14}
. [H⁺] = 1.0×10^{-5} M

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

3 تقويم الإجابة

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

مسائل تدريبية

21. فيها يأتي قيم تركيز H⁺ و OH⁻ لأربعة محليل مائية عند درجة حرارة K 298. احسب [H⁺] أو [OH⁻] لكل محلول، ثم حدد ما إذا كان محلول حمضيّاً، أم قاعديّاً، أم متعادلاً.

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

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 تبني 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.

الرقم الهيدروجيني pH

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

يمثل $[H^+]$ تركيز أيون الهيدروجين

قيمة pH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

تكون قيم pH للمحاليل الحمضية عند درجة حرارة 298 K أقل من 7. بينما تكون قيمها للمحاليل القاعدية أكبر من 7. وهكذا يكون المحلول الذي قيمة pH له تساوي 0.0 حضراً 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 2-14 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.

الرقم الهيدروكسيلي pOH

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

يمثل تركيز أيون الهيدروكسيد

قيمة pOH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد.

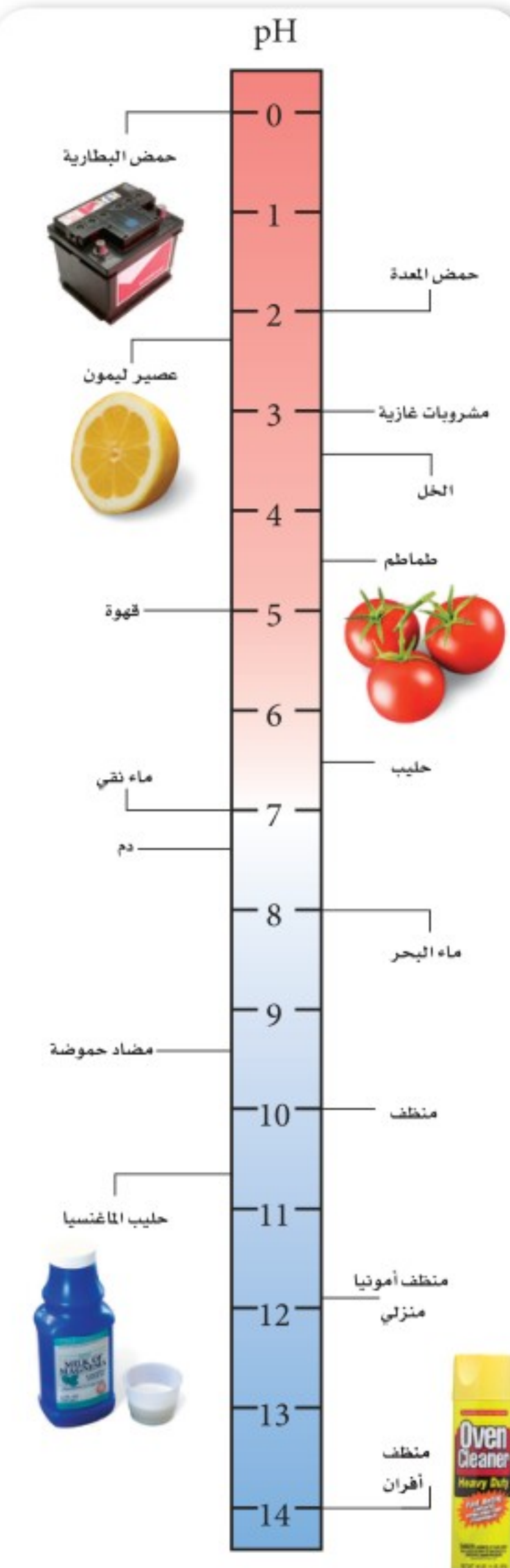
تكون قيم pOH عند درجة حرارة 298 K للمحاليل القاعدية أقل من 7، وللمحاليل المتعادلة تساوي 7؛ بينما يكون المحلول الذي قيمة pOH له أعلى من 7 حضرياً. وكما في تدرج pH يمثل تغير وحدة واحدة من pOH تغيراً مقداره 10 مرات في تركيز OH^- . وهناك علاقة بين pH و pOH تمكتنا من حساب أي منها إذا عرفت قيمة الآخر.

ما العلاقة بين pH و pOH؟

$$pH + pOH = 14.00$$

$$\begin{aligned} \text{تمثل } pH &= -\log [H^+] \\ \text{تمثل } pOH &= -\log [OH^-] \end{aligned}$$

مجموع pH و pOH يساوي 14.00 .



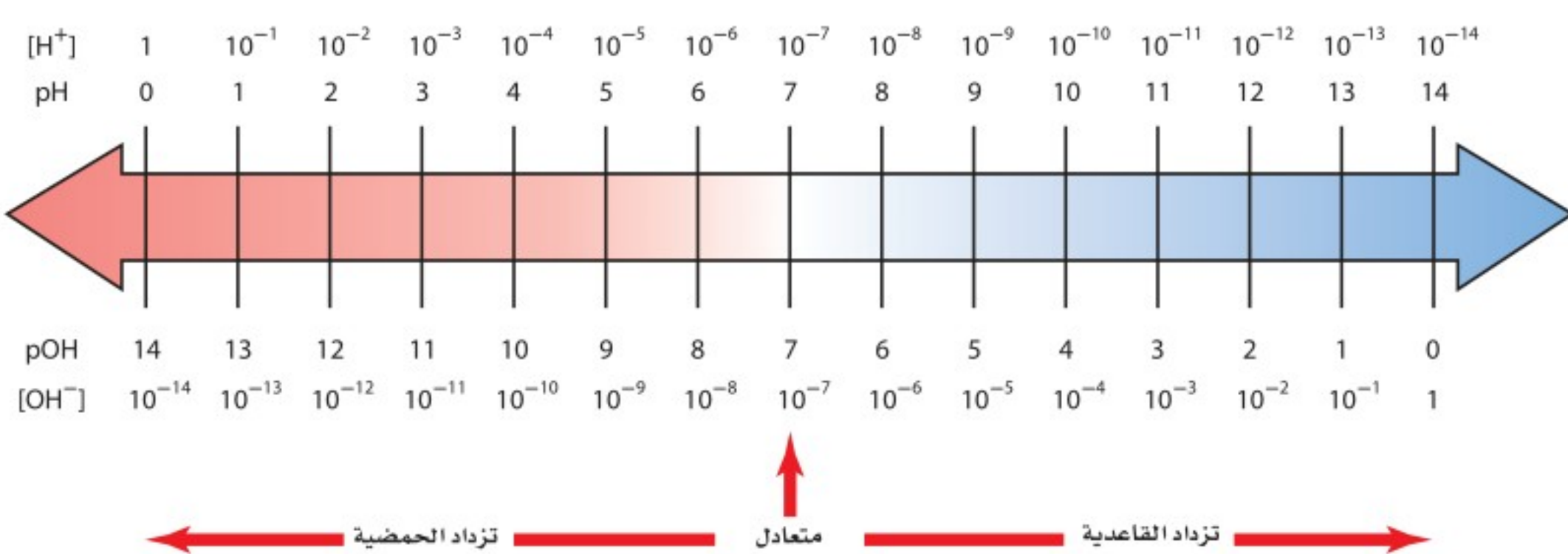
الشكل 2-14 قارن بين قيم pH لهذه المواد المألوفة.

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

الربط الصحة يُعد تناول

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



الشكل 15-2 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 $[H^+] \cdot [OH^-]$ يساوي 10^{-14} .

مثال 2-2

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

١ تحليل المسألة

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

المطلوب

pH = ?

المعطيات

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

٢ حساب المطلوب

اكتب معادلة pH

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

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

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

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

٣ تقويم الإجابة

كان متوقعاً أن تكون قيمة pH تساوي 7.

مسائل تدريبية

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

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

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

$$[H^+] = 0.000084 M . b \quad [H^+] = 0.0055 M . a$$

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

مثال 3-2

حساب pH و pOH من $[\text{OH}^-]$ يظهر الشكل 16-2 صورة بقرة تتغذى على قش عولج ببادرة 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 قيمة pOH و pH . احسب أولاً قيمة pOH مستعملاً القانون، ثم احسب pH مستعملاً العلاقة $\text{pH} + \text{pOH} = 14.00$.

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

2 حساب المطلوب

$$\begin{aligned} \text{أكتب معادلة } \text{pOH} &= -\log [\text{OH}^-] \\ \text{عوض } M &= 4.0 \times 10^{-3} \text{ M} \\ \text{أكتب المعادلة التي تربط بين } \text{pH} \text{ و } \text{pOH} &= 14.00 \\ \text{أوجد قيمة } \text{pOH} &= 2.40 \\ \text{عوض } \text{pOH} &= 2.40 \text{ في المعادلة} \\ \text{قيمة } \text{pH} \text{ للمحلول هو} &= 11.60 \end{aligned}$$

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.

3 تقويم الإجابة

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

مسائل تدريبية

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

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

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

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

$$[\text{OH}^-] = 0.000033 \text{ M} . \text{a}$$

$$[\text{H}^+] = 0.0095 \text{ M} . \text{b}$$

28. تحفيز احسب قيمة pH و pOH لمحلول مائي يحتوي على $1.0 \times 10^{-3} \text{ mol}$ من HCl مذاب في 5.0 L من المحلول.

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 4-2

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 K 298.

١ 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
$[H^+] = ? \text{ mol/L}$	$pH = 7.40$
$[OH^-] = ? \text{ mol/L}$	

٢ حساب المطلوب

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

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

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

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

٣ تقويم الإجابة

وُجد أن قيمة $[H^+] < 10^{-7}$ وأن قيمة $[OH^-] > 10^{-7}$ ، وهما إجابتان مقبولتان.

مسائل تدريبية

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

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

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

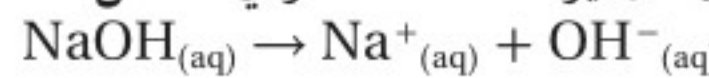


المولارية والرقم الهيدروجيني pH للأحماض القوية تأمل الدورقين اللذين يحتويان على محلولي الحمض والقاعدة في الشكل 2-17؛ حيث تم تحضيرهما حديثاً، وسُجلت مولارية كل منها، وهي عدد المولات من الجزيئات أو وحدات الصيغ التي أذيبت في لتر واحد من المحلول. يحتوي أحد الدورقين على حمض قوي HCl، ويحتوي الثاني على قاعدة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



يتجزء كل جزيء HCl إلى 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 لمولارية 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.



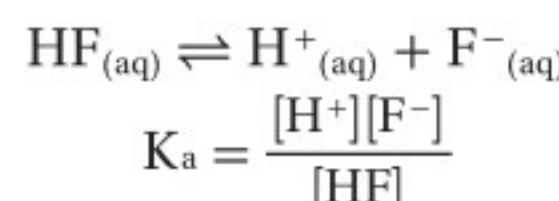
تتجزء كل وحدة صيغة من NaOH إلى أيون OH^{-} واحداً. وهكذا يساوي تركيز أيونات OH^{-} مولارية المحلول، 0.1 M.

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 مولارية المركب الأيوني. فمثلاً تركيز أيونات الهيدروكسيد في محلول $\text{Ca}(\text{OH})_2$ تركيزه $7.5 \times 10^{-4} \text{ M} \times 2 = 1.5 \times 10^{-3} \text{ M}$

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^{+} مباشرة من مولارية 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 فوجدته 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 مساوٍ 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 $[\text{H}^+]$.



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 كلياً 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 محلول حمض الميثانويك الذي تركيزه 0.100 M هي 2.38 , فما قيمة K_a للحمض؟

١ تحليل المسألة

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



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

المطلوب	المعطيات
$K_a = ?$	$pH = 2.38$
تركيز محلول $= 0.100\text{ M}$	

٢ حساب المطلوب

اكتب معادلة pH

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

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

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

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

$$pH = 2.38$$

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

يساوي التركيز الأولي ناقص $[H^+]$ $[HCOOH]$

اطرح $[H^+]$ من $[HCOOH]$

اكتب قانون ثابت تأين الحمض.

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

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

ثبت 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

pH = 1.80 . a . محلول H_3AsO_4 تركيزه 0.220 M و b

32. احسب K_a للأحماض الآتية:

a . محلول حمض البنزويك C_6H_5COOH , تركيزه 0.00330 M و b

pOH = 10.70 . a . محلول حمض السيانيك $HCNO$, تركيزه 0.100 M و b

pOH = 11.00 . c . محلول حمض البيوتانيك C_3H_7COOH تركيزه 0.15 M و d

pOH = 11.18 .

33. تحفيظ احسب K_a لمحلول حمض HX الذي تركيزه 0.0091 M , وله pOH يساوي 11.32 , ثم استعمل الجدول 4-2 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 الاستهلاكية 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. ويعد الفينولفثالين الذي استعملته في التجربة الاستهلاكية 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

34. **الفكرة الرئيسية** اشرح لماذا تكون قيمة pH للمحلول الحمضي دائمًا أصغر من قيمة pOH للمحلول نفسه؟

الخلاصة

• ثابت تأين الماء K_w يساوي حاصل ضرب تركيز أيون H^+ و تركيز أيون OH^- في المحلول هو سالب لوغاريتم pOH تركيز أيون الهيدروجين. و pOH هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد. ومجموع pH و pOH يساوي 14.

35. صف كيف يمكنك تحديد قيمة pH لمحلول ما إذا علمت قيمة pOH للمحلول نفسه؟

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

36. اشرح معنى K_w في المحاليل المائية.

37. اشرح -مستعملاً مبدأ لوتشاتليه - 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 طهاطم تساوي 4.50 تقريرياً، فما $[\text{H}^+]$ و $[\text{OH}^-]$ فيها؟

40. حدد قيمة pH لمحلول يحتوي على $1.0 \times 10^{-9} \text{ mol L}^{-1}$ من أيونات OH^- لكل لتر.

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؟



2-4

الأهداف

الفكرة الرئيسية يتفاعل الحمض مع القاعدة في تفاعل التعادل لينتجا ملحًا وماء.

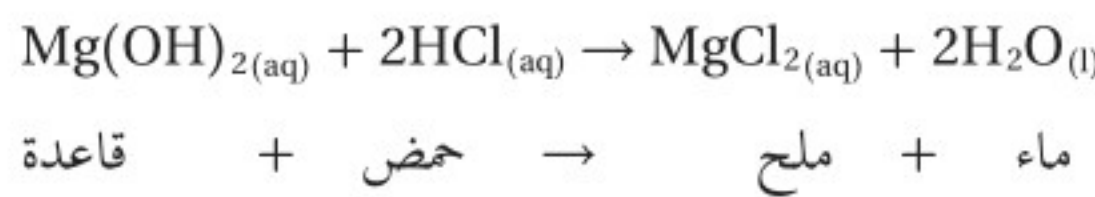
الربط مع الحياة عندما يقدم فريقان متناظران حججًا مقنعة تجد نفسك متثيرًا بين الرأيين، لذا يكون رأيك محايده أو متعادلاً؛ إذ تساوى وجهتا النظر عندك. وبطريقة مماثلة يكون محلول متعادلاً عندما تتساوى أعداد أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في محلول.

التفاعلات بين الأحماض والقواعد Reactions Between Acids and Bases

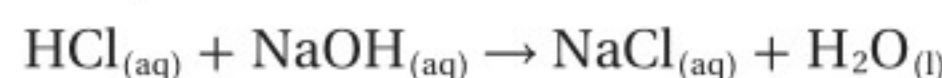
هل أحست يومًا بسوء هضم أو حرقة في المعدة؟ هل تناولت أحد مضادات الحموضة كالتي تظهر في الشكل 2-19 لتخفف من حالة عدم الارتياح تلك؟ ما نوع التفاعل الذي يحدث عندما يلامس هيدروكسيد الماغنيسيوم $Mg(OH)_2$ – وهو المركب النشط في حليب الماغنيسيـاـ محلول حمض الهيدروكلوريـك (HCl) الذي تنتجه المعدة؟

عندما يتفاعل $Mg(OH)_2$ مع حمض HCl يحدث تفاعل تعادل. و**تفاعل التعادل** تفاعل محلول حمض مع محلول قاعدة ينتج ملحًا وماء. والملح 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 الهيدروكلوريـك يـحل الماغنيسيـوم محل الهيدروجين في HCl، ويـحل الهيدروجين محل الماغنيسيـوم في $Mg(OH)_2$.



لاحظ أن الأيون الموجب من القاعدة يتحدد بالأيون السالب من الحمض Cl^- في الملح $MgCl_2$. 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 الصيغ ومعادلة الأيونية الكاملة للتفاعل بين حمض الهيدروكلوريـك وهيدروـكسـيد الصودـيوم الآتـية:



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

• تكتب معادلات كيميائية لتفاعلات التعادل.

• تشرح كيفية استعمال تفاعلات التعادل في معايرة الأحماض والقواعد.

• تقارن بين خواص المحاليل المنظمة والمحاليل غير المنظمة.

مراجعة المفردات

الحسابات الكيميائية : دراسة العلاقات الكمية بين كميات المواد المتفاعلة المستهلكة والنواتج المتكونة في التفاعل الكيميائي؛ بالاعتماد على قانون حفظ الكتلة.

المفردات الجديدة

تفاعل التعادل

الملح

المعايرة

المحلول القياسي

نقطة التكافؤ

كاشف الحمض والقاعدة

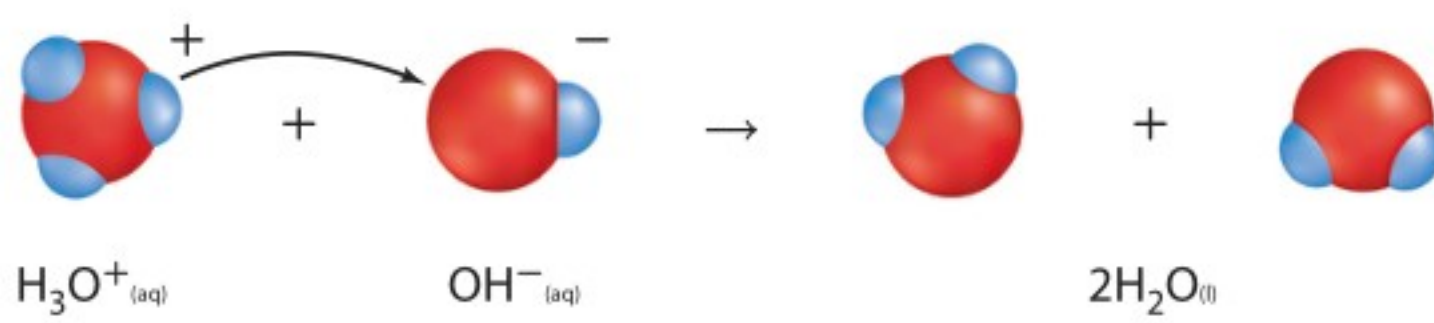
نقطة النهاية

نـيـةـ الأمـلاحـ

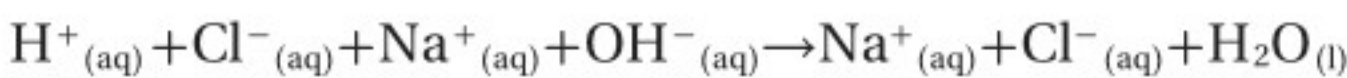
المحلول المنظم

سعـةـ المـحلـولـ المنـظـمـ

الشكل 2-20 ينتقل أيون الهيدروجين من أيون الهيدرونفيوم إلى أيون الهيدروكسيد. وعندما يخسر H_3O^+ أيون هيدروجين يصبح جزء ماء. وعندما يكسب OH^- أيون هيدروجين يصبح أيضاً 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.



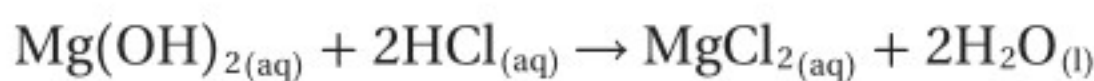
تظهر أيونات الصوديوم وأيونات الكلوريد على جانبي المعادلة، لذا تسمى أيونات متفرجة؛ أي لا تدخل في التفاعل، ويمكن حذفها للحصول على المعادلة الأيونية النهائية لمعادلة حمض قوي مع قاعدة قوية.



لاحظ تفاعل التعادل في **الشكل 20-2**.

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

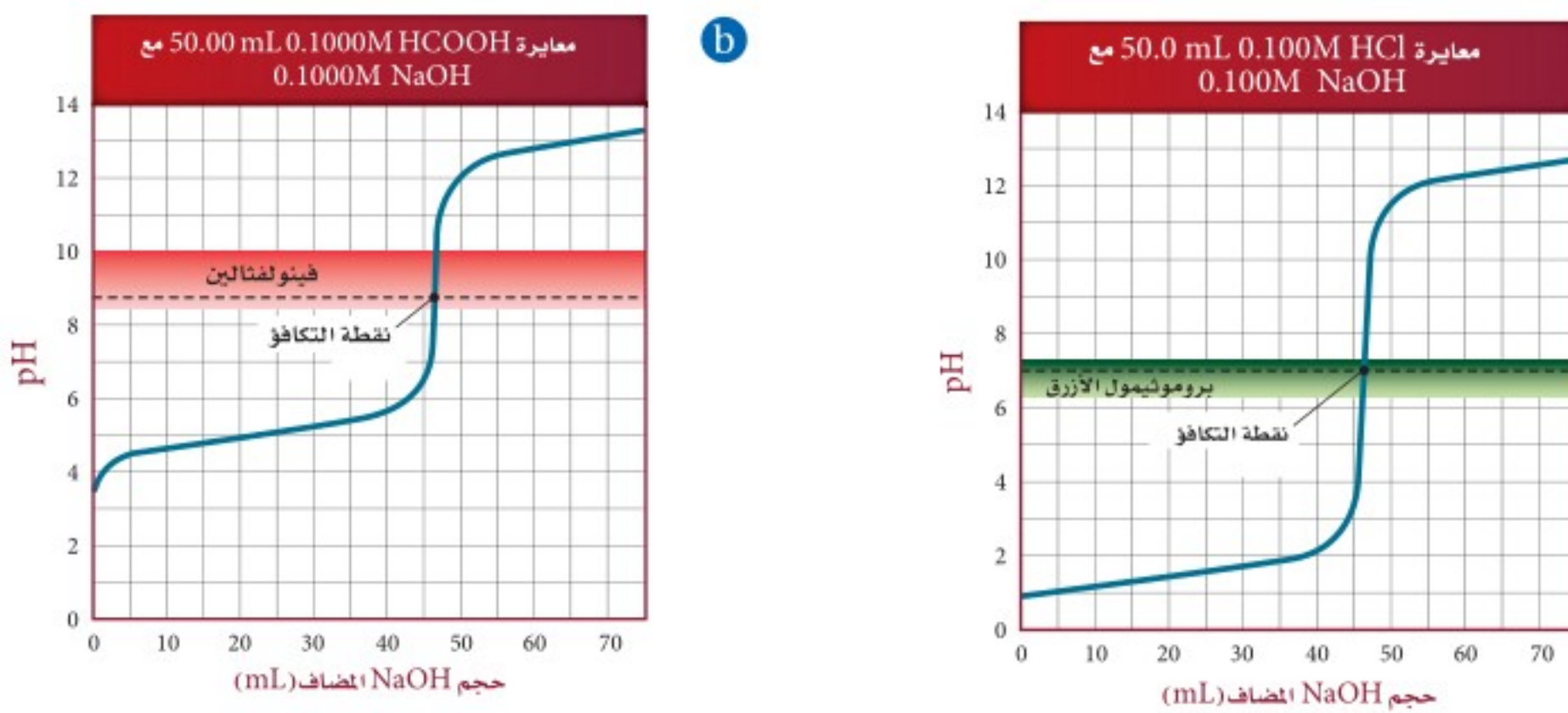
معايير الأحماض والقواعد تتشابه الحسابات الكيميائية لحساب الكميات في تفاعل التعادل بين حمض وقاعدة مع أي تفاعل آخر يحدث في محلول. ففي تفاعل مضاد الحموضة الآتي، نجد أن 1mol من Mg(OH)_2 يعادل 2mol من HCl



وتبيّن الحسابات الكيميائية أساس طريقة المعايرة، والتي تستعمل لتحديد تركيز المحاليل الحمضية والقواعدية. **المعايرة** 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 تتم معايرة حمض وقاعدة؟ يبيّن **الشكل 2-21** نوعاً من المعدات المستخدمة في عملية المعايرة. ويستعمل في هذه الطريقة مقياس pH لمراقبة التغيير في قيمة 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 بالسحاحة.





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 ينشي عنها المنحنى عند تقاطعه مع الخط المنقط، نقطة التكافؤ للمعايرة. 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 فينولفثالين لونه عند نقطة التكافؤ الموضحة في الشكل.

قارن بين نقطتي التكافؤ في الرسمين.

خطوات المعايرة كيف تتم معايرة حمض وقاعدة؟

1. يوضع حجم معين من محلول الحمضي أو القاعدي غير المعروف 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** كيف تتغير قيمة pH للمحلول في أثناء معايرة 50.0 mL HCl تركيزه 0.100 M، وهو حمض قوي، مع القاعدة القوية $NaOH$ ذات التركيز 0.100 M؛ حيث كانت قيمة pH الأولية له 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 متعادلاً. 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** أن نقطة التكافؤ في معايرة حمض الميثانويك - وهو حمض ضعيف - بـهيدروكسيد 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 تدعى الكواشف، ومعظم الكواشف جزيئات كبيرة تعمل بوصفها أحماضًا ضعيفة. ويعود السبب في تغيير ألوان الكواشف إلى اختلافات يسيرة في أنماط الروابط عندما يتآين جزء الكاشف أو لا يتآين.

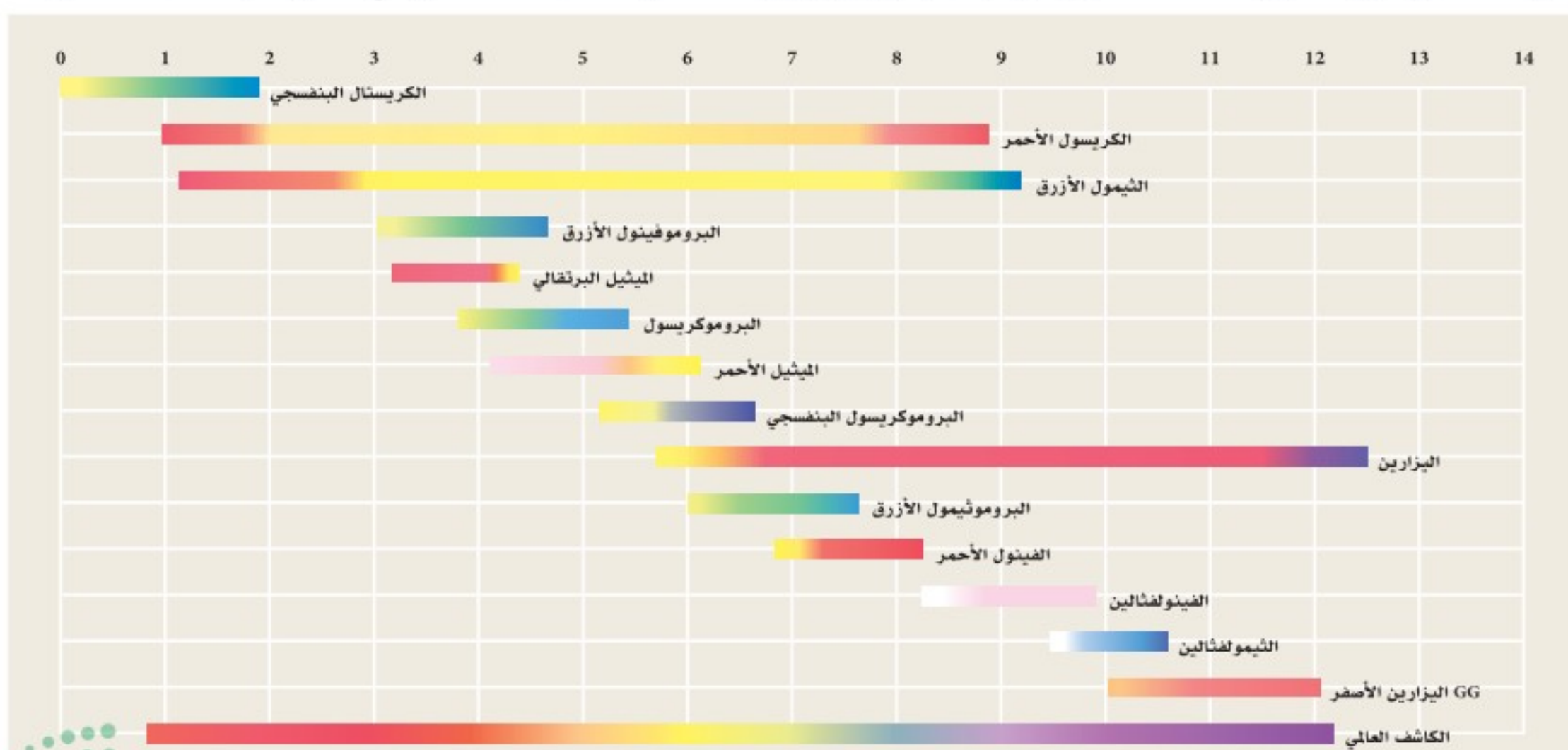
كاشف الأحماض والقواعد غالباً ما يستعمل الكيميائيون أصباغاً كيميائية بدلاً من مقاييس pH لتحري نقطة التكافؤ عند معايرة حمض وقاعدة. وتسمى الأصباغ الكيميائية التي تتأثر ألوانها بالمحاليل الحمضية والقواعدية **كاشف الأحماض والقواعد**. وهناك العديد من المواد الطبيعية التي تعمل عمل الكواشف، فإذا أضفت عصير الليمون 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 متأينة جزئياً من الهيدروجين، لذا فهي أحماض ضعيفة. وعند إضافة الحمض الموجود في عصير الليمون إلى كوب شاي يقل تأين الحمض في الشاي بحسب مبدأ لوتشاتلييه، فيصبح لون البوليفينولات غير المتأينة أكثر وضوحاً، ويظهر الشكل 2-24 العديد من الكواشف التي يستعملها الكيميائيون. إن أزرق بروموثيمول كاشف مناسب عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية. أما الفينولفاتالين فيغير لونه عند نقطة التكافؤ عند معايرة حمض ضعيف بقاعدة قوية، كما هو مبين في الشكل 2-22 b.



تجربة
عملية

الأحماض والقواعد والتعادل
ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثانية

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





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



يضاف محلول القياسي ببطء إلى محلول الحمض. ويتحول الفينولفتالين 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 كاشف الفينولفتالين.

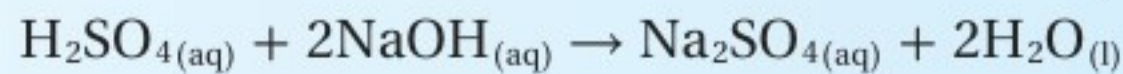
الشكل 2-25 المعايرة طريقة دقيقة تحتاج إلى تدريب وممارسة. تعمل الورقة البيضاء الموضوعة تحت الدورق على توفير خلفية مناسبة تساعد على رؤية التغير في لون الكاشف.

الكاشف ونقطة نهاية المعايرة يعد الكثير من الكواشف المستعملة في المعايرة أحاجضاً ضعيفة، لكل منها قيمة pH خاصة به، أو مدى pH يتغير لونه بعده. وتسمى النقطة التي يتغير لون الكاشف 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 كاشف للمعايرة يغير لونه عند نقطة تكافؤ المعايرة الصحيحة. تذكر أن دور الكاشف 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 الميثانويك HCOOH مع محلول NaOH تركيزه 0.1000 M .

استراتيجية حل المسائل

حساب المolarية

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



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

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

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 2 mol NaOH .

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

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 تحتاج 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 القاعدة 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.

$$HCOOH_{(aq)} + NaOH_{(aq)} \rightarrow HCOONa_{(aq)} + H_2O_{(l)}$$

1 mol HCOOH 1 mol NaOH

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

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 القاعدة.

$$\begin{aligned} \text{Mol NaOH} &= (0.1000 \text{ mol/L})(0.01828 \text{ L}) \\ &= 1.828 \times 10^{-3} \text{ mol NaOH} \end{aligned}$$

عوض M_B = 0.1000 M

حساب مولات HCOOH.

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

طبق العلاقة بين مولات NaOH و HCOOH.

حساب مolarية HCOOH.

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

استعمل العلاقة بين مولات الحمض، ومolarية الحمض، وحجم الحمض.

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

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 L.

٣ تقويم الإجابة

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

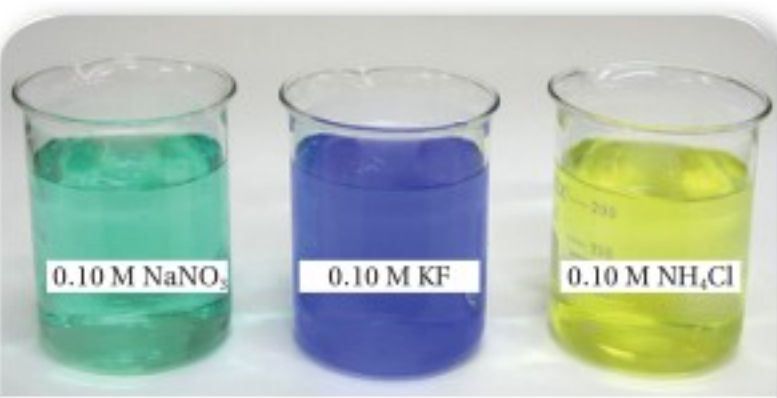
مسائل تدريبية

43. ما مolarية محلول حمض النيتريك إذا لزم 43.33 mL KOH تركيزه 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 تركيزه 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 H₃PO₄ تركيزه 0.100 M

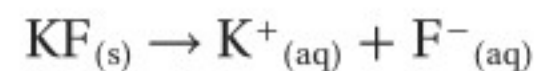
تميّه الأملاح



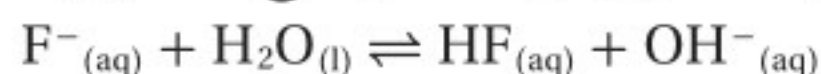
الشكل 2-26 يعطي كاشف البروموثيرمول الأزرق نتائج مدهشة عند إضافته إلى ثلاثة محليل من الأملاح الأيونية. فمحلول NH₄Cl حمضي، ومحلول NaNO₃ متعادل، بينما محلول KF قاعدي. ويعزى التفسير إلى قوى الأحماض والقواعد التي تكونت منها هذه الأملاح.

أضيفت بضع قطرات من محلول كاشف البروموثيرمول الأزرق - انظر الشكل 2-26 إلى محليل مائية من أملاح كلوريد الأمونيوم NH₄Cl ونترات الصوديوم NaNO₃، وفلوريد البوتاسيوم KF تركيزها 0.10 M. وكما تلاحظ فقد غير محلول نترات الصوديوم لون الكاشف إلى اللون الأخضر، وهذا يعني أن محلول متعادل. ويشير اللون الأزرق في محلول KF إلى أن محلول قاعدي، بينما يدل اللون الأصفر لمحلول كلوريد الأمونيوم على أن محلول 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 قاعدية ينتج محلل فلوريد البوتاسيوم عن قاعدة قوية KOH وحمض 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. ويعد أيون F⁻ قاعدة ضعيفة بحسب برونستد - لوري. لذا توجد بعض أيونات الفلوريد في حالة اتزان مع الماء، كما في التفاعل الآتي:

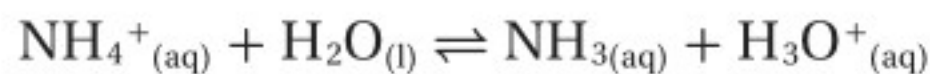


وهذا يعني أن المواد الناتجة تتكون من جزيئات فلوريد الهيدروجين وأيونات OH⁻ مما يجعل محلول قاعدياً.

الأملاح التي تنتج محليل حمضية ينتج محلل NH₄Cl عن قاعدة ضعيفة HCl، وعند إذابته في الماء يتفكك الملح ليتتج أيونات الأمونيوم NH₃ وأيونات الكلوريد، كما في التفاعل الآتي:



لا تتفاعل أيونات Cl⁻ مع الماء، وذلك بسبب تعادلها مع أيونات الهيدرونيوم وتكون محلول حمضي HCl. أما أيون NH₄⁺ فهو حمض ضعيف بحسب برونستد - لوري. لذا تتفاعل أيونات الأمونيوم مع جزيئات الماء المنتجة حالة الاتزان الآتية:



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

الأملاح التي تنتج محليل متعادلة ينتج محلل نترات الصوديوم NaNO₃ عن حمض قوي HNO₃ وقاعدة قوية NaOH. لذلك قد يحدث تميّه بسيط جدًا للملح، وقد لا يحدث تميّه أبدًا؛ لأن Na⁺ و NO₃⁻ لا يتفاعلان مع الماء، لذا يكون محلول نترات الصوديوم متعادلاً.

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

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

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

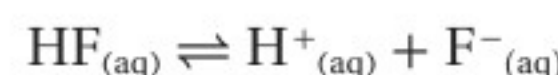
المحاليل المنظمة Buffered Solutions

من المهم جدًا لقناديل البحر المبينة في الشكل 27-2 أن تبقى قيم pH لمياه أحواض الأحياء المائية ضمن مدى صغير. وكذلك الأمر لجسم الإنسان؛ فمن المهم أيضًابقاء 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 محلائل منتظمة.

ما المحلول المنظم؟ المحلول المنظم محليل تقاوم التغيرات في قيم 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 النقي ترفع قيم 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 المحاليل المنظمة؟ المحلول المنظم خليط من حمض ضعيف مع قاعدهه 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 تضاف إلى محلول المنظم.

افرض 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 لوتشاتليه؛ لأن أيونات H⁺ المضافة من الحمض تكون ضغطاً على الاتزان. وللتقليل من أثر هذا الضغط تتفاعل أيونات H⁺ مع F⁻ لتكوين 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
عملية تحديد النسبة المئوية لحمض الإيثانوليكي في الخل

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية

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 الاتزان 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 تراكيز 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 7-2 على قائمة من أنظمة منظمة عديدة مع pH عندما يكون كل منها أكثر فاعلية.

المحاليل المنظمة والأزواج المترافق

الجدول 7-2

قيمة pH	الأزواج المترافق 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	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+/\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$

مختر حل المشكلات

تطبيق التفسيرات العلمية

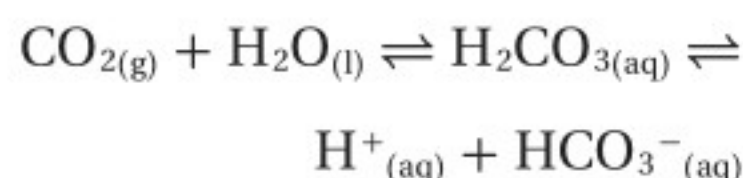
التحليل

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 تعدد نسبة 20:1 من HCO_3^- إلى CO_2 في الدم 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 العدو، 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 7.1 و 7.7. وفوق 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 الكربونيك 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 بفاعلية على قيمة pH مناسبة.

التقويم 2-4

الخلاصة

48. **الفكرة الرئيسية** فسر لماذا تكون المعادلة الأيونية النهائية لتفاعل تعادل أي حمض قوي مع أي قاعدة قوية دائمًا هي المعادلة نفسها؟
49. اشرح 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 مolarية محلول حمض الهيدروبروميك HBr إذا احتاج إلى 30.35 mL من ترکیزه 0.1000 M لمعایرة 25.00 mL من الحمض حتى نقطة التكافؤ.
52. فسر ما المواد التي يمكن استعمالها لعمل محلول منظم قيمة pH له 9.4 وما نسبتها؟ استعمل الجدول 7-2.
53. صمم تجربة صفت كيف تصمم معايرة وتجريها باستعمال HNO_3 ترکیزه 0.250 M لتحديد مolarية محلول هيدروكسيد السيريوم؟

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

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

الكيمياء من واقع الحياة



الشكل 2 تحسن عملية الخبز لفقاعات 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 الاختفاء. وتؤدي عملية الخبز إلى تعدد الفقاعات، فتستفحل 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. واحد هذين الحمضين يتفاعل مع الصودا عندما يذوب في العجين، ويتفاعل الثاني مع الصودا عند التسخين. ومثل صودا الخبز يخلط مسحوق الخبز بالمكونات 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 معاً؛ حيث يستطيع الحمض الزائد أن يعطّل عمل مسحوق الخبز. ويعد مسحوق الخبز مصدراً موثوقاً لثاني أكسيد الكربون، وتساعد صودا الخبز على معادلة الحمض.

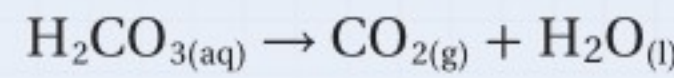
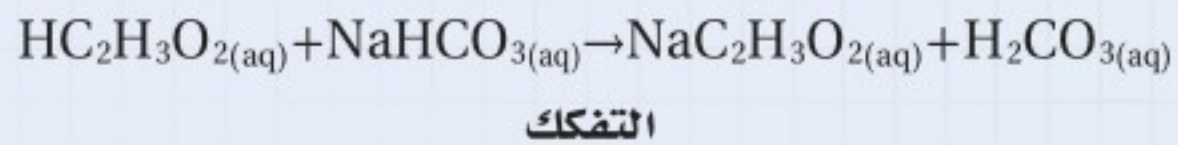
الكتابة في الكيمياء

حلل إذا طلبت وصفة استعمال الطحين والملح والسكر والنخالة واللبن 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 الخبز 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 ثانية لثاني أكسيد الكربون. وتشمل السوائل المعتدلة الحموضية الخل والعسل ودبس السكر وعصير الحمضيات ومخضوض 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 الالزمة

بيانات المعايرة	
المحاولة 1	
	كتلة زجاجة الوزن + الحمض
	كتلة زجاجة الوزن
	كتلة الحمض الصلب
	مولات الحمض
	مولات القاعدة المطلوبة
	القراءة النهائية للسحاحة
	القراءة الأولية للسحاحة
	حجم القاعدة المستعمل (mL)
	مولارية القاعدة

سحاحة سعتها 50 mL	هيدروكسيد الصوديوم NaOH
محلول فينولفثالين ميزان حساس	قارورة غسل حامل حلقة
فثالات البوتاسيوم الهيدروجينية $KHC_8H_4O_4$	حامل سحاحة دورق مخروطي سعته 250 mL
كأس زجاجية سعتها 250 mL	كأس زجاجية سعتها 250 mL دورق مخروطي سعته 500 mL
ماء مقطر ملعقة	

إجراءات السلامة

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

الخطوات

- عندما يبقى اللون الوردي فترة أطول بعد التحريك الدوراني للدورق أضف محلول القاعدة قطرة قطرة.
- تكون نقطة النهاية حيث يتغير لون الحمض إلى اللون الوردي بعد إضافة قطرة قاعدة واحدة؛ ويبقى اللون الوردي بعدها ثابتاً.
- أعد ملء السحاحة، واغسل الدورق بالماء. ثم أعد المعايرة حتى تحصل على قيم مولارية متقاربة لثلاث محاولات.
- التنظيف والخلص من النفايات** تخلص من المحاليل المتعدلة في المصرف مع كمية وافرة من الماء.

التحليل والاستنتاج

- فسر البيانات في كل معايرة، احسب عدد مولات الحمض المستعمل بقسمة كتلة العينة على الكتلة المولية للحمض.
- استنتاج كم مولاً من القاعدة يتطلب التفاعل مع مولات الحمض المستخدمة؟
- احسب حوال حجم القاعدة إلى لترات.
- احسب مولارية القاعدة بقسمة عدد مولات القاعدة على حجم القاعدة باللتر.
- تحليل الخطأ هل اتفقت حساباتك للمولارية؟ فسر أي اختلافات.

الاستقصاء

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

- املاً بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
- ضع 4 g NaOH تقريباً في الدورق المخروطي الذي سعته 500 mL. ثم أذبها في كمية كافية من الماء، ثم أكمل حجم محلول ليصبح 400 mL تقريباً. ثم أغلق الدورق بالسدادة.
- استعمل زجاجة الوزن لأخذ كتلة مقدارها 0.40 g تقريباً من فثالات البوتاسيوم الهيدروجينية $KHC_8H_4O_4$ ، الذي كتلته المولية = 204.32 g/mol ، وضعها في الدورق المخروطي الذي سعته 250 mL. ثم سجل هذه الكتلة.
- استعمل قارورة الغسل لغسل الجزء الداخلي من الدورق، وأضف 50 mL تقريباً من الماء، وقطرتين من محلول كاشف الفينولفثالين.
- املاً 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.
- ضع قطعة ورق بيضاء على قاعدة حامل الحلقة. وحرك الدورق حرفة دورانية في أثناء صب محلول NaOH بيضاء من السحاحة إلى الدورق.

دليل مراجعة الفصل

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

2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد

الفكرة الرئيسية **تساعد النظريات المختلفة الأفكار الرئيسة**

- تحديد تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد ما إذا كان محلول حمضيًا، أم قاعديًا، أم متعدلاً.
- 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.

المفردات

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

2-2 قوة الأحماض والقواعد

الفكرة الرئيسية **تأين الأحماض الأفكار الرئيسة**

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

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 لогاريتم تركيز أيون الهيدروجين. pH هو سالب لogarithm التركيز 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.

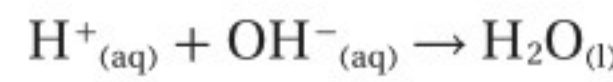
المفردات

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

4-2 التعادل

الأفكار الرئيسية

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



- المعيرةعملية يستعمل فيها تفاعل التعادل بين حمض وقاعدة لتحديد تركيز محلول.
- تحتوي المحاليل المنظمة على مخالفات من جزيئات وأيونات تقاوم التغيرات في pH.

الفكرة الرئيسية يتفاعل الحمض مع القاعدة في تفاعل التعادل وينتج ملح وماء.

المفردات

- تفاعل التعادل
- الملح
- المعيرة
- المحلول القياسي
- نقطة التكافؤ
- كافش أحماض وقواعد
- نقطة النهاية
- تمييـه الأملاح
- المحلول المنظم
- سعة محلول المنظم





إتقان حل المسائل

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

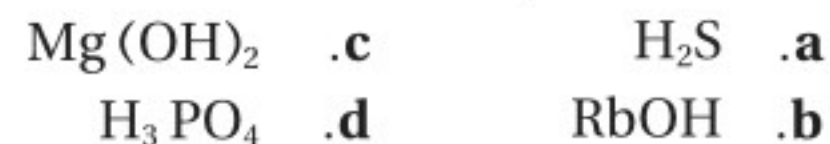
2-1

إتقان المفاهيم

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

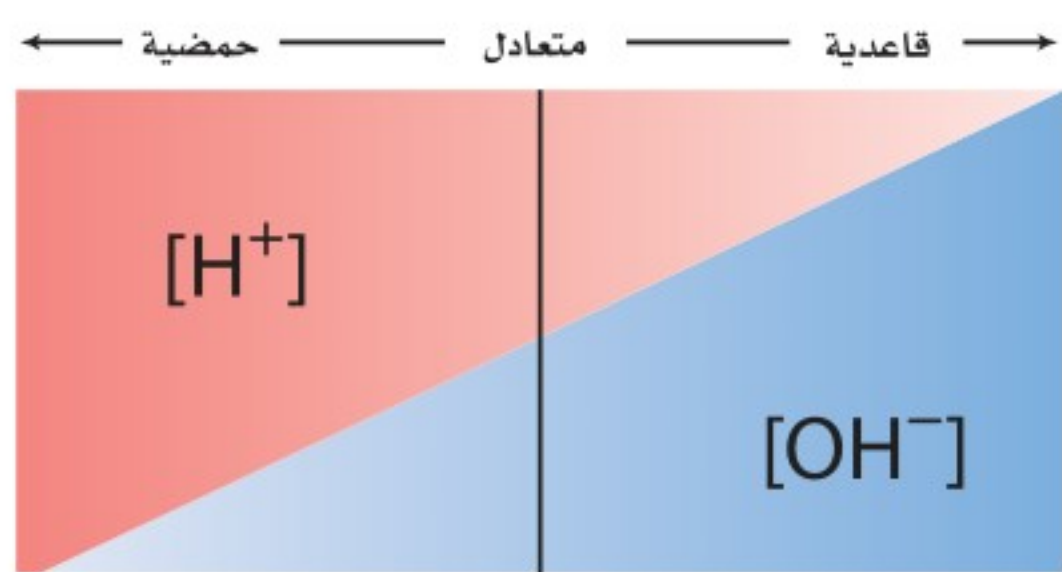
55. اكتب معادلة كيميائية موزونة تمثل التأين الذاتي للماء.

56. صنف كلًّا مما يأتي إلى حمض أرهيبيوس أو قاعدة أرهيبيوس:



57. علم الأرض تكون 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؟

تقدير الفصل

2

اتقان حل المسائل

78. ما $[\text{OH}^-]$ في محلول مائي عند K 298 حيث $[\text{H}^+] = 5.40 \text{ M} \times 10^{-3}$

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 $\text{M} \times 10^{-3} = 7.9 [\text{H}^+]$ في محلول HF.

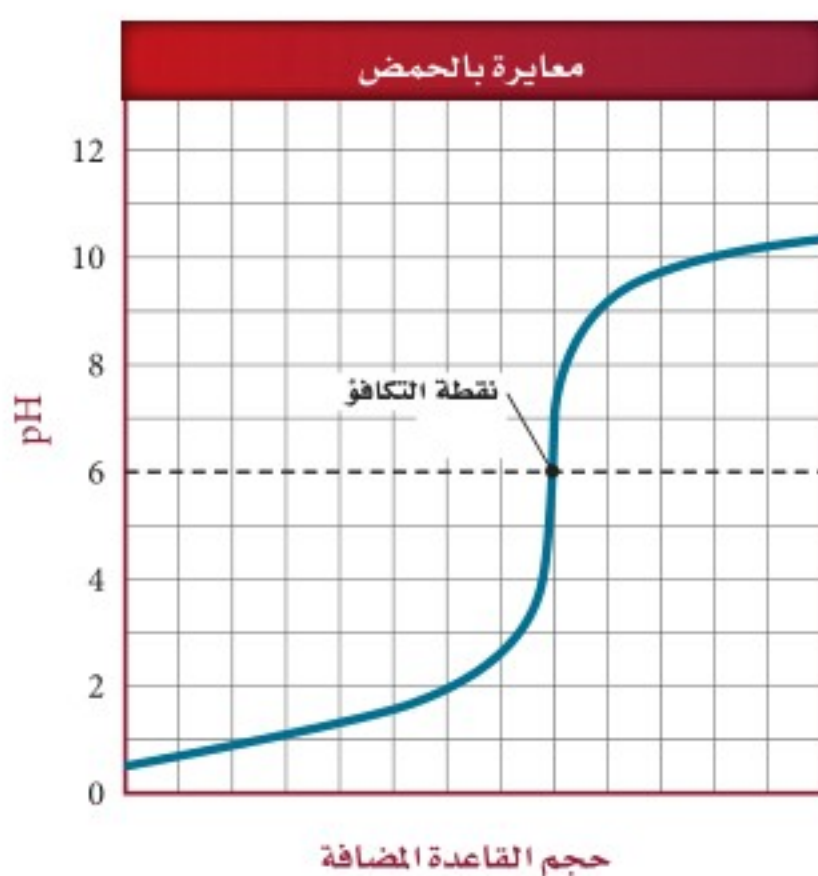
81. منظف الفلزات يستعمل حمض الكروميك منظفاً صناعياً للفلزات. احسب قيمة K_a للتأين الثاني لحمض الكروميك إذا كان لديك محلول تركيزه 0.040 M من كرومات الصوديوم الهيدروجينية قيمة pH لها 3.946.

2-4

اتقان المفاهيم

82. ما الحمض والقاعدة اللذان يجب أن يتفاعلاً ليت克拉 محلولاً مائياً من يوديد الصوديوم؟

83. ما كواشف الأحماض والقواعد المبينة في الشكل 2-24، والتي من المناسب استعمالها في تفاعل التعادل المبين منحنى معايرته في الشكل 30-2؟ ولماذا؟



الشكل 2-30

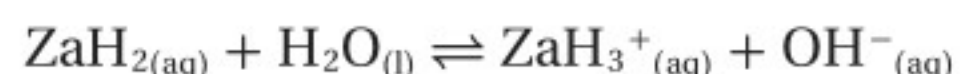
اتقان حل المسائل

69. منظفات الأمونيا اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير K_b للتأين 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 للتأين حمض الهيبوكلوروز في الماء.

71. اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير K_b للتأين الأنيلين في الماء. الأنيلين قاعدة ضعيفة صيغتها $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$.

72. تفاعل القاعدة الضعيفة ZaH_2 ، مع الماء لتعطي محلولاً تركيز أيون OH^- في $2.68 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$ ، والمعادلة الكيميائية للتفاعل هي:



إذا كان $[\text{ZaH}_2]$ عند الاتزان 0.0997 mol/L، فما قيمة K_b لـ ZaH_2 ؟

73. اختر حضراً قوياً، واشرح كيف تحضر محلولاً مخففاً منه؟ ثم اختر حضراً ضعيفاً، واشرح كيف تحضر محلولاً مركزاً منه؟

2-3

اتقان المفاهيم

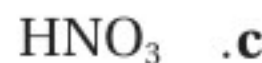
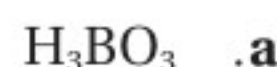
74. ما العلاقة بين pOH وتركيز أيون OH^- في محلول؟

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 الحموضة؟

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 موزوتيتين لتأين حمض الكربونيك 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 K 273. 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 K 298 ؟ وما قيمة pOH لها؟

98. جهاز pH في الشكل 2-31 مغموس في محلول حمض أحادي البروتون، HA، تركيزه M 0.200 عند درجة حرارة K 303. ما قيمة K_a للحمض عند درجة حرارة K 303 ؟



الشكل 2-31

84. متى يكون استعمال pH أفضل من الكاشف لتحديد نقطة النهاية لمعايرة حمض وقاعدة؟

85. ماذا يحدث عند إضافة حمض إلى محلول المنظم HF / F⁻؟

86. عند إضافة الميثيل الأحمر إلى محلول مائي ينتج لون وردي. وعند إضافة الميثيل البرتقالي إلى محلول نفسه ينتج لون أصفر. ما مدى pH تقريباً للمحلول؟ استعمل الشكل 2-24.

87. أعط الاسم والصيغة الجزيئية للحمض والقاعدة اللذين أنتجا كلاً من الأملاح الآتية:



اتقان حل المسائل

88. اكتب معادلات كيميائية ومعادلات أيونية كلية لتمييه كل من الملحين الآتيين في الماء:



89. تنقية الهواء يستعمل هيدروكسيد الليثيوم لتتنقية الهواء بإزالة ثاني أكسيد الكربون. فإذا ثبتت معايرة 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 لمعايرة 45.78 mL من حمض الكبريتيك حتى نقطة النهاية. ما مolarية محلول H₂SO₄؟

مراجعة عامة

91. اكتب معادلة تفاعل التأين، وتعبير ثابت تأين القاعدة، للإيثيل أمين C₂H₅NH₂ في الماء.

92. كم mL من محلول HCl الذي تركيزه 0.225 M يحتاج إليه معايرة 6.00 g من KOH؟

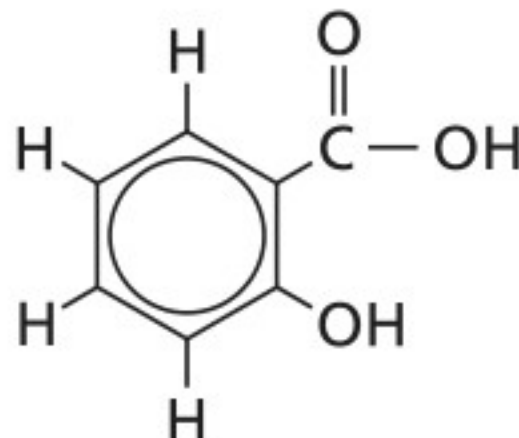
93. ما قيمة pH لمحلول تركيزه M 0.200 من حمض الهيبوروموز HBrO؟ إذا علمت أن K_a = 2.8 × 10⁻⁹

تقدير الفصل

2

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 1.00×10^{-14} عند 25°C و 2.92×10^{-14} 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 ، و $10^{-6} \times 10^{-6} = K_a = 2.14$. 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 مسح، 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 $\text{H}_2\text{PO}_4^- / \text{HPO}_4^{2-}$.

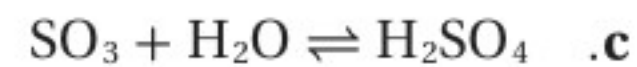
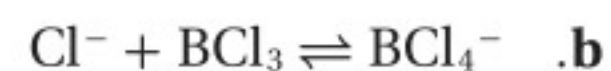
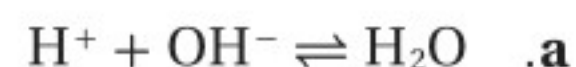
التفكير الناقد

100. انقد العبارة الآتية: "يجب اعتبار المادة التي تحتوي صيغتها الكيميائية على مجموعة الهيدروكسيل قاعدة".

101. حلّ واستنتاج هل يمكن أن يصنّف محلول حمضًا بحسب برونستاد - لوري ولا يصنّف حمضًا بحسب قاعدة أرهينيوس؟ وهل يمكن أن يكون حمضًا بحسب نظرية برونستاد - لوري وليس حمضًا بحسب نظرية أرهينيوس؟ هل يمكن أن لا يصنّف حمض لويس بوصفه حمض أرهينيوس أو برونستاد - 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 معايرة حمض ثنائي البروتونات بمحلول NaOH تركيزه 0.10 M.

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؟

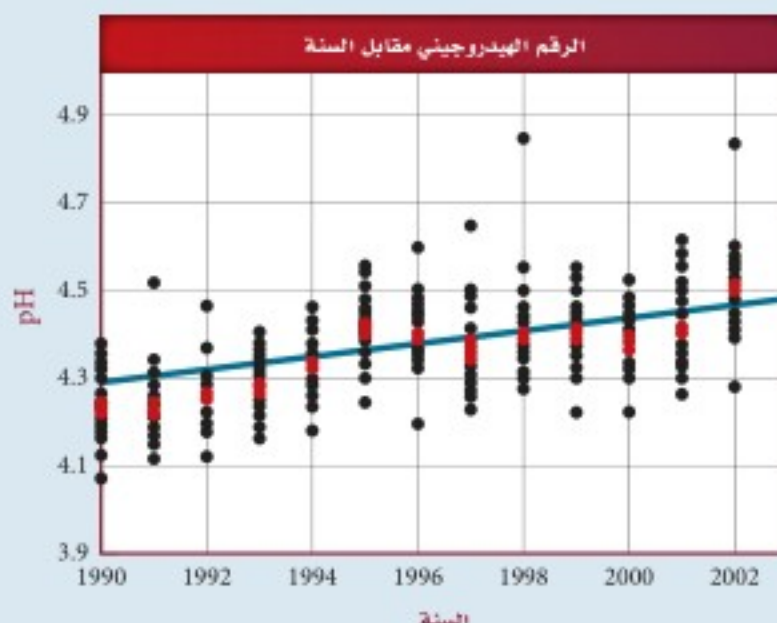
تقدير إضافي

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 تتحدد لتكوين البروتينات في أجهزة المخلوقات الحية. اكتب بحثًا عن تركيب وقيم K_a لخمسة أحماض أمينية وقوتها. قارن بين قوى هذه الأحماض وقوى الأحماض في الجدول 4-2.

أسئلة المستندات

ماء المطر يبين الشكل 2-34 2 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 حموضة على حموضية ماء المطر الأقل حموضة؟
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 التوازن 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 ماص للطاقة؟
b. ما عدد الخطوات التي يحدث فيها التفاعل؟

اختبار مقتن

أسئلة الاختيار من متعدد

4. بروميد الهيدروجين HBr حمض قوي ومادة أكالة 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.

ثوابت 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 السيانوإيثانويك الذي تركيزه M 0.40 ؟

- a. 2.06
- b. 1.22
- c. 2.45
- d. 1.42

استعن بالرسم البياني أدناه للإجابة عن السؤالين 1 و 2.



1. ما قيمة pH عند نقطة التكافؤ لهذه المعايرة؟

- a. 10
- b. 9
- c. 5
- d. 1

2. ما الكافش الأكثر فاعلية لتحري نقطة النهاية لهذه المعايرة؟

- a. الميثيل البرتقالي الذي مده 3.2 – 4.4
- b. فينوفثالين 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 ينتج 30.5 kJ من الطاقة فما كمية الطاقة التي يمكن الحصول عليها من قطعة حلوي تحتوي على 130.0 g من الجلوكوز؟

- a. 27.4 kJ
- b. 836 kJ
- c. 1159 kJ
- d. 3970 kJ



اختبار مقنن

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 المترزية
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

الفكرة (العامة) تُعدُّ تفاعلات الأكسدة والاختزال من العمليات الكيميائية الشائعة في الطبيعة وفي الصناعة، وتتضمن انتقالاً للإلكترونات.

3-1 الأكسدة والاختزال

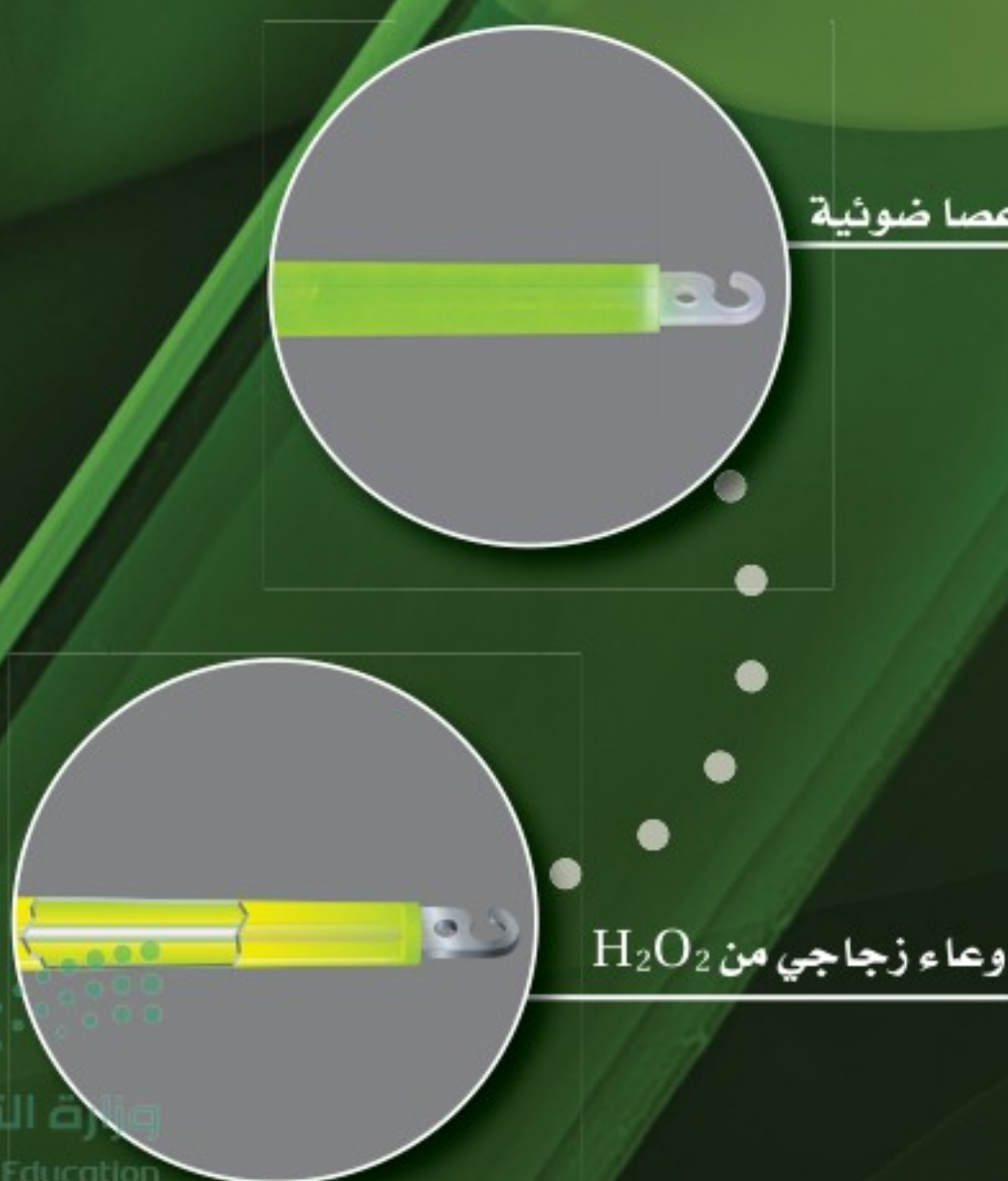
الفكرة (الرئيسة) يُعدُّ تفاصلاً للأكسدة والاختزال تفاعلين متكملين؛ إذ تأكسد ذرة وتختزل أخرى.

3-2 وزن معادلات الأكسدة والاختزال

الفكرة (الرئيسة) تصبح معادلات الأكسدة والاختزال موزونةً عندما تكون الزيادة الكلية في أعداد التأكسد متساويةً لانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الداخلة 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 الأفكار

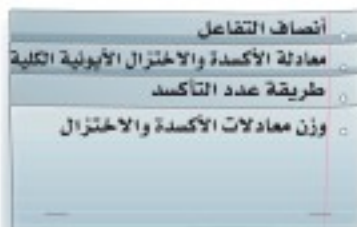
الخطوة 1 اجمع طبقتين من الورق، واجعل طرف الورقة العلوية على بعد 2 cm من حافة الورقة السفلية كما في الشكل.



الخطوة 2 انحنِي الحواف السفلية إلى أعلى لتكون أربعة تفرعات متساوية. ثم ثبّت الثانية بالضغط عليها لتحافظ على التفرع في مكانه جيداً، كما في الشكل المجاور.



الخطوة 3 ثبّت الثنائيات وعنوانها على النحو الآتي: وزن معادلات الأكسدة والاختزال، طريقة عدد التأكسد، معادلة الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية، أنصاف التفاعل.



المطويات استعمل المطوية في القسم 2-3 وخلص ما تقرؤه حول موازنة معادلات الأكسدة والاختزال، واعرض مثالاً على كل طريقة.

تجربة استهلاكية

ماذا يحدث عندما يتفاعل الحديد وكبريتات النحاس II؟ يتبع 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 1.0M من كبريتات النحاس CuSO_4II 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 للون محلول كبريتات النحاس.
- حدد 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 المتفرج 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 يتبع 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.

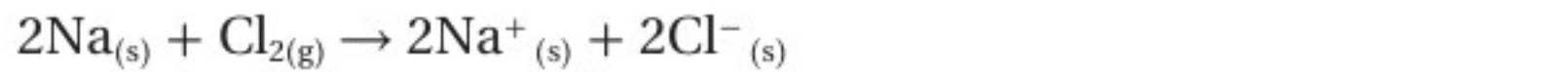
انتقال الإلكترون وتفاعل الأكسدة والاختزال

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، يتفاعل الصوديوم Na ، والكلور Cl_2 لتكوين المركب الأيوني NaCl ، وينتقل إلكترونان من ذرتى صوديوم إلى جزء الكلور Cl_2 ويكون أيونان من الصوديوم وأيونان من الكلوريد، وتكون المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل على النحو الآتي:



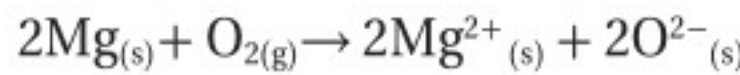
والمعادلة الأيونية الكلية (الأيونات المكونة للبلورة):



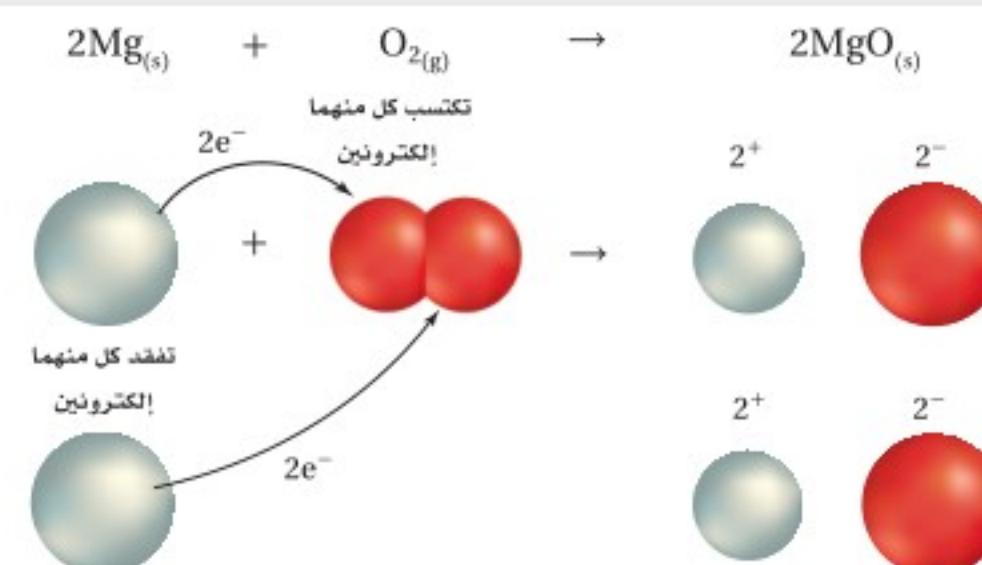
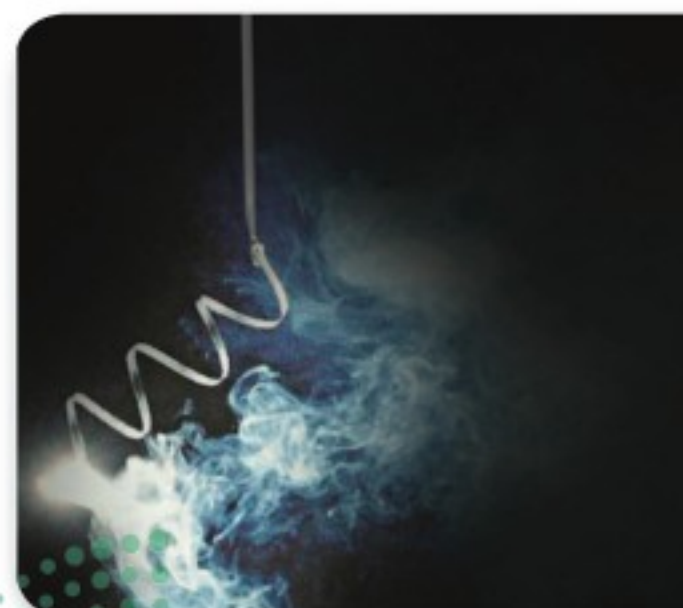
أما تفاعل الماغنيسيوم في الهواء الذي يتضمن انتقال الإلكترونات فهو مثال على تفاعل الاحتراق.



المعادلة الأيونية الكلية (الأيونات المكونة للبلورة)

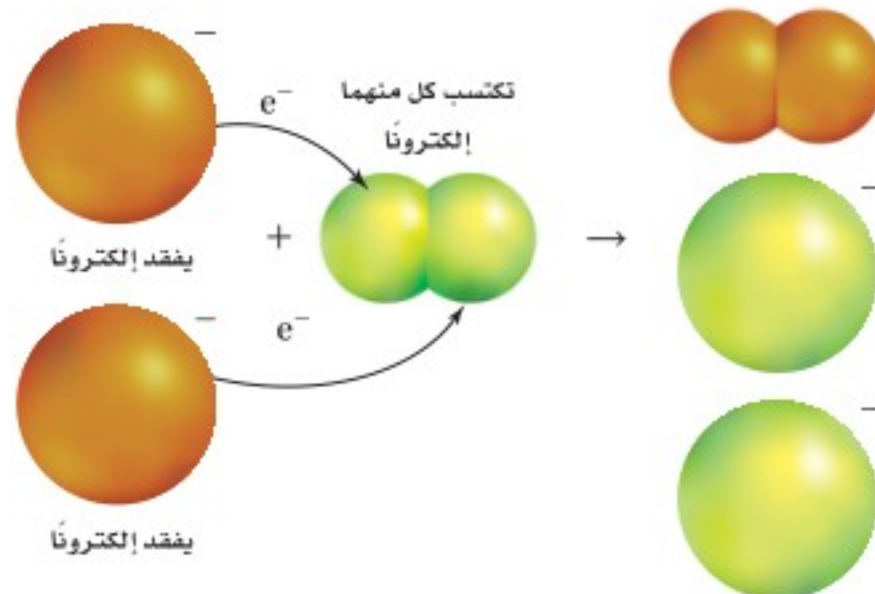


عندما يتفاعل الماغنيسيوم مع الأكسجين، كما في الشكل 1-3، فإن كل ذرة ماغنيسيوم تعطي إلكترونين إلى كل ذرة أكسجين، وتتحول ذرة الماغنيسيوم إلى أيون Mg^{2+} ، وتتحول



الشكل 1-3 يتضمن تفاعل الماغنيسيوم مع الأكسجين انتقال الإلكترونات من الماغنيسيوم إلى الأكسجين؛ لذا فإن هذا التفاعل هو تفاعل أكسدة واحتزال.

صف التفاعل بين الماغنيسيوم والأكسجين.



الشكل 2-3 التفاعل بين محلول أيونات البروميد وغاز الكلور هو تفاعل أكسدة، هنا تنتقل الإلكترونات من أيونات البروم إلى الكلور.

ذرة الأكسجين إلى الأيون O^{2-} ، ويُسمى التفاعل الذي انتقلت فيه الإلكترونات من إحدى الذرات إلى ذرة أخرى **تفاعل الأكسدة والاختزال**.

لناخذ تفاعل الإحلال البسيط بين محلول المائي للكلور وأيونات البروميد لتكوين محلول مائي من كlorيد البوتاسيوم والبروم الموضح في الشكل 2-3.

المفردات..... المعادلة الكيميائية الكاملة:

أصل الكلمة المعادلة الكلية:

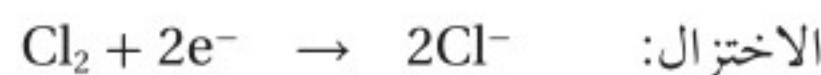
الاختزال (Reduction) يلاحظ أن الكلور يكتسب الإلكترونات من أيونات البروميد ليكون أيونات الكلوريد، جاءت من الأصل اللاتيني *re*, وتعني الخلف، *ducere* وتعني يقود....

و عندما 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 والاختزال أطلقت كلمة الأكسدة فيما مضى على التفاعلات التي تتضمن اتحاد المادة بالأكسجين، أما الآن فتعرف عملية **الأكسدة** على أنها فقدان ذرة المادة للإلكترونات. تفحص مرةً أخرى معادلة تفاعل الصوديوم والكلور الكلية، تلاحظ أن الصوديوم قد تأكسد لأنه فقد إلكترونًا.



وحتى يحدث تفاعل الأكسدة يجب أن تكتسب الإلكترونات التي تفقدتها المادة المتأكسدة من قبل ذرات أو أيونات مادة أخرى، وبعبارة أخرى يجب أن تكون هناك عملية مرافقة تتضمن اكتساب الإلكترونات المفقودة. أما عملية **الاختزال** فتعرف على أنها اكتساب ذرات المادة للإلكترونات. وبالرجوع إلى مثال كلوريد الصوديوم فإن تفاعل الاختزال المرافق لتفاعل الأكسدة هو اختزال الكلور.



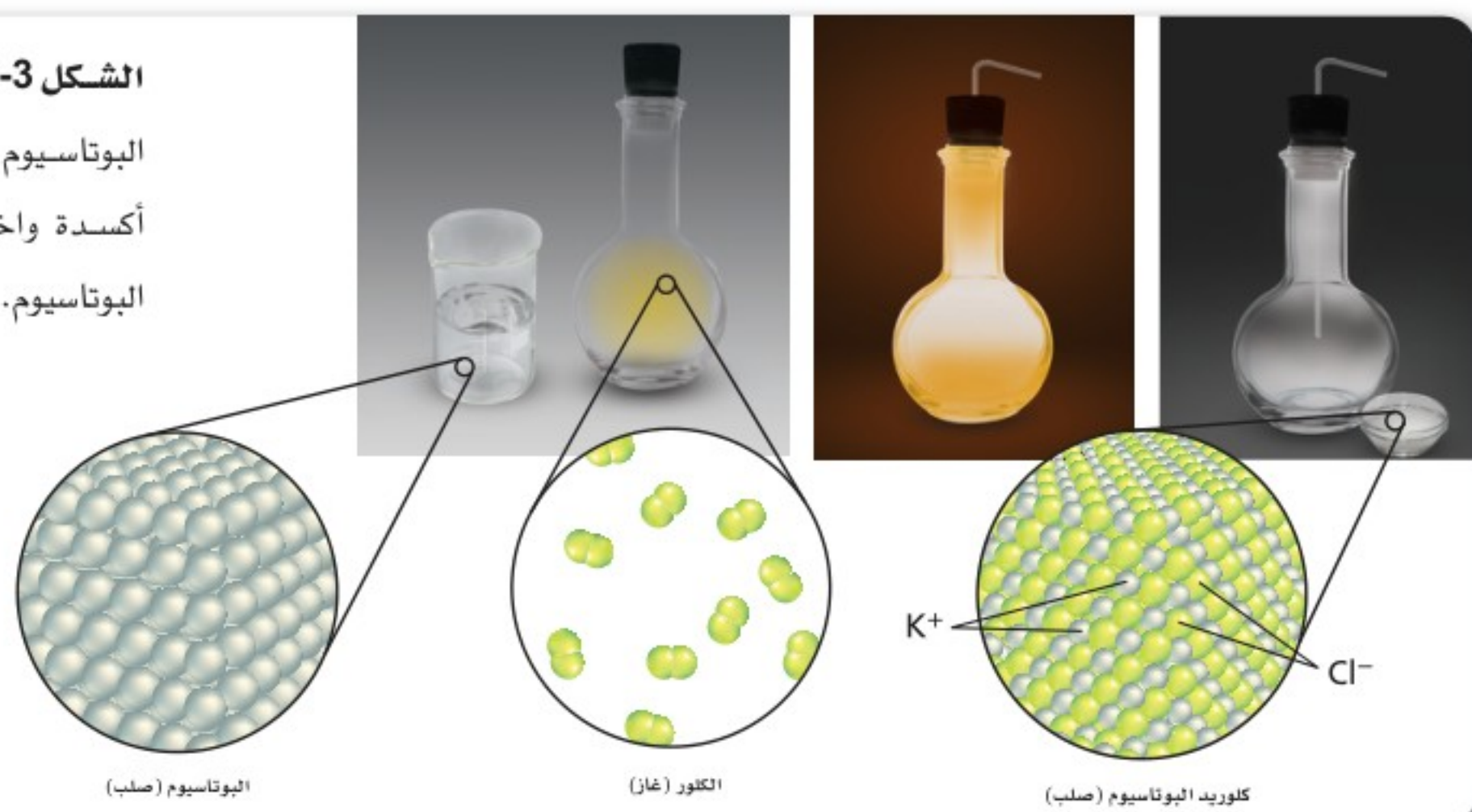
إذن فالأكسدة والاختزال عمليتان مترافقتان متكمالتان؛ فلا يحدث تفاعل الأكسدة إلا إذا حدث تفاعل اختزال، ومن المهم جدًا التمييز بين تفاعلي الأكسدة والاختزال.

الشكل 3-3 يتفاعل كل من فلز

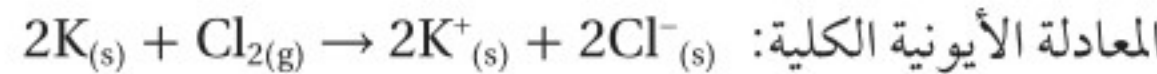
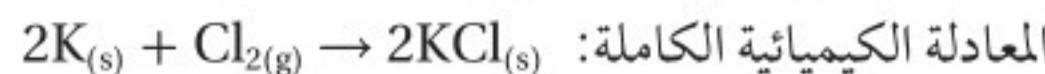
البوتاسيوم وغاز الكلور تفاعل

أكسدة واحتزال لتكوين كلوريد

البوتاسيوم.



التغير في عدد التأكسد تذكر 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 كهربرسالبيتها، وعدد تأكسدها $+1$. ومن ناحية أخرى يوجد الكلور ضمن عناصر المجموعة 17 التي تميل إلى اكتساب الإلكترونات؛ لأن كهربرسالبيتها عالية، وعدد تأكسدها في كثير من المركبات -1 . وفي مفهوم الأكسدة والاحتزال يمكن القول إن ذرات البوتاسيوم قد تأكسدت من حالة الصفر إلى حالة $+1$ ؛ لأن كل ذرة فقدت إلكترونًا، واحتزالت ذرات الكلور من الصفر إلى الحالة -1 ، فكل ذرة أو أيون عند احتزالية يقل عدد تأكسده. وعلى العكس من ذلك عندما تأكسد 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 ($-1, -2, -3$).

عدد التأكسد: $+3$ الشحنة الأيونية: $+3$

ماذا قرأت؟ **حدد أي العناصر أكثر قابليةً لاكتساب الإلكترونات: البوتاسيوم**

أم الكلور؟

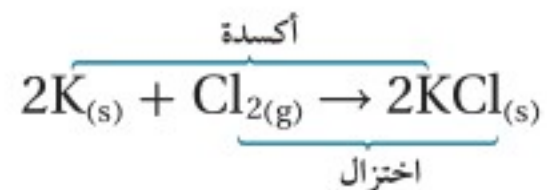
مهن في الكيمياء

صانع الفخار فنان يصنع الفخار، ويستعمل مواد تحتوي على أيونات فلزية لإضفاء الألوان المختلفة على الفخار عند حرقه. وتظهر المواد الزجاجية، التي تحتوي على أيونات النحاس، باللون الأخضر المائل إلى الزرقة عند تأكسدها، وتعطي اللون الأحمر عند حرقها في الفرن.

الجدول 3-1		ملخص تفاعلات الأكسدة والاختزال
	e ⁻	العملية
X	انتقال الإلكترونات	الأكسدة
		<ul style="list-style-type: none"> المادة المتفاعلة يفقد إلكترونًا. يتأكسد العامل المختزل ويتآكسد. يزيد عدد التأكسد للمادة X.
Y		الاختزال
		<ul style="list-style-type: none"> المادة المتفاعلة الأخرى تكتسب إلكترونًا. يختزل العامل المؤكسد يُختزل. يقلّ عدد التأكسد للمادة Y.

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: Cl₂

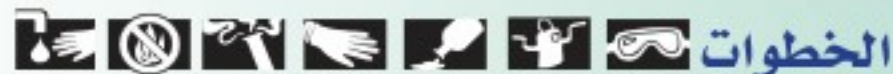
ومن التطبيقات الشائعة على تفاعلات الأكسدة والاختزال إزالة الشوائب من الفلزات. وتُعدُّ العوامل المؤكسدة والمختزلة الأخرى مفيدة في الحياة اليومية. فعلى سبيل المثال عند إضافة مبيض الغسيل إلى الملابس لتبييضها، فإنك تستعمل محلولاً من هيبوكلوريت الصوديوم NaClO؛ وهو عامل مؤكسد يؤدي إلى أكسدة البقع والأصباغ ومواد أخرى. ويلخص الجدول 1-3 الطرائق المختلفة لوصف تفاعلات الأكسدة والاختزال.

تجربة

ملاحظة تفاعل الأكسدة والاختزال

كيف يمكن إزالة الشوائب من الفضة؟

الخطوات



1. اقرأ نموذج الأمان في المختبر.

2. لِمَع قطعة من رقائق الألومنيوم برفق مستعملًا الصوف لإزالة أي طبقة مؤكسدة تغطيها.

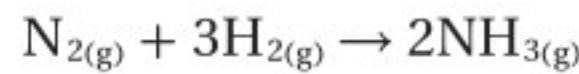
3. لف قطعة صغيرة متأكسدة من معدن الفضة برقائق الألومنيوم، وتأكد من التصاق المنطقة المتأكسدة تماماً برقائق الألومنيوم.

4. ضع القطعة الملفوفة في كأس سعتها 400 mL، وأضف كمية محددةً من ماء الصنبور حتى تغطيها تماماً.

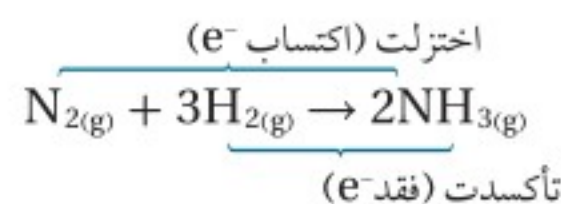
5. أضف مقدار ملعقة من صودا الخبز، ومقدار ملعقة من ملح المائدة إلى الكأس.

تفاعلات الأكسدة والاختزال والكهروسالبية Redox and Electronegativity

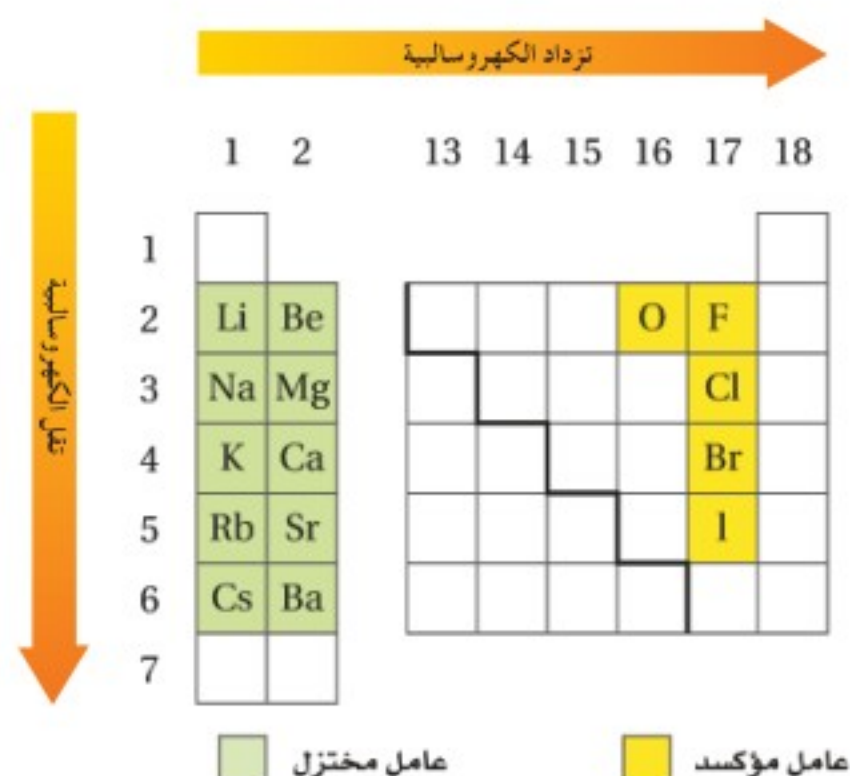
لا تقتصر تفاعلات الأكسدة والاختزال على تحول ذرات العناصر إلى أيونات أو العكس، بل تتضمن بعض تفاعلات الأكسدة والاختزال تغيرات في الجزيئات أو الأيونات الذرية التي تتّحد فيها الذرات تساهمياً بذرات أخرى. فعلى سبيل المثال، تمثّل المعادلة الآتية تفاعل الأكسدة والاختزال المستعمل في صناعة الأمونيا:



وهذه العملية لا تتضمن أيونات ولا انتقالاً للإلكترونات. فالمتفاعلات والنواتج جميعها مركبات جزيئية، ومع ذلك يعد تفاعل تأكسد واحتزال؛ إذ يعُد النيتروجين عاملًا مؤكسداً، والهيدروجين عاملًا محتزلاً. 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؟ للاجابة عن ذلك تحتاج إلى معرفة الذرة التي تجذب الإلكترونات بقوة أكبر، أو بعبارة أخرى معرفة أي الذرات لها كهرrosالبية أكبر. يوضح الشكل 4-3 تزايد الكهرrosالبية من اليسار إلى اليمين عبر الدورة، وتقلّل بصورة عامة كلما اتجهنا في المجموعة إلى أسفل.



وتعُد عناصر المجموعتين 1 و 2 ذات الكهرrosالبية المنخفضة عوامل محتزلة قوية، وعناصر المجموعة 17 والأكسجين في المجموعة 16 ذات الكهرrosالبية العالية عوامل مؤكسدة قوية. وتساوي كهرrosالبية الهيدروجين 2.20 تقريباً، في حين تبلغ كهرrosالبية النيتروجين 3.04 تقريباً. وبهدف دراسة تفاعلات الأكسدة والاختزال فإنّه كلما زادت كهرrosالبية الذرة، مثل النيتروجين في هذه الحالة، يُعامل كما لو احتزل باكتسابه الإلكترونات من الذرة الأخرى وهي الهيدروجين في هذه الحالة. وعلى العكس، فإنّ الذرة الأقل كهرrosالبية وهي الهيدروجين قد تأكسدت بفقدانها الإلكترونات لصالح الذرة الأخرى وهي النيتروجين.



الشكل 4-3 تزداد كهرrosالبية العناصر من اليسار إلى اليمين عبر الجدول الدوري، وتقلّل في الاتجاه نحو أسفل عبر المجموعة الواحدة. وتعُد العناصر ذات الكهرrosالبية المنخفضة عوامل محتزلة قوية، والعناصر ذات الكهرrosالبية المرتفعة عوامل مؤكسدة قوية.

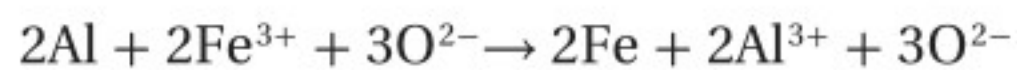
توقع أي العناصر يمكن أن تكون أقوى بوصفها عوامل مؤكسدة، وأيها أقوى بوصفها عوامل محتزلة؟

واقع الكيمياء في الحياة الأكسدة



الصدأ يتأكسد الحديد عندما يلامسه الهواء الطلق، مكوناً أكسيد الحديد III Fe_2O_3 ويسمى الصدا، والصدأ شائع جداً؛ لأن مركبات الحديد سريعة التفاعل مع الأكسجين، والحديد النقي غير شائع في الطبيعة. حالياً يستعمل الفولاذ وهو سبيكة يعدها الحديد المكون الأساسي لها. وهناك طائق 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.



حدد المادة التي تأكسدت والمادة التي احتزلت في هذا التفاعل.

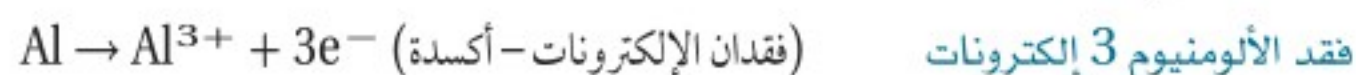
حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل.

١ تحليل المسألة

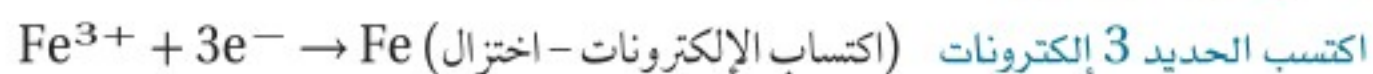
لقد أعطيت المتفاعلات والنواتج في التفاعل، لذا عليك تحديد انتقال الإلكترونات الحاصل، ثم يمكنك تطبيق تعريف العامل المؤكسد والعامل المختزل للإجابة عن السؤال.

٢ حساب المطلوب

حدد عمليتي التأكسد والاختزال.



وأصبح أيون الألومنيوم.



فقدتها الألومنيوم.

لأن الألومنيوم تأكسد لذا فهو العامل المختزل، ولأن الحديد احتزى لذا فهو العامل المؤكسد.

٣ تقويم الإجابة

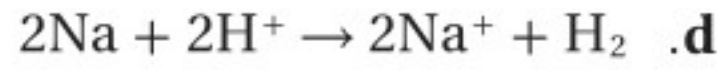
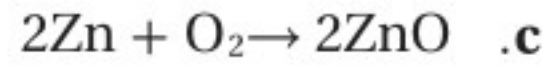
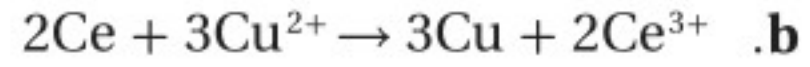
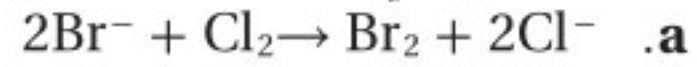
تأكسد الألومنيوم في هذه العملية بفقدانه الإلكترونات، في حين احتزى الحديد واكتسب الإلكترونات، ومن ثم يتضح تعريف كل من الأكسدة والاختزال والعامل المؤكسد والعامل المختزل مع ما تقدم.لاحظ أن عدد تأكسد الأكسجين لم يتغير في هذا التفاعل؛ لذا لا يعده الأكسجين عاملًا مفتاحياً لحل المسألة.

مسائل تدريبية

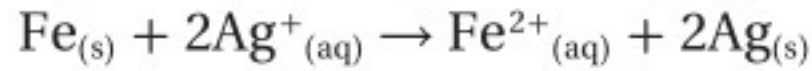
١. حدد التغيرات، في كل مما يلي سواء أكانت أكسدة أم احتزلاً؟ وتذكر أن e^- هو رمز الإلكترون:



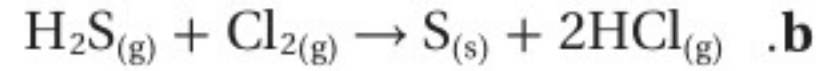
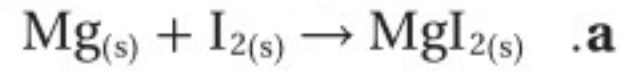
٢. حدد العناصر التي تأكسدت والعناصر التي احتزلت في العمليات الآتية:



٣. حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل الآتي:



٤. تحفيز حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل الآتي:



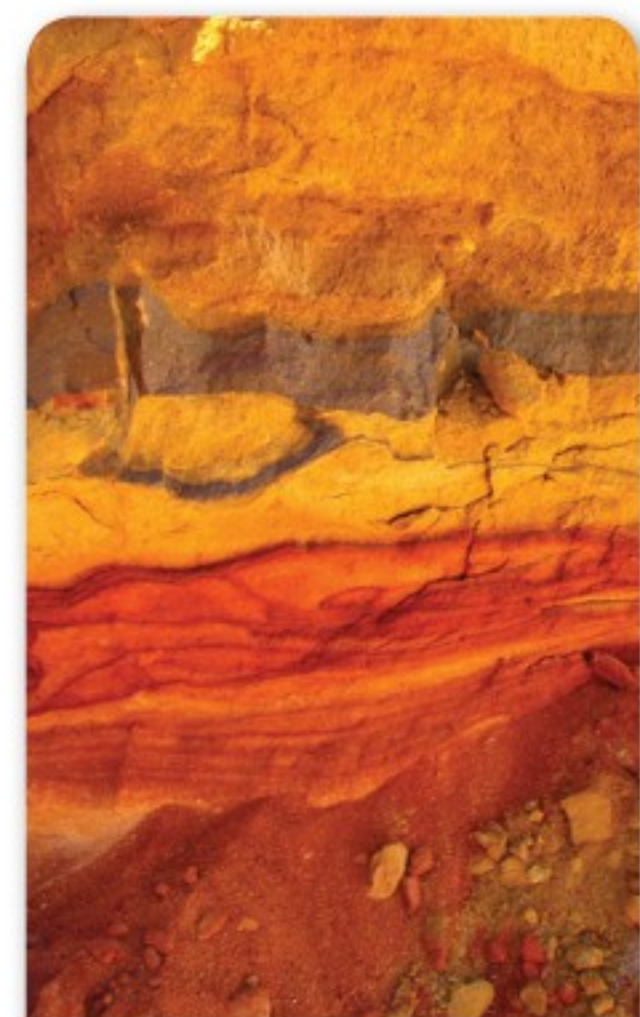
تحديد أعداد التأكسد

Determining Oxidation Numbers

لنفهم جميع أنواع تفاعلات الأكسدة والاختزال لا بد من تعرف الطريقة التي يتم بها تحديد عدد التأكسد (n) لذرات العناصر الداخلة 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 للحديد أعداد تأكسد مختلفة يُستدلُّ 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 شحنة 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 أيوناً.
-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 كما في المركب فوق أكسيد الهيدروجين ₂ O ₂ H ₂ O ₂ ، حيث يساوي 1- . وعندما يرتبط بالفلور عنصر الوحدة 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 ماعدا 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 المتعادلة 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
عملية

ميك 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-} .

١ 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-}
	$n_{\text{O}} = -2$
	$n_{\text{K}} = +1$

٢ حساب المطلوب

بيان أعداد التأكسد لكل من العناصر المعروفة، واجعل مجموع أعداد التأكسد للعناصر في المركب أو الأيون مساوية للصفر أو لشحنة الأيون، ثم جد القيمة المجهولة من أعداد التأكسد.

$$(n_{\text{K}}) + (n_{\text{Cl}}) + 3(n_{\text{O}}) = 0$$

$$(+1) + (n_{\text{Cl}}) + 3(-2) = 0$$

$$1 + n_{\text{Cl}} + (-6) = 0$$

$$n_{\text{Cl}} = +5$$

$$(n_{\text{S}}) + 3(n_{\text{O}}) = -2$$

$$(n_{\text{S}}) + 3(-2) = -2$$

$$n_{\text{S}} + (-6) = -2$$

$$n_{\text{S}} = +4$$

مجموع أعداد التأكسد للمركب المتعادل هو صفر.

ولفلزات المجموعة الأولى يكون $+1 = n$.

$$\text{عوض } 2 \quad n_{\text{K}} = +1, n_{\text{O}} = -2$$

جد قيمة n_{Cl} .

مجموع أعداد التأكسد للأيون المتعدد الذرات يساوي شحنة الأيون.

$$\text{عوض } 2 \quad n_{\text{O}} = -2$$

جد قيمة n_{S} .

٣ تقويم الإجابة

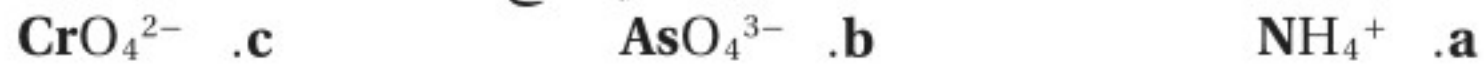
لقد طبقت قواعد حساب أعداد التأكسد تطبيقاً صحيحاً. فجميع أعداد التأكسد لكل عنصر أخذت القيمة الصحيحة لها.

مسائل تدريبية

٥. حدد عدد التأكسد للعنصر المكتوب بلون داكن في الصيغ الجزيئية الآتية:



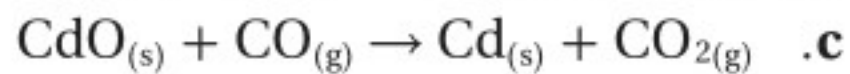
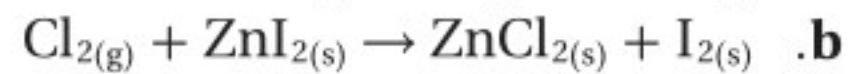
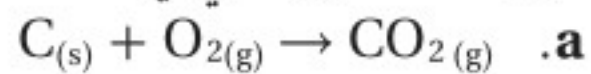
٦. حدد عدد التأكسد للعنصر المكتوب بلون داكن في صيغ الأيونات الآتية:



٧. حدد عدد التأكسد للنيتروجين في الجزيئات الآتية:



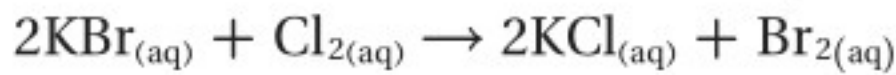
٨. تحفيز حدد التغير الكلي في عدد تأكسد كل من العناصر في معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



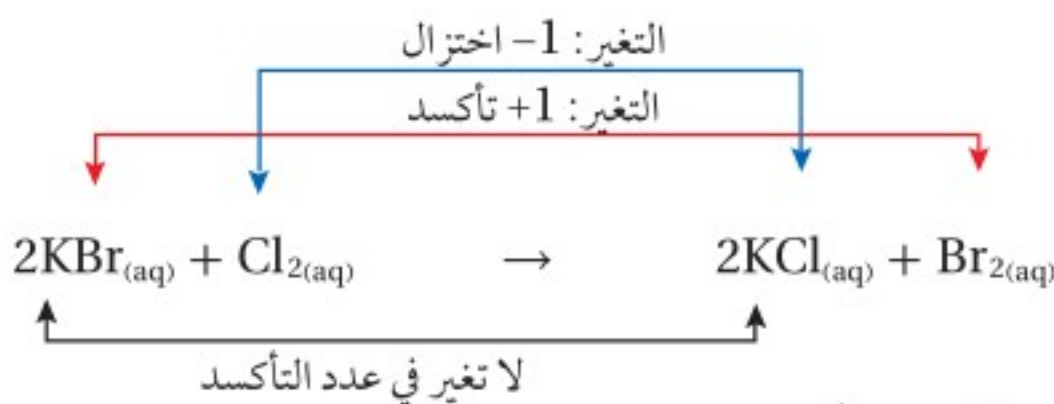
أعداد التأكسد في تفاعلات الأكسدة والاختزال

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 بروميد البوتاسيوم KBr .



ابداً أوّلاً 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 تختزل 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			X		
الباريوم				X	
البروم	X				
الكاديوم			X		
الكالسيوم				X	
السيزيوم					X
الكلور	X				
الفلور	X				
الهييدروجين	X			X	
اليود	X				
الليثيوم					X
الماغنيسيوم			X		
الأكسجين	X				
البوتاسيوم				X	
الصوديوم				X	
الفضة				X	
الإسترانشيوم					X

التقويم 3-1

الخلاصة

● تتضمن تفاعلات الأكسدة والاختزال انتقال إلكترونات من ذرة إلى أخرى.

● عندما تختزل 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 تساهمية، فالذرات الأعلى كهروسالبية تختزل، في حين تأكسد الذرات ذات الكهروسالبية الأقل.

9. الفكرة **الرئيسية** فسر لماذا يجب أن يحدث تفاعلاً للأكسدة والاختزال دائمًا معاً؟

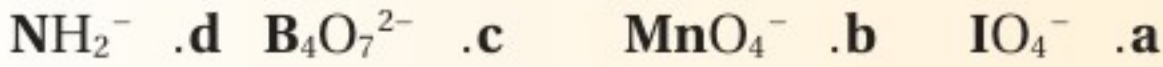
10. صف دور كل من العوامل المؤكسدة والمختزلة في تفاعلات الأكسدة والاختزال. وكيف يتغير كل منها في التفاعل؟

11. اكتب معادلة تفاعل فلز الحديد مع حمض الهيدروبروميك لتكون بروميد الحديد III وغاز الهيدروجين. ثم حدد التغير 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 تدُّل الفلزات القلوية عوامل مختزلة قوية. ارسم رسمًا بيانيًا توضح فيه كيف تزداد أو تقل قابلية الفلزات القلوية للاختزال كلما اتجهنا أسفل المجموعة ابتداءً من الصوديوم حتى الفرانيوم.



3-2

الأهداف

- تربط التغير في عدد التأكسد بانتقال الإلكترونات.
- تستعمل التغير في عدد الأكسدة لوزن معادلات الأكسدة والاختزال.
- تزن معادلة الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية مستعملاً طريقة نصف التفاعل.

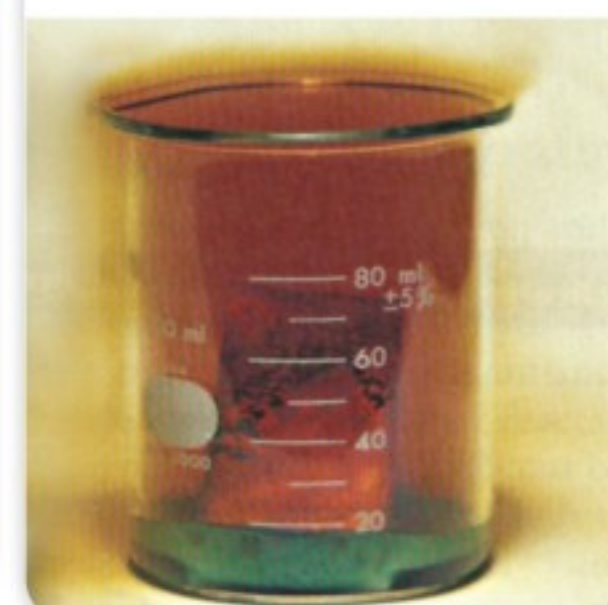
مراجعة المفردات

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.



وزن معادلات الأكسدة والاختزال Balancing Redox Reactions

الفكرة الرئيسية تصبح معادلات الأكسدة والاختزال موزونةً عندما تكون الزيادة الكلية في أعداد التأكسد متساويةً للانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الداخلة في التفاعل.

الربط مع الحياة عندما تفسد المواد الدهنية في الأطعمة، يقال إنها أصبحت حمضية؛ إذ تتكسر الجزيئات الكبيرة خلال تفاعلات الأكسدة والاختزال متنجة رائحة كريهة. وتعد المعادلة الخاصة بهذه العملية معقدة جدًا، ولكننا نستطيع وزنها باستعمال القواعد نفسها التي استعملناها في وزن المعادلات الأبسط.

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 مركز من حمض النيتريك، كما في الشكل 6-3. يتبع غاز NO_2 اللون هو ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 من اختزال أيونات النيترات NO_3^- ، أما محلول الأزرق فيتيح عن تأكسد النحاس Cu إلى أيون النحاس Cu^{2+} (II).



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 4-3.

طريقة عدد التأكسد

الجدول 3-4

حدد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.
حدد الذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت.
حدد التغير في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت.
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:

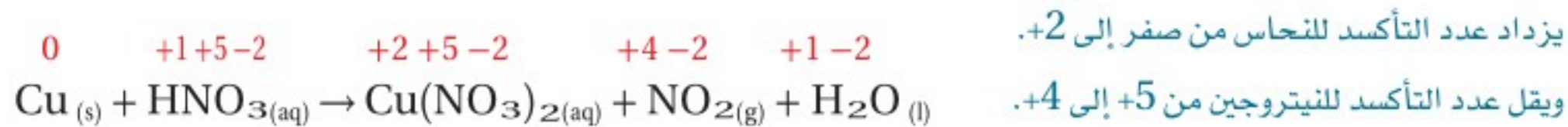
١ تحليل المسألة

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

حدد أعداد التأكسد للذرات كلها في المعادلة:



حدد أعداد التأكسد للذرات كلها في المعادلة:

Cu تأكسد N اختزلت O لم تتغير H لم تتغير NO₃⁻ لم تتغير في أيون النترات

حدد التغيرات في عدد التأكسد لجميع الذرات التي تأكسدت والذرات التي اختزلت.

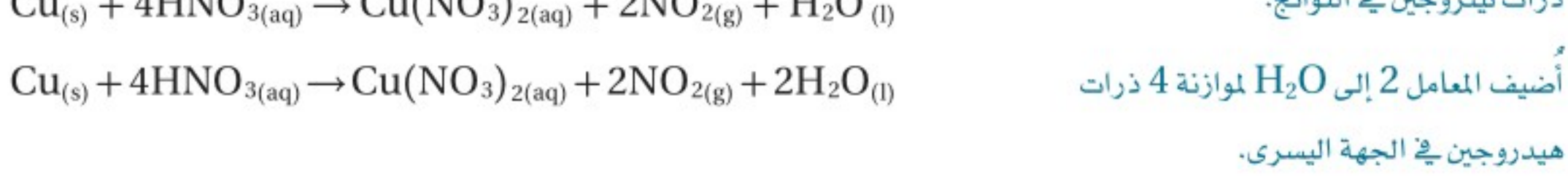
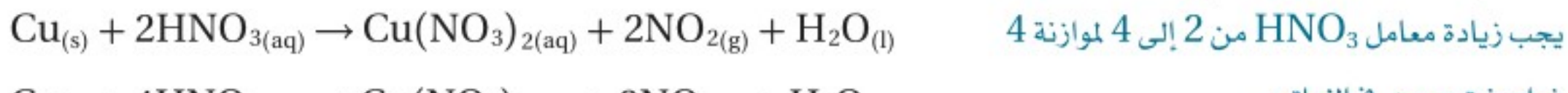
تأكسد النحاس: لأنه خسر إلكترونات التغير في عدد تأكسد Cu = +2

اختزل النيتروجين: لأنه اكتسب إلكترونات التغير في عدد تأكسد N = -1

اجعل التغير في أعداد التأكسد متساوياً في القيمة؛ وذلك بضبط المعاملات في المعادلة:



استعمل الطريقة التقليدية في وزن بقية المعادلة:

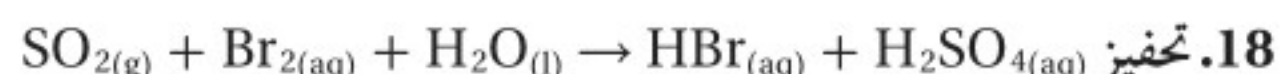
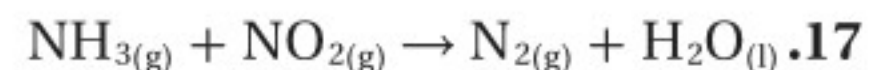


٣ تقويم الإجابة

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 الدقيقتين الأوليين من عملية إطلاق الصاروخ، ويرتبط صاروخان على هيئة قلم الرصاص معاً من كلا الجانبين بخزان الهيدروجين السائل ووقود الأكسجين. ويحتوي كل صاروخ على 499,000 kg تقريباً من مزيع الدفع.

البيانات والملاحظات

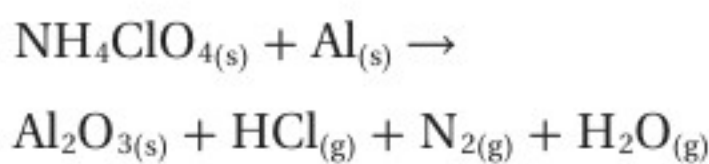
مزيع الدفع في صواريغ الإسناد	
النسبة المئوية	المكونات
69.6	فوق كلورات الأمونيوم
16	الألومينيوم
0.4	المادة المحفزة
12.04	الأسمنت
1.96	معامل المعالجة

أخذت هذه البيانات من:

*Dumoulin, Jim. "Solid Rocket Boosters." NSTS Shuttle Reference Manual. 1988

التفكير الناقد

1. زن استعمال طريقة عدد التأكسد في وزن المعادلة الكيميائية لتفاعل صاروخ الإسناد.



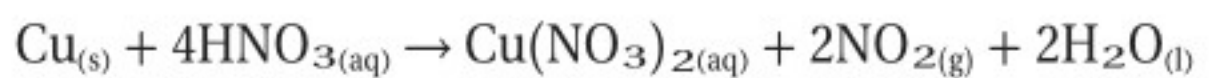
2. حدد أي العناصر تأكسدت، وأيها اختزلت؟

3. استدل ما مزايا استعمال تفاعل وقود الصواريغ الصلب (solid rocket boosters) SRB في الدقيقتين الأوليين من الإطلاق؟

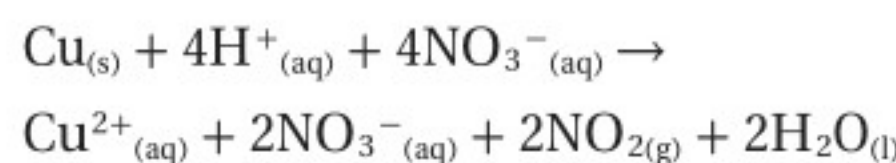
4. احسب ما عدد مولات بخار الماء الناتجة عن تفاعل واحد من SRB؟

وزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية Balancing Net Ionic Redox Equations

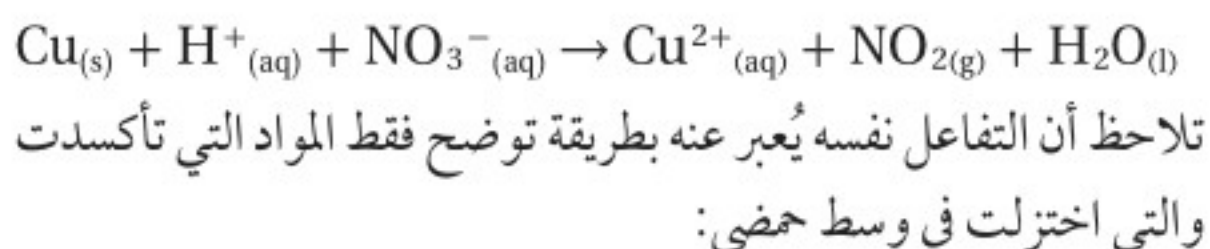
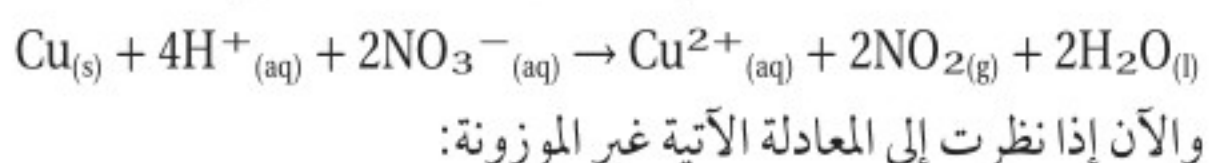
يفضل الكيميائيون في بعض الأحيان التعبير عن تفاعلات الأكسدة والاختزال بأبسط ما يمكن، كما في المعادلات التي توضح عمليات الأكسدة والاختزال فقط. وبالرجوع مجدداً إلى المعادلة الموزونة لتفاعل تأكسد النحاس في محلول حمض النيتريك:



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:

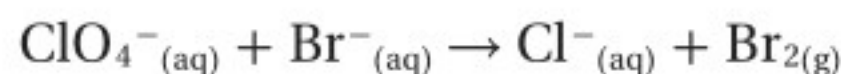


توجد أربعة أيونات من النترات في طرف المواد المتفاعلة؛ اثنان منها فقط قد تغيرا إلى ثاني أكسيد النيتروجين، وبقي الأيونان الآخران متفرجين، بحيث يمكن حذفهما من المعادلة. ولتبسيط الأمور، يكتب الكيميائيون أيونات الهيدروجين في صورة $\text{H}^{+}_{(aq)}$ مع الاتفاق على وجودها في صورة $\text{H}_3\text{O}^{+}_{(aq)}$. والآن يمكن كتابة المعادلة ليبيان 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 أيّاً 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:

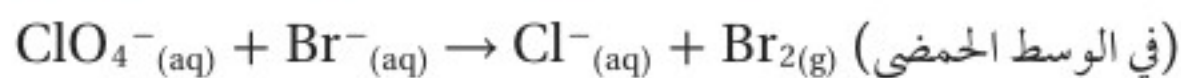


١ تحليل المسألة

استعمل قواعد تحديد عدد التأكسد. يجب أن تتساوى الزيادة في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت مع النقصان في عدد التأكسد للذرات التي اخترلت. يحدث التفاعل في وسط حمضي، اضبط معاملات لوزن التفاعل.

٢ حساب المطلوب

حدد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.



استعمل القواعد في الجدول 2-3

حدد الذرات التي اخترلت والذرات التي تأكسدت.

ازداد عدد تأكسد البروم من 1- إلى الصفر

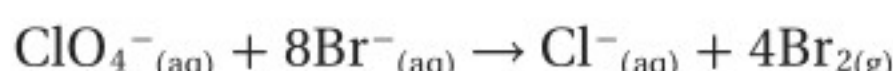
نقص عدد تأكسد الكلور من 7+ إلى 1-

حدد 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:

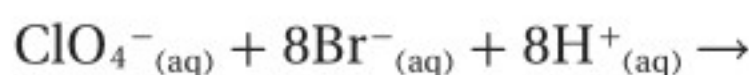


بما أن التغير في عدد التأكسد لـ Br^- هو 1+: لذا يجب أن تضيق المعامل

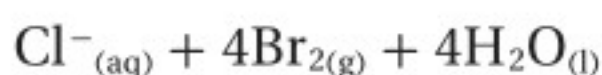
8 لوزن المعادلة الكيميائية. تمثل 8 ذرات Br_2 لوزن 8- في

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



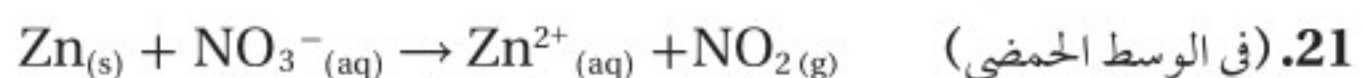
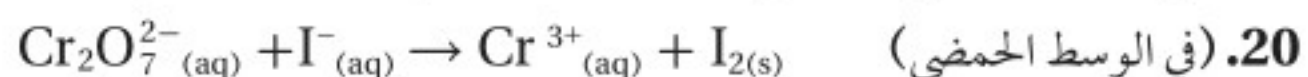
إضافة أيونات الهيدروجين H^+ إلى طرف المعادلة.

٣ تقويم الإجابة

عدد ذرات كل عنصر متساويان 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:



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 7-3، يتوج الضوء عن تأكسد جزيئات اللوسيفيرن Luciferin. ولا يزال العلماء يكتشفون سر الإضاءة الحيوية؛ في بعض الكائنات المضيئة تطلق الضوء باستمرار، في حين تطلق الكائنات الأخرى ضوءاً عندما تتعرض للمضيبيقة. ويبدو أن بعض أسماك أعماق البحار وقناديل البحر لها قدرة على التحكم في الضوء الذي تطلقه.



الشكل 7-3 تُصدر بعض الكائنات الحية ضوءاً لأهداف مختلفة: لجذب الإناث، أو للدفاع عن الصغار. ويساعد الضوء المنبعث على الرؤية والتمييز والإدراك.



حساب أعداد التأكسد

تجربة
عملية

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرانية

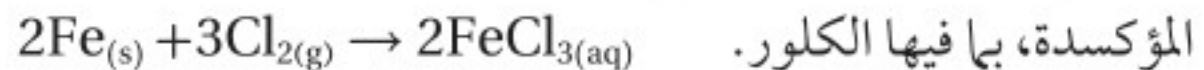
وزن معادلة الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل

Balancing Redox Reactions Using Half-Reactions

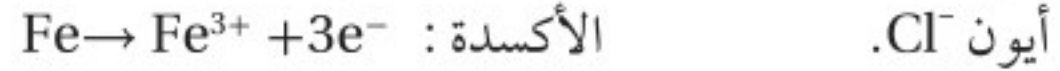
المواضيع في الكيمياء هي أيّ جسيمات توجد في المعادلة؛ حيث يوجد في معادلة الاتزان الآتية:



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، ولها قدرة على كسب هذه الإلكترونات (عوامل مؤكسدة). فعلى سبيل المثال يمكن للحديد أن يختزل أنواعاً عدداً من العوامل المؤكسدة، بما فيها الكلور.



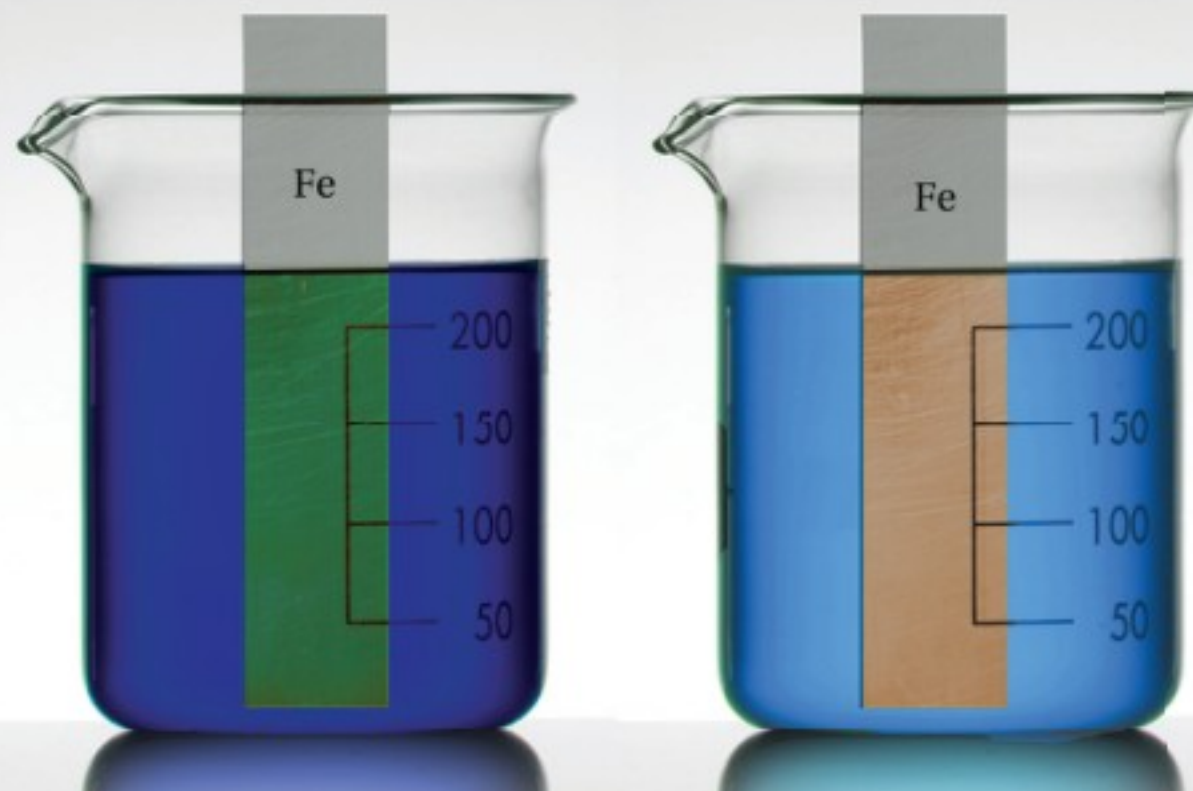
وفي هذا التفاعل تأكسد كل ذرة حديد بفقدانها 3 إلكترونات لتصبح أيون Fe^{3+} . وفي الوقت نفسه، فإن كل ذرة كلور في Cl_2 تختزل باكتسابها إلكتروناً واحداً لتصبح أيون Cl^- .



تمثل هذه المعادلات نصفات تفاعلات؛ حيث يُمثل كل نصف تفاعل أحد جزءي تفاعل الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعل الأكسدة أو تفاعل الاختزال. ويبين الجدول 5-3 التنوع في نصفات تفاعلات الاختزال التي تتضمن تأكسد Fe^{3+} .

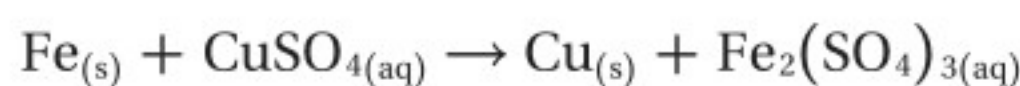
الجدول 5-3 تفاعلات الأكسدة والاختزال التي يحدث فيها تأكسد الحديد

نصف تفاعل الاختزال	نصف تفاعل التأكسد	التفاعل الكلي (غير الموزون)
$\text{O}_2 + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{O}^{2-}$		$\text{Fe} + \text{O}_2 \rightarrow \text{Fe}_2\text{O}_3$
$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{F}^-$		$\text{Fe} + \text{F}_2 \rightarrow \text{FeF}_3$
$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2$	$\text{Fe} \rightarrow \text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^-$	$\text{Fe} + \text{HBr} \rightarrow \text{H}_2 + \text{FeBr}_3$
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$		$\text{Fe} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{Ag} + \text{Fe}(\text{NO}_3)_3$
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}$		$\text{Fe} + \text{CuSO}_4 \rightarrow \text{Cu} + \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$



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

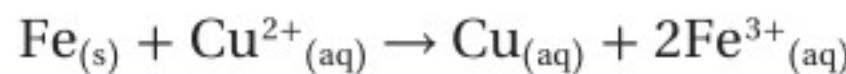
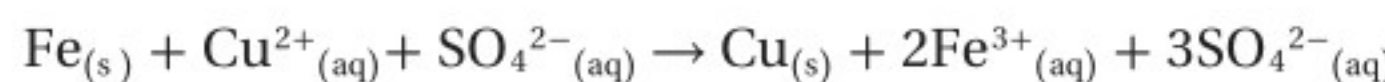
المفردات الأكاديمية

الطريقة (Method)

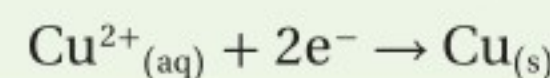
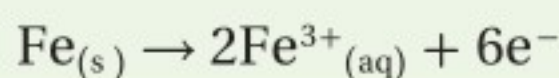
آلية لعمل شيء ما. يستعد الطلبة للامتحان بطرق مختلفة.

الجدول 6-3 طريقة نصف التفاعل

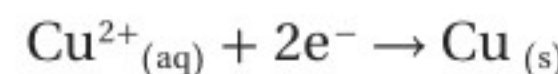
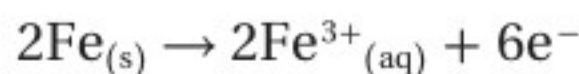
1. اكتب المعادلة الأيونية الكلية للتفاعل، مهملأً الأيونات المترجة.



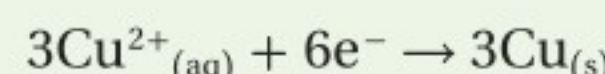
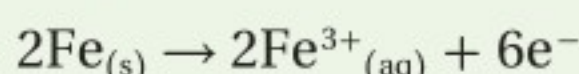
2. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية.



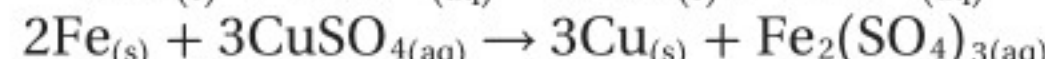
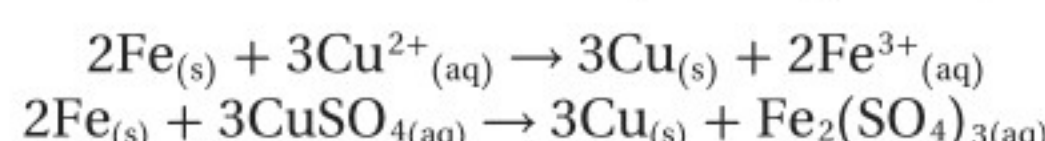
3. زن الذرات والشحنات في كل نصف تفاعل.



4. زن المعادلات على أن يكون عدد الإلكترونات المفقودة في التأكسد يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة في الاختزال.



5. اجمع نصفي التفاعل الموزونين، وأعد الأيونات المترجة.



وزن معادلة الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل
زن معادلة التأكسد والاختزال للتفاعل الآتي مستعملاً طريقة نصف التفاعل:
 $\text{KMnO}_{4(\text{aq})} + \text{SO}_{2(\text{g})} \rightarrow \text{MnSO}_{4(\text{aq})} + \text{K}_2\text{SO}_{4(\text{aq})}$ (في الوسط الحمضي)

١ تحليل المسألة

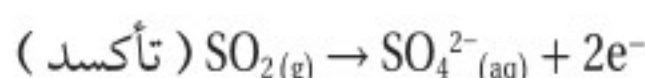
يحدث التفاعل في الوسط الحمضي، استعمل قواعد تحديد أعداد التأكسد وخطوات وزن المعادلة بطريقة نصف التفاعل لوزن معادلة التفاعل بين برمجيات البوتاسيوم وثاني أكسيد الكبريت.

٢ حساب المطلوب

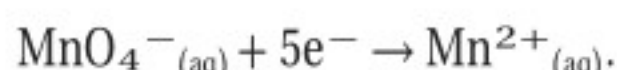
اكتب المعادلة الأيونية الكلية للتفاعل.

احذف المعاملات، والأيونات المترجة.

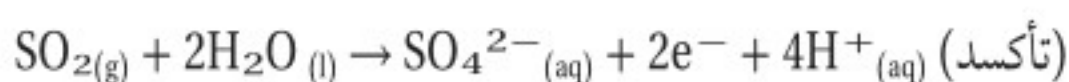
اكتب معادلة نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية، متضمنة أعداد التأكسد.



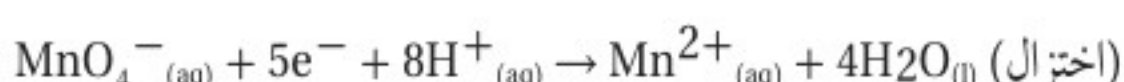
استخدم القواعد الواردة في الجدولين 3-6 و 3-7.



زن الذرات والشحنات في نصفي التفاعل.

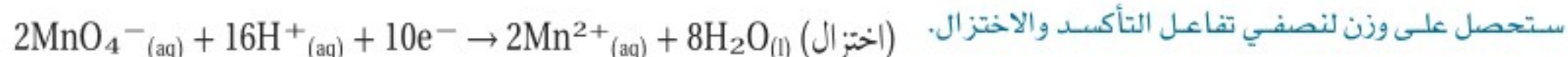
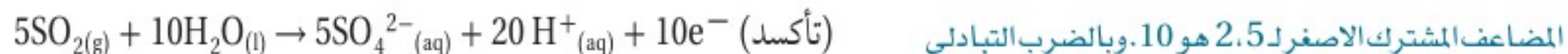


تتوافر جزيئات H_2O في الوسط الحمضي بكثرة، ويمكن

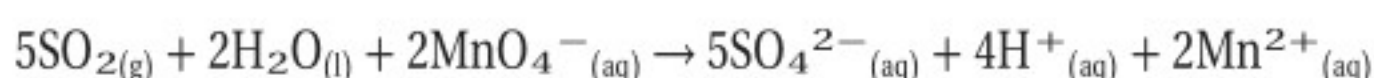
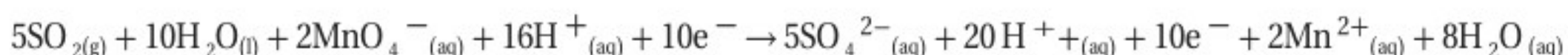


استخدامها في وزن ذرات الأكسجين في أنصاف التفاعل؛ وكذلك تتوافر أيونات H^+ بسهولة، ويمكن أن تستخدم في وزن الشحنة.

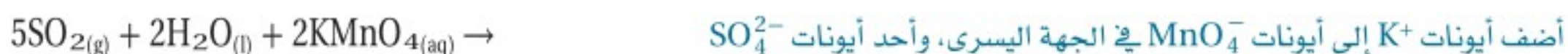
اضبط المعاملات على أن يكون عدد الإلكترونات المفقودة في التأكسد (2) يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة في الاختزال (5).



اجمع نصفي التفاعل اللذين تم وزنهما، وبسط المعادلة بحذف أو تجميع المواد المشابهة في طرفي المعادلة.



أعد وضع الأيونات المترجة (K^+)، وكذلك حالات المواد.

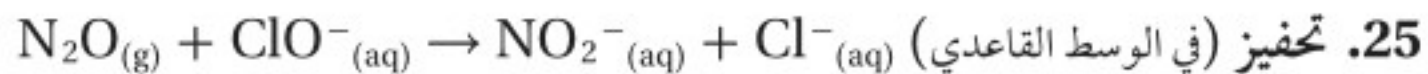
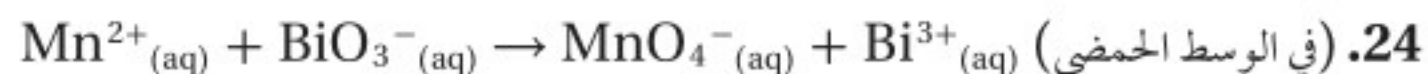
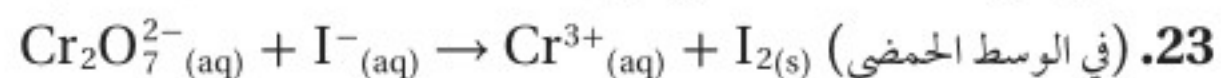


٣ تقويم الإجابة

تشير مراجعة المعادلة الموزونة إلى أن عدد ذرات كل عنصر هو نفسه في طرفي المعادلة.

مسائل تدريبية

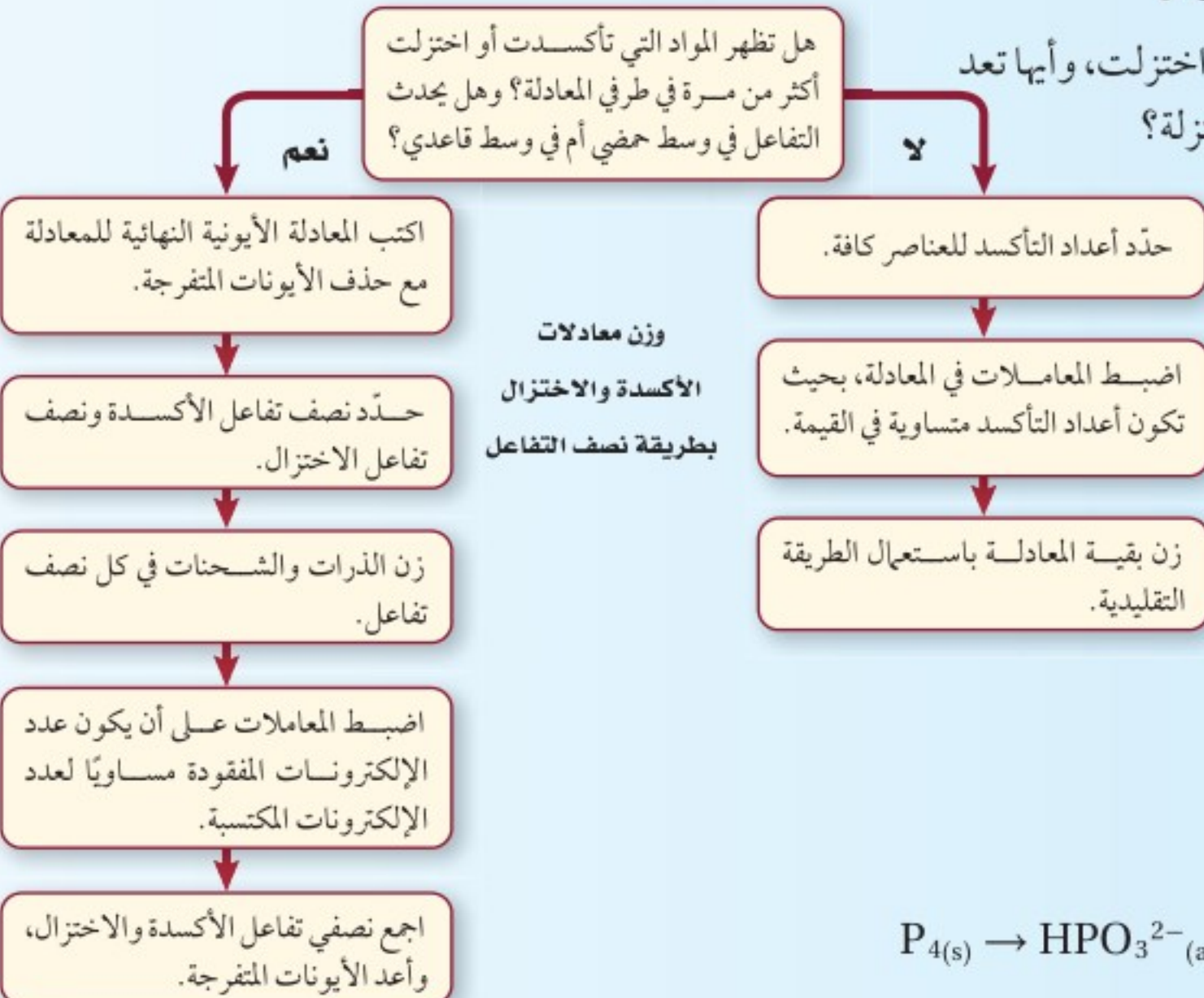
استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



استراتيجية حل المسألة

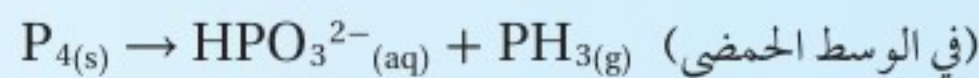
وزن معادلات الأكسدة والاختزال

حدد المواد التي تأكسدت والمواد التي اخترلت، وأيها تعد عوامل مؤكسدة، وأيها تعد عوامل مختزلة؟



طبق الاستراتيجية

زن المعادلة الآتية مستعملًا المخطط



التقويم 3-2

الخلاصة

26. **الفكرة** فسر كيف يرتبط التغير في عدد التأكسد بعمليات الأكسدة والاختزال؟

- يصعب وزن معظم معادلات الأكسدة والاختزال باستعمال الطريقة التقليدية.
- تعتمد طريقة عدد التأكسد على مساواة عدد الإلكترونات المفقودة من الذرات بعدد الإلكترونات المكتسبة من قبل ذرات أخرى.

27. صُف لماذا يُعدّ من المهم معرفة الظروف التي يتم فيها تفاعل الأكسدة والاختزال في محلول المائي بهدف وزن معادلة التفاعل؟

- لوزن معادلات التفاعلات في الوسط الحمضي، أضف عددًا كافياً من أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء.

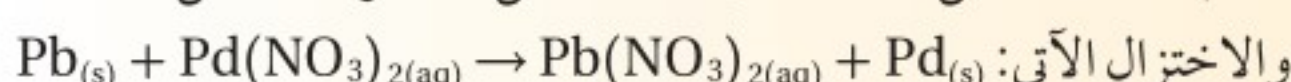
28. فسر خطوات طريقة عدد التأكسد لوزن المعادلة.

- أضف عددًا كافياً من أيونات الهيدروكسيد وجزيئات الماء، لوزن معادلات التفاعلات في الوسط القاعدي.

29. حدد ماذا يوضح نصف تفاعل التأكسد؟ وماذا يوضح نصف تفاعل الاختزال؟

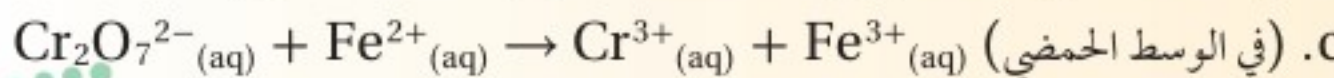
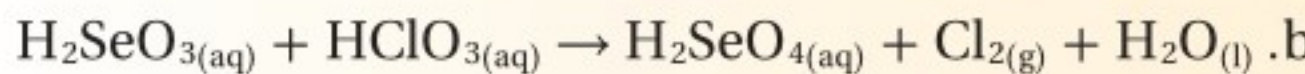
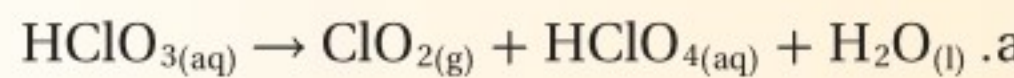
- نصف التفاعل هو أحد جزأى تفاعل الأكسدة والاختزال.

30. اكتب نصف تفاعل الأكسدة ونصف تفاعل الاختزال لتفاعل الأكسدة والاختزال الآتي:



31. حدد إذا كان نصف تفاعل الأكسدة هو $Sn^{2+} \rightarrow Sn^{4+} + 2e^-$ ونصف تفاعل الاختزال هو $Au \rightarrow Au^{3+} + 3e^-$ ، فما أقل عدد من أيونات القصدير II وأيونات الذهب III يمكن أن تتفاعل حتى لا يتبقى إلكترونات؟

32. طبق زن المعادلات الآتية:



c. (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 لللومينول في الغرفة المظلمة للمحققين عند وجود آثار الدماء غير الظاهرة، وهي ما لا يمكن رؤيتها بالعين المجردة. حيث تكون خلايا الدم بشكل أساسي من الهيموجلوبين، وهو بروتين يحتوي على حديد.

ولاستخدام اللومينول، يلجأ المحققون إلى مزج مسحوق أبيض $C_8H_7N_3O_2$ بفوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 وكيموبيات أخرى؛ مما يجعل من المزيج 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 لللومينول والمنطقة المضيئة 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)

الخلفية النظرية هناك شيء ما يتفاعل مع المعادن التي توجد على أجسام العديد من القوارب في النهر المجاور لشاحنة متهمة (قديمة). وقد ربط المحقق ذلك بثلاثة أسباب محتملة، ترتبط بثلاثة ملوثات كيميائية. ومهما تك أن تختبر هذه الملوثات وتقارنها بعينة من النهر. والحيوانات التي تعتمد على مياه النهر بوصفها مصدراً أساسياً لها، تحتاج إلى مساعدتك حل لغز الشاحنة المتهمة ومن ثم معرفة الملوثات الحقيقية لمياه النهر.

سؤال كيف يمكن استخدام سلسلة تفاعلات كيميائية في تحديد طبيعة الشيء الذي يؤدي إلى تلوث مصدر المياه؟

المواد الكيميائية والأدوات اللازمة

الملاحظات				
محلول مجهول	ZnSO ₄	HCl	AgNO ₃	
				Cu
				Pb
				Fe
				Mg

- 10.** كرر الخطوة 8 بإضافة محلول كبريتات الباريوم $ZnSO_4$ إلى العمود الثالث.

11. كرر الخطوة 8، بإضافة المحلول المجهول إلى العمود الرابع.

12. اسمح باستمرار التفاعلات مدة خمس دقائق، ثم صفها، واكتب "لأي حجرة لم يك هناك دليل على حدوث تفاعل فيها".

13. التنظيف والخلص من النفايات تخلص من النفايات الصلبة والمحاليل كأبر شدك المعلم، واغسال المعدات والأدوات، وأعدتها إلى أماكنها.

التحليل والاستنتاج

١. لخص التائج التي لاحظتها في كل فجوة. كيف عرفت بحدوث تفاعل كيميائي؟

2. اعمل نموذجاً اكتب معادلة تفاعل موزونة لكل تفاعل شاهدته، وحدد في كا معادلة المواد التي تأكسدت والمواد التي اختلت.

3. استنتاجاً لبياناتك، أي المحاليل أكثر تلويناً للمياه؟ فسر إجابتك.

4. استخدم المتغيرات والثوابت والضوابط لذا كان مهماً مقارنة

- التفاعلات للمحلول المجهول مع أكثر من محلول معروف واحد؟
نـ ابحث أكـثـر تقدـيـراً عـنـ أـهمـيـةـ الـكـمـاءـيـاتـ التـيـ تـعـدـ جـزـءـاًـ مـنـ النـظـامـ السـيـاسـيـ

6. توسيع مادا تتوقع إذا كان محلول نترات الرصاص II $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ يربو على ...؟

٧. تخليل الخطأ قارن إجابتك بإجابات الطلبة الآخرين في المختبر.

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.



تحذير: تُعد نترات الفضة AgNO_3 مادة شديدة السمية، وتهدي إلى تكون البقع على الجلد والملابس.

خطوات العمل

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
 2. صمم جدولًا لتسجيل بياناتك.
 3. ضع طبق التفاعلات البلاستيكى على ورقة بيضاء.
 4. ضع قطعة من أسلاك النحاس في أربع فجوات من الصف الأول.
 5. كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة عينات صغيرة من الحديد إلى أربع فجوات في الصف الثاني.
 6. كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة عينات صغيرة من الرصاص إلى أربع فجوات في الصف الثالث.
 7. كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة قطع من شريط الماغنيسيوم إلى أربع فجوات في الصف الرابع.
 8. ضع 20 قطرة من محلول نترات الفضة AgNO_3 في كل فجوة من العمود الأول.
 9. 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.

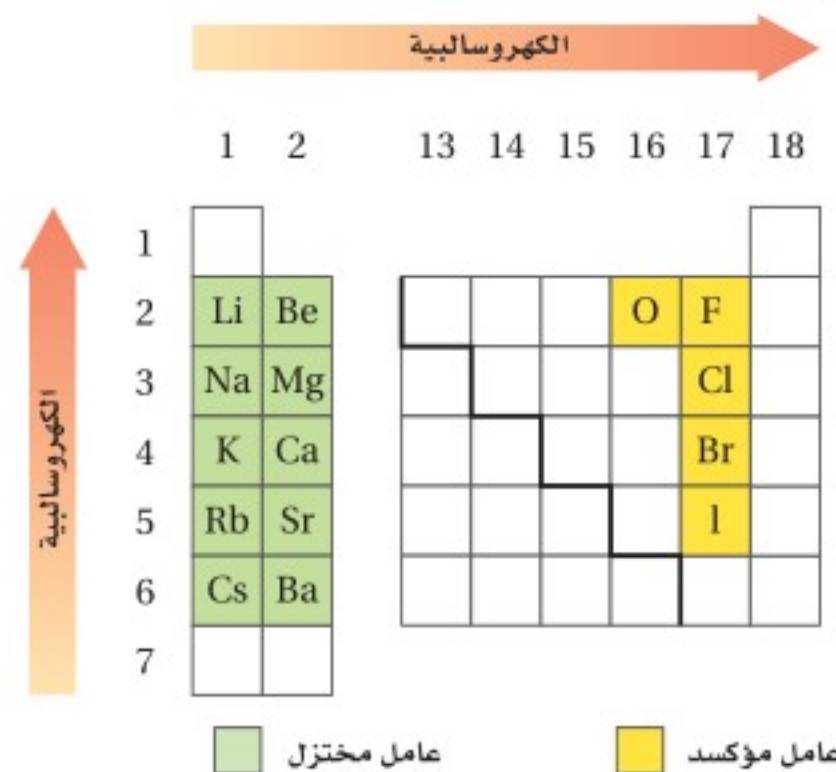
3-1 الأكسدة والاختزال

الفكرة  الرئيسية  المفاهيم الرئيسية يُعدُّ تفاعلاً الأكسدة

- تتضمن تفاعلات الأكسدة والاختزال انتقال الإلكترونات من ذرة إلى أخرى.
 - عندما تخترل ذرة أو أيون فإن عدد التأكسد ينخفض، وعندما تتأكسد ذرة أو أيون فإن عدد التأكسد يزداد.
 - تُعامل 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 تُعامل الذرات ذات الكهروسالبية المنخفضة كما لو تأكسدت.

المفردات

- تفاعل الأكسدة والاختزال
 - الأكسدة
 - الاختزال
 - العامل المؤكسد
 - العامل المخترزل



3- وزن معادلات الأكسدة والاختزال

الفكرة ► الرئيسة تصبح معايير الأكاديمية 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.

• تُضاف أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء لوزن معادلات التفاعلات في الوسط الحمضي.

• تُضاف أيونات الهيدروكسيد وجزيئات الماء لوزن معادلات التفاعلات في الوسط القاعدي.

• نصف التفاعل هو أحد جزأى تفاعل الأكسدة والاختزال.

• طريقة عدد التأكسد

• نصف التفاعل

• طريقة عدد التأكسد متساوية لانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الداخلة في التفاعل.

• طريقة عدد التأكسد عندما تكون الزيادة الكلية في أعداد التأكسد متساوية لانخفاض الكلي في أعداد التأكسد للذرات الداخلة في التفاعل.

المفردات

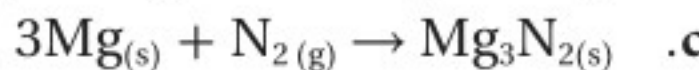
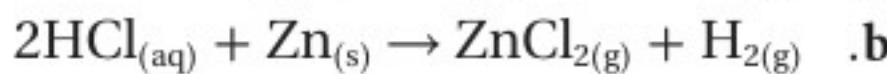
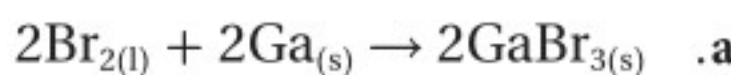
- ٠ طريقة عدد التأكسد
 - ٠ نصف التفاعل



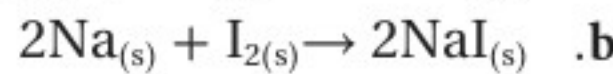
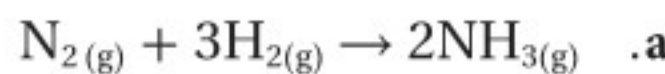
3-1

اتقان حل المسائل

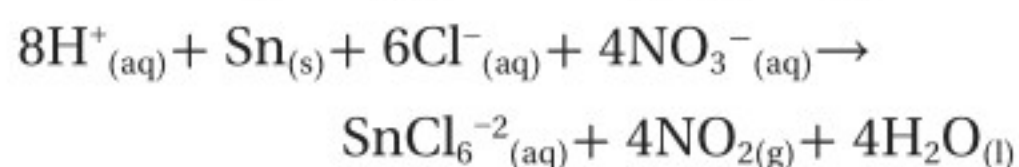
41. حدد المواد التي تأكسدت والتي اخترزت في معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



42. حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل في كل من معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:

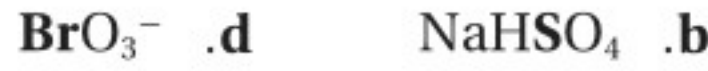


43. ما العامل المختزل في المعادلة الموزونة الآتية؟

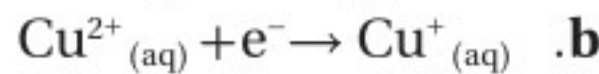
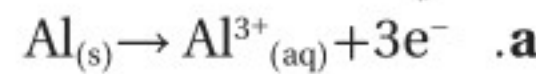


44. ما عدد التأكسد للمنجنيز في KMnO_4 ؟

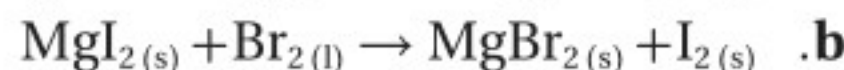
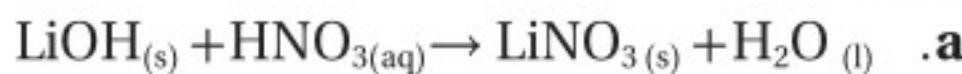
45. حدد عدد التأكسد للعنصر الظاهر باللون الداكن في الماء والأيونات الآتية:



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:



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 تأكسد، 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 أواني النحاس في الظهور بلون أخضر 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 اخترز في هذه العملية.

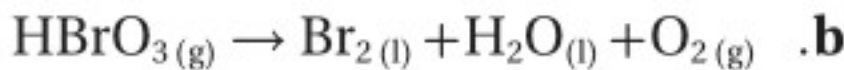
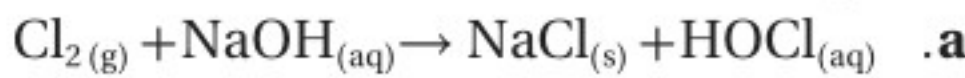
3

تقدير الفصل

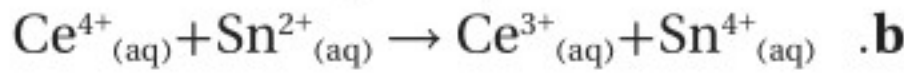
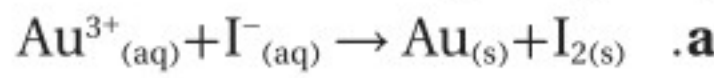
58. صُف ما يحدث للإلكترونات في كل نصف تفاعل من عملية الأكسدة والاختزال.

إتقان حل المسائل

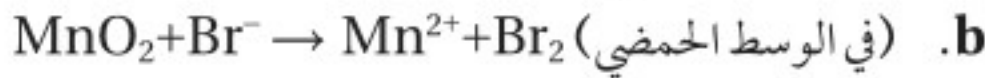
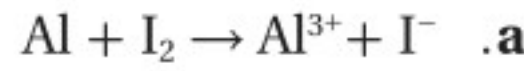
59. استعمل طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



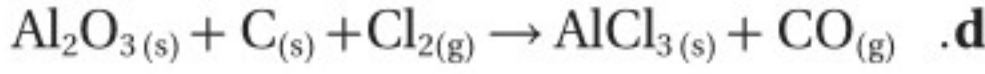
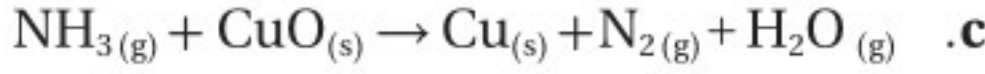
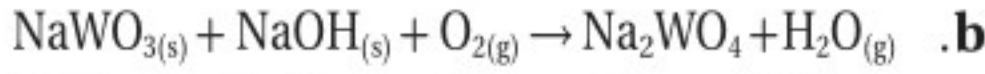
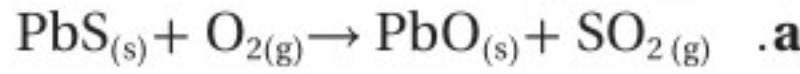
60. زن المعادلات الأيونية الكلية لتفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية:



61. استخدم طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية:



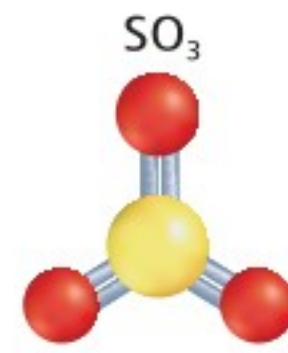
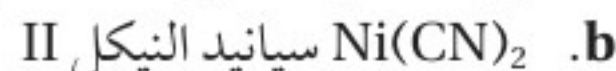
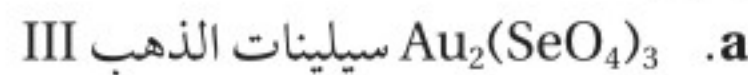
62. استعمل طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



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 Ti^{4+} . استناداً إلى الشكل 3-3، استنتج التفاعل الذي يحدث ليتتج 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 الكبريت 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.

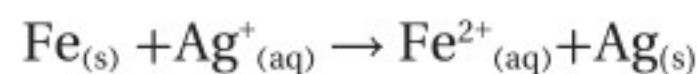
52. فسر لماذا تعد كتابة أيون الهيدروجين على هيئة H^+ في تفاعلات الأكسدة والاختزال تبسيطاً للواقع.

53. لماذا يتعين عليك قبل أن تبدأ بوزن معادلة تفاعل الأكسدة والاختزال معرفة ما إذا كان التفاعل يحدث في وسط حمضي أو قاعدي؟

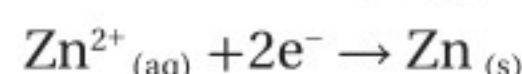
54. فسر ما الأيون المترسج؟

55. عرف مصطلح أنواع المواد بدلاً للفاعلات الأكسدة والاختزال.

56. هل المعادلة الآتية موزونة؟ فسر إجابتك.



57. هل المعادلة الآتية تمثل عملية أكسدة أم عملية اختزال؟ فسر إجابتك.

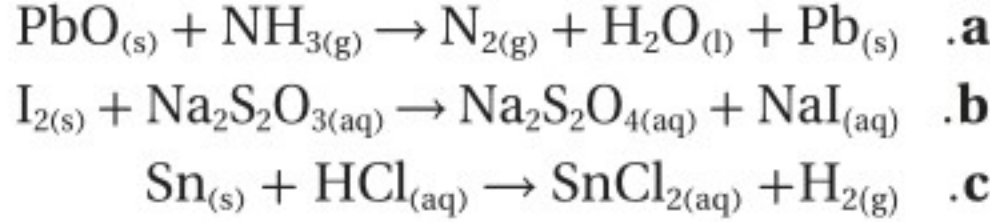


تقدير الفصل 3

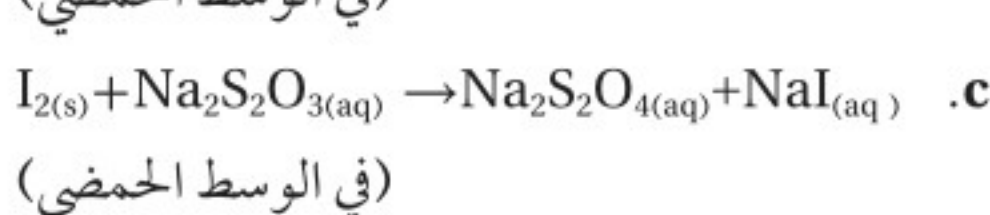
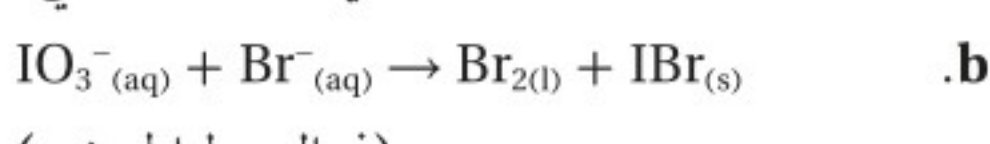
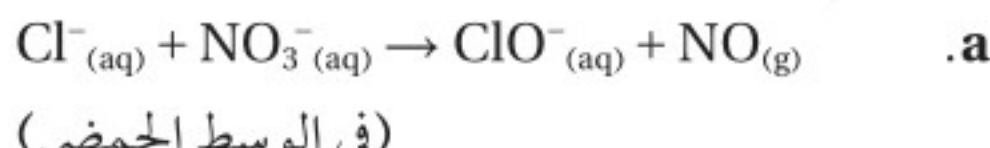
69. استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلات تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية، مضيفاً جزيئات الماء وأيونات الهيدروجين (في الوسط الحمضي)، أو أيونات الهيدروكسيد (في الوسط القاعدي) إذا تطلب الأمر ذلك:
- $\text{NH}_{3(g)} + \text{NO}_{2(g)} \rightarrow \text{N}_{2(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$
 - $\text{Br}_{2(l)} \rightarrow \text{Br}^-_{(aq)} + \text{BrO}_3^-_{(aq)}$ (في الوسط القاعدي)

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:
 $\text{KMnO}_{4(aq)} + \text{FeSO}_{4(aq)} + \text{H}_2\text{SO}_{4(aq)} \rightarrow \text{Fe}_{2(SO_4)_3(aq)} + \text{MnSO}_{4(aq)} + \text{K}_2\text{SO}_{4(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$

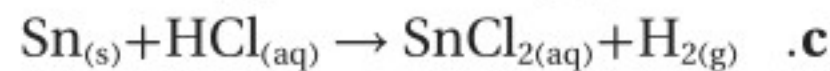
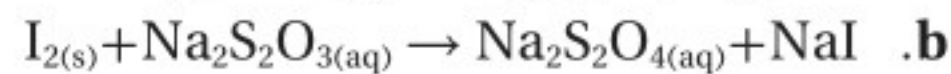
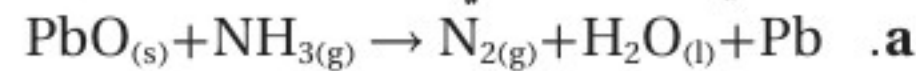
71. استخدم طريقة عدد التأكسد في وزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



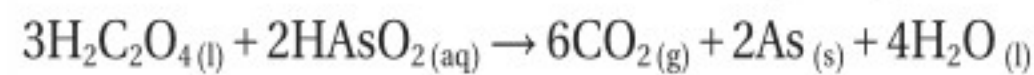
72. استخدم طريقة نصف التفاعل في وزن هذه المعادلات مضيفاً جزيئات الماء وأيونات الهيدروجين (في الوسط الحمضي)، أو أيونات الهيدروكسيد (في الوسط القاعدي) عند الحاجة. واحفظ بالمعادلات الموزونة في صورة معادلة أيونية نهائية:



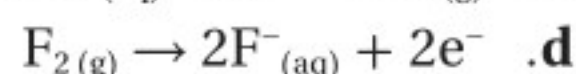
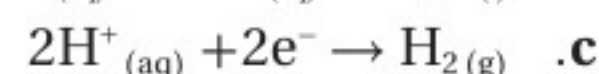
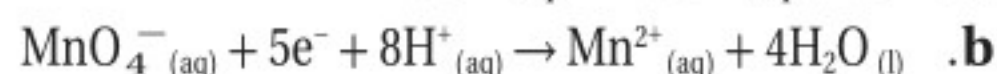
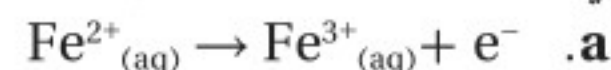
64. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال في كل من معادلات الأكسدة والاختزال الآتية على الصورة الأيونية إذا حدث في محلول المائي:



65. اكتب نصفي التفاعل اللذين يكونان معادلة الأكسدة والاختزال الموزونة الآتية:



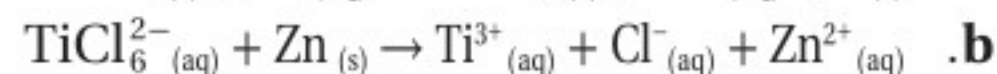
66. أي أنصاف التفاعلات الآتية أكسدة، وأيها اختزال؟



الشكل 3-12

67. النحاس عندما توضع شرائح النحاس في محلول نترات الفضة كما في الشكل 3-12 يدو 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.

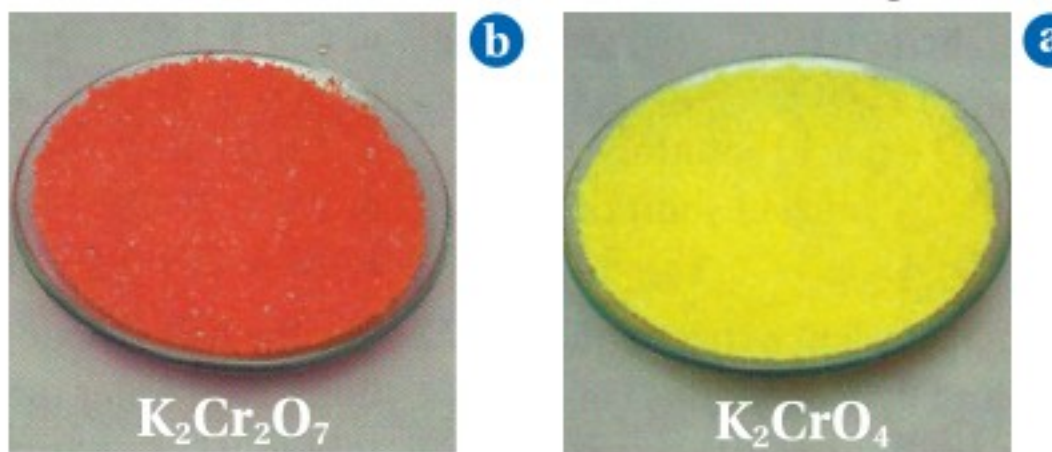
68. استخدم طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية:



3

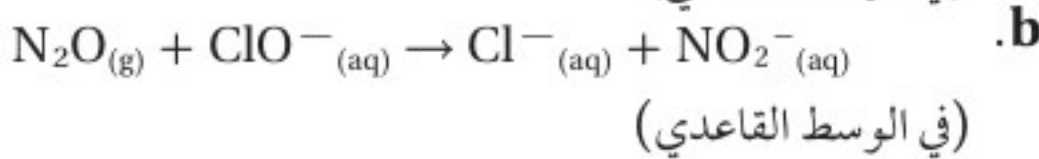
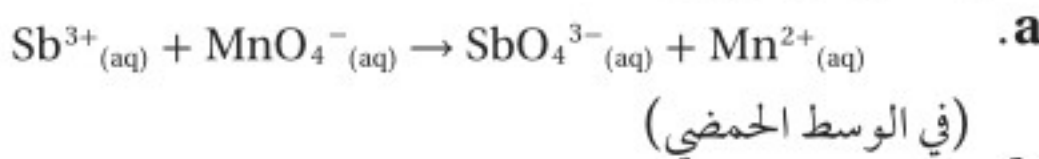
تقدير الفصل

78. ما عدد تأكسد الكروم في كل من المركبات الموضحة في الشكل 3-13؟



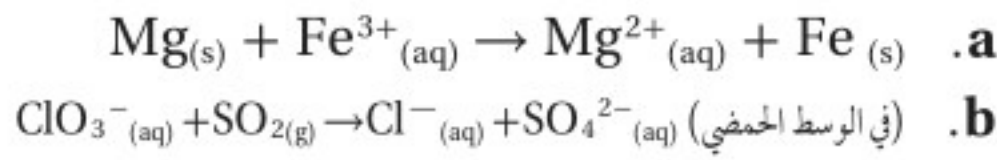
الشكل 3-13

79. زن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية بأي طريقة من طرائق وزن المعادلات.

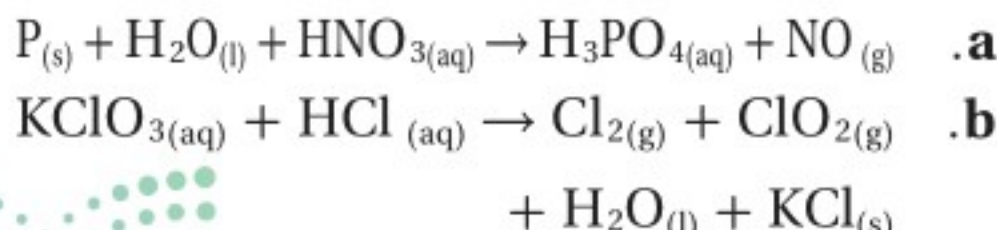


80. الأحجار الكريمة الياقوت حجر كريم يتكون من أكسيد الألومنيوم، أما لونه الأحمر فقد جاء من احتوائه على مقادير ضئيلة من أيونات الكروم III التي تحل محل أيونات الألومنيوم. ارسم تركيب أكسيد الألومنيوم، ووضح التفاعل الذي تحل فيه أيونات الكروم محل أيونات الألومنيوم. هل هذا التفاعل تفاعل تأكسد واحتزال؟

81. زن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية بأي طريقة من طرائق الوزن:

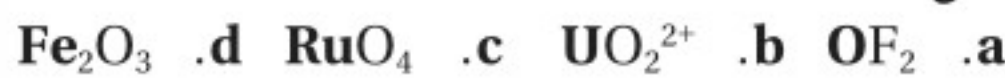


82. زن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الآتية بأي طريقة من طرائق الوزن:

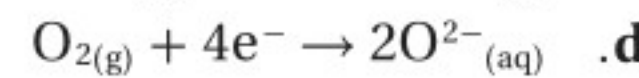
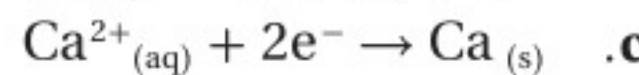
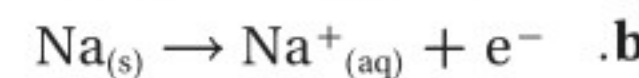
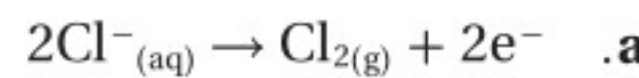


مراجعة عامة

73. حدد عدد التأكسد لكل عنصر من العناصر الظاهرة بلون داكن:



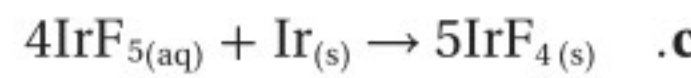
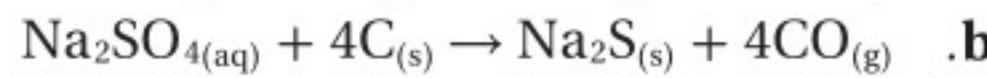
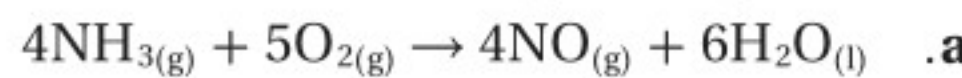
74. حدد كلاً من التغيرات الآتية إذا كانت أكسدة أو اختزال:



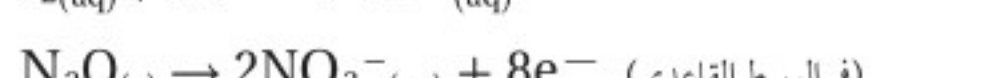
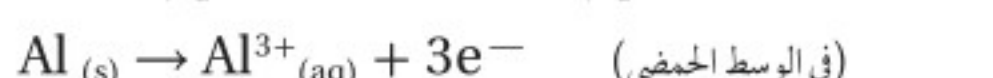
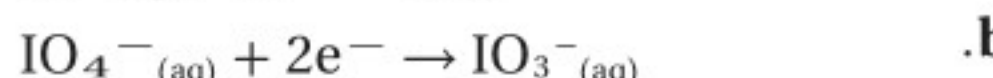
75. استعمل قواعد تحديد عدد التأكسد لإكمال الجدول 7-3.

الجدول 7 - 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:



تقدير الفصل 3

.86 جد الخل تؤكسد 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 للطرف 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 الدايكرومات وأيونات اليوديد في الوسط الحمضي، والذي يوضحه الشكل 3-15.

مسألة تحفيز

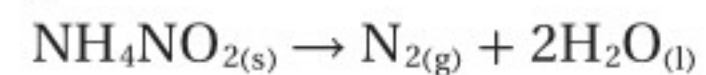
.89 اكتب المعادلة الكيميائية لكل تفاعل موصوف فيما يأتي دون كتابة المعاملات لوزنها، ثم حدد حالة التأكسد لكل عنصر في المعادلة. ثم اكتب نصفي التفاعل محدداً أيهما نصف تفاعل أكسدة وأيهما نصف تفاعل اختزال.

a. عند وضع أكسيد الربيك (II) الصلب في أنبوب وتسخينه بلطف يتكون الربيك 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:

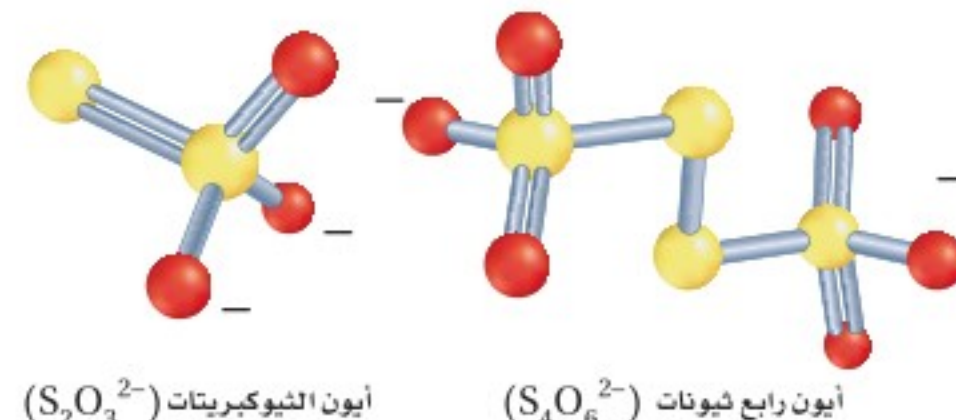
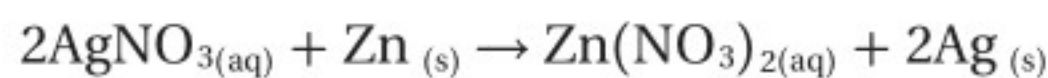


a. حدد عدد التأكسد لكل عنصر في المعادلين، ثم ارسم مخططاً توضح فيه التغير في عدد التأكسد الذي يحدث في كل تفاعل.

b. حدد الذرة التي تأكسدت والذرة التي احتزلت في كلا التفاعلين.

c. حدد العامل المؤكسد والعامل المحتزل لكلا التفاعلين.

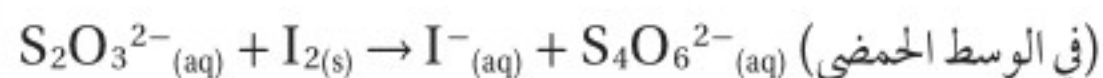
d. اكتب جملة توضح فيها كيفية انتقال الإلكترونات الذي حدث في هذين التفاعلين عن التفاعل الآتي:



أيون رابع ثيونات ($S_2O_3^{2-}$) أيون رابع ثيونات ($S_4O_6^{2-}$)

الشكل 3-14

.84 حلّ ادرس المعادلة الأيونية الكلية أدناه، لتفاعل الذي يحدث عند تأكسد أيون الثيوکبريتات $S_2O_3^{2-}$ إلى أيون رباع ثيونات $S_4O_6^{2-}$. زن المعادلة مستعملاً طريقة نصف التفاعل. وسوف يساعدك الشكل 3-14 على تحديد أعداد التأكسد لاستعمالها.



.85 توقع اعتبر أن جميع المركبات الآتية مركبات مستقرةحقيقة. ما الذي يمكنك أن تستدل عليه عن حالة التأكسد للفوسفور في مركباته؟



- .96. النحاس كان النحاس فلزًا مهمًا قبل استخلاص فلزات الحديد والفضة والذهب خاصة، واستعمال خاماته 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 16-3 بدرجة حرارة التسخين؛ حيث تُكسب الأيوناتُ الفلزية النحاس الذي له أكثر من حالة أكسدةً لوانًا مختلفًا 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 تميل إلى اللون الأحمر.

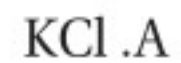


الشكل 16-3

- .97. اكتب معادلة لما يحدث في الآنية الخزفية الموضحة في الشكل 16-3.
- .98. استنادًا إلى لون آنية النحاس الخزفية، أيها أكثر ميلاً للتآكسد، وأيها أكثر ميلاً للاختزال؟

مراجعة تراكمية

استخدم القائمة الآتية للإجابة عن الأسئلة من 90 إلى 93. تحتوي خمس كؤوس على 500 mL من محلول مائي تركيزه 0.250 M على المواد الكيميائية الآتية:



.90. أي المواد ستفتكك 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، واتكتب 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 مقتن

5. العنصر الأعلى كهروسالبية بين العناصر الآتية

هو:

Cl .a

N .b

O .c

F .d

6. المادة التي عدد تأكسدها يساوي صفرًا هي:

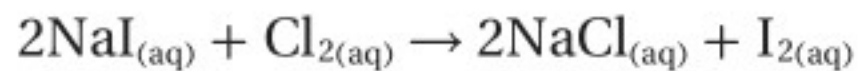
Cu²⁺ .a

H₂ .b

SO₃²⁻ .c

Cl⁻ .d

7. التفاعل بين يوديد الصوديوم والكلور موضح على النحو الآتي:



أي الأسباب الآتية تبقى حالة تأكسد الصوديوم دون تغيير:

.a. أيون متفرج.

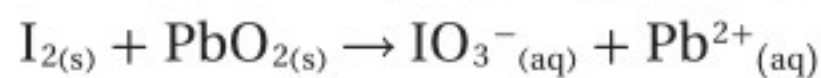
.b. لا يمكن أن يختزل.

.c. عنصر غير متعدد.

.d. أيون أحادي الذرة.

أسئلة الإجابات القصيرة

استعمل المعادلة أدناه للإجابة عن السؤالين 9,8، علماً أن المعادلة الأيونية الكلية بين اليود وأكسيد الرصاص IV موضحة على النحو الآتي:



8. حدد عدد التأكسد 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 مخزلاً في تفاعل الأكسدة والاختزال؟

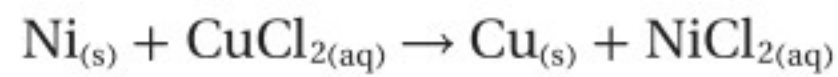
a. المادة التي تأكسدت

b. مستقبل الإلكترون

c. المادة الأقل كهروسالبية

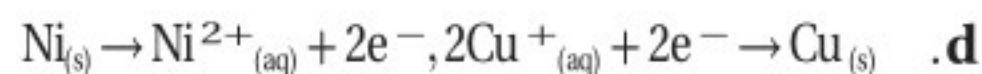
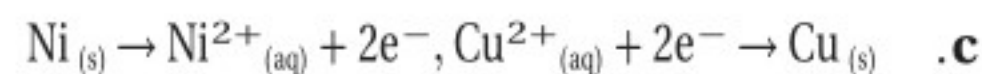
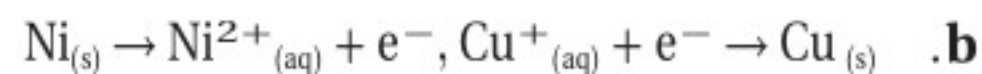
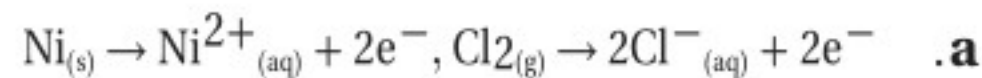
d. مانح الإلكترون

التفاعل بين النيكل و كلوريد النحاس II موضح على النحو الآتي:



استعمل المعادلة الكيميائية في الإجابة عن السؤالين 2 و 3.

2. ما نصفا تفاعل الأكسدة والاختزال للتفاعل؟



3. العامل المخزلي في المعادلة هو:

NiCl₂ .a

Cu .b

CuCl₂ .c

Ni .d

4. رقم التأكسد للكلور في HClO₄ هو:

+7 .a

+5 .b

+3 .c

+1 .d



اختبار مقنن

أسئلة الإجابات المفتوحة

استعمل جدول العناصر الآتي للإجابة عن الأسئلة من 10 إلى 12.

1																			
2	Li	Be																	
3	Na	Mg																	
4	K	Ca																	
5	Rb	Sr																	
6	Cs	Ba																	
7																			

10. أي العناصر تمثل أقوى عامل مؤكسد؟

11. أي العناصر تمثل أقوى عامل مخترل؟

12. أي العناصر لها أقل كهرروسالبية؟



Electrochemistry



الفكرة العامة يمكن تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، كما يمكن تحويل الطاقة الكهربائية إلى طاقة كيميائية.

٤-١ الخلايا الجلفانية

الفكرة الرئيسية تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصعد) نتيجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط) حيث يحدث الاختزال.

٤-٢ البطاريات

الفكرة الرئيسية البطاريات خلايا جلفانية تستعمل التفاعلات التلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.

٤-٣ التحليل الكهربائي

الفكرة الرئيسية يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية.

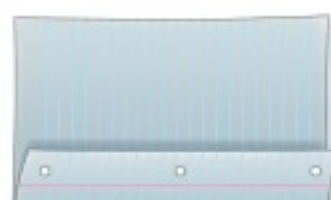
حقائق كيميائية

- 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

الخلايا الكهروكيميائية

قم بإعداد المطوية الآتية لمساعدتك على مقارنة الخلايا الكهروكيميائية بخلايا التحليل الكهربائي.



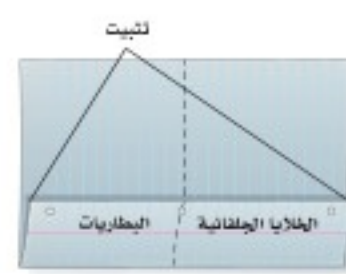
المطويات

منظمات الأفكار

الخطوة 1 اثن 5 cm من أسفل الورقة أفقياً.



الخطوة 2 اثن الورقة رأسياً نصفين.



الخطوة 3 افتح الورقة، ثم ثبت الشنيبة في أسفلها لعمل قسمين منفصلين، وعنونهما كما في الشكل.

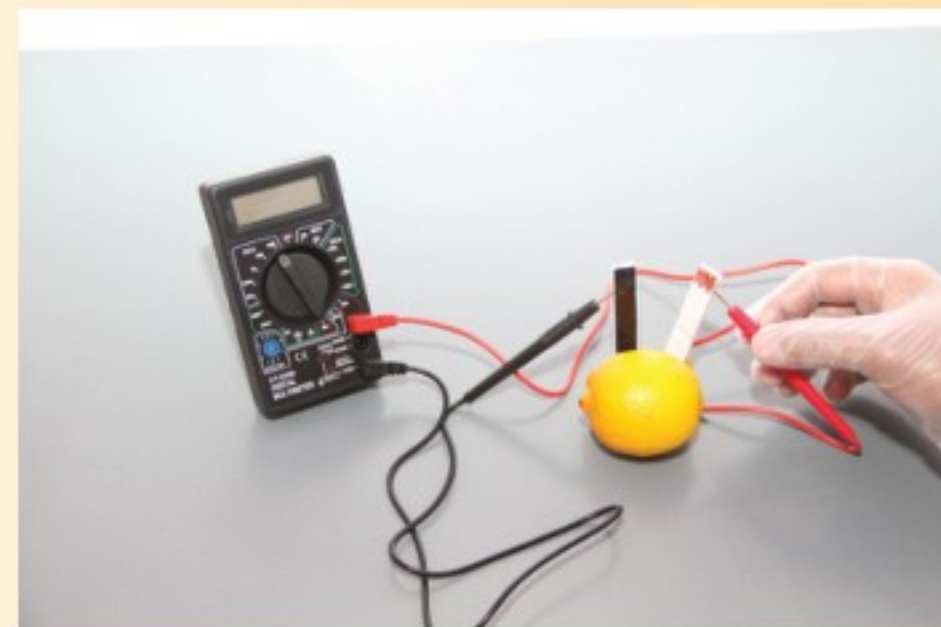
المطويات استعمل هذه المطوية مع القسمين 1-4 و3-4، وذلك عند قراءتك للخلايا الكهروكيميائية. لخزن المعلومات في بطاقات، واحفظها في القسم الخاص بها.



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



رابط الدروس الرقمي
www.ien.edu.sa

الخلايا الجلفانية Voltaic Cells

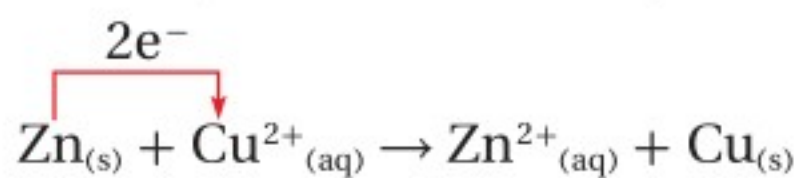
الفكرة الرئيسية تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصدر) منتجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط) حيث يحدث الاختزال.

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 نصفي خلية؛ إذ يجب وجودهما معاً لإنتاج الطاقة.

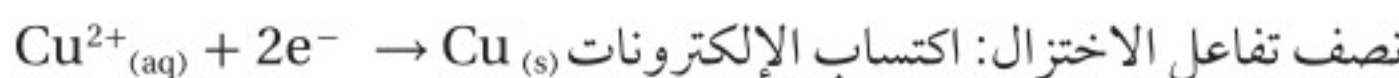
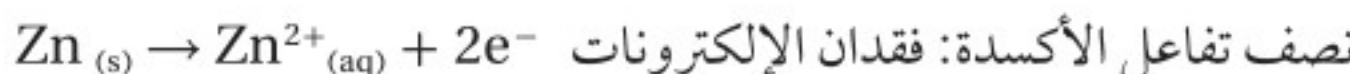
الأكسدة والاختزال في الكيمياء الكهربائية Redox in Electrochemistry

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 1-4 و 2-4 تفاعلاً بسيطاً للأكسدة والاختزال؛ حيث تأكسد ذرات الخارصين لتكون أيونات الخارصين Zn^{2+} ، ويكتسب أيون النحاس Cu^{2+} الإلكترونين اللذين فقدتهما ذرة خارصين ليكون ذرة النحاس. وتبيّن المعادلة الأيونية الكلية الآتية انتقال الإلكترونات:



أنصاف التفاعل يتتألف هذا التفاعل من نصفي 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 1a-4 الذي غُمست فيه شريحة الخارصين في محلول كبريتات الخارصين، وغُمست فيه شريحة النحاس في محلول كبريتات النحاس II.

مراجعة المفردات

الأكسدة فقدان الذرات للإلكترونات؛ أو الزيادة في عدد التأكسد.

الاختزال اكتساب الذرات للإلكترونات؛ أو النقص في عدد التأكسد.

المفردات الجديدة

القنطرة الملحيّة

الخلية الكهروكيميائية

الخلية الجلفانية

نصف الخلية

الأنود

الكافود

جهد الاختزال

قطب الهيدروجين القياسي



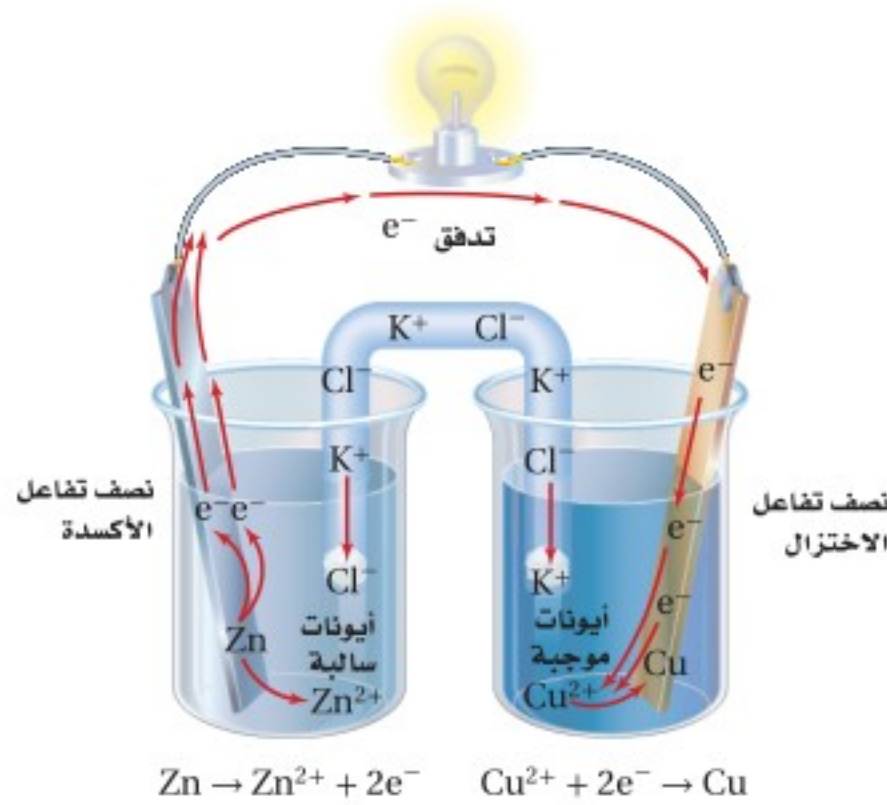
الشكل 4-1

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 الملحيّة إلى جانب

السلك تعمل على إكمال طريق التدفق؛ فتتحرّك الأيونات السالبة خلال القنطرة الملحيّة نحو الخارصين أمّا 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. أمّا الثانية فعندما توضع الشرائح المعدنية في محليلها تبدأ الأكسدة عند الخارصين، في حين يبدأ الاختزال عند النحاس. إلا أن هذه التفاعلات لا تستمر؛ لأنّ 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 للتفاعل. وحل هذه المشكلة تستعمل **القنطرة الملحيّة**؛ وهي مر لتدفق الأيونات من جهة إلى أخرى، كما في الشكل 4-4. وتكون 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 الملحيّة في مكانيهما يبدأ تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي، وتنتقل الإلكترونات عبر السلك من نصف تفاعل الأكسدة إلى نصف تفاعل الاختزال، في حين تنتقل الأيونات السالبة والموجبة خلال القنطرة الملحيّة. ويسمى تدفق الأجسام المشحونة التيار الكهربائي. ففي الشكل 4-4 تتدفق الإلكترونات خلال السلك، وتتدفق الأيونات خلال القنطرة الملحيّة، فيتكون ما يعرف بالتيار الكهربائي. وتنتج طاقة تدفع الإلكترونات لإضاءة المصايد.

الخلايا الكهروكيميائية بين الشكل 4-4 نوعاً من الخلايا الكهروكيميائية يعرف بالخلايا الجلفانية. والخلية الكهروكيميائية جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لإنتاج طاقة كهربائية، أو يستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي. والخلية الجلفانية نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وقد سميت أيضاً الخلايا الفولتية نسبة إلى أليساندرو فولتا Alessandro Volta (1745-1827) العالم الفيزيائي الإيطالي الذي نسب إليه الاختراع عام 1800م، انظر الشكل 3-4.

الشكل 4-3 خلية نسخة طبق الأصل من أول خلية لأليساندرو فولتا تتكون من ألواح من الخارصين والنحاس مرتبة في طبقات متبادلة ومفصولة بقطع قماش أو ورق مقوى مغموس بمحلول حمضي. وتزداد شدة التيار الكهربائي المتولد بزيادة عدد الأقراص المعدنية المستخدمة.



كيمياء الخلايا الجلفانية Chemistry of Voltaic Cells

ت تكون 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، عادة ما تكون هذه المادة قطعة معدنية أو قطعة من الجرافيت توصل الإلكترونات من محلول نصف الخلية وإليه. ويوضح الشكل 2-4 كأس قطب الخارجيين 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 **الأnode** (المصعد)، في حين يسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الاختزال **الكاثود** (المهبط).

✓ **ماذا قرأت؟** حدد أي الكأسين في الشكل 2-4 تحتوي على الأنود؟

الخلايا الجلفانية 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 جلفانية 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 المكونة 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 الجلفانية هو إشارة إلى كمية الطاقة المتاحة 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 الخلايا الجلفانية 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 تكون 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.

حساب فرق الجهد في الخلايا الكهروكيميائية

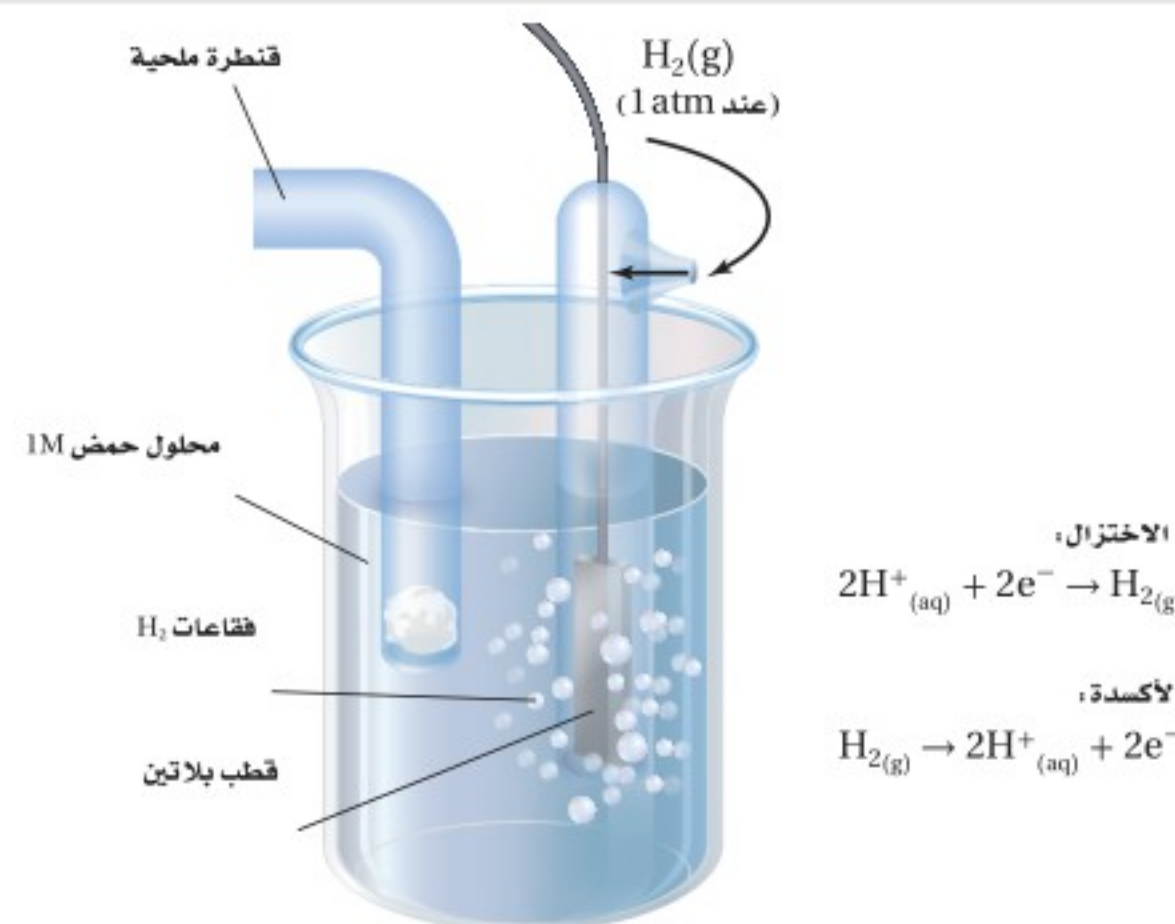
Calculating Electrochemical Cell Potentials

من المعروف أن اكتساب الإلكترونات يسمى اختزالاً. وبناءً على هذه الحقيقة فإن مدى 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 نصفي التفاعل 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 مغمورة في محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M. ويتم ضخ غاز الهيدروجين H_2 في محلول عند ضغط 1 atm 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** ($E_{H_2}^\circ$) مساوياً 0.000 V، ويعمل هذا القطب بوصفه نصف تفاعل اختزال، أو نصف تفاعل أكسدة؛ اعتباراً 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 عليه غاز الهيدروجين عند 1 atm ويُضخ في محلول حمضي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1 M. ويعرف فرق جهد الاختزال لهذا الترتيب بالقيمة 0.000 V.

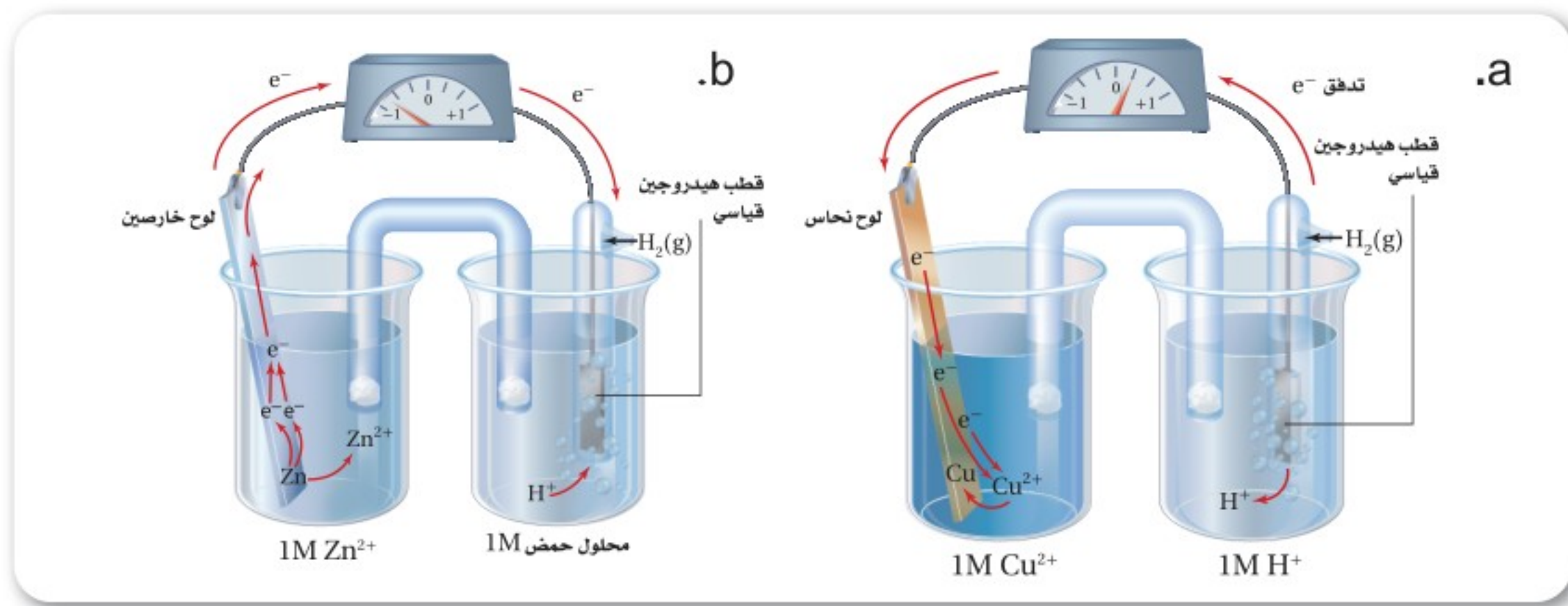


جهود نصف الخلية قام الكيميائيون عبر السنين بقياس جهود الاختزال القياسية وتسجيلها لعدد من أنصاف الخلايا. ويرتب الجدول ٤-١ بعض تفاعلات نصف الخلية الشائعة تصاعدياً بحسب قيم جهود الاختزال. وقد تم الحصول على القيم في الجدول من خلال قياس الجهد عند توصيل كل نصف خلية بنصف خلية الهيدروجين القياسي. وقد كتبت التفاعلات في الجدول ٤-١ 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.

الجدول ٤-١

جهود الاختزال القياسية

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 $\text{Cu}^{2+}|\text{Cu}$

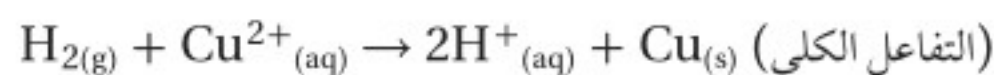
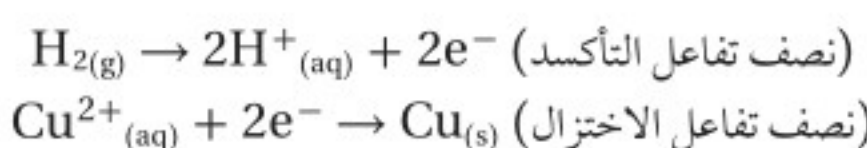
بقطب هيدروجين تتدفق الإلكترونات نحو لوح النحاس، فتحتزل أيونات Cu^{2+} إلى ذرات Cu ، وفرق الجهد لهذا التفاعل يساوي $+0.342\text{ V}$.

b. وعند توصيل قطب $\text{Zn}|\text{Zn}^{2+}$

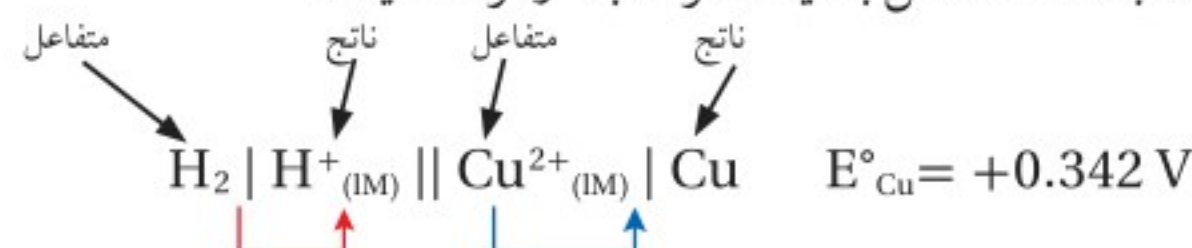
بقطب الهيدروجين تتدفق الإلكترونات مبتعدة عن لوح الخارصين، فتتأكسد ذرات الخارصين إلى أيونات Zn^{2+} . وفرق الجهد لهذا

التفاعل يساوي -0.762 V .

تحديد جهد اختزال الخلية الكهروكيميائية يمكنك استعمال الجدول 1-4 في حساب الجهد الكهربائي خلية جلفانية 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 الهيدروجين 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 الإلكترونات 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:

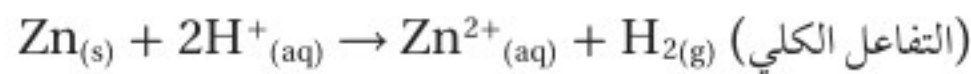
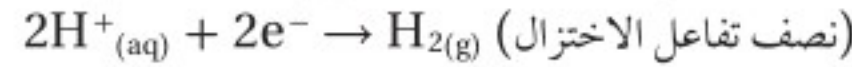
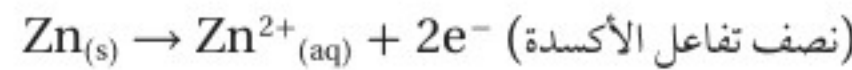


ويمكن كتابة هذا التفاعل بصيغة تعرف بـ "رمز الخلية":

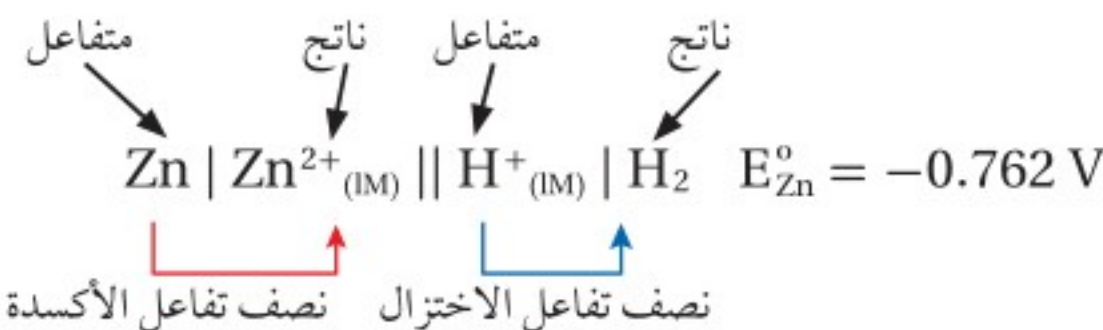


تكتب الذرات/الأيونات (التركيز) الداخلة في عملية الأكسدة أولاً وبالترتيب الذي تظهر به في نصف تفاعل الأكسدة، ويوضع بعدهما خطان عموديان (||) يمثلان السلك والقنطرة الملحيّة وترتبطان نصفي الخلية. ثم تكتب الأيونات (التركيز)/الذرات الداخلة في الاختزال بالترتيب نفسه. لاحظ ضرورة وضع إشارة ناتج الجمع لقيم E° قبل قيمة الجهد.

إن الخطوة الآتية هي تحديد جهد الاختزال القياسي لنصف خلية الخارصين E_{Zn}° عند قياس جهد اختزال الخارصين مقابل قطب الهيدروجين القياسي تحت الظروف القياسية، كما في الشكل 4-6b؛ حيث تتدفق الإلكترونات من قطب الخارصين إلى قطب الهيدروجين. وعند قياس قيمة E لنصف خلية الخارصين بواسطة مقياس الجهد فإنها تساوي -0.762 V ، وهذا يعني أن أيونات الهيدروجين عند قطب الهيدروجين تكتسب إلكترونات أسهل من أيونات الخارصين، لذا يكون جهد اختزال أيونات الهيدروجين أعلى من جهد اختزال أيونات الخارصين. تذكر أن جهد الاختزال للهيدروجين تم تعدينه بالقيمة 0.00 V ، لذا فإن جهد اختزال قطب الخارصين يجب أن يكون قيمة سالبة. ويمكن كتابة تفاعلٍ 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 والخارصين، على أنها خلية جلفانية، وهذا يعني حساب جهد الخلية الجلفانية القياسي باستعمال المعادلة الآتية:

E_{cell}° تمثل الجهد الكلي القياسي للخلية.

$E_{cathode}^{\circ}$ تمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل الاختزال.

E_{anode}° تمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل التأكسد.

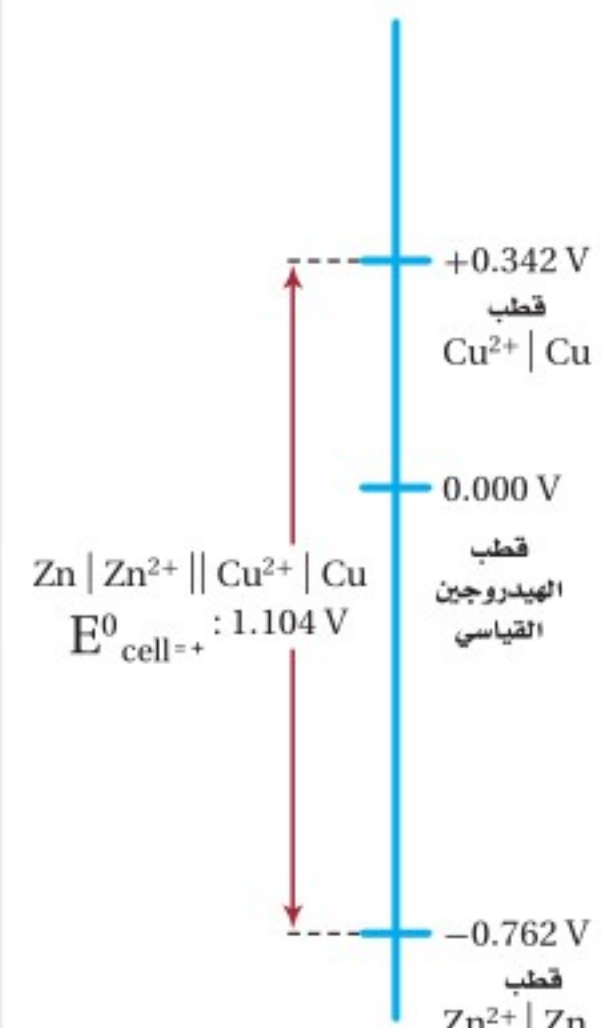
جهد الخلية القياسي يساوي الجهد القياسي لنصف خلية الاختزال مطروحاً منه الجهد القياسي لنصف خلية التأكسد.

ولما كان الاختزال يحدث عند قطب النحاس، والأكسدة تحدث عند قطب الخارصين، 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 4-7 يوضح طريقة حساب الجهد الكلي لهذه الخلية.

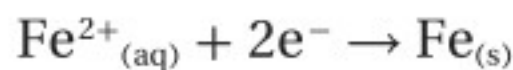
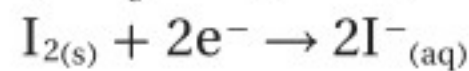
الشكل 4-7 يوضح كيف يحسب جهد الخلية الكلية من فرق جهود الاختزال لقطبيين.



اختبار الرسم البياني

أيهما يتآكسد أسهل من الهيدروجين: النحاس أم الخارصين؟

حساب جهد الخلية تتمثل أنصاف تفاعلات الاختزال الآتية نصفياً خلية جلفانية:



حدد التفاعل الكلي للخلية وجهدها القياسي، ثم اكتب رمز الخلية.

١ تحليل المسألة

لقد أعطيت معادلات أنصاف الخلية، ويمكن إيجاد جهود الاختزال القياسية من الجدول ٤-٤. وسيكون نصف التفاعل الذي له أقل جهد اختزال هو تفاعل الأكسدة، ويمكنك بهذه المعلومة كتابة التفاعل الكلي للخلية وكتابته رمزها.

المطلوب	المعطيات
جهود الاختزال القياسي لأنصاف الخلية = ?	جهود الاختزال القياسي لأنصاف الخلية
$\text{?} = E^{\circ}_{\text{cell}}$	$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{cathode}} - E^{\circ}_{\text{anode}}$
رمز الخلية = ?	

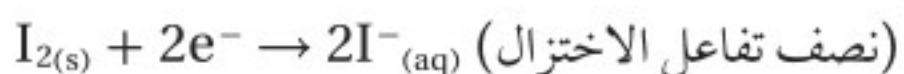
٢ حساب المطلوب

أوجد قيم جهود الاختزال القياسي لكل نصف خلية من الجدول ٤-٤.

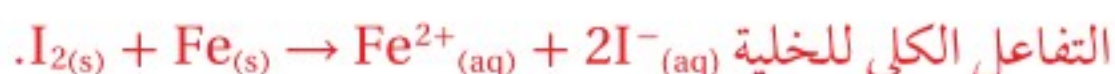


لما كان لاختزال اليود أكبر جهد اختزال فإن نصف التفاعل هذا يستمر في الاتجاه الطردي في صورة اختزال، في حين يستمر نصف تفاعل الحديد في الاتجاه العكسي في صورة أكسدة.

أعد كتابة نصف تفاعل الحديد في الاتجاه الصحيح.



اجمع المعادلتين.



احسب جهد الخلية القياسي.

ضع معادلة جهد الخلية

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{cathode}} - E^{\circ}_{\text{anode}}$$

عوض $E^{\circ}_{\text{cathode}}$ و E°_{anode} في المعادلة العامة.

عوض عن $E^{\circ}_{\text{cathode}}$ بالقيمة $+0.536 \text{ V}$ ، وعن E°_{anode} بالقيمة -0.447 V .

كتابة رمز الخلية.

اكتب أولاً نصف تفاعل الأكسدة باستعمال رمز المادة المتفاعلة ثم الناتجة،

واكتب بعد ذلك نصف تفاعل الاختزال عن اليمين، وافقض بين نصفي التفاعل بخطفين عموديين.

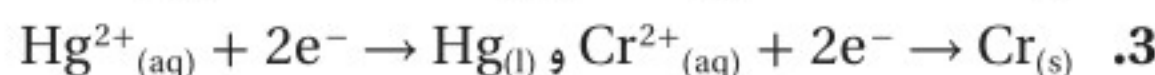
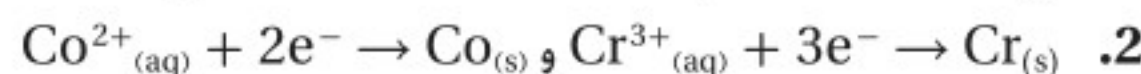
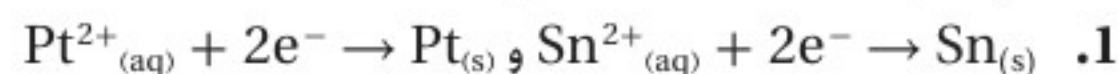


٣ تقويم الإجابة

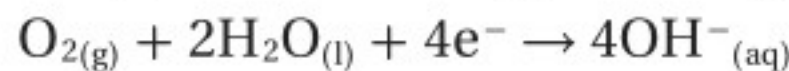
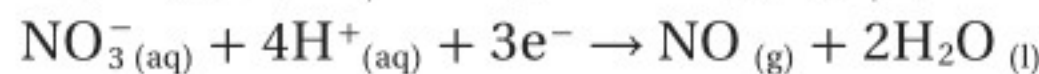
جهد الاختزال المحسوب معقول بالنظر إلى جهود أنصاف الخلية.

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 معاً، ثم اكتب رمز الخلية.



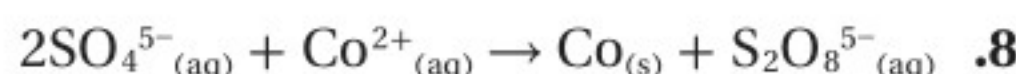
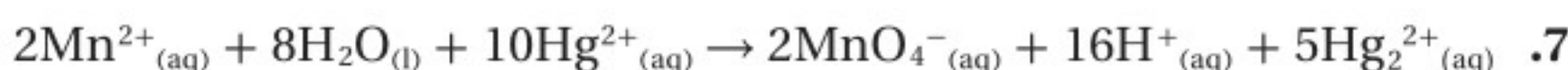
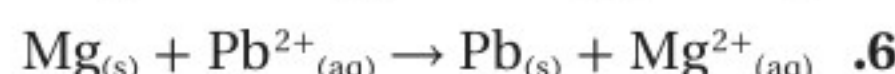
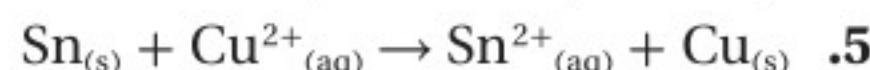
استعمال جهود الاختزال القياسي Using Standard Reduction Potentials

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. وللتوقع 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.

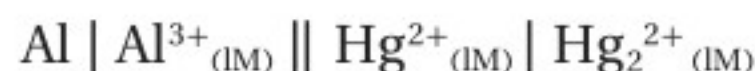
ماذا قرأت؟ حدد إشارة جهد الخلية القياسي لتفاعل الأكسدة والاختزال الذي يحدث بصورة تلقائية.

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، وحدد جهد الخلية الآتية باستعمال الجدول 1-4. هل التفاعل تلقائي؟



استراتيجية حل المسألة

تحديد جهود الخلية

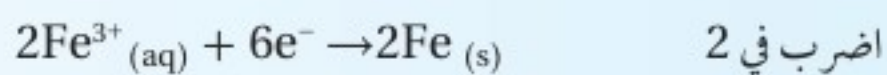
تلخص الخطوات الخمس الآتية إجراءات حساب جهد الخلية الجل伐انية التي يحدث فيها تفاعل الأكسدة والاختزال بشكل تلقائي.
افرض أن عليك كتابة معادلة لخلية التي تتكون من نصف التفاعل الآتية وحساب جهدها:



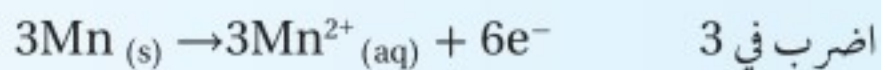
كل ما تحتاج إليه هو جدول جهود الاختزال، مثل الجدول 1-4.

1. ابحث عن نصف التفاعل في الجدول 1-4.

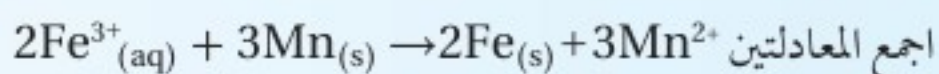
4. زن الإلكترونات في معادلات نصف الخلية بضرب كلتا المعادلتين في المعامل المناسب، ثم اجمعهما.



اضرب في 2



اضرب في 3



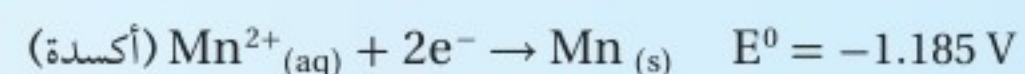
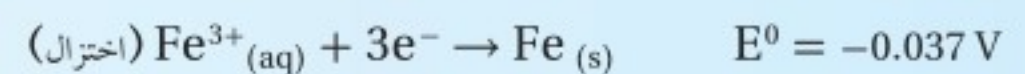
اجمع المعادلتين

5. لا تؤثر مساواة الإلكترونات المفقودة والمكتسبة في E° للتفاعل الكلي. استخدم الصيغة $E_{\text{cell}}^\circ = E^\circ_{\text{reduction}} - E^\circ_{\text{oxidation}}$ للحصول على جهد الخلية.

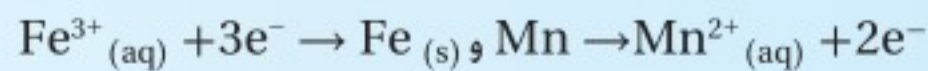
$$E_{\text{cell}}^\circ = E_{\text{Fe}^{3+}|\text{Fe}}^\circ - E_{\text{Mn}^{2+}|\text{Mn}}^\circ = -0.037\text{ V} - (-1.185\text{ V})$$

$$= +1.148\text{ V}$$

2. قارن بين جهد نصف الخلية؛ فنصف الخلية التي لها جهد اختزال أعلى هي التي سيحدث عندها الاختزال، في حين تحدث أكسدة في نصف الخلية التي لها جهد اختزال أقل.



3. اكتب معادلة الاختزال كما هي في الجدول 1-4، واتب معادلة الأكسدة في الاتجاه المعاكس.



استراتيجية حل المسألة

حدّد E° لتفاعل التأكسد والاختزال التلقائي الذي يحدث بين الماغنسيوم والنحاس.

التقويم 4-1

الخلاصة

• يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال في الخلية الجل伐انية على أقطاب منفصلة بعضها عن بعض.

• جهد نصف خلية التفاعل القياسي هو جهد التيار الناتج عند اقترانها بقطب الهيدروجين القياسي تحت الظروف القياسية.

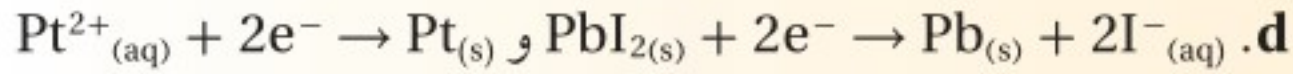
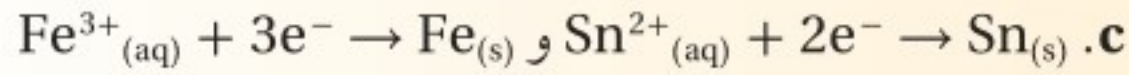
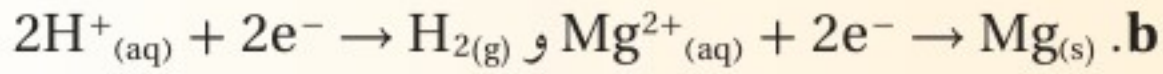
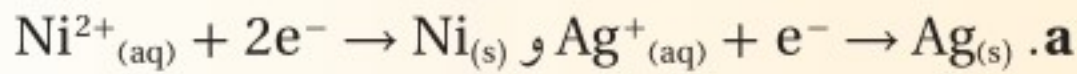
• يكون جهد اختزال نصف الخلية سالباً إذا حدث لها أكسدة عند توصيلها بقطب الهيدروجين القياسي، ويكون لها جهد اختزال موجب إذا حدث لها اختزال عند توصيلها بقطب الهيدروجين القياسي.

• الجهد القياسي لخلية جل伐انية هو الفرق بين جهود الاختزال لأنصاف الخلية.

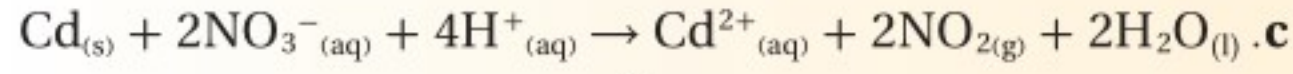
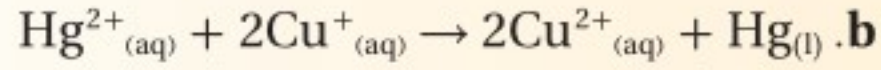
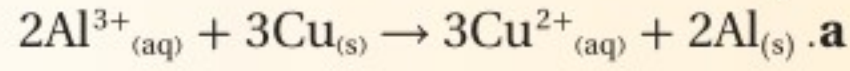
10. **الفكرة الرئيسية** صف الظروف التي يؤدي عنها تفاعل الأكسدة والاختزال إلى تدفق التيار الكهربائي خلال السلك.

11. حدّد مكونات الخلية الجل伐انية، 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 أيضاً هل التفاعلات المكتوبة أدناه تلقائية أم غير تلقائية.



- 14.صمّم خريطة مفاهيم للبند 1-4 مبتدئاً بالمصطلح "خلية كهروكيميائية"، ثم أدرج جميع المصطلحات الجديدة في خريطتك.



4-2

الأهداف

- تصف تركيب البطارية الجافة التقليدية المصنوعة من الكربون والخارصين ومكوناتها وآلية عملها.
- تميز بين البطاريات الأولية والثانوية، وتعطي مثالين على كل نوع.
- تفسّر تركيب خلية الوقود (هييدروجين-الأكسجين) وعملها.
- تصف عملية تأكل الحديد وطرائق حمايته من التأكل.

مراجعة المفردات

التفاعل العكسي التفاعل الذي يمكن أن يحدث في الاتجاهين الطردي والعكسي.

المفردات الجديدة

البطارية

الخلية الجافة

البطارية الأولية

البطارية الثانوية

خلية الوقود

التأكل

الجلفنة

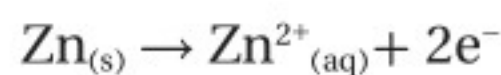
الفكرة الرئيسية **البطاريات خلايا جلفانية تستعمل التفاعلات التلقائية لانتاج الطاقة لأغراض متعددة.**

الربط مع الحياة تأمل قليلاً عند كتابة قائمة بالأشياء التي تستعمل فيها البطاريات؛ فقد تضم قائمتك المصباح الكهربائي والسيارات والهواتف والمذياع والحواسيب وال ساعات والألعاب وغيرها. فهل جميع البطاريات في هذه الأجهزة متشابهة؟

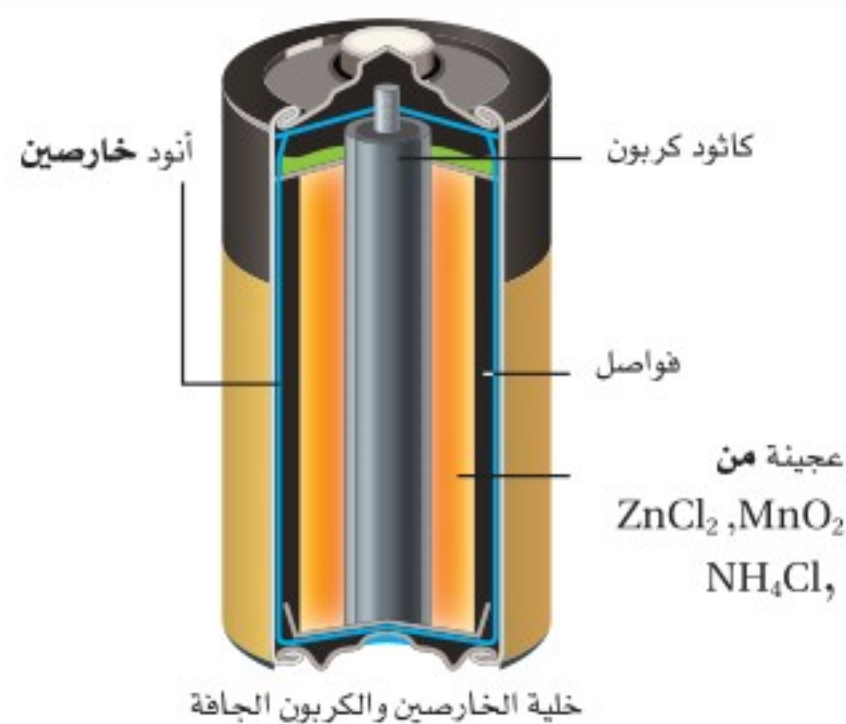
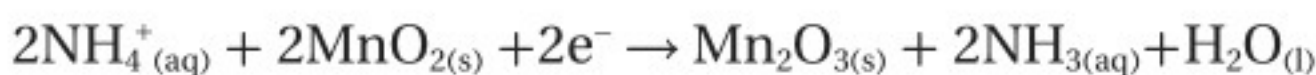
الخلايا الجافة Dry Cells

تزود بعض تفاعلات الخلايا التلقائية التي درستها البطاريات بالطاقة التي تستعملها يومياً. **والبطارية** عبارة عن خلية جلفانية أو أكثر في عبوة واحدة تنتج التيار الكهربائي. ولقد كانت البطارية الجافة المكونة من الخارصين والكربون، كما في الشكل 8-4، هي الأكثر استعمالاً منذ اكتشاف البطارية عام 1860 م حتى الآن.

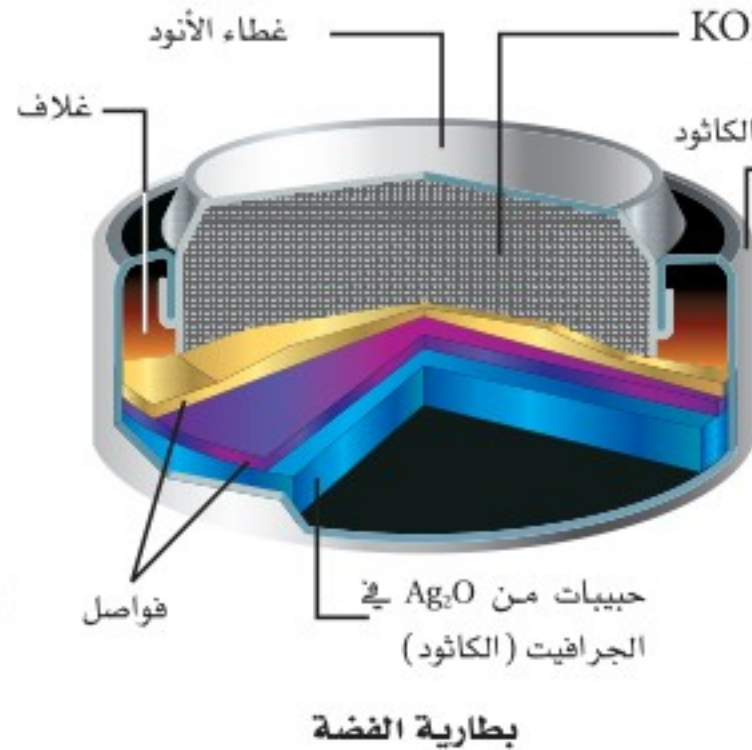
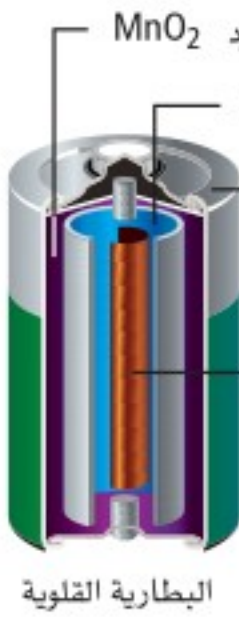
الخلية الخارصين والكربون الجافة الخلية الجافة هي خلية جلفانية؛ حيث يكون محلول الموصى للتيار عجينة رطبة تتكون من خليط من كلوريد الخارصين وأكسيد المنجنيز IV وكلوريد الأمونيوم وكمية قليلة من الماء داخل حافظة من الخارصين. وحافظة الخارصين هي الأنود في الخلية؛ حيث يحدث تأكسد الخارصين بحسب المعادلة الآتية:



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.



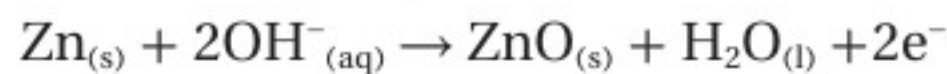
تستخدم البطاريات القلوية مسحوق الخارصين كأنود

تشبه بطارية الفضة إلى حد كبير البطاريات القلوية، على الرغم من أنها تظهر مختلافة
وتستعمل أكسيد الفضة Ag_2O في الكاثود بدلاً من أكسيد المنجنيز

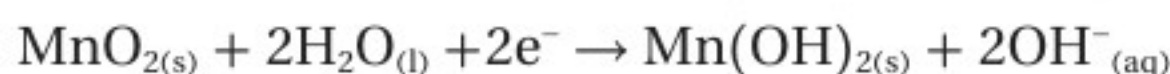
الشكل 4-9 البطاريات القلوية
أكثر كفاءة من خلية الخارصين والكربون الجافة، وأكثر نفعاً عند الحاجة إلى بطاريات صغيرة الحجم. أما بطاريات الفضة فهي أصغر حجماً من القلوية، وتتناسب الأجهزة الصغيرة الحجم مثل الساعات.

يوجد في خلية الخارصين والكربون الجافة فوائل رقيقة مصنوعة من مادة مسامية تحتوي على عجينة رطبة تفصلها عن أنود الخارصين. وتعمل هذه الفوائل عمل القنطرة الملحيّة للسماح بتحرك 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. وعندما ينخفض الجهد إلى مستوى يجعل البطارия 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، ويخلط 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 تمثيل تفاعل الأنود لنصف الخلية على النحو الآتي:

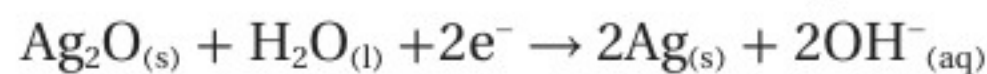


أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو:



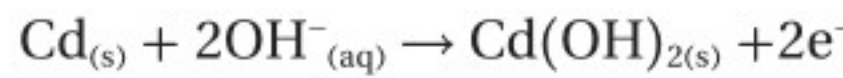
ولا تحتاج البطاريات القلوية إلى عمود الكربون بوصفه كاثوداً؛ لذا يمكن تصنيعها بأحجام صغيرة، ولها استعمالات متعددة في الأجهزة الصغيرة.

بطاريات الفضة بطاريات الفضة الموضحة في الشكل 4-4 أصغر حجماً، وتستعمل في تزويد الأجهزة بالطاقة، ومنها ساعات الأذن وال ساعات وألات التصوير. وتستعمل بطاريات الفضة تفاعل أنود نصف خلية البطاريات القلوية. أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو على النحو الآتي:

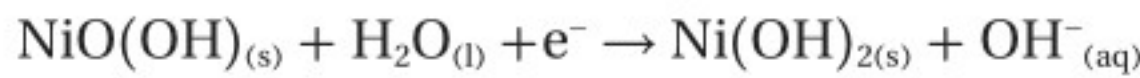


ماذا قرأت؟ حدد أنصاف التفاعلات المشتركة التي تحدث في كل من البطاريات القلوية، وبطاريات الفضة.

البطاريات الأولية والثانوية تقسم البطاريات إلى نوعين اعتماداً على عملياتها الكيميائية. وتصنف خلايا الخارصين والكربون، والقلوية، والفضة على أنها بطاريات أولية. **والبطاريات 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 المحمول مثالان على هذا النوع من البطاريات التي تُسمى 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 4-10**. وللحصول على الكفاءة القصوى للبطارية يصنع كل من الأنود والكافود من أشرطة دقيقة طولية من مواد مفصولة بطبقة يمكن للأيونات أن تمر من خلاها. وتلف الأشرطة في لفائف ضيقة وتعباً داخل علبة فولاذية. ويتمثل تفاعل الأنود 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.

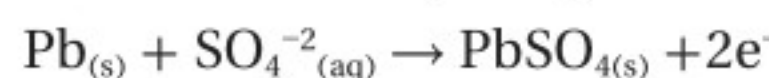


وتحدث هذه التفاعلات بشكل عكسي عند شحن البطارية.

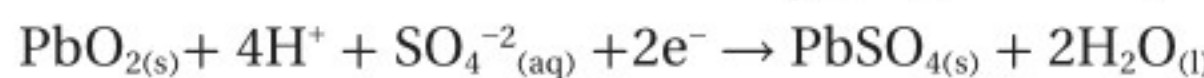
بطاريات تخزين المركم الرصاصي الحمضية Lead-Acid Storage Battery

هذا النوع من البطاريات شائع الاستخدام في السيارات. وتكون معظم بطاريات السيارات من 6 خلايا تولد كل منها 2V ليصبح ناتجها الكلي 12V. ويكون الأنود في كل خلية من شبكتين مساميتين أو أكثر من الرصاص. أما الكافود فيتكون من شبكة واحدة من الرصاص المعلوقة بأكسيد الرصاص IV. ويجب أن يسمى هذا النوع من البطاريات بطارية رصاص - أكسيد الرصاص IV، إلا أن بطاريات الرصاص الحمضية هو الاسم الأكثر شيوعاً لها؛ لأن محلول الموصل في البطارية هو محلول حمض الكبريتيك، وهي بطارية غير جافة.

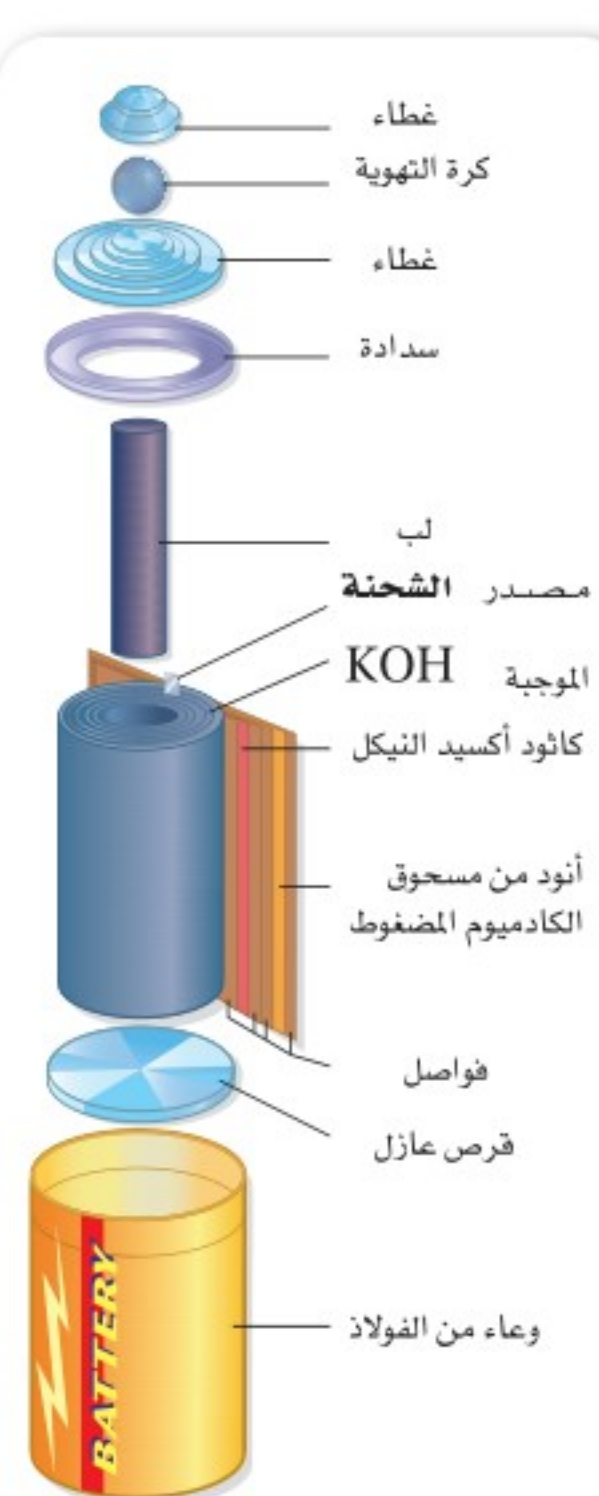
وتمثل المعادلات الآتية تفاعل الأكسدة لنصف الخلية عند الأنود؛ حيث يتآكسد الرصاص من حالة تأكسد 0.0 إلى +2 في PbSO_4 .



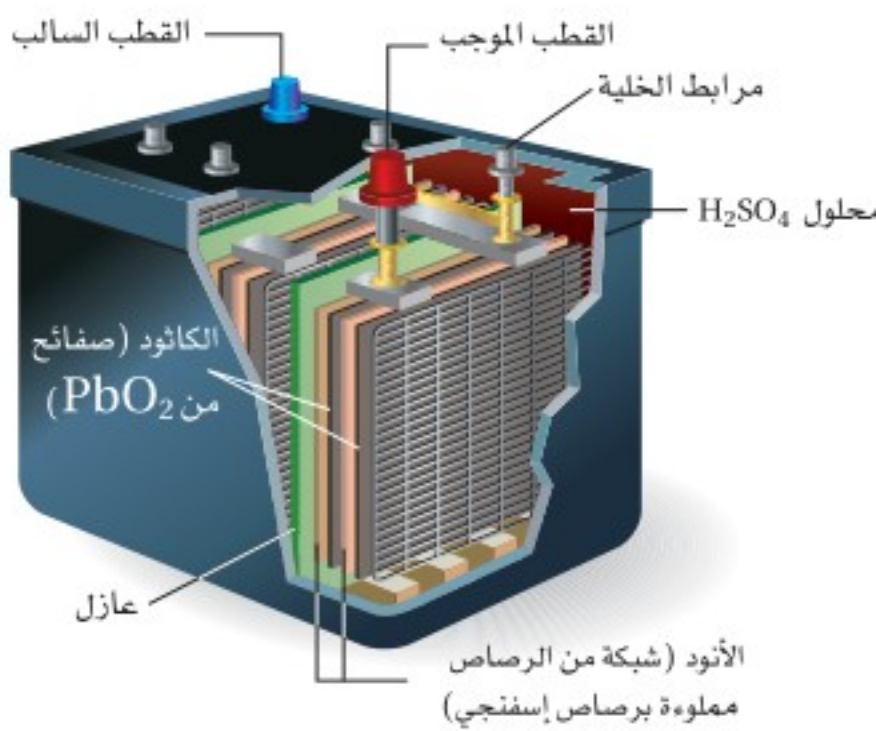
ويختزل الرصاص من حالة تأكسد +4 إلى +2 عند الكافود، ويمثل تفاعل الاختزال لنصف الخلية عند الكافود كما يلي:



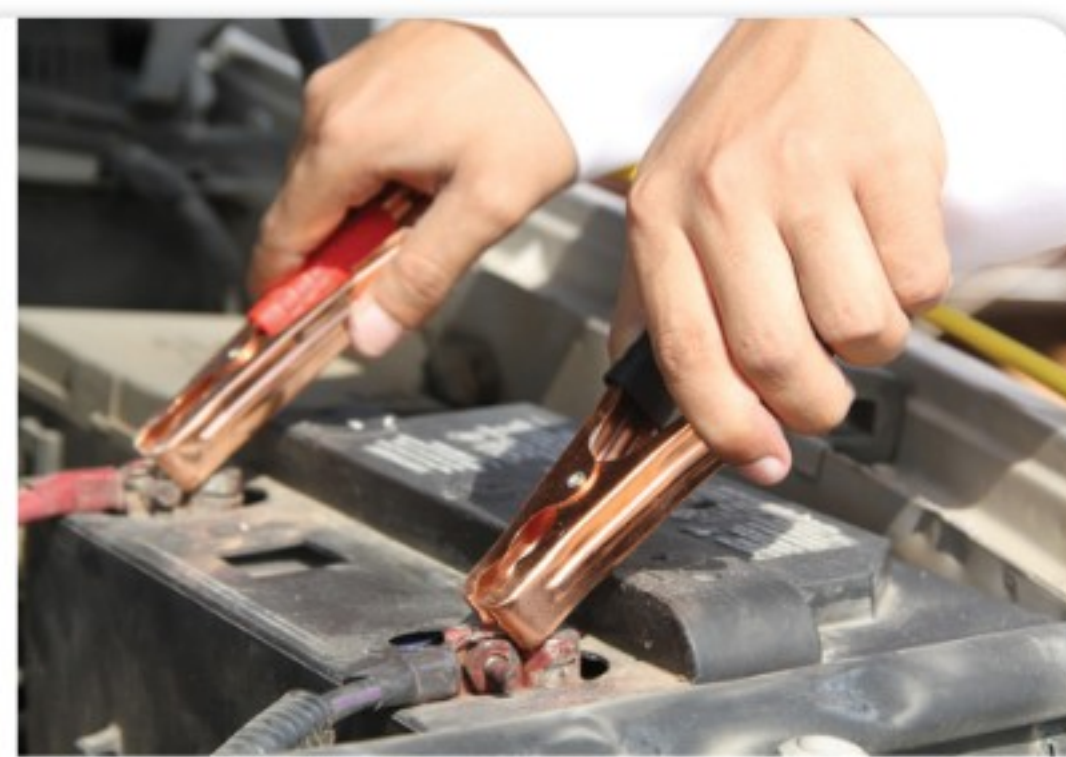
لذا فإن التفاعل الكلي هو:



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 تفاعل الشحن غير التلقائي للحدث.



تحتوي بطاريات المركم الرصاصي على صفائح من الرصاص وأكسيده ، والمحلول الموصى به عبارة عن محلول حمض الكبريتيك، وعند استعمال البطارية يُستهلك الحمض ويصبح محلول الموصى أقل كثافة .



يسبب انخفاض مستوى محلول الموصى تقاد شحنة البطارية . وتقوم أسلاك الشحن بنقل التيار من سيارة بها بطارية جيدة وذلك لإعادة شحن البطارية المستهلكة.

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 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 موصى بالبطارية، إلا أنه يستهلك 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، والموضع بالجزء في المعادلة $4\text{H}^{+ \text{(aq)}} + 2\text{SO}_4^{2- \text{(aq)}}$ من المعادلة الكلية للبطارية.

وتعد بطاريات تخزين المراكم الرصاصية في **الشكل 4-11** اختياراً جيداً للسيارات؛ لأنها تزود المحرك بطاقة ابتدائية عالية جداً في البداية، وها زمان حفظ طويل قبل البيع، ويعتمد عليها عند انخفاض درجات الحرارة.

ماذا قرأت؟ حدد المواد التي تتأكسد والمواد التي تخزن عند شحن بطارية المركم الرصاصي.

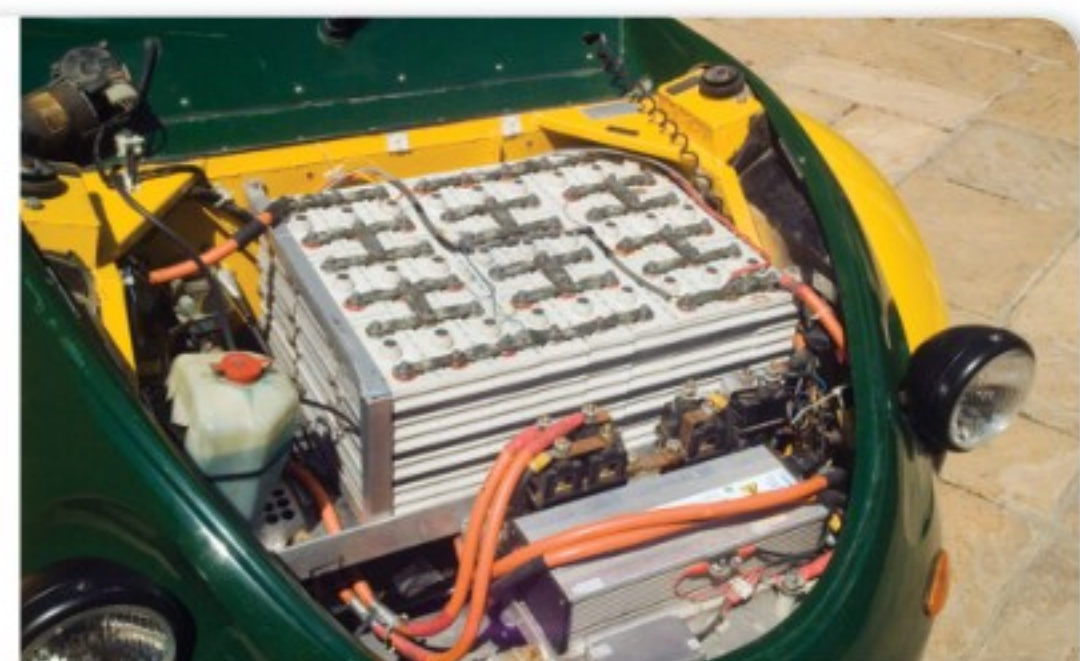
Lithium Batteries

على الرغم من أن بطاريات المركم الرصاصي موثوقة 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 2.3 V - كما في الجدول 1-4. لذا تولد البطارية التي تؤكسد الليثيوم على الأنود 3.04 V تقريباً أكثر من البطاريات المشابهة، وتؤدي إلى تأكسد الخارجين.



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 320 km/h قبل أن يعاد شحنها . كما أنها تستطيع السير مسافة 113 km.

قارن بين نصف تفاعل التأكسد للخارصين والليثيوم وجهود احتزالها القياسية.



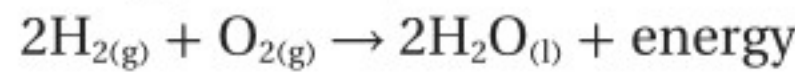
$$E_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}}^0 - E_{\text{Li}^+/\text{Li}}^0 = +2.28 \text{ V}$$

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 الحفافة الخارصين والكربون، وهو احتزال أكسيد المنجنيز IV MnO_2 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 وآلات التصوير للحفاظ على الزمن والتاريخ والذاكرة والاستعدادات الشخصية حتى عند إطفاء الجهاز. والشكل 4-12 يوضح التطبيقات الحالية والمطورة لبطاريات الليثيوم.

ماذا قرأت؟ اذكر ثلاث مزايا لبطاريات الليثيوم.

Fuel Cells

ينفجر الهيدروجين بقوة 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 جلفلانية؛ حيث يُنتج تأكسد الوقود طاقة كهربائية. وتحتَّل خلية الوقود عن البطاريات الأخرى؛ لأنها تزود بالوقود باستمرار من مصدر خارجي. ويعتقد الكثيرون أن خلية الوقود اختراع حديث، إلا أن الخلايا الأولى عُرضت عام 1839م عن طريق عالم الكيمياء الكهربائية البريطاني وليام جروف William Grove والذي سُمي خلية جروف. وقد بدأ بعض العلماء عملاً جاداً في خمسينيات القرن الماضي لتطوير خلية جروف عالي الكفاءة. 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.

الشكل 4-12 الصفات التي تجعل بطاريات الليثيوم اختيار الأمثل للعديد من الاستعمالات هي خفة الوزن وطول العمر والجهد العالي.

واقع الكيمياء في الحياة خلال الوقود



القليل من التلوث تعد السيارات من أكبر مصادر تلوث الهواء في المدن. وقد أدى تزويد حافلات - تحت التجربة في بعض المدن الأوروبية - بخلايا وقود الهيدروجين 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.

مهن في الكيمياء

اختصاصي الطاقة البديلة

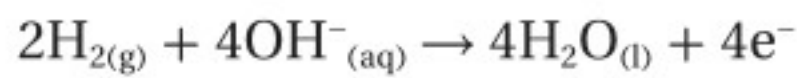
إذا كنت ترغب في اختراع أشياء جديدة وجعلها تعمل فقد تكون مهتماً بالمساعدة على تطوير مصادر طاقة لهذا العالم. يعتمد عليها بصورة متزايدة. وتتضمن هذه التقنيات الطاقة الشمسية، والرياح، والطاقة الجوفية، وطاقة التيارات المائية، واستعمال تدرج درجات الحرارة في تجمعات الماء، وغيرها.

الشكل 4-13

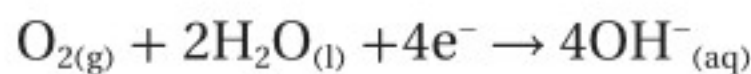
- a. يكون الهيدروجين هو الوقود. ويتم فصل نصف التفاعل بواسطة غشاء لتبادل البروتونات؛ حيث تتدفق الإلكترونات المفقودة من عملية الأكسدة في الدائرة الخارجية للوصول إلى موقع الاختزال، وخلال انتقالها تقوم بعمل مفید كتشغيل محرك إلكتروني. أما الناتج الجانبي لتفاعل الأكسدة والاختزال فهو الماء .
- b. يمكن لخلايا 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.

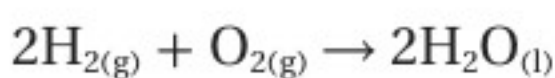
كيف تعمل خلية الوقود؟ خلية الوقود - كما في الخلايا الجلفانية الأخرى - أنود وكاثود، وتتطلب محلولاً موصلًا؛ حتى تستطيع الأيونات الانتقال بين الأقطاب. والمحلول الموصل الشائع في خلية الوقود محلول قلوي من هيدروكسيد البوتاسيوم. وكل قطب عبارة عن وعاء أجوف، جدرانه من كربون مسامي تسمح بالاتصال بين الحجرة الداخلية والمحلول الموصل المحيط بها. ويكتب نصف تفاعل الأكسدة للخلية على الأنود على النحو الآتي:



يستعمل التفاعل أيونات الهيدروكسيد المتوافرة في محلول الموصل القلوي، ويطلق إلكترونات 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 متوافرًا.

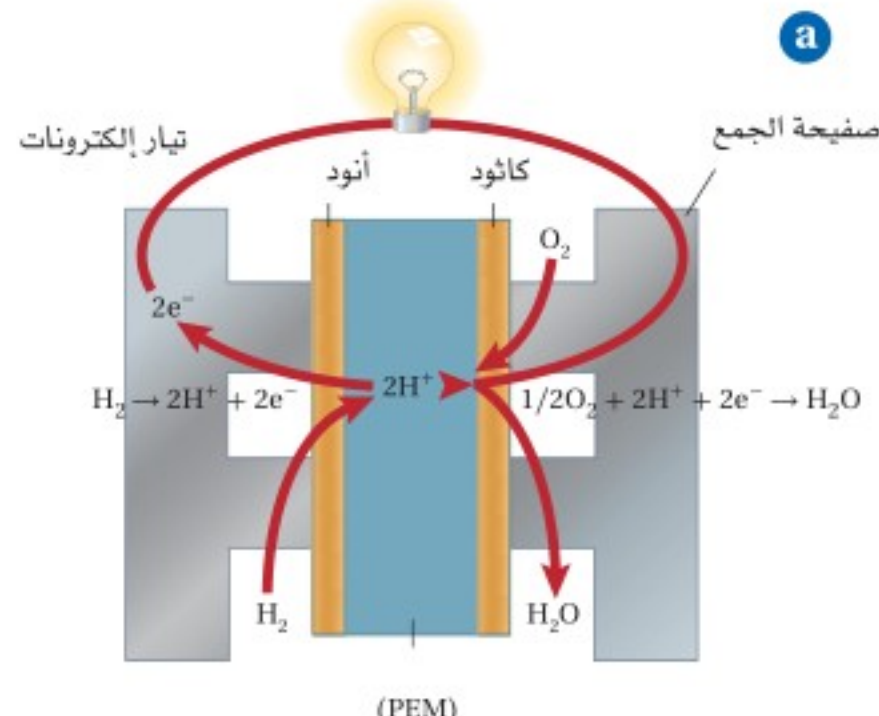
وتشتخدم بعض الخلايا وقوداً غير الهيدروجين. فمثلاً يستبدل الهيدروجين بالមيثان في بعض الخلايا إلا أنه قد يؤدي إلى إنتاج ثاني أكسيد الكربون كغاز الدفيئة. وتشتخدم خلايا الوقود، كما في **الشكل 4-13**، صفيحة بلاستيكية تسمى غشاء تبادل البروتون (PEM) proton – exchange membrane، مما يستبعد الحاجة إلى محلول موصل سائل.

ماذا قرأت؟ قارن خلية الوقود بغیرها من الخلايا الجلفانية.

خلية وقود



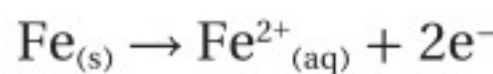
b



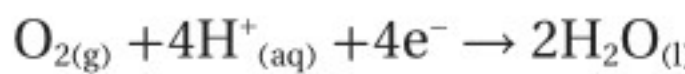
a

التآكل Corrosion

من المعروف أن تفاعلات الأكسدة والاختزال التلقائية تحدث في الخلايا الجلافية، كما تحدث في الطبيعة أيضاً 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 14-4؛ 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 15-4.



وتصبح أيونات الحديد Fe^{2+} جزءاً من محلول المائي، في حين تتحرك 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 تكون حمض الكربوني الناتج عن ذوبان CO_2 من الهواء في الماء. ثم تتأكسد أيونات

الشكل 14-4 يتآكسد الحديد ببطء عند تركه مكشوفاً ومعرضًا للهواء والرطوبة مكوناً الصدأ (Fe_2O_3).



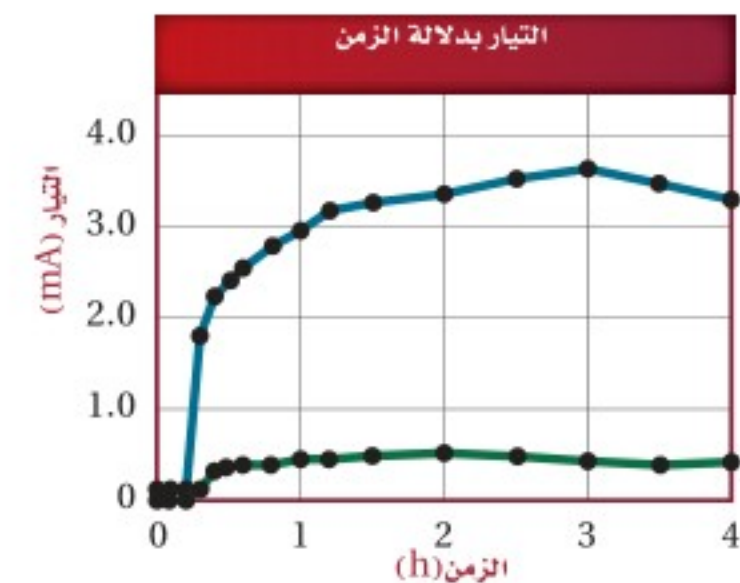
مختبر تحليل البيانات

تفسير الرسوم البيانية

كيف يمكنك الحصول على التيار الكهربائي من الميكروبات؟ درس العلماء استعمال الميكروبات كخلايا وقود حيوية؛ حيث تحول هذه الخلايا الطاقة الأرضية الميكروبية بصورة مباشرة إلى طاقة كهربائية. ويسهل إلكترون وسيط انتقال الإلكترونات إلى القطب. والإلكترون الوسيط عبارة عن مركب يدخل ضمن سلسلة انتقال الإلكترون للخلايا ويسرق الإلكترونات المنتجة.

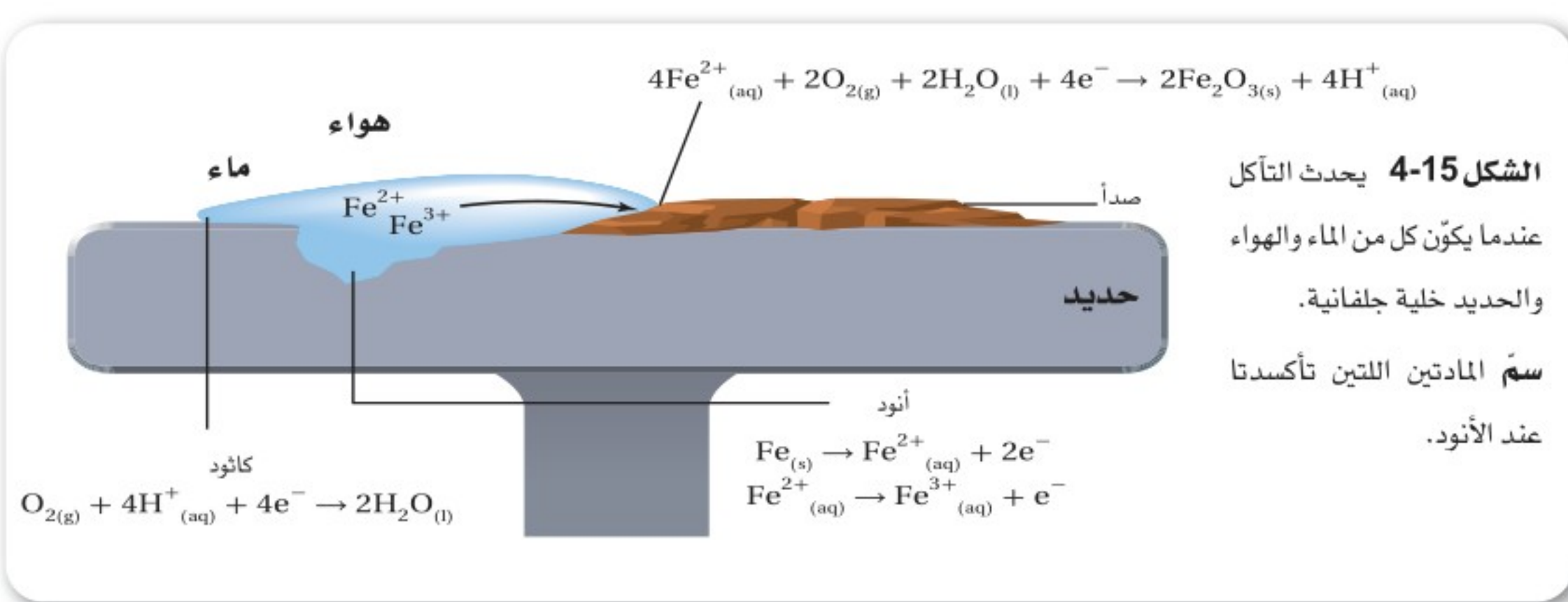
البيانات والملاحظات

يوضح الرسم البياني التيار الناتج عن خلية وقود حيوية باستعمال إلكترون وسيط (الخط الأزرق)، ومن دون استعماله (الخط الأخضر).

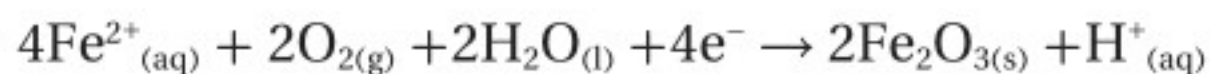


التفكير الناقد

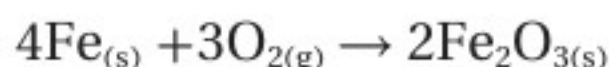
- استنتاج الزمن التقريري لإدخال الإلكترون وسيط.
- حدد هل أحدث إدخال الإلكترون وسيط اختلافاً في إنتاج التيار؟ فسر إجابتك.
- حلل ما أعلى شدة تيار تم الحصول عليها من الخلية؟



الحديد Fe^{2+} في محلول إلى أيونات Fe^{3+} عن طريق التفاعل مع الأكسجين الذائب في الماء. وتحدّد 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 لما كان التآكل يسبب الكثير من الضرر، فإنه من الأهمية بمكانته إيجاد طرائق لمنع الصدأ. والطلاء أو أي غطاء حماية آخر هو أحد طرائق حماية هياكل المباني الفولاذية من التآكل.

تجربة

ملاحظة التآكل

أي الفلزات ستتأكل؟

خطوات العمل



4. اترك الكؤوس في أكثر الأماكن دفئاً خلال الليل، وافحص المسامير والمحاليل في اليوم التالي، وسجل ملاحظاتك.

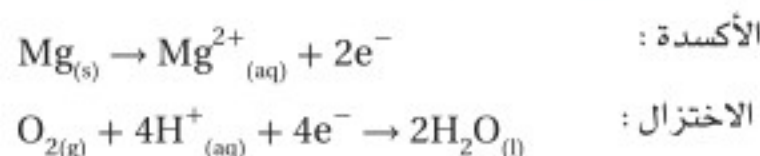
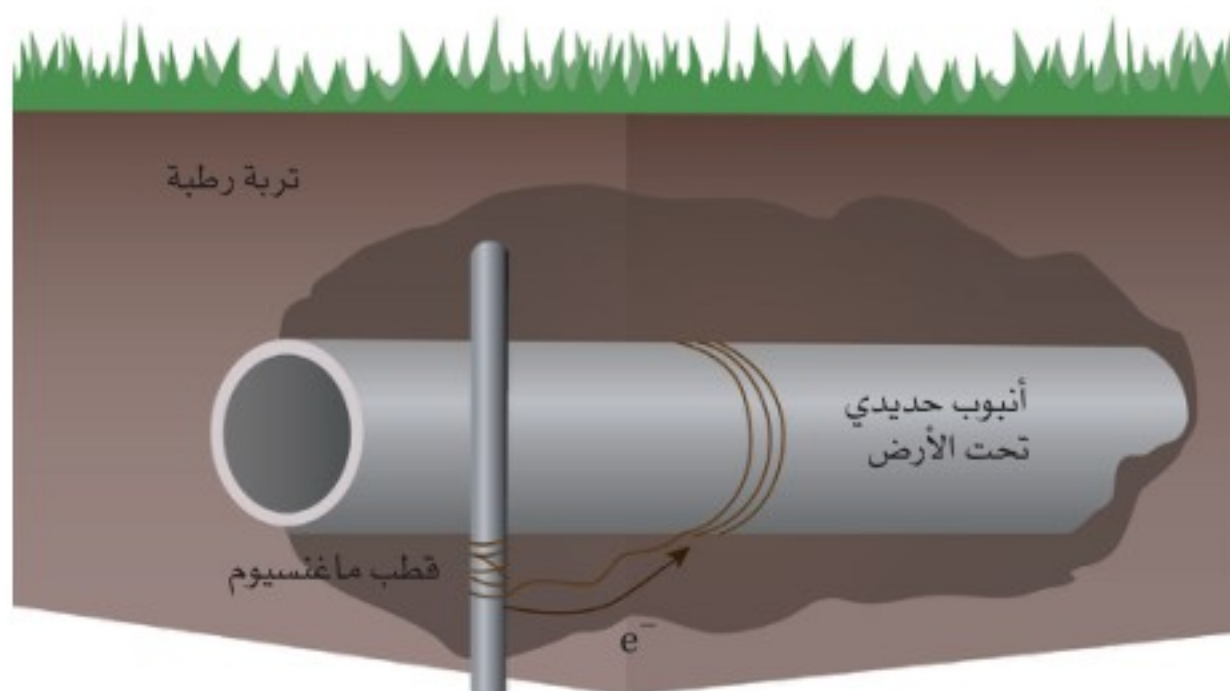
التحليل

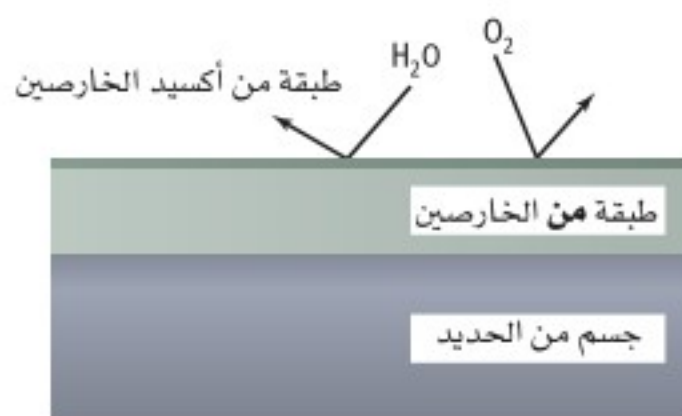
1. صُف الاختلاف بين المسامير الملفوفة بالنحاس في الماء المقطر والماء المالح بعد تركها خلال الليل.
2. صُف الاختلاف بين المسامير الملفوفة بالماگنيسيوم في الماء المقطر والماء المالح بعد تركها خلال الليل.
3. فَسِّر الاختلاف بين المسامير الملفوفة بالنحاس والمسامير الملفوفة بالماگنيسيوم.

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
2. استعمل ورق الصنفرة لتلميع سطوح أربعة مسامير حديد، وغلف مساميرين بشريط ماگنيسيوم، وغلف مساميرين آخرين بقطع من النحاس، وتأكد من إحكام لف المسامير حتى لا تترافق.
3. ضع المسامير في كؤوس منفصلة، وأضف ماء مقطراً إلى أحد المسامير الملفوفين بالماگنيسيوم وأحد المسامير الملفوفين بالنحاس. وأضف كمية ماء كافية حتى تغمر المساميرين، ثم أضف ماء مالحا إلى الكأسين الآخرين، وسجل ملاحظاتك عن المسامير في كل كأس.

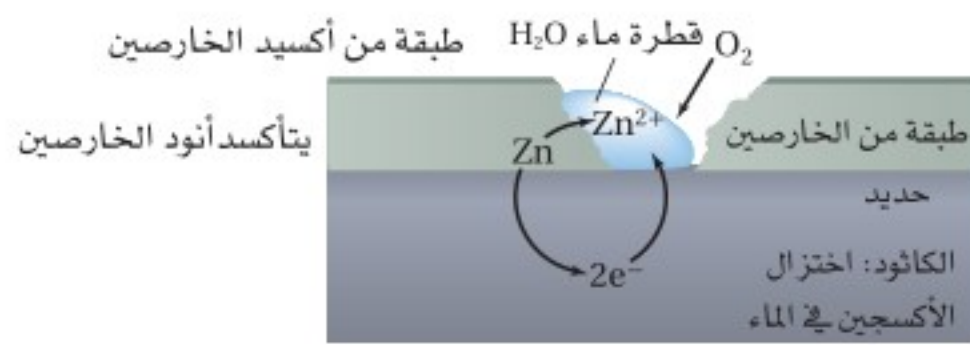
لما كانت هياكل السفن تتصل بصورة دائمة بالماء المالح، لذا فإن منع التآكل شيء ضروري. وعلى الرغم من إمكانية طلاء الهيكل إلا أن هناك طريقة أخرى تستعمل في تقليل التآكل؛ حيث توصل كتل من الفلز مثل الماغنيسيوم أو الألومنيوم أو التيتانيوم بالهيكل الفولاذي، فتتأكسد هذه الكتل أسهل من الحديد، وتصبح الأنود في خلية 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.





جسم مجلفن بطبقة خارصين سليمة



جسم مجلفن بطبقة خارصين مشققة

تعزل طبقة الخارصين الحديد عن الماء والهواء عن طريق تكوين حاجز من أكسيد الخارصين يصد الماء والأكسجين.

إذا تشقت طبقة الخارصين يصبح الخارصين هو الأنود، المضحي؛ حيث يتآكسد غطاء الخارصين بدلاً من الحديد.

الشكل 4-18 تساعد
الجلفنة على منع التآكل
بطريقتين.

والطريقة الأخرى لمنع التآكل هي **الجلفنة**؛ إذ يتم بها تغليف الحديد بفلز أكثر مقاومة للتأكسد. وكمثال على ذلك يتم تغليف الحديد بطبقة من الخارصين؛ إما عن طريق غمس القطعة الحديدية بمصهور الخارجين، وإما بطلاء الجسم بالخارجين كهربائياً. وعلى الرغم من أن الخارجين 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 بطريقتين ما دامت طبقة الخارجين سليمة؛ إذ لا تتمكن الماء والهواء من الوصول إلى سطح الحديد. ولكن عند تشقق طبقة الخارجين فإنه يقوم بحماية الحديد من التآكل السريع بأن يصبح الخارجين أنود الخلية الجلحفانية المكونة ملامسة الهواء والماء للحديد والخارجين في الوقت نفسه. ويوضح **الشكل 4-18** كيف تعمل طرفيات الحماية من التآكل.

التقويم 4-2

الخلاصة

- تستخدم البطاريات الأولية مرة واحدة فقط، ولكن يمكن شحن البطاريات الثانوية.
- تُزود البطارية عند شحنها بطاقة كهربائية تعكس اتجاه تفاعل البطارية التلقائي.
- خلايا الوقود بطاريات تكون فيها المادة المتأكسدة وقوداً من مصدر خارجي.
- طرائق الحماية من التآكل هي: الطلاء، أو التغليف بفلز آخر، أو استعمال أنود مضخّ.

15. **ال فكرة** حدد ما الذي يتآكسد؟ وما الذي يختزل في بطارية الخلية الجافة الخارجين والكريبون؟ وما الخواص التي تجعل الخلية الجافة القلوية أكثر تطوراً من أنواع البطاريات الجافة الأقدم؟
16. فسر ماذا يحدث عند إعادة شحن البطارية؟
17. صف أنصاف التفاعل التي تحدث في خلية وقود الهيدروجين، واتكتب معادلة التفاعل الكلية.
18. صف عمل أنود عندما يستخدم قطباً مضخّياً. وفيما يتتشابه عمله مع الجلفنة؟
19. فسر لماذا يعد الليثيوم اختياراً جيداً ليكون أنوداً للبطارية؟
20. احسب باستعمال بيانات الجدول 4-1 جهد خلية وقود الهيدروجين - الأكسجين الموضحة في صفحة 138.
21. صمم تجربة استخدم معرفتك بالأحماض في ابتكار طريقة لتحديد ما إذا كان المركم الرصاصي مشحوناً بصورة كاملة أم أن شحنه بدأ ينفذ.

4-3

الأهداف

- تصف كيف يمكن عكس تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي في الخلية الكهروكيميائية.
- تقارن التفاعلات المرتبطة بالتحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم بالتفاعلات المرتبطة بالتحليل 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

الغرة النيسة يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية.

الربط مع الحياة لا يتطلب الهبوط بالدرجة المواتية إلى أسفل التل بذل أي جهد؛ لأنها تربط بفعل الجاذبية. ولكن الأمر مختلف عند الصعود إلى أعلى التل؛ إذ عليك بذل طاقة كبيرة لقيادة الدرجة.

عكس تفاعلات الأكسدة والاختزال Reversing Redox Reactions

عندما تولد 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، وعندئذ 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 تقريرياً. ويسمى 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.

الشكل 4-19 يمكن أن تكون خلية الخارصين والنحاس الكهروكيميائية خلية جلفانية أو خلية تحليل كهربائي.

استنتاج أي الفلزين يتأكسد، وأيهما يختزل في

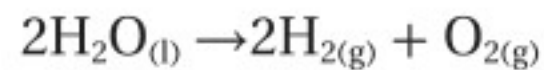
كل من الخليتين؟

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 واحتزال غير تلقائي. ومن الأمثلة الشائعة التحليل الكهربائي للماء؛ حيث يعد هذا التفاعل عكس احتراق الهيدروجين في خلية الوقود:



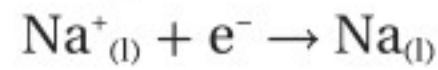
والتحليل الكهربائي للماء هو إحدى طرائق إنتاج الهيدروجين لاستعارات تجارية.

التحليل الكهربائي لمصهور NaCl لما كان التحليل الكهربائي يستطيع تحليل الماء إلى عناصره، لذا فإنه يمكنه أيضاً 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 20-4؛ 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.

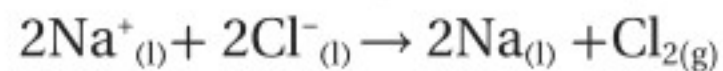
يتأكسد أيون الكلوريد عند الأنود إلى غاز الكلور $\text{Cl}_{2(g)}$:



أما عند الكاثود فتحتازل أيونات الصوديوم إلى فلز الصوديوم:



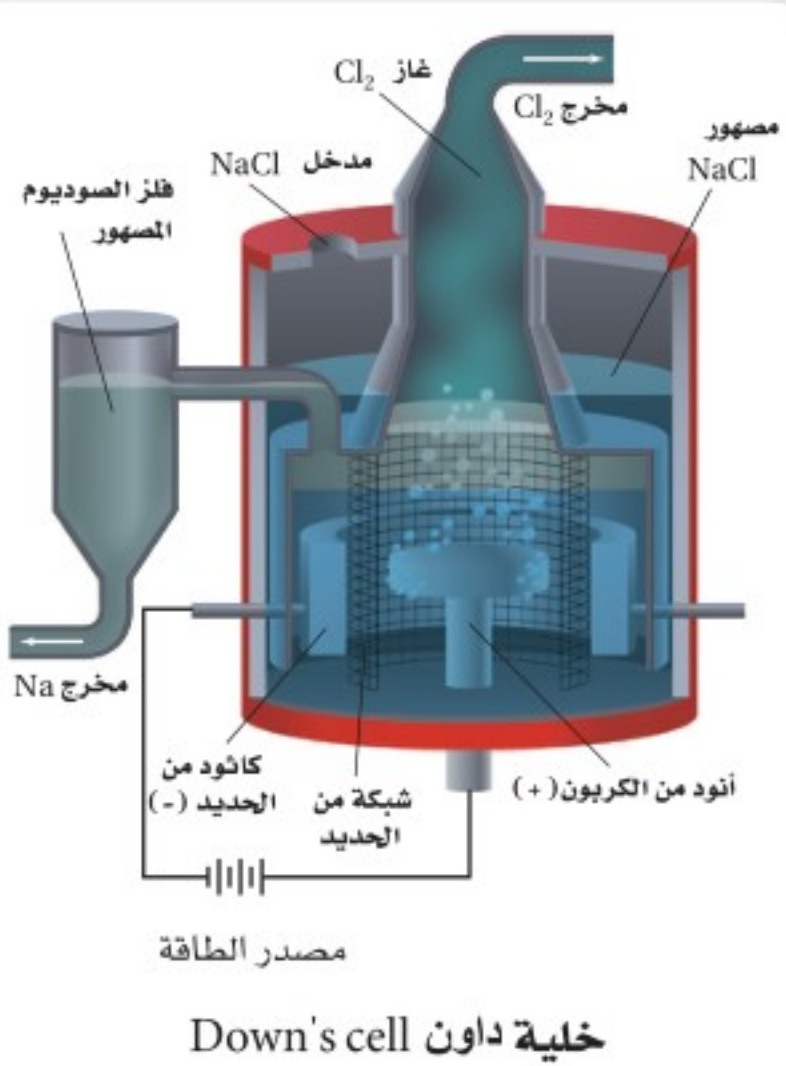
ويكون التفاعل الكلي للخلية كما يلي



ويمكن تقدير أهمية خلية داون بصورة ممتازة اعتماداً 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 - وخصوصاً 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 مبرراً في المفاعلات النووية، وفي مصابيح الصوديوم الغازية المستعملة في الإضاءة الخارجية. أما في مركباته الأيونية فها عليك إلا النظر في قائمة محتويات المنتجات المستهلكة لتجد مدى تنوع أملاح الصوديوم في المنتجات التي نستخدمها ونأكلها.

ماذا قرأت؟ فسر لماذا يجب أن يكون كلوريد الصوديوم مصهوراً في خلية داون؟



الشكل 20-4 في خلية داون، تستخدم الإلكترونات التي يوفرها المولد لاحتزال أيونات الصوديوم وعند انتزاع الإلكترونات من الأنود تتأكسد أيونات الكلوريد إلى غاز الكلور.

ضمن مطويتك معلومات من هذا القسم.

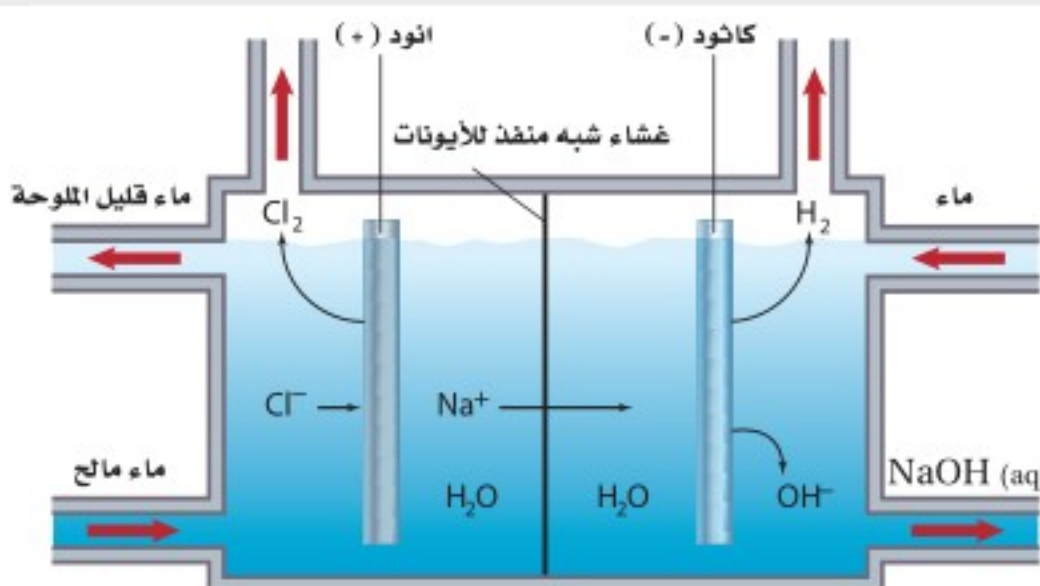
المطويات



تجربة
عملية

تحليل الماء كهربائياً

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية



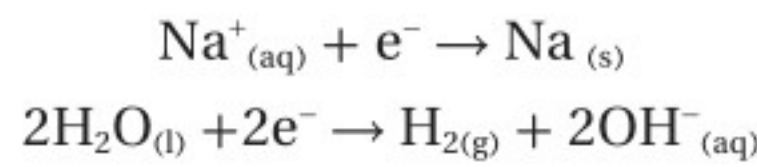
تقوم بعض الصناعات على استعمال غاز الهيدروجين والكلور و محلول هيدروكسيد الصوديوم التي تتبع عن التحليل الكهربائي ماء البحر.



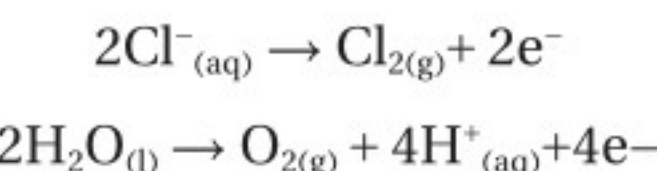
يُستعمل الكلور في صناعة بوليمر كلوريدي الفينيل الذي يستعمل في صناعة الأنابيب.

الشكل 4-21 لا ينتج الصوديوم عن التحليل الكهربائي ماء البحر؛ لأن جزيئات الماء لديها ميل للاختزال أكثر من الصوديوم.

التحليل الكهربائي ماء 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 تأكسدت والتي اختزلت في التحليل الكهربائي ماء البحر.

إنتاج الألومنيوم كان فلز الألومنيوم حتى أواخر القرن التاسع عشر ذات قيمة أكبر من الذهب؛ إذ لم يكن أحد يعرف كيف يُنقي بكميات كبيرة. قام تشارلز مارتن هول Charles Martin Hall وهو في سن 22 عاماً (1863-1914م) عام 1886م بتطوير عملية إنتاج الألومنيوم بالتحليل الكهربائي؛ حيث استعمل الكير (آلة الحداد) في الحصول على الحرارة، والبطاريات المتزلاة في الحصول على الكهرباء، واتخذ من المقلة أقطاباً. وفي الوقت نفسه اكتشف أحد طلبة لوتشاتلييه Lechatelier وهو هيروليت T. Heroult البالغ من العمر 22 عاماً أيضاً (1863-1914م) العملية نفسها. لذا تسمى هذه العملية هول-هيروليت،

المفردات

الاستعمال العلمي مقابل

الاستعمال الشائع

يختزل Reduce

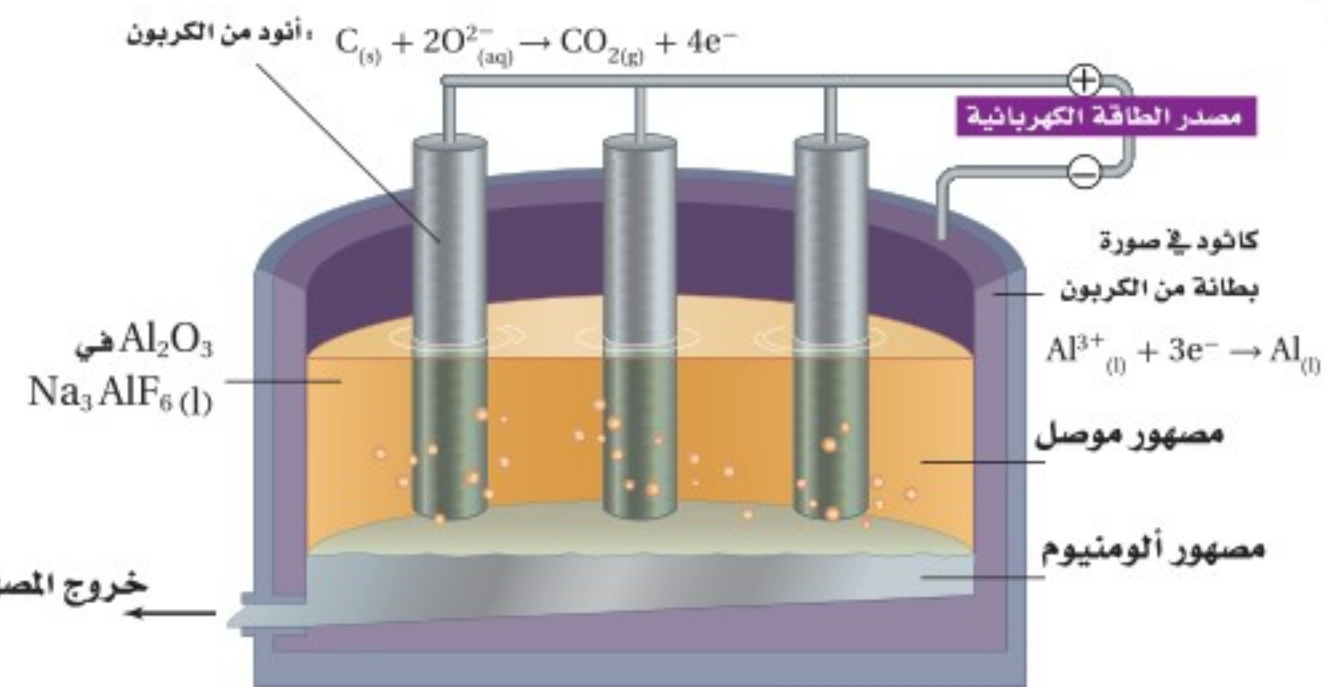
الاستعمال العلمي: تقليل عدد التأكسد بإضافة إلكترونات.

يختزل الخارجيين أيونات النحاس II إلى ذرات النحاس بفقدان إلكترونيين.

الاستعمال الشائع: تقليل الحجم أو الكمية أو البعد أو العدد.....

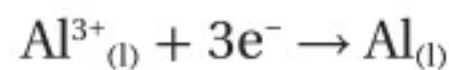


يوفر كل طن يعاد تدويره من الألومنيوم كميات كبيرة من الطاقة الكهربائية التي تستعمل في إنتاج ألومنيوم جديد من خاماته.

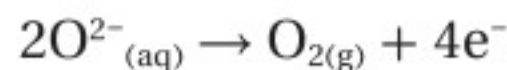


الشكل 4-22 تتم عملية هول - هيرولييت عند درجة 1000°C في مصهر مشابه لهذا . ويستعمل الجرافيت أنوداً وكاثوداً . وتنتمي إضافة الألومنيوم المعاد تدويره إلى الخلية مع الألومنيوم لتساعد على خفض درجة الانصهار.

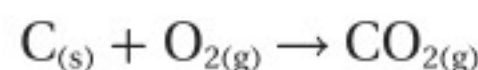
وهي موضحة في الشكل 4-22. يتم الحصول على فلز الألومنيوم في النموذج الحديث لطريقة هول - هيرولييت من التحليل الكهربائي لأكسيد الألومنيوم المستخلص من خام البوكسايت $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$; حيث يذوب أكسيد الألومنيوم عند 1000°C في مصهر الكريولييت الصناعي Na_3AlF_6 الذي يعد مركباً آخر للألومنيوم؛ حيث تُعطى الخلية من الداخل بطبقة من الجرافيت لتعمل كاثود للتفاعل، كما في الشكل 4-22. وهناك مجموعة أخرى من أصباغ الجرافيت تُعمَّس في المصهر وتعمل عمل الأنود، ومن ثم يحدث التفاعل الآتي عند الكاثود:



يستقر الألومنيوم المصهر في قاع الخلية، ويسحب بصورة دورية. ووتتأكسد أيونات الأكسيد عند الأنود في نصف التفاعل الآتي:



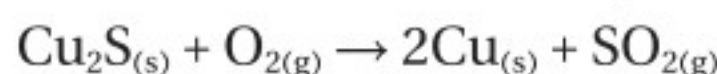
لما كانت درجات الحرارة عالية، لذا فإن الأكسجين الناتج يتفاعل مع كربون الأنود لتكوين ثاني أكسيد الكربون:



تستخدم عملية هول - هيرولييت كميات ضخمة من الطاقة الكهربائية؛ لذا يتم إنتاج الألومنيوم في مصانع قريبة من محطات طاقة كهربائية؛ حيث تقل تكلفة الطاقة الكهربائية. والكمية الهائلة من الكهرباء التي يتطلبتها 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 يتطلبتها صهره في الفرن.

ماذا قرأت؟ فسر يجب 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 والملاكايت $\text{Cu}_2\text{CO}_3(\text{OH})_2$. وتعد الكبريتيدات أكثر توافراً، وتتح فلز النحاس عند تسخينها بقوة في وجود الأكسجين.



تجربة
عملية

الطلاء الكهربائي

أرجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرانية

ويحتوي النحاس المستخلص من هذه العملية على الكثير من الشوائب، ومن ثم يلزم تنقيته. 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 اختزانتها 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 تنقية النحاس؛ حيث يوصل الجسم المراد طلاوه بالفضة بكاثود 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 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 فلزات أخرى للطلاء الكهربائي. ولعل المجوهرات المطلية بالذهب تكون مألوفة لديك، وقد تُعجب بسيارة طليت أجزاؤها الفولاذية – مثل ماصات الصدمات – لتكون مقاومة للتآكل؛ حيث تطلى بالنikel أولًا ثم بالكروم.



الشكل 4-23 هناك حاجة إلى الطاقة لتأكسد الفضة على الأنود واحتزارها على الكاثود. وفي خلية التحليل الكهربائي المستعملة للطلاء بالفضة، يوضع الجسم أو الشيء المراد طلاوه على الكاثود؛ حيث يتم احتزار أيونات الفضة في محلول إلى ذرات الفضة، وترسب على الجسم.

التقويم 4-3

الخلاصة

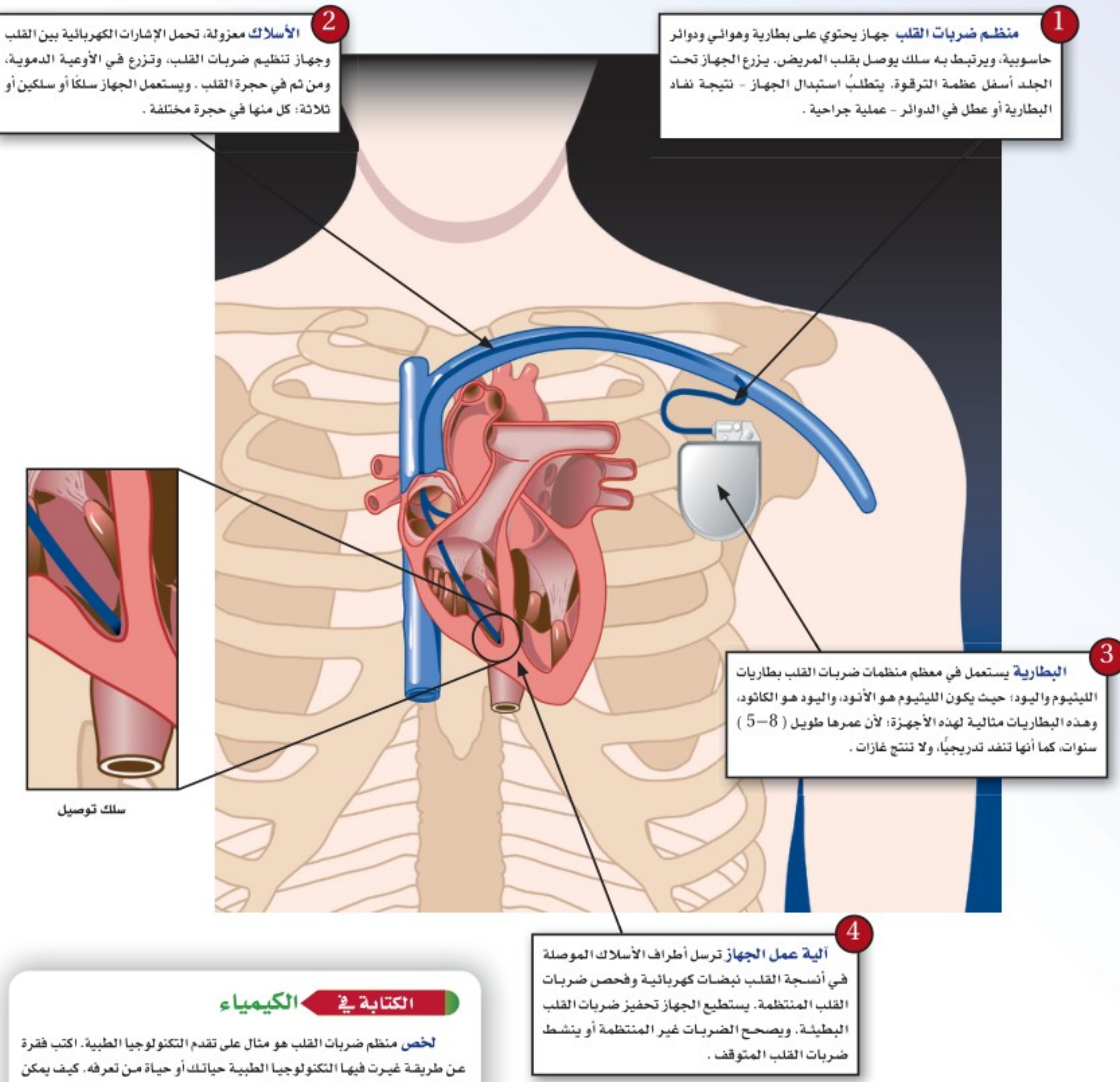
- يسبب مصدر خارجي للطاقة في خلية التحليل الكهربائي حدوث تفاعل أكسدة واحتزال غير تلقائي.
- يُنتج التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم وغاز الكلور، في حين ينتج التحليل الكهربائي لماء البحر غاز الكلور وأهيدروجين وهيدروكسيد الصوديوم.
- يتم تنقية الفلزات ومنها النحاس في خلايا التحليل الكهربائي.
- يستعمل التحليل الكهربائي في طلاء الأجسام والأشياء وإنتاج الألومنيوم النقى من خامه.

22. **الفكرة الرئيسية** عرف التحليل الكهربائي، واربطه مع تلقائية تفاعل الأكسدة والاحتزال.
23. فسر اختلاف نواتج التحليل الكهربائي لكل من مصهور كلوريد الصوديوم وماء البحر.
24. صف كيف تم تنقية النحاس المستخرج من مصهور خامه بالتحليل الكهربائي؟
25. فسر أهمية إعادة تدوير الألومنيوم، بالرجوع إلى عملية هول-هيروليت.
26. صف الأنود والكاثود في خلية تحليل كهربائي يستعمل فيها الذهب لطلاء الأشياء والأجسام.
27. فسر 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 4-1، 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 وتتنبسط باستمرار، وينتتج هذا الحفakan عن نبضات كهربائية تتحرك على طول مسارات تتخلل 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؟



الكتابة في الكيمياء

لخص منظم ضربات القلب هو مثال على تقدم التكنولوجيا الطبية. اكتب فقرة عن طريقة غيرت فيها التكنولوجيا الطبية حياتك أو حياة من تعرفه. كيف يمكن للتكنولوجيا الطبية أن تغير المستقبل؟

مختبر الكيمياء

قياس جهد الخلية الجلفانية

وإذا حصلت على قراءة مقياس فرق الجهد بالسالب فاعكس التوصيل.

5. سجل 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. سجل فرق الجهد لكل خلية.

7. التنظيف والتخلص من النفايات استعمل الملاقط لإزالة القطع الفلزية من طبق التفاعلات، وتنظيفها 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 ١-٤، وسجلها في الجدول.

2. احسب الجهد النظري لكل خلية جلفانية وسجله.

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 ٤.

الخلفية النظرية عند توصيل نصفي خلية يتبع فرق جهد يمكن قياسه بالفولتمتر.

السؤال كيف يقارن الجهد المقياس بالجهد المحسوب للخلية الجلفانية؟

المواد والأدوات الالزمة

- قطع فلزية من النحاس والألومنيوم والخارصين والماغنيسيوم قياسها (فولتمتر) $0.6\text{ cm} \times 1.3\text{ cm}$ تقريباً
- 1M نترات البوتاسيوم
- ملاقط
- صوف أو ورق زجاج
- جدول جهود الاختزال القياسية
- طبق تفاعلات بلاستيكي ذو 24 فجوة



خطوات العمل

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
2. خطّط كيف تقوم بترتيب الخلايا الجلفانية باستعمال مجموعة الفلزات الأربع في طبق التفاعلات البلاستيكي (24 فجوة). دع معلمك يوافق على الخطة.
3. انقع قطعاً من ورق الترشيح في محلول نترات البوتاسيوم لاتخاذها قنطرة ملحية، وثبتها بملقط.
4. ركب الخلايا باستعمال الفلزات الأربع و 1M من محليلها، وضع الفلزات في التجويف الذي يحتوي على محلول المناسب. ضع الخارصين مثلاً في التجويف الذي يحتوي على نترات الخارصين، واستعمل قنطرة ملحية مختلفة لكل خلية، ثم اربط مقياس فرق الجهد بالفلزات.

دليل مراجعة الفصل

(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:

$$E^0_{\text{cell}} = E^0_{\text{cathode}} - E^0_{\text{anode}}$$

الفكرة تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصعد) منتجة 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 تلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.
- تستعمل البطارية الأولية مرة واحدة، في حين يمكن شحن البطارية الثانوية.
 - يتم تزويذ 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 البطاريات خلايا جلفانية تستعمل تفاعلات تلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.

المفردات

- البطارية
- خلية الوقود
- الخلية الحافة
- التآكل
- البطارية الأولية
- الجلفنة
- البطارية الثانوية

4-3 التحليل الكهربائي

المفاهيم الرئيسية

- يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي إلى حدوث تفاعل أكسدة واحتزال غير تلقائي.
- يترجع عن التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم فلز الصوديوم وغاز الكلور، في حين يترجع 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 يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية.

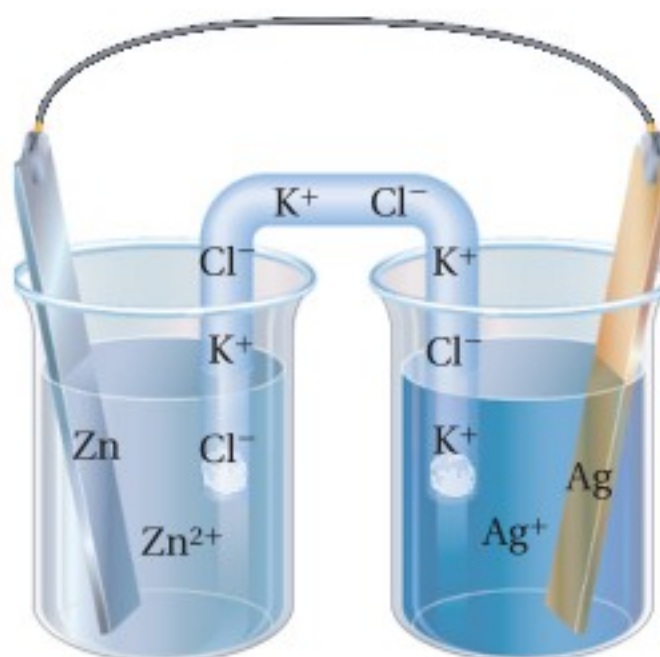
المفردات

- التحليل الكهربائي
- خلية التحليل الكهربائي

4-1

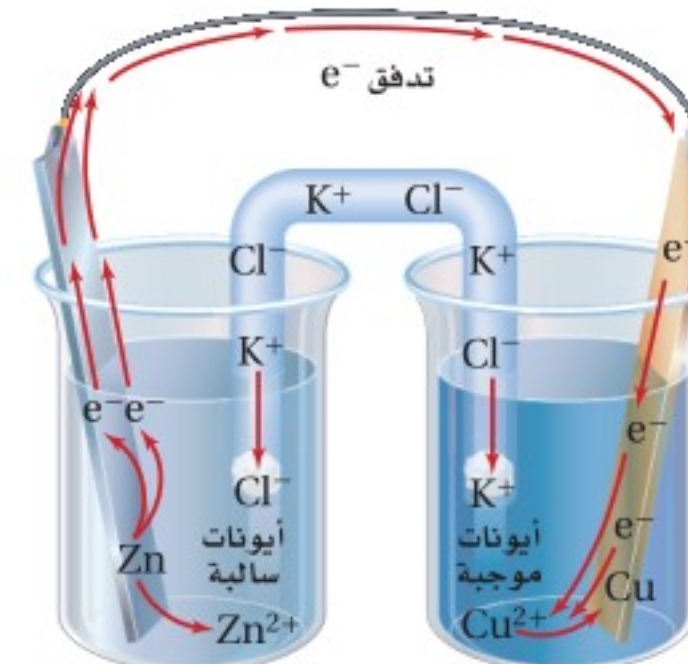
اتقان المفاهيم

30. ما الخواص التي تسمح باستعمال تفاعلات الأكسدة والاختزال في توليد تيار كهربائي؟
31. صف العملية التي تنتج الإلكترونات في الخلية الجلفانية خارصين - نحاس.
32. ما وظيفة القنطرة الملحيّة في الخلية الجلفانية؟
33. ما المعلومات الازمة لتحديد الجهد القياسي للخلية الجلفانية؟
34. في الخلية الجلفانية الممثلة بالرموز الآتية: $\text{Al}|\text{Al}^{3+}_{(\text{IM})}||\text{Cu}^{2+}_{(\text{IM})}|\text{Cu}$ ، ما الذي يتآكسد، وما الذي يختزل عندما يمر التيار في الخلية؟
35. عند أي ظروف يتم قياس جهد الاختزال القياسي؟



الشكل 4-25

41. يوضح الشكل 4-25 خلية جلفانية 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:
- حدد الأنود.
 - حدد الكاثود.
 - أين تحدث الأكسدة؟
 - أين يحدث الاختزال؟
 - ما اتجاه مرور التيار خلال أسلاك التوصيل؟
 - ما اتجاه مرور الأيونات الموجبة خلال القنطرة الملحيّة؟
 - ما جهد الخلية عند 25°C و 1 atm؟



الشكل 4-24

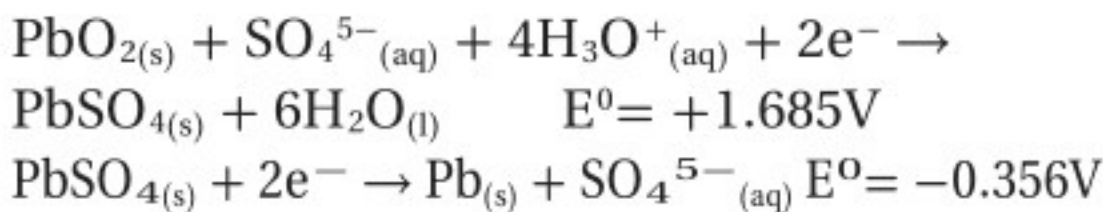
36. حدد كلاً من الفلز الذي تآكسد والكافود في الشكل 4-24.
37. تماً القنطرة الملحيّة بـ KNO_3 . فسر لماذا يُعد من الضروري أن تتحرك أيونات البوتاسيوم عبر القنطرة الملحيّة إلى الكاثود؟
38. تذكر أن العامل المختزال هو المادة التي تتأكسد، وأن العامل المؤكسد هو المادة التي تختزل. استعمل الجدول 1-4 لاختيار العامل المؤكسد الذي سيحول Au^{3+} إلى Au ولا يحول Co^{2+} إلى Co^{3+} .

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.

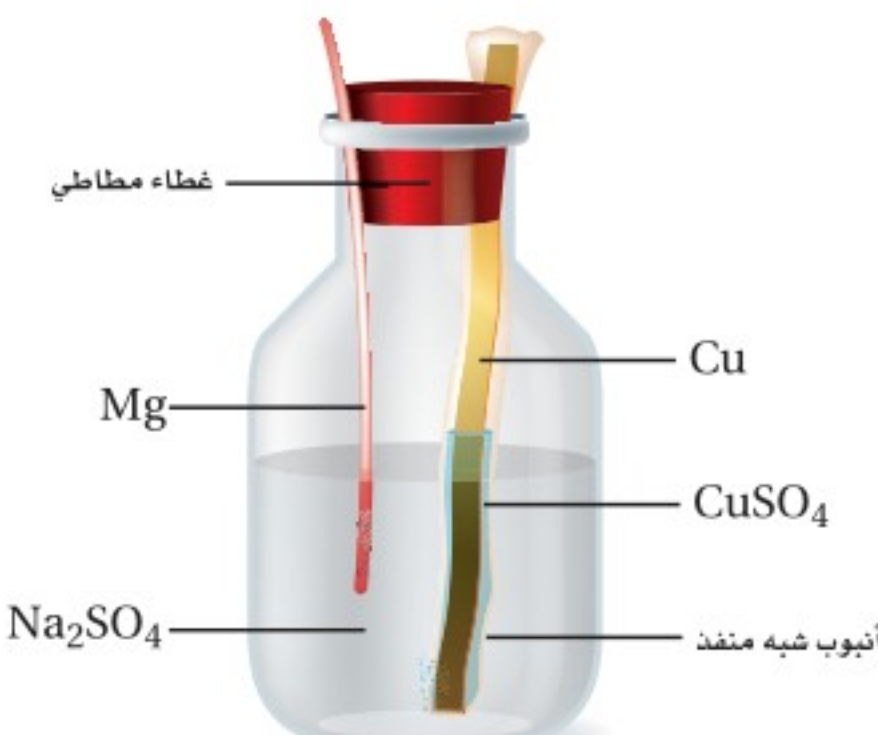
51. الحماية من التآكل اذكر ثالث طرائق لحماية الفلز من التآكل؟

إتقان حل المسائل

52. فيما يأتي أنصاف تفاعل بطاريات تخزين المراكم الرصاصية:



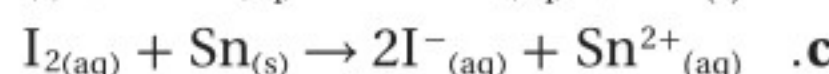
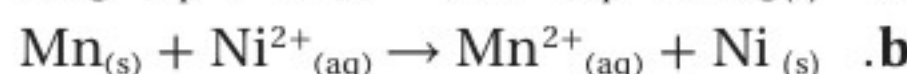
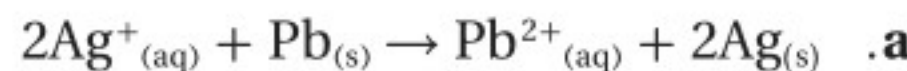
ما جهد الخلية القياسية ل الخلية واحدة في بطارية السيارة؟



الشكل 4-26

53. التركيب في الشكل 4-26 يعمل عمل بطارية.
 a. حدد التفاعل الذي يحدث عند قطعة النحاس.
 b. حدد التفاعل الذي يحدث عند سلك الماغنيسيوم.
 c. حدد الأنود.
 d. حدد الكاثود.
 e. احسب جهد الخلية القياسية لهذه البطارية.

42. بالرجوع إلى الجدول 1-4، احسب جهد الخلية لكل من الخلايا الجلفانية الآتية:



4-2

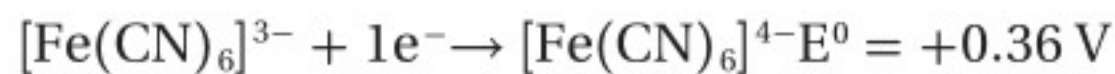
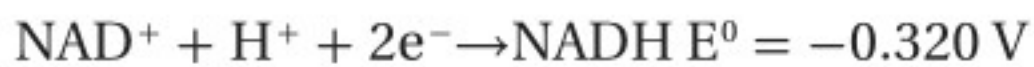
إتقان المفاهيم

43. أي جزء في خلية الخارصين والكربون الجافة يمثل الأنود؟ وما التفاعل الذي يحدث عنده؟

44. كيف تختلف البطاريات الأولية عن الثانية؟

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 بوتاسيوم سداسي سيانيد الحديد III ($\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$) إلى Fe^{2+} في بوتاسيوم 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:



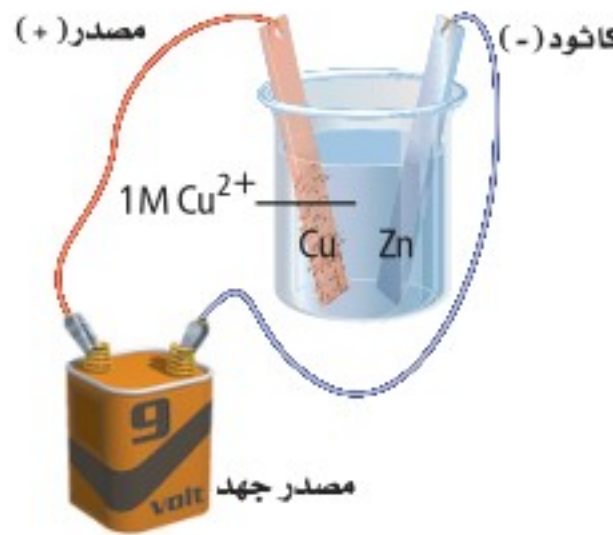
47. خلايا الوقود اذكر طريقتين مختلفتين تختلف فيها خلية الوقود عن البطاريه العادي.

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 ؟

تقدير الفصل

4

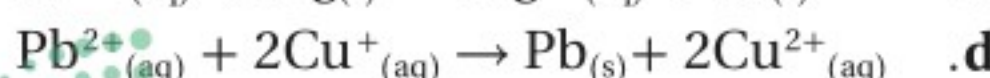
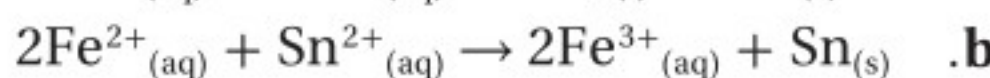
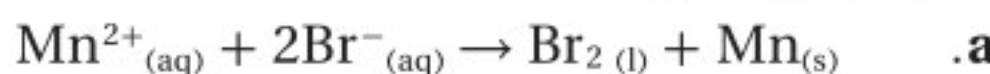


الشكل 4-28

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 الجل梵ية؟
65. إنتاج الألومنيوم ما المادة التي يتم تحليلها كهربائياً في العملية الصناعية لإنتاج فلز الألومنيوم؟
66. اكتب أنصاف تفاعل الأكسدة والاختزال للخلية الجل梵ية فضة - كروم، وحدد الأنود والكاثود والاتجاه 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 جل梵ية؟
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 يُطلَى كهربائياً بالنحاس في خلية تحليل كهربائي. فأين تحدث الأكسدة؟ فسر إجابتك.

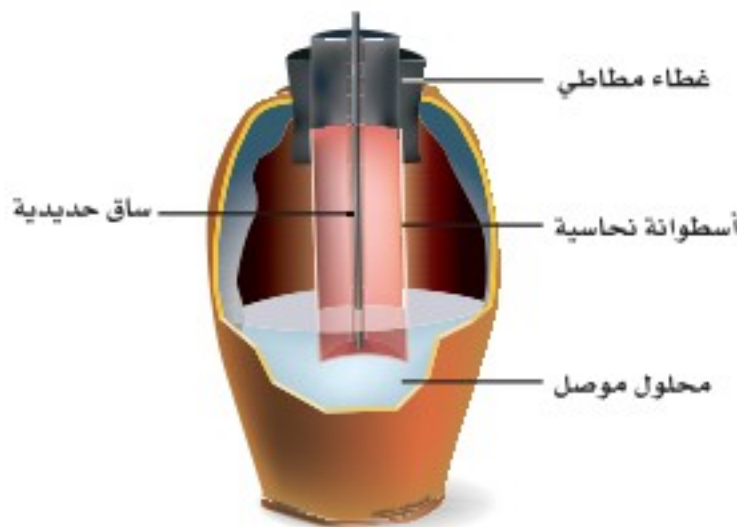
فما مقدار جهد قطب الهيدروجين إذا كان قطب النحاس هو القطب القياسي؟ وكيف يمكن أن تغير العلاقات بين جهود الاختزال القياسية؟

76. طبق افترض أن لديك خلية جلفلانية يتكون أحد أنصافها من قطعة من القصدير مغمورة 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 الجهود القياسية تقايس عند تركيز $1M$. كما أن الحفاظ على ضغط $1atm$ له أهمية خاصة في أنصاف الخلايا التي تحتوي على غازات بوصفها متفاعلات أو نواتج. فلماذا يعد ضغط الغاز نقطة حرجة في هذه الخلايا؟



الشكل 4-30

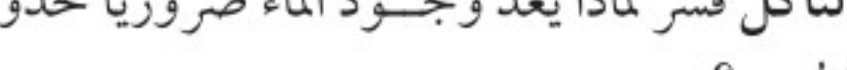
78. حلّ تم اكتشاف وعاء فخاري سنة 1938م بالقرب من بغداد. وكان هذا الوعاء القديم يحتوي على قضيب من الحديد محاط بأسطوانة من النحاس، كما في الشكل 4-30. وعندملء هذا الوعاء بمحلول موصل كاخل فإنه قد يعمل عمل بطارية.

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.

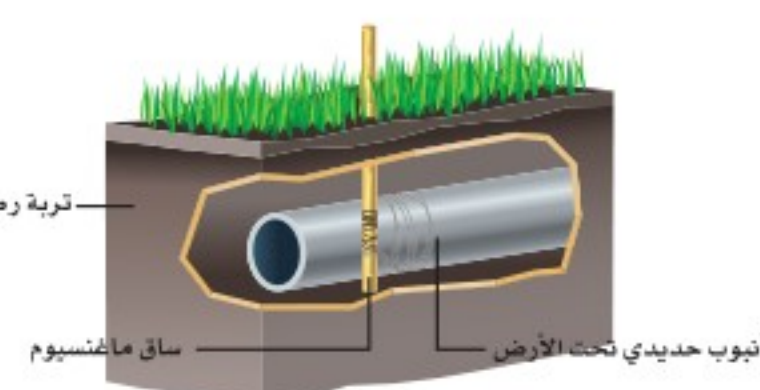
a. ما التفاعل الذي يحدث عند الأنود والكاثود؟

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 $\text{H}^{+}_{(\text{IM})} | \text{H}_2$.

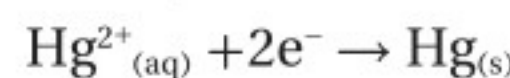
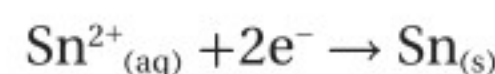
84. اعتماداً على نموذج التصادم للتفاعلات الكيميائية، فسر كيف يمكن لجزئين أن يتصادما ولا يتفاعلا؟
85. عدد خمسة عوامل يؤثر في سرعة التفاعل.
86. يصل تفاعل التفكك $B + 2A \rightarrow A_2B$ إلى الاتزان عند 499°C ، ويوضح تحليل خليط الاتزان أن $[A] = 2.045 \text{ mol/L}$ و $[B] = 0.855 \text{ mol/L}$ و $K_{\text{eq}} = 1.026 \text{ mol/L}$. فما قيمة K_{sp} ؟
87. ما ذاتية 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 والزئبق، وكانت أنصاف تفاعلات الاختزال فيها على النحو الآتي:



- a. اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية.
- b. ما الذي تأكسد؟ وما الذي اختزل؟ حدد العامل المؤكسد والعامل المخترل.
- c. ما التفاعل الذي يحدث عند كل من الأنود والكاثود؟
- 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 لتفاعل؟

$$\Delta G_{\text{system}} = \Delta H_{\text{system}} - \Delta T_{\text{Ssystem}}$$



الجدول 4-2

E°	القطب
-0.4141	$2H_{(aq)}^+ + 2e^- \rightarrow H_{(g)}$
-0.320	$NAD^+ + H_{(aq)}^+ + 2e^- \rightarrow NADH$
+0.19	$HOOCCOCH_3^* + 2H_{(aq)}^+ + 2e^- \rightarrow HOOCCHOHCH_3^{**}$
+0.769	$Fe^{3+}_{(aq)} + e^- \rightarrow Fe^{2+}_{(aq)}$
+0.8147	$O_{(g)}^2 + 4H_{(aq)}^+ + 4e^- \rightarrow 2H_2O_{(l)}$

* حمض البيروفيك

** حمض اللاكتيك

92. اكتب نصفي التفاعل اللذين يحدثان في هذا التفاعل.

93. احسب جهد الخلية لهذا التفاعل باستعمال الجدولين 4-1 و 4-2.

94. هل يستطيع NAD^+ أكسدة Fe^{2+} إلى Fe^{3+} ? فسر إجابتك.

تقدير إضافي

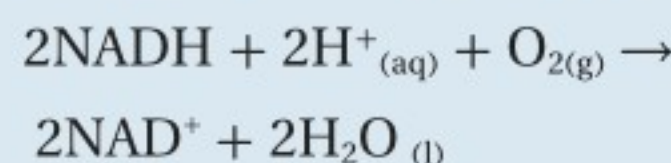
90. **الكتابة في الكيمياء السفن الغارقة كشفت دراسة سفينة التيتانك الغارقة في المحيط مجالاً لاحتمال أن سبب تلف الهيكل الحديدي يعود جزئياً إلى وجود بيئات ملائمة للصدأ. ابحث كيف يؤدي هذا النشاط الحيوي إلى تآكسد الحديد، واتكتب مقلاً تصف فيه دور المجتمعات الملائمة للصدأ في تدمير التيتانك.**

91. **العملات المعدنية الأثرية:** تتعرض العملات المعدنية الأثرية لعمليات الصدأ الذي ينتج 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 تفسر فيه العمليات الكيميائية التي حدثت وجعلت العملات المعدنية الأثرية 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 تآكسد مادة نيكوتين أميد -أدينين -ثنائي النيوكليوتيد (NADH) المختزلة بواسطة جزيء أكسجين، والذي يمكن تمثيله على النحو الآتي:



اختبار مقتن

أسئلة الاختيار من متعدد

استخدم الجدول الآتي للإجابة عن الأسئلة من 1 إلى 4.

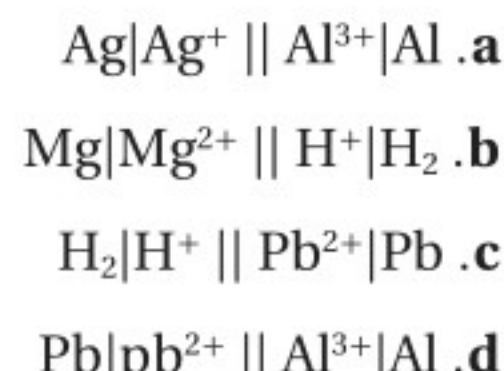
جهود الاختزال القياسية لبعض أنصاف الخلايا عند 25°C و 1M	
E° (V)	الاسم
-2.372	$Mg^{2+} + 2e^- \rightarrow Mg$
-1.662	$Al^{3+} + 3e^- \rightarrow Al$
-0.1262	$Pb^{2+} + 2e^- \rightarrow Pb$
0.7996	$Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$
0.851	$Hg^{2+} + 2e^- \rightarrow Hg$

5. أي العبارات الآتية غير صحيحة؟
- البطاريات نماذج مضغوطة من الخلايا الجلفانية.
 - البطاريات الثانوية من بطاريات التخزين.
 - يمكن أن تكون البطاريات من خلية واحدة.
 - تفاعل الأكسدة والاختزال في البطاريات التي يمكن إعادة شحنها تفاعل معكوس.
6. ما الذي توقع حدوثه إذا غمرت شريحة من الفضة في محلول مائي يحتوي أيونات Cu^{2+} ؟
- عدم حدوث تفاعل
 - تأكسد الفضة
 - يتربس النحاس على شريحة الفضة
 - اختزال أيونات النحاس
7. ما المادة التي تكون على المهبط عند التحليل الكهربائي ل محلول مائي من $NaCl$ ؟
- اليود
 - الأكسجين
 - الهيdroجين
 - البوتاسيوم
8. ما الذي يحدث عند وضع قطعة من الخارصين Zn في محلول $1.0\text{ M Cu(NO}_3)_2$ ؟
- يقل $[Cu^{2+}]$
 - يقل $[Zn^{2+}]$
 - يزداد $[NO_3^-]$
 - لا يحدث تغير

1. أي الأيونات الآتية أسهل اختزالاً؟



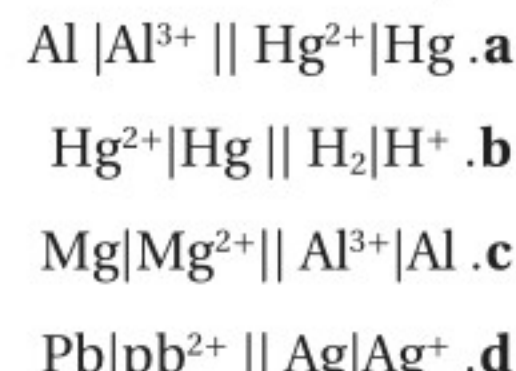
2. اعتماداً على جهود الاختزال القياسية الموضحة في الجدول، أي رمز للخلية يمثل خليته الجلفانية بصورة صحيحة؟



3. خلية جلفانية تتكون من قضيب من الماغنسيوم 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 1 M	
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، وأيها سيختزل؛ اعتماداً على جهد الاختزال القياسي أعلاه؟ فسر إجابتكم.



(أ)

الاختزال Reduction اكتساب ذرات المادة للإلكترونات.

الارتفاع في درجة الغليان Boiling Point Elevation خاصية جامعه تتناسب قيمتها تناسباً طردياً مع مولالية المحلول.

الأزواج المترافق 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.

الأنود Anode القطب الذي يحدث عنده تفاعل الأكسدة في الخلية الجلفانية.

الأيون المشترك Common Ion أيون مشترك بين مادتين أيونيتيتين أو أكثر.

(ب)

البطارية Battery عبارة عن خلية جلفانية أو أكثر في عبوة واحدة تنتج التيار الكهربائي.

البطارية الأولية Primary Battery خلية الخارصين والكريبون، 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 المخاليط الفردية على تثبيت 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.

التميه Hydrate مركب متبلور يحتوي على عدد محدد من جزيئات ماء التبلور.

تميه 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)

الجلفنة 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 محلول 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.

الخلية التحليل الكهربائي Electrolytic Cell خلية كهروكيميائية يحدث فيها تحليل كهربائي.

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.

الخلية الجلفانية Voltaic Cell نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل التأكسد والاختزال التلقائي.

الخلية الكهروكيميائية Electrochemical Cell جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لإنتاج 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 للوغارثيم تركيز أيون الهيدروجين في محلول.

الرقم الهيدروكسيلي pOH القيمة السالبة للوغارثيم تركيز 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)

عامل المؤكسد Oxidizing Agent مادة تقوم بأكسدة مادة أخرى من خلال اكتساب ذراتها للإلكترونات.

عامل المختزل Reducing Agent مادة تقوم باختزال مادة أخرى من خلال فقدان ذراتها للإلكترونات.

(ق)

القاعدة الضعيفة Weak Base قاعدة تتأين جزئياً في الماء.

القاعدة القوية Strong Base القاعدة التي تتأين بشكل تام في الماء.

القاعدة المراقبة Conjugate Base المركب الكيميائي الذي ينتج عندما يمنع 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 مغمورة 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 $25^\circ C$ ، 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 ذاتي في الماء مثل KCl، يحفظ داخل الأنبوب 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 والقواعدية.

الكسر المولى 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 متجانس يتكون من جسيمات متوسطة الحجم تتراوح قطراتها بين 1nm و 1000 nm.



المخلوط المعلق Suspension مخلوط يحتوى على جسيمات يمكن أن تترسب بالترويق إذا ترك فترة دون تحريك.

المعايرة 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.

(ن)

نقطة التكافؤ Equivalence Point النقطة التي يكون عندها تركيز أيونات الهيدروكسيد مساوياً لتركيز أيونات الهيدروجين.

نقطة النهاية End Point النقطة التي يغير عندها الكاشف لونه.

نظريّة أرهيّنيوس Arrhenius Model يمنحك حمض أرهيّنيوس أيونات الهيدروجين عند إذابتها في الماء؛ بينما تمنع قاعدته أيونات الهيدروكسيد.

نظريّة برونسٍت - لوري Bronsted-Lowry Model يمنحك حمض برونسٍت البروتونات، وتستقبل قاعدته البروتونات.

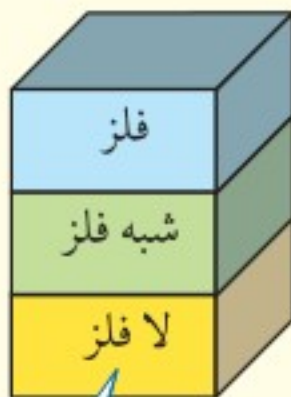
نظريّة لويس Lewis Model يستقبل حمض لويس زوجاً من الإلكترونات في حين قاعدته تمنح زوجاً من الإلكترونات.

نصف التفاعل Half Reaction أحد جزأى تفاعل الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعل التأكسد أو تفاعل الاختزال.

نصف الخلية Half Cell أحد نصفي الخلية الكهروكيميائية. ويحتوي كل نصف خلية على قطب ومحلول يشتمل على أيونات.

الجدول الدوري للعناصر

દાના



يidel لون صندوق كل عنصر على ما
إذا كان فلزاً أو شبه فلز أو لافلزاً.

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، وله خواص كيميائية متتشابهة.

العنصر
العدد الذري
الرمز
الكتلة الذرية
المتوسطة

الغاز
سائل
صلب
مصنوع

الرموز الثلاثة العليا تدل على حالة العنصر في درجة حرارة الغرفة، بينما يدل الرمز الرابع على العناصر المصنعة.

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.

الرقم المحاط بقوسين هو العدد الكتلي للنظير الأطول عمرًا للعنصر.

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)



وزارة التعليم

Ministry of Education

2025 - 1447