

• العلوم الأساسية

# أساسيات الكيمياء الفيزيائية

أ.د. حسن أحمد شحاته • د. محمد فكري الهايدي

مكتبةدار العربية للكتاب



# **أساسيات الكيمياء الفيزيائية**

---

**مكتبة الدار العربية للكتاب • دار نهضة مصر**

---

### الهيئة الاستشارية

---

- أ. د. إبراهيم محمد يوسف غالى - أستاذ الرياضيات - كلية العلوم - جامعة الأزهر .  
أ. د. باهر عبد الحميد القليوبى - أستاذ علم الـجيولوجيا - كلية العلوم - جامعة عين شمس .  
أ. د. حسن أحمد شحاته - أستاذ الكيمياء الفيزيائية - كلية العلوم - جامعة الأزهر .  
أ. د. حمزة أحمد السيد الشبكة - أستاذ علم الحيوان - كلية العلوم - جامعة عين شمس.  
أ. د. رأفت كامل واصف - أستاذ الفيزياء - كلية العلوم - جامعة القاهرة .  
أ. د. سيد ثابت عبدالرحيم - أستاذ الكيمياء الفيزيائية - كلية العلوم - جامعة عين شمس.  
أ. د. صبرى صادق أحمد الصيرفى - أستاذ علم الحيوان - عميد كلية العلوم - جامعة الزقازيق .  
أ. د. عبدالجليل عبد الحميد على هودى - أستاذ الـجيولوجيا - كلية العلوم - جامعة الأزهر .  
أ. د. عبدالرؤوف فريد الحقنواوى - أستاذ الرياضيات - كلية العلوم - جامعة الزقازيق .  
أ. د. عبدالعال حسن مباشر - أستاذ علم النبات - كلية العلوم - جامعة أسيوط - نائب رئيس الجامعة سابقاً.  
أ. د. محمد إبراهيم أحمد على - أستاذ علم النبات - كلية العلوم - جامعة القاهرة .  
أ. د. منى صلاح الدين حسن طلعت - أستاذ الفيزياء الحيوية - كلية العلوم - جامعة عين شمس .

---

### الأشرف العام

---

- محمد رشاد - المدير العام - مكتبة الدار العربية للكتاب .  
داليا إبراهيم - المدير العام - دار نهضة مصر .  
أ. د. حسن أحمد شحاته - مقرر الهيئة الاستشارية .  
محمد حجji - المشرف الفنى .  
زكريا القاضى - المراجعة اللغوية .  
محمد طنطاوى - الإنتاج

# **أساسيات الكيمياء الفيزيائية**

---

د. محمد فكري الهاشمي د. حسين أحمد شحاته

---

<b>شركة نهضة مصر للطباعة والنشر والتوزيع</b>	<b>مكتبة السدار العربيّة للكتاب</b>
الادارة العامة:	الادارة العامة:
21 شارع احمد عرابي - الممهندسين - الجيزة ص.ب: 20 - إمبابة	16 شارع عبد الخالق ثروت - القاهرة برقينا : دار شادو - القاهرة
تلفون : 3472864 - 3466434	تلفون وفاكس : 3936743
فاكس: 3462576	E-mail: info@almasriah.com www. almasriah.com
E-mail: publishing@nahdetnusr.com	
رقم الإبداع : 14323 / 2003 - الترقيم الدولي : 977-293-218-0	
الطبعة الأولى : ذو القعدة 1423هـ - يناير 2002م	
الطبعة الثانية : رمضان 1425هـ - أكتوبر 2004م	

الغلاف والتصميم: محمد جبو

## أهداء

إلى كل طالب عالم في أي مكان  
إلى كل طالب عذرني يدرس الترميمات  
نُهدي إليه هذا المترجم  
في الترميمات الفينيقية  
دَاعِينَ اللَّهَ - حَمْزَةَ وَ جَلَّ  
أَنْ يَكُونَ فِيهِ الْعُوْد  
وَالْوَسِيلَةَ ..  
لِتَدْرِيَّةِ جَيلِهِ الْعُلَمَاءَ  
فِي كُلِّ فَوْقَةِ الْمَوَاقِعِ.

المؤلفان

بسم الله الرحمن الرحيم

## ◆ لماذا هذه السلسلة ◆

لقد كانت هناك دوافع كبيرة وكثيرة تدفعنا إلى إصدار هذه السلسلة عن العلوم الأساسية في : علم الكيمياء - علم الفيزياء - علم الرياضيات - علم النبات - علم الحيوان - علم الجيولوجيا، باللغة العربية ، دوافع تجاوزت بكثير تلك المصايب الجسمانية التي عانينا بعضًا منها ، ولازالت تعاني بعضها الآخر .. تلك المتابعة التي تفرضها طبيعة إصدار مثل هذه الأعمال الضخمة المتشعبية الإنتاج ... الباهظة التكاليف ... الرقيقة المستوى والمتمنية .. والتي استلزمت التعاون الوثيق بين مكتبة الدار العربية للكتاب بمالديها من سبق وتميز في دنيا النشر ودار نهضة مصر للطباعة والنشر والتوزيع ، بما لها من باع طويل واقتدار في مجال النشر الإلكتروني بكل تقنياته ومستحدثاته.

وقد تمثلت الإجابة عن السؤال الذي يخطر ببال الجميع : زملاء في ميدان النشر ... مؤلفين يشاركونا المسيرة ... قراء نعتز بتواصلهم معنا ، في كل ما نقدمه لهم من إصدارات جديرة بعقولهم ... في المحاور التالية :

\* الإيمان العميق بالدور الحيوي الذي تسهم به هذه العلوم الأساسية في إحداث ثهبة علمية لأمتنا العربية ، التي أصبحت في أشد الحاجة لتحقيق طفرة علمية ؛ كي تلحق بالدول المتقدمة ، التي أخذت من الحضارة العربية والإسلامية العلوم الأساسية ونهضت بها ، وتلتها نحن عنها ؟ نتيجة ذلك الفقر الشديد الذي تعاني منه المكتبة العربية في نشر العلوم الأساسية باللغة العربية ... دون أن ينسحب ذلك على دعوة إلى إهمال اللغة الأصلية التي تصدر بها هذه العلوم ، لما في ذلك من دعوة إلى الانغلاق والتقوّع ، لاتلقي مطلاً ، بطلب علم ومعرفة ، تتجدد أبعادهما في كل لحظة نعيشها .. وتتوالى انشطاراتهما في كل ثانية من حولنا .

\* إن إصدار هذه السلسلة باللغة العربية ، بعد إسناد مسؤولية هذه الإصدارات العلمية الراقية المستوى إلى كبار الأساتذة الأجلاء ، المشهود لهم بالمكانة العلمية والخبرة الأكاديمية ، التي حرصنا - كل الحرص - على أن تتضمن هذه المسؤولية وجود هيئة استشارية ، على أعلى مستوى ، ترشح أكثر من أستاذ في التخصص الواحد ، وتقوم بتحكيم المادة العلمية ، وإجازة ما يتفق منها وقواعد النشر ، مع القيام بكل أعمال التسويق والمتابعة ... إن الاحتكام إلى هذه المنظومة بكل تشابكاتها وأبعادها ليضمن للقارئ - المتخصص وغير المتخصص - مادة رقيقة المستوى ، وتوافقاً مع أحدث ماوصل إليه كل علم من العلوم ، التي تتضمنها إصدارات هذه السلسلة ، لنكمِّل مسيرة من سبقونا في نشر هذه العلوم الأساسية باللغة العربية ، الأمر الذي يضمن المراقبة لكل دقائق مستحدثة ونظريات مستجدة في هذه العلوم .

\* إن توجيه إصدارات هذه السلسلة إلى طلاب الجامعات والمعاهد بمصر وكافة البلدان العربية ، الذين يدرسون بكليات العلوم والتربية والزراعة والفرق الأولى والإعدادية بكليات الملب وطب

الأستان والصيغة ... ذلك التوجيه المسبق بالحرص على ضرورة أن تغطي كل إصدارة جميع المفردات والعنوانين والموضوعات التي يمكن أن تخاطب اهتمام أي طالب جامعي ، بأسلوب علمي دقيق ولغة سليمة ... ليضمن استفادة الطلاب - على اختلاف دراساتهم أو جنسياتهم - الكاملة من الإصدارة ... كل ذلك في إشارة واضحة إلى ما انتوينا تحقيقه من البداية : العمل على تكوين الطالب الباحث ، القادر على نهل المعرفة من منابعها ومصادرها الحقيقة دون تشويه أو تزييد .

\* لقد حرصنا على أن تتضمن كل إصدارة من هذه السلسلة :

- جزءاً خاصاً بالمسائل والتمارين المحلولة في نهاية كل فصل أو باب ، كلما كان ذلك ممكناً وضرورياً .

- جزءاً خاصاً بالأسئلة العامة والمسائل غير المحلولة في نهاية كل فصل أو باب ؛ حتى يتمكن الطالب من أن يقيم مدى تحصيله .

- تثبيت الكتاب بالملحق والجداول الخاصة .

- الإشارة إلى الكتب والمراجع ، التي يمكن للدارس أن يرجع إليها ؛ للمزيد من الإطلاع .

- تزويد الأشكال والرسومات بالإيضاحات الازمة .

- ضرورة ذكر المراجع والمصادر العربية والأجنبية التي تمت الاستعانة بها ، مع ضرورة توسيع ذلك في النص والهوامش .

وضرورة وجود ملحق كامل للمصطلحات التي تتناولها الإصدارة ، باللغتين العربية وإنجليزية .  
... كل هذا الحرص ليدل - بشكل واضح - على رغبتنا في أن نصل بالعمل إلى أعلى مستوياته؛ لتحقق لطالبنا الجامعي الأدوات والوسائل ، التي تعدد خير إعداد لواصلة رحلة البحث والعطاء ، والقدرة على التواصل مع تلك التظاهرات العلمية المتتابعة ، المضطربة ، والأخذة في النمو والتسارع .

\* مجازاة أحدث تقنيات العصر ، في القيام بإصدار «C.D» ملحقة بكل ما يصدر بهذه السلسلة من مؤلفات ، تتيح للطالب في الوقت نفسه أن يرى مادة الكتاب ونظرياته وما يعرض من علوم ومعارف متجسدة أمامه ... يسمعها ويراها ويتابعها في شكل حي ، وتحتاج الفرصة لأن يقف على مستوى أدائه وتحصيله من خلال تقييمه الذاتي لتحصيله ، مما يخلق لديه فرصة رائعة لأن يتتفوق في هذا الفرع من العلم ؛ نتيجة سرعة الاستيعاب والفهم الدقيق لمكونات كل جزء من أجزاء الإصدارة ...  
\* ... وفي النهاية ... نصل إلى ذلك المحور ، الذي يحدونا دائمًا في كل أعمالنا ، ألا وهو مسؤوليتنا نحو قارئنا ومصرنا وأمتنا العربية بأسرها ... ولفتنا الأصيلة الفالية ... التي ندعوا الله أن يحفظها دائمًا لغة للعلم والحضارة والعطاء .... فقد كانت سادة لحضارة بنى الإنسان ... ولا نظن أن العودة إلى تلك المكانة مستحيلة ....

والله ولی التوفيق ....

الناشران

## ◆ تقديم ◆

يسرنا أن نقدم لأبنائنا ، طلاب الجامعة في مصرنا والوطن العربي بأسره ، هذه الإصدارة الأولى من «سلسلة العلوم الأساسية» ، والتي تأتى ثمرة جهد خلاق مبدع ، تقوم به كل من «مكتبة الدار العربية للكتاب» ، و«دار نهضة مصر للطباعة والنشر والتوزيع» ، بهدف توفير مرجع علمي رفيع المستوى باللغة العربية ، بأسلوب علمي سهل وشيق ، يتسم بملامحة العرض وحسن التبويب ....

والكتاب يحتوى على شرح واف لأساسيات الكيمياء الفيزيائية ، يتناول جميع فروعها ، بدءاً من الاتزان الكيميائي والاتزان الأيوني ، والديناميكا الحرارية ، والكيمياء الحرارية ، ومروراً بالمحاليل وخواصها المتربطة وحركية وmekanikية التفاعلات الكيميائية ، وانتهاءً بالكيمياء الكهربية والظاهرة السطحية والمحاليل الغروية وقاعدة الصنف والكيمياء الضوئية ... كل ذلك من خلال اثنى عشر فصلاً ، تشكل بنية هذا الكتاب ...

ومما لا شك فيه أن محتوى كهذا يجعل الكتاب مرجعاً علمياً مهماً ، كمدخل لا غنى عنه ، في علم الكيمياء الفيزيائية ... كما يجعله إثراً لمكتبة العربية في هذا الفرع من الكيمياء : إذ إنه يتبع الفرصة للطلاب ، دارسي الكيمياء - على اختلاف تخصصاتهم - في أن يجدوا مرجعاً جيد المستوى .

والكتاب - في ثنايا ذلك - يحفل بأهم الأساسيات والاستخدامات والتعاريف المهمة لهذا العلم : إذ يتضمن شرحاً وافياً لكل النظريات المتعلقة بكل موضوع من موضوعاته ، كما يحتوى على عدد وفير من الأشكال والرسوم التوضيحية التي تساعده على فهم الموضوع ، مدعاة بعديد من الأمثلة والمسائل المحلولة والأسئلة العامة عقب نهاية كل موضوع ... إضافة إلى وجود مسرد بالمفردات ، التي وردت عبر فصول الكتاب ، باللغتين الإنجليزية والعربية ... ويتوخ كل هذا الجهد الخلاق بـ (CD) ، تجعل الطالب قادرًا على أن يرى موضوعات الكتاب ، متجسدة أمامه ، في مزيد من التلقى والاستيعاب ، والإثراء لمسائل وأسئلة الكتاب .

ولأننا إذ نقدم كتابنا هذا لطلابنا وباحثينا ... إنما يحدونا أمل عظيم في أن تكون قد وفقنا في الإسهام في تعويض بعض من نقص شديد ، تعانى منه مكتبتنا العربية ، في تأليف العلوم الأساسية ، التي لا غنى عنها ، باللغة العربية ...

والله من وراء القصد

الهيئة الاستشارية - علم الكيمياء  
أ. د. سيد ثابت عبد الرحيم - أ. د. حسن أحمد شحاته

## مقدمة

الحمد لله الذي علم بالقلم ، علم الإنسان مالم يعلم . والصلة والسلام على سيدنا محمد النبي الأمي الذي علم البشرية جموعه ، وعلى الله وصحابه وسلم . وبعد ...  
فإنه يسرنا أن نقدم هذا الكتاب في الكيمياء الفيزيائية إلى المكتبة العربية ، وأن نضع بين أيدي دارسي الكيمياء في كل مكان من وطننا العربي الكبير ؛ بغية المشاركة في تسهيل تدريس العلوم باللغة العربية ، وتوفير المراجع الازمة لتحقيق هذا الهدف النبيل ، والذي نسعى إليه لوضع البناء الحقيقة نحو تأهيل جيل من العلماء يحقق للأمة العربية أمجادها .  
ويعد علم الكيمياء الفيزيائية أحد فروع الكيمياء المهمة ، والذي يهتم بدراسة عديد من النظريات والقوانين ، والتي تحكم وتفسر عديداً من التغيرات الفيزيائية والظواهر الطبيعية .  
ويتضمن هذا الكتاب شرحاً وافياً لموضوعات : الاتزان الكيميائي ، والاتزان الأيوني ، والكيمياء الحرارية ، والديناميكا الحرارية ، والمحاليل ، والخواص المترابطة للمحاليل المخففة ، والكيمياء الحركية ، والكيمياء الكهربية ، والكيمياء الضوئية ، والسطوح والمحاليل الغروية (الغروانيات) ، وقاعدة الصنف .  
وقد راعينا أن يكون الشرح مدعماً بالأمثلة ، التي توضح المعنى المقصود وتؤكده ، وكذلك بعديد من المسائل الحلول ، التي تساعد الطالب على تفهم القوانين وتطبيقاتها . وحرصنا على تقديم مجموعة من الأسئلة والمسائل على كل فصل ؛ بهدف مساعدة الطالب في تقييم نفسه بنفسه ، وحتى يجد الطالب الفرصة لاختبار قدراته في ما تم دراسته وتحصيله  
وأخيراً ندعو الله سبحانه وتعالى أن يكون هذا الكتاب عنينا بكل طالب علم ، وأن تكون قد وفقنا إلى تقديم مرجع باللغة العربية في أحد العلوم المهمة ، وهو علم الكيمياء الفيزيائية ، يسهم في تعزيز بعض جوانب النقص في المكتبة العلمية العربية .

والله ولي التوفيق ،

المؤلفان

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

﴿ إِنَّمَا يَخْشَى اللَّهَ مِنْ عِبَادِهِ الْعُلَمَاءُ ﴾

صدق الله العظيم

{فاطر ٢٨}



## المحتويات

5	إهداء
7	تقديم
♦ الفصل الأول : الاتزان الكيميائي	
25	التفاعلات الكيميائية
27	أ - تفاعلات غير انعكاسية
27	ب - تفاعلات انعكاسية
27	1 - التفاعلات الانعكاسية المتجانسة
28	2 - التفاعلات الانعكاسية غير المتجانسة
28	التفاعلات الانعكاسية والاتزان الكيميائي
29	حالة الاتزان الكيميائي
30	قانون فعل الكثافة
33	ثابت الاتزان
34	العلاقة بين ثابتى الاتزان $K_p$ & $K_c$
36	طبيعة العلاقة بين $K_p$ & $K_c$
36	أولاً : التفاعلات المصحوبة بزيادة في أعداد جزيئات المواد الناتجة
36	ثانياً : التفاعلات المصحوبة بنقص في أعداد جزيئات المواد الناتجة
37	ثالثاً : التفاعلات التي لا يصاحبها تغير في أعداد الجزيئات
38	مدلولات حالة الاتزان الكيميائي
39	الاستدلال على اتجاه التفاعل
39	التبسيق باتجاه سريان التفاعل
41	مبدأ لوشايتليه
42	1- تأثير التركيز
42	2- تأثير الضغط
44	3- تأثير درجة الحرارة
44	أ - التفاعلات المطردة للحرارة
45	ب - التفاعلات الماصة للحرارة

45	تأثير إضافة العوامل الحفازة .....
46	أسئلة ومسائل عامة .....
49	<b>الفصل الثاني : الاتزان الأيوني .....</b>
51	الإلكتروليتات .....
52	تفكك الإلكتروليتات الضعيفة : .....
52	أ - تفكك الأحماض الضعيفة .....
54	ب - تفكك القواعد الضعيفة .....
54	تفكك الأحماض عديدة البروتون : .....
55	أ - تفكك الأحماض ثنائية البروتون .....
55	ب - تفكك الأحماض ثلاثية البروتون .....
57	الحاصل الأيوني للفاء ( $K_w$ ) .....
58	الرقم الهيدروجيني (الأس الهيدروجيني) .....
58	الرقم (الأس) الهيدروكسيلي .....
59	الرقم الهيدروجيني للأحماض والقواعد والأملاح .....
59	أ - في حالة المحاليل المتعادلة .....
59	ب - في حالة المحاليل الحمضية .....
59	ج - في حالة المحاليل القاعدية .....
60	العلاقة بين $pOH$ & $pH$ .....
61	أمثلة ومسائل مطولة على $pOH$ & $pH$ .....
63	المحاليل المنظمة .....
63	تأثير إضافة قليل من حمض قوى أو قاعدة قوية إلى محلول منظم .....
64	حساب قيمة( $pH$ ) لمحلول منظم .....
66	أمثلة محلولة .....
67	<b>الأدلة .....</b>
68	ميكانيكية (آلية) عمل الأدلة في الأوساط الحمضية والقاعدية : .....
68	أ - دليل الفينول فيثالين .....
69	ب - دليل الميثيل البرتقالي .....
69	تأثير الأيون المشترك .....
70	التحلل المائي للأملاح (التمييز) : .....
71	أولاً : تمييز ملح مشتق من تعادل حمض قوى مع قاعدة قوية .....
71	ثانياً : تمييز ملح مشتق من تعادل حمض ضعيف مع قاعدة قوية .....

72	ثالثا : تمييز ملح مشتق من تعادل حمض قوى مع قاعدة ضعيفة .....
72	رابعا : تمييز ملح مشتق من تعادل حمض ضعيف مع قاعدة ضعيفة .....
73	الاتزان الأيوني غير المتجانس .....
73	حاصل الإذابة للح شحبي النوبان .....
74	أهمية حاصل الإذابة في عمليات الترسيب .....
76	أمثلة محلولة .....
79	أسئلة وسائل عامة .....
 ◆ الفصل الثالث : الديناميكا الحرارية	
81	علم الديناميكا الحرارية .....
83	تقائية التفاعل .....
83	النظام وأنواعه : .....
84	أولا : النظام المفتوح .....
85	ثانيا : النظام المغلق .....
85	ثالثا : النظام المعزول .....
86	الخواص الماكروسโคبية والميكروسโคبية .....
86	الخواص الماكروسโคبية : .....
86	أ - خواص داخلية .....
86	ب - خواص خارجية .....
87	عمليات الديناميكا الحرارية : .....
87	1 - عملية أينزوثيرمالية .....
87	2 - عملية أديباباتيكية .....
87	3 - عملية أينزوباركية .....
87	4 - عملية أينزوكورية .....
87	5 - عملية مغلقة (دائرية) .....
88	العمليات العكسية وغير العكسية .....
88	الطاقة وأشكالها .....
90	الطاقة والحرارة .....
91	الحالة الحركية والطاقة الحركية .....
91	علاقة الطاقة والكتلة لأينشتاين .....
91	الحالة الداخلية والطاقة الداخلية للجسم .....
92	تجارب جيمس جول .....

93	شغل الضغط - الحجم (الشغل المبذول عند التمدد) :
93	أولاً : الشغل المبذول عند ضغط خارجي ثابت .....
94	ثانياً : الشغل المبذول عند ضغط خارجي متغير (غير ثابت) .....
95	العمليات الانعكاسية - تبخر سائل .....
97	الشغل الأقصى للتمدد ثابت درجة الحرارة .....
100	التمدد الآلياباتيكي لغاز .....
101	القانون الصفرى للديناميكا الحرارية .....
101	، القانون الأول للديناميكا الحرارية .....
102	الطاقة الداخلية .....
103	دالة الحالة .....
105	اعتماد $q$ & $W$ على المسار .....
107	حرارة التفاعل عند حجم ثابت .....
107	<u>المحتوى الحراري (الإنثالبي)</u> .....
108	حرارة التفاعل عند ضغط ثابت .....
108	العلاقة بين كمياتي الحرارة عند حجم ثابت وعند ضغط ثابت ( $q_p$ & $q_v$ ) .....
112	أسئلة ومسائل عامة .....
 ◆ الفصل الرابع : الكيمياء الحرارية .....	
115	مقدمة .....
117	وحدة الحرارة .....
117	قياس الحرارة المصاحبة للتفاعل الكيميائي .....
117	الحرارة النوعية ملادة .....
118	الحرارة النوعية للماء .....
118	السعة الحرارية ملادة .....
118	السعة الحرارية الجزيئية .....
118	<u>المسعر الحراري</u> .....
119	طريقة قياس الحرارة المنطلقة في تفاعل احتراق عينة باستخدام مسurer القنبلة .....
122	حرارة التفاعل والمحتوى الحراري .....
123	-الظروف القياسية .....
123	حرارة التفاعل .....
124	أنواع حرارت التفاعل .....
124	<u>حرارة التكوين</u> .....

126	حرارة الاحتراق .....
126	حرارة التعادل .....
127	حرارة التوبيان .....
128	العمليات التي تصاحب عملية التوبيان .....
128	أنواع أخرى من الحرارات : .....
128	1 - حرارة تكوين ذرات غازية .....
129	2 - حرارة تكوين الأيونات في المحلول المائي .....
129	3 - طاقة الرابطة .....
130	4 - حرارة الهدمة .....
130	5 - حرارة الانصهار .....
130	6 - حرارة التبخير .....
130	7 - حرارة التسامي .....
130	العوامل التي تؤثر على حرارة التفاعل : .....
131	أ - الظروف التي يحدث عندها التفاعل .....
132	ب - كمية المواد المتفاعلة .....
133	ج - الحالة الفيزيائية (الطبيعية) لكل من المواد المتفاعلة والنتائج .....
133	د - الحرارة النوعية للمواد أو السعة الحرارية .....
135	هـ - تأثير درجة الحرارة على حرارة التفاعل .....
138	قوانين الكيمياء الحرارية : .....
138	- قانون لافوازيبه - لابلاس .....
138	- قانون هيس للحاصل الحراري الثابت .....
140	- أمثلة محلولة على تطبيق قانون هيس للحاصل الحراري الثابت .....
143	أسئلة ومسائل عامة .....
145	<b>❖ الفصل الخامس : المحاليل</b>
147	مقدمة .....
147	أ - أنواع المحاليل .....
148	تكوين المحلول .....
148	طبيعة المحاليل .....
149	عملية الإذابة .....
151	ـ، إنتالبي إلإذابة .....
152	تأثير درجة الحرارة والضغط على الإذابة .....

154	طرق التعبير عن تركيز المحلول :
154	أ - النسبة المئوية بالوزن .....
155	ب - النسبة المئوية بالحجم .....
155	ج - العيارية (التركيز العياري) .....
156	د - المolarية (التركيز المولاري) .....
157	هـ - المولالية (التركيز المولالي) .....
158	و - الكسر الجزيئي .....
160	<b>حاليل الغازات في السوائل :</b> .....
160	١ - غازات تامة النوبان .....
160	٢ - غازات شحيحة النوبان .....
160	<b>العوامل المؤثرة على نوبان الغازات في السوائل :</b> .....
160	١ - طبيعة كل من الغاز والسائل .....
161	٢ - درجة الحرارة .....
162	٣ - الضغط .....
165	<b>حاليل السوائل في السوائل :</b> .....
165	<b>أولاً : السوائل تامة الامتراد :</b> .....
165	١- المحاليل المثالية .....
165	قانون راولت .....
167	مخطط (الضغط البخاري - التركيب) للمحاليل المثالية .....
168	٢- المحاليل غير المثالية .....
169	أ- المحاليل ذات الحيد الموجب .....
170	ب- المحاليل ذات الحيد السالب .....
171	<b>ثانياً : السوائل مخلودة الامتراد :</b> .....
171	تأثير درجة الحرارة على السوائل مخلودة الامتراد :
172	١ - محاليل ذات نهاية عظمى .....
173	٢ - محاليل ذات نهاية صفرى .....
173	٣ - محاليل ذات نهايتين صغرى وعظمى .....
174	تأثير المواد الغريبة (الشوائب) على درجة الحرارة الحرجة للمحلول .....
174	<b>ثالثاً : السوائل عديمة الامتراد :</b> .....
177	تضليل سائلين عديمي الامتراد .....
179	<b>محاليل المواد الصلبة في السوائل :</b> .....
179	<b>العوامل التي تؤثر على نوبانية المواد الصلبة في السوائل :</b> .....

180	.....	1- طبيعة كل من المذيب والمذاب .....
180	.....	أ - طبيعة المذيب (السائل) .....
180	.....	ب - طبيعة المذاب .....
181	.....	2- درجة الحرارة .....
184	.....	أسئلة ومسائل عامة .....
 ◆ الفصل السادس : الخواص المترابطة للمحاليل المخففة		
185	.....	الخواص المجمعة (المترابطة) : .....
187	.....	1 - الانخفاض في الضغط البخاري .....
188	.....	2 - الارتفاع في نقطة الغليان .....
190	.....	3 - الانخفاض في نقطة التجمد .....
194	.....	4- الخاصية الأسموزية (الضغط الأسموزي) .....
197	.....	معامل فانت هوف .....
199	.....	العلاقة بين معامل فانت هوف ودرجة تفكك الإلكترووليت .....
201	.....	أسئلة ومسائل عامة .....
203	.....	
 ◆ الفصل السابع : حركية آلية التفاعلات الكيميائية		
205	.....	مقدمة .....
207	.....	سرعة التفاعل الكيميائي .....
207	.....	الطرق العملية في حركة التفاعلات .....
208	.....	رتبة التفاعل .....
209	.....	جزيئية التفاعل .....
210	.....	ميكانيكية (آلية) التفاعل الكيميائي .....
212	.....	تعيين رتبة التفاعل وثابت السرعة : .....
213	.....	أ - المعادلة التكاملية لسرعة التفاعلات أحادية الرتبة .....
213	.....	طرق تعين ثابت السرعة في التفاعلات أحادية الرتبة .....
214	.....	ب - معادلة السرعة التكاملية للتفاعلات ثنائية الرتبة .....
216	.....	1 - تفاعلات مشتملة على متفاعلين بتركيزات ابتدائية مختلفة .....
216	.....	2 - تفاعلات تشتمل على جزيئين لتفاعل واحد ، أو متفاعلين مختلفين ، ولهمما التركيز الابتدائي نفسه .....
217	.....	طرق تعين ثابت السرعة لتفاعل ثنائي الرتبة .....
218	.....	ج- المعادلات التكاملية للتفاعلات ثلاثية الرتبة .....
223	.....	

224	د - التفاعلات المتعاكسة .....
226	تأثير الحرارة على سرعة التفاعل .....
227	الملاقة الفعالة .....
228	طرق تعين الملاقة الفعالة .....
230	المترافق الفعال .....
232	نظريات معدل التفاعل الكيميائي :
232	1- نظرية التصادم .....
234	2- نظرية المعدل المطلق .....
235	التعبير термодинамикى لمعادلة السرعة .....
237	التفاعلات المتضمنة ذرات منفردة أو شقوقاً حرة : .....
237	ن - التفاعلات غير متسلسلة .....
237	ii - تفاعلات المتسلسلة الخطية .....
238	iii - تفاعلات المتسلسلة المترفرعة .....
238	3- نظرية الحالة الثابتة أو الدائمة .....
238	أ - تفاعل الهيدروجين مع البروم .....
240	ب - الانحلال الحراري للأستيالهيد .....
243	الحفز .....
247	أسئلة ومسائل عامة .....
251	<b>◆ الفصل الثامن : الكيمياء الكهربية</b>
253	مقدمة .....
253	الوحدات الكهربية والعلاقة بينها .....
254	قانون فاراداي والكافيات الكهربية الكيميائية .....
254	القانون الأول لفاراداي .....
254	القانون الثاني لفاراداي .....
256	التوصيل المعدني .....
256	التوصيل الإلكتروني .....
261	التوصيل النوعي والتوصيل المكافئ .....
261	قياس التوصيل النوعي .....
261	قياس التوصيل المكافئ .....
264	تعيين التوصيل المكافئ المحلول بطريقة عملية .....
266	تطبيقات على قياسات التوصيل الكهربى .....

267 .....	نسبة التوصيل (درجة التفكك)
268 .....	تعيين نويانية الأملأح شحيحة النويان في الماء
269 .....	المعايير بطريقة التوصيل
269 .....	معايير الأحمال بالقواعد
271 .....	الخلايا الجلخانية
283 .....	القدرة الدافعة الكهربائية
274 .....	جهود الأقطاب
280 .....	تأثير التركيز على جهود الأقطاب
282 .....	خلايا التركيز
283 .....	جهود الأقطاب وعملية التحليل الكهربائي
285 .....	الخلايا الجلخانية التجارية
286 .....	مركز الرصاص
287 .....	خلايا الوقود
288 .....	أسئلة وسائل عامة
 ◆ الفصل التاسع : الظاهرة السطحية	
291 .....	مقدمة
293 .....	الشد السطحي وطاقة السطح الحرجة
293 .....	شغف التماسك وشغف التلاصق
294 .....	زاوية التلامس والبلايل
296 .....	طرق قياس الشد السطحي للسوائل :
297 .....	1- الارتفاع في الأنابيب الشعرية
297 .....	2- طريقة أقصى ضغط في الفقاعة
298 .....	3 - قياس الشد بين سطحي
299 .....	التوتر السطحي ودرجة الحرارة (طاقة السطح الجزيئية).
301 .....	الباراكور
303 .....	الامتراز
304 .....	الامتراز على سطوح المحاليل
305 .....	انتشار السوائل
306 .....	معامل الانتشار
306 .....	الطبقات الممتزة والمكونة من مواد غير ذاتية على سطوح السوائل
308 .....	امتزاز الغازات أو الأبخرة على سطح الصلب

309	العوامل المؤثرة على الامتازان.....
310	<b>أنواع الامتازات:</b> .....
310	1- الامتازان الفيزيائي .....
310	2 - الامتازان الكيميائي .....
311	خصائص الامتازان الكيميائي .....
311	أينوثيرمات الامتازان .....
313	أينوثيرم لانجماء الامتازان .....
316	نظيرية بروبر - إمييت - تيلار .....
316	الامتازان من الحاليل .....
318	تطبيقات على عمليات الامتازان .....
318	الكروماتوجرافى .....
319	الأدلة المترنة .....
320	الامتازان بالتبادل .....
321	المواد المبتلة للأسطح والمنظفات الصناعية .....
321	صمد الماء .....
322	تعويم الخامات .....
323	أسئلة ومسائل عامة .....
325	<b>◆ الفصل العاشر: المحاليل الغروية</b>
327	الغروي .....
328	طرق تحضير الغرويات : .....
328	أ - طرق التقطير .....
329	ب - طرق التجمع أو التكثيف .....
330	تنقية المحاليل الغروية .....
332	خواص الغرويات .....
335	مصدر الشحنة الكهربائية للغرويات .....
338	ثبات المحاليل الغروية وتجلطها .....
340	الضغط الأسموزى .....
340	المستحبات .....
341	نظرية الاستحلاب .....
342	أمثلة على المستحبات .....
343	أسئلة ومسائل عامة .....

◆ الفصل الحادى عشر : الاتزان الصنفى وقاعدة الصنف	345
قاعدة الصنف	347
تعريف بالرموز المستخدمة فى قاعدة الصنف	347
الصنف (الطور)	347
الكون	347
درجات الطلاقة (الحرية)	348
تطبيقات على قاعدة الصنف	349
أولاً : النظام أحدى المكون	349
نظام الماء	349
تأثير عوامل الضغط والحرارة على النظام المتزن	352
نظام الكبريت	354
الاتزانات غير المستقرة	357
ثانياً : أنظمة ثنائية المكون	359
منحنيات التصلب والسيولة	364
طريقة باتشين لإزالة الفضة من الرصاص	365
أنظمة أيونكتيكية بسيطة تشتمل على الملح والماء	366
المحلول المبردة	367
تكوين مركب ذى درجة انصهار حقيقة	367
تكوين مركب ذى نقطة انصهار غير متطابقة	370
أسئلة ومسائل عامة	373
◆ الفصل الثاني عشر : الكيمياء الضوئية	
مقدمة	375
امتصاص الضوء	377
قانون المكافى الكيميائى الضوئى	379
كفاءة الكم (منتج الكم)	380
الأطيف الإلكترونية	381
تعددية البرم	383
تبديد طاقة الإثارة (التهيج)	384
عمر الحالة المهيجة	385
الكيمياء الضوئية التجريبية	388
	392

392	- تطبيق مركبات كيميائية جديدة .....
393	ب - تعين ميكانيكية التفاعل الكيميائي الضوئي .....
395	أسئلة ومسائل عامة .....
397	- قائمة المصطلحات .....
411	- الملحق .....

## الفصل الأول

### الاتزان الكيميائي

---

- ◆ التفاعلات الكيميائية
- ◆ التفاعلات الانعكاسية والاتزان الكيميائي
- ◆ حالة الاتزان الكيميائي
- ◆ قانون فعل الكتلة - ثابت الاتزان الكيميائي
- ◆ ثابت الاتزان بدلالة التركيز ( $K_C$ ) وبدلالة الضغط ( $K_p$ )
  - ◆ طبيعة العلاقة بين  $K_p$  &  $K_C$
  - ◆ مدلولات حالة الاتزان الكيميائي
  - ◆ الاستدلال على اتجاه التفاعل
  - ◆ مبدأ لوشاتيليه
  - ◆ تأثير كل من التركيز والضغط ودرجة الحرارة على حالة الاتزان
  - ◆ تأثير العوامل الحفازة على حالة الاتزان



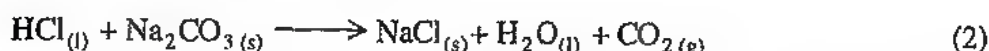
**التفاعلات الكيميائية :**

يهم الكيميائيون بدراسة عديد من التفاعلات الكيميائية ، التي تخدم كثيراً من مجالات التطبيق ، وبخاصة الصناعية . ويحدث التفاعل الكيميائي بين بعض المواد التي تخلط مع بعضها (المواد المتفاعلة) . وعند توافر ظروف معينة تختفي هذه المواد، وتكون مواد جديدة تسمى بالمواد الناتجة . وتقسم التفاعلات الكيميائية - حسب اتجاه التفاعل - إلى قسمين، وهما :

**أ - تفاعلات غير انعكاسية ( ذات اتجاه واحد ) :**

وهي تلك التفاعلات التي تتم بين المواد المتفاعلة عند ظروف معينة ، حيث تختفي هذه المواد وتكون مواد جديدة تسمى بالمواد الناتجة ، حيث لا يكون لهذه المواد الناتجة - عند ظروف التفاعل - القدرة على أن تتفاعل مع بعضها (أو تتحلل) لتكون المواد الأصلية (المتفاعلة) ، مرة أخرى : أى إن التفاعل يسير في اتجاه واحد، وهو اتجاه المواد الناتجة . ويرمز لهذه التفاعلات بـ ذى اتجاه واحد ، تشير رأسه إلى المواد الناتجة ( $\longrightarrow$ ) .

ومن أمثلتها :

**ب - تفاعلات انعكاسية ( تفاعلات ذات اتجاهين ) :**

وهي تلك التفاعلات التي تتم ، حيث يكون للمواد الناتجة - عند ظروف التفاعل نفسها - القدرة على أن تتفاعل مع بعضها (أو تتحلل) : لتكون المواد الأصلية (المتفاعلة) مرة أخرى : أى إن التفاعل يسير في اتجاهين ( أمامي وخلفي ) . ويرمز لهذه التفاعلات بـ سهمين لهما رأسان متضادان ( $\rightleftharpoons$ ) .

ومن أمثلة هذه التفاعلات :

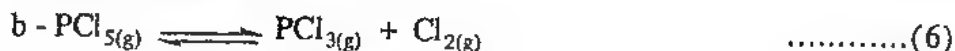
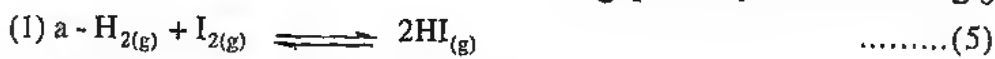


وتنقسم التفاعلات الانعكاسية إلى نوعين ، هما :

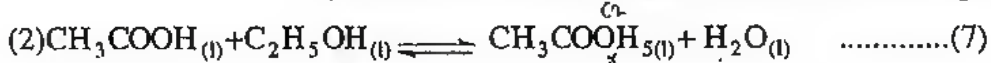
**1 - التفاعلات الانعكاسية المتجلسة (الاتزانات المتجلسة)**

تعرف التفاعلات المتزنة حيث تكون المواد المتفاعلة والناتجة جميعها في طور (صنف) واحد باسم التفاعلات المتجلسة .

ومن أمثلة التفاعلات المتجلسة ما يأتي :



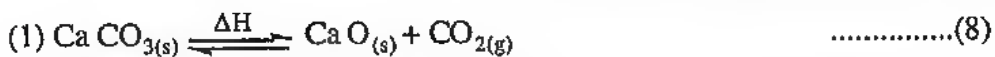
(جميع المواد المتفاعلة والتاتحة في طور واحد ، وهو الحالة الغازية).



( جميع المواد المتفاعلة والناتجة في طور واحد ، وهو الحالة السائلة ).

## 2- التفاعلات الانعكاسية غير المتجانسة (الاتزانات غير المتجانسة)

وهي التفاعلات المترنة حيث تختلف المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في التفاعل بعضها عن بعض في حالاتها الفيزيائية؛ أي إن المواد الداخلة والناتجة من التفاعل تكون في طورين (صنفين) مختلفين أو أكثر. ومن أمثلة الاتزانات غير المتتجانسة ما يأتي



(المواد المتفاولة والناجحة موجودة في طورين مختلفين ، هما : الحالة الصلبة والحالة الغازية ).



## التفاعلات الانعكاسية والاتزان الكيميائي

يتفاعل غاز النيتروجين ( $N_2$ ) مع غاز الهيدروجين ( $H_2$ ) - عند ظروف مناسبة - لتكوين غاز النوشادر ( $NH_3$ ) . ويسمى هذا الاتجاه للتفاعل بالتفاعل الأمامي (Forward reaction) ، طبقاً للمعادلة :



ولكن - وعند ظروف التفاعل نفسها - نجد أن التنشادر المكونة لديها القدرة على التفكك : لتعطى غازى النيتروجين والمهيدروجين (المواد المتفاعلة) مرة أخرى ، طبقاً للمعادلة :



ويسمى هذا الاتجاه للتفاعل بالتفاعل الخلفي (Backward reaction) ويقال حينئذ : أن هذا التفاعل تفاعل انعكاسي أو تفاعل عكسي (reversible reaction).

ويمكن كتابة المعادلة الكلية للتفاعل بين غازى النيتروجين والهيدروجين على الصورة التالية :



ويبدل السهم المزدوج (—) على أنه يمكن قراءة المعادلة السابقة في أي من الاتجاهين :  
الاتجاه الأمامي أو الاتجاه الخلفي .

ويمكن توضيح ما حدث في التفاعل الساقط على النحو التالي:

عند خلط غازى النيتروجين والهيدروجين - عند ظروف مناسبة - بهدف تفاعلهما وتكوين غاز النوشادر، حيث تركيزات كل من النيتروجين والهيدروجين- في البداية - تكون أكبر ما يمكن ، فان سرعة

---

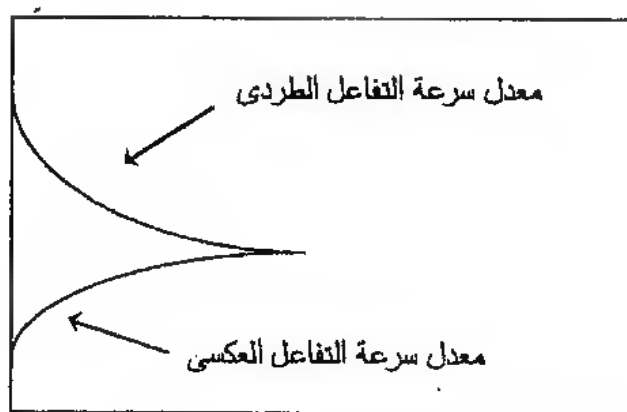
الاتزان الكيميائي

---

تفاعلها تكون أكبر ما يمكن (سرعة التفاعل الأمامي). ومع مرور الوقت تتناقص تركيزات كل من النيتروجين والهيدروجين ، وتتناقص أيضاً سرعة تفاعلها . وفي الوقت نفسه تكون النوشادر ويزداد تركيزها ، وعند ظروف التفاعل نفسها ، تفكك النوشادر (الناتجة) لتكون النيتروجين والهيدروجين (المتفاعلة) ، ويسمى هذا بالتفاعل الخلفي . ونتيجة زيادة تكون النوشادر ، يزداد تركيزها وبالتالي تزداد سرعة التفاعل الخلفي . وهكذا ، نجد أن سرعة التفاعل الأمامي (اتجاه تكوين النوشادر) تتناقص ، بينما تزداد سرعة التفاعل الخلفي (اتجاه تفكك النوشادر المكونة) ، وهكذا حتى تصل إلى لحظة معينة تتساوى عندها سرعتنا التفاعل الأمامي والخلفي . وتسمى هذه الحالة من التفاعل «حالة الاتزان الكيميائي» ، وهي حالة ديناميكية وليس استاتيكية، وعندما يسيرا التفاعل في الاتجاهين (الأمامي والخلفي) بالقدرة والسرعة نفسها [أى إن معدل التكوين يساوى معدل التفكك] .

**حالة الاتزان الكيميائي**

هي حالة تتميز بها التفاعلات العكسية ، وعندما تتساوى سرعة التفاعل الأمامي مع سرعة التفاعل الخلفي ، حيث تصبح - عندها - تركيزات المواد المتفاعلة والمادة الناتجة ثابتة دون تغير - ويقال إن التفاعل قد اتزن - مالم يحدث أى تغير على الظروف ، التي يتم عندها التفاعل . وقد يبدو عندها وكأن التفاعل الكيميائي قد توقف ، ولكن ، هذا غير صحيح ، فالتفاعل الكيميائي مستمر ، ولكن نجد أن معدل التفاعل الأمامي يساوى معدل التفاعل الخلفي ، أى إن معدل تكوين المادة الناتجة يساوى معدل تفكك تلك المواد ، وبالتالي تبقى تركيزات المواد المتفاعلة والناتجة ثابتة دون تغير ، مما يوحى بتوقف التفاعل .  
ويوضح شكل (1-1) رسمياً بيانياً لنتائج تجربة ، وصل النظام فيها إلى حالة الاتزان بعد فترة زمنية معينة .



شكل (1 - 1) : تغير معدل سرعتي التفاعل الأمامي والخلفي ،  
والوصول إلى حالة الاتزان الكيميائي لتفاعل .

### قانون فعل الكتلة :

لقد وجد بالتجربة أن كل تفاعل مستقل ، تكون له حالة الاتزان النوعية الخاصة به، والتي توجد بها علاقة محددة بين تركيزات المواد المتفاعلة والناتجة، وتوضيح هذه العلاقة فإننا نعتبر التفاعل بين  $H_{2(g)}$  و  $I_{2(g)}$  لإنتاج  $HI_{(g)}$ ؛ فلقد قام العالمان تيلور وكريست (Taylor and Crist) في عام 1941 م بعدة تجارب مهمة للتفاعل التالي :



وابتدأ التفاعل بتركيزات مختلفة للمتفاعلات والنواتج ، وذلك بتغيير الضغط الجزئي (partial pressure) لكل من المواد المتفاعلة (الموجودة في الحالة الغازية) . وقد تم الحصول على النتائج المدونة في الجدول (1-1) ، بعد الوصول إلى حالة الاتزان عند درجة حرارة (698.6 K) .

جدول (1-1) : الضغط الجزئي لبعض الفازات عند نقطة الاتزان .

	الضغط الجزئي عند نقطة الاتزان (جو)		
	$H_{2(g)}$	$I_{2(g)}$	$HI_{(g)}$
1	0.16450	0.09783	0.9447
2	0.25830	0.04229	0.7763
3	0.12740	0.13390	0.9658
4	0.10340	0.17940	1.0129
5	0.02703	0.02745	0.2024
6	0.06443	0.06540	0.4821

وعند أخذ مجموع تركيز الناتج - عند نقطة الاتزان - على حاصل ضرب تركيز كل من المواد المتفاعلة - عند نقطة الاتزان - فإننا نجد أن ناتج القسمة  $\left[ HI_{(g)} \right] / \left[ H_{2(g)} \right] \left[ I_{2(g)} \right]$  ، هو مقدار غير ثابت ، كما هو واضح من الجدول (2-1) .

ولكن ، وعند قسمة مربع تركيز الناتج (عند نقطة الاتزان) على حاصل ضرب تركيزات المواد المتفاعلة (عند نقطة الاتزان) ، فإننا نجد أن ناتج القسمة  $\left[ HI_{(g)} \right]^2 / \left[ H_{2(g)} \right] \left[ I_{2(g)} \right]^2$  ، هو مقدار ثابت ، كما هو واضح من الجدول (2-2) .

جدول (2-1) : ثابت الاتزان عند تركيزات مختلفة .

	$\left( \frac{[HI_{(g)}]}{[H_{2(g)}][I_{2(g)}]} \right)$	$\left( \frac{[HI_{(g)}]^2}{[H_{2(g)}][I_{2(g)}]} \right)$
1	58.70	55.46
2	71.07	55.17
3	56.62	54.67
4	54.60	55.31
5	272.79	55.21
6	144.41	55.16

وعلى ذلك ، فإنها وبالنسبة للتفاعل السابق ، يمكن كتابة معادلة ثابت الاتزان له ، على النحو التالي :

$$K = \frac{[HI_{(g)}]^2}{[H_{2(g)}][I_{2(g)}]} \quad \dots \dots \dots (15)$$

وقيمة هذا الثابت للتفاعل السابق من النتائج التي توجد في الجدول (2-1) ، هي 55.16 ، وأن قيمة هذا الثابت ليس لها وحدة (حيث إن الوحدات تتغى بعضها البعض في بسط ومقام معادلة ثابت الاتزان) ، وهذه القيمة هي متوسط النتائج التجريبية عند درجة حرارة  $K^{\circ} 698.6$  . ومن الملاحظ أن تركيز كل من المتفاعلات والنواتج - عند حالة الاتزان - في معادلة ثابت الاتزان (معادلة رقم 14) قد رفع إلى أقصى ، يساوى معامل المواد المتفاعلة والناتجة في التفاعل الموزون ، وتسمى تركيزات المواد عند حالة الاتزان ، بالتركيزات المترنة .

وللوضوح هذه العلاقة ، سوف نعتبر التفاعل المترن التالي :



ويوضح الجدول (3-1) ، النتائج التي أمكن الحصول عليها بالنسبة لمتوازية من التجارب ، أجريت جميعها عند درجة الحرارة نفسها ، ولكنها تختلف في التركيزات الابتدائية لـ  $CO$  و  $Cl_2$  . وأن التركيزات المعلقة بالمول لكل لتر ، هي تلك الموجودة في حالة اتزان (التركيزات المترنة) . وعلى الرغم من أن التركيزات المترنة تتغير من تجربة إلى أخرى ، إلا أنه يوجد علاقة وحيدة تصلح لجميع التجارب ، وهي : أنه إذا قسم تركيز  $(COCl_2)$  على حاصل ضرب تركيز  $(CO)$  و  $(Cl_2)$  ، فإن العدد 0.32 ، هو الذي ينتج في كل مرة ويكون هذا العدد ممكناً لهذا التفاعل ، وهو ثابت الاتزان لهذا التفاعل . وهو يختلف فقط مع تغيرات الحرارة . وأينما وجد  $(CO)$  و  $(Cl_2)$  و  $(COCl_2)$  معاً في حالة اتزان ، فإن التركيزات (لهذه المواد) ، يجب أن تكون ذات قيم تتناسب بالشرط التالي :

$$\frac{[COCl_2]}{[CO][Cl_2]} = 0.32 \text{ litre mol}^{-1} \quad \dots \dots \dots (17)$$

جدول (1-3) : قيم ثابت الاتزان عند تركيزات مختلفة ودرجة حرارة ثابتة.

	التركيزات (مول / لتر)			$\frac{[COCl_2]}{[CO][Cl_2]}$
	CO	Cl <sub>2</sub>	COCl <sub>2</sub>	
1	1.21	0.21	0.79	0.321
2	1.00	1.00	3.10	0.322
3	0.43	0.43	0.57	0.324
4	0.66	1.66	3.34	0.328

ويفرض أنه لدينا التفاعل المتزن التالي :  $aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$  حيث  $a, b, c, d$

هي أعداد جزيئات الغازات A, B, C, D، فإن الكسر  $\left( \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \right)$  يعبر بتبسيط فعل الكتلة، وترمز الأقواس المربعة [ ] إلى التركيزات (بالمول / لتر)، والأسس عبارة عن القوى التي يجب أن ترفع إليها هذه التركيزات، وهي تساوى عدد جزيئات المواد المتفاعلة والمادة الناتجة، وعند كتابة تعبير فعل الكتلة، فإن تركيزات المواد الموجودة على الجانب الأيمن للمعادلة الكيميائية (المادة الناتجة) توضع في البسط، وتوضع تركيزات المواد الموجودة على الجانب الأيسر من المعادلة (المادة المتفاعلة) في المقام.

وعند الاتزان، فإن تعبير فعل الكتلة يساوى عددياً القيمة الخاصة بثابت الاتزان (K) :

$$K = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad \dots \dots \dots \quad (18)$$

ويعرف شرط الاتزان هذا بقانون الاتزان الكيميائي، وينص على : «أنه بالنسبة لنظام عند الاتزان، فإن تركيزات المواد التي تشتراك في التفاعل، يجب أن تبقى بالشرط المعتبر عنه بواسطة ثابت تعبير فعل الكتلة، ولا يوجد تقييد آخر لما يجب أن تكون عليه التركيزات الفردية».

ويقضى قانون «فعل الكتلة» : «إن القوة المؤثرة بين A و B تكون متناسبة مع الكتل الفعالة لـ A و B، وبالمثل، بالنسبة للتفاعل الخلفي، فإن القوة المؤثرة بين C و D تكون متناسبة مع الكتل الفعالة من C و D، وعند الاتزان، فإن القوة المؤثرة بين A و B تساوى القوة المؤثرة بين C و D».

ويمكن تعريف قانون فعل الكتلة على النحو التالي : «سرعة التفاعل الكيميائي تتناسب طردياً مع الكتل الفعالة للمواد المتفاعلة»؛ أي إن سرعة التفاعل الكيميائي تتناسب طردياً مع حامل ضرب تركيزات المواد المتفاعلة، مرفوعاً لأس عدد جزيئات تلك المادة.

ثابت الاتزان

نفرض أنه لدينا التفاعل الانعكاسي المترافق التالي:



حيث :  $d, c, b, a$  تمثل أعداد جزئيات المواد المتفاعلة والناتجة  $C, B, A, D$  ، على التوالي، وبالنسبة للتفاعل الأمامي ، ويتم تطبيق قانون فعل الكتلة ، نجد أن :

$$r_f \propto [A]^a [B]^b \dots \dots \dots \quad (20)$$

حيث  $\alpha$  هي سرعة التفاعل الأمامي.

$$r_f = K_f [A]^a [B]^b \quad \dots \dots \dots \quad (21)$$

حيث « $K$ » هي ثابت تناسب سرعة التفاعل الأمامي

و بالنسبة للتفاعل المخافي

$$r_b \propto [C]^c [D]^d \quad \dots \dots (22)$$

$$\therefore r_b = K_f [C]^c [D]^d \quad \dots \dots (23)$$

حيث « $K$ » هي ثابت تناسب سرعة التفاعل الظاهري .

و عند الاتزان ، فإن :

$$r_f = r_b \quad \dots \dots (24)$$

$$\therefore K_f [A]^a [B]^b = K_b [C]^c [D]^d \quad \dots \dots (25)$$

$$\therefore \frac{K_f}{K_b} = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad \dots (26)$$

وخارج قسمة ثابت سرعة التفاعل الامامي ( $K_a$ ) ، وثابت سرعة التفاعل الخلفي ( $K_b$ ) هو مقدار

ثبات آخر ، يُعرف بـ «ثابت الاتزان» K.

۱۰۵

$$K = \frac{K_f}{K_h} \quad \dots \dots \dots (27)$$

$$\therefore K = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad \dots \dots \dots \quad (28)$$

حيث «K» ثابت الاتزان

ويعرف ثابت الاتزان « $K$ » بأنه النسبة بين ثابت تناسب سرعة التفاعل الأمامي ، وثابت تناسب سرعة التفاعل الخلفي .

كما أنه يمكن أن يعرف بأنه حاصل ضرب تركيزات المواد الناتجة عند الاتزان مرفوعاً لأس عدد مكوناته، وقسمها على حاصل ضرب تركيزات المواد المتفاعلة عند الاتزان مرفوعاً لأس عدد حذيلاتها . وفي

هذه الحالة يعرف ثابت الاتزان بأنه « $K_c$ » : أي ثابت الاتزان معبراً عنه بالتركيزات .  
ففي حالة التفاعلات التي تتم بين المواد الصلبة أو محليلها ، فإنه يعبر عن تلك المواد بتركيزاتها .  
ويعرف ثابت الاتزان في هذه الحالة بأنه ثابت الاتزان ، معبراً عنه بالتركيزات ، ويرمز له بالرمز  $K_p$  .  
وهكذا ، وبالنسبة للتفاعل السابق، فإن :

$$K_c = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad \dots \dots \dots \quad (29)$$

أما في حالة التفاعلات الغازية ، فإنه يعبر عن المواد المتفاعلة والمنتجة بضغوطها الجزئية ،  
ويعرف ثابت الاتزان في هذه الحالة بأنه ثابت الاتزان معبراً عنه بالضغط الجزئي عند حالة الاتزان ، ويرمز  
له بالرمز  $K_p$

$$K_p = \frac{P_C^c \cdot P_D^d}{P_A^a \cdot P_B^b} \quad \dots \dots \dots \quad (30)$$

ففي حالة التكسير الحراري لكريونات الكالسيوم ، فإن :



فإن ثابت الاتزان للتفاعل السابق ، يعبر عنه بالضغط الجزئي لغاز ثاني أكسيد الكربون :

$$K_p = P_{\text{CO}_2} \quad \dots \dots \dots \quad (32)$$

**العلاقة بين ثابتي الاتزان  $K_c$  ،  $K_p$**

هناك علاقة تربط بين ثابت الاتزان المعبر عنه بالضغط « $K_p$ » ، وثابت الاتزان المعبر عنه بالتركيز « $K_c$ » ،  
ويمكن استنباط هذه العلاقة باتباع الخطوات التالية :

نفرض أنه لدينا التفاعل المتزن التالي :



حيث إن  $a$  ،  $b$  ،  $c$  ،  $d$  هي أعداد جزيئات المواد :  $D$  ،  $C$  ،  $B$  ،  $A$  ، وأن هذه المواد جميعها موجودة  
في الحالة الغازية .

ويمكن التعبير عن ثابت الاتزان لهذا التفاعل بالثابت « $K_p$ » حيث إن  $K_p$  تكون له القيمة التالية :

$$K_p = \frac{P_C^c \cdot P_D^d}{P_A^a \cdot P_B^b} \quad \dots \dots \dots \quad (34)$$

ويفرض أن هذه الغازات تسلك مسلك الغاز المثالى ، فإنه في هذه الحالة يمكن تطبيق المعادلة العامة

للغازات على النحو التالي :

$$PV = nRT \quad \dots \dots \dots \quad (35)$$

$$\therefore P = \frac{n}{V} RT \quad \dots \dots \dots \quad (36)$$

الاتزان الكيميائي

حيث  $\left( \frac{n}{V} \right)$  تعبير عن التركيز (بالمول لكل لتر) ، ويمكن التعبير عن التركيز بالأقواس المربيعة [ ] ، حيث تأخذ المعادلة السابقة الشكل التالي :

$$\therefore P = [ ] RT \quad \dots \dots \dots (37)$$

وبتطبيق العلاقة السابقة على غازات التفاعل السابق ، فإن :

$$P_A = [A] RT , P_B = [B] RT , P_C = [C] RT , P_D = [D] RT \quad \dots \dots \dots (38)$$

ويرفع القيم السابقة لأعداد الجزيئات ، نحصل على قيم شبيهة بتلك الموجودة بالمعادلة (23) :

$$P_A^a = [A]^a (RT)^a , P_B^b = [B]^b (RT)^b , \\ P_C^c = [C]^c (RT)^c , P_D^d = [D]^d (RT)^d \quad \dots \dots \dots (39)$$

وبالتعويض عن القيم السابقة في نظائرها في المعادلة (34) :

$$K_p = \frac{[C]^c (RT)^c \cdot [D]^d (RT)^d}{[A]^a (RT)^a \cdot [B]^b (RT)^b} \quad \dots \dots \dots (40)$$

وبإعادة ترتيب هذه المعادلة ، نحصل على :

$$K_p = \frac{[C]^c [D]^d \cdot (RT)^c (RT)^d}{[A]^a [B]^b \cdot (RT)^a (RT)^b} \quad \dots \dots \dots (41)$$

$$K_p = \frac{[C]^c [D]^d (RT)^{c+d}}{[A]^a [B]^b (RT)^{a+b}} \quad \dots \dots \dots (42)$$

$$k_p = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \cdot RT^{(c+d) - (a+b)} \quad \dots \dots \dots (43)$$

و لكن

$$K_c = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad \dots \dots \dots (44)$$

وباعتبار أن  $(c+d) - (a+b)$

فإن :

$$K_p = K_c \cdot (RT)^{\Delta n} \quad \dots \dots \dots (45)$$

حيث « $\Delta n$ » تمثل التغير في أعداد الجزيئات ، فهى تساوى الفرق بين أعداد جزيئات المواد الناتجة (في الحالة الغازية) ، وجزيئات المواد المتفاعلة (في الحالة الغازية) .

**طبيعة العلاقة بين  $K_p$  و  $K_c$**

توقف العلاقة بين  $K_p$  و  $K_c$  على قيمة  $\Delta n$  ذات قيمة موجبة ، فإن  $K_p$  تكون أكبر من  $K_c$  ، وإذا كانت  $\Delta n$  ذات قيمة سالبة ، فإن  $K_p$  تكون أقل من  $K_c$  وإذا كانت  $\Delta n = 0$  صفر ، فإن  $K_p = K_c$

وتعتمد قيمة  $\Delta n$  على نوع التفاعل ، كما سنوضح ذلك فيما يلى :

### أولاً : التفاعلات المصحوبة بزيادة في أعداد جزيئات المواد الناتجة :

مثال ذلك : التفاعل التالي :



ففي هذا التفاعل ، نجد أن عدد جزيئات المواد المتفاعلة (في الحالة الغازية) هو (1) ، بينما نجد أن عدد جزيئات المواد الناتجة (في الحالة الغازية) هو (2) ، وبالتالي يكون هذا التفاعل مصحوباً بزيادة في أعداد جزيئات المواد الناتجة . ويمكن حساب ( $\Delta n$ ) في هذه الحالة :

$$\Delta n = 2 - 1 = 1 \quad (47)$$

(موجبة  $\Delta n$ )

$$\therefore K_p = K_c (RT)^{\Delta n} \quad (48)$$

$$\therefore K_p = K_c (RT) \quad (49)$$

$$\therefore K_p > K_c \quad (50)$$

وهكذا ، نجد أنه في حالة التفاعلات المصحوبة بزيادة في أعداد الجزيئات ، فإن قيمة ثابت الاتزان المعبّر عنه بالضغط ( $K_p$ ) تكون أكبر منها لذلك الثابت ، المعبّر عنه بالتركيز ( $K_c$ ) .

### ثانياً : التفاعلات المصحوبة بنقص في أعداد جزيئات المواد الناتجة .

مثال ذلك ، التفاعل التالي :



ففي هذا التفاعل ، نجد أن عدد جزيئات المواد المتفاعلة (في الحالة الغازية) هو (4) ، بينما نجد أن عدد جزيئات المواد الناتجة (في الحالة الغازية) هو (2) ، وبالتالي ، فإن هذا التفاعل يكون مصحوباً بنقص في أعداد الجزيئات ، ويمكن حساب ( $\Delta n$ ) في هذه الحالة هكذا :

$$\Delta n = 2 - 4 = -2 \quad (52)$$

(سالبة  $\Delta n$ )

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta n} \quad (53)$$

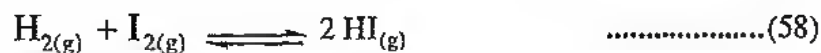
$$K_p = K_c (RT)^{-2} \quad (54)$$

الاتزان الكيميائي

$$K_p = \frac{K_c}{(RT)^2} \quad \dots \dots \dots \quad (55)$$

ثالثاً: التفاعلات التي لا يصاحبها تغير في أعداد الجزيئات

مثال ذلك ، التفاعل التالي :



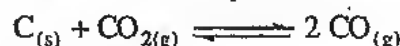
ففي هذا التفاعل ، نجد أن عدد جزيئات المواد المتفاعلة (في الحالة الغازية) هو (2) ، وأن عدد جزيئات المواد الناتجة (في الحالة الغازية) هو (2) . وبالتالي ، فإن هذا التفاعل لا يصاحبه تغير في أعداد الجزيئات ، وتكون  $\Delta n$ :

$$K_p = K_c \cdot (RT)^{\Delta n} = K_c \cdot (RT)^0 \quad \dots \dots \dots \quad (60)$$

ولكن  $(RT)^0 = 1$

$$\therefore K_p = K_c \quad \dots \dots \dots \quad (61)$$

**مثال (١) :** إذا كانت ( $K_p = 167.5 \text{ atm}$ ) عند ( $1000^\circ\text{C}$ ) بالنسبة للتفاعل التالي :



احسب ضغط غاز أول أكسيد الكربون ( $\text{CO}$ ) الجزئي ، في نظام متزن ، يكون فيه الضغط الجزئي

لغاز  $\text{CO}_2$  هو (0.100 atm)

الخط

$$P_{CO_{(1)}} = ? \text{ , } P_{CO_{(2)(1)}} = 0.100 \text{ atm.}$$

$$K_p = 167.5 \text{ atm}$$

$$K_p = \frac{P_{co}^2}{P_{co}}$$

$$P_{\text{f},\text{eq}}^2 = K_a \cdot P_{\text{f},\text{eq}}$$

$$P_{co}^2 = 167.5$$

$$\therefore P_{\text{co}_2}^2 = 16.75$$

$$P_{CO_{(st)}} = \sqrt{16.75}$$

٤٠٩ - خصائص غذاء أنواع أكسيد الكربون الخنزير عند حالة الإذلان،

مثال : (2)

احسب قيمة  $K_c$  بالنسبة لتفاعل التالي عند  $(500^\circ\text{C})$  :



إذا كانت  $K_p = 1.5 \times 10^{-5}$  عند درجة الحرارة نفسها .

$$K_p = 1.5 \times 10^{-5}, K_c = ?$$

$$R = 0.0821 \text{ L} \cdot \text{atm} / \text{mol} \cdot \text{K}$$

$$T = 500 + 273 = 773 \text{ K}$$

$$\Delta n = 2 - 4 = -2$$

$$\therefore K_p = K_c (RT)^{\Delta n}$$

$$\Delta n = -2$$

$$K_p = K_c (RT)^{-2}, K_p = \frac{K_c}{(RT)^2}$$

$$K_c = K_p \cdot (RT)^2$$

$$K_c = 1.5 \times 10^{-5} \times (0.0821 \times 773)^2$$

$$K_c = 9.51 \times 10^{-4}$$

### مددولات حالة الاتزان الكيميائي :

يمكنا الآن استخلاص ثلاثة تعليمات فيما يختص بحالة الاتزان الكيميائي ، وهي :

1 - الاتزان الكيميائي ديناميكي في طبيعته ، وهو مستمر ، ويظل هكذا بسبب تساوى سرعتي التفاعلين الأمامى والعكسي : أي إن سببه عكسية التفاعلات الكيميائية على المستوى الجزيئي

2 - النظام الكيميائى يتوجه نحو حالة الاتزان تلقائياً ; بمعنى أنه يستمر بمعدل قد يكون كبيراً أو صغيراً ، وأنه لا يبتعد عن حالة الاتزان تلقائياً ولكن بتاثير خارجي ، مثل : تغير في الضغط أو درجة الحرارة . وبمجرد ترك النظام الكيميائى لنفسه ، يبدأ في العودة إلى حالة اتزان كيميائى . والسبب في سير كل النظم المعروفة إلى حالة اتزان ، هو الاختلاف في سرعة التفاعلات العكسيه فيها ، وأن حالة الاتزان الكيميائي هي حالة تساوى سرعتي التفاعلين الأمامى والعكسي في النظام الكيميائى .

3 - حالة الاتزان الكيميائي يمكن الوصول إليها من الناحيتين : أي ناحية المتفاعلات أو ناحية النواتج ؛ ففي مثال التكسير الحراري لكرbones الكالسيوم .. فإننا نجد عند كل درجة حرارة معينة كمية محددة من ثانى أكسيد الكربون فى اتزان مع  $\text{CaO}_{(s)}$  و  $\text{CaCO}_{3(s)}$  ، وهذه الكمية ثابتة سواء بدأنا بتكسير  $\text{CaCO}_{3(s)}$  ، أو بتفاعل  $\text{CaO}_{(s)}$  مع  $\text{CO}_{2(g)}$

ويجب أن تذكر دائمًا النقاط التالية عن ثابت الاتزان لتفاعل ما :

- 1 - عند حساب ثابت الاتزان ، يجب مراعاة استخدام قيم تركيزات المواد عند الاتزان .
  - 2 - ثابت الاتزان يساوى مقداراً ثابتاً عند درجة الحرارة الثابتة ، ويتغير بتغيرها.
  - 3 - قيمة ثابت الاتزان تدل على مدى سير التفاعل . فإذا كانت قيمة ثابت الاتزان كبيرة، فإن ذلك يعني أن التفاعل يسير إلى درجة كبيرة؛ أي إن تركيزات المواد الناتجة عند الاتزان عالية ، أما إذا كانت قيمته صغيرة، فإن ذلك يعني أن تركيزات المواد الناتجة – عند الاتزان – منخفضة .

الاستدلال على اتجاه التفاعل :

يفرض أنه لدينا التفاعل المترن التالي :



حيث أن:  $D, C, B, A$  هـ، أعداد جزئيات العازفات.

بالناتج ، فإن ثابت الاتزان للتفاعل السابق ، يحدد من العلاقة :

$$K_c = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b} \quad \dots \dots \dots \quad (63)$$

وفي الحقيقة ، فإن مقدار قيمة ثابت الاتزان «  $K$  » يعطي دلالة واضحة على موقع الاتزان ، فإذا كانت قيمة ثابت الاتزان كبيرة نسبياً ، دل ذلك على أن تركيز المواد الداخلة في التفاعل عند حالة الاتزان صغير جداً ، ويبعد ذلك وكأن التفاعل يسير في اتجاه واحد تقريباً ، وهو الاتجاه الأمامي . أما إذا كانت قيمة ثابت الاتزان صغيرة جداً ، فإن هذا يعني أن تركيز المواد الناتجة في التفاعل صغير جداً عند حالة الاتزان ، ويبعد التفاعل وكأنه يسير في اتجاه التفاعل الخلفي فقط تقريباً . وعندما تكون قيمة ثابت الاتزان حول الوحدة (تساوي الواحد الصحيح) ، فإن هذا يعني أن تركيزات كل من المواد الداخلة في التفاعل والناتجة منه تكاد تكون متساوية .

## التنمية بالاتجاه سريان التفاعل

يمكن التنبؤ باتجاه سريران التفاعل الكيميائي بمعلومية ثابت الاتزان لهذا التفاعل ، وكذلك كميات (نكبات) المواد المتفاعلة والناتجة المعطاة عند ظروف معينة .

يمكن توضيح ذلك من خلال شرح المثال التالي :

نفرض أن لدينا التفاعل المترافق التالي، عند درجة حرارة  $250^{\circ}\text{C}$



حيث أن ثابت الاتزان لهذا التفاعل هو:  $K_C = 0.0415 \text{ mol/L}$

1.00 mol of  $\text{PCl}_5(g)$   
0.50 mol of  $\text{PCl}_3(g)$ ,  
0.30 mol of  $\text{Cl}_2(g)$ ,

ويفرض أن خليطًا مكونًا من :

قد وضع في وعاء حجمه واحد لتر.

المطلوب:

معرفة : هل هذا النظام في حالة اتزان ؟ أو هل سيحدث تفاعل ؟ وفي أي اتجاه ؟

٦

بدلة القيم المعطاة لتركيزات المواد المتفاعلة والناتجة ، وبالتعويض في معادلة ثابت التوازن للتفاعل

السابق ، فإن :

$$X = \frac{[pCl_3][Cl_2]}{[pCl_5]} \dots \dots \dots \quad (65)$$

حيث  $X$  تمثل اتزان التفاصيل السابق عند التركيزات المعطاة :

$$\therefore X = \frac{0.05 \times 0.03}{0.1} = 0.015 \text{ mol/L}$$

وهكذا نجد أن ثابت الاتزان  $K_x$  لهذا التفاعل عند تلك التركيزات المعطاة هو  $0.015 \text{ mol/L}$  ، وهو أقل من ثابت الاتزان المعطى لهذا التفاعل وقييمته  $K_x = 0.0415 \text{ mol/L}$  ، ولذلك نقول إن هذا النظام لا يوجد في حالة اتزان (حيث إن  $K_x < K$ ) ، ولكن في حالة الاتزان تتساوى القيمتان لذلك ، فإن التفاعل لابد أن يسير من اليسار إلى اليمين ؛ أي إن تركيزات المواد الموضحة في بسط العلاقة السابقة سوف تزداد ، وأن تركيزات المواد في مقام هذه العلاقة سوف تقل ، وبالتالي تزداد قيمة  $K_x$  ، حتى تصل عند نقطة يصبح عندها  $K_x = K$  ، وهي النقطة التي يحدث عندها الاتزان .

وهكذا ، نكون قد عرفنا أن التفاعل السابق لم يصل إلى مرحلة الاتزان بعد ، وأن التفاعل يميل إلى السير في اتجاه التفاعل الأمامي .

ويصفه عامة ، فإنه يمكن الربط بين قيم  $\langle X \rangle$  وقيم  $\langle K \rangle$  من خلال هذه العلاقة:

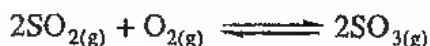
١- إذا كانت  $K = X$  ، فإن هذا يعني أن التفاعل في حالة اتزان .

2- إذا كانت  $X \in K$  ، فإن التفاعل سوف يزاح من اليسار إلى اليمين (في الاتجاه الطرد) - اتجاه التفاعل الأمام) حتى يصل إلى حالة الاتزان (متى تنتهي التفاعلات  $X = ?$ )

3- إذا كانت  $K > X$  ، فإن التفاعل سوف يزاح من اليمين إلى اليسار (أى في اتجاه التفاعل الخلفي) حتى يصل إلى حالة الاتزان [حيث تقل قيمة  $X$  حتى تتساوى مع  $K$ ].

**مثال (3) :**

إذا كانت :  $K_c = 36.9 \text{ mol / L}$  عند درجة حرارة  $227^\circ\text{C}$  للتفاعل المتنز الناتج:



فإذا خلط :

0.03 mol of  $\text{O}_{2(g)}$

و 0.125 mol of  $\text{SO}_{3(g)}$

و 0.05 mol of  $\text{SO}_{2(g)}$

بالإضافة إلى

وذلك في وعاء سعة واحد لتر عند  $227^\circ\text{C}$ .

اشرح في أي اتجاه يسير التفاعل.

**الحل:**

$$X = \frac{[\text{SO}_3]^2}{[\text{SO}_2]^2 [\text{O}_2]}$$

$$X = \frac{(0.125)^2}{(0.05)^2 (0.03)}$$

$$X = 208 \text{ mol / L}$$

$$X = 208 \text{ mol / L}$$

$$K_c = 36.9 \text{ mol / L}$$

وهكذا نجد أن

بينما

$X < K_c$  : أي إن التفاعل سوف يسير من اليمين إلى اليسار ، أي في اتجاه التفاعل الخلفي ، وهو اتجاه تفكك  $\text{SO}_3$ .

**مبدأ لوشاطييه (Le Chatelier principle)**

عندما يتعرض نظام (تفاعل) في حالة اتزان لمؤثر خارجي ، فإن النظام تحدث له إزاحة في اتجاه يعاكس فعل ذلك المؤثر.

ولقد قدم العالم الفرنسي «لوشاطييه» في عام 1884 م مبدأً مهماً ، يوضح مدى التغير الذي قد يطرأ على تفاعل ما في حالة اتزان ، عند وقوع مؤثر ما على هذا التفاعل ، مثل: تغيير الضغط أو درجة حرارة ، أو أي تغير في تركيز إحدى المواد الدالة في التفاعل أو الناتجة منه.

ويختص مبدأً لوشاطييه على أنه :

«إذا أثر مؤثر خارجي (مثل الضغط أو التركيز أو درجة الحرارة) علي تفاعل ما في حالة اتزان ، فإن هذا التفاعل يسير في الاتجاه الذي يقلل من تأثير ذلك المؤثر ، حيث يصل التفاعل إلى حالة اتزان جديدة».

فعندهما يتعرض نظام في حالة اتزان لاضطراب (أى حين يقع عليه جهد) ، يصبح النظام في حالة عدم اتزان للحظات وجيبة ، ويتفاعل هذا النظام كيميائياً بأسلوب يستعيد من خلاله اتزانه ، ويقال في هذه الحالة ، أن جهداً وقع على النظام ، وسبب في إزاحة الاتزان إلى اليسار أو إلى اليمين . والإزاحة تعنى هنا أنه عندما يتعرض نظام متزن لاضطراب ، يبعده عن حالة الاتزان ، فإن النظام يتفاعل كيميائياً ليصل إلى حالة اتزان جديدة .

ومن خلال مبدأ لوشاطييه ، سنتناول بالدراسة العوامل المختلفة وتأثيرها على النظام الكيميائي المتزن.

### 1 - تأثير التركيز

نفرض أنه لدينا التفاعل المتزن التالي :



فإنه عند زيادة تركيز إحدى المواد المتفاعلة - النيتروجين أو الهيدروجين - أو كليهما، عن طريق إضافة بعض كميات منها إلى وسط التفاعل ، فإنه يحدث خلل في حالة الاتزان . وطبقاً لمبدأ لوشاطييه ، فإن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يعاكس فعل المؤثر؛ أى إن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يقلل من تركيزات المواد المتفاعلة؛ أى إن التفاعل يسير في اتجاه التفاعل الأمامي (اتجاه تكوين الأمونيا) .

كذلك ، وعندما تسحب النواشر المترسبة من وسط التفاعل ، فإن حالة الاتزان سوف تختل ، وطبقاً لمبدأ لوشاطييه فإن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يعاكس فعل المؤثر؛ أى إنه يسير في اتجاه زيادة تركيز النواشر؛ أى إن التفاعل يسير في اتجاه التفاعل الأمامي .

ويمكن أيضاً ، توضيح ذلك التأثير بتفاعل الكربون مع ثاني أكسيد الكربون لتكوين أول أكسيد الكربون ، طبقاً للمعادلة التالية :



فإن إضافة أول أكسيد الكربون إلى التفاعل تؤدي إلى إزاحة التفاعل إلى اليسار، وبالتالي يقل احتزال ثاني أكسيد الكربون ، على حين أن إضافة قليل من غاز ثاني أكسيد الكربون إلى التفاعل المتزن تزيح التفاعل تجاه اليمين؛ أى إلى تكوين مزيد من أول أكسيد الكربون ، فتزداد عملية احتزال ثاني أكسيد الكربون .

### 2 - تأثير الضغط

من البديهي أن ضغط الغاز يعرف بأنه عبارة عن اصطدامات جزيئات الغاز مع جدار الإناء الموجود به الغاز . وعلى ذلك ، فكلما زادت أعداد جزيئات الغاز زاد ضغطه ، والعكس صحيح . وهكذا ، يمكن القول بأن الضغط الكلى، في خليط من المتفاعلات والنواتج ، يتاسب طردياً مع عدد مولات الغازات الموجودة .

الاتزان الكيميائي

ولتعرف مدى تأثير الضغط على الاتزان الكيميائي لتفاعل ، فإنه يلزم معرفة ما إذا كان التفاعل مصحوبًا بقصسان في الحجم أو بزيادة فيه .  
ويفرض أنه لدينا التفاعل المتنزّل التالي :



فإنه عند زيادة الضغط على هذا التفاعل ، وطبقاً لمبدأ لوشاطييه ، فإن الاتزان سوف يختل ويسير التفاعل في الاتجاه ، الذي يقلل من فعل المؤثر ؛ أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يقلل من الضغط ، أي الاتجاه الذي يقل فيه عدد الجزيئات . وعلى ذلك تتوقع أن التفاعل يسير في الاتجاه الأمامي (حيث تصبح عدد الجزيئات 2 ، بدلاً من 4 ؛ أي اتجاه تكوين النوشادن) .  
والعكس يحدث تماماً عند خفض الضغط ، فنجد أن التفاعل يسير في الاتجاه الخلفي (اتجاه تفكك النوشادن) .

أما في حالات التفاعلات الغازية التي لا يصاحبها تغير في أعداد الجزيئات مثل ذلك ، التفاعل التالي :



(حيث إن عدد جزيئات المواد المتفاعلة هو 2 وكذلك المواد الناتجة عدد جزيئاتها أيضاً 2 فتكون:  $\Delta n = 2 - 2 = 0$ )؛ فنجد أن الضغط في هذه الحالة ليس له أى تأثير على حالة الاتزان الكيميائي الموجودة، ولذلك نقول إنه في حالة التفاعلات التي تكون لها  $\Delta n = 0$ ، فإن التغيرات في الضغط سوف لا يكون لها تأثير على موقع الاتزان.

ويالنسبة للأنظمة (التفاعلات) التي تشمل سوائل، أو أجساماً صلبة فقط، أو الاثنين معاً ، يكون تأثير التغير في الضغط على موقع الاتزان بسيطاً جداً ، ويمكن إهماله غالباً .

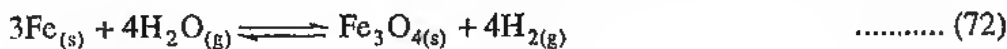
أما في حالة التفاعلات ، التي يكون الغاز أحد نواتجها أو متفاعلاً منها ، مثل : التكسير الحراري لكربونات الكالسيوم :



فإنه في حالة التفاعل الأول (معادلة 76)، نجد أنه عند زيادة الضغط، فإن الاتزان يختل ويُسْبِّر التفاعل في الاتجاه الخلفي؛ أي إن التفاعل يزاح ناحية اليسار. كذلك، في حالة التفاعل الثاني (معادلة 7) فإنه عند زيادة الضغط، فإن التفاعل يزاح ناحية اليسار.

**مسألة:**

ادرس أثر زيادة الضغط على التفاعل المتزن التالي :



**الخسـل:**

عند دراسة هذا التفاعل :

$$\text{نجد أن } n_1 = \text{عدد جزيئات المواد المتفاعلة (في الحالة الغازية)} = 4$$

$$n_2 = \text{عدد جزيئات المواد الناتجة (في الحالة الغازية)} = 4$$

$$\Delta n = n_2 - n_1 = 4 - 4$$

$$\Delta n = 0$$

وإذذلك ، فإنه في حالة هذا التفاعل نجد أن تغير الضغط لا يؤثر على موقع الاتزان (تبقى حالة الاتزان كما هي ، على الرغم من زيادة الضغط أو نقصان الضغط)

### 3 - تأثير درجة الحرارة

لكي يمكن التنبؤ بتغيير التغير في درجة الحرارة على تفاعل في حالة اتزان ، فإنه يجب أن تكون طبيعة التأثير الحراري المصاحب للتفاعل معلومة ؛ أي يجب معرفة ما إذا كان حدوث التفاعل يصاحبه امتصاص أو إبعاد حرارة .

ويمكن تقسيم التفاعلات الكيميائية - من حيث ابعاده أو امتصاصه حرارة - إلى قسمين ، وهما :

#### أ - تفاعلات طاردة للحرارة      ب - تفاعلات ماضة للحرارة

وسوف نتناول - في السطور التالية - كيفية تعرف تأثير التغير في درجة الحرارة على التفاعلات المتزنة.

#### أ- التفاعلات الطاردة للحرارة (Exothermic reactions)

وهي تلك التفاعلات التي تم ، ويصاحب حدوثها إبعاد الحرارة ، حيث يكون المحتوى الحراري الناتج أقل من المحتوى الحراري للمتفاعلات .

ومثال لتلك التفاعلات : تفاعل غاز الهيدروجين مع غاز النيتروجين لتكوين غاز النوشادر مصحوباً بإبعاد كمية من الحرارة ،  $Q$  ، طبقاً للمعادلة :



وطبقاً لمبدأ لوشاتيليه ، فإن هذا التفاعل الطارد للحرارة يتاثر بتغيير درجة الحرارة ، فعند زيادة درجة الحرارة ، فإن الاتزان سوف يختل ويسير التفاعل في الاتجاه ، الذي يقلل من درجة الحرارة ؛ أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الخلفي؛ أي الاتجاه الذي تمتلك فيه الحرارة بواسطة النوشادر المكونة ؛ حيث

---

الاتزان الكيميائي

---

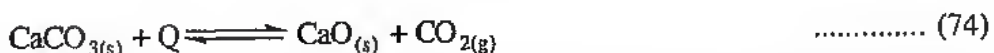
تنفك وتكون المواد المتفاعلة (النيتروجين والهيدروجين) .

وعلى العكس من ذلك ، فإن خفض درجة الحرارة يؤدي إلى زيادة معدل التفاعل الأمامي ، وتكون جزء من النواشر : أي إن التفاعل يزاح في الاتجاه الذي تتباعد فيه الحرارة .

### ب - التفاعلات الماصة للحرارة (Endothermic reactions) .

وهي تلك التفاعلات التي تم ، ويصاحب حدوثها امتصاص الحرارة ؛ حيث يكون المحتوى الحراري النواتج أكبر من المحتوى الحراري للمتفاعلات .

ومن أمثلة هذه التفاعلات : الانحلال الحراري لكريونات الكالسيوم :



وطبقاً لمبدأ لوشتاتيليه، فإنه عند زيادة درجة الحرارة لهذا التفاعل ، فإن الاتزان سوف يزاح ناحية اليمين ؛ أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الأمامي (حيث تمتضي كريونات الكالسيوم جزءاً من الحرارة وتنفك) . بمعنى آخر : يزداد انحلال كريونات الكالسيوم بزيادة درجة الحرارة . وعلى العكس من ذلك ، فإن خفض درجة الحرارة يجعل التفاعل يزاح جهة اليسار .

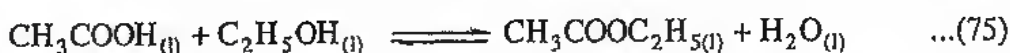
ويمكن تلخيص تأثير درجة الحرارة على حالات الاتزان الكيميائي على النحو التالي :

أ - في حالة التفاعلات الطاردة للحرارة ، يؤدي رفع درجة الحرارة إلى إزاحة الاتزان من اليمين إلى اليسار، على حين يؤدي خفض درجة الحرارة إلى إزاحة الاتزان من اليسار إلى اليمين .

ب - في حالة التفاعلات الماصة للحرارة ، فإن رفع درجة الحرارة يؤدي إلى إزاحة الاتزان من اليسار إلى اليمين ، في حين يؤدي خفضها إلى إزاحة الاتزان من اليمين إلى اليسار .

### تأثير إضافة العوامل الحفازة

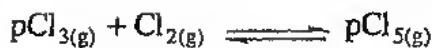
عند إضافة العامل المساعد (الحفاز) إلى نظام متفاعل بكميات قليلة نسبياً ، فإن ذلك يؤدي إلى تغير في السرعة التي يصل بها النظام (التفاعل) إلى حالة الاتزان . فعند إضافة العامل الحفاز إلى نظام متزن؛ فإن ذلك لا يؤثر على تركيز المواد في النظام ؛ أي إن العامل المساعد يؤثر فقط على السرعة التي يصل بها النظام إلى حالة اتزان ؛ فالعامل الحفاز يؤثر على معدل سرعة التفاعلين الأمامي والعكسي بالدرجة نفسها ، ولذلك فإن إضافة العامل الحفاز ليس لها أي تأثير على موضع الاتزان ، ولكن يتم الوصول إلى حالة الاتزان بسرعة أعلى في وجود العامل الحفاز ، عنها في عدم وجوده . وسنوضح ذلك بالمثال التالي :



إن هذا التفاعل قد يتطلب أسلوبين ، قبل أن يصل إلى حالة اتزان ، ولكن عند إضافة (HCl) (والذي يعمل كعامل حفاز ، فإن هذا التفاعل يصل إلى حالة الاتزان في زمن أقل بكثير . وفي الوقت نفسه ، تبقى تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة ثابتة ، لا تتأثر ولا تتغير ، كما يبقى موضع الاتزان دون تغير .

### أسئلة ومسائل عامة

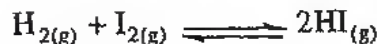
- 1 - عرف كلاماً مما ياتي : قانون فعل الكتلة - حالة الاتزان الكيميائي - العامل المحفز .
- 2 - ما العلاقة بين  $K_p$  و  $K_e$  في التفاعلات الغازية؟
- 3 - هل تكون  $K_p$  أصغر أم أكبر من  $K_e$  ، إذا كان عدد مولات المتفاعلات أصغر من عدد مولات النواتج .
- 4 - إذا كان مقسوم التفاعل عند نقطة معينة من التفاعل أصغر من ثابت الاتزان، ماذا يحدث للتفاعل؟
- 5 - عند حدوث الاتزان الكيميائي في التفاعل التالي :



وجد أن تركيزات  $\text{Cl}_3$  و  $\text{Cl}_2$  و  $p\text{Cl}_5$  كانت على التوالي هي 1.0 و 0.90 و 0.12 مسول في اللتر .

احسب  $K_p$  و  $K_e$  تحت ظروف التجربة ،  $t = 27^\circ\text{C}$  .

- 6 - اشرح تأثير إدخال كمية إضافية لأحد المتفاعلات على تفاعل في حالة اتزان .
- 7 - اشرح تأثير إدخال كمية إضافية لأحد النواتج على تفاعل في حالة اتزان .
- 8 - ما تأثير رفع الضغط الكلي على حالة اتزان في كل من الحالات التالية :
  - أ - تفاعل فيه عدد مولات الغازات المتكونة أصغر من عدد مولات الغازات المتفاعلة؟
  - ب - تفاعل فيه عدد مولات الغازات المتكونة أكبر من عدد مولات الغازات المتفاعلة؟
  - ج - تفاعل تتساوى فيه عدد مولات الغازات الناتجة والمتفاعلة؟
  - د - تفاعل فيه كل المتفاعلات والنواتج سوائل أو جوامد؟
- 9 - احسب ثوابت الاتزان  $K_e$  و  $K_p$  عند درجة  $395^\circ\text{C}$  للتفاعل :



علمًا بأن تركيزات الاتزان هي :

$$[\text{H}_2] = 6.4 \times 10^{-3}\text{M} , \quad [\text{I}_2] = 1.60 \times 10^{-3}\text{M} ,$$

$$[\text{HI}] = 2.5 \times 10^{-2}\text{M} .$$

- 10 - ثابت الاتزان  $K_e$  للتفاعل : عند درجة حرارة  $425^\circ\text{C}$  بلغ 1.84 .

---

الاتزان الكيميائى

---

احسب  $K_p$  للتفاعل السابق ، ثم احسب  $K_c$  و  $K_p$  للتفاعل :



11 - إذا علم أن  $K_c$  للتفاعل :

عند درجة حرارة  $727^{\circ}C$  تبلغ  $4.17 \times 10^{-2}$  ،

ما اتجاه التفاعل عند خلط  $M$  من  $SO_3$  و  $0.10 M$  من  $O_2$  و  $0.02M$  من  $SO_2$  ؟

12 - وضع  $0.5 \text{ gm}$  من غاز  $N_2O_4$  في وعاء حجمه  $2.0L$  عند درجة حرارة  $25^{\circ}C$  ، وترك في الوعاء

حتى تم الاتزان الكيميائى حسب المعادلة :



احسب الضغط الجزئي لغاز  $N_2O_4$  بعد الاتزان .

13 - يتم الاتزان التالي مع مادة كلوريد الكوبالت :



ما لون مادة كلوريد الكوبالت ، إذا وضعت في وعاء مفتوح في جو :

أ - رطب      ب - جاف

اشرح ووضح إجابتك في كل حالة .

14 - إذا أخذنا في الاعتبار التفاعل :



هل تزداد كمية  $CaCO_3$  أم تقل أم تظل كما هي ، عندما :

1 - نزول كمية من غاز  $(CO_2)$  من التفاعل بعد الاتزان .

ب - يزداد الضغط الكلى .

ج - تضاف كمية من  $CaO_{(s)}$  .



## الفصل الثاني الاتزان الأيونى

---

- ◆ الإلكتروليتات القوية والإلكتروليتات الضعيفة
- ◆ تفكك الأحماض الضعيفة (قانون أوستفالد للتخفيض)
  - ◆ تفكك القواعد الضعيفة
  - ◆ تأين الأحماض عديدة البروتون
  - ◆ المحاصل الأيوني للماء (تفكك الماء)
  - ◆ الرقم الهيدروجيني والرقم الهيدروكسيلي
  - ◆ المحاليل المنظمة
  - ◆ حساب قيمة pH ل محلول منظم
  - ◆ الأدلة
- ◆ ميكانيكية عمل الأدلة في الأوساط الحمضية والقادية
  - ◆ تأثير (فعل) الأيون المشترك
  - ◆ التحلل المائي للأملاح (التميؤ)
  - ◆ حاصل الإذابة للح شحیح الذوبان
  - ◆ أهمية حاصل الذوبان في عمليات الترسيب



## الإلكتروليتات

يعرف الإلكتروليت (Electrolyte) بأنه تلك المادة ، التي عند إذابتها في الماء، تكون محلولاً له القدرة على توصيل التيار الكهربى ، ويعرف محلول هذه المادة بال محلول الإلكتروليتى . وترجع قدرة هذا المحلول التوصيل الكهربى إلى تفكك الإلكتروليت إلى أيونات ، تتحرك وتحمل التيار الكهربى أثناء حركتها . وتنقسم الإلكتروليتات حسب درجة تفككها وتائتها في محاليلها إلى قسمين :

### أ - الإلكتروليتات القوية :

وهي التي تتفكك تفككاً كاملاً في محاليلها المائية .

ومن أمثلتها :

#### 1 - الأحماض القوية :

مثل حمض الهيدروكلوريك (HCl) ، وحمض الكبريتيك ( $H_2SO_4$ ) .

#### 2 - القواعد القوية :

مثل : هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) ، وهيدروكسيد الكالسيوم  $Ca(OH)_2$  .

#### 3 - الأملاح :

مثل : كلوريد الصوديوم (NaCl) وكلوريد الكالسيوم ( $CaCl_2$ ) .

ويمكن التعبير عن تفككها بمعادلات ذات اتجاه واحد ، مثل :



### ب - الإلكتروليتات الضعيفة :

وهي التي تتفكك جزئياً : أي إن تفككها يكون غير تام .

ومن أمثلتها :

#### 1 - الأحماض الضعيفة :

مثل : حمض الخليك ( $CH_3COOH$ ) ، وحمض الفوسفوريك ( $H_3PO_4$ ) .

#### 2 - القواعد الضعيفة :

مثل هيدروكسيد الأمونيوم ( $NH_4OH$ ) .

ويمكن التعبير عن تفككها بمعادلات ذات اتجاهين (معادلات متزنة) ، كما يلى :

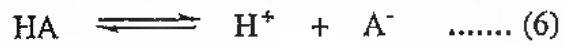


وكما هو واضح ، فإن التفكك غير تام ، وتتشاءم حالة اتزان بين الجزيئات غير المتفككة والأيونات الناتجة ، وعلى ذلك فإنه يمكن تطبيق قوانين الاتزان الكيميائي على مثل هذه الأنظمة .  
ويسوف نقوم بدراسة عدد كبير من الاتزانات الأيونية ، التي تحدث في المحاليل المائية للإلكتروليتات الضعيفة ، وعلى سبيل المثال دراسة تفكك الأحماض والقواعد الضعيفة في محاليلها المائية ، والاتزان الحادث في هذه الحالة ، وكذلك تفكك الماء .  
ويسوف ندرس أيضاً بعض الاتزانات غير المتجانسة .

### تفكك الإلكتروليتات الضعيفة

#### أ - تفكك الأحماض الضعيفة :

نفرض أنه لدينا واحد مول من إلكتروليت ضعيف "HA" في حجم قدره "V" ، وأن درجة تفككه هي « $\infty$ » ، فإنه يمكن التعبير عن تفكك هذا الإلكتروليت طبقاً للمعادلة:



فـى الـبـداـيـة	1	0	0
عـنـدـالـاتـزـان	$1-\infty$	$\infty$	$\infty$
الـتـرـكـيـزـاتـعـنـدـالـاتـزـان	$\left( \frac{1-\infty}{V} \right)$	$\frac{\infty}{V}$	$\frac{\infty}{V}$

ويتطبيق قانون فعل الكثافة ، فإن ثابت تفكك الحمض الضعيف هو :

$$K_a = \frac{[H^+][A^-]}{[HA]} \dots\dots\dots (7)$$

$$K_a = \frac{\frac{\infty}{V} \cdot \frac{\infty}{V}}{\frac{1-\infty}{V}} \dots\dots\dots (8)$$

$$K_a = \frac{\infty^2}{V(1-\infty)} \dots\dots\dots (9)$$

$$\infty^2 = K_a \cdot V(1-\infty) \dots\dots\dots (10)$$

وفي حالة الإلكتروليتات الضعيفة جداً ، فإنه يمكن إهمال قيمة « $\infty$ » بالمقارنة بالوحدة ، ويتغول المعادلة إلى :

$$\infty^2 = K_a \cdot V \dots\dots\dots (11)$$

$$\infty = \sqrt{K_a \cdot V} \dots\dots\dots (12)$$

## الاتزان الأيوني

$$C = \frac{1}{v}$$

وحيث إن

$$\therefore \alpha = \sqrt{\frac{K_a}{C}}$$

(13) .....

وهذه العلاقة تربط بين درجة تفكك الإلكتروليت الضعيف وبين ثابت تفككه ، وتعرف هذه العلاقة باسم «قانون أوستفالد للتحفيز» ، ويعرف قانون أوستفالد للتحفيز بأنه : «تناسب درجة تفكك الإلكتروليت الضعيف تناسباً عكسيّاً مع تركيزه» .

مثال (1) :

إذا علمت أن درجة التفكك ل محلول (0.1M) حمض الخليك تساوى  $(1.323 \times 10^{-3})$  ، احسب ثابت التأين ( $K_a$ ) لحمض الخليك ،

الحل :

$$\alpha = \sqrt{\frac{K_a}{C}}$$

$$K_a = \alpha^2 C$$

$$K_a = (1.323 \times 10^{-3})^2 \times 0.1$$

$$K_a = 1.75 \times 10^{-5}$$

مثال (2) :

احسب ثابت التفكك ل محلول (0.1M) وحمض الخليك ، علماً بأن  $\text{pH} = 2.88$  ، ثم  
احسب درجة التفكك للحمض .

الحل :

يتفكك الحمض طبقاً للمعادلة :



$$\text{pH} = 2.88$$

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

ولكن

$$[\text{H}^+] = 10^{-2.88} = 1.3 \times 10^{-3}$$

$$[\text{H}^+] = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 1.3 \times 10^{-3}$$

ولكن

وحيث إن ثابت تفكك الحمض ،  $K_a$  ، يمكن حسابه باستخدام المعادلة :

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{1.3 \times 10^{-3} \times 1.3 \times 10^{-3}}{0.1}$$

$$K_h = 1.69 \times 10^{-5}$$

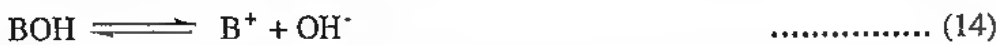
$$\alpha = \sqrt{\frac{K_h}{C}} = \sqrt{\frac{1.69 \times 10^{-5}}{0.1}}$$

$$\alpha = 0.041$$

ولكن

### ب - تفكك القواعد الضعيفة

بالطريقة نفسها ، يمكن تطبيق ما سبق على القواعد الضعيفة ، فإذا كان لدينا قاعدة ضعيفة "BOH" ، درجة تفككها  $\alpha$  ، وأن ثابت تفككها هو  $K_b$  ، وأن هذه القاعدة تفكك طبقاً للمعادلة التالية :



ويتطبيق قانون فعل الكثافة ، فإن ثابت التفكك  $K_b$  يمكن حسابه من المعادلة:

$$\alpha = \sqrt{\frac{K_b}{C}} \quad \dots \dots \dots \quad (15)$$

مثال (3) :

إذا علمت أن درجة التفكك ل محلول النوشادر (0.01M) تساوى (4.2%) . احسب ثابت التفكك  $K_b$  للنوشادر .  
الحل :

تفكك النوشادر في الماء طبقاً للمعادلة :



$$K_b = \frac{[NH_4^+][OH^-]}{[NH_3]}$$

$$[NH_4^+] = \frac{4.2}{100} \times 0.01 = 4.2 \times 10^{-4} M$$

$$[NH_4^+] = [OH^-] = 4.2 \times 10^{-4}$$

$$[NH_3] = 1 \times 10^{-2}$$

$$K_b = \frac{(4.2 \times 10^{-4})(4.2 \times 10^{-4})}{(10^{-2})} = 1.8 \times 10^{-5}$$

ولكن

### تففك الأحماض عديدة البروتون

لقد درسنا تفكك الأحماض إحادية البروتون ، مثل : حمض الخليك ، وهى تلك الأحماض التي رمزنا لها بالرمز "HA" .

والأن سوف ندرس الأحماض متعددة البروتون ، وهى تنقسم إلى قسمين ، وهما :

**أ - تفكك الأحماض ثنائية البروتون**

عند دراسة تفكك حمض ثنائي البروتون "H<sub>2</sub>A" ، مثل : حمض كبريتيد الهيدروجين (H<sub>2</sub>S)

فإنه يتفكك على خطوتين :

**الخطوة الأولى :**



وثبتت تفكك هذه الخطوة ، هو :

$$K_{a_1} = \frac{[\text{H}^+][\text{HS}^-]}{[\text{H}_2\text{S}]} \quad \dots \dots \dots \quad (17)$$

**الخطوة الثانية :**



وثبتت تفكك هذه الخطوة هو :

$$K_{a_2} = \frac{[\text{H}^+][\text{S}^{--}]}{[\text{HS}^-]} \quad \dots \dots \dots \quad (19)$$

ويمكن تمثيل التفكك الكلى للحمض ثنائي البروتون على النحو التالي :



أى إن ثابت التفكك الكلى للحمض (K<sub>a</sub>) ثنائي البروتون يمكن كتابته على الصورة التالية :

$$K_a = \frac{[\text{H}^+]^2[\text{S}^{--}]}{[\text{H}_2\text{S}]} \quad \dots \dots \dots \quad (21)$$

وهذا المقدار يمكن الحصول عليه بضرب (K<sub>a2</sub> × K<sub>a1</sub>)

أى إن :

$$K_a = K_{a_1} \cdot K_{a_2} \quad \dots \dots \dots \quad (22)$$

**ب - تفكك الأحماض ثلاثية البروتون:**

عند دراسة تفكك حمض ثلاثي البروتون "H<sub>3</sub>A" ، مثل : حمض الفوسفوريك (H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>) ، فإنه

يتفكك على ثلاثة خطوات :

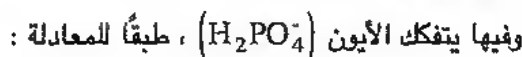
**الخطوة الأولى :**



وثبتت التفكك لهذه الخطوة ، K<sub>a1</sub> يكتب على الصورة التالية :

$$K_{a_1} = \frac{[\text{H}^+][\text{H}_2\text{PO}_4^-]}{[\text{H}_3\text{PO}_4]} \quad \dots \dots \dots \quad (24)$$

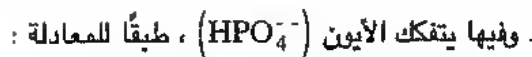
الخطوة الثانية :



وثابت تفكك هذه الخلوة هو :

$$K_{a_2} = \frac{[H^+][HPO_4^{2-}]}{[H_2PO_4^-]} \quad \dots \dots \dots \quad (26)$$

المطبوعة الثالثة :



$$K_{a_3} = \frac{[H^+][PO_4^{3-}]}{[HPO_4^{2-}]} \quad \dots \dots \dots (28)$$

ويمكن تمثيل التفكك الكلي للحمض ثلاثي البروتون على النحو التالي :



وبالتالي يكون ثابت التفكك الكلم:

$$K_a = \frac{[H^+]^3 [PO_4^{3-}]}{[H_3PO_4]} \quad \dots \dots \dots (30)$$

وهذا المقدار يمكن الحصول عليه بضرب

اے ان :

$$K_{\mu} = K_{n_1} \cdot K_{n_2} \cdot K_{n_3} \quad \dots \dots \dots \quad (31)$$

مثال (4)

احسب تركيزات  $[H_2S]$ ,  $[S^{2-}]$ ,  $[HS^-]$ ,  $[H^+]$  في محلول (0.1M) من  $H_2S$ . (علمًا بأن :

$$(K_a, H_2S) = 1.1 \times 10^{-7}, \quad K_{a_2}(HS^-) = 1.0 \times 10^{-14}$$

١٣

معادلة التفكك الأول لحمض  $\text{H}_2\text{S}$  ، يمكن كتابتها كما يلى :



0.1 0 0

0.1-X X X

---

الاتزان الأيوني

---

$$K_{a_1} = \frac{[H^+][HS^-]}{[H_2S]} = \frac{X \cdot X}{0.1 - X}$$

ويمكن إهمال قيمة  $X$  (في المقام) بالمقارنة بالمقدار 0.1

$$K_{a_1} = \frac{X^2}{0.1}$$

$$X^2 = 0.1 \times K_{a_1}$$

$$X^2 = 0.1 \times 1.1 \times 10^{-7} = 1.1 \times 10^{-8}$$

$$X = 1.0 \times 10^{-4}$$

$$X = [H^+] = [HS^-] = 1.0 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

ومن معادلة التفكك الثاني للحمض :



$$K_{a_2} = \frac{[H^+][S^{2-}]}{[HS^-]}$$

$$K_{a_2} = [S^{2-}]$$

$$\therefore [S^{2-}] = 1.0 \times 10^{-14} \text{ mol/L}$$

### الحاصل الأيوني للماء ( $K_w$ ) :

يعد الماء النقي إلكتروليت ضعيفاً ، وهو موصل ضعيف للتيار الكهربائي . وطبقاً لنظرية أرهينيوس ، فإن الماء يتفكك (يتأين) طبقاً للمعادلة التالية :



" $H_3O^+$ " هو أيون الهيدروجين ، وهو عبارة عن أيون هيدروجين ( $H^+$ ) ذائب في جزئي ماء . وعلى ذلك ، فإنه يمكن كتابة المعادلة السابقة في الصورة البسيطة التالية :



وحيث إن الماء عبارة عن إلكتروليت ضعيف ، وأن تفككه يمثل تفاعلاً متزناً، فإنه يمكن تطبيق قانون فعل الكتلة عليه : حيث يمكن حساب ثابت الاتزان ( $K_i$ ) من المعادلة:

$$K_i = \frac{[H^+][OH^-]}{[H_2O]} \quad (34)$$

وحيث إن الماء إلكتروليت ضعيف ، أي إن الجزء الذي يتفكك منه صغير جداً ،

فإنه يمكن اعتبار أن تركيز الماء وكأنه ثابت : أي إن  $[H_2O] = \text{ثابت}$  :

$$K_i \times [H_2O] = [H^+][OH^-] \quad (35)$$

$$K_i \times \text{ثابت} = [H^+] \cdot [OH^-] \quad \dots \dots \dots \quad (36)$$

$$(\text{ عند درجة حرارة } 25^\circ \text{ مللي مولار } [\text{H}_2\text{O}] = 55.5 \text{ mol/l, } K_i = 1.8 \times 10^{-16})$$

وحيث إن حاصل ضرب ثابت ( $K_1$ ) في ثابت  $[H_2O]$  هو مقدار ثابت قيمته  $(10^{-14})$  ، وهذا الثابت الجديد يرمز له "  $K_w$  " ، وهو ما يعرف بثابت تفكك الماء أو الحاصل الأيوني للماء .

$$K_w = [H^+] [OH^-] = 10^{-14} \quad \dots \dots \dots (37)$$

ويعرف الماصل الأيوني للماء ( $K_w$ ) بأنه عبارة عن مقدار ثابت ، وهو يساوى حاصل ضرب تركيز أيون الهيدروجين وتركيز أيون الهيدروكسيل ، وهو يساوى قيمة ثابتة مقدراها  $(10^{-14})$  .

$$\therefore [H^+][OH^-] = 10^{-14} \quad \dots \dots \dots \quad (38)$$

وفي حالة المحاليل المتعادلة ، فإن :

$$[\text{H}^+] = [\text{OH}^-] = 10^{-7} \quad \dots \dots \dots \quad (39)$$

أما في حالة المحاليل الحمضية ، فما :

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

$$[\text{H}^+] > 10^{-7}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-6}, 10^{-5}, 10^{-4}, \dots$$

أما في حالة المحاليل القاعدية ، فإن :

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

$$[\text{H}^+] < 10^{-7}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-8}, 10^{-9}, 10^{-10}, \dots, 10^{-14}$$

الرقم الهيدروجيني (الأس الهيدروجيني) : pH

هو اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدروجين  $[H^+]$  في المحلول، وبغير عنه ياضيًّا بالمعادلة:

ويعد الرقم الهيدروجيني دالة في تركيز أيون الهيدروجين في المحلول.

الرقم (الأُس) الهيدروكسيل:  $pOH$

هو اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدروكسيل  $[\text{OH}^-]$  في المحلول.

ويعبر عنه رياضياً بالمعارلة :

## الرقم الهيدروجيني للأحماض والقواعد والأملاح

### (أ) في حالة المحاليل المتعادلة

$$[H^+] = [OH^-] = 10^{-7}$$

حيث إن :

ويتعويض عن قيمة  $[H^+]$  في معادلة الأس الهيدروجيني :

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

$$pH = -\log 10^{-7}$$

$$pH = 7 \log 10 \quad (\log 10 = 1)$$

$$pH = 7$$

ويتبين من ذلك ، أن الرقم الهيدروجيني للمحلول المتعادل (وكذلك الماء النقى) هو "7" .

### ب - في حالة المحاليل الحمضية

$$[H^+] > [OH^-]$$

حيث إن

$$\therefore [H^+] \approx 10^{-6}, 10^{-5}, 10^{-4} \dots$$

ويتعويض عن قيمة  $[H^+]$  في معادلة الرقم الهيدروجيني :

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

$$pH = -\log 10^{-6}$$

$$pH = 6 \log 10$$

$$pH = 6$$

$$pH < 7$$

وهكذا ، نجد أنه في حالة المحاليل الحمضية ، فإن الرقم الهيدروجيني لها يكون أقل من 7 . وكلما زادت الحامضية ، قلت قيمة الرقم الهيدروجيني له .

### ج - في حالة المحاليل القاعدية

$$[H^+] < [OH^-]$$

حيث إن

$$\therefore [H^+] \approx 10^{-8}, 10^{-9}, 10^{-10}, \dots$$

ويتعويض عن قيمة  $[H^+]$  في معادلة الرقم الهيدروجيني :

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

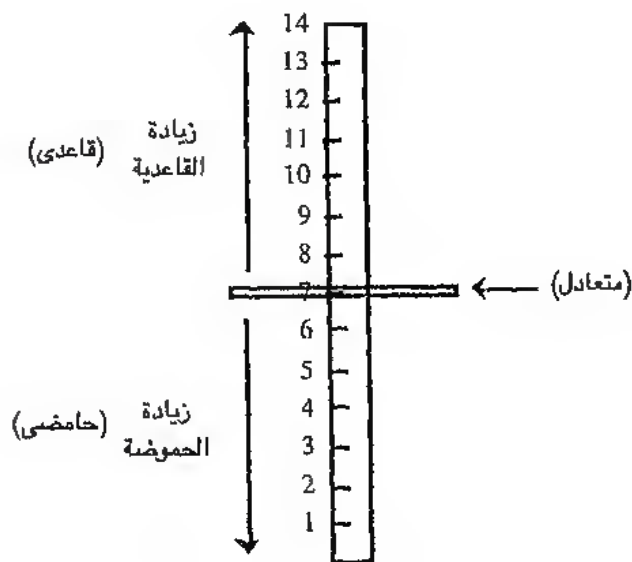
$$pH = -\log 10^{-8}$$

$$pH = +8 \log 10$$

$$pH = 8$$

$$\therefore pH > 7$$

أى إنه في حالة المحاليل القاعدية ، فإن الرقم الهيدروجيني لها يكون أكبر من 7 . زادت القاعدية ، كلما زادت قيمة الرقم الهيدروجيني لها . وهكذا ، ومهما سبق يتضح أنه يمكن معرفة نوع محلول والاستدلال على هويته ، من خلال معرفة قيمة الرقم الهيدروجيني (pH) له ، وباستخدام المسطورة التدرجية التالية :



شكل (1-2) : المسطورة التدرجية .

فإذا كان محلول له رقم هيدروجيني أقل من 7 ، فإن محلول يكون حامضياً . فإذا كان لدينا محلولان ، أحدهما له رقم هيدروجيني = 5 ، والأخر له رقم هيدروجيني = 3 . فإن محلول الأخير يكون أكثر حامضية : أى إن الحامضية تزداد كلما قلت قيمة الرقم الهيدروجيني .  
أما إذا كان محلول له رقم هيدروجيني أكبر من 7 ، فإن محلول يكون قاعدياً . وتزداد القاعدية كلما ازدادت قيمة الرقم الهيدروجيني ؛ حتى تصل إلى أعلى قيمة ممكنة وهي "14".  
أما إذا كان محلول له رقم هيدروجيني يساوى 7 ، دل ذلك على أن هذا محلول متعادل .

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

من تعريف المحاصل الأيوني للماء ، فإن :

$$[\text{H}^+] [\text{OH}^-] = 10^{-14} \quad \dots \dots \dots (41)$$

وبأخذ الملوغاريتم للطرفين ، فإن :

$$\log [\text{H}^+] + \log [\text{OH}^-] = \log 10^{-14} \quad \dots \dots \dots (42)$$

$$\log [\text{H}^+] + \log [\text{OH}^-] = -14 \quad \dots \dots \dots (43)$$

## الاتزان الأيوني

ويضرب طرفي المعادلة السابقة في (1) :

$$-\log [H^+] + (-\log [OH^-]) = 14 \quad \dots \quad (44)$$

$$pOH = -\log [OH^-] \quad \text{و} \quad pH = -\log [H^+] \quad \text{ولكن}$$

$$\therefore pH + pOH = 14 \quad \dots \quad (45)$$

أى إن مجموع الرقم الهيدروجيني والرقم الهيدروكسيلي يساوى مقداراً ثابتاً وهو (14) . فإذا عرفت قيمة أحدهما ، يمكن بواسطة العلاقة السابقة حساب قيمة الآخر .

$$pH = -\log [H^+] \quad \text{ومن المعادلة :}$$

وبأخذ عكس اللوغاريتم ، فإنه يمكن كتابة المعادلة السابقة على الصورة التالية:

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

ويستخدم هذه العلاقة ، فإنه يمكن حساب تركيز أيونات الهيدروجين ل محلول معروف رقمه الهيدروجيني .

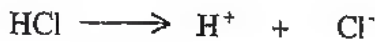
أمثلة ومسائل محلولة على  $pOH$  ،  $pH$ 

مثال (5) :

احسب الرقم الهيدروجيني لمحلول 0.001 ع من حمض الهيدروكلوريك .

الحل :

حيث إن حمض الهيدروكلوريك إلكتروليت قوى ، فإن :



$$10^{-3}N \quad 10^{-3}N \quad 10^{-3}N$$

$$\therefore [H^+] = 10^{-3}$$

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

$$pH = -\log 10^{-3}$$

$$\underline{pH = 3}$$

مثال (6) :

احسب الرقم الهيدروجيني لمحلول 0.001 ع من هيدروكسيد الصوديوم .

الحل :

حيث إن هيدروكسيد الصوديوم إلكتروليت قوى ، فإن :



$$10^{-3}N \quad 10^{-3} \quad 10^{-3}$$

$$[\text{H}^+][\text{OH}^-] = 10^{-14}$$

$$[\text{H}^+] = \frac{10^{-14}}{[\text{OH}^-]} = \frac{10^{-14}}{10^{-3}}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-11}$$

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

$$\text{pH} = -\log 10^{-11}$$

$$\text{pH} = 11$$

**مثال (7) :**

احسب الـ  $\text{pOH}$  ل محلول تركيز أيون الهيدروجين ، له يساوى (0.05 M)

**الحل :**

$$[\text{H}^+] = 0.05 \text{ M}$$

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

$$\text{pH} = -\log 0.05$$

$$\text{pH} = +1.3$$

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

و لكن :

$$\therefore \text{pOH} = 14 - \text{pH}$$

$$\text{pOH} = 14 - 1.3$$

$$\text{pOH} \approx 12.7$$

**مثال (8) :**

احسب تركيز أيون الهيدروجين  $[\text{H}^+]$  ، و تركيز أيون الهيدروكسيل  $[\text{OH}^-]$  ، ل محلول  $\text{pH} = 9$

**الحل :**

$$\text{pH} = 9$$

و حيث إن

$$\therefore [\text{H}^+] = 10^{-9}$$

فإن :

$$[\text{H}^+][\text{OH}^-] = 10^{-14}$$

و لكن

$$[\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{10^{-9}}$$

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

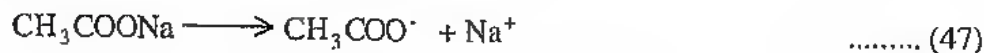
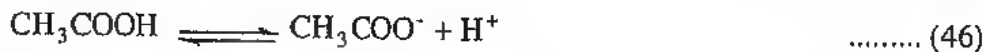
**الحاليل المنظمة :**

الحاليل المنظمة هي تلك الحاليل ، التي تقاوم التغير في الرقم الهيدروجيني - من خلال إعادة تنظيم نفسها داخلياً - بحيث يبقى الرقم الهيدروجيني ثابتاً دون تغير ؛ فمثلاً : إضافة نقطة واحدة من محلول (0.2) M من حمض الهيدروكلوريك إلى لتر من الماء يخفض قيمة  $\text{pH}$  من (7) إلى (5) ولكن ، وعند إضافة الكمية نفسها من الحمض إلى محلول متعادل ، يحتوى على خليط من أملاح الفوسفات ، نجد أن "  $\text{pH}$ " لا يتغير، ويسمى مثل هذا محلول بالمحلو المنظم .

وفي الحقيقة ، فإن للمحاليل المنظمة أهمية كبيرة في كثير من العمليات الحيوية ، التي تتم داخل أجهزة الكائنات الحية ، فنجد - مثلاً - أن المعدة تؤدي وظيفتها عند مدى معين من الرقم الهيدروجيني ، والذي يتحقق من خلال الحاليل المنظمة . كذلك نجد أن عدداً من الغدد ، تعمل بكفاءة عند مدى معين من الرقم الهيدروجيني ، فإذا حدث خلل في ذلك الرقم ، اختر عمل هذه الغدد .  
والمحاليل المنظمة أهمية كبيرة في الكيمياء التحليلية ، فبعض عمليات الترسيب تتم عند قيم معينة وثابتة من  $\text{pH}$  ، ولها كذلك أهميتها في التفاعلات اللوئية؛ إذ يتوقف تكوين اللون أحياناً على قيمة  $\text{pH}$  للمحلول .

والمحلو المنظم - بصفة عامة - يتكون من حمض ضعيف وأحد أملاحه ، مثل : حمض الخليك وخلات الصوديوم ، أو من قاعدة ضعيفة وأحد أملاحها ، مثل : هيدروكسيد الأمونيوم وكالوريد الأمونيوم .

**تأثير إضافة قليل من حمض قوي أو قاعدة قوية إلى محلول منظم**  
عند إضافة قليل من حمض قوي أو قاعدة قوية ، إلى محلول منظم ، مثل : (حمض الخليك وخلات الصوديوم) ، فإن  $\text{pH}$  لذلك محلول المنظم يبقى تقريباً ثابتاً، ويمكن تفسير ذلك على النحو التالي :  
تنفك محتويات محلول المنظم على النحو التالي :



وكما هو واضح ، فإن حمض الخليك وهو حمض ضعيف قد تنفك جزئياً، ونشأت حالة اتزان بين الأيونات الناتجة والجزء غير المتنفك من الحمض ، بينما نجد أن ملح خلات الصوديوم قد تنفك كلية إلى أيوناته (تعدّ معظم الأملاح إكتروليتات قوية) .

وعند إضافة قليل من حمض  $\text{HCl}$  ، وهو حمض قوي ، فإنه يتنفك في محلول كلية إلى أيوناته :



وهكذا ، نجد أن أيونات الهيدروجين ( $\text{H}^+$ ) تزداد في محلول نتيجة تنفك الحمض . وطبقاً لمبدأ لوشاطييه ، فإن اتزان الحمض في المعادلة (46) سوف يختل ويسير التفاعل في الاتجاه الخلفي ، حيث

تحتفي كمية من أيونات الهيدروجين نتيجة اتحادها مع أيونات الخلات . وهكذا يبقى تركيز أيونات الهيدروجين في المحلول تقريباً ثابتاً . وهكذا ، تبقى قيمة  $\text{pH}$  للمحلول تقريباً ثابتة ، رغم إضافة قليل من الحمض القوي إلى المحلول .

أما عند إضافة قليل من قاعدة قوية ، مثل : هيدروكسيد الصوديوم ،  $\text{NaOH}$  ، فإنها تتفكك في المحلول تفككاً تاماً :



ونجد أن أيونات الهيدروكسيل شرفة جداً لأيونات الهيدروجين (الموجودة في حالة اتزان في معادلة تفكك حمض الخليك) ، حيث تتحدد معها لتكون جزيئات الماء المتعادل :



وهكذا ، يحدث خلل في معادلة الاتزان لحمض الخليك ، يتبع عنه ، وطبقاً لمبدأ لوشايتليه ، يسير التفاعل في الاتجاه الأمامي ، حيث يتفكك حمض الخليك ، وتنتهي أيونات هيدروجين  $[\text{H}^+]$  تعرض تلك التي اتحدت مع أيون الهيدروكسيل . وهكذا تبقى أيونات الهيدروجين في المحلول ثابتة ، وتبقى أيضاً قيمة  $\text{pH}$  للمحلول ثابتة تقريباً .

### حساب قيمة $\text{pH}$ للمحلول منظم

نفرض أنه لدينا حمض ضعيف "HA" ، وأحد أملاحه وهو "NaA" حيث يتفكك الحمض الضعيف تفككاً جزئياً ، بينما يتفكك الملح تفككاً تاماً ، طبقاً لما يلى :



وحيث إن الحمض يتفكك جزئياً ، وبتطبيق قانون فعل الكثرة ، فإنه يمكن التعبير عن ثابت تفكك هذا الحمض كما يلى :

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]} \quad \dots \dots \dots \quad (53)$$

وحيث إن درجة تفكك الحمض ضعيفة ، فإن تركيز  $[\text{A}^-]$  الناتجة عن تفككه تكون قليلاً جداً بالنسبة لتركيز  $[\text{A}^-]$  الناتجة من تفكك الملح . وبالتالي يكون تركيز  $[\text{A}^-]$  في المحلول مسالواً لتركيز الملح [Salt] ، وكذلك ، فإن  $[\text{HA}]$  يعتبر ثابتاً ، حيث إن الجزء المتفكك منه صغير جداً .

وعلى ذلك ، وفي المعادلة السابقة ، يمكن التعبير عن :

$$\begin{aligned} [\text{salt}] &= [\text{A}^-] \\ [\text{acid}] &= [\text{HA}] \\ \therefore K_a &= [\text{H}^+] \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} \end{aligned} \quad \dots \dots \dots \quad (54)$$

الاتزان الأيوني

وبأخذ اللوغاريتم للطرفين ، فإن :

$$\log K_a = \log [H^+] + \log \frac{[salt]}{[acid]} \quad \dots \dots \dots \quad (55)$$

بضرب الطرفين × 1 -

$$-\log K_a = -\log [H^+] - \log \frac{[salt]}{[acid]} \quad \dots \dots \dots \quad (56)$$

$$pK_a = pH - \log \frac{[salt]}{[acid]} \quad \dots \dots \dots \quad (57)$$

$$pH = pK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \quad \dots \dots \dots \quad (58)$$

وحيث إن ثابت تأين الحمض "  $K_a$  " مقدار ثابت ، فإن المقدار (  $pK_a$  ) يمكن أيضاً مقداراً ثابتاً ،  
ويتضح أن قيمة الـ pH لاي محلول منظم ، تعتمد فقط على النسبة  $\frac{[salt]}{[acid]}$  ؛ أي النسبة بين تركيزى الملح  
والحمض .

ويوضح جدول (1-2) قيم (pH) لمحلول منظم ، يتكون من حمض الخليك وخلاط الصوديوم ، ذات  
تركيزات مختلفة من ملح الخلط .

جدول (1-2) : قيم الأس الهيدروجيني لمحلول منظم عند تركيزات مختلفة من الملح .

	[CH <sub>3</sub> COONa]	[CH <sub>3</sub> COOH]	[salt]/[acid]	pH
1	0.01	0.10	0.1	3.74
2	0.05	0.10	0.5	4.44
3	0.10	0.10	1.5	4.74
4	0.50	0.10	5.0	5.44
5	1.00	0.10	10.5	5.74

ويتطبيق العلاقة بين pH لمحلول منظم ، pK<sub>a</sub> للحمض الضعيف في حالة المحاليل المنظمة أرقام 1 ، 3 ، 5 ، في الجدول السابق [pK<sub>a</sub> لحمض الخليك = 4.74] .

$$pH = pK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$pH_{(1)} = 4.74 + \log 0.1 = 4.74 - 1.00 = 3.74$$

$$pH_{(3)} = 4.74 + \log 1.0 = 4.74 + 0.00 = 4.74$$

$$pH_{(5)} = 4.74 + \log 10.0 = 4.74 + 1.00 = 5.74$$

ومن النتائج السابقة ، نستنتج ما يلى :

$$pH = pK_a \quad , \text{ فإن} \quad \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} = 1.0 \quad (1) \text{ عندما تكون النسبة}$$

$$pH = pK_a - 1 \quad , \text{ فإن} \quad \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} = 0.1 \quad (2) \text{ عندما تكون النسبة}$$

$$pH = pK_a + 1 \quad , \text{ فإن} \quad \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} = 10 \quad (3) \text{ عندما تكون النسبة}$$

ومن ذلك يتضح ، أنه يمكن تحضير عدة محلائل منظمة ، تختلف في قيمة الـ pH لها بالتحكم في

$$\frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} \quad \text{نسبة في المحلول المنظم .}$$

وما هو جدير بالذكر أن المحاليل البيولوجية ، والتي تتم فيها معظم العمليات الحيوية في جسم الإنسان تكون ذات طبيعة منتظمة ، وعادة ما يكون مدى الـ pH اللازم للنشاط الحيوي الطبيعي محكمًا جدًا ، وفي مدى ضيق للغاية . وعلى سبيل المثال : فإن الاتزان الموجود داخل جسم الإنسان بالنسبة للحمي الكربونات والبيكربونات هو المسئول عن حفظ قيمة الـ pH للدم في حدودها الطبيعية ، والتي تتراوح بين (7.35 - 7.44) . والمسئول عن ذلك هو الطبيعة المنظمة للحمي الكربونات والبيكربونات ، والتي يمكن اعتبارهما كمحاطل منظم مكون من :  $(\text{HCO}_3^-)$  - يمكن اعتباره حمضًا ضعيفًا - و  $(\text{CO}_3^{2-})$  ، يمكن اعتباره ملحًا للحمض الضعيف ، والنسبة بينهما  $[\text{HCO}_3^-] / [\text{CO}_3^{2-}]$  = مقدار ثابت ، ينشأ عن ذلك ثبات قيمة الـ pH الدم الإنسان عند المدى السابق الإشارة إليه .

وعند تغير قيمة الـ pH لدم الإنسان عن المدى المذكور لأى سبب ، فإن الدم سوف يفقد قدرته على نقل الأكسجين من الرئتين إلى خلايا الجسم ، مما قد يؤدي إلى الوفاة .

وتتجدر الإشارة إلى أن للمحاليل المنظمة مجالاً محدوداً تعمل في مداه ، وقد يصل هذا المجال إلى حدود وحدتين فقط من وحدات الرقم الهيدروجيني . وكذلك ، نذكر أن التخفيف لا يؤثر في قيمة الـ pH للمحلول المنظم .

### أمثلة محلولة

مثال (9) :

احسب قيمة "pH" لمحلول منظم مكون من حمض الخليك وخلات الصوديوم، تركيز كل منها (0.1)

$$M \text{ ، علمًا بأن } (K_a = 1.75 \times 10^{-5})$$

---

الإتزان الأيوني

---

**الحل:**

$$\begin{aligned} pK_a &= -\log K_a \\ &= -\log 1.75 \times 10^{-5} \\ pK_a &= 3.76 \\ pH &= pK_a + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} \\ pH &= 3.76 + \log \frac{0.1}{0.1} \\ pH &= 3.76 \end{aligned}$$

ولكن :

**مثال (10) :**

إذا كان ثابت تأين حمض "HF" هو  $(3.53 \times 10^{-4})$  ، احسب pH لمحلول يتكون من خلط (0.25 M of NaF) مع (0.125 M of HF) في محلول حجمه (200 ml)

**الحل:**

$$\begin{aligned} pK_a(\text{HF}) &= -\log K_a(\text{HF}) = -\log 3.53 \times 10^{-4} \\ pK_a &= 2.45 \\ [\text{HF}] &= \frac{0.125}{200} \times 1000 = 0.625 \text{ M} \\ [\text{NaF}] &= \frac{0.25}{200} \times 1000 = 1.25 \text{ M} \\ pH &= pK_a + \log \frac{[\text{salt}]}{[\text{acid}]} \\ pH &= 2.45 + \log \frac{1.25}{0.625} \\ pH &= 2.45 + 0.30 = 2.75 \end{aligned}$$

**الأدلة : Indicators**

الأدلة هي عبارة عن أحماض أو قواعد عضوية ضعيفة ملونة أو غير ملونة، يتغير لونها حسب المدى الهيدروجيني الموجودة فيه.

وستستخدم الأدلة في عمليات المعايرة بين الأحماض والقواعد لتعيين نقطة التمادل (التكافؤ). وكل دليل مدى للرقم الهيدروجيني يتغير لون الدليل خلاله ، وانذلك يجب اختيار الدليل المناسب لكل عملية معايرة. ويوضح الجدول (2-2) أمثلة لبعض الأدلة المستخدمة في عمليات المعايرة وألوانها في الوسط الحمضي والوسط القاعدي ، ومدى الرقم الهيدروجيني الذي يتغير عنده لون الدليل .

جدول (2-2) : بعض الأدلة المستخدمة في عمليات المعايرة .

نوع المعايرة المستخدم فيها الدليل	مدى الرقم الهيدروجيني لتنبئ اللون	لونه في الوسط القاعدى	لونه في الوسط الحمضى	نوعه	رمزه	الدليل	
حمض قوى + قاعدة قوية حمض ضعيف + قاعدة قوية	10.5 - 8.3	أحمر وردي	عديم اللون	حمض ضعيف	ph. ph.	فينول فيثالين Phenol Phthalin	١
حمض قوى + قاعدة قوية حمض قوية + قاعدة ضعيفة	4.4 - 3.1	أصفر	أحمر	قاعدة ضعيفة	M.O.	ميثيل البرتقالي Methyl Orange	٢
حمض قوى + قاعدة قوية	6.3 - 4.2	أصفر	أحمر	قاعدة ضعيفة	M.R.	الميثيل الأحمر Methyl Red	٣
حمض قوى + قاعدة قوية	7 - 5	أزرق	أحمر	قاعدة ضعيفة	L.P.	عبد الشمس	٤

### ميكانيكية عمل الأدلة في الأوساط الحمضية والقواعدية

#### أ - دليل الفينول فيثالين (ph. ph.) :

دليل الفينول فيثالين هو عبارة عن حمض عضوي ضعيف ، ترمز له بالرمز (HIn) ، وهو يتفكك

طبقاً للمعادلة التالية :



(وردي) (عديم اللون)

والدليل نفسه عديم اللون ، وحيث إن تأينه ضعيف ، فإن تركيز الأيونات الملونة (In<sup>-</sup>) الناتجة من تأينه يكون قليلاً وغير كافٍ لتلوين محلول ،

وفي حالة وجود الدليل في وسط حمضي ، حيث يكون تركيز أيون الهيدروجين كبيراً نسبياً ، فإن الاتزان في المعادلة السابقة سوف يختل . وطبقاً لمبدأ لوشااتيليه ، يسير التفاعل في الاتجاه الخلفي ، وهو اتجاه تكوين (HIn) غير المتأين عديم اللون . (أى يكون الدليل عديم اللون في الوسط الحمضي) .

أما في حالة وجود الدليل في وسط قاعدي ، حيث يكون تركيز أيون الهيدروكسيل (OH<sup>-</sup>) كبيراً نسبياً ، فإن أيونات (OH<sup>-</sup>) تتحد مع أيونات [H<sup>+</sup>] لتكوين الماء ، حيث يقل تركيز [H<sup>+</sup>] في محلول ، ويختل الاتزان في المعادلة السابقة . وطبقاً لمبدأ لوشااتيليه ، يسير التفاعل في الاتجاه الأمامي ، وهو اتجاه تفكك (HIn) : حيث يزداد تركيز أيونات (In<sup>-</sup>) الملونة في محلول بالدرجة ، التي تلوّن محلول باللون الوردي : (أى يكون الدليل وردياً في الوسط القاعدي) .

وهكذا ، وطبقاً لمبدأ لوشااتيليه ، فإن تركيز أيون الهيدروجين [H<sup>+</sup>] في محلول سيحدد

---

الاتزان الأيوني

---

اتجاه هذا الاتزان . ففي الوسط الحامضي حيث يكون  $[H^+]$  كبيراً ، فإن الاتزان سوف يزاح ناحية اليسار . وفي الوسط القاعدي حيث يكن  $[H^+]$  قليلاً ، فإن الاتزان سوف يزاح ناحية اليمين .

ويتطبيق قانون فعل الكتلة على معادلة تأين الدليل ، يمكن الحصول على ثابت تفكك الدليل ( $K_{ind}$ ) :

$$K_{ind} = \frac{[H^+][In^-]}{[HIn]} \quad \dots \dots \dots \quad (60)$$

$$[H^+] = K_{ind} \frac{[HIn]}{[In^-]} \quad \dots \dots \dots \quad (61) \quad \text{أو}$$

ويتبين من هذه العلاقة أن النسبة بين تركيز المكونين ( $HIn$ ) و ( $In^-$ ) تتبع مباشرة بتركيز أيون الهيدروجين  $[H^+]$  .

### ب - دليل الميثيل البرتقالي (M. O.) :

دليل الميثيل البرتقالي هو عبارة عن قاعدة عضوية ضعيفة ، ترمز لها بالرمز (MOH) ، وهي تتفكك طبقاً للمعادلة التالية :



في الوسط الحامضي ، حيث يكون تركيز أيون الهيدروجين كبيراً نسبياً ، فإن أيونات ( $OH^-$ ) تتحدد مع أيونات ( $H^+$ ) لتكوين الماء ، وبالتالي يقل تركيز ( $OH^-$ ) في محلول ، ويختل الاتزان في المعادلة السابقة . وطبقاً لمبدأ لوشاطيليه يسير التفاعل في الاتجاه الأمامي ، وهو اتجاه تفكك (MOH) : حيث يزداد تركيز أيونات ( $M^+$ ) ذات اللون الأحمر في محلول (لون الدليل في الوسطي الحمضي هو اللون الأحمر) .

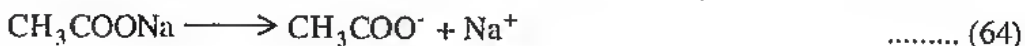
أما عند وجود الدليل في الوسط القاعدي ، فإن تركيز ( $OH^-$ ) يزداد في محلول . ويختل الاتزان الممثل في المعادلة السابقة ، وسيمر التفاعل في الاتجاه الخلفي ، وهو اتجاه تكوين (MOH) غير المتأين الأصفر اللون . (لون الدليل في الوسط القاعدي هو اللون الأصفر) .

### تأثير الأيون المشترك : (The Common Ion Effect) :

بفرض أنه لدينا محلول إلكتروليت ضعيف ، ولتكن مثلاً : حمض الخليك ، والذي يتفكك طبقاً للمعادلة التالية :



فإذا أضفنا إلى هذا محلول إلكتروليت قوياً ، يحتوى على أحد أيونات الحمض الضعيف (أيون مشترك بين الإلكتروليت القوى والحمض الضعيف) ، مثل : ملح خلات الصوديوم ،  $CH_3COONa$  ، والذي يتفكك كلياً طبقاً للمعادلة :



فإن تركيز أيون الخلات  $(\text{CH}_3\text{COO}^-)$  سوف يزداد في المحلول ، وطبقاً لمبدأ لوشايتيليه ، فإن التوازن في معادلة تفكك الحمض سوف يختل . وطبقاً لمبدأ لوشايتيليه ، فإن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يقلل من تركيز أيون  $(\text{CH}_3\text{COO}^-)$  ؛ أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الخلفي ، حيث يتعدد أيون الخلات مع أيون الهيدروجين ليكونا الحمض غير المتأين . وينتتج عن ذلك خفض تأين الحمض . ويطلق على خفض تأين إلكتروليت ضعيف في محلوله ، نتيجة إضافة أحد أيوناته تعبير «تأثير الأيون المشترك» .

ويلاحظ أنه من الممكن جعل محلول الحمض الضعيف في الماء متعادلاً أو قلوياً ، بالإضافة ملح يشترك معه بأيون . وبالعكس ، يمكن جعل محلول القاعدة الضعيفة حمضيّاً بالإضافة ملح يشترك بأيون . ويمكن دراسة تأثير الأيون المشترك على تفكك القواعد الضعيفة بالأسلوب السابق نفسه ، والمتبع في حالة الحمض الضعيف ، على النحو التالي : بفرض أنه لدينا محلول يحتوى على قاعدة ضعيفة مثل هيدروكسيد الأمونيوم  $(\text{NH}_4\text{OH})$  ، فإذا أضفنا إلى هذا محلول أحد الأملاح الذي يشترك معها في أيون الأمونيوم  $(\text{NH}_4^+)$  ، ول يكن ملح كلوريد الأمونيوم ، فإنه يمكن التعبير عن الأيونات والاتزانات الموجودة داخل محلول على النحو التالي :



وتحتاج زيادة تركيز أيون  $(\text{NH}_4^+)$  في المحلول ، وطبقاً لمبدأ لوشايتيليه فإن تفكك القاعدة سوف ينخفض نتيجة ذلك .

ويتطبيق قانون فعل الكلة على تفكك القاعدة الضعيفة ، فإنه يمكن حساب ثابت تفكك القاعدة الضئيلة "  $K_b$  " :

$$K_b = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]} \quad \dots\dots\dots (67)$$

وفي الحقيقة فإنه يمكن اعتبار المحلول السابق كمحلول منظم ، حيث يمكن تطبيق جميع المعالجات ، التي تتم عند دراستنا للمحاليل المنظمة .

### التحلل المائي للأملاح (التميؤ)

يعرف التحلل المائي للملح بأنه : «تفاعل الماء مع الملح أو أحد شقيه» ، وحيث إن كل ملح من الأملاح يتكون من شق حمضي وأخر قاعدي ، لهذا فقد يكون المحلول الناتج حامضياً أو متعادلاً أو قاعدياً - بالنسبة لعياد الشمس - تبعاً لنوع الملح المذاب .

## الاتزان الآيوني

ويمكن تقسيم الأملاح إلى أربعة أنواع ، حسب طريقة تكوينها (الملح يتكون من تعادل حمض مع

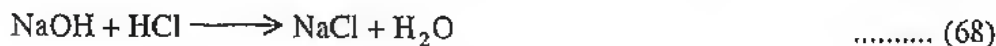
قاعدة) :

- 1 - ملح ناتج من تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية .
- 2 - ملح ناتج من تعادل حمض ضعيف مع قاعدة قوية .
- 3 - ملح ناتج من تعادل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة .
- 4 - ملح ناتج من تعادل حمض ضعيف مع قاعدة ضعيفة .

أولاً : تميّز ملح مشتق من تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية :

مثال ذلك :

ملح كلوريد الصوديوم ،  $\text{NaCl}$  ، والذي ينبع من تعادل حمض الهيدروكلوريك مع هيدروكسيد الصوديوم ، طبقاً للمعادلة التالية :



وملح كلوريد الصوديوم هو إلكتروليت قوي ، وهو تام التفكك في الماء (يعد الماء إلكتروليت ضعيفاً).

ويمكن تمثيل تفكك كلوريد الصوديوم والماء على النحو التالي :

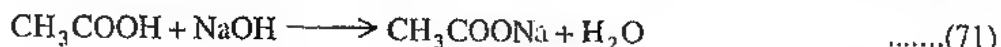


ويرأسة الأيونات الموجودة في المحلول وإمكانية إتحادها ، نجد أن أيونات  $[\text{H}^+]$  وأيونات  $(\text{Cl}^-)$  لا تتحد مع بعضها لتكوين حمض ( $\text{HCl}$ ) لأنَّ حمض قوي ويبقى في المحلول متفككاً على هيئة أيوناته ، كذلك لا تتحد أيونات  $(\text{Na}^+)$  وأيونات  $(\text{OH}^-)$  لتكوين ( $\text{NaOH}$ ) . وبالتالي تبقى تركيزات كل من  $[\text{H}^+]$  و  $(\text{OH}^-)$  ثابتة ، وهي في الوقت نفسه متساوية ، وبالتالي يكتسب المحلول صفة التعادل .

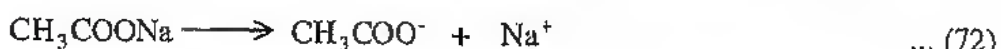
ثانياً : تميّز ملح مشتق من تعادل حمض ضعيف مع قاعدة قوية :

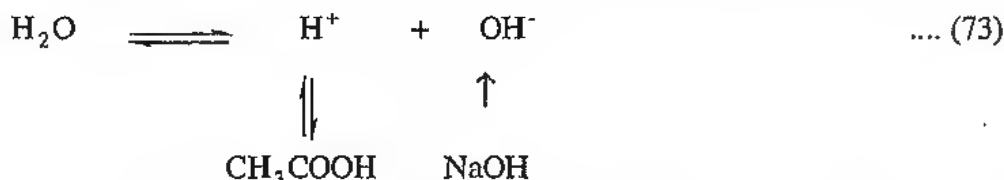
مثال ذلك :

ملح خلات الصوديوم ،  $\text{CH}_3\text{COONa}$  ، والذي ينبع من تعادل حمض الخليل مع هيدروكسيد الصوديوم ، طبقاً للمعادلة التالية :



وحيث إن خلات الصوديوم ملح قوي يتفكك كلياً في الماء ، فنجد أن :

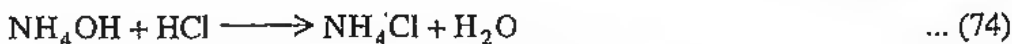




فنجد أن أيونات  $(\text{Na}^+)$  لا تتحدد مع أيونات  $(\text{OH}^-)$  ، وبالتالي يبقى تركيز  $(\text{OH}^-)$  ثابتاً في المحلول، بينما تتحدد بعض أيونات  $(\text{H}^+)$  مع أيونات  $(\text{CH}_3\text{COO}^-)$  لتكوين حمض الخليل غير المتفكك ، وبالتالي يقل تركيز  $(\text{H}^+)$  عن تركيز  $(\text{OH}^-)$  : أى إن  $[\text{OH}^-] > [\text{H}^+]$  ، وبالتالي يكتسب المحلول الصفة القاعدية .

**ثالثاً :** تمييز ملح مشتق من تعادل حمض قوى مع قاعدة ضعيفة :  
مثال ذلك :

ملح كلوريد الأمونيوم ،  $\text{NH}_4\text{Cl}$  ، والذي ينتج من تعادل حمض الهيدروكلوريك مع هيدروكسيد الأمونيوم ، طبقاً للمعادلة التالية :



ويتفكم ملح كلوريد الأمونيوم والماء ، طبقاً للمعادلات التالية :



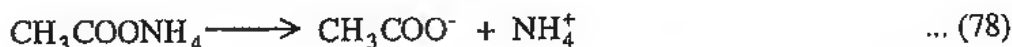
وكما هو معروف ، فإن أيونات  $(\text{H}^+)$  لا تتحدد مع أيونات  $(\text{Cl}^-)$  ، وبالتالي يبقى تركيز أيونات  $(\text{H}^+)$  ثابتاً في المحلول ، بينما تتحدد بعض أيونات  $(\text{OH}^-)$  مع أيونات  $(\text{NH}_4^+)$  لتكوين هيدروكسيد الأمونيوم غير المتفككة ، وبالتالي يقل تركيز أيونات  $(\text{OH}^-)$  عن تركيز  $(\text{H}^+)$  : أى إن  $[\text{OH}^-] < [\text{H}^+]$  ، وبالتالي يكتسب المحلول الصفة الحمضية .

**رابعاً :** تمييز ملح مشتق من تعادل حمض ضعيف مع قاعدة ضعيفة :  
مثال ذلك :

ملح خلات الأمونيوم ،  $\text{CH}_3\text{COONH}_4$  ، والذي ينتج من تعادل حمض الخليل مع هيدروكسيد الأمونيوم ، طبقاً للمعادلة التالية :



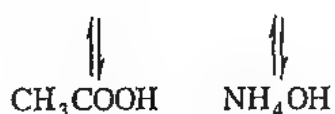
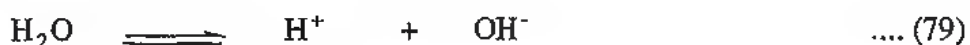
ويتفكم ملح خلات الأمونيوم والماء ، طبقاً للمعادلات التالية :



---

الاتزان الأيوني

---



وفي هذه الحالة تتحدد بعض أيونات  $(\text{OH}^-)$  مع أيونات  $(\text{NH}_4^+)$  لتكوين هيدروكسيد الأمونيوم الضعيفة ، وكذلك تتحدد بعض أيونات  $(\text{H}^+)$  مع أيونات  $(\text{CH}_3\text{COO}^-)$  لتكوين حمض الخليل الضعيف . وفي الحقيقة فإن نوع وصفة المحلول الناتج يتوقف على درجة تفكك كل من الحمض والقاعدة الضعيفة . ونجد أنه هنا - وفي هذه الحالة - تظهر الثالثة أنواع السابق شرحها ، وهي على النحو التالي :

**الحالة الأولى :**

إذا كانت درجة تفكك الحمض الضعيف أكبر من درجة تفكك القاعدة الضعيفة، وبالتالي يكون  $[\text{H}^+] > [\text{OH}^-]$  ، وفي هذه الحالة يكتسب المحلول صفة الحموضية .

**الحالة الثانية :**

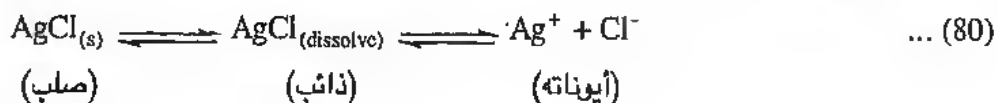
إذا كانت درجة تفكك الحمض الضعيف أقل من درجة تفكك القاعدة الضعيفة، وبالتالي يكون  $[\text{H}^+] < [\text{OH}^-]$  ، وفي هذه الحالة يكتسب المحلول صفة القاعدية .

**الحالة الثالثة :**

إذا كانت درجة تفكك الحمض الضعيف تعادل درجة تفكك القاعدة الضعيفة، وبالتالي يكون  $[\text{H}^+] = [\text{OH}^-]$  ، وفي هذه الحالة يكتسب المحلول صفة التعادل .

**الاتزان الأيوني غير المتجلانس****حاصل الإذابة (ملح شحيح الذوبان) Solubility product**

عند إذابة ملح شحيح الذوبان في الماء ، فإنه يحدث اتزان بين الملح غير الذائب وأيونات الجزء الذائب من الملح ، وهذا الجزء الذائب يتفكك تفككا كلياً إلى أيوناته . ويقال في هذه الحالة أنه لدينا الاتزان غير متجلانس بين الأيونات في المحلول والملح غير الذائب (الصلب) فعند إضافة ملح كلوريد الفضة  $(\text{AgCl})$  - القليل الذوبان - إلى الماء ، فإن جزءاً منه يذوب ، وتنشأ حالة اتزان بين الملح غير الذائب والجزء المذاب من الملح ، والنوى يتفكك - في التوازن - كلياً إلى أيوناته . وهكذا تنشأ حالة اتزان بين الأيونات الناتجة من تفكك الجزء الذائب من الملح ، وهي أيونات  $(\text{Ag}^+)$  و  $(\text{Cl}^-)$  مع الملح غير الذائب طبقاً للمعادلة التالية :



وعلى هذا ، فإن  $\text{AgCl}_{(\text{dissolve})}$  ، لا وجود له حقيقة ، لأن بمجرد حدوث الذوبان يحدث التفكك ،  
ويمكن تمثيل المعادلة السابقة كما يلى :



ويمكن التعبير عن ثابت الاتزان في هذه الحالة كما يلى :

$$K_c = \frac{[\text{Ag}^+][\text{Cl}^-]}{[\text{AgCl}]} \quad \dots \dots \dots (82)$$

$$K_c \cdot [\text{AgCl}] = [\text{Ag}^+][\text{Cl}^-] \quad \dots \dots \dots (83)$$

وحيث إن  $[\text{AgCl}]$  يمكن اعتباره ثابتاً (لأن درجة تفككه ضعيفة جداً) فإن المقدار  $(K_c \cdot [\text{AgCl}])$  قيمة ثابتة تعرف بحاصل الإذابة ويرمز له بالرمز  $K_{sp}$  :

$$K_c \cdot [\text{AgCl}] = K_{sp} = [\text{Ag}^+][\text{Cl}^-] \quad \dots \dots \dots (84)$$

ويعرف حاصل الإذابة  $(K_{sp})$  للح شحبيذ الذوبان بأنه مقدار ثابت عند درجة الحرارة الثابتة ، وهو عبارة عن حاصل ضرب تركيزات الأيونات (مرفوعاً لأس عددها) الناتجة من الملح والموجودة في حالة اتزان مع الملح غير الذائب (الصلب) في محلوله المشبع .

ويوضح الجدول (3-2) قيم حاصل الإذابة  $(K_{sp})$  لبعض الأملاح شحبيذ الذوبان عند  $25^\circ\text{C}$  .

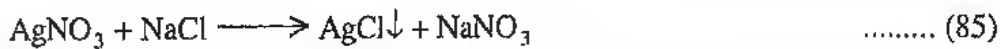
جدول (3-2) : حاصل الإذابة  $(K_{sp})$  لبعض الأملاح عند  $25^\circ\text{C}$  .

Salt	$K_{sp}$	Salt	$K_{sp}$
$\text{Ba SO}_4$	$1.1 \times 10^{-10}$	$\text{pb Cl}_2$	$1.6 \times 10^{-5}$
$\text{Ca SO}_4$	$2.4 \times 10^{-5}$	$\text{Hg}_2 \text{Cl}_2$	$1.1 \times 10^{-18}$
$\text{Ag}_2 \text{SO}_4$	$1.2 \times 10^{-5}$	$\text{Ag Cl}$	$1.7 \times 10^{-10}$
$\text{Ba F}_2$	$2.4 \times 10^{-5}$	$\text{pb Br}_2$	$4.6 \times 10^{-6}$
$\text{Ca F}_2$	$3.9 \times 10^{-11}$	$\text{Ag Br}$	$5.0 \times 10^{-13}$
$\text{pb F}_2$	$4.0 \times 10^{-8}$	$\text{Ba CO}_3$	$1.6 \times 10^{-9}$
$\text{Ag}_2 \text{CO}_3$	$8.2 \times 10^{-12}$	$\text{pb CO}_3$	$1.5 \times 10^{-15}$

أهمية حاصل الإذابة في عمليات الترسيب  
أولاً : يمكن استخدام قيم حاصل الإذابة لمعرفة إمكانية تكوين راسب ،  
عند خلط محلول ملح مع محلول ملح آخر .

وحتى نوضح المقصود من هذا ، نأخذ المثال التالي :

عند إضافة محلول نترات الفضة إلى محلول كلوريد الصوديوم ، فإنه سوف يتكون راسب من كلوريد الفضة ( $\text{AgCl}$ ) طبقاً للمعادلة :



ولكى يتكون هذا الراسب ، فإنه لابد وأن يكون حاصل ضرب تركيز أيون الفضة ،  $[Ag^+]$  ، فى تركيز أيون الكلوريد ،  $[Cl^-]$  أكبر من حاصل الإذابة للع كلوريد الفضة ، أى إنه إذا كان الحاصل الأيوني  $([Cl^-][Ag^+])$  أكبر من حاصل الإذابة ،  $K_{sp}$  ، لكlorيد الفضة ، فإنه يحدث ترسيب لكlorيد الفضة.

أما إذا كان المحاصل الإيوني:  $K_{sp} = [Ag^+][Cl^-]$  ، لكlorيد الفضة ، فإنه لا يحدث ترسيب ، وإنما يكون لدينا محلول مشبع بملح كلوريد الفضة ، وهو في الوقت نفسه لا يقبل إضافة مزيد من هذا الملح (نقطة اتزان).

أما إذا كان الحاصل الإيوني:  $K_{sp} < [Ag^+][Cl^-]$  ، لكlorيد الفضة ، فإنه لا يحدث ترسيب ، وإنما يكون لدينا محلول غير مشبع من كلوريد الفضة ، وهو بال التالي يقبل إذابة مزيد من الملح ، (أى يحدث نوبان).

وهكذا، يمكن القول بأن الراسب يمكن تكوينه فقط في حالة المحاليل فوق المشبعة، وعلى هذا الأساس، فمعرفة مقدار الحاصل الأيوني محلول ما يخبرنا ما إذا كان من الممكن تكون راسب من عدمه .  
ويمكن تلخيص ما سبق فيما يلي :

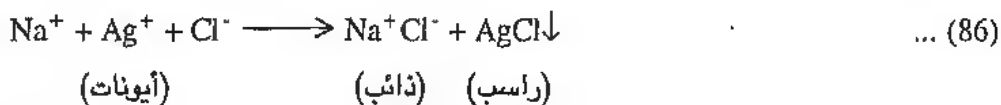
(١) إذا كان الحاصل الأيوني  $K_{sp}$  ، فإنه يكون لدينا محلول غير مشبع ، ولا يحدث ترسيب ( يحدث نوبان ) .

(2) إذا كان الحاصل الأيوني  $K_{sp}$  ، فإنه يكون لدينا محلول فوق مشبع ، ويحدث ترسيب .

(3) إذا كان الحاصل الأيوني  $K_{sp}$  ، فإنه لا يحدث ترسيب ( محلول متزن).

ثانياً: يمكن الاستفادة أيضاً من قيم حاصل الإذابة للأملاح المختلفة في إمكانية فصل الأيونات عن بعضها ، عند وجودها في خليط .

وكمثال على ذلك ، فإنه عند إضافة مطحول يحتوى على أيونات الكلوريد ( $\text{Cl}^-$ ) إلى محلول آخر يحتوى خليطاً من أيونات الصوديوم والفضة ( $\text{Ag}^+$  ،  $\text{Na}^+$ ) فإنه يتكون راسب من كلوريد الفضة . وعلى ذلك يمكن فصل أيونات ( $\text{Ag}^+$ ) : حيث إن ( $\text{AgCl}$ ) يكون على هيئة راسب ، بينما ( $\text{NaCl}$ ) يكون ذائباً في المطحول . وبالتالي يمكن إجراء عملية فصل أيونات ( $\text{Cl}^-$ ) على هيئة ( $\text{AgCl}$ ) صلب بواسطة الترشيح .



وفي بعض الأحيان ، يمكن فصل الكاتيونات عن بعضها ، حتى ولو كانت كلها ذات قابلية للترسيب ، ولكنهم يختلفون في قيمة حاصل الإذابة للراسيب المتكون . فعلى سبيل المثال ، فإن ملح  $\text{CaSO}_4$  و  $\text{BaSO}_4$  ، كلاهما له قابلية بسيطة للذوبان ؛ حيث إن:

$$K_{sp}(\text{CaSO}_4) = 2.4 \times 10^{-5} \quad K_{sp}(\text{BaSO}_4) = 1.1 \times 10^{-10}$$

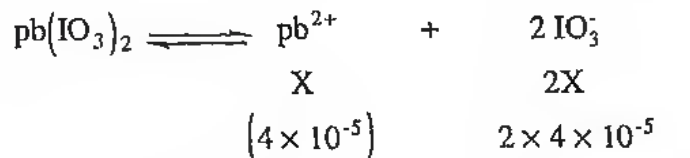
وعلى ذلك ، فإنه إذا كان لدينا محلول يحتوى على تركيزين متساوين لكل من أيونات  $\text{Ca}^{2+}$  و  $\text{Ba}^{2+}$  ، فإن عند إضافة محلول يحتوى على أيونات الكبريتات ( $\text{SO}_4^{2-}$ ) تدريجياً ، فإن كبريتات الباريوم سوف يتربس أولاً . وعلى ذلك ، فإنه يمكن فصل أيوني  $\text{Ca}^{2+}$  و  $\text{Ba}^{2+}$  ، وذلك بالتحكم في تركيز أيون الكبريتات؛ حيث يتربس كبريتات الباريوم ، وتظل كبريتات الكالسيوم ذاتية في المحلول . ويمكن الفصل بالترشيح كما سبق أن وضحنا .

### أمثلة محلولة

مثال (11) :

إذا كانت إذابة أيونات الرصاص ،  $\text{pb}(\text{IO}_3)_2$  ، هي  $4 \times 10^{-5} \text{ mole/l}$  عند  $25^\circ\text{C}$  ، فما حاصل الإذابة لهذا الملح ؟

الحل :



$$[\text{pb}^{2+}] = 4 \times 10^{-5} \text{ M} , [\text{IO}_3^-] = 2 \times 4 \times 10^{-5} = 8 \times 10^{-5}$$

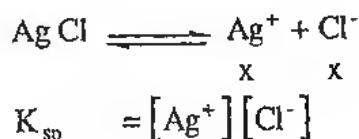
$$K_{sp} = [\text{pb}^{2+}][\text{IO}_3^-]^2 = (4 \times 10^{-5}) \times (8 \times 10^{-5})^2$$

$$K_{sp} = 2.56 \times 10^{-13}$$

مثال (12) :

احسب إذابة ملح كلوريد الفضة بالمول / لتر عند درجة  $25^\circ\text{C}$  ، إذا علمت أن  $K_{sp}$  لكlorيد الفضة يساوى  $1.7 \times 10^{-10}$  .

الحل :



## الاتزان الآيوني

$$1.7 \times 10^{-10} = X \cdot X$$

$$X^2 = 1.7 \times 10^{-10}$$

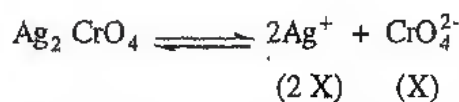
$$X = 1.3 \times 10^{-5} \text{ mol/l}$$

وبذلك فإن إذابة ملح كلوريد الفضة  $\text{AgCl}$  أو  $\text{Ag}^+ \text{Cl}^-$  ، إى إنها تساوى  $1.3 \times 10^{-5}$

مثال (13) :

احسب تركيز كل من أيون  $\text{Ag}^+$  و  $\text{CrO}_4^{2-}$  في محلول مشبع من كورما الفضة  $\text{Ag}_2\text{CrO}_4$  عند درجة  $25^\circ\text{C}$  ، علماً بأن  $K_{sp}$  للمحلول تساوى  $1.92 \times 10^{-12}$ .

الحل :



$$[\text{Ag}^+] = 2X \quad \text{و} \quad [\text{CrO}_4^{2-}] = X$$

$$K_{sp} = [\text{Ag}^+]^2 [\text{CrO}_4^{2-}]$$

$$1.92 \times 10^{-12} = (2X)^2 (X)$$

$$4X^3 = 1.92 \times 10^{-12}$$

$$X^3 = 0.48 \times 10^{-12}$$

$$X = 7.8 \times 10^{-4}$$

$$\therefore [\text{Ag}^+] = 2X = 2 \times 7.8 \times 10^{-4} = 15.6 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$$[\text{Ag}^+] = 1.56 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$[\text{CrO}_4^{2-}] = X = 7.8 \times 10^{-4} \text{ M}$$

مثال (14) :

وضع هل تترسب كبريتات الرصاص  $(\text{PbSO}_4)$  عند إضافة 100 ml من محلول  $0.003 \text{ M}$  تترات رصاص  $(\text{PbNO}_3)$  إلى 400 ml من محلول  $0.04 \text{ M}$  كبريتات صوديوم  $(\text{Na}_2\text{SO}_4)$  ، علماً بأن  $K_{sp}$  لكبريتات الرصاص هو  $2 \times 10^{-8}$ .

الحل :

$$[\text{Pb}^{2+}] \text{ in } 100 \text{ ml} = \frac{0.003}{1000} \times 100 = 3 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$$[\text{SO}_4^{2-}] \text{ in } 400 \text{ ml} = \frac{0.04}{1000} \times 400 = 1.6 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$\text{But , } [\text{Pb}^{2+}] \text{ in mixture} = \frac{3 \times 10^{-4}}{0.5} = 6 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$$[\text{SO}_4^{2-}] \text{ in mixture} = \frac{1.6 \times 10^{-2}}{0.5} = 3.2 \times 10^{-2}$$

ولكن الحاصل الأيوني لكبريتات الرصاص في المحلول ، هو :

$$\begin{aligned} K_{sp} (\text{pb SO}_4) &= [\text{pb}^{2+}] [\text{SO}_4^{2-}] \\ &= 6 \times 10^{-4} \times 3.2 \times 10^{-2} \end{aligned}$$

$$K_{sp} (\text{pb SO}_4) = 1.92 \times 10^{-5}$$

وهكذا ، فإن الحاصل الأيوني للملح يساوى  $1.92 \times 10^{-5}$  ، وهو أكبر من حاصل الإذابة للملح نفسه (حاصل الإذابة =  $2 \times 10^{-8}$ )

(الحاصل الأيوني > حاصل الإذابة  $\rightarrow$  محلول فوق مشبع ، ويحدث ترسيب) وعلى ذلك فإن كبريتات الرصاص سوف تترسب في المحلول .

## أسئلة ومسائل عامة

- 1 - ما المقصود بتأثير الأيون المشترك .  
أعط أمثلة مع المعادلات .
- 2 - ما محلول المنظم ؟  
أعط مثلاً موضحاً لكيفية عمل محلول المنظم .
- 3 - استنتج العلاقة بين الأس الهيدروجيني (pH) والأس الهيدروكسيلي (pOH) .
- 4 -وضح ميكانيكية عمل دليل الفينول فيتالين في الوسطين الحمضي والقاعدي .
- 5 - عرف :  
الحاصل الأيوني للماء – قانون أوستفالد للتخفيف .
- 6 - عرف الأس الهيدروجيني والأس الهيدروكسيلي .
- 7 - اكتب نبذة مختصرة عن :  
الأدلة – حاصل الإذابة للح شحبي النوبان ،
- 8 - إذا كانت إذابة كبريتات الرصاص  $(pb SO_4)$  هي  $(9.2 \times 10^{-2} \text{ gm/L})$  احسب ثابت حاصل الإذابة لهذا المركب .
- 9 - ثابت حاصل الإذابة لكريونات الباريوم هي  $(8.1 \times 10^{-9})$  .  
فما إذابة هذا المركب ؟
- 10 - احسب ذوبانية  $(Ag Cl)$  في محلول  $(HCl)$  تركيزه  $(0.01M)$  .



## الفصل الثالث

### الديناميكا الحرارية

---

- ◆ علم الديناميكا الحرارية
- ◆ تلقائية التفاعل
- ◆ النظام وأنواعه
- ◆ الخواص الماكروسโคبية والميكروسโคبية
- ◆ عمليات الديناميكا الحرارية
- ◆ العمليات العكسية وغير العكسية
- ◆ الطاقة وأشكالها
- ◆ الطاقة والحرارة
- ◆ علاقة الطاقة والكتلة لأينشتاين
- ◆ الحالة الداخلية والطاقة الداخلية للجسم
- ◆ تجربة جيمس چول
- ◆ شغل الضغط - الحجم (الشغل المبذول عند التمدد):
  - أ - عند ضغط خارجي ثابت.
  - ب - عند ضغط خارجي متغير.
- ◆ العمليات الانعكاسية - تبخر السائل .
- ◆ الشغل الأقصى للتمدد ثابت درجة الحرارة.
- ◆ التمدد الأدياباتيكي لغاز.

- ◆ القانون الصفرى للديناميكا الحرارية.
- ◆ الطاقة الداخلية.
- ◆ دالة الحالة
- ◆ اعتماد  $q$  ،  $w$  على المسار
- ◆ حرارة التفاعل عند حجم ثابت ( $q_v$ ) ، وعند ضغط ثابت ( $q_p$ ).  
◆ المحتوى الحراري (الإنتالبي).
- ◆ العلاقة بين  $q_p$  &  $q_v$ .

## علم الديناميكا الحرارية Thermodynamics

يتكون مصطلح "Thermodynamics" من مقطعين ، هما : كلمة "Thermo" أي الحرارة ، وكلمة "dynamics" أي المتحرك ، وبالتالي فإن هذا المصطلح يعني الحرارة المتحركة ، والتى تحول من شكل إلى آخر . ومن ذلك نفهم أن علم الديناميكا الحرارية "Thermodynamics" ، يتناول تحويل الحرارة أو الطاقة (إن الحرارة صورة من صور الطاقة) بشكلاها العام إلى أنواع الطاقة الأخرى ، من خلال الأنظمة المدروسة أثناء التغيرات أو التحولات الكيميائية والطبيعية .

وطبيعة هذا العلم أنه يبني على أساس التجربة الإنسانية الكبرى أن الطاقة موجودة ، ولا يمكن خلقها أو فناؤها . ومن هذه الحقيقة أمكن استباط علاقات رياضية مختلفة بين خواص المادة ، التي تتطوى على امتصاص الحرارة ، وهذه العلاقات والمعادلات الرياضية على الرغم من جفائها وجمودها ، إلا أنها ذات قيمة كبيرة وتعتبر الأساس في فهم الكثير من الأمور المتعلقة بالتغيرات الكيميائية والطبيعية .

وتعتمد دراسة الديناميكا الحرارية أساساً على ثلاثة تعميمات ، تعرف بالقوانين الثلاثة للديناميكا الحرارية ، وهي : القانون الأول ، والقانون الثاني ، والقانون الثالث للديناميكا الحرارية ، وهذه القوانين الثلاثة لا تعتمد على أي نموذج أو أي نظرية خاصة بالتركيب الذري أو الجزيئي أو بطبيعة المادة ، ولذلك فإن أي تطور يحدث في الأفكار والنظريات الحالية الخاصة بطبيعة الجزيئات لن يؤثر بأي طريقة على صحة أي نتيجة ديناميكية حرارية .

### تلقائية التفاعل spontaneity of reaction

بعد علم الديناميكا الحرارية أحد فروع علم الكيمياء المهمة ، والذى يمكن بواسطته دراسة (نظرياً) إمكانية حدوث تفاعل كيميائي من عدمه : أي إنه بدون إجراء التجربة العملية ، يمكن أن نقرر ما إذا كانت مادتان كيميائيتان ستتفاعلان تلقائياً أم لا؛ بما يوفر كثيراً من الوقت والجهد والكلفة .

فباستخدام المبدئين العلميين المعروفين بالقانون الأول والقانون الثاني للديناميكا الحرارية ، يستطيع الكيميائيون إقرار ما إذا كان تفاعل كيميائي سيحدث (يمكن حدوثه بطريقة تلقائية في الظروف العاديّة) ، وإقرار المدى الذي يصلحه هذا التفاعل . فعلى سبيل المثال ، تحضير النوشادر (الأمونيا) في الصناعة بتقابل غاز الهيدروجين ( $H_2$ ) والنيدروجين ( $N_2$ ) طبقاً للمعادلة :



ويستخدم جداول الكهرباء الكيموحرارية ، نستطيع أن نستنتج أنه عند خلط غاز الهيدروجين مع غاز النيتروجين بنسبة ٢ : ١ عند درجة (450°C) وتحت ضغط قدره (10 جرى) ، فإن الضغط الجزئي للأمونيا يصل إلى 0.204 جوى، وأن كمية الحرارة الناتجة عن هذا التفاعل تساوى (13.37 كيلو سعر) .

ولكن علم الديناميكا الحرارية بمفرده لا يبيّن - مع الأسف - الوقت المطلوب لحدوث التفاعل الكيميائي. فمثلاً ، يتتبّع علم الديناميكا الحرارية بأن أكسدة الماس (بلورات نقية من الكربون) تحت ظروف عاديّة ، من الممكن أن تحدث : أى إن التفاعل تلقائي . وبمعنى آخر يتتبّع علم الديناميكا الحرارية بأن التفاعل التالي يحدث عند درجة حرارة الغرفة :



ولكنا نعلم جيداً بأنّ هذا التفاعل لا يحدث بسرعة من الممكن ملاحظتها تحت الظروف العاديّة ؛ أى إنّ هذا التفاعل يستغرق وقتاً طويلاً جداً لكي يحدث . وهكذا ، يمكن القول بأنّ الفائدة المرجوة من دراسة قوانين الديناميكا الحرارية الكيميائية ، هي أنها تمكننا من القول بإمكانية حدوث تفاعل كيميائي معين أو عدم حدوثه . والتفاعل الذي يحدث من ذات نفسه في الظروف العاديّة يعرف بالتفاعل التلقائي . ويمكن الاستفادة من الديناميكا الحرارية في تحديد نوعية التفاعل التلقائي ، وكذا موضع الاتزان في التفاعل الكيميائي .

وفي الحقيقة ، فإنّ علم الديناميكا الحرارية لا يعطينا أية معلومات عن ميكانيكية التفاعلات التلقائية ، وتجب عن مثل هذه التساؤلات دراسة حركية التفاعلات (الحركية الكيميائية) ، فهناك بعض التغيرات التلقائية التي تحدث ببطء شديد ؛ فنجد أن الصورة التأمينية الثابتة لعنصر الكربون عند الظروف العاديّة هي الجرافيت وليس الماس ، والتحول من الماس إلى الجرافيت هي عملية تلقائية من الوجهة الديناميكية الحرارية ، وهذا التحول من البطء بحيث لا يمكن أن يلاحظ عند درجات الحرارة والضغط العاديّة .

### النظام وأنواعه System and its types

عند إجراء أى دراسة على عملية معينة أو تفاعل بذاته ، فإنه يجب أولاً تحديد كل من النظام ووسطه المحيط . ويمكن أن يكون النظام جسمًا أو كمية من مادة أو منطقة في الفراغ ، ... إلخ ، يطلب دراستها من الناحية الديناميكية الحرارية ، بحيث تخيل فصلها عن كل ما عادها ؛ مما يعبر عنه بالوسط المحيط .

وفي الديناميكا الحرارية ، تعتبر جميع الأنظمة محدودة ، وتعالج ديناميكياً حراريًّا من وجهة النظر الماكروسโคبية (Macroscopic) ، أكثر منها من الناحية الميكروسโคبية (Microscopic) ، أى إن التركيب التفصيلي للمادة لا يؤخذ في الاعتبار . ولكن ما يهمنا في هذا الصدد هو الخصائص الكلية للنظام كدرجة حرارته وضفتّه ، التي تؤخذ كإحداثيات ديناميكية حرارية للنظام .

ويمكن تعريف النظام (System) بأنه : «جزء من العلوم الطبيعيّ ، وله أسطبع وحدود تميّزه وتفصله عما حوله ويكون تحت الدراسة» . كما يعرف الوسط المحيط (Surroundings) بأنه : «جميع الأجزاء الأخرى التي تحيط بالنظام» ، أى إنه العلوم الطبيعيّ باستثناء النظام . وقد توجد علاقة بين النظام والوسط المحيط به ، حيث يؤثر كل منهما في الآخر . وبما أنّ أى نظام لا يخلو من كونه مادة وطاقة ، فإنه يمكن أن

---

الديناميكا الحرارية

---

يحدث تأثير متبادل بين النظام ووسطه المحيط، من خلال المادة أو الطاقة أو كليهما .  
وبناءً على ما سبق ، يمكن تقسيم النظام إلى ثلاثة أنواع ، وهي :

- 1 - نظام مفتوح .
- 2 - نظام مغلق .
- 3 - نظام معزول .

**أولاً : النظام المفتوح Open System**

هو ذلك النظام الذي يتبادل كلّاً من مادته وطاقته مع الوسط ، ويمثل لذلك النظام بناءً معدني يحتوى على ماء يغلى ، فإنه يلاحظ أن مادة النظام ، وهي الماء ، تتصلب على هيئة بخار ينتقل إلى الوسط المحيط من حوله ، كما أن حرارة الماء (طاقة) تتسرّب إلى الوسط المحيط . ويقال إن هذا النظام قد بادل كلّاً من مادته وطاقته مع الوسط المحيط .  
ومن أمثلة هذا النظام أيضاً ، جميع التفاعلات الكيميائية التي تتم في المعمل ، وتجرى في آنية مفتوحة.

**ثانياً : النظام المغلق Closed System**

هو ذلك النظام الذي يتبادل طاقته فقط دون مادته مع الوسط المحيط . ويمثل لذلك النظام بماء يغلى موضوع في إناء معدني مغلق بياحكام ؛ ففي هذه الحالة يلاحظ أن حرارة الماء تتسرّب إلى الوسط المحيط ، بينما الماء (وهو مادة النظام) لا ينتقل إلى الوسط المحيط . ويقال إن هذا النظام قد بادل طاقته فقط، دون مادته مع الوسط المحيط .  
ومن أمثلة هذا النظام أيضاً ، جميع التفاعلات الكيميائية التي تتم في المعمل ، وتجرى في آنية مغلقة ذات جدار موصل للحرارة .

**ثالثاً : النظام المعزول Isolated System**

هو ذلك النظام الذي لا يتبادل أيّاً من مادته أو طاقته مع الوسط المحيط . ويمثل لذلك النظام بـ «الترمس» ، حيث إنه يحفظ حرارة النظام ومادته ، من التسرب إلى الوسط المحيط .  
ومن الجدير بالذكر ، الإشارة إلى أن تبادل الطاقة بين النظام والوسط المحيط يمكن أن يحدث على صورتين ، وهما : الحرارة والشغل .  
ومن المفيد أن نشير إلى أن النظام المميز بمجموعة من الخواص القابلة للتحديد، لابد وأن يوجد في حالة ديناميكية حرارية معينة ، بغض النظر عما إذا كان النظام متوازناً أم لا . كذلك فإن قوانين الديناميكا الحرارية ذات طبيعة عامة ، وتنطبق في جميع الحالات ، وليس محدودة على حالات التوازن بالذات .

## الخواص الماكروسโคبية والميكروسโคبية =

### Macroscopic and Microscopic Properties

تعتمد الخواص الماكروسโคبية للنظام على التركيب الخارجي لحتويات النظام ، بينما تعتمد الخواص الميكروسโคبية على التركيب الداخلي للذرات والجزيئات المكونة للنظام

#### الخواص الماكروسโคبية :

ويمكن تقسيم الخواص الماكروسโคبية (Macroscopic) إلى قسمين ، وهما:

##### أ - خواص داخلية Intensive Properties

وهي تلك الخواص التي لا تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام .  
ومن أمثلة تلك الخواص : الضغط ، درجة الحرارة ، والكتافة .

##### ب - خواص خارجية Extensive Properties

وهي تلك الخواص التي تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام .  
ومن أمثلة تلك الخواص الحجم (V) ، وعدد المولات (No. of Moles) ، والكتلة (M) ، والإنتالبي (H) ، والطاقة الحرية (E) ، والانتروبي (S) . ويوضح الجدول (1-3) ، بعض هذه الخواص .  
جدول (1-3) : أمثلة لبعض الخواص الداخلية والخارجية للنظام .

خواص خارجية Extensive Properties	خواص داخلية Intensive Properties
Volume	Pressure
mass	Temperature
number of moles	Density
Free energy	Viscosity
entropy	Surface Tension
enthalpy	Specific heat
Heat capacity	Boiling Point Freezing Point

**عمليات الديناميكا الحرارية Thermodynamic Processes**

عندما يتتحول نظام ديناميكي حراري من حالة إلى حالة أخرى ، فإنه يطلق على ذلك التحول اسم عملية (Process) .

وفي الحقيقة ، فإن العمليات التي تتم يصاحبها تغير في بعض خواص الأنظمة الخاضعة للتغير ، مثل: الحجم والضغط ودرجة الحرارة .  
وببناءً على هذه التغيرات ، يمكن تقسيم عمليات الديناميكا الحرارية إلى :

**1 - عملية أيزوثيرمالية Isothermal Process**

هي تلك العملية التي تتم بينما تكون درجة الحرارة للنظام ثابتة دون تغير ،  
ويمكن تحقيق ذلك عن طريق وضع النظام في حمام مائي ذي درجة حرارة ثابتة .  
وهكذا ، فإن  $dT = 0$  ، في حالة العملية الأيزوثيرمالية .

**2 - عملية أدياباتيكية Adiabatic Process**

هي تلك العملية التي تتم دون انتقال للحرارة من أو إلى النظام ، ويمكن الوصول إلى ذلك بوضع النظام في إناء معزول (an insulated container) .  
وهكذا ، فإن  $dq = 0$  ، في حالة العملية الأدياباتيكية .

**3 - عملية أيزوباركية Isobaric Process**

هي تلك العملية التي تتم عند ثبوت الضغط .  
ومن أمثلتها جميع العمليات التي تتم في آنية مفتوحة ، والتي تكون معرضة للضغط الجوى (الثابت)  
وهكذا ، فإن  $dp = 0$  ، في حالة العملية الأيزوباركية .

**4 - عملية أيزوكوربية Isochoric Process**

هي تلك العملية التي تتم عند ثبوت الحجم .  
ومن أمثلتها العمليات التي تتم دون حدوث شغل أو تمدد .  
وهكذا ، فإن  $dv = 0$  ، في حالة العملية الأيزوكوربية .

**5 - عملية مغلقة ( دائيرية ) Cyclic Process**

هي العملية التي يمر فيها النظام بعدد من التغيرات (العمليات) ، ثم يعود أخيراً إلى حالته الابتدائية مرة أخرى .

وبالنسبة للعملية المغلقة (Cyclic Process) ، فإن :

$$dE = 0 , dH = 0$$

حيث "dH" هي التغير في الenthalpy ، في حين أن dE هي التغير في الطاقة الداخلية .

## العمليات العكسية وغير العكسية

### Reversible and irreversible Processes

تعرف العملية العكسية (Reversible Process) بأنها تلك العملية التي تتم ببطء متناهٍ في المصفّر ، والتي يمكن عكس اتجاهها عند أي لحظة (نقطة) ، بتغيير متناهٍ في الصغر في حالة النظام ، أو هي العملية التي يمكن عكسها عند الطلب بإحداث تغيرات متناهية في الصغر في درجة الحرارة أو الضغط أو أية متغيرات أخرى .

وتعرف العملية غير العكسية (Irreversible Process) بأنها تلك العملية ، التي تمر من الحالة الابتدائية إلى الحالة النهائية في خطوة واحدة ، ولا يمكن أن تسير في الاتجاه العكسي ، أو هي العملية التي لا يمكن عكسها عند الطلب بإحداث تغيرات متناهية في الصغر في أي من متغيرات الحالة للنظام .

### الطاقة وأشكالها Energy and its Forms

كذلك ، يختص علم الديناميكا الحرارية بدراسة التغيرات في الطاقة المصاحبة للتغيرات الكيميائية والفيزيائية ..

وتمثل قوانين الديناميكا الحرارية الضوابط العامة التي تنظم هذا التحولات . وهذه القوانين لا يمكن اشتراطها من أي شيء بسيط منها ؛ إذ إنها نفسها عبارة عن قوانين بدائية ، كذلك ، فإن التعبير عن هذه القوانين يحتاج إلى استخدام كلمات هي أيضًا بدائية ، من حيث إنه لا توجد تعريفات محددة أو مردفات لهذه الكلمات .

وتعدّ كلمة «الطاقة» إحدى هذه الكلمات ، والطاقة ما هي إلا تعبير رياضي تجريدي ، لا وجود لها في غياب علاقتها الوظيفية مع المتغيرات أو المحاور الأخرى ذات المفهوم الطبيعي ، والتي يمكن قياسها . وعلى سبيل المثال ، فإن طاقة حركة كتلة معينة من مادة ما هي إلا دالة لسرعتها ، وليس لها حقيقة أخرى .

والطاقة أشكال متعددة (انظر جدول رقم 3-2) ، منها : الطاقة الميكانيكية ، والطاقة الكيميائية ، والطاقة الشمسية ، والطاقة الحرارية ، والطاقة الكهربائية ، والطاقة الحركية ، وطاقة جسيمات مشحونة متحركة (الإلكترونات) .

وفي نظام سم . جم . ث (cm . gm . sec) ، يعبر عن وحدة الطاقة بالإرج (erg) ، ويعرف «الإرج» بأنه الشغل الناتج عندما تؤثر قوة مقدارها «دائن» (dyne) واحد ، خلال مسافة قدرها 1 سم . ووحدة القوة هي «الدائن» (dyne) . ويعرف «الدائن» بأنه القوة التي تكسب كتلة مقدارها 1 جم عجلة قدرها 1 سم . ث . وحيث إن «الإرج» يمثل كمية صغيرة جدًا من الطاقة ، فمن الملائم استعمال وحدة أكبر ، وهي الجول "Joule" ، حيث إن : 1 جول =  $10^7$  إرج .

الديناميكا الحرارية

ويمكن تحويل الطاقة الكهربية والطاقة الميكانيكية وأنواع الطاقة الأخرى تحويلاً كاملاً إلى حرارة . وتنتج كمية معينة من الطاقة دائماً الكمية نفسها من الحرارة . ووحدة الحرارة الشائعة الاستعمال في الكيمياء الفيزيائية هي «السعر» (Calorie) ، ويعرف السعر (كالوري) بأنه : عبارة عن كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء من  $14.5^{\circ}\text{C}$  إلى  $15.5^{\circ}\text{C}$  ; ولذلك يسمى سعر  $15.5^{\circ}\text{C}$  .

**جدول (3 - 2)** بعض أشكال الطاقة ووحداتها وعوامل الشدة والسعنة .

نوع الطاقة	الوحدة	عامل الشدة	عامل السعنة
طاقة ميكانيكية	إرج	قوة (داین)	تغيير في المسافة «سم»
طاقة حرارية	سعر	فرق في درجة الحرارة	سعنة حرارية (سعر / درجة)
طاقة كهربية	چول	فرق في الجهد (فولت)	كونومب (أميرير × ثانية)
طاقة حركة (طاقة حركية)	إرج	مربع السرعة (سم $/\text{s}^2$ )	$\frac{1}{2}$ الكثافة (جم)
طاقة جهد (طاقة وضع)	إرج	ارتفاع × عجلة (سم $/\text{s}^2$ )	كتلة (جم)
طاقة سطح	إرج	شدة السطح (داین/سم)	تغيير في المساحة (سم $^2$ )
طاقة جسيمات مشحونة متحركة (إلكترونات)	إلكترون فولت	فولت	شحنة إلكترونية

والسعر (كالوري) كما يستعمله الآن الكيميائيون والفيزيائيون الأميركيون يعرف بأنه يساوى 4.184  
چول مطلق .

$$\text{سعر (كالوري)} = 4.184 \text{ چول مطلق}$$

والطاقة - بأشكالها المختلفة - هي قدرة الجسم على بذل شغل .

وقد تخزن الطاقة في مجموعة ما بحكم الوضع ، كما هو الحال في حجر مرتفع عن سطح الأرض أو في لولب مضغوط . وقد تنطلق هذه الطاقة في الظروف المناسبة ، فتبذل شغلًا لأن تدفع مكبساً داخل أسطوانة آلة ، أو تبعث تياراً كهربياً في لفات محرك كهربى . كذلك ، قد تحول الطاقة إلى حرارة ، فترتفع درجة المجموعة نفسها أو الوسط المحيط بها .

ويعبر عن أي من الطاقة أو الشغل أو الحرارة بالوحدات السابقة نفسها ، وهي: الإرج ، الچول أو السعر .

وبصفة عامة لا يهمنا إلا التغير في الطاقة ، الذي يحدث في أثناء إجراء عملية تدرس .

فبعد احتراق الفحم الحجري - مثلاً - تهمنا الطاقة المنطلقة من تحول الكربون والأكسجين إلى ثاني أكسيد الكربون ( $\text{CO}_2$ ) ، وغالباً لاتهمنا الطاقة التي تكون مختلفة في ثاني أكسيد الكربون نفسه بحكم ارتفاع درجة حرارته عن الصفر المطلق ، أو بحكم ترتيب الذرات والإلكترونات داخل جزيئاته ، أو بحكم استقرار نويات ذراته .

كذلك يمكن حساب الطاقة اللازمة لرفع كتلة وزنها كيلو جرام واحد (1000جم) مسافة قدرها 10متر ضد قوة الجاذبية الأرضية (قوة الجاذبية الأرضية =  $980.7 \text{ سـ} / \text{ثـ}^2$  ) .

$$\text{الطاقة اللازمة} = \text{كتلة الجسم} \times \text{المسافة} \times \text{عجلة الجاذبية الأرضية}$$

$$= 1000 \text{ جـ} \times 1000 \text{ سـ} \times 980.7 \text{ سـ} / \text{ثـ}^2$$

$$= 980.7 \times 10^6 \text{ إرجـ}$$

وبذلك تزيد طاقة هذه الكتلة (بعد عملية رفعها) عن طاقتها في وضعها الأول (قبل الرفع) بمقدار  $980.7 \times 10^6 \text{ إرجـ}$  . وعندما تسقط الكتلة إلى وضعها الأصلي ، تتحول طاقة الجهد الخاصة بالوضع إلى طاقة حركة . وعندما تتوقف باصطدامها بالأرض ، تتحول طاقة الحركة إلى طاقة حرارية (ينتج عنها سخونة في مكان الاصطدام) .

### الطاقة والحرارة

إذا وضعتنا جسمًا ساخنًا ملائصاً لجسم مماثل أبرد منه ، فإننا نلاحظ - بمضي الوقت - أن حواسينا لا تميز بين الجسمين ، فلأننا أن أحدهما أكثر سخونة أو بروادة من الآخر ، كما كانا نحس في أول التجربة .

وفي هذه الحالة نقول إن الجسمين في حالة اتزان حراري (Thermal equilibrium) . ولتفسير ما حدث نقول : إن حرارة الجسم الساخن قد نقصت ، بينما ارتفعت حرارة الجسم البارد بقدر نفسه ، ومن هذا يتضح أن شيئاً - طاقة - قد انتقل من الجسم الساخن نحو الجسم البارد حتى تساوت درجة الحرارة فيما معًا ، وهذا الشيء الذي انتقل يسمى الحرارة (Heat) .

وتعرف الحرارة بأنها الشيء الذي ينتقل من أي جسم إلى جسم آخر ، بناءً على فرق في درجة الحرارة بين الجسمين .

ومن هذا التعريف يتضح أن كمية الحرارة المنتقلة تتوقف على الفرق بين درجة حرارة الجسمين . والحرارة نوع من أنواع الطاقة ؛ لأن أغلب أنواع الشغل يمكن تحويلها إلى حرارة ، ولكن يمكن تحويل الحرارة تحويلًا جزئياً إلى شغل .

**الديناميكا الحرارية**

والحرارة والشغل أكثر صور الطاقة شيوعاً في حياتنا . وفي الحقيقة ، فإنه في كثير من التغيرات والتفاعلات الكيميائية ، يكون التغير في الطاقة على هيئة حرارة أو شغل أو كليهما معاً .

**الحالة الحركية والطاقة الحركية :**

تعرف الطاقة الحركية ، كما ذكرنا سابقاً ، بأنها الطاقة التي يمتلكها جسم ما بحكم حركته ، ومن الممكن حسابها باستخدام العلاقة :

$$\text{Kinetic Energy (K.E)} = \frac{1}{2} mc^2 \quad \dots \dots \dots \quad (3)$$

حيث "m" هي كتلة الجسم المتحرك ، و "c" هي سرعته .  
والجسم الذي له طاقة وضع بحكم وضعه في مجال كهربائي أو مغناطيسي ، له أيضاً طاقة حركية ،  
إذا كان هذا الجسم في حالة حركة .

**علاقة الطاقة والكتلة لأينشتاين**

تبأ أينشتاين (Einstein) بأنه من الممكن تحويل الكتلة إلى طاقة ، وأن العلاقة بينهما يمكن تمثيلها بمعادلة بسيطة . ويعزى انتلاق الكميات الهائلة من الطاقة في التفاعلات النووية ، التي تحدث بين نوويات الذرات إلى نقص فعلى في الكتلة .

ولقد أوضح أينشتاين أنه إذا تغيرت كتلة بمقدار "Δm" ، فإنه تنتج كمية من الطاقة طبقاً للمعادلة :

$$E_m = \Delta m c^2 \quad \dots \dots \dots \quad (4)$$

حيث :

$E_m$  كمية الطاقة المنطلقة نتيجة تحول جزء من المادة .

$\Delta m$  كتلة المادة المتحولة إلى طاقة .

$c$  سرعة الضوء ، وتساوي تقريرياً  $(3 \times 10^{10} \text{ cm/sec})$  .

وباستخدام معادلة «أينشتاين» ، نستطيع أن نحسب الطاقة الناتجة عن تحويل جسم كتلته (1 gm) ،  
وهي تساوى  $(9 \times 10^5 \text{ erg})$  . وهذه الكمية من الطاقة تكافئ (11000)طن من مادة (T.N.T.)  
شديدة الانفجار .

وقد ثبتت صحة معادلة «أينشتاين» في عام 1945 ميلادي ، حين أسقطت الولايات المتحدة الأمريكية  
(في أواخر الحرب العالمية الثانية) القنبلتين الذريتين على مدينتي (هiroshima) و(Nagasaki) في اليابان .

**الحالة الداخلية والطاقة الداخلية للجسم**

الحالة الداخلية لـ أي جسم تشير إلى حالته الكيميائية والطبيعية . وتصف هذه الحالة درجة الحرارة  
والكتافة والضغط البخاري ومعامل الانكسار ، وكذلك مكونات الجسم .

وتعتمد طاقة الجسم على الحالة الداخلية له ، وكذلك على موضعه في المجال ، وعلى سرعته إذا كان الجسم في حالة حركة . فقد تكون طاقة الوضع للجسم متساوية لطاقة حركته ، ولكن إذا كان ساخناً ، فإنه يمكن استخدامه كمصدر للطاقة لتسخير آلية حرارية ، وإذا كان الجسم بارداً فإنه يكون أقل كفاءة من الجسم الساخن .

وتعتمد طاقة الجسم على درجة حرارته ، وكذلك على مكوناته . فمن الثابت أن حرق (1) من الفحم يعطي حرارة أكثر من الحرارة التي يعطيها حرق (1) من أول أكسيد الكربون . وعلى هذا ، فإن كمية الشغل التي يمكن الحصول عليها من الفحم أكبر من الكمية ، التي يمكن الحصول عليها من كتلة متساوية من أول أكسيد الكربون .

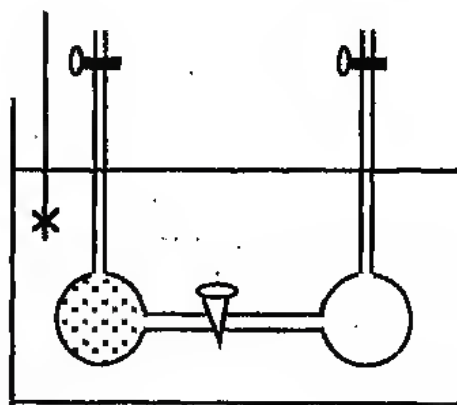
وتعتمد طاقة الجسم أيضاً على جميع الخواص الداخلية الأخرى ، التي ذكرناها سابقاً .  
والطاقة الداخلية هي الطاقة التي يحتويها أي جسم بحكم حالته الداخلية .  
والطاقة الداخلية تعتبر ذات أهمية بالغة في علم الديناميكا الحرارية ، وبالنسبة لتفاعلات الكيميائية .

### تجربة جيمس جول James Joule's Experiments

درس «جيمس جول» في عام 1849 ميلادي تحول كل من الشغل الميكانيكي والكهربى إلى حرارة . ولقد استخدم الشغل المعمول بوزن هابط لإدارة عجلة نوارة مغمضة في وعاء به ماء ، وقام بقياس الحرارة الناتجة بقياس الزيادة الحادثة في درجة حرارة الماء . وفي مجموعة هذه التجارب استخدم «جول» أوزانًا مختلفة وكثيارات مختلفة من الماء ، ووجد أن الشغل يعطي الكمية نفسها من الحرارة .

ويكون جهاز «جول» كما هو واضح في الشكل (1-3) من مجموعة أنتقال هابطة ، متصلة بنظام من البدالات التي تدور في وعاء معزول مملوء بالماء . واستخدم «جول» في تجربته أنتقالاً مختلفاً تهبط مسافات رئيسية مختلفة ، كما سجل الارتفاع في درجة حرارة الماء في كل تجربة . ولقد أوضحت هذه التجارب التناوب بين الشغل المبذول أو النقص في الطاقة الميكانيكية لنقل هابط ، وكمية الحرارة المكتسبة أو الزيادة في الطاقة الحرارية للماء . وأن كمية الطاقة الميكانيكية المفقودة يمكن مساواتها بكمية الطاقة الحرارية المكتسبة ، إذا ما أعطينا الوحدات التي قيست بها هاتين الصورتين المختلفتين من الطاقة في العلاقة الآتية باستخدام العامل الحديث :

$$1 \text{ cal} = 4.184 \text{ J} .$$



شكل (3 - 1) : تجربة جيمس جول في عام 1849

وهكذا ، وجدنا أن الحرارة والشغل ما هما إلا صورتين مختلفتين للطاقة ، فقد ثبت ، في حالة هذين النوعين من الطاقة ، مبدأ بقاء الطاقة ؛ أي إن الطاقة يمكن أن تتحول صورتها من شغل إلى حرارة أو العكس ، ولكن تظل كمية الطاقة ثابتة . وقد اتسعت حدود هذا المبدأ الآن بحيث يشمل جميع أنواع الطاقات ، التي يمكن وصفها كالطاقة الحرارية والطاقة الميكانيكية . ويعرف هذا المبدأ حالياً بمبدأ بقاء الطاقة (Conservation of energy principle)

### شغل الضغط - الحجم (الشغل المبذول عند التمدد)

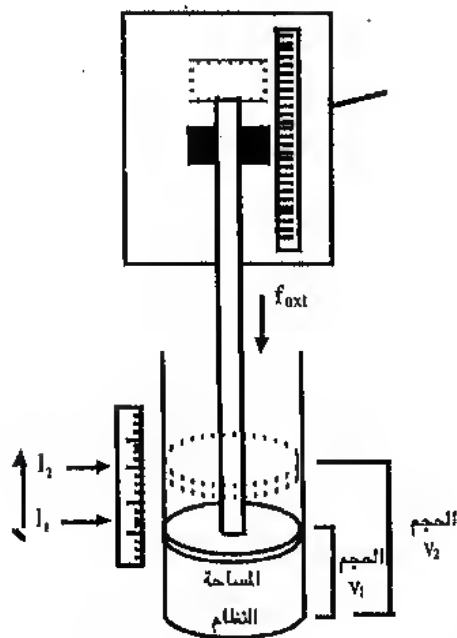
في الفيزياء ، يُعرف الشغل الميكانيكي بأنه القوة مضروبة في المسافة ؛ أي القوة التي تعمل خلال المسافة .

أما في الديناميكا الحرارية ، فإن نوع الشغل الوحيد المقترن هو الشغل المبذول في التمدد (أو الانكماش) للغازات ، وهذا الشغل يُعرف بشغل الضغط- الحجم أو شغل "pv" أو شغل التمدد .

### أولاً : الشغل المبذول عند ضغط خارجي ثابت

ويمكن استنتاج الشغل المبذول بواسطة النظام ، عندما يتمدد ضد ضغط خارجي ثابت على النحو التالي ، انظر شكل (2-3) :

نفرض أنه لدينا غاز موجود في أسطوانة مساحة مقطوعها هي  $a \text{ cm}^2$  ، وأن هذه الأسطوانة مزودة بمكبس (عديم الاحتكاك) ، يؤثر عليه ضغط خارجي ثابت "p" (دین / سم<sup>2</sup>) . وتكون القوة الكلية المؤثرة على المكبس =  $pa$  (دین) .



شكل (3 - 2) : الشغل المبذول عند ضغط خارجي متغير .

وإذا افترضنا أن الغاز الموجود داخل الأسطوانة يتمدد بينما الضغط الخارجي ثابت ، فيإن المكبس سوف يرتفع مسافة قدرها "h" (سم) ويكون الشغل المبذول ضد الضغط الخارجي = القوة × مسافة الارتفاع

$$.....(5) \quad \text{الشغل المبذول في التمدد} = pah \text{ (ergs)}$$

$$\text{ولكن} .....(6) \quad ah = \Delta v$$

حيث  $(\Delta v)$  تمثل مقدار الزيادة في حجم الغاز نتيجة تمدده .

$$.....(7) \quad \text{الشغل المبذول في التمدد} = p\Delta v$$

### ثانياً : الشغل المبذول عند ضغط خارجي متغير (غير ثابت)

أما في حالة ما إذا كان الضغط الخارجي غير ثابت في أثناء عملية التمدد ، فإنه من الممكن دراسة هذه الحالة من خلال سلسلة من التغيرات الصغيرة جداً في الحجم و  $(dv)$  ، والذي يمكن اعتبار أن الضغط "p" ثابت في كل منها تقريباً .

ويكون الشغل المبذول لكل تغير صغير في الحجم "dv" هو  $p dv$  .

ويكون الشغل الكلي المبذول في سلسلة التغيرات ، هو تكامل المقدار  $p dv$  .

$$W = \int pdv \quad \dots (8)$$

$$W = p\Delta V \quad \dots (9)$$

**مثال (1):**

احسب الشغل المبذول  $W$  عندما يتمدد غاز ضد ضغط خارجي ثابت مقداره (10 atm) من (1 litre) إلى (2 litre).

$$V_1 = 1L \quad V_2 = 2L \quad p = 10 \text{ atm} \quad W = ?$$

$$W = P\Delta V$$

$$W = P(V_2 - V_1)$$

$$W = 10(2-1)$$

$$W = 10 \text{ L. atm.}$$

$$W = 10 \text{ L.atm.} \times \frac{1.987 \text{ cal.}}{0.0821 \text{ L.atm.}}$$

$$\underline{W = 242 \text{ Cal}}$$

ولكن :

$$1 \text{ cal} = 4.184 \text{ J.}$$

$$\therefore W = 242 \times 4.184 \text{ J}$$

$$\underline{W = 1012.528 \text{ J}}$$

### العمليات الانعكاسية - تبخر سائل

#### Reversible processes - Vaporization of Liquid

من المعروف أنه إذا زاد حجم غاز ، فإنه يبذل شفلاً ويدفع الجو المحيط إلى الوراء . فإذا تصوّرنا سائلاً موسوماً في أسطوانة مزودة بمكبس عديم الوزن والاحتكاك (لو أنه لا يمكن بناء آلة تعمل بمكبس عديم الوزن والاحتكاك ، فمثل هذه الآلة توصف بالمتالية) . ويفرض وضع الأسطوانة في مستودع كبير عند درجة غليان السائل ، ففي هذه الحالة يكون ضغط بخار السائل عند هذه الدرجة مساوياً تماماً للضغط الجوي ، وتكون المجموعة كلها في حالة اتزان . فإذا تم الآن رفع درجة حرارة المستودع ارتفاعاً متناهياً في الصيف ، فإن ضغط بخار السائل يزداد قليلاً ، ويدفع المكبس ضد الضغط الجوي . وبين زيادة الحجم تبخر كمية أخرى من السائل ، وبذلك يظل الضغط ثابتاً داخل الأسطوانة ، وتنتقل كمية من الحرارة من المستودع لاحتفظ درجة حرارة الأسطوانة ثابتة ، وتعرض التبريد الناتج من تبخر السائل .

ويكون الشغل الذي يبذله البخار مساوياً لحاصل ضرب الضغط الخارجي "p" المضاد في مقدار زيادة الحجم ( $\Delta V$ ) ، حيث تساوى زيادة الحجم المسافة، التي يقطعها المكبس عند رفعه خارجاً (h) ، مسروبة في مساحة مقطعيه (a) .

$$W = pah \quad \dots\dots\dots (10)$$

$$(\Delta V = ah)$$

$$W = p\Delta V \quad \dots\dots\dots (11)$$

فإذا كان السائل الموجود في الأسطوانة هو الماء ، وكان الضغط مساوياً لضغط جوى واحد ، فإن درجة الحرارة تكون  ${}^{\circ}\text{C} 100$  . فإذا تبخر جزئى جرامى من الماء ، فإن يمكن حساب زيادة الحجم بفرض أن البخار يسلك مسار الغاز المثالى ، وأنه يمكن إهمال حجم السائل (0.018 لتر) .

$$W = p\Delta V \quad \dots\dots\dots (12)$$

$$= (1 \text{ atm.}) \times (22.41 \text{ l/gm. mol}) \times \frac{373.1}{273.1}$$

وحيث إننا فرضينا انتظاماً لقوانين الغازات المثالية ، فيمكن التعويض عن ( $p\Delta V$ ) بالكمية ( $R T$ ) ؛ حيث

$$\therefore p\Delta V = R T$$

$$\therefore W = RT \quad \dots\dots\dots (13)$$

$$W = 0.08205 \times 373.1$$

$$W = 30.6 \text{ Litre . atm / gm mol}$$

أو

$$W = RT$$

$$W = (1.987 \text{ cal}) (373.1)$$

$$W = 741.3 \text{ cal / gm mol}$$

ويعتمد الشغل المبذول في هذه العملية على درجة الحرارة فقط ، ولا يعتمد على مساحة مقطع المكبس أو الضغط أو الحجم . غير أنه إذا أردنا الدقة التامة ، فلا يجوز اعتبار البخار عند درجة الغليان غازاً مثالياً . وعندئذ يلزم قياس تغير الحجم عملياً أو حسابه بمعادلات حالة أكثر دقة .

وتتأتى الطاقة المستهلكة في بذل هذا الشغل الخارجي (ضغط + حجم) من الحرارة التي يتمتصها السائل المتبخر من المستودع ، غير أنه يلزم لهذه العملية امتصاص كمية من الطاقة من المستودع أكبر من ذلك بكثير : لفصل الجزيئات عما يجاورها من جزيئات في السائل . فنجد أنه لتغيير جرام واحد من الماء عند (373.1) مطلقة وتحت ضغط جوى واحد ، يلزم (539) سعرًا ، وتقابل هذه الكمية  $(18.02 \times 539) = 9713$  أي (9713) سعر / جزئى جرامى . وبذلك تكون الحرارة الممتصة في هذه الظروف تحت الضغط الثابت مساوية لمجموع الكميتين في المعادلة التالية :

$$q = \Delta E + W \quad \dots (14)$$

ومنها:

$$\Delta E = q - W \quad \dots (15)$$

وبذلك ، فإن :

$$\Delta E = 9713 - 741 = 8972 \text{ cal / mol}$$

وفي المثال السابق ، تمثل عملية امتصاص الحرارة مع بذل شغل خارجي عملية انعكاسية ؛ إذ إنها يمكن في أية لحظة إيقاف التبخير بانتقاد درجة الحرارة بكمية متناهية في الصفر ، أو بزيادة الضغط زيادة بسيطة حتى يتتساوى الضغطان الخارجي والداخلي تماماً ، وإذا أزيد الضغط الخارجي زيادة أخرى متناهية في الصفر ، فإن ذلك يسبب تكثف البخار ، وإعادة حرارة التبخير إلى المستودع .

### الشغل الأقصى للتمدد ثابت درجة الحرارة

#### Maximum work by isothermal expansion

بعد الشغل الأقصى الذي يحدث تمدد ثابت درجة الحرارة لغاز مثالي من القيم المهمة في الكيمياء النظرية . فلو تخيلنا وجود غاز داخل أسطوانة مزودة بمكبس عديم الوزن والاحتكاك ، وأن هذه الأسطوانة موضوعة في حوض درجة حرارة ثابتة (Thermostat) وهي "T" ، فإذا خفض الضغط الخارجي بكمية صافية "Δp" ، فإن الغاز يتمدد بكمية صافية هي "ΔV" ، وبهذا التمدد ينقص ضغط الغاز داخل الأسطوانة حتى يتتساوى مع الضغط الخارجي ، وعندئذ يتوقف المكبس عن الارتفاع ، وإذا خفض الضغط الخارجي مرة أخرى ، فإن الغاز سوف يتمدد ثانية حيث يزيد الحجم بمقدار "ΔV" . وهكذا ، فإنه بخفض الضغط الخارجي بكميات صغيرة متتالية ، فإن الحجم يتمدد بكميات مقابلة صغيرة .

وفي كل تمدد صغير يكون الشغل المبذول مساوياً لحاصل ضرب قيمة الضغط الخارجي "p" ومقدار التغير في الحجم "ΔV" ؛ فإذا فرضنا أن الحجم الابتدائي للغاز "V<sub>1</sub>" وأن الحجم النهائي هو "V<sub>2</sub>" ، فبذلك يكون الشغل الكل المبذول نتيجة للتمدد من الحجم الابتدائي "V<sub>1</sub>" إلى الحجم النهائي "V<sub>2</sub>" مساوياً لمجموع مقادير الشغل المبذول من التمددات الصافية ، ويمكن الحصول على الشغل الأقصى "W<sub>max</sub>" عن طريق التكامل التالي :

$$W_{\max} = \int_{V_1}^{V_2} P dV \quad \dots \dots \dots (16)$$

وليمكن اختزان طاقة كافية لعكس العملية بضغط الغاز ثانية وإرجاع المجموعة لحالتها الأصلية ، إلا إذا كان الشغل المبذول هو الشغل الأقصى . وفي الظروف التي يبذل فيها الشغل الأقصى ، يمكن الاستعاضة عن الضغط الخارجي أو الضغط المقاوم بالضغط الداخلي؛ حيث إن الاثنين لا يختلفان أبداً إلا

بكمية متقاهية في الصغر "ΔP" ، وبذلك تكون المجموعة - عملياً - في حالة اتزان دائمًا ؛ أى إن العملية تكون انعكاسية.

فإذا كانت كمية الغاز هي جزءٌ جرامي واحد من غاز مثالي ، فإن :

$$PV = RT \quad \dots \dots \dots (17)$$

أو

$$P = \frac{RT}{V} \quad \dots \dots \dots (18)$$

ويضرب طرفى المعادلة السابقة في "dv" .

$$\therefore PdV = \frac{RT}{V} dv \quad \dots \dots \dots (19)$$

ويإجراء التكامل لطرفى هذه المعادلة ، فإن :

$$\int_{V_1}^{V_2} PdV = \int_{V_1}^{V_2} \frac{RT}{V} dv \quad \dots \dots \dots (20)$$

وحيث إن "R" مقدار ثابت ، و "T" مقدار ثابت أيضاً عند ثبوت درجة الحرارة .

$$\therefore pΔv = RT \ln \frac{V_2}{V_1} \quad \dots \dots \dots (21)$$

$$W_{\max} = RT \ln \frac{V_2}{V_1} \quad \dots \dots \dots (22)$$

$$W_{\max} = 2.303 RT \log \frac{V_2}{V_1} \quad \dots \dots \dots (23)$$

والشغل الأقصى المبذول عندما يتمدد غاز يساوى الشغل الأدنى اللازم لضغط الغاز ثانية ، ويمكن حساب الأخير بمجرد استبدال حدى التكامل بعضهما ببعض ، واستعمال المجم الأصغر كحد أعلى . وفي التكاملات يعود الحد الأعلى دائمًا إلى الحالة النهائية والحد الأدنى إلى الحالة الابتدائية . وعندئذ تتckل العلامات (الموجبة والسلبية) بنفسها ، ويكون معنى القيمة السالبة للرمز "W" في حالة الانضغاط أن الوسط المحيط قد بذل شغلاً على الغاز .

ويمكن حساب الشغل الأقصى لجزءٌ جرامي من غاز باستخدام الضغوط ، بدلاً من الحجوم ؛ حيث يمكن تطبيق قانون بوويل ، والذي ينص على أن :

$$P_1 V_1 = P_2 V_2 \quad \dots \dots \dots (24)$$

ومنه

$$\frac{P_1}{P_2} = \frac{V_2}{V_1} \quad \dots \dots \dots (25)$$

حيث إن:

$$W_{\max} = RT \ln \frac{V_2}{V_1} \quad \dots \dots \dots (26)$$

فإن يمكن كتابة المعادلة السابقة على الصورة :

$$W_{\max} = RT \ln \frac{P_1}{P_2} \quad \dots \dots \dots (27)$$

أو

$$W_{\max} = -RT \ln \frac{P_2}{P_1} \quad \dots \dots \dots (28)$$

مثال (2) :

ما قيمة الشغل الذي يبذله جزئي جرامي واحد من غاز مثالي عند درجة (25°C) ليتمدد عكسياً ، عند ثبوت درجة الحرارة من (10 litres) إلى (20) ؟ علمًا بأن  $R = 1.987 \text{ cal/litres}$

المحل :

$$T = 25 + 273 = 298^\circ\text{K} \quad \text{و} \quad R = 1.987 \quad n = 1$$

$$V_1 = 10 \text{ L} \quad \text{و} \quad V_2 = 20 \text{ L}$$

$$W = n RT \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$W = (1)(1.987)(298)(2.303) \log \frac{20}{10}$$

$$W = 410.5 \text{ cal}$$

مثال (3) :

ما قيمة الشغل الأقصى الذي يمكن الحصول عليه نتيجة لتمدد ثابت درجة الحرارة لجزئي جرامي من غاز مثالي ، عند درجة الصفر المئوي من (2.24 litres) إلى (22.4 litres) . علمًا بأن  $R = 1.987$

المحل :

$$V_1 = 2.24 \text{ L} \quad \text{و} \quad V_2 = 22.4 \text{ L}$$

$$T = 0 + 273 = 273^\circ\text{K} \quad \text{و} \quad R = 1.987 \quad n = 1$$

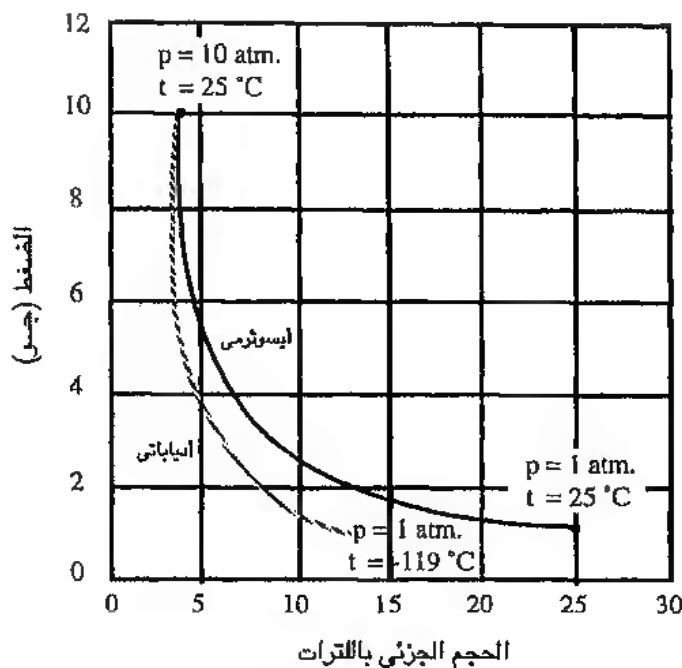
$$W = n RT \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$W = (1)(1.987)(273)(2.303) \log \frac{22.4}{2.24}$$

$$W = 1249.26 \text{ cal}$$

### التمدد الأدياباتيكي لغاز Adiabatic Expansion of a gas

العملية الأدياباتيكية هي العملية التي تتم دون فقد أو كسب حرارة؛ أي إنها العملية التي تكون فيها المجموعة الموضوعة تحت الاختبار معزولة حراريًا عن الوسط المحيط بها؛ فعندما يتمدد جزئيًّا جراميًّا من غاز ما تمددًا أدياباتيكيًّا إلى حجم أكبر وضغط أقل، يصبح الحجم أقل مما لو تمدد الغاز تمددًا ثابت درجة الحرارة إلى الضغط نفسه، لأن الشغل الخارجي المبذول في التمدد الأدياباتيكي يبرد الغاز؛ مما يندي إلى انكماش حجمه كما هو موضح في الشكل (3-3).



شكل (3 - 3) : مقارنة بين العمليات الأيزوثيرمالية والأدياباتيكية .

فعدما يتمدد جزئيًّا جراميًّا من الهيليوم عند النقطة "a" ، حيث يشغل حجمًا قدره (22.4 litres) تحت ضغط (.1 atm) وعند درجة (0°C) ، تمددًا ثابت درجة الحرارة إلى النقطة "B" ، فإنه يشغل حجمًا قدره (44.8 litres) تحت ضغط (.05 atm) ، وعند درجة الحرارة نفسها ، أي (0°C) .  
أما إذا تمدد الجزيئيًّا من الهيليوم تمددًا أدياباتيكيًّا من النقطة "a" في طريقه إلى النقطة "c" ، فإنه يشغل حجمًا قدره (33.6 litres) تحت ضغط (.05 atm) ، وتهبط درجة حرارته إلى (-66°C) .

وإذا سمع لغاز بالتمدد إلى أبعد من ذلك حتى يصير حجمه (44.8 litres) عند النقطة "c" ، فإن درجة حرارته تهبط إلى (-101°C) ، ويصبح ضغطه (.032 atm) . ويكون الشغل المبذول في تمدد الغاز تمدد ثابت درجة الحرارة ، وتمثل المساحة التي تحت المنحنى "ab" ، أكبر من الشغل المبذول في التمدد

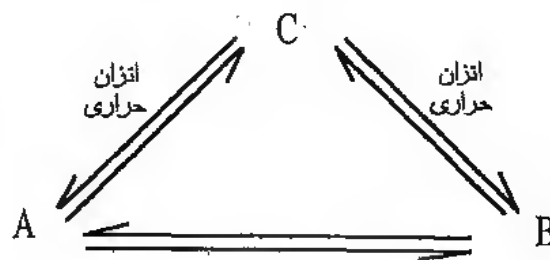
---

— الديناميكا الحرارية —

الأدبياتيكي ، والذى تمثله المساحة التى تحت المنحنى "ac" ؛ مما يدل على أن الحرارة المتصلة من الوسط المحيط فى التمدد ثابت درجة الحرارة تمد الغاز بكمية زائدة من الطاقة لأداء شغل ، أما الطاقة الالزمه للشغل المبذول فى التمدد الأدبياتيكي ، فلا تأتى إلا من تبريد الغاز نفسه .

**القانون الصفرى للديناميكا الحرارية****The Zeroth law of Thermodynamics**

ينص القانون الصفرى للديناميكا الحرارية على أنه «إذا كان هناك نظامان حراريان في حالة اتزان حراري مع نظام ثالث ، فإن هذين النظاريين يكونان في حالة اتزان حراري مع بعضهما البعض» . فإذا كان لدينا نظام حراري "A" في حالة اتزان حراري مع نظام "C" ، وكذلك إذا كان لدينا نظام حراري "B" ، في حالة اتزان حراري أيضاً مع النظام "C" ، فإن النظاريين "A" و "B" يكونان في حالة اتزان حراري مع بعضهما البعض . ويتبين ذلك من الشكل التالي (4-3) :



شكل ( 3 - 4 ) : مثال الاتزان .

والمقصود بالاتزان الحراري ، هو أن درجة حرارة النظاريين تكون متساوية (ويتم ذلك عن طريق انتقال الحرارة من النظام الأكثر حرارة إلى النظام الأقل حرارة) ، حتى تتساوى درجة حرارة النظاريين .

**القانون الأول للديناميكا الحرارية**

ينص القانون الأول للديناميكا الحرارية على أن :

«الطاقة لا تفنى ولا تستحدث (تخلق من عدم) ، ولكن يمكن أن تحول الطاقة من صورة إلى صورة أخرى ، في أثناء التفاعلات أو التغيرات الكيميائية» .

ويعنى هذا أن مجموع كل أنواع الطاقات ثابت في أي مجموعة معزولة ، ومن ذلك يأتي القول المعروف والقائل بأن طاقة الكون ثابتة ، على أساس أن الكون يعتبر نظاماً معزولاً .

ويعرف القانون الأول للديناميكا الحرارية بقانون بقاء الطاقة ؛ حيث إنه من الممكن أن تحول الطاقة من صورة إلى صورة أخرى ، ولكن لا يمكن لها أن تخلق أو تفنى .

ولقد كان التجارب العملية التي أجرتها جيمس چول (1840 - 1849م). أكبر الأثر في دعم هذا القانون ، حيث أثبتت التجارب أن الحرارة والشغل الميكانيكي هما وجهان لعملة واحدة وهى الطاقة ، وأنه يمكن تحويل صور الطاقة إلى بعضها البعض ، وأن الطاقة لا تفنى .

فاستخدم «چول» الشغل المعمول بوزن هابط لإدارة عجلة دوارة مغموسة في وعاء به ماء ، وقام بقياس الحرارة الناتجة ، بقياس الزيادة الحادثة في درجة حرارة الماء . وفي مجموعة هذه التجارب استخدم «چول» أوزاناً مختلفة وكهبات مختلفة من المياه .

ولقد وجد «چول» أن الشغل يعطي الكمية نفسها من الحرارة ، وأن كلها منها يرتبط مع الآخر من خلال العلاقة التالية :

$$.1 \text{ cal} = 4.1840 \text{ J}$$

والتجارب التي ثبتت أن الطاقة لا تفنى ولا تخلق من عدم ، ولكنها تحول من صورة إلى أخرى كثيرة ، ومنها : عند بذل قدر من الطاقة في ضغط لولب من الصلب ، ثم إذابته (وهو مضغوط) في حمض ؛ فقد يبدو أن الطاقة التي بذلت في ضغط اللولب قد فُقدت . ولكن في الحقيقة إنها اختزنت باللولب ، ويؤكد ذلك أن كمية الحرارة التي تنتج من ذوبان اللولب المضغوط ، تكون أكبر من تلك التي تنتج عن ذوبان اللولب نفسه وهو غير مضغوط . والفرق بين القيمتين يساوي مقدار الشغل المبذول في ضغط اللولب (في هذه الحالة ، نجد أن الشغل قد تحول إلى حرارة).

ويمكن التعبير عن القانون الأول للديناميكا الحرارية بالصيغة التالية :

$$\Delta E = q - w \quad \dots \dots \dots \quad (29)$$

حيث إن :

$\Delta E$  : هي مقدار التغير في الطاقة الداخلية للنظام .

$q$  : كمية الحرارة المنتصبة أو المنبعثة بواسطة النظام .

$w$  : الشغل المبذول على أو بواسطة النظام .

**الطاقة الداخلية "E"** : Internal Energy .

الطاقة الداخلية لأى نظام معزول تكون قيمة ثابتة ، وهي تشمل كل أنواع الطاقة الخامسة بهذا النظام : فهي مجموع طاقات التجاذب والتناقض بين الذرات والجزيئات والأيونات ، وكذلك طاقات الحركة لجميع أجزاء ذلك النظام . والقيمة الحقيقية للطاقة الداخلية "E" لأى نظام غير معروفة ولا يمكن حسابها بالضبط . والديناميكا الحرارية تهتم فقط بدراسة التغيرات في الطاقة الداخلية المصاحبة للتفاعلات والتغيرات الكيميائية ، والتي يمكن قياسها . وكما هو معروف ، فإن التفاعلات أو التغيرات الكيميائية يصاحبها كسر الروابط ، وإعادة ترتيب الذرات (يتبع عنه تكون مركبات جديدة وهي المواد الناتجة) ؛ مما يؤدي إلى تغير في الطاقة الداخلية (المواد الناتجة تكون لها طاقة داخلية تختلف عن طاقة المواد الأصلية) .

ويبدل الرمز " $\Delta$ " على تغير ، وفي الكيمياء الفيزيائية يشير هذا الرمز إلى الفرق بين قيمتي خاصية معينة في الحالتين الابتدائية والنهاية ؛ فمثلاً إذا عبرنا عن الطاقة الداخلية للنظام في الحالة الابتدائية بالرمز ( $E_1$ ) ، وفي الحالة النهاية بالرمز ( $E_2$ ) ، بالنسبة للتفاعل التالي :

---

الديناميكا الحرارية

---

$$\text{state (1)} \longrightarrow \text{state (2)}$$

"E<sub>1</sub>"                      "E<sub>2</sub>"

فيكون

$$\Delta E = E_2 - E_1 \quad \dots \dots \dots \quad (30)$$

وتحتاج طاقة أية مجموعة إذا بذلت شغلاً أو بذل عليها شغل ، أو إذا امتصت أو أطلقت حرارة .

وحيث إنه لا يستطيع خلق الطاقة من العدم أو إفناؤها ، فإن الطاقة الداخلية للنظام في الحالة النهائية لابد وأن تساوى مجموع الطاقة الداخلية في الحالة الابتدائية ، والطاقة المضافة على شكل حرارة أو أي نوع من الشغل . ويعبر عنها بالصيغة التالية :

$$E_2 = E_1 + (q - w) \quad \dots \dots \dots \quad (31)$$

$$\therefore E_2 - E_1 = \Delta E = q - w \quad \dots \dots \dots \quad (32)$$

وتمثل المعادلة السابقة الصيغة الرياضية للقانون الأول للديناميكا الحرارية . ومن المهم أن ندرك أن E<sub>2</sub> كميتان ديناميكيتان حراريتان من مميزات حالة المجموعة .  
وأن ΔE لا تغير قيمتها مهما كان الطريق (المسار) الذي يسلكه التغير من الحالة (1) إلى الحالة (2)؛  
أى إن الطاقة الداخلية لأى نظام تعتمد فقط على حالة النظام ، وليس على الطريقة التي وصل بها النظام إلى تلك الحالة ؛ ولذلك تسمى الطاقة الداخلية (E) دالة حالة .

**دالة الحالة : Function of state**

هي تلك الخاصية أو الكمية التي تعتمد فقط على الحالة الابتدائية قبل التغير ، والحالة النهائية بعد التغير ، بغض النظر عن الطريق أو المسار الذي تم من خلاله التغير .

ومن أمثلتها: الطاقة الداخلية "E" ، والمحوى الحراري (الإنتالبي) "H" .

أما الكميّات "q" و "w" فإن قيمتها قد تتغير كثيراً بتغير ظروف التجربة ، وبالتالي فهي لا تعتبر «دالة حالة» ، حيث إنها تعتمد على المسار والخطوات التي تم من خلالها التغير ، ولا تعتمد على الحالة الابتدائية والنهائية فقط .

**كمية الحرارة "q" والشغل المبذول "w" .**

الكميات q و w هي كميّات متّجهة : أى لها قيمة واتجاه تمثّله ، إما إشارة موجبة (+) أو إشارة سالبة (-) .

وتعرف "q" بأنّها كمية الحرارة المتّصلة أو المتبعة من النظام ، أثناء حدوث التغير الكيميائي .  
فإذا كانت قيمة "q" موجبة (+) ، فيدل ذلك على أنّ النظام يمتص حرارة من الوسط المحيط به (ماض للحرارة) .

اما إذا كانت قيمة "q" سالبة (-) ، فيدل ذلك على أنّ النظام قد فقد جزءاً من حرارته ، وتسربت إلى الوسط المحيط (طارد للحرارة) .

وتعزف "W" بأنها الشغل المبذول بواسطة أو على النظام ، فإذا كان الشغل مبذولاً بواسطة النظام ، فإن "W" تأخذ إشارة موجبة (+) ، أما إذا كان الشغل مبذولاً على النظام ، فإن "W" تأخذ إشارة سالبة (-) .

والحالتان الابتدائية والنهائية لمجموعة ممكبات بالنسبة للديناميكا الحرارية ، ويجب التمييز بينهما وبين العملية التي تمر خلالها المجموعة من حالة إلى أخرى. فإذا لم يحدث تغير في الطاقة الداخلية (كما هو الحال في التمدد ثابت درجة الحرارة لغاز مثالي) ، فإن الشغل المبذول لا بد وأن يساوى الحرارة المنتصبة تماماً . ففي هذه الحالة ، فإن  $\Delta E = \text{صفر}$  .

ومن القانون الأول للديناميكا الحرارية ، نجد أن :

$$\Delta E = q - w \quad \dots \dots \dots \quad (33)$$

$$0 = q - w \quad \dots \dots \dots \quad (34)$$

$$\therefore q = w \quad \dots \dots \dots \quad (35)$$

وعلى العموم ، يمكن القول أنه إذا حدث تبادل كيميائي ، ونقصت الطاقة الداخلية للمجموعة ؛ أي أصبحت " $E_2$ " أقل من " $E_1$ " ، فإن الطاقة المنطلقة تظهر على شكل حرارة متصاعدة "q" ، وشغل مبذول "w" .

وليس هناك علاقة بين الكميتين النسبتين للحرارة والشغل ، ولكن لا بد أن يكون الفرق بينهما - (q) - (w) للتغير مساوياً للتغير في الطاقة الداخلية . ويمكن تحت ظروف خاصة أن تكون قيمة أي من "q" أو "w" أو كليهما مساوية الصفر .

ويمكن كتابة المعادلة السابقة في حالة التغيرات المتناهية في الصفر على الشكل :

$$\Delta E = dq - dw \quad \dots \dots \dots \quad (36)$$

غير أنه يوجد تحفظ مهم ، يلزم أخذه في الاعتبار عند استعمال  $dq$  و  $dw$  فالتغيرات في الطاقة الداخلية "E" مثل التغيرات في الضغط والمجم ، لا تعتمد إلا على الحالتين الابتدائية والنهائية ، دون حساب الخطوات المتخللة . وتعتبر في الرياضيات من نوع التقاضلات التامة ، ويمثل تكاملها بالصيغة :

$$\int_{E_1}^{E_2} = E_2 - E_1 = \Delta E \quad \dots \dots \dots \quad (37)$$

ولكن على النقيض تماماً ، لا تمثل أي من "q" أو "w" فرقاً بين حالتين ابتدائية ونهائية ، بل إنها بالأحرى يعودان على عمليات وليس على حالات ، وتعتمد قيمتها على الطريقة التي حدث بها التغير . ولذلك ، لا يعتبر أي من  $dq$  أو  $dw$  على الشكل  $q_1 , q_2$  أو  $w_1 , w_2$  ولكن يكتب تكاملهما ببساطة على الشكل "q" أو "w" .

### اعتماد $q$ و $w$ على المسار

تعتمد قيمة كل  $q$  و  $w$  على الطريقة ، التي يتم بها تغيير حالة النظام من الحالة البدائية إلى الحالة النهائية ، بينما يكون الفرق بينهما ( $q - w$ ) مقداراً ثابتاً يساوى " $\Delta E$ " ، بغض النظر عن الطريقة التي تم بها التغيير .

ولتوضيح اعتماد كل من  $q$  و  $w$  على الطريقة والمسار ، الذي يتم من خلاله التغيير (التفاعل) ، نشرح المثال التالي :

#### المثال :

في الشكل (5-3) تكون الحالة البدائية "A" من ثقل معلق بخيط في سقف حجرة ، وتكون الحالة النهائية "B" من الثقل ، وهو على أرضية الحجرة (مثلاً) ، ويمكن إجراء العملية المطلوبة ، والانتقال من الحالة "A" إلى الحالة "B" من خلال طريقتين مختلفتين ، وهما :

#### الطريقة الأولى :

وتحت هذه الطريقة يقطع الخيط المعلق به الثقل في سقف الغرفة ، حيث يهبط الثقل ويسقط سقوطاً حرّاً ، ويصل إلى الحالة "B" ، وفي هذه الطريقة ، لم يحدث أي شغل ميكانيكي ، ولكن تتغير طاقة الوضع الكامنة في الثقل عند هذا الارتفاع ، وتتحول إلى طاقة حركية ، يندفع بها الجسم نحو الأرض ، وعند اصطدامه بسطح الأرض تتحول هذه الطاقة الحركية إلى طاقة حرارية ، تظهر على هيئة ارتفاع في درجة حرارة الأرضية التي تم عندها الاصطدام .

ويعبر عن التغيرات الحادثة في هذه الطريقة على النحو التالي :

$$w = 0 \quad \text{و} \quad q = -ve \quad \Delta E = q - w$$

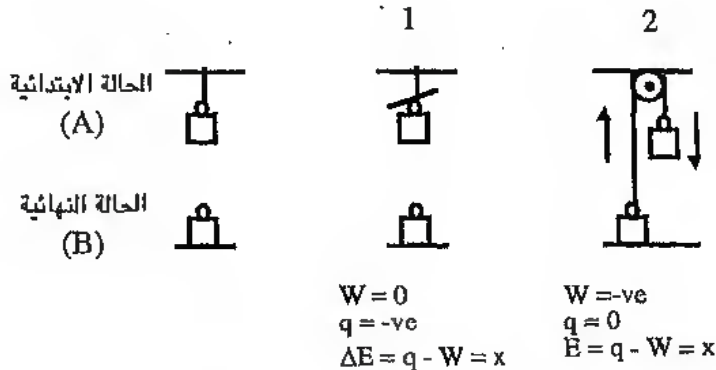
#### الطريقة الثانية :

وتحت هذه الطريقة يربط الثقل بخيط معلق به ثقل آخر (أصغر قليلاً جداً) بحيث ينزلق الثقل على بكرة ببطءٍ حتى يصل إلى أرضية الغرفة ، وبالتالي يرفع الثقل الآخر إلى سقف الغرفة .  
وفي هذه الطريقة ، نلاحظ أن النظام لم يفقد أو يكتسب حرارة ، أما طاقة الوضع التي فقدتها النظم (نتيجة تغير موضعها) ، فقد ظهرت على هيئة شغل بذله الثقل في رفع الثقل الآخر إلى سقف الحجرة (شغل مبذول بواسطة النظم) .

ويعبر عن التغيرات الحادثة في هذه الطريقة على النحو التالي :

$$w = +ve \quad , \quad q = 0 \quad , \quad \Delta E = q - w$$

وكما هو واضح ، فإن قيمة كل من  $q$  و  $w$  قد اختلفت في الطريقتين ، ولكن الفرق بينهما لم يختلف لأنّه يساوى " $\Delta E$ " التي تساوى الفرق ( $E_2 - E_1$ ) ، علماً بأنّ الحالة البدائية والحالة النهائية لم تتغير في الطريقتين .



شكل (5-3) : تغير النظام من الحالة الابتدائية إلى الحالة النهائية ،  
وتأثير ذلك على قيم كل من  $q$  ،  $w$  .

#### مثال (4) :

عندما يتعدد غاز موضوع في أسطوانة مزودة بمكبس (عديم الوزن والاحتكاك) ضد ضغط خارجي ثابت قدره (1atm) من (5 liters) إلى (10 liters) ، فإنه يمتص حرارة قدرها (400 J) من الوسط المحيط.  
احسب "ΔE" لهذه العملية .

الحل :

$$P = 1 \text{ atm} , \quad V_1 = 5 \text{ litres} , \quad V_2 = 10 \text{ litres}$$

$$q = 400 \text{ J} , \quad \Delta E = ?$$

$$\Delta E = q - w$$

والحساب "ΔE" ، فإننا نحتاج إلى حساب قيمة "w" :

$$W = P(V_2 - V_1)$$

$$W = 1(10 - 5)$$

$$W = 5 \text{ L.atm} .$$

$$W = 5 \text{ L.atm.} \times \frac{1.987 \text{ Cal}}{0.0821 \text{ L.atm.}}$$

$$W = 121.01 \text{ cal}$$

$$W = 121.01 \times 4.184 \text{ J}$$

$$W = 506.31 \text{ J}$$

$$\Delta E = q - w$$

$$\Delta E = 400.00 - 506.31$$

$$\Delta E = 106.31 \text{ J}$$

**حرارة التفاعل عند حجم ثابت (q<sub>v</sub>) :**

### Heat of reaction at Const. Volume

في كثير من الحالات ، يكون الشغل المبذول "W" من النوع الذي ينشأ عن تغيرات الضغط والحجم :

أى إن :

$$dW = p\Delta V \quad \dots \dots \dots \quad (38)$$

فإذا كان التفاعل يتم عند حجم ثابت ، أى إنه لا يكون هناك تغير في الحجم ، أى إن :

$$V_1 = V_2 = V$$

$$\Delta V = V_2 - V_1 = 0 \quad \text{مما يعني أن} \quad \dots \dots \dots \quad (39)$$

$$p\Delta V = 0 \quad \dots \dots \dots \quad (39)$$

ومن القانون الأول للديناميكا الحرارية ، فإن :

$$dE = dq - p\Delta V \quad \dots \dots \dots \quad (40)$$

وبالتعويض عن قيمة ( $p\Delta V = 0$ ) في المعادلة السابقة ، فإن :

$$\Delta E = q - 0 \quad \dots \dots \dots \quad (41)$$

$$\therefore \Delta E = q_v \quad \dots \dots \dots \quad (42)$$

وبناءً على المعادلة السابقة ، فإن بالنسبة للتفاعلات التي تتم عند حجم ثابت (لا يصاحبها حدوث شغل) ،

فإن التغير في الطاقة الداخلية للنظام يظهر على هيئة تغير حراري فقط .

فإذا حدث التفاعل الكيميائي عند ثبوت الحجم ، ونقصت الطاقة للنظام ، أى أصبحت " $E_2$ " أقل من " $E_1$ " ، فإن الطاقة المنطلقة تظهر على شكل حرارة متصاعدة فقط (تفاعل طارد للحرارة) .

أما إذا حدث التفاعل الكيميائي عند ثبوت الحجم ، وزادت الطاقة للنظام ، أى أصبحت " $E_2$ " أكبر من " $E_1$ " ، فإن الطاقة الزائدة تكون عبارة عن حرارة ممتصة من الوسط بواسطة النظام (تفاعل مachsen للحرارة) .

**المحتوى الحراري (الإنثالبي) :**

### Heat Content (Enthalpy) : "H"

في حالة العمليات التي تتم عند حجم ثابت ، فإن المحتوى الحراري للنظام يكون مساوياً لطاقةه الداخلية "E" ، حيث إنه لا يحدث شغل في مثل هذه العمليات ، وبالتالي فإن  $\Delta E = PV = 0$  .

أما في حالة العمليات التي تتم عند ضغط ثابت (مثل التفاعلات التي تتم في آنية مفتوحة) ، حيث تكون معرضة للضغط الجوى وهو ضغط ثابت) ، حيث تشتمل على غازات ناتجة أو متفاعلة ، فإن النظام يبذل طاقة على هيئة شغل (PV) .

وعلى ذلك ، يكون المحتوى الحراري الكلى للنظام – عند ثبوت الضغط – يكافى الطاقة الداخلية للنظام "E" ، بالإضافة إلى الطاقة المبنولة على هيئة شغل "PV" . وهكذا ، تتحدد الطاقة الكلية للنظام بحاصل الجمع (E + PV) ، وتعرف هذه الكمية بالمحتوى الحراري للنظام أو الإنثالبي . ويرمز لها بالرمز "H"

$$H = E + PV \quad \dots \dots \dots \quad (43)$$

والإنثالبي "H" مثل "E" ، يعتبر دالة حالة ؛ حيث إنه يعتمد فقط على الحالة الابتدائية والحالة النهائية ، بغض النظر عن المسار الذى تم من خلاله التغير ،

**حرارة التفاعل عند ضغط ثابت ( $q_p$ ) :**

### Heat of reaction at Constant Pressure

في حالة التفاعلات التي تتم عند ضغط ثابت ، فإنه يكون من المناسب استخدام دالة الإنثالبي ، والتي

يعبر عنها رياضياً :

$$H = E + PV \quad \dots \dots \dots \quad (44)$$

وبإجراء التفاضل لهذه المعادلة ، فإن :

$$dH = dE + d(PV) \quad \dots \dots \dots \quad (45)$$

$$dH = dE + PdV + VdP \quad \dots \dots \dots \quad (46)$$

$$\therefore \Delta H = \Delta E + P\Delta V + V\Delta P \quad \dots \dots \dots \quad (47)$$

وحيث إن  $\Delta E = q - P\Delta V$  ← من القانون الأول :

$$\therefore \Delta H = q - P\Delta V + P\Delta V + V\Delta P \quad \dots \dots \dots \quad (48)$$

$$\therefore \Delta H = q + V\Delta P \quad \dots \dots \dots \quad (49)$$

وعند ثبوت الضغط ، فإن  $\Delta P = 0$

$$\therefore \Delta H = q + 0 \quad \dots \dots \dots \quad (50)$$

$$\Delta H = q_p \quad \dots \dots \dots \quad (51)$$

أى إن الحرارة الممتصة أو المنبعثة في عملية ما تتم تحت ضغط ثابت تساوى التغير في المحتوى الحراري .

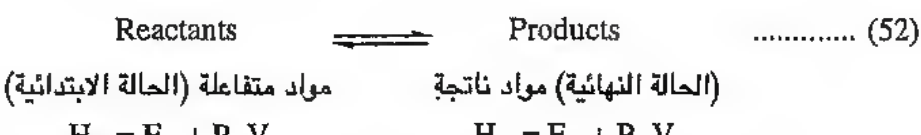
وبالتالى يمكن تعليم الكلام السابق كما يلى :

1 - في مسغر ثابت الحجم ، تكون الحرارة المنطلقة مقياساً للنقص في الطاقة الداخلية "E".

2 - في مسغر ثابت الضغط ، تكون الحرارة المنطلقة مقياساً للنقص في المحتوى الحراري "H".

**العلاقة بين كميتي الحرارة عند حجم ثابت وضغط ثابت:**

نفرض أنه لدينا نظام يرمز لمحتواه الحراري في حالة الابتدائية بالرمز ( $H_1$ ) ، وفي حالة النهائية بالرمز ( $H_2$ ) ، طبقاً للمعادلة التالية :



فإن التغى في الانتداب، أعد التقاء، (التفق) بعد عنده بالعلاقة التالية:

$$\Delta H \equiv H_2 - H_1 \quad \text{.....(53)}$$

$$\Delta H = (E_2 + P_2 V_2) - (E_1 + P_1 V_1) \quad \dots \dots \dots \quad (54)$$

وأكمل "H" حالة عند ثبوت الضغط ، فإن :

$$\therefore \Delta H = E_2 + PV_2 - E_1 - PV_1 \quad \dots \dots \dots \quad (55)$$

وبإعادة ترتيب المعادلة السابقة ، فاننا نحصل على :

$$\Delta H = (E_2 - E_1) + P(V_2 - V_1) \quad \dots \dots \dots \quad (56)$$

$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V \quad \dots \dots \dots \quad (57)$$

$$q_p = \Delta H \quad , \quad q_v = \Delta E \quad \text{وحيث إن :}$$

فان:

$$q_p = q_v + P\Delta V \quad \dots \dots \dots \quad (58)$$

وفي حالة العمليات التي تشمل على غازات ، فإنه يمكن تطبيق المعادلة العامة للغازات (باعتبار أن يسليك سلوكاً مثاليّاً) :

$$PV = nRT \quad \dots \dots \dots \quad (59)$$

(ويحيط إن التغير في الحجم للغاز يكافئه تغير في أعداد الجزيئات ، بينما تكون العوامل الأخرى ثابتة).

$$P\Delta V = \Delta n RT \quad \dots \dots \dots \quad (60)$$

**ومن العلاقة:**

$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V \quad \dots\dots\dots (61)$$

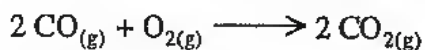
فان:

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_{\text{g}} RT \quad \dots \dots \quad (62)$$

حيث "  $\Delta n_g$  " تمثل الفرق بين أعداد جزيئات النواقل وأعداد جزيئات المتفاعلات ، بشرط أن تكون جمعيّها في الحالة الغازية .

مثال (5)

: احسب  $(\Delta E)$  بالنسبة لتفاعل التالي ، والذى يتم عند  $(25^\circ C)$



(R = 1.987 l. atm / °K. mol.) ΔH = - 135.272 cal : علماً بن :

الحل :

$$T = 25 + 273 = 298 \text{ } ^\circ\text{K} , \Delta H = -135.272 , R = 1.987$$

$$\Delta n_g = 2 - 3 = -1$$

وبالتعويض في العلاقة التالية :

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_g RT$$

$$\Delta E = \Delta H - \Delta n_g RT$$

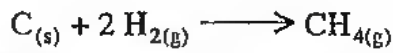
$$\Delta E = -135.272 - (-1)(1.987)(298)$$

$$\Delta E = -135.272 + 590.040$$

$$\Delta E = 454.768 \text{ cal} .$$

مثال (6) :

احسب  $\Delta H$  بالنسبة لتفاعل التالي :



والذى يتم عند حجم ثابت إذا علمت أن الحرارة المتبعة هي (511.24 cal.) مع فرض أن التفاعل يتم عند ( $25^\circ\text{C}$ ) ، علماً بأن ( $R = 1.987 \text{ l. atm } / ^\circ\text{K. mol.}$ )

الحل :

$$T = 25 + 273 + 298 \text{ } ^\circ\text{K} , \Delta E = -511.24 \text{ cal} , R = 1.987$$

$$\Delta n = 1 - 2 = -1$$

وبالتعويض في العلاقة التالية :

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_g RT$$

$$\Delta H = -511.24 + (-1)(1.987)(298)$$

$$\Delta H = -511.24 - 590.040$$

$$\Delta H = -1101.280 \text{ cal} .$$

مثال (7) :

كمية الحرارة المتخصصة عند الضغط الجوى لتبيخير جزئى جرامى واحد من الماء (أى تحويل الماء من الحالة السائلة إلى بخار) هي (9720 cal).

احسب التغير الحرارى إذا حدث ذلك التغير عند ثبوت الحجم ، علماً بأن :

$$R = 1.987$$

الحل :

تحويل جزئى الماء من سائل إلى بخار ، يتبع المعادلة التالية :

الديناميكا الحرارية



$$\therefore \Delta n = 1 - 0 = 1$$

درجة الحرارة التي يغلي الماء هي (100°C) ، وعليه فإن :

$$T = 100 + 273 = 373 \text{ } ^\circ\text{K}$$

وحيث إن الحرارة المنطلقة عند ثبوت الضغط  $\Delta H$

$$\therefore \Delta H = 9720 \text{ Cal.}$$

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_g RT$$

وبالتعمييض في العلاقة :

$$\Delta E = \Delta H - \Delta n_g RT$$

$$\Delta E = 9720.00 - (-1)(1.987)(373)$$

$$\Delta E = 9720.00 - 738.54$$

$$\Delta E = 8981.46 \text{ cal.}$$

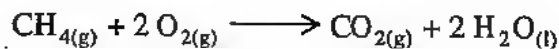
**مثال (8) :**

قيسست حرارة الاحتراق لغاز الميثان عند حجم ثابت في مسغر القنبلة عند (25°C) ، ووجد أنها (- 211.613 cal)

احسب قيمة  $\Delta H$  لهذا التفاعل ، علماً بأن  $^\circ\text{K} = R = 1.987 \text{ cal / mol}$ .

**الحل :**

يحرق غاز الميثان طبقاً للمعادلة التالية :



$$\Delta n = 1 - 3 = -2$$

$$\Delta E = -211.613 \text{ cal.} \quad \text{و} \quad T = 25 + 273 = 298 \text{ } ^\circ\text{K}$$

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_g RT$$

$$\Delta H = -211.613 + (-2)(1.987)(298)$$

$$\Delta H = -211.613 - 1184.252$$

$$\Delta H = -1395.865 \text{ cal.}$$

## أسئلة ومسائل عامة

- 1 - ما مفهوم علم الديناميكا الحرارية ؟ وما أهميته ؟
- 2 - ما المقصود ببنائية التفاعل الكيميائي ؟
- 3 - عُرِفَ كُلًاً مَا يَائِي :
  - \* النظم .
  - \* المحيطات .
  - \* العموم الطبيعي .
- 4 - اكتب مذكرات مختصرة عن أنواع النظم .
- 5 - عُرِفَ :
  - \* الخواص الماكروسโคبية .
  - \* الخواص الميكروسโคبية .
- 6 - ما المقصود بالعمليات العكسية والعمليات غير العكسية ؟
- 7 - عُرِفَ كُلًاً مَا يَائِي :
  - \* العملية الأيزوثيرمالية .
  - \* العملية الأدرياباتيكية .
  - \* العملية الأيزوباركية .
  - \* العملية الأيزوكورية .
  - \* العملية المقلقة .
- 8 - عُرِفَ الطاقة ، ثم تكلم عن أشكالها وأنواعها .
- 9 - تكلم عن تجارب جيمس چول والمكافئ الحراري .
- 10-وضح كيف يمكن استنباط الشغل المبذول عند ضغط خارجي ثابت .
- 11-اذكر نص القانون الصفرى للديناميكا الحرارية .
- 12-ما المقصود بالاتزان الحراري بين نظامين ؟
- 13-ما الطاقة الداخلية لأى نظام معروف ؟
- 14-ما معنى أن الشغل والحرارة كميات متوجهة ؟

- 15 - عُرِفَ دالة الحالة .
- 16 - وضح - بالتجربة - إذا ما كانت  $q$  و  $w$  دالتى حالة أم لا ، مع ذكر السبب .
- 17 - ما حرارة التفاعل عند حجم ثابت ؟ ووضح كيف يمكن استنتاج قيمتها .  $\Delta E = q_v$
- 18 - ما حرارة التفاعل عند ضغط ثابت ؟ ووضح كيف يمكن استنتاج قيمتها .  $\Delta H = q_p$
- 19 - استنتج العلاقة بين كميتى الحرارة عند حجم ثابت وعند ضغط ثابت  $(q_v, q_p)$  .
- 20 - ما المقصود بالمحوى الحرارى (الإنتالپى) ؟
- 21 - احسب الشغل المبذول (بالسعر والچول) ، عندما يتمدد غاز ضد ضغط خارجي ثابت مقداره 10 atm من (1 litre) إلى (2 litres) .
- 22 - عندما يتمدد غاز موضوع في أسطوانة مزودة بمكبس (عديم الوزن والاحتكاك) ضد ضغط خارجي ثابت قدره (10 atm) من (5 litres) إلى (10 litres) ، فإنه يمتص حرارة قدرها (400 J) من المحيط ، احسب  $\Delta E$  لهذه العملية .
- 23 - قيست حرارة الاحتراق لغاز الميثان عند حجم ثابت في مسغر القنبلة عند  $25^\circ\text{C}$  ، ووجد أنها اتحسب قيمة  $\Delta E$  لهذا التفاعل ، علماً بأن : . ( $R = 1.987 \text{ L. atm} / ^\circ\text{K. mol}$ ) . (-211.613 cal) .



## الفصل الرابع الكيمياء الحرارية

---

- ◆ نوعية التفاعلات الكيميائية.
- ◆ قياس الحرارة المصاحبة للتفاعل الكيميائي.
- ◆ السعة الحرارية لمادة.
- ◆ المسعر الحراري.
- ◆ طريقة قياس الحرارة المنطلقة باستخدام المسعر الحراري.
- ◆ حرارة التفاعل والمحتوى الحراري.
- ◆ الظروف القياسية .
- ◆ حرارة التفاعل.
- ◆ أنواع حرارات التفاعل :
  - \* حرارة التكوين.
  - \* حرارة الاحتراق.
  - \* حرارة التعادل.
  - \* حرارة الذوبان.
- ◆ أنواع أخرى من الحرارات :
  - \* حرارة تكوين ذرات غازية.
  - \* حرارة تكوين الأيونات في المحاليل المائية.

\* طاقة الرابطة.

\* حرارة الهدرجة.

\* حرارة الانصهار.

\* حرارة التبخير.

\* حرارة التسامي.

◆ العوامل التي تؤثر على حرارة التفاعل :

\* الظروف التي يحدث عندها التفاعل.

\* كمية المواد المتفاعلة.

\* الحالة الفيزيائية للمواد المتفاعلة والناجية.

\* الحرارة النوعية للمواد.

\* تأثير درجة الحرارة على حرارة التفاعل.

◆ قوانين الكيمياء الحرارية.

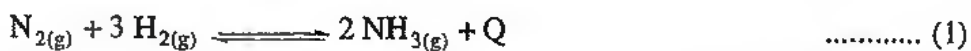
**مقدمة :**

تهتم الكيمياء الحرارية بدراسة كل ما يتعلق بالحرارة المنطلقة (المنبعثة) ، أو المتصحة نتيجة حدوث أي تفاعل أو تغير كيميائي أو فيزيائي ؛ فالكيمياء الحرارية علم يهتم بدراسة التغيرات الحرارية ، التي تصاحب التفاعلات الكيميائية .  
وتقسم التفاعلات الكيميائية ، طبقاً للتغيرات الحرارية المصاحبة لها ، إلى نوعين، وهما :

**أ - تفاعلات طاردة للحرارة : (Exothermic reactions)**

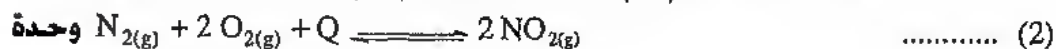
وهي تلك التفاعلات التي يصاحبها انطلاق (انبعاث) كمية من الحرارة .

ومن أمثلتها : اتحاد غاز الهيدروجين ( $H_2$ ) وغاز النيتروجين ( $N_2$ ) لتكوين غاز النوشادر ( $NH_3$ ) ؛ طبقاً للمعادلة :

**ب - تفاعلات ماصة للحرارة : (Endothermic reactions)**

وهي تلك التفاعلات التي يصاحبها امتصاص كمية من الحرارة (من الوسط الخارجي) .

ومن أمثلتها : اتحاد غاز الأكسجين ( $O_2$ ) مع غاز النيتروجين ( $N_2$ ) لتكوين أكسيد النيترويك :

**وحدة الحرارة :**

وحدة الحرارة الشائعة الاستعمال في الكيمياء الفيزيائية هي السعر (Calorie) .

ويعرف السعر (كالوري) بأنه كمية الحرارة اللازمة ، لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء من  $14.5^{\circ}C$  إلى  $15.5^{\circ}C$  ، ولذلك يسمى سعر  $15^{\circ}C$  .

والسعر كما يستعمله الان الكيميائيون والفيزيائيون الأمريكيون يعرف - كما سبق أن ذكرنا - بأنه يساوى (4.184 Joule) .

$$1 \text{ cal} = 4.184 \text{ Joule} .$$

**قياس الحرارة المصاحبة للتفاعل الكيميائي**

إن قياس كمية الحرارة المصاحبة لأى تفاعل كيميائي يتطلب تفهم وتعرف بعض المصطلحات والتعرفيات المستخدمة في هذه القياسات ، مثل : الحرارة النوعية ، والسعنة الحرارية ، والسعر ، وغيرها مما سيرد ذكره في الأجزاء التالية .

**الحرارة النوعية للمادة (C̄) :** Specific Heat

تعرف الحرارة النوعية لمادة بأنها كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من المادة ، بمقدار درجة منوية واحدة .

: Specific Heat of Water للنوعية الماء الحرارة

هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء درجة مئوية واحدة ، وهى قيمة ثابتة مقدارها 1 Cal . gm<sup>°</sup>C أو 4.184 Joule . gm<sup>°</sup>C.

: Heat Capacity�اماده حرارتیّة

هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة كتلة المادة درجة مئوية واحدة . ووحداتها هي إما سعر لكل  
دقيقة حرارة (Cal / °C) ، أو جل لكل درجة حرارة (J / °C) .

يتضح من التفاصيل السابقة أن هناك علاقة بين المساحة الحرارية للادة والحرارة النوعية لها ،

الصلة بينها تفرضها الحاجة التالية:

$$\text{السعه الحراريه} = \text{الحرارة النوعية} \times \text{كتله الماء} .$$

: Molar Heat Capacity ( $C$ )

تجرى الحسابات الكيميائية غالباً على أساس الأوزان الجزيئية الجرامية ، ولذلك فإنه من الملائم

استعمال السعة الحرارية الجزيئية ، وهي عبارة عن الحرارة النوعية مصروفة في الوزن الجزيئي للمادة .

وتعتبر الأسلحة الحرارية الجزيئية بانها كمية الحرارة الضرورية لرفع درجة حرارة جرام واحد

من المادة درجة منوية متغيرة ، عند درجة الحرارة المعتادة . ووحدة السعة الحرارية المجربيّة هي (سعر حراري حراري ، درجة) .

ويمكن التعبير عن السعة الحرارية، باهضًا، كما يلى:

$$C = \frac{q}{dT} \quad \dots \dots \dots \quad (3)$$

ومنها ، فإن

حيث يمكن حساب كمية الحرارة المتصنة " $q$ " عند ارتفاع درجة حرارة كتلة من مادة ما ، بين درجة حرارة ابتدائية "  $t_1$  "، ودرجة حرارة نهائية "  $t_2$  " ، باستخدام معادلة السعة الحرارية السابقة باعتبار أن :

$$q = \overline{C} \times m \times (t_2 - t_1) \quad \dots \dots \dots \quad (5)$$

مقدار الارتفاع كثافة المادة الحرارة النوعية كمية الحرارة  
في درجة الحرارة للمادة المقصورة

و هذه المعادلة هي الأساس الذي بنيت عليه فكرة قياس كمية الحرارة المستحسنة أو المنطلقة من التفاعلات الكيميائية ، باستخدام جهاز خاص يعرف باسم المسعر "Calorimeter" .

: "Calorimeter" المسعر الحراري

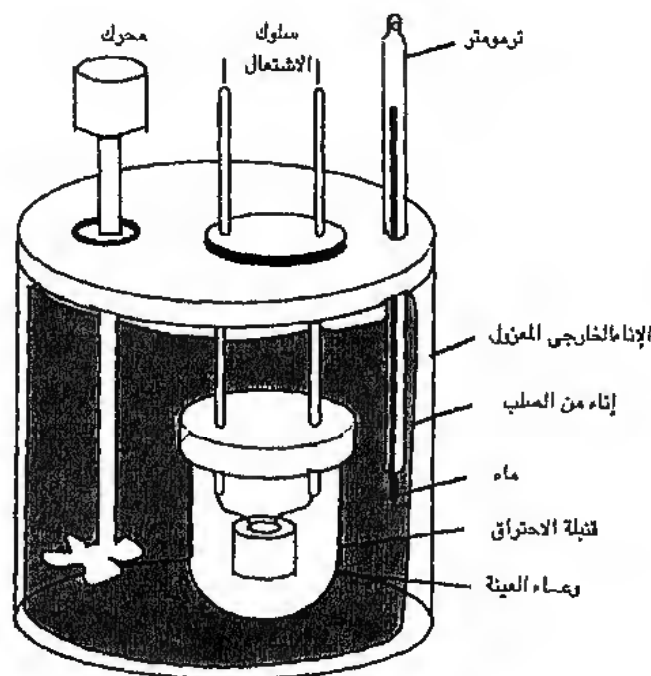
هو جهاز يستخدم لقياس التغيرات الحرارية (كمية الحرارة المتضمنة أو المنبعثة) المصاحبة للتفاعلات الكيميائية.

**الكيمياء الحرارية**

شروع حواري مسائي لكتابي بعنوان **الحرارة في الكيمياء المنشطة** ، ويتحدد نوع المسعر الحراري المطلوب استخدامه تبعاً لنوع التفاعل الكيميائي المدروس ؛ بمعنى ما إذا كان التفاعل يتم عند ضغط ثابت أم يتم عند حجم ثابت . فمثلاً ، نجد أن مسعر القنبلة يستخدم لقياس الحرارة المنطلقة في أثناء عمليات الاحتراق .

ويكون المسعر الحراري عادة - كما هو موضح بالشكل (4-1) - من إثناء خارجي معزول عزلأً حرارياً جيداً ؛ حتى يمنع تسرب الحرارة من داخل أو خارج هذا الإناء . وتوضع في هذا الإناء الخارجي كثلة معلومة من الماء ؛ حيث يفترض به الوعاء الذي سيتم به التفاعل .

ويتم إجراء التفاعل باستخدام كميات معروفة من المواد المتفاعلة ، حيث ترتفع درجة حرارة المسعر ومحتوياته من الماء نتيجة انتقال الحرارة من التفاعل الكيميائي . ويمكن حساب كمية الحرارة المنطلقة من التفاعل بقياس الارتفاع في درجة الحرارة والسعنة الحرارية للمسعر ومحتوياته من الماء .



**شكل (4 - 1) المسعر الحراري (Bomb Calorimeter)**  
**طريقة قياس الحرارة المنطلقة في تفاعل احتراق عينة باستخدام مسعر القنبلة :**  
 والتجربة التالية توضح طريقة تعين وحساب الحرارة المنطلقة في تفاعل كيميائي (احتراق مادة ، مثل) :

### خطوات التجربة

- 1 - توزن كمية قليلة من المادة المراد قياس حرارة احتراقها ، وتوضع في المسرع الذي يملا بغاز الأكسجين تحت ضغط عالٍ .
- 2 - يقمر المسرع في كمية معلومة من الماء التي توضع في وعاء معزول عزلًًا تماماً ، ويستخدم مقلب (Stirrer) لجعل درجة حرارة الماء متجانسة وتعين درجة الحرارة الابتدائية للعينة "  $t_1$  " .
- 3 - تبدأ عملية الاحتراق بالتسخين الكهربائي للمادة (سلك كهربائي مغموس في المادة).
- 4 - الحرارة المنطلقة من الاحتراق تؤخذ بالمسعر ومشتملاته ، وتسبب زيادة في درجة الحرارة ، وتصبح درجة الحرارة النهائية هي "  $t_2$  " .
- 5 - يمتص الماء والمسعر الحرارة المنطلقة ، وتكون السعة الحرارية الكلية للمسرع ومشتملاته هي  $(C_{\text{total}})$  ، وتحسب كما يلي :

$$C_{\text{total}} = C_{H_2O} + C_{\text{Calorimeter}} \quad \dots \dots \dots \quad (6)$$

السعه الحراريه للمسعر      السعه الحراريه للماء      السعه الحراريه الكلية

$C_{H_2O}$  السعه الحراريه للماء ، تحسب من كثله الماء المستخدم والحرارة النوعيه للماء.

$C_{\text{Calorimeter}}$  السعه الحراريه للمسرع ، تحدد بالتجربة ، وتتضمن الطريقة قياس الزيادة في حرارة المسرع بعد استخدام كمية حرارة معروفة لتسخيته والحرارة المستخدمة لهذا الفرض تأتى إما من تفاعل تنطلق منه كمية حرارة معروفة في المسرع ، أو باستخدام كمية من الطاقة الكهربائية المقاسة لتسخيته .

- 6 - كمية الحرارة المنطلقة في التجربة (q) تحسب من السعة الحرارية الكلية ( $C_{\text{total}}$ ) ، ومن الزيادة في درجة الحرارة ( $t_2 - t_1$ ) ، باستخدام المعادلة التالية :

$$q = (C_{\text{total}}) (t_2 - t_1) \quad \dots \dots \dots \quad (7)$$

مثال (1) :

أجرى تفاعل كيميائى في مسرع حرارى ، يحتوى على 1.2 Kgm من الماء ، فارتقت درجة الحرارة من  $20^{\circ}\text{C}$  إلى  $25^{\circ}\text{C}$  ، علماً بأن السعة الحرارية للمسرع هي  $2.21 \text{ KJ} / ^{\circ}\text{C}$  ، والحرارة النوعية للماء هي  $4.18 \text{ J} / \text{gm}^{\circ}\text{C}$  .

احسب كمية الحرارة المنطلقة من هذا التفاعل .

الحل :

$$\begin{aligned} \text{كتلة الماء} \times \text{الحرارة النوعية} &= C_{H_2O} \text{ السعة الحرارية للماء} \\ &= 4.18 \times 1200 \\ &= 5016 \text{ J} / ^{\circ}\text{C} \end{aligned}$$

## الكميات الحرارية

$$= 5.016 \text{ KJ} / ^\circ\text{C}$$

$$C_{\text{Calorimeter}} = 2.21 \text{ KJ} / ^\circ\text{C}$$

$$(C_{\text{total}}) = C_{\text{H}_2\text{O}} + C_{\text{Calorimeter}}$$

$$C_{\text{total}} = 5.016 + 2.21 = 7.226 \text{ KJ} / ^\circ\text{C}$$

وبالتالي ، يمكن حساب كمية الحرارة المنطلقة "q" من العلاقة :

$$q = C_{\text{total}} (t_2 - t_1)$$

$$q = 7.226 (25 - 20)$$

$$q = 7.226 \times 5$$

$$q = 36.130 \text{ KJ} .$$

**مثال (2) :**

يستخدم مسحور القنبلة لقياس الحرارة المنطلقة من احتراق الجلوكوز ( $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ ) . فإذا وضعت (3) gm من الجلوكوز في المسحور المعلوّب بالأكسجين تحت ضغط ، والذى يحتوى (1.5 kgm) من الماء ، وكانت درجة الحرارة الابتدائية هي ( $19^\circ\text{C}$ ) .

احترق الخليط المتفاعل بالتسخين الكهربى بالسلك ، وسبب التفاعل زيادة فى درجة حرارة المسحور ومشتملاته إلى ( $25.5^\circ\text{C}$ ) ، علماً بأن السعة الحرارية للمسحور هي ( $2.21 \text{ KJ} / ^\circ\text{C}$ ) .

احسب كمية الحرارة المنطلقة عند حرق مول واحد من الجلوكوز (الحرارة النوعية للماء هي  $4.18 \text{ J} / \text{gm}^\circ\text{C}$ ) .

**الحل :**

$$\text{كتلة الماء} \times \text{الحرارة النوعية} = C_{\text{H}_2\text{O}}$$

$$= 4.18 \times 1500$$

$$C_{\text{H}_2\text{O}} = 6.270 \text{ KJ} / ^\circ\text{C}$$

$$C_{\text{total}} = C_{\text{H}_2\text{O}} + C_{\text{Calorimeter}}$$

$$= 6.27 + 2.21$$

$$C_{\text{total}} = 8.48 \text{ KJ} / ^\circ\text{C}$$

$$q = C_{\text{total}} (t_2 - t_1)$$

$$= 8.48 (25.5 - 19.0)$$

$$= 8.48 \times 6.5$$

$$q = 55.12 \text{ KJ}$$

أى إن كمية الحرارة المنطلقة عن حرق (3 gm) من الجلوكوز هي (55.12 KJ) وبالتالى فإن كمية الحرارة المنطلقة من حرق مول واحد من الجلوكوز (X) ، أى ما يعادل (180 gm) ، يمكن حسابه على النحو التالى :

$$\begin{aligned}
 3 \text{ gm} &\longrightarrow 55.12 \text{ KJ} \\
 180 \text{ gm} &\longrightarrow X \text{ KJ} \\
 \therefore X = \frac{180 \times 55.12}{3} &= 65 \times 55.12 = 3307.20 \text{ KJ} \\
 &= 3.31 \times 10^{-10} \text{ KJ}
 \end{aligned}$$

وبذلك تكون كمية الحرارة المنطلقة عن حرق مول واحد من الجلوكوز هي  $(3.31 \times 10^{-10})$  كيلو جول .

### حرارة التفاعل وأختهوى الحراري

كمية الحرارة المصاحبة للتفاعل الكيميائى ، والتي درسنا كيفية تعينها وحسابها فى الجزء السابق ، يمكن أن تنتج عن تفاعل يتم فى إناء مغلق : بمعنى أن يبقى الحجم ثابتاً طوال فترة التفاعل ; حيث لا يكون هناك مجال لعمل أي شغل ؛ أى إن  $(w=0)$  ، ويرمز للتغير الحراري المصاحب للتفاعلات ، التي تتم عند حجم ثابت بالرمز "  $q_v$  " وهى تساوى مقدار التغير فى الطاقة الداخلية لمحتوى التفاعل ؛ أى إن :

$$\Delta E = E_2 - E_1 = q_v \quad \dots \quad (8)$$

كذلك ، يمكن أن ينتج هذا التغير الحرارى عن تفاعل يتم فى آنية مفتوحة ، معرضة الضغط الجوى ، بمعنى أن يبقى الضغط ثابتاً طوال فترة التفاعل ، ويرمز للتغير الحرارى فى هذه الحالة بالرمز "  $q_p$  " .

والحرارة المتتصنة أو المنطلقة من تفاعلات كيميائية تجرى تحت ضغط ثابت ، يمكن إرجاعها إلى التغير فيما يسمى بالمحتوى الحرارى أو الإنتالپي (Enthalpy) ، ويرمز له بالرمز "  $H$  " . وكل مادة نقية لها إنتالپي محدد عند ثبوت الضغط ودرجة الحرارة ، ولذلك فى أي تفاعل كيميائي يمكن التعبير عن التغير فى المحتوى الحرارى "  $\Delta H$  " ، عن طريق الفرق بين المحتوى الحرارى للمواد الناتجة (H products) والمحتوى الحرارى للمواد المتفاعلة (H reactants) ، طبقاً للمعادلة :

$$\Delta H = H_{\text{products}} - H_{\text{reactants}} = H_{\text{reactants}} \quad \dots \quad (9)$$

والحرارة المنطلقة أو المتتصنة فى أي تفاعل يجرى تحت ضغط ثابت ، ما هي إلا الفرق بين مجموع المحتوى الحرارى للنواتج ومجموع المحتوى الحرارى للمتفاعلات ، أى إن :

$$\Delta H = H_2 - H_1 = q_p \quad \dots \quad (10)$$

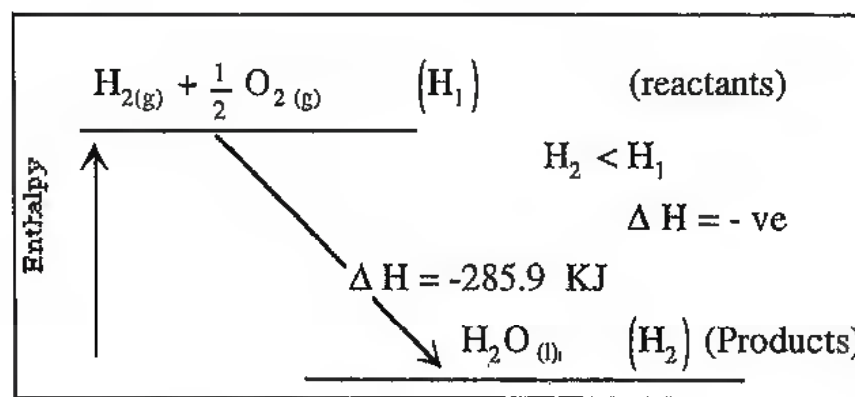
حيث "  $H_1$  " : الإنتالپي للمواد المتفاعلة ، "  $H_2$  " : الإنتالپي للمواد الناتجة .

وتسمى التفاعلات التي تتطلق منها حرارة بالتفاعلات الطاردة للحرارة ، وتسمى التفاعلات التي تمتضى حرارة بالتفاعلات المامسة للحرارة .

وفي حالة التفاعلات التي تتطلق منها حرارة ، يكون المحتوى الحرارى (الإنتالپي) للنواتج أقل من المحتوى الحرارى للمتفاعلات ، وبالتالي تكون "  $\Delta E$  " ذات قيمة سالبة ، كما واضح من الشكل (1-5) .

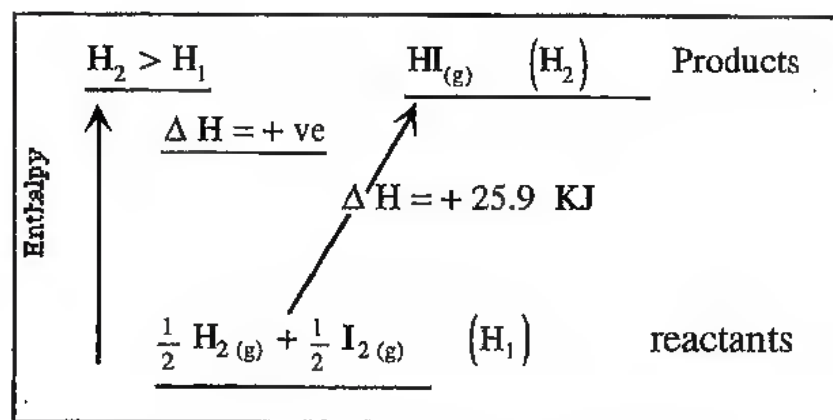
وفي حالة التفاعلات التي تمتضى حرارة ، يكون المحتوى الحرارى للنواتج أكبر من المحتوى الحرارى للمتفاعلات ، وبالتالي تكون "  $\Delta E$  " ذات قيمة موجبة . وفي هذه الحالة ، وللانتقال من المتفاعلات إلى النواتج

لابد من إضافة حرارة إلى المتفاعلات ، كما هو واضح من الشكل (2-5) .



شكل (2-4) : رسم توضيحي لإنتالبي التفاعل الطارد للحرارة

$$(\Delta H = - \text{ve} \& \text{H}_2 < \text{H}_1)$$



شكل (3-4) : رسم توضيحي لإنتالبي التفاعل الماصل للحرارة

$$(\Delta H = + \text{ve} \& \text{H}_2 > \text{H}_1)$$

### الظروف القياسية : Standard Condition

ويتم - عادة - قياس التغير في الإنتالبي ( $\Delta H$ ) عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة . والظروف القياسية هي عندما تكون درجة الحرارة ( $0^\circ\text{C}$ ) أي الصفر المئوي ، وعند ضغط يعادل ضغطاً جوياً واحداً : أي إن ( $p = 1 \text{ atm.}$ ) . (الإنتالبي لأى عنصر في حالته القياسية يساوى الصفر) .

### حرارة التفاعل (Heat of reaction)

تعرف حرارة التفاعل بأنها «كمية الحرارة المعتصمة أو المتبعة» ، عندما يتفاعل جزئٌ جرامي واحد من مادة مع جزئٌ جرامي واحد من مادة أخرى ، من مواد تحددها معادلة التفاعل .

أو هي «التغير في الإنثالبي»  $\Delta H^\circ$  عندما يتفاعل جزئي جرامي من مادة أخرى ، من مواد ، تحددها معادلة التفاعل .  
وقد يكون هذا التغير الحراري مصاحبًا لعملية تكوين مادة من عناصرها الأولية، وفي هذه الحالة يسمى ذلك التغير الحراري «حرارة التكوين» ، أو يكون هذا التغير الحراري مصاحبًا لعملية احتراق مادة ما فيسمى «حرارة الاحتراق» ، أو يكون مصاحبًا لعملية تعادل بين حمض وقاعدة ، فيسمى «حرارة تعادل» ، وهكذا .

### أنواع حرارات التفاعل

#### حرارة التكوين : Heat of Formation

تعرف حرارة التكوين بأنها «التغير في الإنثالبي» ( $\Delta H^\circ$ ) ، عندما يتكون جزئي جرامي واحد (مول واحد) من المادة من عناصرها الأولية في حالاتها القياسية ، والمقصود بالحالة القياسية هي عندما تكون درجة الحرارة هي ( $0^\circ\text{C}$ ) ، والضغط يساوي ( $1 \text{ atm}$ ) .

وإنثالبي لاي عنصر في حالته القياسية يساوى الصفر ، و  $\Delta H^\circ_f$  تعنى حرارة التكوين القياسية .  
ويستخدم حرارات التكوين للمركبات المختلفة ، يمكن حساب حرارة التفاعل الكيميائي الذي يحتوى على هذه المركبات كنواتج أو متفاعلات ، مع الأخذ في الاعتبار أن حرارة تكوين العنصر في حالته القياسية تساوى الصفر . (وذلك لأنه بمفهوم حرارة التكوين ، فإنها تعنى تكوين العنصر من نفسه) .  
وعلى العموم ، فإن قيمة  $\Delta H^\circ_f$  للتفاعل نحصل عليها بطرح إنثالبيات التكوين القياسية للمتفاعلات من إنثالبيات التكوين القياسية للنواتج ؛ أي إن:

$$\Delta H^\circ_f = \sum \Delta H^\circ_{f(\text{Products})} - \sum \Delta H^\circ_{f(\text{reactants})} \quad \dots \quad (11)$$

مثال (3) :

احسب حرارة تكوين الكحول الإيثيلي ( $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ ) من الإيثيلين والماء عند  $25^\circ\text{C}$  من معرفة حرارة تكوين كل من المواد المتفاعلة والناتجة طبقاً للمعادلة التالية :



$$\Delta H^\circ_f = 12.5 \text{ K Cal} . - 68.3 \text{ K Cal} . - 66.4 \text{ K cal}$$

الحل :

$$\begin{aligned} \Delta H^\circ_f &= \sum \Delta H^\circ_{f(\text{Products})} - \sum \Delta H^\circ_{f(\text{reactants})} \\ \Delta H^\circ_f &= \left[ \Delta H^\circ_{f(\text{C}_2\text{H}_5\text{OH})_1} \right] - \left[ \Delta H^\circ_{f(\text{C}_2\text{H}_4)_2} + \Delta H^\circ_{f(\text{H}_2\text{O})_1} \right] \\ &= - 66.4 - [12.5 + (- 68.3)] \\ &= - 66.4 - (12.5 - 68.3) \\ &= - 66.4 - (-55.8) \\ &= 124 \end{aligned}$$

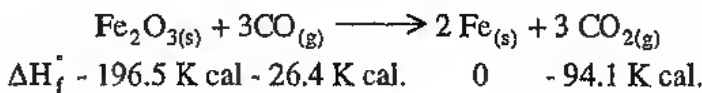
الكيمياء الحرارية

$$= -66.4 + 55.8$$

$$\Delta H_f = 10.6 \text{ K.cal.}$$

مثال (4) :

احسب إنتالبي التفاعل التالي ( $\Delta H^\circ$ ) من معرفة حرارة تكوين المواد المشتركة في التفاعل :



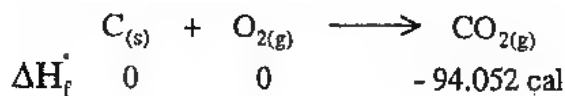
الحل :

$$\begin{aligned}\Delta H_f &= \sum \Delta H_{f(\text{Products})} - \sum \Delta H_{f(\text{reactants})} \\ &= [\Delta H_{f(\text{Fe})_1} + \Delta H_{f(\text{CO}_2)_1}] - [\Delta H_{f(\text{Fe}_2\text{O}_3)_1} + \Delta H_{f(\text{CO})_2}] \\ &= [(2 \times 0) + (3 \times -94.1)] - [(-196.5) + (3 \times -26.4)] \\ &= [0 + (-282.3)] - [-196.5 + (-79.2)] \\ &= (0 - 282.3) - (-196.5 - 79.2) \\ &= -282.3 - (-275.7) \\ &= -282.3 + 275.7 \\ \Delta H_f &= -6.6 \text{ K.cal.}\end{aligned}$$

مثال (5) :

احسب التغير الحراري ( $\Delta H^\circ$ ) للتفاعل التالي من معرفة حرارة تكوين كل من المواد المتفاعلة والمواد

الناتجة ، طبقاً للمعادلة :



الحل :

$$\begin{aligned}\Delta H_f &= \sum \Delta H_{f(\text{Products})} - \sum \Delta H_{f(\text{reactants})} \\ &= [\Delta H_{f(\text{CO}_2)_1}] - [\Delta H_{f(\text{C})_1} + \Delta H_{f(\text{O}_2)_1}] \\ &= (-94.052) - (0 + 0)\end{aligned}$$

$$\Delta H_f = -94.052 \text{ cal.}$$

$$\Delta H_f = \Delta H_{f(\text{CO}_2)_1}$$

أى إن التغير فى الإنتالبي (التغير الحراري) ، الذى يصاحب تكوين غاز ثانى أكسيد الكربون من عناصره الأولية ، يساوى حرارة تكوين غاز ثانى أكسيد الكربون .

### حرارة الاحتراق : Heat of Combustion

تعرف حرارة احتراق مادة ما ب أنها التغير الحراري (التغير في الإنثالبي) ، الذى يصاحب حرق جزء جرامى واحد من تلك المادة حرقاً تماماً فى وجود الأكسجين .

ومن المعلوم أن جميع المركبات العضوية (الهيدروكربونية) تتحرق حرقاً تماماً فى وجود الأكسجين لتعطى ثاني أكسيد الكربون والماء ، فمثلاً ، يحترق سائل البنزين حرقاً تماماً فى وجود الأكسجين ، ويكون غاز ثانى أكسيد الكربون والماء ، ويصاحب احتراق البنزين انطلاق كمية من الحرارة ، تعرف بحرارة احتراق البنزين .

**مثال (6) :**

سائل البنزين يحترق فى وجود الأكسجين ، طبقاً للمعادلة التالية :



فإذا كانت الحرارة المتصاعدة عند ( $300^{\circ}\text{K}$ ) وعند ثبوت الحجم هي Cal

احسب الحرارة المتصاعدة إذا حدث التفاعل عند ضغط ثابت ، علماً بأن :

$$(R = 1.987 \text{ l. atm} / ^{\circ}\text{K} \cdot \text{mol})$$

**الحل :**

$$\Delta E = -782.5 \text{ cal} , T = 300^{\circ}\text{K} , R = 1.987$$

$$\Delta n = 6 - 7.5 = -1.5$$

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_g RT$$

$$\Delta H = -782.5 + (-1.5)(1.987)(300)$$

$$\Delta H = -782.5 - 891.0$$

$$\Delta H = -1673.5 \text{ cal}.$$

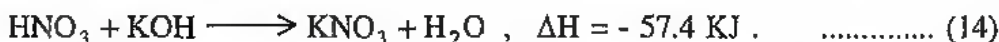
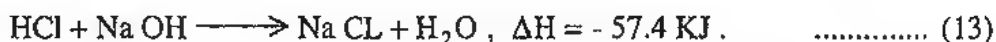
### حرارة التعادل : Heat of Neutralization

هي التغير الحراري (التغير في الإنثالبي) الناتج ، عندما يتعادل جرام مكافئ من حمض مع جرام مكافئ من قاعدة في المحاليل المخففة . والمقصود بالمحاليل المخففة هي تلك المحاليل التي تحتوى على كمية كبيرة من الماء ، حيث تكون المواد المتفاعلة والنتاجة من التفاعل ثابتة التفكك ، ومحصلة التفاعل هي ببساطة عملية تكوين الماء غير المتذبذب .

ومن الثابت أن قيمة حرارة التعادل للأحماض والقواعد القوية واحدة وثابتة، بغض النظر عن نوع الحمض القوى أو القاعدة القوية المستخدمة في عملية التعادل | وقيمة حرارة التعادل للأحماض والقواعد القوية تساوى ( $13.7 \text{ K. cal}$  ) ، أو ( $57.4 \text{ KJ}$  ) . وقد أمكن ثبات قيمة حرارة التعادل للأحماض والقواعد القوية ، مهما اختلف نوعها ، على أساس أن التفاعل الحقيقي في عملية التعادل هو اتحاد أيونات الهيدروجين ( $\text{H}^+$ ) وأيونات الهيدروكسيل ( $\text{OH}^-$ ) لتكوين الماء :



وعلى ذلك نجد أن :



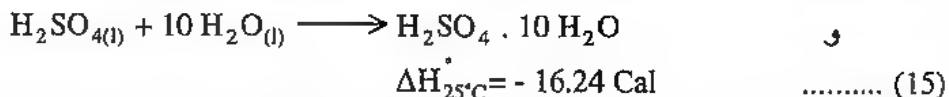
أما في حالة الأحماض والقواعد الضعيفة (غير تامة التفكك) ، فإن حرارة التعادل الناتجة سوف تختلف عن المقدار (57.4 KJ) ، لأن التفاعل سوف يشتمل على عملية تفكك الحمض الضعيف أو القاعدة الضعيفة (تفاعل ماسن للحرارة) ، وعملية تكوين الماء من أيونات ( $\text{OH}^-$ ) و ( $\text{H}^+$ ) (تفاعل طارد للحرارة) ، وتكون حرارة التعادل في هذه الحالة ، هي محصلة العمليتين السابقتين . وبالتالي فإن حرارة التعادل في حالة الأحماض والقواعد الضعيفة سوف تتوقف على نوع الحمض أو القاعدة الضعيفة .

### حرارة الإذابة Heat of Solution

هي التغير في الإثالي (كمية الحرارة المتنصبة أو المتبعة) الناتج عند إذابة واحد مول (جزئي جرامي واحد) من المادة المذابة (solute) في كمية وفييرة من المذيب (solvent) ، حيث لا يحدث أي تغير في حرارة المحلول عند تخفيفه.

وعند إذابة مادة ما في مذيب معين ، فإنه يحدث تغير حراري ، بمعنى أنه يصاحب عملية الإذابة إما امتصاص حرارة وإما انطلاق حرارة ، ومن الثابت أن حرارة إذابة كلوريد الأمونيوم موجبة ؛ أي إنه يتربّب في الماء مع امتصاص حرارة ، ويمكن ملاحظة ذلك عملياً ، من برودة الإناء الذي تتم فيه عملية الإذابة ، بينما نجد أن حرارة إذابة هيدروكسيد الصوديوم سالبة ، أي إنها تنوب في الماء مع إطلاق حرارة تشعر بها من خلال سخونة الإناء الذي تتم به عملية الإذابة .

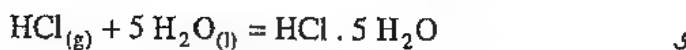
وتعتمد قيمة التغير الحراري - عند درجة حرارة وضغط معينين - على كمية المذيب الذي تحدث فيه الإذابة . ولذلك يلزم تحديد عدد مولات المذيب لكل مول من المذاب ، عند الإشارة إلى حرارة الإذابة :

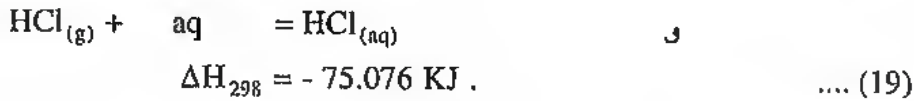
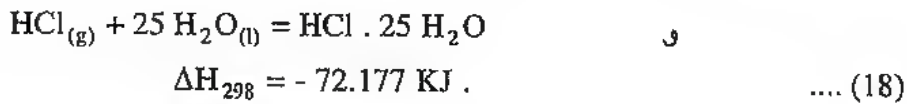


وتعتبر حرارة الإذابة هي التغير الحراري الناشئ عن إضافة كمية معينة من مذاب نقى إلى كمية معينة من مذيب ، عند ظروف من درجة الحرارة والضغط الثابتين .  
ويمكن أن تمثل عملية الإذابة بالمعادلة التالية :



والرمز "aq" يمثل المذيب ، وهو هنا الماء و "n" هي عدد مولات المذيب، علماً بأن كمية الحرارة المنطلقة تعتمد على قيمة "n" كما هو موضح في المعادلات التالية :





وفي كل حالة - من الحالات الثلاث السابقة - فإن الحرارة المنطلقة لكل مول من المذيب هي حرارة الإذابة الصحيحة عند هذه الظروف ، والقيمة الأخيرة هي عبارة عن الحرارة الكلية المنطلقة من عملية الإذابة ، والمقطع "aq" تمثل محلولاً مائياً مختلفاً لدرجة أن أي تخفيف آخر لا ينبع عنه تأثيرات حرارية ، وتسمي قيمة " $\Delta H$ " الناتجة بحرارة الإذابة الحقيقة لحمض HCl .

#### العمليات التي تصاحب عملية الإذابة

عند إذابة مذاب ما في مذيب معين ، فإنه تحدث عمليتان ، وهما :

**العملية الأولى : وهي عملية ماصة للحرارة .**

وهي العملية التي تصاحب تكسير هيكل البالورة المذابة إلى أيونات متفردة في المحلول (بالنسبة للمركب الأيوني) ، أو إلى جسيمات دقيقة (بالنسبة للمواد العضوية غير المتأينة ، مثل : السكر أو البيريا) .

#### العملية الثانية : وهي غالباً عملية طاردة للحرارة .

وهي عملية تحدث بعد تكسير البالورات ، وهي تنتهي بتجاذب الأيونات الناتجة مع جزيئات المذيب ، وتسمي هذه العملية الهيدردة (hydration) أو الإمامهة .

فعدن إذابة مذاب ما في مذيب معين يحدث تغير حراري ، ويتوالى إضافة زيادة من المذيب يحدث تغير حراري ، ويسمي هذا التغير الحراري لكل مول من المذاب بحرارة التخفيف عند التركيز المعين .

ويستمر التغير الحراري الناتج عن استمرار التخفيف ، ولكنه يكون بدرجة أقل حتى نصل إلى تخفيف معين ، لا يحدث بعده تغير حراري . ويسمي مجموع التغيرات الحرارية حتى الوصول إلى تخفيف لانهائي بحرارة الإذابة في كمية لانهائية من المذيب ، وحينئذ يعبر عن المحلول بالرمز "aq" .

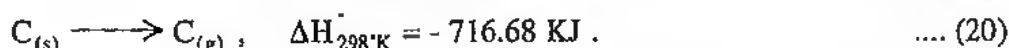
وعادة تقدر حرارة الإذابة عند تركيز معين ، ثم تقدر حرارة التخفيف حتى التركيزات الأخرى المطلوبة ، ثم يخطط رسم بياني للعلاقة بين التخفيف والتغير الحراري الناتج ، ويمر المنحنى البياني الناتج حتى تخفيف لانهائي (التركيز = صفر) . وحينئذ ، نحصل على قيمة التغير الحراري الكلي الناتج عن إذابة جزء جرامي من المذاب في كمية لانهائية من المذيب .

#### أنواع أخرى من الحرارات

##### ١ - حرارة تكوين ذرات غازية

هي كمية الحرارة اللازمة للحصول على ذرة غازية من عنصر مستقل . وفي حالة المواد المصلبة ، فإن حرارة التذرية تساوى حرارة التسامي .

مثال ذلك : حرارة التذريّة للكربون هي (716.68 KJ) ; حيث إن :



## ٢ - حرارة تكوين الأيونات في المحلول المائي

من الممكن حساب حرارة تكوين الأيونات في المحاليل المائية ، وجدولة تلك القيم لاستخدامها في حساب حرارة التفاعلات في المحاليل المائية ، التي تشمل هذه الأيونات ، ولكن هناك مشكلة تتمثل في أننا لا نستطيع قياس حرارة تكوين الأيون المنفرد؛ لأنّه طبقاً لقانون التعادل الكهربائي ، لابد من وجود أنيونين على الأقل في أي تفاعل (تفكك) يشمل الأيونات .

فلو اعتبرنا مثلاً : تفاعل إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء :



نلاحظ تكون أنيونين ، وهما : "H<sup>+</sup>" و "Cl<sup>-</sup>" .

ولحل هذه المشكلة فقد تم الاتفاق على اعتبار أن حرارة تكوين أيون الهيدروجين (H<sup>+</sup><sub>aq</sub>) تساوي الصفر .

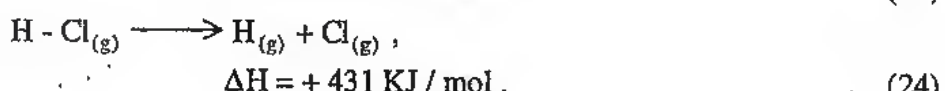
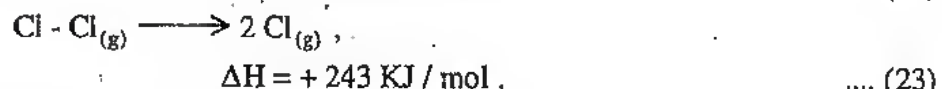
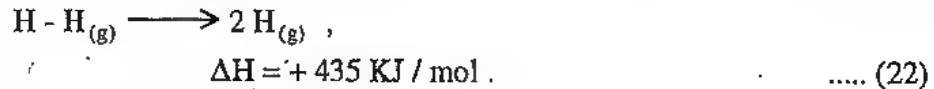
$$\Delta H_f(H^+_{aq}) = 0$$

وبالتالي يمكن حساب بقية حرارات التكوين للأيونات المختلفة ، على أساس أن حرارة تكوين H<sup>+</sup><sub>aq</sub> تساوى الصفر .

## ٣ - طاقة الرابطة (حرارة تكوين أو كسر الرابطة) Bond energy

من المعروف أن الذرات تكون فيما بينها روابط لتكون الجزيئات ، وتحتاج إلى طاقة لكسر تلك الروابط والحصول على الذرات (أثناء التفاعلات) . والطاقة اللازمة لكسر الرابطة هي ما نسميه بطاقة الرابطة . وتعرف طاقة الرابطة بأنها : «التغير في الإنثالبي (ΔH) عند كسر مول واحد من الروابط في الحالة الغازية : لإعطاء ذرات في الحالة الغازية» .

ومن أمثلة ذلك :



وجميع القيم السابقة هي قيم موجبة ؛ لأنّها تمثل الطاقة التي يتمتصها الجزيء لكسر الرابطة به . وكما هو واضح من القيم السابقة ، فإن الرابطة في جزئي الهيدروجين هي أقوى الرابط : لأنّها تحتاج إلى قدر

أكبر من الطاقة لكسرها . وإذا كانتا تحتاج إلى طاقة لكسر الرابطة ، فإنه من المؤكد انطلاق كمية متساوية من الطاقة عند تكوين رابطة بين الذرات (الغازية) .

وإذا كانت الرابط في النواتج أقوى منها في المتفاعلات ، فإن النواتج ستكون أكثر ثباتاً ، وأقل طاقة من المتفاعلات . وبالتالي تكون  $(\Delta H)$  سالبة ، ويكون التفاعل طارداً للحرارة ، والعكس صحيح .

#### ٤ - حرارة الهدرجة (Heat of hydrogenation)

تعرف حرارة الهدرجة بأنها التغير في الإنتالبي المصاحب : لتحول «مول» واحداً من مركب عضوي غير مشبع إلى مركب مشبع بإضافة الهيدروجين .

مثال ذلك ، عند هدرجة البنزين (السائل) بواسطة استخدام غاز الهيدروجين ، فإنه يتحول إلى الهكسان الحلقى (المشبع) ويساهم ذلك انطلاق كمية من الحرارة قدرها (205 KJ) . وتعرف كمية الحرارة المنطلقة في هذه الحالة بحرارة هدرجة البنزين ، طبقاً للمعادلة :



#### ٥ - حرارة الانصهار : (Heat of Fussion)

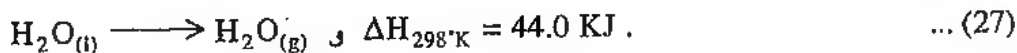
هي التغير في الإنتالبي الحادث ، عند تحول مول واحد من مادة صلبة إلى الحالة السائلة .

مثال ذلك: حرارة انصهار مول واحد من الماء (الصلب) تعادل (6.0 KJ) .



#### ٦ - حرارة التبخير : (Heat of Vaporization)

هي التغير الحراري المصاحب لتحول مول واحد من مادة سائلة إلى الحالة البخارية ، عند درجة الحرارة والضغط المعنية . فعلى سبيل المثال ، تكون حرارة التبخير لكل مول من الماء عند (298°K) وضغط واحد جوى هي (44.0 KJ) :



#### ٧ - حرارة التسامي : (Heat of Sublimation)

هي التغير الحراري المصاحب لتحول مول واحد من مادة صلبة إلى الحالة البخارية (الغازية) مباشرة ، وهي تساوى مجموع حرارة الانصهار وحرارة التبخير المقاسة عند درجة الحرارة نفسها .

$$\Delta H_{sub} = \Delta H_{fus} + \Delta H_{vap} \quad \dots (28)$$

### العوامل التي تؤثر على حرارة التفاعل

يعتمد التغير الحراري المصاحب للتفاعل على نوع التفاعل ، والظروف التي يتم عندها ذلك التفاعل . وسوف نتناول بالتفصيل أهم العوامل التي تؤثر على حرارة التفاعل ، وهي :

أ - الظروف التي يحدث عندها التفاعل (حجم ثابت أو ضغط ثابت)  
ويقصد هنا بالظروف ما إذا كان التفاعل يحدث عند حجم ثابت أو ضغط ثابت ، وهذا العامل له أهمية كبيرة في حالة التفاعلات التي تشتمل على غازات .

ففي التجارب العملية التي تجري تحت ضغط ثابت ، إما أن يبقى النظام مفتوحاً للجو (معرضًا للضغط الجوي وهو ضغط ثابت) ، أو يحدث التفاعل في إناء يبقى عليه الضغط الخارجي ثابتاً . وفي حالة مثل هذه التفاعلات ، وبإضافة إلى التغير في الطاقة الداخلية لمحاتيات النظام ، فإنه يحدث أيضًا شغل نتيجة تمدد النظام أو انكماسه . وبالتالي ، فإن التغير الحراري لتفاعل يتم عند ضغط ثابت يعني للفرق في المحاتي الحراري ( $\Delta H$ ) بين نواتج التفاعل والمواد المتفاعلة . بينما يعني التغير الحراري لتفاعل ، يتم عند حجم ثابت إلى الفرق بين مجموع الطاقات الداخلية لنواتج التفاعل ، ومجموع الطاقات الداخلية للمواد المتفاعلة .

ومما سبق ، فإن الحرارة عند حجم ثابت ( $\Delta E = q_v$ ) ، والحرارة عند ضغط ثابت ( $q_p = \Delta H$ ) ،  
ترتبطهما العلاقة :

$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V \quad \dots \dots \quad (29)$$

$$\Delta H - \Delta E = P\Delta V \quad \dots \dots \quad (30)$$

وبالنسبة للتفاعلات التي تشتمل على مواد صلبة أو سائلة فقط ، فإن التغير في الحجم الذي يصاحب تلك التفاعلات يكون عادة بسيطاً جداً لدرجة أنه يمكن إهماله ؛ أي إن  $\Delta V = 0$  (ما لم يكن الضغط كبيراً جدًا) ، وحيثند فإن :

$$\Delta H = \Delta E \quad \dots \dots \quad (31)$$

أما بالنسبة للتفاعلات التي تشتمل على غازات ، فإنه في هذه الحالة يكون التغير في الحجم كبيراً ولا يمكن إهماله ، ويمكن حيتند حساب المقدار ( $\Delta H - \Delta E$ ) بفرض أن الغاز مثالي ، حيث يمكن استخدام العلاقة :

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n RT \quad \dots \dots \quad (32)$$

حيث إن " $\Delta n$ " تمثل التغير في أعداد جزيئات المواد الناتجة والمواد المتفاعلة الموجودة في الحالة الغازية فقط .

فإذا كانت :

$$\Delta H > \Delta E \quad ; \quad \Delta n = + ve \quad ; \quad \text{فإن} : \quad n_2 > n_1$$

$$\Delta H < \Delta E \quad ; \quad \Delta n = - ve \quad ; \quad \text{فإن} : \quad n_2 < n_1$$

$$\Delta H = \Delta E \quad ; \quad \Delta n = 0 \quad ; \quad \text{فإن} : \quad n_2 = n_1$$

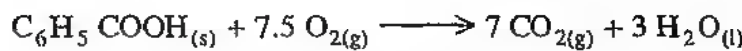
**مثال (7) :**

احسب حرارة احتراق حمض البنزويك عند حجم ثابت وعند  $25^{\circ}\text{C}$  ، إذا كانت حرارة احتراقه عند ضغط ثابت هي (771.4 cal) ، علماً بأن :

$$R = 1.987 \text{ L. atm / } ^{\circ}\text{K mol}.$$

**الحل :**

يحرق حمض البنزويك طبقاً للمعادلة التالية :



$$\Delta E = ? , \Delta H = -771.4 \text{ cal} , T = 25 + 273 = 298^{\circ}\text{K} ,$$

$$R = 1.987$$

$$\Delta n_g = 7 - 7.5 = -0.5$$

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n_g RT$$

$$\Delta E = \Delta H - \Delta n_g RT$$

$$\Delta E = -771.4 - (-0.5)(1.987)(298)$$

$$\Delta E = -771.4 + 295.02$$

$$\Delta E = -476.38 \text{ cal}.$$

ويلاحظ أن الحرارة المنطلقة عند ضغط ثابت أكبر من تلك المنطلقة عند حجم ثابت؛ لأنه عند ضغط ثابت ينقص الحجم؛ أي إنه يحدث شغل على النظام، وهذا الشغل قدره (295.02 cal)، وهو يمثل قيمة الفرق في كميات الحرارة عند ضغط ثابت وحجم ثابت.

**ب - كمية المواد المتفاعلة**

تناسب حرارة التفاعل (المتنفسة أو المبعثرة) تناصباً طردياً مع كميات المواد المتفاعلة؛ فكلما زادت أو تضاعفت كميات المواد المتفاعلة، زادت أو تضاعفت كميات الحرارة المتنفسة أو المنطلقة من التفاعل.

ويمكن توضيح ذلك كما يلى :

عند احتراق (2 mol) من الهيدروجين، فإنه تنطلق كمية حرارة، قدرها (68.32 cal)، طبقاً للمعادلة التالية :



أما عند احتراق (4 mol) من الهيدروجين (ضعف الكمية السابقة)، فإنه تنطلق كمية حرارة، قدرها : 136.64 cal



---

 الكيمياء الحرارية —————

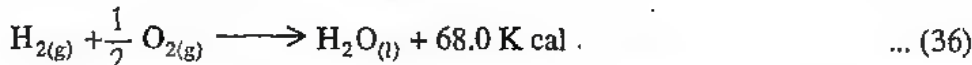
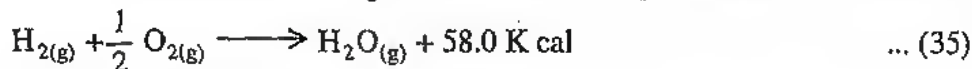
أى إن كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق (4 mol) من الهيدروجين تكون ضعف كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق (2 mol) من الهيدروجين . وهذا يؤكد أن حرارة التفاعل تتوقف على كميات المواد المتفاعلة .

**ج - الحالة الفيزيائية لكل من المواد المتفاعلة والمُنَاتِجَة**

لقد وجد أن الحالة الفيزيائية للمادة سواء كانت متفاعلة أو ناتجة لها تأثير كبير على التغير الحراري المحدث والمصاحب للتفاعل .

ويمكن توضيح ذلك بالمثال التالي :

عند تفاعل غاز الأكسجين وغاز الهيدروجين لتكوين الماء في الحالة السائلة، تتصاعد كمية من الحرارة أكبر من تلك المنطلقة عند تكوين الماء في الحالة الغازية، كما يتضح من المعادلات التالية :



حيث استهلك الفرق بينهما في تحويل الماء المكون من حاليه السائلة إلى الحالة الغازية . وكذلك ، تختلف حرارة احتراق الكبريت المعين عن حرارة احتراق الكبريت المنشوري ، والمفرق بينهما عبارة عن حرارة تحويل الكبريت المعين إلى المنشوري، أو العكس .

**د - الحرارة النوعية للمواد أو السعة الحرارية**

لا يقتصر امتصاص الحرارة على التغيرات الفيزيائية والكيميائية فقط ، بل في رفع درجات الحرارة أيضاً .

وكما ذكرنا سابقاً .. فإن الحرارة النوعية لمادة تعرف ب أنها : «كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من المادة درجة مئوية واحدة» . وحيث إن الحسابات الكيميائية تجرى غالباً على أساس الأوزان الجزيئية الجرامية ، فمن الملائم استعمال السعة الحرارية الجزيئية ، وهي عبارة عن الحرارة النوعية ، مضروبة في الوزن الجزيئي للمادة . وتعرف السعة الحرارية الجزيئية ب أنها : «كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جزئ جرامي واحد من المادة درجة مئوية واحدة عند درجة الحرارة المطاءة» . ووحدة السعة الحرارية هي (سع / جزئ جرامي . درجة) .

ويمكن التعبير رياضياً عن السعة الحرارية ، كما يلى :

$$C = \frac{q}{dT} \quad \dots (37)$$

ويمكن تعريف السعة الحرارية الجزيئية عند حجم ثابت أو عند ضغط ثابت . فإذا سخن مادة ما تحت ظروف يظل عندها حجمها ثابتاً ، فإن السعة الحرارية الجزيئية عند حجم ثابت "C" يمكن التعبير عنها رياضياً كما يلى :

$$C_v = \frac{q_v}{dT} = \left( \frac{\partial E}{\partial T} \right)_v = \frac{\Delta E}{dT} \quad \dots\dots (38)$$

أما السعة الحرارية عند ضغط ثابت "C\_p" ، فهي تساوى :

$$C_p = \frac{q_p}{dT} = \left( \frac{\partial E}{\partial T} \right)_p = \frac{\Delta H}{dT} \quad \dots\dots (39)$$

ولا تتحوى السعة الحرارية عند الحجم الثابت "C\_v" إلا الحرارة الممتصة في زيادة الطاقة الداخلية . أما السعة الحرارية عند الضغط الثابت "C\_p" فهي أكبر من "C\_v" : لأنها تحوى زيادة إلى هذه الحرارة مقدار الشغل المبذول في التمدد . وبالتالي فإن السعة الحرارية عند ضغط ثابت "C\_p" أكبر من السعة الحرارية عند حجم ثابت "C\_v" ، بمقدار كمية الشغل المبذول في التمدد عندما ترتفع درجة الحرارة بمقدار درجة مئوية واحدة . وبعبارة أخرى ، فإنه عند ضغط ثابت ، يلزم لرفع درجة حرارة كتلة معينة من المادة ، كمية من الحرارة أكبر من تلك التي تلزم عند حجم ثابت .  
وبالنسبة لمول واحد من غاز ، نجد أن :

$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V \quad \dots\dots (40)$$

وبالقسمة على  $\Delta T$  ، فإن المعادلة السابقة تصبح :

$$\frac{\Delta H}{\Delta T} = \frac{\Delta E}{\Delta T} + \frac{P\Delta V}{\Delta T} \quad \dots\dots (41)$$

$$\frac{\Delta E}{\Delta T} = C_v \quad \text{وحيث إن} \quad \frac{\Delta H}{\Delta T} = C_p \quad \text{، وإن :}$$

فإن المعادلة السابقة تؤول إلى :

$$C_p = C_v + \frac{P\Delta V}{\Delta T} \quad \dots\dots (42)$$

ومن قوانين الغازات المثالية ، فإنه للمول الواحد :

$$P\Delta V = R\Delta T \quad \dots\dots (43)$$

$$\frac{P\Delta V}{\Delta T} = R \quad \dots\dots (44)$$

$$C_p = C_v + R \quad \dots\dots (45)$$

أو

$$C_p - C_v = R \quad \dots\dots (46)$$

أى إن السعة الحرارية لمول واحد من غاز مثالي عند ضغط ثابت تكون أكبر من قيمة السعة الحرارية له ، عند حجم ثابت بمقدار (R) : أى بمقدار (1.987 cal).

---

الكميات الحرارية

وعلاقة على ذلك .. فإن الشغل "W" الذي يبذله مول واحد من غاز ، عندما يتمدد من حجم "V<sub>1</sub>" إلى حجم "V<sub>2</sub>" عند ضغط ثابت ، وعندما ترتفع الحرارة من T<sub>1</sub> إلى T<sub>2</sub> ، فإن الشغل "W" يتضمن العلاقة :

$$W = P\Delta V = p(V_2 - V_1) \quad \dots (47)$$

أو

$$W = R\Delta T = R(T_2 - T_1) \quad \dots (48)$$

وعند رفع درجة الحرارة بمقدار درجة مئوية واحدة ، فإن  $1 = T_2 - T_1$  وبذلك ، فإن :

$$W = R = 1.987 \text{ Cal.}$$

ويرمز للنسبة  $C_p / C_v$  بالرمز " $\gamma$ " : أي إن :

$$\gamma = C_p / C_v \quad \dots (49)$$

وحيث إن "C<sub>v</sub>" للغازات أحادية الذرية تساوى 2.98 .

وحيث إن

$$C_p = C_v + R \quad \dots (50)$$

$$C_p = 2.980 + 1.987$$

$$C_p = 4.967$$

وبالتالي ، فإن :

$$\gamma = C_p / C_v = 4.967 / 2.98 \quad \dots (51)$$

$$\gamma = 1.67 \quad \dots (52)$$

ولقد وجد عملياً أنه بالنسبة للغازات أحادية الذرية ( الغازات الخامدة ) ، أن :

$$\gamma = 1.67$$

هـ - تأثير درجة الحرارة على حرارة التفاعل ( معادلة كيرشوف ) :

. Kirchoff's equation

يمكن إجراء تفاعل ، تتحول فيه المواد المتفاعلة عند درجة حرارة T<sub>2</sub> في الحالة : A → B يمكن إيجاد طرقين :

الطريق الأول : (Path I)

تسخن المواد المتفاعلة من درجة حرارة T<sub>1</sub> إلى T<sub>2</sub> ، ثم تخلط المواد المتفاعلة عند درجة الحرارة T<sub>2</sub> لتفاعل وتعطى نواتج التفاعل عند هذه الدرجة .

وحيث .. فإن قيمة التغير في المحتوى الحراري "  $\Delta H$  " - في اتجاه الطريق الأول - تساوى كمية الحرارة التي اكتسبتها المواد المتفاعلة ، بالإضافة إلى التغير في المحتوى الحراري "  $H_2$  " ؛ نتيجة تفاعل تلك المواد مع بعضها .

وبالتالي فإن :

$$\Delta H (\text{Path I}) = C_p (\text{reactants}) (T_2 - T_1) + \Delta H_2 \quad \dots (53)$$

### الطريق الثاني : Path II

يسمع المواد المتفاعلة بأن تتفاعل ، وهي عند درجة الحرارة  $T_1$  ، فيحدث تغير حراري قدره "  $\Delta H_1$  " ، ثم بعد ذلك تسخن المواد الناتجة من التفاعل من درجة الحرارة  $T_1$  إلى  $T_2$  ، فتكتسب المواد الناتجة كمية من الحرارة قدرها  $C_p (\text{Products}) (T_2 - T_1)$  . وبالتالي ، يكون التغير الكلي في المحتوى الحراري (الإنتالبي) بهذا الطريق هو :

$$\Delta H (\text{Path II}) = \Delta H_1 + C_p (\text{Product}) (T_2 - T_1) \quad \dots (54)$$

وطبقاً لقانون بقاء الطاقة ، وكذلك قانون هيس للحاصل الحراري الثابت ، فلا بد أن تكون قيمة "  $\Delta H$  " للطريقين متساوين ، أي إن :

$$\Delta H (\text{Path I}) = \Delta H (\text{Path II}) \quad \dots (55)$$

$$C_p (\text{react}) (T_2 - T_1) + \Delta H_2 = \Delta H_1 + C_p (\text{Prod}) (T_2 - T_1) \quad \dots (56)$$

$$\Delta H_2 = \Delta H_1 + [C_p (\text{Prod}) - C_p (\text{react})] (T_2 - T_1) \quad \dots (57)$$

وتعرف هذه المعادلة بمعادلة «كيرشوف» .

حيث إن :  $\Delta H_1$  و  $\Delta H_2$  هما حرارة التفاعل أو التغير في المحتوى الحراري عند درجتي الحرارة  $T_1$  و  $T_2$  ، على الترتيب ،

$C_p (\text{Prod})$  : هي السعة الحرارية للمواد الناتجة ،

$C_p (\text{react})$  : هي السعة الحرارية للمواد المتفاعلة .

ويمكن كتابة المعادلة السابقة على الصورة التالية :

$$\frac{\Delta H_2 - \Delta H_1}{T_2 - T_1} = \Delta C_p \quad \dots (58)$$

$$\Delta H_2 - \Delta H_1 = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p \, dT \quad \dots (59)$$

أو

$$\left( \frac{\partial (\Delta H)}{\partial T} \right)_p = \Delta C_p \quad \dots \dots (60)$$

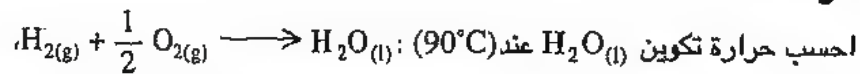
$$\int_{\Delta H_1}^{\Delta H_2} d(\Delta H) = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p \, dT \quad \dots \dots (61)$$

وعند حجم ثابت ، نجد أن :

$$\left( \frac{\partial (\Delta E)}{\partial T} \right)_v = \Delta C_v \quad \dots \dots (62)$$

$$\int_{\Delta E_1}^{\Delta E_2} (\Delta E) = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_v \, dT \quad \dots \dots (62)$$

مثال (8) :



علماً بأن حرارة التكوين عند  $25^\circ C$  هي  $(\Delta H_{25^\circ C} = -68.37 \text{ cal})$  ، وقيمة السعة الحرارية المحسوبة بالسعر / مول . درجة حرارة هي :

$$C_p(H_2O) = 18 , C_p(O_2) = 7.05 , C_p(H_2) = 6.90$$

الحل :

بالتقريب في معادلة كيرشوف :

$$\Delta H_2 = \Delta H_1 + [C_{p(\text{Prod})} - C_{p(\text{react})}] (T_2 - T_1)$$

$$\Delta H_{90^\circ C} = -68.37 + \left[ 18 - \left( 6.9 + \frac{1}{2} \times 7.05 \right) \right] (90 - 25)$$

$$\Delta H_{90^\circ C} = -67.877 \text{ cal}$$

مثال (9) :

احسب حرارة تكوين الإيثان عند  $(200^\circ C)$  من المعلومات التالية :

$$2 C(s) + 3 H_2(g) \longrightarrow C_2H_6 , \Delta H_{25^\circ C} = -20.24 \text{ K cal} , \\ C_p(C) = 2.7 , C_p(H_2) = 6.9 , C_p(C_2H_6) = 15.4$$

الحل :

بالتقريب في معادلة كيرشوف :

$$\Delta H_2 = \Delta H_1 + [C_{p(\text{Prod})} - C_{p(\text{react})}] (T_2 - T_1)$$

$$\Delta H_{200^\circ\text{C}} = -20.24 + [15.4 - (2 \times 2.7 + 3 \times 6.9)] (200 - 25)$$

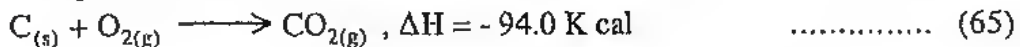
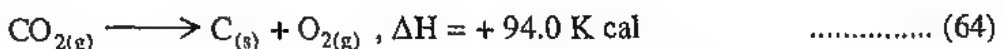
$$\Delta H_{200^\circ\text{C}} = -22.112 \text{ cal}$$

**قوانين الكيمياء الحرارية :**

**قانون لا فواريه - لا بلس La Voisier - La Place**

ينص القانون على أن «كمية الحرارة اللازمة لتفكك مركب معين إلى عناصره الأولية المكونة له تساوى عددياً كمية الحرارة المنطلقة ، أثناء تكوين ذلك المركب من عناصره الأولية .

مثال ذلك : كمية الحرارة المنطلقة عند تكون غاز ثانى أكسيد الكربون من عناصره الأولية تساوى عددياً كمية الحرارة اللازمة ؛ ليتفكك غاز ثانى أكسيد الكربون إلى عناصره الأولية مرة أخرى ، كما يتضمن ذلك مما يأتى :



**قانون هيس للحاصل الحراري الثابت**

(Hess's Law of Constant Heat Sum)

ينص القانون على أن «عند ثبوت الضغط ودرجة الحرارة ، فإن التغير في الإنثالبي ( $\Delta H$ ) لأى تفاعل كيميائى مقدار ثابت ، سواء تم هذا التفاعل فى خطوة واحدة أو مجموعة خطوات ، بشرط أن تكون المواد المتفاعلة والناتجة هى نفسها فى كل حالة» .

أو بصيغة أخرى «التغير فى الإنثالبي لأى تفاعل مقدار ثابت مهما كانت الخطوات أو المراحل التى تم من خلالها التغير ، بشرط أن تكون المواد المتفاعلة والناتجة هى نفسها فى كل حالة» .  
ولنأخذ - مثلا - تكوين المركب "ABCD" من عناصره ، فيمكن أن يتم فى خطوة واحدة ، ويصاحب تغير حرارى قدره " $\Delta H$ " ، كالتالى :



ويمكن أن يتم تكوين المركب "ABCD" من عناصره على مراحل وخطوات ، كالتالى :



وطبقاً لقانون هيس للحاصل الحراري الثابت ، فإن :

$$\Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2 + \Delta H_3 \quad \dots \quad (71)$$

---

الكمياء الحرارية

---

حيث إن المواد المتفاعلة والناتجة هي نفسها في كل من الطريقتين : أى إن التغير الحراري للتفاعل ، سواء تم في خطوة واحدة أو عدة خطوات يظل ثابتاً ، طالما أن الحالة الابتدائية والنهائية واحدة في كلتا الحالتين .

ولتوضيح ذلك المفهوم ، سوف نعطي مثالاً آخر :

يمكن تضليل محلول كلوريد الأمونيوم ،  $\text{NH}_4\text{Cl}_{(aq)}$  ، من غاز النوشادر  $\text{NH}_3(g)$  وغاز كلوريد الهيدروجين  $\text{HCl}_{(g)}$  ، بإحدى الطريقتين التاليتين :

**الطريقة الأولى : (تم في خطوتين) :**

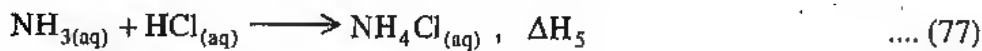
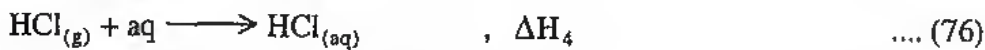
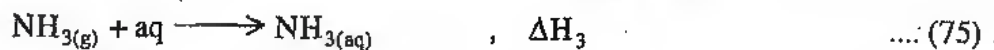


ويعمل المعادلتين :

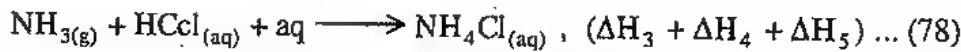


أى إن التغير الحراري في هذه الطريقة هو  $(\Delta H_1 + \Delta H_2)$

**الطريقة الثانية : (تم في ثلاثة خطوات) :**



ويعمل المعادلات



أى إن التغير الحراري في هذه الطريقة هو  $(\Delta H_3 + \Delta H_4 + \Delta H_5)$

وحيث إن المواد المتفاعلة والناتجة هي نفسها في الطريقتين ، وطبقاً لقانون هيس للحاصل الحراري

الثابت ، فإن :

$$\Delta H_1 + \Delta H_2 = \Delta H_3 + \Delta H_4 + \Delta H_5 \quad \dots (79)$$

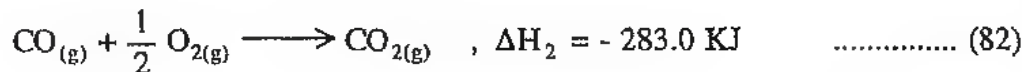
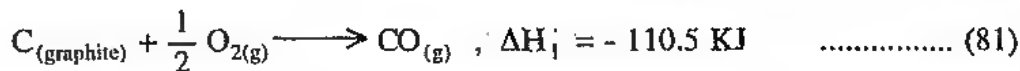
**مثال آخر :**

كذلك ، فإن غاز ثاني أكسيد الكربون يتكون من عناصره بإحدى الطريقتين التاليتين :

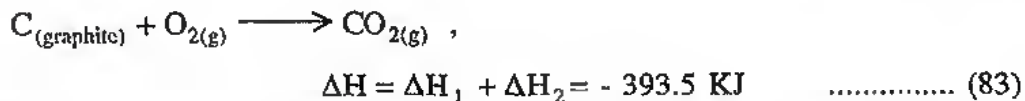
**الطريقة الأولى : (تم في خطوة واحدة) :**



**الطريقة الثانية : (تم في خطوتين) :**



وبجمع الخطوتين :

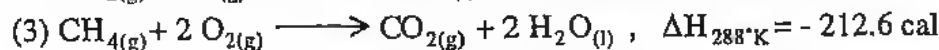
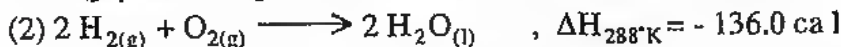
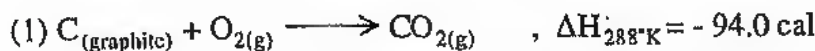


وكلما هو واضح ، فإن التغير الحراري في الطريقتين ثابت ، مع الأخذ في الاعتبار أن المواد المتفاعلة والناتجة هي نفسها في كل حالة .

مثلاً مطلولة على تطبيق قانون هيس للحاصل الحراري الثابت

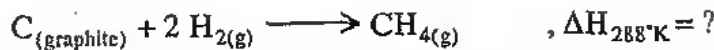
**مثال (10) :**

احسب حرارة تكوين غاز الميثان ( $CH_4$ ) من معرفة حرارة احتراقه ، وكذلك حرارة احتراق عناصره :

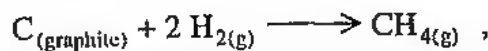


**الحل :**

حرارة تكوين غاز الميثان هي الحرارة الناتجة عندما يتكون جزئي جرامي واحد من غاز الميثان من عناصره ، طبقاً للمعادلة التالية :



ويمكن الحصول على المعادلة السابقة من المعادلات المعلنة ، ويكون التغير الحراري المحسوب من هذه المعادلات مساوياً للتغير الحراري المصاحب لتكوين غاز الميثان طبقاً لمعادلة تكوينه ، حيث إن المواد المتفاعلة والناتجة هي نفسها في كل حالة : أي إنه بجمع المعادلتين (1 ، 2) ، ثم طرح المعادلة (3) من حاصل الجمع ، تحصل على :



$$\Delta H_{288^\circ\text{K}} = -94.0 - 136.0 + 212.6$$

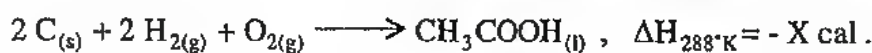
$$\Delta H_{288^\circ\text{K}} = -230.0 + 212.6$$

$$\Delta H_{288^\circ\text{K}} = -17.4 \text{ cal} .$$

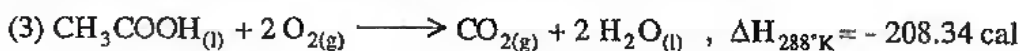
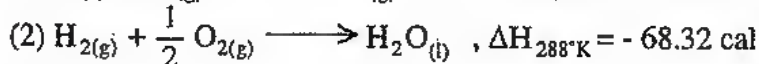
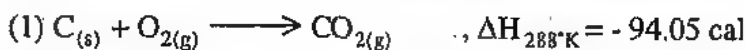
أي إن حرارة تكوين غاز الميثان هي (- 17.4 cal) .

**مثال (11) :**

احسب التغير في الإنثالبي ( $\Delta H$ ) لتفاعل التالي :



من معرفة حرارة احتراق المواد المشتركة في التفاعل ، وهى :



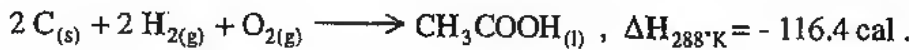
**الحل :**

يمكن حساب قيمة التغير الحراري "X" المصاحب لتكوين حمض الخليل المذكور؛ بتكوين معادلة شبيهة بمعادلة تكوين الحمض من المعادلات المعطاة .

ويتم ذلك على النحو التالي :

بضرب كل من المعادلتين (1 ، 2) في 2 ، وجمعهما ، ثم بطرح المعادلة (3) من حاصل الجمع السابق

نحصل على المعادلة التالية :



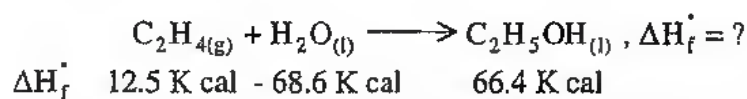
حيث إن هذه المعادلة مماثلة تماماً لمعادلة تكوين الحمض ، وحيث إن المواد المتفاعلة والناتجة هي نفسها في كل حالة ، فيمكن تطبيق قانون هيس للحاصل الحراري الثابت ، وبالتالي تكون قيمة التغير الحراري المحسوبة من المعادلات السابقة وهي (-116.4 cal) تكافئ قيمة "X" المجهولة في المعادلة المعطاة.

أى إن :  $X = -116.4 \text{ cal}$

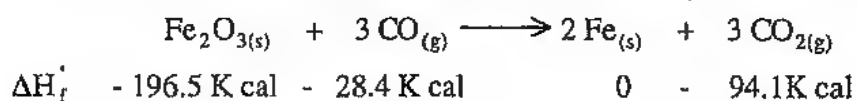
## أسئلة ومسائل عامة

- 1 - عُرف كلاماً ما يائى :
  - \* التفاعلات الطاردة للحرارة .
  - \* التفاعلات الماءلة للحرارة .
- 2 - ما السعة الحرارية لمادة ؟
- 3 - ما المقصود بالحرارة النوعية لمادة ، والحرارة النوعية للماء؟
- 4 - ما المسعر الحراري ؟
- 5 - اشرح تجربة توضح بها كيفية قياس الحرارة المنطلقة باستخدام المسعر الحراري.
- 6 - ما المقصود بالظروف القياسية ؟
- 7 - ما حرارة التفاعل ؟
- 8 - عُرف :
  - \* حرارة التكثين .
  - \* حرارة الاحتراق .
  - \* حرارة التعادل .
  - \* حرارة النوبان .
- 9 - اشرح العمليتين اللتين تصاحبان عملية الإذابة .
- 10 - ما طاقة الرابطة (حرارة تكثين أو كسر الرابطة) ؟
- 11 - اذكر العوامل التي تؤثر على حرارة التفاعل الكيميائي .
- 12 - عُرف السعة الحرارية عند حجم ثابت ( $C_v$ ) والسعه الحرارية عند ضغط ثابت ( $C_p$ ) .
- 13 - استنتج العلاقة بين " $C_v$ " ، " $C_p$ " لغاز مثالى .
- 14 - نقاش تأثير درجة الحرارة على حرارة التفاعل .
- 15 - احسب حرارة احتراق حمض البنزويك عند حجم ثابت وعند  $25^{\circ}\text{C}$  ، إذا كانت حرارة احتراقه عند ضغط ثابت هي (771.4 cal /  $771.4 \text{ cal} / \text{mol}$ ) ، علماً بأن :
- 16 - أجرى تفاعل كيميائي في مسعر حراري ، يحتوى على (1.2 Kgm) من الماء فارتفعت درجة الحرارة من  $20^{\circ}\text{C}$  إلى  $25^{\circ}\text{C}$  ، علماً بأن السعة الحرارية للفسمر هي  $2.21 \text{ KJ} / ^{\circ}\text{C}$  ، والحرارة النوعية للماء هي (4.18 J /  $\text{gm}^{\circ}\text{C}$ ).  
احسب كمية الحرارة المنطلقة من هذا التفاعل .
- 17 - احسب حرارة تكثين الكحول الإيثيلي من الإيثيلين والماء عند  $25^{\circ}\text{C}$  ، من معرفة حرارة تكثين كل من المواد المتفاعلة والناتجة طبقاً للمعادلة التالية :

---

 الكيمياء الحرارية

18 - احسب إنتالبي التفاعل التالي  $(\Delta H^\circ)$  من معرفة حرارة تكوين المواد المشتركة في التفاعل :





## الفصل الخامس

### المحاليل

---

- ◆ أنواع المحاليل.
- ◆ تكوين محلول - طبيعة محلول .
- ◆ عملية الإذابة - إثاليبي الإذابة
- ◆ تأثير درجة الحرارة والضغط على الإذابة.
- ◆ طرق التعبير عن تركيز محلول :
  - \* النسبة المئوية بالوزن .
  - \* النسبة المئوية بالحجم.
  - \* العيارية.
  - \* المolarية.
  - \* المولالية.
  - \* الكسر الجزيئي .
- ◆ محاليل الغازات في السوائل.
- ◆ العوامل التي تؤثر على إذابة الغازات في السوائل.
- ◆ محاليل السوائل في السوائل :
  - أولاً : السوائل ناتمة الامتزاج :
  - \* المحاليل المثلالية - قانون راءولت
  - \* مخطط (الضغط البخاري - التركيب)

للمحاليل المثالية.

\* المحاليل غير المثالية:

محاليل ذات حيود موجب

محاليل ذات حيود سالب

ثانياً : السوائل محدودة الامتزاج.

- تأثير درجة الحرارة :

\* محاليل ذات نهاية عظمى.

\* محاليل ذات نهاية صغرى.

\* محاليل ذات نهايتي عظمى وصغرى .

- تأثير الشوائب على درجة الحرارة الخرجية للمحلول.

ثالثاً : السوائل عديمة الامتزاج.

- محاليل المواد الصلبة في السوائل .

- العوامل التي تؤثر على إذابة المواد الصلبة في السوائل .

**مقدمة :**

تعتبر المحاليل مفيدة في الكيمياء إلى أبعد حد؛ إذ إن المحاليل السائلة بصفة خاصة تكون هي الوسط المألف - غالباً - بالنسبة للتفاعل الكيميائي. وهي تسمح بمزج متداخل بين المواد القابلة للتفاعل الممكنة، بحيث يمكن أن تحدث الترتيبات التالية المسئولة عن حدوث التغير الكيميائي. وفي الحقيقة، فإن المواقع البيولوجية ما هي إلا محاليل مائية، تحدث فيها تغيرات كيميائية - متحكم فيها - تؤدي إلى ضبط عمليات الحياة، فالبلازم - مثلاً - وهي نصف سائل الدم، عبارة عن ماء في ٩٠٪ من تركيبها، وهي تحتوى على بروتينات ومركبات عضوية أخرى، وحوالي ١٪ أملاح ذاتية.

والمحاليل عبارة عن مخالفات متجانسة، تصنف غالباً طبقاً لحالتها الفيزيائية؛ فهناك المحاليل الغازية، والمحاليل الصلبة، والمحاليل السائلة، ويعتبر الهواء الجوى (مخلوط متجانس من غازات لا تتفاعل كيميائياً مع بعضها) مثالاً شائعاً للمحلول الغازى، كما أن مياه البحر (بما تحويه من أملاح ذاتية) تعتبر مثلاً للمحلول السائل. كذلك فإن العملات المعدنية الفضية (هي عبارة عن سبيكة نحاس ذاتي في فضة بصورة متجانسة) تعتبر مثلاً للمحلول الصلب.

**أنواع المحاليل**

يعزف المحلول بأنه مخلوط متجانس مكون من مركبتين أو أكثر لا يحدث بينهما تفاعل كيميائي، والمركب الموجودة بوفرة في المحلول تسمى «منذيب» (solvent)، والمركب الموجودة بقلة في المحلول تسمى «مذاب» (solute).

توجد المحاليل في أي من حالات المادة الثلاث: غازية، سائلة، أو صلبة (جامدة)؛ ولذلك فإنه يمكن القول بأنه يوجد تسعة أنواع من المحاليل، يمكن ذكر مثال لكل منها على النحو التالي:

- 1 - محلول غاز في غاز (مثل: الهواء الجوى - محلول غازى)
- 2 - محلول سائل في غاز (مثل: بخار الماء - محلول غازى)
- 3 - محلول صلب في غاز (مثل: الدخان - محلول غازى)
- 4 - محلول غاز في سائل (مثل: المياه الغازية - محلول سائل)
- 5 - محلول سائل في سائل (مثل: محلول الكحول - ماء - محلول سائل)
- 6 - محلول صلب في سائل (مثل: محلول السكر - ماء - محلول سائل)
- 7 - محلول غاز في صلب (مثل: صخور البخور - محلول صلب)
- 8 - محلول سائل في صلب (مثل: الدهاميات - محلول صلب)
- 9 - محلول صلب في صلب (مثل: السبائك - محلول صلب)

في محاليل (غاز - غاز) و (سائل - غاز) و (صلب - غاز)، نشير إلى الغاز على أنه المنذيب والمكون الآخر (الغاز، السائل أو الصلب) على أنه المذاب، وهكذا في بقية أنواع المحاليل المذكورة سابقاً.

وقد يكون من الصعب في حالة محاليل السوائل في السوائل التمييز بين المذيب والمذاب ، ولكن يطلق عادة على المادة الأكثر نسبة «المذيب» والأقل نسبة «المذاب» . ولكن يمكن تبادل التعريفين فيما بينهما ، حينما يكون ذلك ملائماً ؟ فمثلاً في محاليل حمض الكبريتิก في الماء ، فإنه - أحياناً - يشار إلى حمض الكبريتيك بأنه المذاب ، ويشار إلى الماء بأنه المذيب ، حتى ولو كانت جزيئات الماء موجودة بكمية أقل .

### — تكوين محلول —

يتكون محلول من مادتين - مثلاً - عندما تنتشر إحداهما بانتظام خلال الأخرى ؛ فنجد أن الغازات تمتزج مع بعضها بائي نسب<sup>(١)</sup> ، وينتزع عن ذلك الامتزاج تكون محلول متجانس تماماً ، ويرجع ذلك إلى أن جزيئات الغاز متباينة وحركتها سريعة وقابلية انتشارها كبيرة . وتنطبق جميع قوانين الغازات على محاليل الغازات ، حيث تتبع سرعة انتشار الغازات قانون جراهام ، كما أن الضغط الكلى للمحلول الغازى يتبع قانون دالتون للضغط الجزئي .

وتكون المحاليل السائلة بإذابة غاز في سائل أو صلب في سائل ، أو سائل في سائل آخر ، وبعض المواد ، مثل : السكر أو الملح تنوب بسهولة في الماء وبعضها لا ينوب إلا بسبة قليلة كالآلير وغاز ثاني أكسيد الكربون ، وتعرف بأنها شحيبة الإذابة أو قليلة الإذابة ، والبعض الآخر لا ينوب في الماء كالدهنيات التي يمكن إذابتها في سوائل أخرى مثل الكحول . ومن الواضح أن قابلية الإذابة تعتمد على طبيعة المذاب وطبيعة المذيب بصفة أساسية .

والمحاليل الصلبة ذات أهمية عملية كبيرة ؛ نظراً لأنها تكون جزءاً كبيراً من طائفة المواد المعروفة بالسبائك (alloys) .

ويمكن تعريف سبيكة ما بأنها عبارة عن اتحاد عنصرين أو أكثر لها خواص فلزية ؛ فالفضة الاسترلينية - مثلاً - عبارة عن سبيكة مكونة من محلول صلب لنحاس في فضة . وبعض أنواع الصلب عبارة عن سبائك من حديد وكربون ، ويمكن اعتبارها محاليل صلبة ، تكون فيها ذرات الكربون مستقرة في بعض الفراغات بين ذرات الحديد . وتكون ذرات الحديد مرتبة في تركيب منتظم لحديد نقى . ومع ذلك ، فإنه يجب الإشارة إلى أن جميع السبائك لا تكون كلها عبارة عن محاليل صلبة ؛ إذ إن بعض السبائك ، مثل : (بزموت - كاديوم) ، عبارة عن مخالفط غير متتجانسة<sup>(٢)</sup> .

### — طبيعة المحاليل —

في الحقيقة ، يمكن القول أنه بالنسبة لمعظم المواد ، يوجد حد معين من كمية المادة التي تنوب في مذيب معين . وأن إذابة مادة في مذيب معين عند درجة حرارة محددة هي أقصى كمية من مذاب ، يمكن أن

(١) لا يحدث بين هذه الغازات المترنجة أي تفاعل كيميائي ؛ إذ يحتفظ كل غاز بخواصه ولا يتاثر بوجود الغاز الآخر .

(٢) التجانس شرط لتكون ما يعرف بالمحلول .

---

 المحاليل

تنوب في كمية محددة من مذيب لكي ينتج نظام ثابت .  
ويوصف محلول الذي يحتوى على كمية قليلة من المذاب بال محلول المخفف (Dilute Solution) ، بينما يعرف محلول الذي يحتوى على كمية أكثر من المذاب بال محلول المركز (Concentrated Solution) .  
و عامة يعرف محلول المخفف بأنه ذلك محلول ، الذي يمكنه إزاحة مزيد من المذاب عند درجة حرارة معينة <sup>(١)</sup> .

ومن المعروف أن المواد لا تنوب بأى كمية ، ولكن يوجد لكل مادة حد أعلى للمقدار ، الذي ينوب في حجم معين من مذيب عند درجة حرارة معينة وضغط معين ولا يمكن إزاحة أكثر من هذه الكمية . وتسمى هذه الكمية بالإذابة (الذائبة Solubility)، ويسمى محلول الناتج بال محلول المشبع (Saturated Solution) .  
ويمكن تعريف محلول المشبع بأنه ذلك محلول ، الذي لا يقبل إذابة المزيد من المذاب عند درجة الحرارة والضغط المعين .

كما تعرف الإذابة ل المادة ما في مذيب معين عند ضغط ودرجة حرارة معينة ، بأنها الكمية القصوى من المذاب التي تنوب في كمية محددة من المذيب لتكون محلولاً مستقرأ . وفي هذه الحالة يوجد اتزان بين المذاب الجامد (الصلب) والمذاب الذائب في محلول ، طبقاً للمعادلة التالية :



وعند الازان يتتساوى معدل إذابة أو دخول جسيمات المذاب في محلول مع معدل انفصال أو تبلور المذاب من محلول .

وقد يحتوى محلول على كمية من المذاب ، عند درجة حرارة وضغط معينين ، تفوق ما قد يمكن للمذيب إذابة عند الظروف العاديه ، وتسمى هذه المحاليل بالمحاليل فوق المشبعة (Supersaturated Solutions) .  
وتعتبر هذه المحاليل غير ثابتة : إذ إنها لا تبقى على هذه الحال ، بل تلتفظ الكمية الزائدة من المذاب معطية محلولاً مشبعاً (محلول ثابت) . وإذا احتوى محلول على كمية من المذاب أقل من الكمية اللازمة للتتشبع عند درجة الحرارة والضغط المعين ، فإنه يعرف بال محلول غير المشبع (unsaturated solution) . وعلى ذلك يمكن القول بأن الإذابة الذائية تحت ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة ، ما هي إلا تركيز محلول عند حالة التتشبع .

### — عملية الإذابة Solubility Process —

عندما يخلط الكحول الإيثيلي ( $C_2H_5OH$ ) مع الماء ، فإنهما يكونان محلولاً ، ولكن ، عند خلط الجازولين مع الماء فإنه لا يتكون محلول ، حيث إنهم - أي الماء والجازولين - لا يذبيان في بعضهما البعض .  
وهذا يفرض السؤال نفسه: لماذا حدثت إذابة في الحالة الأولى بينما لا تحدث إذابة في الحالة الثانية؟

---

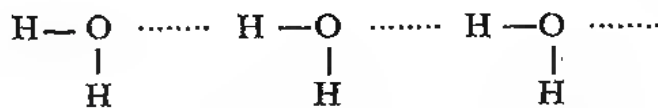
(١) درجة حرارة الغرفة

وللإجابة عن هذا السؤال نقول : هناك عامل واضح يؤخذ في الاعتبار ، عندما تخلط الجزيئات مع بعضها وهو التغير في الطاقة . ولكن يمكن أن يكون محلول من كحول وماء ، فإنه يجب التغلب على قوى التجاذب بين جزيئات الكحول لفصلاها عن بعضها . وبالمثل ، يجب التغلب على التجاذب بين جزيئات الماء ، وكلتا العمليتان تتطلبان بذل طاقة ، وتتأتى هذه الطاقة من التجاذبات بين (الماء - الكحول) في المحلول الناتج . وبعبارة أخرى ، فإن تجاذبات (مذيب - مذاب) ، تتعرض عن فقد تجاذبات بالنسبة (المذاب - مذاب) ، بالإضافة إلى تجاذبات (مذيب - مذيب) . وفي حالة (الجانولين - الماء) ، فإن التعويض لا يكون كافياً لأن تجاذبات (جانولين - ماء) تكون ضعيفة جداً .

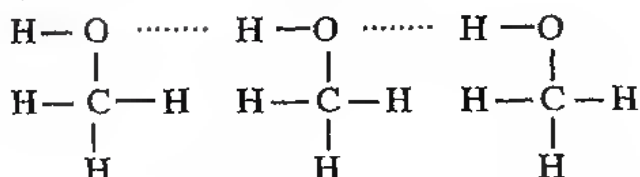
وعادة ما تكون المواد غير القطبية والماء القطبية غير قابلة للذوبان ، إحداها في الأخرى : إذ إن رابع كلوريد الكربون ( $CCl_4$ ) ، وهو مادة غير قطبية تكون غير قابلة للذوبان في الماء (وهو مادة قطبية) ؛ إذ يكون التجاذب بين جزئي ماء بالنسبة لجزئي آخر من الماء ، أكبر بكثير بالمقارنة بالتجاذب بين جزئي رابع كلوريد الكربون وجزئي ماء .

ونتيجة لذلك سوف تدفع جزيئات رابع كلوريد الكربون بعيداً ، ويتبع عن هاتين المادتين تكون نظام من طبقتين منفصلتين .

ويكون الكحول الميثيلي ( $CH_3OH$ ) - مثل الماء - من جزيئات قطبية ، متجمعة لدرجة كبيرة ، وفي كل من السائلين النقيين ، تكون الجزيئات منجذبة لبعضها البعض عن طريق ترابط هيدروجيني ، كما هو واضح بالشكل (1-5).



شكل (أ)

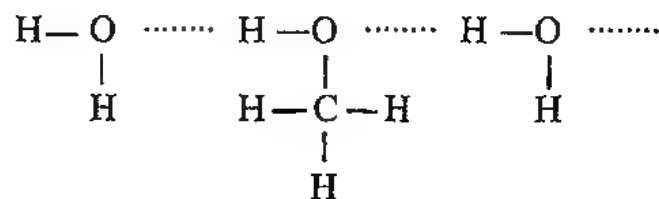


شكل (ب)

شكل (5 - 1) : الرابط الهيدروجيني بين جزيئات (أ) الماء

و(ب) جزيئات الكحول الميثيلي .

ويكون الكحول الميثيلي - الماء ، تامماً للتلاحم بجميع النسب ، وفي محاليل الكحول الميثيلي مع الماء ، تكون جزيئات ( $CH_3OH$ ) ، ( $H_2O$ ) متجمعة عن طريق ترابط هيدروجيني ، كما واضح بالشكل (2-5) .



شكل (5-2) : الرابط الهيدروجيني بين جزيئات الماء والمكحول الميثيلي .

ولا يذوب الكحول الميثيلي في مذيبات غير قطبية؛ إذ إنه لا يمكن التغلب على التجاذبات بين القطبية القوية في الكحول الميثيلي النقي، إلا إذا كانت جزيئات المذيب مع المذاب، تجاذبات متساوية في القوة (أو تقريرًا متساوية في القوة) لذلك الموجودة بين جزيئات الكحول الميثيلي .

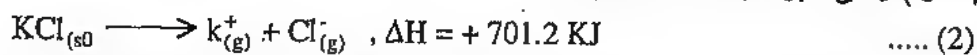
وبصفة عامة، تذوب المواد القطبية في مذيبات قطبية فقط، كما تذوب المواد غير القطبية في مذيبات غير قطبية، وتلك هي القاعدة الأولى للذوبانية؛ أي إن الشبيه يذيب الشبيه .

### ـ إنتالبي الإذابة Enthalpy of Solubility

إنتالبي الإذابة هو عبارة عن التغير في الإنتالبي المصاحب لعملية، يذوب فيها مذاب في مذيب . وتعتمد قيمة إنتالبي الإذابة (معياراً عنها بوحدة KJ لكل مول من المذاب) على التركيز النهائي للمحلول . ومالم ينص على غير ذلك، فإن إنتالبي الإذابة يعني تحضير محلول مخفف تدريجياً لانهائي ، وبالنسبة لأى محلول مخفف من نوع : (مذاب - مذيب) معين يكون إنتالبي الإذابة ثابتًا تقريرياً.

والتحفظ الملاحظ في الإنتالبي عندما يحضر محلول، هو عبارة عن محصلة الطاقة اللازمة لكسر روابط كيميائية ، أو تجاذبات معينة بعيداً عن بعضها البعض {من نوع (مذاب - مذاب)، و(مذيب - مذيب)} . فمثلاً، يمكن اعتبار إنتالبي الإذابة الخاص بتحضير محلول من KCl في الماء، بأنه مجموع تغيرين في الإنتالبي ، ويمكن التعبير عنهما في الخطوتين التاليتين :

- 1 - الطاقة اللازمة لكسر التركيب البلوري للبلور KCl إلى أيونات منفصلة بعيداً عن بعضها البعض ، وتكوين أيونات في الحالة الغازية (وهي عبارة عن طاقة الشكل البلوري "Lattice energy" مع تغيير الإشارة) والتي تعبّر عنها المعادلة التالية :

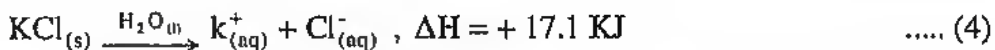


- 2 - إنتالبي هيدرة KCl<sup>(1)</sup>، وهي الطاقة المتبعة عندما تتميم الأيونات الغازية، والتي تعبّر عنها المعادلة التالية :

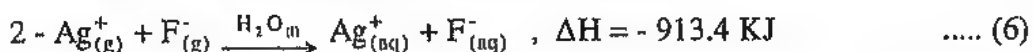
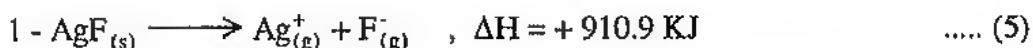
(1) في الواقع فإن إنتالبي الهيدرة هو عبارة عن مجموع تغيرين في الإنتالبي ، وهما: الطاقة اللازمة لكسر الرابط الهيدروجيني بين بعض جزيئات الماء ، والطاقة المنطلقة عند إمامهة الأيونات بواسطة جزيئات الماء . ولكن ، يصعب دراسة هذين التأثيرين كل على حدة .



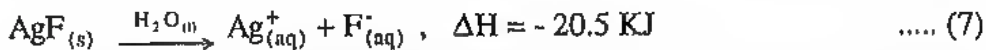
وهكذا ، وبجمع المعادلتين تكون العملية الكلية ماصة للحرارة ، وتكون إشارة إنتالبي الإذابة موجبة ، كما هو واضح في المعادلة التالية :



وهناك بعض الحالات التي يكون إنتالبي الإذابة بالنسبة لها سالباً ، وذلك لأن قد انطلقت كمية من الطاقة عند هيدرة المذاب (الخطوة الثانية) أكبر من تلك اللازمة لفصل أجزاء الشبكة البللورية ، بعيداً عن بعضها البعض (الخطوة الأولى) . ومثال لذلك ، إنتالبي الإذابة الخاص بتحضير محلول من  $AgF$  في الماء ، والذي يمكن التعبير عنه بالمعادلتين التاليتين :



وتكون المحصلة النهائية هي :



والعوامل التي تؤدي إلى قيمة موجبة عالية بالنسبة للخطوة الأولى . (شحنات أيونية عالية ، وأيونات صغيرة) تؤدي أيضاً إلى قيمة سالبة كبيرة بالنسبة للخطوة الثانية . وتبعداً لذلك ، فإن القيم بالنسبة للخطوتين (مع إهمال الإشارات) تكون عادة متقاربة عددياً ، وتكون قيمة إنتالبي الإذابة نفسه أقل بكثير من أي من القيمتين اللتين تنتهي عنهما .

وإذا استخدم مذيب آخر غير الماء في تحضير محلول ، فإنه يمكن إجراء النوع نفسه من التحليل ، وتعرف القيم بالنسبة للخطوة الثانية بإنتالبي الاستذواب . (Enthalpy of Solvation) .

وتنطبق اعتبارات مماثلة بالنسبة لإذابة مواد غير أيونية ، ويلاحظ أن قيم طاقات الشكل البللوري للبلورات الجزيئية لا تكون كبيرة مثل تلك الخاصة بالبلورات الأيونية ، حيث إن القوى التي تمسك البلورات الجزيئية معاً لا تكون كبيرة ، مثل تلك التي تمسك البلورات الأيونية معاً ، كما أن طاقات الاستذواب بالنسبة لتلك المواد غير الأيونية تكون أيضاً منخفضة .

وبالنسبة للمواد الجزيئية التي تنبوب في مذيبات غير قطبية ، دون حدوث تأين لها ، وبدون تعاملات متبادلة ، فإنه يمكن إدراكها من نوع : (مذاب - مذيب) ، ويكون إنتالبي التأين ماصاً للحرارة ، وله تقريراً المقدار نفسه الخاص بإنتالبي انصهار المذاب .

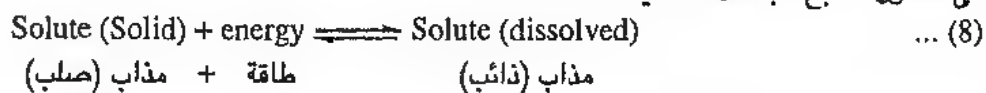
### تأثير درجة الحرارة والضغط على الإذابة

إن تأثير درجة الحرارة على ذوبانية مادة ما يعتمد على ما إذا كان سوف يصاحب إذابة تلك المادة امتصاص أو انتبعاث للحرارة ؛ أي يعتمد على كون عملية الإذابة طاردة للحرارة (يصاحبها انطلاق حرارة) أم ماصة للحرارة (يصاحبها امتصاص حرارة) . ولنفترض عملية إذابة كمية صغيرة من مذاب في محلول

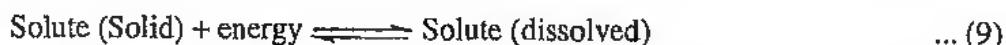
---

 المحاليل

مشبع تقربياً مع امتصاص حرارة ، فإنه يمكن تمثيل حالة الاتزان بين الزيادة من المذاب الصلب والمذاب الذائب في محلول مشبع ، بالعلاقة التالية :



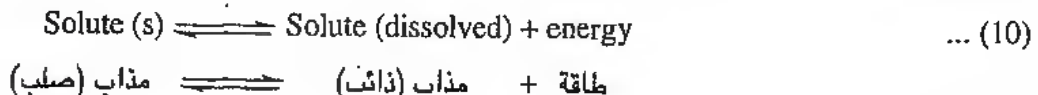
ويمكن التنبؤ بتاثير التغير في درجة الحرارة مع هذا النظام ، عن طريق مبدأ لوشاطيه (Le Chatelier Principle) ، والذي ينص على «إذا أثر مؤثر مثل : الضغط أو التركير أو درجة الحرارة على تفاعل في حالة اتزان ، فإن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يضاد فعل ذلك المؤثر بحيث تتشكل حالة اتزان جديدة» ولنفترض أن لدينا كأساً يحتوى على محلول مشبع لمادة ما في وجوه زيادة من المذاب في الحالة الصلبة ، في حالة اتزان مع المحلول ، فإنه عند زيادة درجة الحرارة ، وطبقاً لمبدأ لوشاطيه فإن النظام سوف يتوجه إلى خفض الحرارة ، ويتحقق ذلك عن طريق إزاحة<sup>(1)</sup> الاتزان في الاتجاه الذي تمتلك فيه الحرارة (نحو اليمين في العلاقة التالية) :



ونستنبط من ذلك ، أن رفع درجة الحرارة سوف يؤدي إلى زيادة إزاحة ذلك المذاب ، أما عند خفض درجة الحرارة ، فإنه طبقاً لمبدأ لوشاطيه يمكن التنبؤ بأن النظام سوف يتعامل بالطريقة التي ترتفع فيها درجة الحرارة ، أي إن الاتزان سوف يزاح ناحية اليسار ، حيث يتربص المذاب من المحلول . ونستنبط من ذلك أن خفض درجة الحرارة يقلل من ذوبانية ذلك المذاب .

ومن المعلوم أن كمية الحرارة الممتصصة أو المنطلقة ، عندما يذوب واحد مول من مذاب في مذيب ، تختلف باختلاف الكمية المستعملة من المذيب . وتعزى قيم  $\Delta H$  هنا إلى تحضير محلول مشبعة من محلال قريبة من التشبع . ومع ذلك فإن قيم  $\Delta H$  المسجلة على أنها قيم إنشائي الإزاحة تعزى عادة إلى محلال مخففة ، وبالنسبة لمذاب معين ، فإن القيمتين العدديتين لدى  $\Delta H$  تكونان مختلفتين . وقد تكون قيمة  $\Delta H$  بالنسبة لتحضير محلول مركز هي قيمة موجبة ، وأن قيمة  $\Delta H$  بالنسبة لتحضير محلول مخفف هي قيمة سالبة . وتكون الأيونات المماهنة أكثر قابلية للإذابة التامة في محلول مخفف بالمقارنة بذويانها في محلول مركز . وبذلك فإن الطاقة المنطلقة نتيجة لإمامهة الأيونات عند تحضير محلول مخفف ، سوف تكون أكبر من تلك المنطلقة عند تحضير محلول مركز .

ولنعتبر حالة مادة تتربص في محلول قريب من التشبع مع انطلاق حرارة والتي يمكن التعبير عنها بالمعادلة التالية :




---

(1) تعنى الإزاحة هنا أن كمية أخرى من المذاب سوف تتربص .

ويتبناً مبدأ لوشاتيليه ، بأنه إذا رفعت درجة الحرارة ، فإن الاتزان في هذا النظام سوف يزاح ناحية اليسار (أى الاتجاه الذى تمتلكه درجة الحرارة) . وأن المذاب سوف يتربّس في المحلول . وهكذا يمكن القول بأنّه إذا كانت عملية إذابة مذاب هي عملية طاردة للحرارة ، فإنّ إذابة المذاب سوف تقل بزيادة درجة الحرارة . وبالنسبة لمحاليل الغازات في السوائل ، نجد أنّ إذابة جميع الغازات تقلّ كلما ارتفعت درجة الحرارة ؛ إذ إن تدفقه مشروب غازى تتسبّب في خروج غاز ثانى أكسيد الكربون من المحلول ، كما أنّ على الماء يؤدى إلى طرد الغازات الذائبة فيها .

أما عن مقدار التغيير في الإذابة عندما تتغير درجة الحرارة ، فإنّ ذلك يعتمد على مقدار إنتالبي النوبان . وبالنسبة لمواد ذات قيم إنتالبي ذيّان صغيرة ، فإنّ إذابتها لا تتغير كثيراً بتغيرات درجة الحرارة . وبالنسبة لتأثير الضغط على الإذابة ، فنجد أنه عادة ما يكون للتغيير في الضغط تأثير بسيط جداً على إذابة المواد الصلبة والمواد السائلة . ولكن بالنسبة للغازات ، فإنّ للتغيير في الضغط تأثيراً كبيراً على إذابة تلك الغازات . وسوف نتكلّم عن هذه النقطة عند تناولنا للعوامل ، التي تؤثّر على إذابة الغازات في الصفحات التالية بمشيئة الله تعالى .

### طرق التعبير عن تركيز المحلول

نظراً لأنّ المحاليل ليس لها تركيبات محددة ، فإنه لا يمكن أن يرمز لها بواسطة صيغ كيميائية . وبدلاً من ذلك ، فإنّنا نعني الكميات من مذاب ومذيب بوسائل متباينة متعددة ، تسمى في مجتمعها بالتركيز ، وأن تركيز المحلول هو الذي يحدد خواصه ، مثل : لون محلول لصبغة ، أو حلوة محلول سكر .  
ويلاحظ أنه ليست كمية السكر هي التي تحدد ببساطة حلوة المحلول ، ولكن هي الكميات النسبية من السكر والماء ، أو كمية السكر لكل كمية من الماء ، وهذا هو المعنى الخاص بكلمة «تركيز» في الكيمياء ، ويمكن تعريفه بعديد من السبيل .

وسوف نتناول هنا أهم الطرق المختلفة للتعبير عن تركيز مذاب في محلول ، وهي :

#### أ - النسبة المئوية بالوزن

نظراً لأنّ الكثير من المحاليل يتم تحضيرها عن طريق وزن مكونات المحلول المختلفة ، ثم خلطها (مزجها) مع بعضها ، فإنه من السهل حساب النسبة المئوية بالوزن لكل مكون من مكونات المخلوط ، باستخدام المعادلة التالية :

$$\text{النسبة المئوية (\%)} = \frac{\text{وزن المكون في المحلول}}{\text{الوزن الكلى للمحلول}} \times 100$$

(من الواضح أنّ مجموع النسب المئوية بالوزن يجب أن يساوى 100) : أي هي عبارة عن مائة مرة مثل كتلة المذاب ، مقسومة على الكتلة الكلية للمحلول . فمثلاً محلول 10% (بالوزن) مائي لكلوريد الصوديوم ، يحتوى على 10 جم من كلوريد الصوديوم و 90 جم ماء .

---

المحتوى**مثال (1) :**

محلول يتكون من 6.9 جم من كلوريد الصوديوم ، مذابة في 100 جم من الماء .  
 احسب النسبة المئوية (بالوزن) للمذيب والمذاب في محلول .

**الحل :**

$$\text{النسبة المئوية (بالوزن) للمذاب في محلول} = \frac{\text{وزن المذاب}}{\text{وزن المحلول}} \times 100$$

$$\frac{6.9}{106.9} = 100 \times \frac{6.9}{106.9} = 100 \times \frac{6.9}{6.9 + 100} = \\ \% 6.45 =$$

$$\text{النسبة المئوية (بالوزن) للمذيب في محلول} = \frac{100 - 6.45}{100} = \\ \% 93.55 =$$

**ب - النسبة المئوية بالحجم**

هي عبارة عن حجم أي المكونات إلى حجم محلول الكل مسروباً في مائة . وهكذا ، فإن النسبة المئوية بالحجم لأحد مكونات محلول تعرف على أنها النسبة المئوية للحجم الأصلي المكون إلى حجم المحلول النهائي .

**مثال (2) :**

احسب النسبة المئوية بالحجم لكل من الكحول الإيثيلي والماء في محلول تكون عند خلط 50 مل من الكحول الإيثيلي مع 50 مل من الماء ، ووجد أن حجم المحلول الناتج مساوياً 96.54 مل .

**الحل :**

$$\text{النسبة المئوية (\%)} \text{ بالحجم للكحول الإيثيلي} = \frac{50}{96.54} \times 100 \% 51.79 =$$

$$\text{النسبة المئوية (\%)} \text{ بالحجم للماء} = \frac{50}{96.54} = \% 51.79$$

(ليس من الضروري أن يساوي مجموع النسب المئوية بالحجم لمكونات محلول 100) .

**ج - العيارية (التركيز العياري)** (Normal Concentration) تعرف العيارية لمحلول «ع» بأنها درجة تركيز محلول معبراً عنها بـ عدد الأوزان المكافئة الجرامية (أو عدد المكافئات - Equivalents) من المذاب في اللتر من محلول ،

$$\text{العيارية (N)} = \frac{\text{عدد مكافئات المذاب}}{\text{عدد لترات محلول}}$$

ويعرف محلول العياري بأنه ذلك محلول ، الذي يحتوى على الوزن المكافئ الجرامي من المذيب مذاباً في لتر من محلول ؛ فمثلاً محلول (6 N HCl) يعني محتواً يحتوى على (6) مكافئات من حمض الهيدروكلوريك في اللتر من ذلك محلول .

وتعد العيارية طريقة مناسبة للتعبير عن تركيز محلائل الأحماض والقواعد والعوامل المؤكسدة والمختزلة .

ويعرف المكافى عادة بحيث إن واحداً مكافى من مادة (A) يتفاعل مع واحد مكافى من مادة (B) ، ولذلك فالوزن المكافى يعتمد على التفاعل قيد الاعتبار . والشيء الأساسي الذى يجب مراعاته فى تفاعلات الأحماض والقواعد ، هو أن المكافى من الحمض هو الذى يمدنا بواحد مول من أيونات الهيدروجين ، بينما المكافى الجرامى من القاعدة هو ذلك الوزن بالجرام ، الذى يتفاعل مع واحد مول من أيونات الهيدروجين ، ويلزم المكافى من الحمض مكافى من القاعدة لتمام التفاعل .

#### د - المolarية (التركيز العولارى) : Molarity or Molar Concentration

مولارية المحلول هي درجة تركيز المحلول معبراً عنها بعدد المولات من المذاب في اللتر من المحلول .

$$\text{المولاريتي (M)} = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{عدد لترات المحلول}}$$

وفالباً يكون الماء هو المذيب ، فمثلاً محلول 0.15 مولار حمض هيدروكلوريك (0.15 M HCl) يعني محتواً مائياً ، يحتوى اللتر منه على 0.15 مول حمض هيدروكلوريك .  
إذا كان هناك حجم معين من محلول ، وأردنا معرفة عدد المولات من المذاب في المحلول ، فإنه يمكن ذلك باستخدام العلاقة التالية :

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

ومولارية هي مقدار الوزن الجزيئي الجرامي (\*) من المادة المذابة ، مذاباً في لتر من المحلول .

**مثال (3) :**

احسب المولاريتي لمحلول مائي يحتوى 1.35 لتر منه على 127 جم من الكحول الإيثيلي ( $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ )

**الحل:**

حيث إن المول الواحد من الكحول الإيثيلي يزن 46.07 جم ، فإن :

مول واحداً من الكحول يحتوى  $\leftarrow$  46.07 جم من الكحول

$$127 \text{ جم من الكحول} \leftarrow (X)$$

$$(X) \text{ عدد المولات من الكحول} = \frac{1 \times 127}{36.07} = 2.76 \text{ مول}$$

(\*) الوزن الجزيئي الجرامي للمادة هو الوزن الجزيئي للمادة ، معبراً عنه بالجرامات .

$$\text{المولاريتي (M)} = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{عدد لترات محلول}} = \frac{2.76}{1.35} = 2.04 \text{ مول/لتر}$$

\* ويتبين لنا أن العيارية هي - غالباً - تضاعف عدد صحيح للمولاريتي ، وفي تفاعلات الأحماض والقواعد ، فإن العدد الصحيح هو عدد أيونات الهيدروجين ( $H^+$ ) أو أيونات الهيدروكسيل ( $OH^-$ ) ، المسماة به في وحدة الصيغة للمادة . فمثلاً ، إذا تفاعل حمض  $H_2SO_4$  ونتج أيونات الكبريتات ( $SO_4^{2-}$ ) ، فإن الحمض فقد اثنين من أيونات الهيدروجين ( $H^+$ ) ، ولذلك فإن عياريته ضعف مولاريته . مثال ذلك : أن محلول 0.25 مolar حمض الكبريتيك يصبح  $2 \times 0.25 = 0.50$  عياري .

**مثال (4) :**

احسب حجم محلول حمض HCl تركيزه 0.693 مول / لتر ويحتوى على 0.0525 مول من HCl .

**الحل :**

التر من حمض HCl يحتوى  $\leftarrow 0.693 \text{ مول}$

$0.0525 \text{ مول} \leftarrow (X)$

$$(X) \text{ حجم محلول HCl} = \frac{1 \times 0.0525}{0.693} = 0.0758 \text{ لتر}$$

**هـ - المولالية (التركيز المولالي) :** Molality or Molal Concentration

المولالية هي مقدار الوزن الجزيئي الجرامي مذاباً في 1000 جم من المذيب ، ويعرف محلول 1 مولال (1 Molal , 1 m.) على أنه ذلك المحلول الذي يحتوى على الوزن الجزيئي الجرامي (واحد مول) من المذاب مذاباً في 1000 جم (كيلو جرام) من المذيب ؛ فمثلاً محلول واحد مول (1 m.) من كلوريد الصوديوم (NaCl) يمثل محلولاً يحتوى على واحد مول من كلوريد الصوديوم لكل ألف جرام من الماء . والميزة الأساسية في استخدام المولاليتي للتعبير عن التركيز ، هو أن قيمتها لا تتغير باختلاف درجة الحرارة ، على خلاف المولاريتي ؛ نظراً لأن حجم المحلول يتغير نتيجة التمدد الناشئ عن ارتفاع درجة الحرارة وبذلك يتغير عدد المولات في اللتر . ويجب ملاحظة الفرق بين المولاريتي والمولالية ؛ فالمولاريتي تعرف بدالة حجم المحلول بينما المولاليتي تعرف بدالة كتلة المذيب . والتحويل من مولالية إلى مولاريتي أو العكس ، يتطلب معرفة كثافة المحلول ؛ حتى يمكننا حساب حجم أو كتلة المحلول .

**مثال (5) :**

احسب المولاليتي لمحلول تم تحضيره بإضافة 5.0 جم من مادة الطولوين ( $C_7H_8$ ) في 225.0 جم من البنزين .

الحل :

وزن الطولوين

$$\frac{\text{وزنه الجزيئي}}{\text{وزن البنزين}} = \frac{\text{المولاليتى}}{\frac{\text{عدد الكيلو جرامات من البنزين}}{1000}}$$

$$\frac{225.0}{1000} \div \frac{5.0}{92.0} = \\ \frac{1000 \times 5}{225 \times 92} = 0.24 \text{ مول}$$

و - الكسر الجزيئي : Mole Fraction (X)

يعرف الكسر الجزيئي لمادة في محلول بأنه عدد مولات هذه المادة ، مقسوماً على العدد الكلى للمولات لجميع المواد ، التي توجد بال محلول (مكونات المحلول) ، ويعبر عادة عن الكسر الجزيئي بـ "X" .

ويمكن التعبير عن الكسر الجزيئي لأحد مكونات المحلول "i" بالرمز "X<sub>i</sub>"

$$(11) \dots \text{ الكسر الجزيئي لأحد مكونات المحلول } (i) = X_i$$

$$\frac{\text{عدد مولات المادة } (i)}{\text{مجموع أعداد مولات جميع مكونات المحلول}} =$$

وكمما هو معروف ، فإن مجموع الكسور الجزيئية لمكونات أي محلول تساوى الواحد الصحيح .  
ويمكن التعبير عن ذلك رياضياً :

$$\sum_i X_i = 1 \quad (12) \dots$$

ويفرض أن لدينا محلولاً يتكون من مادتين A , B ، وأن عدد الجرامات الجزيئية للمذاب هو n<sub>A</sub> وعدد الجرامات الجزيئية للمذيب هي n<sub>B</sub> ، فإن :

$$X_B = \frac{n_B}{n_A + n_B} \quad (13) \dots$$

$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B} \quad (14) \dots$$

وعلى ذلك فإن

$$\dots (15)$$

مثال (6) :

احسب الكسر الجزيئي لمكونات مخلوط غازى ، يتكون من  $3.89 \times 10^{-3}$  مول من غاز النيتروجين و  $1.54 \times 10^{-3}$  مول من غاز الهيدروجين .

الله اعلم

: ج

$$X_{N_2} = \frac{n_{N_2}}{n_{N_2} + n_{H_2}} = \frac{3.89 \times 10^{-3}}{(3.89 + 1.54) 10^{-3}}$$

$$= \frac{3.89 \times 10^{-3}}{5.43 \times 10^{-3}} = 0.716$$

$$X_{H_2} = \frac{1.54 \times 10^{-3}}{5.43 \times 10^{-3}} = 0.284$$

$$X_{H_2} = 1 - X_{N_2} = 1.000 - 0.716 = 0.284$$

## محاليل الغازات في السوائل

تنوب الغازات بدرجات متفاوتة في السوائل مكونة محاليل حقيقة، ويمكن تقسيم الغازات - حسب درجة ذوبانها في السوائل - إلى قسمين، وهما :

### 1 - غازات تامة الإذابة

وهي تلك الغازات التي تنوب في السوائل وتمتزج معها امتزاجاً تاماً، وبائي نسب (بجميع النسب)؛ نتيجة حدوث تفاعل كيميائي بينها، ومن أمثلتها، تلك الغازات التي تتفاعل مع الماء، مثل: النوشادر، وكlorيد الهيدروجين وثاني أكسيد الكبريت؛ فهي لا تكون مع الماء محاليل حقيقة من الغازات في السوائل؛ بسبب تكوينها لمركبات مع الماء، كما يتضح من المعادلات التالية :



### 2 - غازات شحيحة الإذابة

وهي تلك الغازات التي تنوب بقلة - تنوب جزئياً - في السوائل - دون أن يحدث تفاعل كيميائي - مكونة محاليل حقيقة، حيث لا يحتوى المحلول على قدر كبير من الغاز، بل ويمكن طرد الغاز كلياً من المحلول، إما برفع درجة الحرارة، وإما بتخفيف الضغط عن المحلول، ومن أمثلة هذه الغازات التي تكون محلولاً حقيقياً في الماء: غاز الأكسجين والنitروجين، فهما يذوبان فيه بقلة، ولا يتفاعلان مع الماء، بل ويمكن طردهما تماماً من المحلول.

## العوامل المؤثرة على إذابة الغازات في السوائل

تعتمد إذابة الغازات الشحيحة في السوائل على عدة عوامل، أهمها :

### 1 - طبيعة كل من الغاز والسائل (المذيب) :

#### أ - طبيعة الغاز :

هناك غازات تنوب في سائل معين، بينما نجد غازات أخرى لا تنوب في السائل نفسه (أو تنوب بقلة). فنجد - مثلاً - أن غاز كلوريد الهيدروجين يذوب تماماً في الماء، بينما نجد أن غاز الأكسجين يذوب بقلة في الماء أيضاً، غاز ثاني أكسيد الكربون يذوب تماماً في الماء، بينما نجد أن غاز النitروجين يذوب بقلة في الماء.

---

السائل

## ب - طبيعة السائل

نجد أن هناك غازات تذوب في سائل معين ، في حين أنها لا تذوب في سوائل أخرى . فمثلاً : نجد أن غاز الأكسجين يذوب بقلة في الماء ، بينما يذوب تماماً في الدم.

ويتضح تأثير طبيعة الغاز والسائل المذيب من نتائج القياسات المدونة في جدول (1-5) ، لإذابة الغازات الخاملة في البنزين والماء عند  $25^{\circ}\text{C}$  وضغط واحد جو .

ويتضح لنا أن هناك زيادة في الإذابة بارتفاع نقطة غليان العنصر الخاملي ، وأن قيمة الإذابة في البنزين تفوق كثيراً قيمتها في الماء ، بسبب التشابه في القوى بين جزيئات البنزين وجزيئات الغازات الخاملة .  
وكلقاعدة عامة ، يمكن القول : *بأن الشبيه يذيب الشبيه* . (Like dissolves Like) ، وهذا معناه أن المواد التي لها تركيب جزيئي متشابه ، فإنها تذيب كلًّا منها الآخر بجميع النسب .

جدول (1-5) : إذابة الغازات الخاملة في الماء والبنزين عند  $25^{\circ}\text{C}$  وضغط واحد جو

الغاز	درجة الغليان ( $^{\circ}\text{C}$ )	إذابة الغازات (بوحدات كسر جزيئي)	
		الماء	البنزين
He	-296	$0.76 \times 10^{-4}$	$0.069 \times 10^{-4}$
Ne	-246	$1.14 \times 10^{-4}$	$0.082 \times 10^{-4}$
Ar	-186	$8.90 \times 10^{-4}$	$0.250 \times 10^{-4}$
Kr	-152	$27.30 \times 10^{-4}$	$0.450 \times 10^{-4}$
Xe	-109	$110 \times 10^{-4}$	$0.860 \times 10^{-4}$
Rn	-62	$310 \times 10^{-4}$	$1.630 \times 10^{-4}$

## 2 - درجة الحرارة

تؤثر درجة الحرارة تأثيراً كبيراً على إذابة الغازات في السوائل ؛ فنجد أن إذابة الغازات تقل في الماء - عادة - كلما ارتفعت درجة حرارة المحلول ؛ إذ إن الفيقيع الدقيق التي تتكون عندما يسخن الماء ، إنما ترجع إلى أن الهواء المذاب، يصبح أقل إذابة ، عند درجات حرارة أعلى .  
ويصفة عامة يمكن القول بأن إذابة الغاز تقل بارتفاع درجة الحرارة ، وتزيد بانخفاضها . ومثال ذلك : أن حجماً واحداً من الماء يمتلك عند درجة الصفر المئوي نحو  $0.049$  جمماً من غاز الأكسجين تحت ضغط 1 جو ، بينما يمتلك الحجم نفسه من الماء عند  $25^{\circ}\text{C}$  نحو  $0.024$  جمماً من غاز الأكسجين تحت ضغط واحد جو . ويبين هذا المثال مدى تأثير درجة الحرارة على إذابة الغازات في السوائل ، بشرط أن تكون إذابة هذه الغازات ضعيفة أو متوسطة .

ويوضح جدول (5-2) تغير الإذابة (بالجرام من مذاب لكل جرام من الماء) لبعض الغازات بتغير درجة الحرارة .

**جدول (5-2) : تغير الإذابة لبعض الفازات (بالجرام من مذاب لكل جرام من الماء)**  
**يتغير درجة الحرارة :**

الغاز \ درجة الحرارة (°C)	0°	10°	20°	30°	40°	50°
CO <sub>3</sub>	3.3	2.3	1.7	1.3	0.97	0.76
SO <sub>4</sub>	228.0	162.0	113.0	78.0	54.0	54.0
O <sub>2</sub>	0.070	0.054	0.044	0.037	0.033	0.030

3 - الضغط

وینص، قانون هنری علم، آنه:

«عند درجة حرارة ثابتة ، فإن كمية الغاز المذابة في كمية معينة من المذيب تتناسب طردياً مع ضغط الغاز فوق المحلول» .

«تناسب كثافة الغاز المذاب في قدر معين من السائل ، عند ثبوت درجة الحرارة ، تناسباً طردياً مع ضغط الغاز الواقع على سطح السائل» .

ويمكن صياغة القانون - على صورة رياضية - بالمعادلة :

$$C_g = K P_g \quad \dots (19)$$

حيث :  $C_g$  = تركيز الغاز في المحلول .

$P_1$  = الضغط الجزئي للغاز فوق المحلول .

$K$  = ثابت يعتمد على طبيعة الغاز والسائل ، ويعرف بثابت قانون هنري . وتعتمد وحداته على الوحدات المستخدمة للتعبير عن الضغط وتركيز الغاز .

---

الحالات

ويتضح من القانون ، أنه بمضاعفة ضغط الغاز يمكن إذابة ضعف كمية الغاز في الحجم نفسه من السائل ، عند درجة الحرارة نفسها .

وتعين كمية الغاز المذاب في السائل ، بحجم الغاز (مقاساً عن درجة الصفر المئوي) الممتص بواسطة وحدة الحجم من السائل عند درجة حرارة معينة ، وتحت ضغط واحد جو ، ويعرف ذلك باسم «معامل امتصاص الغاز» .

وعند وجود خليط من الغازات فوق سطح السائل ، فإن كل غاز من هذه الغازات يذوب في السائل بالدرجة نفسها التي يذوب بها فيه ، لو كان يشغل وحدة حجم الخليط المذكور نفسه ، أى عند ضغط مساوٍ لضغطه الجزئي في هذا الخليط .

ويجب ملاحظة أن قانون هنري لا ينطبق على محاليل الغازات المصحوبة بتفاعل كيميائي ، ولكنه ينطبق على محاليل الغازات الشبيهة بالإذابة بشرط ألا تكون ضغوط الغازات كبيرة ودرجات الحرارة منخفضة ، وألا يكون هناك تجمع أو تفكك لجزيئات الغاز في محلول . وهكذا ، يمكن القول بأن قانون هنري ينطبق تماماً عند الفلروف التالية فقط :

- (1) عند درجات الحرارة المرتفعة والضغط المنخفضة .
- (2) عندما لا يحدث تفاعل كيميائي بين الغاز والسائل المذيب .

ففي حالة الغازات التي يطلق عليها اسم الغازات الدائمة ، مثل : الأكسجين ، والنيتروجين والهيليوم ، والهيدروجين ، وأول أكسيد الكربون ، فنجد أنها تذوب بقلة في الماء ، وتتماشى خواص محاليلها في الماء مع قانون هنري إلى حد كبير .

أما الغازات الأخرى ، مثل : ثاني أكسيد الكبريت ، والنوشادر ، فهي تذوب بكميات كبيرة نسبياً في الماء نتيجة تفاعಲها مع الماء ، حيث تتحدد معه مكونة أحماضاً أو قواعد . ولهذا ، لا ينطبق عليها قانون هنري .

ويمكن الاستفادة من قانون هنري بأنه يجب أن تبقى محاليل الغازات في السوائل محكمة الغلق (كما يحدث - مثلاً - عند تعبئنة المشروبات الغازية ومياه الصودا) : حتى لا تنساب جزيئات الغاز فوق سطح السائل إلى خارج الوعاء ، ويتيح ذلك انخفاض في ضغط الغاز على السائل ؛ فتتخفض تبعاً لذلك كمية الغاز الذائب في محلول ؛ حيث يجب أن تكون هناك حالة اتزان بين الغاز الذائب في السائل والغاز فوق سطح السائل . وقد سبق أن ذكرنا أن الارتفاع في درجة الحرارة يعمل على طرد الغازات الذائبة ، ولكنه يمكننا كذلك طرد غاز من محلول تبعاً لقانون هنري ، عن طريق خفض الضغط فوق سطح محلول .

مثال (7) :

إذا علم أن إذابة الأكسجين في الماء عند  $25^{\circ}\text{C}$  وضغط واحد جو تساوى  $1.38 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$  . احسب تركيز الأكسجين في ماء مشبّع بالهواء (الكسر الجزيئي للأكسجين في الهواء = 0.21) ،

وذلك عند ضغط بارومترى  $740 \text{ mm H}_g$  ، ودرجة حرارة  $20^\circ\text{C}$

الحل :

يحسب أولاً الثابت "K" باستخدام نتائج إذابة الأكسجين النقي :

$$K = \frac{C}{P} = \frac{\text{تركيز } O_2 \text{ نقي}}{\text{ضغط } O_2 \text{ النقي}} = 1.38 \times 10^{-3}$$

ثم تحصل على الضغط الجزئي للأكسجين ، تبعاً لقانون دالتون الضغوط الجزئية :

$$\begin{aligned} P_{O_2} &= X_{O_2} \cdot P_{\text{total}} \\ &= 0.21 \times \frac{740}{760} = 0.204 \text{ atm} . \end{aligned}$$

ثم ، تحصل على تركيز غاز الأكسجين عند هذا الضغط الجزئي ، باستخدام قانون هنري :

$$\begin{aligned} C_{O_2} &= K P_{O_2} \\ &= (1.38 \times 10^{-3}) (0.204) \\ &= 2.82 \times 10^{-4} \text{ mol} \cdot L^{-1} \end{aligned}$$

### **محاليل السوائل في السوائل**

تمتزج السوائل مع بعضها بدرجات متفاوتة؛ فمنها ما يمترزج امتزاجاً تاماً ليكون محلولاً متجانساً، ومنها ما يمترزج جزئياً، ومنها ما هو عديم الامتزاج نهائياً. وعموماً، يمكن تقسيم محاليل السوائل في السوائل - من حيث إذابة كل منها في الآخر - إلى ثلاثة أقسام، وهي :

- أولاً - السوائل تامة الامتزاج .
- ثانياً - السوائل محدودة الامتزاج .
- ثالثاً - السوائل عديمة الامتزاج .

وسوف نتناول فيما يلي كل قسم من هذه الأقسام الثلاثة بشيء من التفصيل :

#### **أولاً - السوائل تامة الامتزاج .**

وهي تلك السوائل التي تمزج مع بعضها بائي نسب؛ لتكون محلولاً متجانساً من طبقة واحدة، ودرجة غليان المحلول العادي هي الدرجة التي عندها الضغط البخاري للمحلول يساوى واحد ضغط جو (ما يعادل 760 جم زئبق) .

وتوضح لنا مخططات (منحنيات) «ضغط البخار - التركيب»، أو «مخططات نقطة الغليان - التركيب» التغير في الضغط البخاري، أو نقطة الغليان مع تركيب كل من المحلول والبخار . ونلاحظ من تلك المخططات (المنحنيات)، أنه يمكننا تقسيم محاليل السوائل تامة الامتزاج إلى قسمين ،

وهما :

- 1 - المحاليل المثالية .
- 2 - المحاليل غير المثالية .

#### **1 - المحاليل المثالية .**

يعرف المحلول المثالي بأنه المحلول الذي يتبع، ويحقق قانون راولت، عند جميع تركيزاته المختلفة . فما قانون راولت؟

#### **قانون راولت Raoult's Law**

في أواخر القرن التاسع عشر، وفي عام 1887 م بالتحديد، درس العالم الفرنسي «فرنسوا ماري راولت» تأثير المذيب على درجة التجمد والضغط البخاري للمحاليل الندية . واكتشف قانوناً مهماً يحكم على تصرف المحاليل المخففة؛ فقد وجد أن الضغط البخاري للمذيب في المحلول يكون دائمًا أقل من الضغط البخاري للمذيب النقي، عند درجة الحرارة نفسها . وقد عبر راولت عن هذه الحقيقة، وما توصل إليه من نتائج في قانون، أصبح يعرف اليوم باسم «قانون راءولت» .

وينص قانون راولت على أن الانخفاض النسبي في الضغط البخاري للمذيب يساوى الكسر الجزئي للمذاب ، في الحالات المختفية .

ويمكن توضيح وشرح القانون على النحو التالي :

عند إذابة مادة صلبة (مثل السكر) في سائل غير متطاير (مثل الماء) ، فإن الضغط البخاري للسائل في المحلول يقل عنه للسائل وهو في حالته النقية ، وهو ما نطلق عليه الانخفاض في الضغط البخاري للمذيب .

فإذا فرضنا أن الضغط البخاري للسائل النقى =  $P^\circ$

وأن الضغط البخاري للمحلول =  $P$

وأن عدد الجرامات الجزئية للمذيب =  $n_1$

، وعدد الجرامات الجزئية للمذاب =  $n_2$

$$P^\circ - P = \text{الانخفاض في الضغط البخاري للمذيب} . \quad \dots \dots (20)$$

فإذا تسبينا الفرق السابق إلى الضغط البخاري للسائل النقى ، فإنه يصبح ذلك المقدار ممثلاً للانخفاض النسبي في الضغط البخاري ، أي :

$$\frac{P^\circ - P}{P^\circ} = \text{الانخفاض النسبي في الضغط البخاري} \quad \dots \dots (21)$$

وطبقاً لقانون راولت ، فإن :

$$\frac{P^\circ - P}{P^\circ} = X_2 \quad \dots \dots (22)$$

$$[X_1 + X_2 = 1 \quad \therefore X_2 = 1 - X_1]$$

$$\frac{P^\circ - P}{P^\circ} = 1 - X_1 \quad \dots \dots (23)$$

$$X_1 = 1 - \left( \frac{P^\circ - P}{P^\circ} \right) \quad \dots \dots (24)$$

$$X_1 = \frac{P^\circ - P^\circ + P}{P^\circ} \quad \dots \dots (25)$$

$$X_1 = \frac{P}{P^\circ} \quad \dots \dots (26)$$

$$\boxed{P = P^\circ \cdot X_1} \quad \dots \dots (27)$$

وحيث إن الضغط البخاري للسائل (المذيب) النقى ، وهو "P°" مقداراً ثابتاً ، فإن هذا يعني أن الضغط البخاري للمذيب في المحلول يتتناسب طردياً مع الكسر الجزئي للمذيب .

$$P \cdot \text{ثابت} = X_1 \quad \dots \dots (28)$$

$$P \propto X_1 \quad \dots \dots (29)$$

وهذه العلاقة تمثل صورة أخرى لقانون راولت ، والذي يمكن صياغته على النحو التالي :

الضغط البخاري للمذيب في محلول يتناسب ترديعاً مع الكسر الجزيئي للمذيب .

### مخطط (الضغط البخاري - التركيب) للمحاليل الثلاثة :

فإذا كان لدينا محلول مثالي مكون من سائلين A ، B ، فإن الضغط البخاري للسائل النقى

$$P_A^{\circ} = (A)$$

والضغط البخاري للسائل (A) في المحلول =

$$P_A^{\circ} = (B)$$

والضغط البخاري للسائل (B) في المحلول =

$$X_A = (A)$$

$$X_B = (B)$$

وحيث إن البخار يتبع الحالة المثالية أيضاً ، فإنه تبعاً لقانون دالتون للضيغوط الجزئية ، فإن :

$$P_{\text{total}} = P_A + P_B \quad \dots (30)$$

وطبقاً لقانون راغولت ، فإنه بالنسبة للسائل "A" :

$$P_A = X_A \cdot P_A^{\circ} \quad \dots (31)$$

$$P_B = X_B \cdot P_B^{\circ} \quad \dots (32)$$

$$\therefore P_{\text{total}} = X_A \cdot P_A^{\circ} + X_B \cdot P_B^{\circ} \quad \dots (33)$$

$$\left[ X_A + X_B = 1 , \therefore X_A = 1 - X_B , X_B = 1 - X_A \right]$$

ويالتعويض عن قيمة "  $X_A$  " في المعادلة السابقة :

$$P_{\text{total}} = (1 - X_B) P_A^{\circ} + X_B P_B^{\circ} \quad \dots (34)$$

$$P_{\text{total}} = P_A^{\circ} - X_B P_A^{\circ} + X_B P_B^{\circ} \quad \dots (35)$$

$$P_{\text{total}} = P_A^{\circ} + X_B P_B^{\circ} - X_B P_A^{\circ} \quad \dots (36)$$

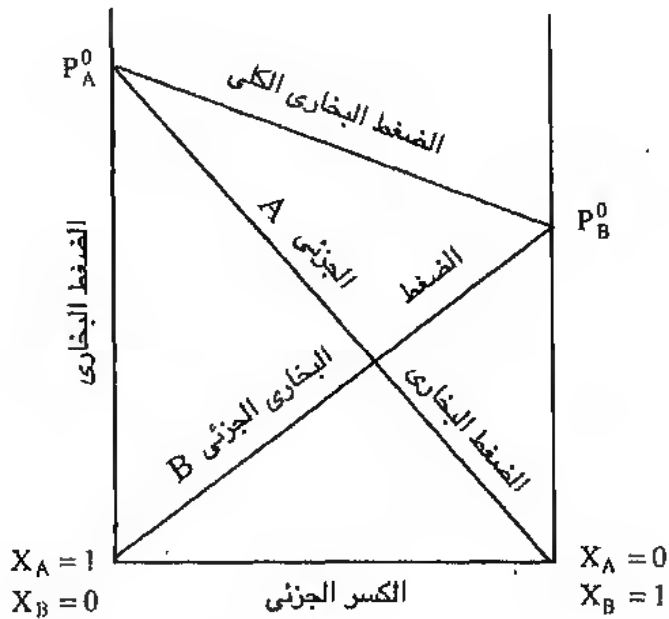
$$\boxed{P_{\text{total}} = P_A^{\circ} + X_B (P_B^{\circ} - P_A^{\circ})} \quad \dots (37)$$

وحيث إن  $P_A^{\circ}$  مقدار ثابت عند درجة الحرارة الثابتة ، فإنه يمكن رسم علاقه بين  $P_{\text{total}}$  ،  $P_A^{\circ}$  ،  $X_B$  ، وهي علاقه خطية ، نحصل منها على خط مستقيم ميله يساوى  $(P_B^{\circ} - P_A^{\circ})$  والجزء المقطوع منه يساوى  $P_A^{\circ}$  ، عندما يكون  $(X_B = 0)$  ، كما هو موضح في شكل (3-5) .

وبالمثل تماماً ، يمكن التعويض عن قيمة "  $X_B$  " في المعادلة (37) ، حيث يمكن الحصول على

المعادلة:

$$P_{\text{total}} = P_B^{\circ} + X_A (P_A^{\circ} - P_B^{\circ}) \quad \dots (38)$$



شكل (5-3) : (مخطط (ضغط البخار - التركيب) للنظام A - B)

(النظام يتبع قانون راولت)

## 2 - المحاليل غير المثالية

هي تلك المحاليل التي تحدى عن قانون راولت ؛ ففى حالة المحاليل غير المثالية ، نشاهد أن مخططات (ضغط البخار - التركيب) تعطى نهاية صغرى (قيم أقل منها في حالة محاليل المثالية) في منحنى ضغط البخار مع التركيب ، مثل ذلك : نظام (كلوروفورم- اسيتون) ، ويطلق على هذا السلوك اسم الحيود السالب ، كما يمكن أن تعطى نهاية عظمى في هذا المنحنى ، كما في حالة النظام (رابع كلوريد الكربون - كحول ميثيلي) ، ويطلق على سلوك هذا النوع من المحاليل اسم الحيود الموجب .

وفي الحقيقة ، فإن حيود غالبية المحاليل عن المثالية (السلوك المثالى) يرجع إلى شدة الاشتباكات بين جزيئات المذيب والمذاب ؛ فإذا كانت شدة التجاذب بين جزيئات المذيب أو بين جزيئات المذاب أكبر من شدة التجاذب بين جزيئات المذيب والمذاب .. فإن الجزيئات تميل إلى ترك السائل إلى البخار ؛ مما يؤدي إلى حيود موجب عن الحالة المثالية (قانون راولت) . وعلى العكس من ذلك ، فإن الانخفاض في قوة التجاذب بين جزيئات المذيب ، أو جزيئات المذاب عن قوة التجاذب بين جزيئات المذيب والمذاب يؤدي إلى أن الجزيئات تفضل البقاء في المحلول ، وعدم تركه إلى البخار أكثر مما تفعل السوائل النقيمة ؛ مما يؤدي إلى حيود سالب عن السلوك المثالى .

وهكذا ، يمكن تحديد أسباب حيود المحاليل عن المثالية ، فيما يلى :

- 1 - أن جزيئات كل من المذاب والمذيب يؤثر كل منها فى قوى التجاذب الواقعه بين جزيئات الآخر ، ويعود ذلك إلى حدوث تغير فى قدرة الجزيئات على الهروب من سطح السائل إلى الطور البخارى .
- 2 - أحياناً يكون الحيود ناتجاً عن تكون مركب ما بين جزيئات كل من المذيب والمذاب ، وقد يكون ناتجاً عن حدوث نوع من التجمع بين هذه الجزيئات يؤدى إلى تكون جزيئات أكثر تعقيداً ، وبذلك تصبيع الجزيئات السائدة في محلول مختلفة إلى حدٍ ما عن الجزيئات الأصلية التي تكون منها محلول .

وعلى ذلك ، يمكن تقسيم المحاليل غير المثالية إلى نوعين ، هما :

- أ - محاليل ذات حيود موجب .
- ب - محاليل ذات حيود سالبة .

### أ - المحاليل ذات الحيود الموجب

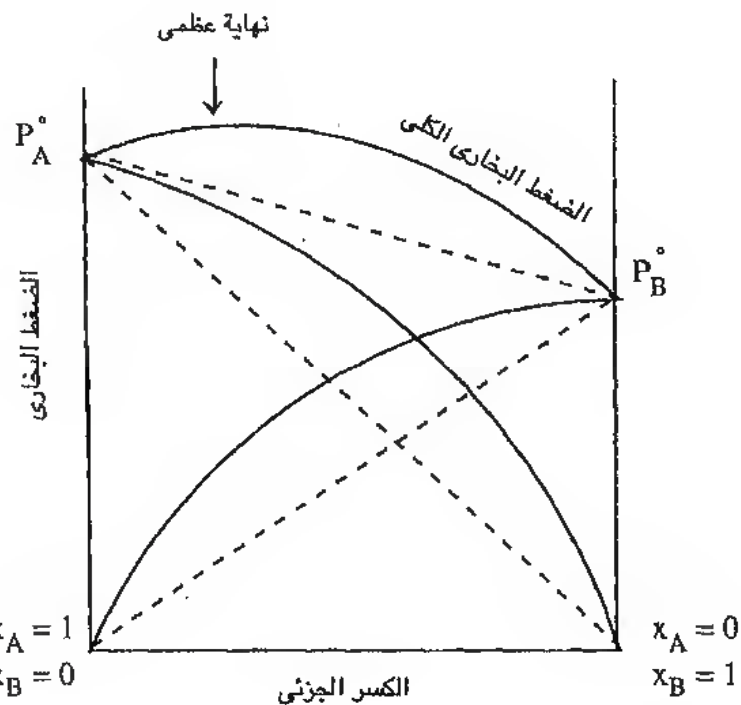
بفرض أن محلولاً ما يتكون من سائلين أحدهما "A" والأخر "B" ، فإذا كانت قوى الجذب بين - (B) أقل منها بين (A - A) ، فإنه يقال إن ذلك محلول أصبح ذات حيود موجب . وفي هذه الحالة تكون سرعة تبخير جزيئات السائلين A ، B في محلول أكبر من سرعة تبخيرهما وهما في الحالة النقية ، فيكون الضغط البخاري لكل سائل في محلول أعلى من الضغط البخاري للسائل النقى . كما أن الضغط البخاري للمحلول يكون أعلى من الضغط البخاري التي يعطيها قانون راولت .

كذلك ، نجد أنه في حالة المحاليل ذات الحيود الموجب أن حجم محلول الناتج عن خلط السائلين ، B يكون أكبر من مجموع حجميهما ، ويفسر ذلك بأن قوى التجاذب بين جزيئات كل من السائلين في محلول تكون أصغر منها في حالة السوائل النقية ؛ مما ينتج عنه تباعد الجزيئات نسبياً في محلول مسببة زيادة الحجم .

ومن أمثلة تلك المحاليل : محلول الكحول الإيثيلي والماء ، ومحلول الهكسان الحلقي ورابع كلوريدي الكربون ، والاسيتون وثنائي كبريتيد الكربون .

ويمكن تمثيل منحنى الحيود الموجب للضغط البخاري لمثل هذه المحاليل بالمخاطط في شكل (5 - 4) ، حيث تمثل الخطوط المتقطعة (— —) المسلك المثالي ، على حين تمثل الخطوط الكاملة (——) المслك الحقيقي (الفعلى) للمحلول .

ويبدو من هذا المنحنى أن الضغط البخاري الكلى للمحلول له نهاية عظمى عند تركيز محدود ، وأن محلول يقترب سلوكه من المثلث المثالي ، عند التركيزات المنخفضة فقط من كل من السائلين .



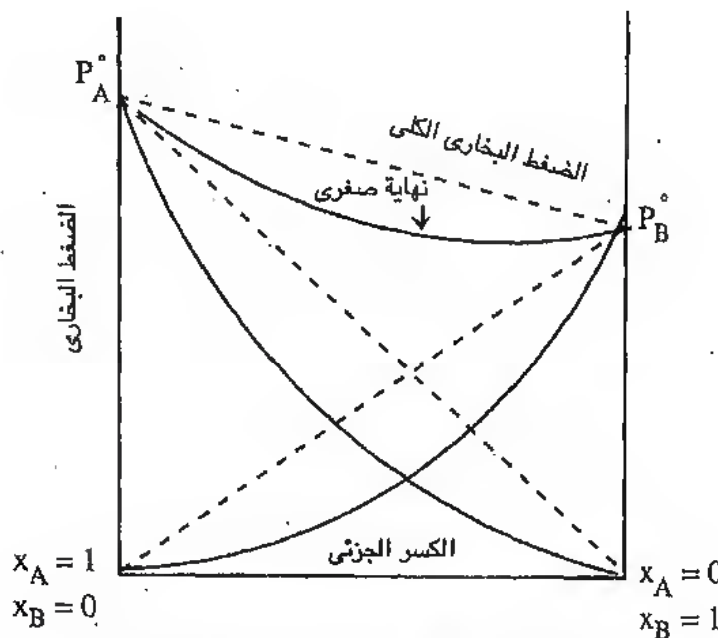
شكل (4-5) : مخطط (ضغط البخار - التركيب) لنظام ذو حيود موجب  
ب - المحاليل ذات الحيود السالب .

بفرض أن محلولاً ما يتكون من سائلين أحدهما "A" والأخر "B" ، فإذا كانت قوى الجذب بين - (B) A أكبر منها بين (A - A) ، فإنه يقال إن ذلك المحلول أمسح ذات حيود سالب . وفي هذه الحالة يكون سرعة تبخير جزيئات السائلين A , B في المحلول أقل من سرعة تبخيرهما ، وهما في الحالة النقية . ويكون الضغط البخاري لكل سائل في المحلول أقل من الضغط البخاري للسائل النقى ، كما أن الضغط البخاري للمحلول يكون أقل من الضغوط البخارية التي يعطيها قانون رامولت .

كذلك ، نجد أنه في حالة هذه المحاليل ، أن حجم المحلول الناتج عن خلط السائلين A , B يكون أقل من مجموع حجميهما ، ويفسر ذلك بأن قوى التجاذب بين جزيئات كل من السائلين في المحلول تكون أكبر منها في حالة السوائل النقية ؛ مما يتبع عنه تقارب الجزيئات نسبياً في المحلول مسبباً نقص الحجم . ومن أمثلة تلك المحاليل : محلول الكلوروفورم والاسيتون ، ومحلول حمض HCl والماء ، ومحلول حمض  $\text{HNO}_3$  والماء .

ويمكن تمثيل نحنى الحيود السالبة للضغط البخار لثل هذه المحاليل بالمخيط في شكل (5 - 5) ، حيث تمثل الخطوط المتقطعة (—) المسار المثالي ، في حين تمثل الخطوط الكاملة (——) المسار الحقيقي للمحلول .

## الحالات



شكل (5-5) : مخطط (ضغط البخار - التركيب) لنظام ذو حبيبات سالبة

## ثانياً : السوائل محدودة الامتراج :

هي السوائل ذات قابلية امتراج محدودة . ومن أمثلة هذه الأنظمة محاليل الأثير مع الماء عند درجة حرارة الغرفة ؛ فمن الملاحظ أن المحلول المخفف من الأثير في الماء أو من الماء في الأثير يكون محلولاً متجانساً من طبقة واحدة . ولكن عند زيادة تركيز الأثير في الماء أو الماء في الأثير ، فإن المحلول ينفصل إلى طبقتين في حالة اتزان ، إحداهما : محلول مشبع من الأثير في الماء ، والآخر : محلول مشبع من الماء في الأثير .

وفي الحقيقة ، فإن درجة امتراج سائلين محدودي الامتراج تختلف باختلاف درجة الحرارة ، فهي تزيد أو تقل بزيادة درجة الحرارة تبعاً لطبيعة السائلين .

## تأثير درجة الحرارة على السوائل محدودة الامتراج :

ويمكن تقسيم محاليل السوائل محدودة الامتراج - حسب تأثير درجة الحرارة - إلى ثلاثة أنواع ،

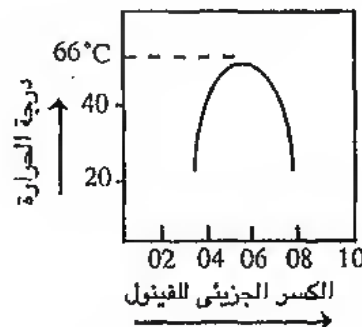
ويهي :

- \* محاليل ذات نهاية عظمى .
- \* محاليل ذات نهاية صغرى .
- \* محاليل ذات نهايتي عظمى وصغرى .

## ١ - محاليل ذات نهاية عظمى :

وهي تلك المحاليل التي يزداد فيها امتراج السائلين محبودى الامتراج - والذين يكونان المحلول - بزيادة درجة الحرارة ؛ حتى نصل إلى درجة حرارة معينة ، يصبح فوقها السائلان ممتزجين تماماً ، وبائي نسب (أى يذوب كل فيها فى الآخر عند جميع النسب) . وتسمى درجة الحرارة هذه بالدرجة الحرجة ، وتعرف الدرجة الحرجة العظمى بأنها درجة الحرارة التى يصبح فوقها السائلان ممتزجين مع بعضهما تماماً وبائي نسب ، مكونين محلولاً متجانساً من طبقة واحدة .

وأحد أمثلة هذا النوع من المحاليل محبودة الامتراج ، والتى يزداد فيها الامتراج بزيادة درجة الحرارة ، هو محلول الفينول فى الماء . ويمكن تمثيل منحنى الإذابة لهذا محلول بالرسم البيانى الموضح فى شكل (5 - 6) . وعند رسم العلاقة بين تركيب محلول ودرجة الحرارة ، نحصل على منحنى ذات درجة حرارة حرجة عليها ، كما هو واضح بالشكل (5 - 6) ، وهذا الشكل يوضح الإذابة المتبدلة لكل من الماء والفينول ؛ حيث يمثل الجزء (AB) من المنحنى إذابة الفينول فى الماء عند درجات الحرارة المختلفة ، ويارتفاع درجة الحرارة نلاحظ زيادة الإذابة . وبالمثل .. فإن الجزء (CB) من المنحنى يمثل إذابة الماء فى الفينول عند درجات الحرارة المختلفة .



شكل (5 - 6) : محاليل محدودة الامتراج ذات نهاية عظمى

وعند درجة حرارة معينة ولتكن  $40^{\circ}\text{C}$  ، نجد أن النقطة (X) على المنحنى تمثل محلول الفينول فى الماء ، بينما تمثل النقطة (Y) محلول الماء فى الفينول ؛ أى إن النقطتين X ، Y تمثلان محلولين ، كل منهما تام الامتراج ومتجانس . وداخل المنحنى سوف يكون هناك محلول غير متجانس ، مكون من طبقتين إحداهما فينول فى الماء والأخرى ماء فى فينول . أما خارج المنحنى (على يسار X وعلى يمين Y) فنجد أن محلول متجانس ، ويكون من طبقة واحدة ؛ ولذلك فإن المنحنى (ABC) يمثل حدوداً بين شروط التتجانس وعدم التتجانس بالنسبة لنظام (الفينول - الماء) .

---

الحاليل —

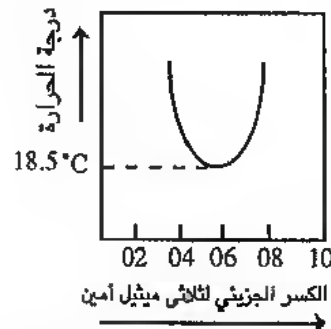
وكما هو واضح على المنحنى ، فإن النقطة (B) على المنحنى تمثل نهاية عظمى ( $66.5^{\circ}\text{C}$ ) ، وتسمى بالدرجة الحرجة لإذابة الفينول في الماء ، وعند رفع درجة حرارة المحلول أعلى من ( $66.5^{\circ}\text{C}$ ) ، يصبح الفينول والماء تامى الامتزاج بجميع النسب .

## 2 - محاليل ذات نهاية صفرى

وفي هذا النوع من المحاليل ، نجد أن الامتزاج بين السائلين - محدودي الامتزاج - يزداد بخفض درجة الحرارة ، حتى تصل إلى درجة حرارة صفرى ، يصبح تحتها السائلان ممتزجين امتزاجاً تاماً، وبأى نسب ، وتعرف درجة الحرارة هذه بالدرجة الحرجة الصفرى .

ومن أمثلة هذه المحاليل ، محلول ثلاثي ميثيل أمين مع الماء . وعند رسم العلاقة بين تركيب المحلول ودرجة الحرارة ، نحصل على منحنى ذى نهاية صفرى (شكل 7-5)؛ حيث إنه بخفض درجة الحرارة يزداد الامتزاج بين السائلين ، حتى تصل إلى هذه الدرجة التي يصبح تحتها السائلان ممتزجين امتزاجاً تاماً ، وبأى نسب (النقطة B) .

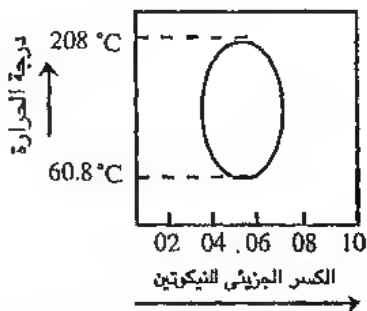
وكما أوضحنا سابقاً ، فإن أي نقطة داخل المنحنى (ABC) تمثل محلولاً غير متجانس ، يتكون من طبقتين ، بينما أي نقطة خارج المنحنى تمثل محلولاً متجانساً من طبقة واحدة .



شكل (7-5) : محاليل محدودة الامتزاج ذات نهاية صفرى

## 3 - محاليل ذات نهايتين صفرى وعظمى

ومن أمثلة هذه الأنظمة ، نظام (نيكوتين - ماء) حيث يلاحظ زيادة إذابة بانخفاض درجة الحرارة ؛ حتى نحصل على درجة حرارة صفرى . كما أنه يمكن الحصول على درجة حرارة عظمى ، وبالتالي نحصل على منحنى مقلق كما هو موضح بالشكل (5 - 8) ، في حالة نظام (نيكوتين - ماء) . ويلاحظ أن خارج هذا المنحنى نحصل على محاليل متجانسة وممتزجة تماماً ، بينما داخل المنحنى نحصل على محاليل غير متجانسة . ودرجة حرارة المحلول الحرجة العظمى هي  $208^{\circ}\text{C}$  ، أما درجة حرارة المحلول الحرجة الصفرى فهي  $60.8^{\circ}\text{C}$  عند تركيب حرج لكلا الدرجتين ، يساوى 32% بالوزن نيكوتين .



شكل (8-5) : محاليل محدودة الامتازاج ذات نهايات عظمى وصغرى  
تأثير المواد الغريبة (الشوائب) على درجة الحرارة الحرجة للمحلول  
للشوائب تأثير ملحوظ على درجة الحرارة الحرجة للمحلول ! خاصة إذا كانت المواد الشائبة تذوب  
في أحد السائلين ، حيث يلاحظ أن درجة الحرارة الحرجة للمحلول تزداد بدرجة ملحوظة ، وعلى سبيل  
المثال ، فإنه عند إضافة تركيز قدره ( $0.1\text{ M}$ ) من النفتالين إلى لتر من الماء ، ترتفع درجة حرارة النظام  
(فينول - ماء) بمقدار ( $20^{\circ}\text{C}$ ) .  
وتعزى هذه الزيادة إلى تأثير ، يشابه تأثير إضافة إلكتروليت إلى محلول مادة عضوية في الماء ،  
والذي يعرف بتأثير نزع الماء (Salting out of water) .

أما إذا كانت المادة المضافة تذوب في كل من السائلين ، فإن درجة حرارة المحلول الحرجة ، سوف  
تنخفض نتيجة ما يعرف بتأثير النزع السالب (negative salting out effect) . ويمكن ملاحظة ذلك  
التأثير عند إضافة حمض السكسينيك (Succinic acid) إلى نظام (فينول - ماء) .  
ولقد وجد أن درجة حرارة المحلول الحرجة تتأثر وتتغير مباشرة بتغير كمية الشوائب الموجودة أو  
المضافة .

وهكذا ، نجد أن درجة حرارة المحلول الحرجة حساسة بدرجة ملحوظة للشوائب؛ لدرجة أن تلك  
الظاهرة يمكن الاستفاداة منها في اختبار نقاط مادة ما .

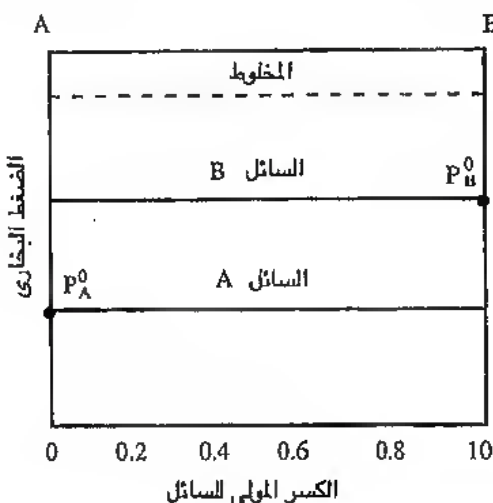
### ثالثاً : السوائل عديمة الامتازاج . Immiscible Liquids

تعرف السوائل عديمة الامتازاج بأنها السوائل التي لا تمتزج ببعضها البعض ، أو أن قابلية إذابة كل  
من السائلين في الآخر صغيرة جداً جداً ، ولذلك فإنها - أي هذه السوائل - تبقى منفصلة في طبقتين ،  
عندما يوضع أحدهما على الآخر ، مثال ذلك : الثنائيونزين والماء ، والزنبيق والكحول ، ويتصرف كل سائل  
مستقلأً عن الآخر ، وبذلك فإن خواص كل سائل سوف تبقى دون أن تتأثر بوجود الآخر ، فعند تبريد  
مخلوط السائلين عديمي الامتازاج .. فإن كلاً منها يتجمد عند درجة تجمده ، وإذا بدأنا في تسخين المخلوط  
فإنه يبدأ في الغليان ، عندما يكون الضغط الكلي (أي مجموع الضغوط البخارية للسائلين كما لو كان  
كل سائل على انفراد) يساوى الضغط الجوي .

---

المحتوى

ويوضح شكل (5 - 9) منحنى (ضغط البخار - التركيب) لسائلين (A, B) عديم الامتزاج ، ويوضح لنا من الشكل أن الضغط البخاري لمخلوط من سائلين عديم الامتزاج لا يعتمد على نسبة كل منها في



شكل (5-9) : منحنى (ضغط البخار - التركيب) لسائلين عديم الامتزاج .

المخلوط ، وأن الضغط البخاري لخلط سائلين عديم الامتزاج ، سوف يكون مجموع الضغطين البخاريين للمكونين النقيين ، عند درجة حرارة التجربة .

فإذا كان  $P_A^0$  ،  $P_B^0$  هما الضغطان البخاريان الجزيئيان للمكونين النقيين عديم الامتزاج مع بعضهما  $A$  ،  $B$  ، فإن الضغط البخاري الكلي لخلطهما "P" ، يتحدد بالعلاقة :

$$P = P_A^0 + P_B^0 \quad \dots \dots \dots \quad (39)$$

وعند تقطير السوائل عديمة الامتزاج ، فإن مخلوط السائلين يغلى عندما يكون الضغط الكلي لبخار الخليط يساوى الضغط الجوى . وحيث إن الضغط الكلى يساوى مجموع الضغطين البخاريين للسائلين ، كما لو كان كل منهما على انفراد (بمفرده) ، فإن نقطة غليان المخلوط توجد أسفل نقطة غليان أي من السائلين . بنظراً لأن الضغط البخاري الكلى لا يعتمد على النسبة بين كمية كل منها في المخلوط ، فإن درجة الغليان وتتركيب البخار والتقطير ستبقى ثابتة ، طالما أن كلاً من السائلين متواجد بالمخلوط .

وب مجرد إزاحة المكون الأكثر تطايرةً بعيداً بالغليان ، فإن درجة الغليان سوف ترتفع ، بحيث تصل إلى تلك الخاصة بالمكون الأقل تطايراً . وقد أمكن الاستفادة من تلك الخواص في عمليات التقطير البخاري (Steam distillation) لـ فصل السوائل العضوية عديمة الامتزاج بالماء . وفي هذه الحالة ، فإن خليط السائل العضوي والماء قد يغلى عند نقطة غليان أقل بكثير من نقطة غليان السائل العضوي . مثال ذلك ، أن درجة غليان النيتروجين النقى هي (211°C) ، بينما نجد أن مخلوط النيتروجين والماء يغلى عند (99°C) ، وهى درجة أقل من درجة غليان الماء النقى (100°C) .

ويفرض أن الكسر المولى للمكونين A , B في الصنف البخاري هما :  $X_A$  ,  $X_B$  ، وأن  $P_A^*$  ,  $P_B^*$  هما ضغطان الجزيئين عند درجة الغليان T ، فإنه طبقاً لقانون رامولت ، فإن :

$$P_A^* = X_A P \quad , \quad P_B^* = X_B P \quad \dots \dots (40)$$

حيث P هي الضغط الكلي للسائلين .

$$\frac{P_A^*}{P_B^*} = \frac{X_A}{X_B} \quad \dots \dots (41)$$

وحيث إن الكسر المولى (الجزيئي) يمكن التعبير عنه للمكونين كما يلى :

$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B} \quad \dots \dots (42)$$

$$X_B = \frac{n_B}{n_A + n_B} \quad \dots \dots (43)$$

حيث  $n_A$  ,  $n_B$  هي أعداد مولات A , B في الطور البخاري على الترتيب ، وبالتعويض عن قيم  $X_A$  ,  $X_B$  في المعادلة (41) ، نحصل على :

$$\frac{P_A^*}{P_B^*} = \frac{\frac{n_A}{n_A + n_B}}{\frac{n_B}{n_A + n_B}} = \frac{n_A}{n_B} \quad \dots \dots (44)$$

$$n_A = \frac{W_A}{M_A} \quad \& \quad n_B = \frac{W_B}{M_B} \quad \text{ولكن}$$

حيث :  $W_A$  ,  $W_B$  : هما الوزن بالجرام للمادتين A , B على الترتيب ،  $M_A$  ,  $M_B$  : هما الوزن الجزيئي للمادتين A , B على الترتيب .

$$\therefore \frac{P_A^*}{P_B^*} = \frac{W_A / M_A}{W_B / M_B} \quad \dots \dots (45)$$

$$\frac{P_A^*}{P_B^*} = \frac{W_A \cdot M_B}{W_B \cdot M_A} \quad \dots \dots (46)$$

أو

$$\boxed{\frac{W_A}{W_B} = \frac{P_A^* \cdot M_B}{P_B^* \cdot M_A}} \quad \dots \dots (47)$$

وبذلك ، فإن كثلي التقطيرين تعتمدان على الأوزان الجزيئية ، والضغط البخارية للمكونين النقيين . ويمكن تطبيق العلاقة الأخيرة على عمليات تقطير السوائل بالبخار .

---

السائل

وتعد عملية التقطير بالبخار مفيدة للغاية ، وغالباً ما تطبق بالنسبة للسوائل عديمة الامتزاج ، والتي إما أن تكون لها نقطة غليان عالية ، أو أنها تحتل قبل الوصول إلى نقاط غليانها العادية . ولابد للسائل الذي يجري تقطيره أن يكون على التطابير نسبياً ، قرب نقطة غليان الماء ،

**تقطير سائلين عديمي الامتزاج**

ندرس عملية تنقية الأيدوبينزين (درجة غليانه  $180^{\circ}\text{C}$ ) . فعندما يسخن الأيدوبينزين مع الماء الذي لا يمزج معه ، وذلك بإمرار بخار ماء خلاله ، فإنه سوف يغلى عند نقطة أدنى من نقطة غليان الماء ، ويحدث التقطير عند درجة حرارة ( $98^{\circ}\text{C}$ ) ، حيث إن :

$$\begin{aligned} P_{\text{H}_2\text{O}} &= 712 \text{ mm Hg} & P_{\text{iodobenzene}} &= 48 \text{ mm Hg} \\ M_{\text{H}_2\text{O}} &= 18 & M_{\text{iodobenzene}} &= 204 \end{aligned}$$

وبالتعمير في العلاقة :

$$\frac{W_{\text{iodo}}}{W_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{P_{\text{iodo}} \times M_{\text{iodo}}}{P_{\text{H}_2\text{O}} \times M_{\text{H}_2\text{O}}} \quad \dots (48)$$

$$\frac{W_{\text{iodo}}}{W_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{48 \times 204}{712 \times 18} = \frac{7}{9}$$

وعلى ذلك ، فإننا نحصل على تقطير قدره (16 gm) منها (7 gm) من مادة الأيدوبينزين . وعلى الرغم من أن الضغط البخاري للأيدوبينزين أقل بكثير ، إلا أن وزنه الجزيئي العالى (204 gm / mol) سوف يقوم بعملية التعمير في المعادلة السابقة : بحيث نحصل على منتج عالٍ منه .

ويستخدم الماء أساساً كحامل للأبخرة في عملية التقطير ؛ لسهولة الحصول عليه، ويساهم نقطة غليانه المنخفضة نسبياً إلى حدٍ ما ، وكذلك وزنه الجزيئي المنخفض (18) .

**مثال (8) :**

الخليط من الكينولين والماء ، يغلى عند درجة حرارة ( $98.9^{\circ}\text{C}$ ) (740 mm Hg) ، فإذا كان القطير يحتوى على ( $7.79 \times 10^{-2} \text{ Kgm}$ ) من الكينولين ، و( $1 \text{ Kgm}$ ) من الماء .

احسب الوزن الجزيئي للكينولين ، علماً بأن الضغط البخاري للكينولين هو (7.96 mm Hg) عند درجة الحرارة نفسها ( $98.9^{\circ}\text{C}$ ) .

**الحل:**

$$W_{\text{Kinol}} = 7.79 \times 10^{-2} \times 10^3 \text{ gm} , \quad W_{\text{H}_2\text{O}} = 1000 \text{ gm}$$

$$P_{\text{Kinol}} = 7.96 \text{ mm Hg} , \quad P_{\text{total}} = 740 \text{ mm Hg}$$

$$P_{\text{H}_2\text{O}} = P_{\text{total}} - P_{\text{Kinol}} = 740.00 - 7.96 = 732.04$$

$$P_{\text{H}_2\text{O}} = 732.04 , \quad M_{\text{H}_2\text{O}} = 18 , \quad M_{\text{Kinol}} = ?$$

وبالتعويض في المعادلة :

$$\frac{W_{\text{Kinol}}}{W_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{P_{\text{Kinol}} \times M_{\text{Kinol}}}{P_{\text{H}_2\text{O}} \times M_{\text{H}_2\text{O}}}$$

$$M_{\text{Kinol}} = \frac{W_{\text{Kinol}} \times M_{\text{H}_2\text{O}} \times P_{\text{H}_2\text{O}}}{W_{\text{H}_2\text{O}} \times P_{\text{Kinol}}}$$

$$M_{\text{Kinol}} = \frac{7.79 \times 10^{-2} \times 10^3 \times 18 \times 732.04}{1000 \times 7.96}$$

$$M_{\text{Kinol}} = 128.95$$

$$M_{\text{Kinol}} \approx 129 \text{ gm / mol.}$$

## محاليل المواد الصلبة في السوائل

تنوب المواد الصلبة (الجامدة) في السوائل بدرجات متفاوتة تعتمد على نوع السائل (المذيب) وكذلك على طبيعة المذاب ، فقد تنوب مادة تماماً في سائل ما ، بينما لا تنوب مادة أخرى في السائل نفسه (أو تكون شحيبة الإذابة) .

وكما ذكرنا من قبل ، فإن المحلول المخفف هو ذلك المحلول الذي يقبل إذابة مزيد من المادة المذابة (الصلبة) . ويزاد كمية المادة المذابة في المحلول بزداد تركيز المحلول حتى نصل إلى الدرجة التي لا يقبل عندها المحلول إذابة مزيد من المذاب ، ولو بكميات صغيرة جداً . ويعرف المحلول في هذه الحالة بأنه المحلول المشبع .

ويتأثر درجة التشبع بدرجة الحرارة ، ففي أغلب الأحيان ، نجد أنه كلما زادت درجة الحرارة فإن تركيز التشبع يزداد . وعند تبريد المحلول المشبع الرائق الذي لا يحتوى على أي آثار من المادة الجامدة ، فإن الزيادة من المادة الذائبة عند هذه الدرجة الجديدة من الحرارة قد لا تترسب ، ويقال عندئذ إن هذا المحلول أصبح « فوق مشبع » . ويمكن تفسير ظاهرة فوق التشبع ، بافتراض أن بعض البلورات المتباينة في الصغر - والتي تكون عادة هي أول ما يتربس من المادة الصلبة - قد تكون نسبة ذوياتها أعلى ، وعلى هذا تتقطع عملية تكوين البلورات الكبيرة ويتأخر ترسيب المادة .

وعند إضافة بلورة واحدة من المادة المذابة إلى ذلك المحلول (فوق المشبع) تبدأ عملية التبلور والترسيب في الحديث ، وتترسب الزيادة من المادة المذابة في الحال ؛ حتى يصل المحلول إلى درجة التشبع فقط ، عند الظروف العادية من درجة الحرارة (درجة حرارة الغرفة) .

كذلك تعتمد درجة إذابة المادة الصلبة على طبيعة المادة المذابة نفسها ؛ فالمواد الأيونية (ذات الرياح الأيوني) تذوب . ويساهم ذوياتها (تفككها) إلى أيوناتها في المحلول ، مثل ذلك ، عند إذابة مادة كلوريد الصوديوم (ملح الطعام) ،  $\text{NaCl}$  ، ذى الرياح الأيوني في سائل مثل الماء فإنه يذوب ، وفي الوقت نفسه يتفكك إلى أيوناته ، وهى أيون الصوديوم ( $\text{Na}^+$ ) ، وأيون الكلوريد ( $\text{Cl}^-$ ) . وتسمى مثل هذه المواد بالإلكتروليتات . بينما يطلق على المواد ، التي تذوب دون أن تتفكك فى محاليلها - مثل السكر - اسم المواد غير الإلكتروليتية (لا إلكترونيات) .

وتحتاج الإلكتروليتات بقدرة محاليلها على توصيل التيار الكهربى ؛ نتيجة حركة الأيونات الناتجة عند تفكك جزيئاتها ، بينما لا توصل محاليل المواد غير الإلكتروليتية التيار الكهربى ؛ نتيجة عدم وجود أيونات تتحرك وتنتقل الكهربية .

ـ العوامل التي تؤثر على إذابة المواد الصلبة في السوائل  
تعتمد إذابة مادة صلبة في سائل على عدة عوامل ، أهمها :

١ - طبيعة كل من المذيب والمذاب .

٢ - درجة الحرارة .

### ١ - طبيعة كل من المذيب والمذاب

#### ١ - طبيعة المذيب (السائل)

عند إذابة مادة صلبة (أيونية مثلاً) في مذيب قطبي ، فإن درجة إذابتها في ذلك المذيب القطبي تكون أكبر من درجة إذابتها في مذيب غير قطبي . فمثلاً : عند درجة حرارة الغرفة ، تكون إذابة مادة كلوريد الصوديوم ،  $\text{NaCl}$  ، في الماء هي (311gm) لكل لتر من المحلول، بينما تكون إذابتها في الجازولين هي (0.00) . وكذلك ، فإنه كلما كان المذيب أكثر قطبية ، كانت إذابة المواد الصلبة الأيونية أكبر . فعند درجة حرارة الغرفة - مثلاً - تكون إذابة ( $\text{NaCl}$ ) في الكحول الإيثيلي هي (0.51gm) لكل لتر من المحلول ، وهي أقل بكثير من إذابة ( $\text{NaCl}$ ) في الماء ، والتي تصل إلى (311gm) لكل لتر من المحلول . ويعزى الفرق إلى القطبية الأدنى لجزئي الكحول الإيثيلي ؛ مما يتبع عنه تجاذبات أدنى بالنسبة للأيونات .

#### ب - طبيعة المذاب

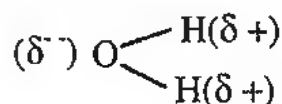
تختلف درجة إذابة المادة الصلبة في سائل حسب نوعية تلك المادة ؛ فالمواد الأيونية (الإلكتروليتات) تتبغ في السوائل بدرجة أكبر منها في حالة المواد غير الأيونية (غير الإلكتروليتات) ، فعند درجة حرارة الغرفة ، فإن كمية السكروز (غير الإلكتروليت) التي يمكن إذابتها في الماء هي (311gm) لكل لتر من المحلول . وبعد ذلك أكبر من إذابة ،  $\text{NaCl}$  ، (الإلكتروليت) بحوالى أربع مرات ، ولكن تعدد هذه الأرقام مضطلة إلى حد ما ؛ إذ يمكن إدراك عدد الجسيمات المشتركة على نحو أفضل بمقارنة الإذابة المolarية لكل منها ؛ ففي حالة ( $\text{NaCl}$ ) يكون المحلول المشبع هو (5.3 مول) ، بينما يكون المحلول المشبع بالنسبة للسكر هو (3.8 مول) .

وعلى أساس مولاري .. فإن ( $\text{NaCl}$ ) تكون له إذابة أعلى في الماء بالمقارنة بالسكروز ، وحيث إن التجاذبات في  $\text{NaCl}$  الصلب تكون أكبر من تلك الموجودة في السكروز ، فإن السبب في إذابة  $\text{NaCl}$  المolarية يقع في حقيقة أن التفاعلات بين ( $\text{Cl}^-$  ،  $\text{Na}^+$ ) وجزيئات الماء تكون أكبر من التفاعلات بين جزيئات السكر وجزيئات الماء .

ويصفة عامة ، فقد لوحظ أن السوائل القطبية تتبغ الإلكتروليتات بسهولة أكثر من غيرها من السوائل غير القطبية . ويمكن تفسير ذلك باعتبار أن القطبية الثانية لجزيئات السائل القطبي - مثل الماء - تساعد على فصل الأيونات من البالورات .

كذلك ، فإن عملية الذوبان تصبح أكثر سهولة كلما زاد ثابت العزل للسائل المذيب؛ لأن ذلك سوف يساعد على خفض قوة التجاذب بين كل من الأيونات والكاتيونات . وتعد جزيئات الماء من أفضل الأمثلة في

هذا المجال ، فهي جزيئات قطبية تمثل عادة بالرمز :



وثبتت عزل الماء مرتفع بما فيه الكفاية ؛ ليمנע تجاذب الأنيونات والكاتيونات ، ولهذا ، يعد الماء من أفضل المذيبات لعدد كبير من المواد الصلبة .

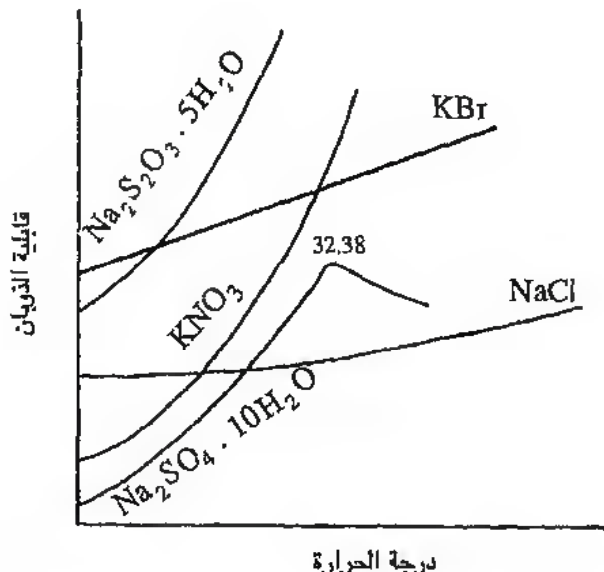
## 2 - درجة الحرارة

درجة إذابة المادة الصلبة في المحلول تمثل أقصى تركيز من المكن الحصول عليه / فنجد مثلاً : أن إذابة ملح الطعام (NaCl) في الماء عند  $20^{\circ}\text{C}$  هي 36 جم من ملح الطعام في 100 جم من الماء ، وعند إضافة 40 جم من NaCl إلى 100 جم من الماء ، فإنه تبقى أربعة جرامات من NaCl غير ذائبة ؛ أي إن المحلول يحتوى على 4 جم فائضة من ملح الطعام ، وهذا المحلول يعتبر مشبعاً بمادة كلوريد الصوديوم . وتنتأثر إذابة المواد الصلبة بالتغير في درجة الحرارة ، ويوضح شكل (5 - 10) تأثير درجة الحرارة على إذابة بعض المواد الصلبة في الماء . ويلاحظ من هذا الشكل أن الإذابة - بصفة عامة - تزداد كلما زادت درجة الحرارة ، مثال ذلك : السكر ، ونيترات الأمونيا ( $\text{NH}_4\text{OH}$ ) ، وهيدروكسيد البنوتاسيوم (KOH) .

وكما هو معروف ، فإن عملية إذابة المادة الصلبة في سائل تتضمن تفتيت المادة المذابة إلى جزيئات ، وتوزيعها في حالة شبه غازية في خلل المذيب ، ولذلك . / فإنه من المتوقع أن يكون هناك احتياج إلى قدر من الطاقة ، يكفى مجموع حرارتين الانصهار والتبيخ . وإذا لم يتتوفر مصدر للحرارة من خارج المحلول ، فإنه من المتوقع أن تنخفض درجة حرارة المحلول ؛ نتيجة لإذابة المادة (لاحظ إذابة ملح كلوريد الأمونيوم في الماء ، فإنه يصاحب انخفاض محسوس في درجة الحرارة ) .

ويفسر ذلك : بأنأغلب المواد الصلبة تمتلك قدرًا من الحرارة عند إذابتها ، ولذلك تزداد قابليتها للإذابة عند رفع درجة الحرارة / أما إذا كانت المادة الصلبة تطلق بعض الحرارة عن إذابتها : أي إن عملية الإذابة طاردة للحرارة ، مثل : زيوان مادة هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) في الماء (يصاحب عملية الإذابة ارتفاع في درجة حرارة المحلول) ، فإن قابليتها للإذابة تقل برفع درجة الحرارة . ومن أمثلة ذلك : مادة كبريتات الصوديوم  $[\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10 \text{H}_2\text{O}]$  ، فهي تذوب أولًا في الماء بارتفاع درجة الحرارة ، حتى تصل إلى درجة  $32.38^{\circ}\text{C}$  ، ثم تبدأ قابليتها للإذابة تقل بعد ذلك بزيادة درجة الحرارة .

وعندما تذوب المادة نون أن تنتص حرارة أو تطلقها ، كما في حالة كلوريد الصوديوم في الماء ، فإن قابلية الإذابة لا تتأثر تقريباً بارتفاع درجة الحرارة ، كما هو واضح من الشكل (5 - 11) .



شكل (10-5) : تأثير درجة الحرارة على إذابة بعض المواد الصلبة .

ويوضح الجدول (5 - 3) إذابة بعض المواد الصلبة في الماء وتتأثر درجة الحرارة عليها .

جدول (5 - 3) : تغير إذابة بعض المواد الصلبة بزيادة درجة الحرارة .

المادة	0°	10°	20°	30°	40°	50°
CH <sub>3</sub> COO Ag	7.2	8.8	10.4	12.1	14.1	16.4
Ag NO <sub>3</sub>	1220.0	1700.0	2220.0	3000.0	3760.0	4550.0
KCl	276.0	310.0	340.0	370.0	400.0	426.0
Na Cl	357.0	358.0	360.0	363.0	366.0	370.0
Li <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	15.4	14.3	13.3	12.5	11.7	10.8

ويرتبط التغير في الإذابة بتغير درجة الحرارة ، ارتباطاً وثيقاً بحرارة إذابة المادة . وتعرف حرارة الإذابة بأنها الحرارة المتبعة ، عندما يذوب مذاب ليكون محلول المشبع ، ويمكن كتابتها بأنها الحرارة التي تصاحب العملية التالية :



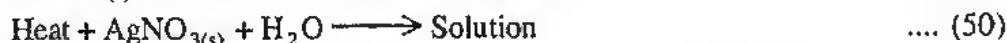
ويمكن لحرارة الإذابة أن تكون كمية موجبة ، وحيثئذ تكون قد أعطت حرارة للوسط المحيط . كذلك ، يمكن أن تكون كمية سالبة ، وحيثئذ تكون قد امتصت حرارة من الوسط المحيط . وتكون حرارة الإذابة مرتبطة بالتغيير في المحتوى الحراري للنظام ، وهي تسارى ( $\Delta H$ ) بالنسبة لعملية الإذابة . وتنشأ

---

المحتوى الماء

الإشارة السالبة ؛ نظراً لأنه -مثلاً- عندما تنطلق حرارة الوسط المحيط ، فإن المحتوى الحراري للمحلول يجب أن ينقص .

وفي حالة كربونات الليثيوم ، تكون حرارة الإذابة موجبة ؛ إذ تبعث حرارة ، وتظهر عادة على هيئة ارتفاع في درجة حرارة محلول ، وبالنسبة لفترات الفضة ، تكون حرارة الذوبان سالبة .  
ويمكنا أن نكتب ما يلى للعملية الأخيرة :



وعند إذابة أجسام صلبة في الماء ، فإن حرارة الإذابة تعتمد على عمليتين تحدثان، وهما :

### العملية الأولى :

ويتم فيها تكسير الهيكل البلوري والتركيب الصلب للمادة ، وغالباً ما تكون هذه العملية ماصة للحرارة.

### العملية الثانية :

ويتم فيها إماهـة الأيونات والجسيمات الدقيقة الناتجة عن تفكيـك المادة الصلبة وتفتيـتها ، وعادة ما تكون هذه العملية طاردة للحرارة .

ويحدد مجموع العمليتين السابقتين ما إذا كانت عملية الذوبان ماصة للحرارة أو طاردة للحرارة.  
كذلك ، فإن حرارة الإذابة تعتمد على المقدار النسبي للطريقتين :

الطاقة اللازمة لكسر التركيب الصلب ، والطاقة المتحررة عند إماهـة الجسيـمات ، فإذا لزمت حرارة لكسر البلورة أكبر من تلك المتحررة عند تعامل المذاب مع جسيـمات المذيب ، فإن حرارة سوف تمتـص (تفاعل ماصـ للحرارة ، حرارة إـذـابة سـالـبة ،  $\Delta H$  مـوجـبة) . وبالعـكـس ، إذا لـزمـتـ حرارة لـكسرـ بلـلـورـةـ المـذـابـ أـقـلـ منـ التـحـرـرـةـ ، عـنـدـاـ تـعـالـمـ جـسـيـمـاتـ المـذـابـ النـاتـجـةـ معـ مـذـيبـ ، فـإـنـ حـرـارـةـ سـوفـ تـبـعـثـ (إـذـابةـ طـارـدةـ للـحرـارـةـ ، حـرـارـةـ إـذـابةـ مـوجـبةـ ،  $\Delta H$  سـالـبةـ) .

## أسئلة ومسائل عامة

- 1 - عُرف المحلول ، مع ذكر أنواعه المختلفة .
- 2 - ما الكسر الجزيئي لغاز في محلول غازي ؟
- 3 - عُرف كلاً مما يأتي :
  - \* العيارية .
  - \* المolarية .
  - \* المolarية .
- 4 - اشرح العوامل التي تؤثر على إذابة الغازات في السوائل .
- 5 - عُرف المحاليل المثلية ، ثم اذكر صفاتها .
- 6 - ارسم مخطط (ضغط البخار - التركيب) للمحلول المثالي ، مع ذكر البيانات عليه.
- 7 - تكلم عن الحيدر في المحاليل تامة الامتزاج ، مبيناً أسباب حدوثه مع ذكر أمثلة .
- 8 - تكلم عن السوائل محدودة الامتزاج ، موضحاً أثر الحرارة عليها .
- 9 - اشرح العوامل التي تؤثر على إذابة المواد الصلبة في السوائل .
- 10 - الماء النقي يغلي عند  $100^{\circ}\text{C}$  ، فما درجة الحرارة المتوقع أن يغلى عندها الماء المذاب فيه كمية من ملح الطعام ؟

## الفصل السادس

### الخواص المترابطة للمحاليل المخففة

---

◆ الخواص المجمعة للمحاليل المخففة:

(1) الانخفاض في الضغط البخاري.

(2) الارتفاع في نقطة الغليان.

(3) الانخفاض في نقطة التجمد.

(4) الخاصية الأسموزية (الضغط الأسموزي).

◆ معامل فانت هوF.

◆ العلاقة بين معامل فانت هوF (n)، ودرجة تفكك

الإلكتروليت (α)



الخواص المترابطة للمحاليل المخففة

### الخواص المجمعة (المترابطة) :

يقصد بالخواص المجمعة (أو المترابطة) تلك الخواص التي تعتمد على تركيز المواد ؛ أي التي تعتمد على عدد الجسيمات (الجزئيات أو الأيونات) الذائبة في محلول، ولا تعتمد على طبيعة أو نوع المادة المذابة<sup>(1)</sup> وهذه الخواص هي : الانخفاض في الضغط البخاري ، والارتفاع في نقطة الغليان ، والانخفاض في نقطة التجمد ، والضغط الأسموزي للمحلول .

ومعنى ذلك ، فإنه عند إذابة تركيز معين ( $0.1M$ ) من الجلوكوز أو التركيز نفسه ( $0.1M$ ) من السكرورز في الكمية نفسها من الماء ، فإنه يحدث التغير نفسه في خواص محلول الناتج ؛ حيث ينخفض الضغط البخاري للمحلول ، وترتفع درجة غليانه ، وتتحفظ درجة تجمده بالمقدار نفسه في الحالتين ؛ أي إن خواص محلول تعتمد فقط على تركيز المادة المذابة ولا تعتمد على نوع المادة المذابة .

ويجب مراعاة أنه في حالة ذوبان المواد الإلكتروليتية فإن التغير في الخواص سوف يعتمد على عدد الأيونات الموجودة في محلول . وعلى سبيل المثال : عند إذابة ( $0.1M$ ) من ملح كلوريد الصوديوم ( $\text{NaCl}$ ) في الماء ، فإن التغير في الخواص المجمعة سوف يكون ضعف ما يحدث في حالة ذوبان مادة غير إلكتروليتية ، مثل : الجلوكوز أو السكرورز ، لها التركيز نفسه . والسبب في ذلك أن كلاً من أيوني  $\text{Na}^+$  و  $\text{Cl}^-$  سوف يعمل على إحداث تغير في الخواص المجمعة كجزئي مادة غير أيونية ؛ أي إن تأثير جزئ واحد من كلوريد الصوديوم الأيوني يعادل ضعف ما يحدثه جزئ غير إلكتروليتي من تغير .

ومن المعروف أن ضغط بخار السائل ينشأ عن تحول بعض جزيئات السائل - من الطبقة السطحية إلى الحالة الغازية وانطلاقها أعلى سطح السائل . وعند إذابة مادة صلبة غير متطايرة ، مثل : السكر في هذا السائل ، فإن بعض جزيئات السكر تشغل مكاناً من سطح السائل ، أي إنه تم إحلال بعض جزيئات السائل في الطبقة السطحية ببعض جزيئات السكر (المذاب) .

ونتيجة لذلك الإحلال يقل عدد جزيئات السائل التي تتمكن من الهروب والتحول إلى الحالة الغازية ، ويتبين ذلك انخفاض في الضغط البخاري ؛ أي إن محلول عند درجة حرارة معينة له ضغط بخاري أقل منه للمذيب النقى ، فإنه يلزم درجة حرارة أعلى ليصل محلول إلى درجة غليانه العادي ؛ حيث يصبح عندها الضغط البخاري للمحلول مساوياً للضغط الجوي . ولذلك ، فإن الارتفاع في درجة غليان محلول عن المذيب النقى (السائل) يعدَّ نتائج مباشرة لانخفاض في الضغط البخاري للمذيب بواسطة المذاب . وهذه الخواص يمكن الاستفادة منها في تعين الوزن الجيني للمادة المذابة .

وسوف نناقش فيما يلى الخواص المجمعة لمحاليل المواد غير الإلكتروليتية .

(1) الخواص الأخرى ، مثل : اللون ، الرائحة و  $[\text{H}^+]$  ، تعتمد على طبيعة المادة المذابة ، ولذلك لا تعتبر خواص مجمعة .

## ١ - الانخفاض في الضغط البخاري

عند إذابة مادة صلبة غير مقطالية (مثل : السكر) في سائل نقي (مذيب) ، فإن الضغط البخاري للمحلول سوف يصبح أقل منه للسائل النقي . وكلما زادت كمية المادة المذابة ، زاد الانخفاض الحادث في الضغط البخاري للمحلول .

فإذا كان لدينا محلول مخفف مكون من مادة صلبة غير مقطالية (B) ذاتية في سائل نقي (A) ، فإن الضغط البخاري للسائل النقي نرمز له بالرمز ( $P^0$ ) ، والضغط البخاري للسائل في محلول نرمز له ( $P$ ) . كذلك فإن الكسر الجزيئي للمذيب يكون ( $X_1$ ) ، بينما الكسر الجزيئي للمذاب هو ( $X_2$ ) . ويتبيّق قانون راويل على هذا محلول ، حيث إن الانخفاض النسبي في الضغط البخاري للمذيب يساوي الكسر الجزيئي للمذاب ، يمكن كتابة العلاقة التالية :

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = X_2 \quad \dots \dots \dots (1)$$

(من ذلك يتضح أن الانخفاض في الضغط البخاري للمذيب نقي يعتمد فقط على التركيز ، ولا يعتمد على طبيعة المادة) ،

ولكن ، ومن تعريف الكسر الجزيئي ، فإن :

$$X_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2} \quad \dots \dots \dots (2)$$

حيث  $n_1$  و  $n_2$  هما عدداً جزيئات المذيب والمذاب على الترتيب .  
ويمكن صياغة العلاقة السابقة على النحو التالي :

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{n_2}{n_1 + n_2} \quad \dots \dots \dots (3)$$

وفي حالة المحاليل المخففة يمكن إهمال " $n_2$ " بالنسبة إلى " $n_1$ " ، وبهذا تصبح هذه العلاقة كما يلى :

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{n_2}{n_1} \quad \dots \dots \dots (4)$$

ويمكن حساب " $n$ " بدلالة وزن المادة بالجرام (W) ، وزنها الجزيئي (M) ، طبقاً للمعادلة التالية :

$$n = \frac{W}{M} \quad \dots \dots \dots (5)$$

وبناءً على ذلك ، فإن :

$$n_1 = \frac{W_1}{M_1} \quad \text{و} \quad n_2 = \frac{W_2}{M_2}$$

الخواص المترابطة للمحاليل المخففة

وبالتعويض عن قيم  $n_1$  ،  $n_2$  :

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{W_2}{M_2} + \frac{W_1}{M_1} \quad \dots \dots \dots \quad (6)$$

$$\therefore \frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{W_2}{M_2} \times \frac{M_1}{W_1} \quad \dots \dots \dots \quad (7)$$

حيث :  $M_1$  و  $M_2$  هما الوزن الجزيئي للمذيب والمذاب على الترتيب .

و  $W_1$  و  $W_2$  هما الوزن بالجرام للمذيب والمذاب على الترتيب .

ومن المعادلة السابقة ، يتضح أنه يمكن تعريف الوزن الجزيئي للأدوية مجهولة بمعلومية مقدار الانخفاض النسبي في الضغط البخاري للمذيب ؛ نتيجة إذابة كمية معلومة من المذاب في كمية معلومة من مذيب معلوم الوزن الجزيئي له .

**مثال : (1)**

عند إذابة 3.5 جم من مذاب غير متظاير في 100 جم من الماء ، كانت قيمة الضغط البخاري للمحلول تساوى 31.71 مم ز عند 30°C . احسب الوزن الجزيئي الجرامي للمذاب ، علماً بأن ضغط بخار الماء النقى عند 30°C يساوى 31.82 مم ز .

**الحل :**

$$W_1 = 100 \text{ gm} \quad M_1 = 18$$

$$W_2 = 3.5 \text{ gm} \quad M_2 = ?$$

$$P = 31.71 \quad P^0 = 31.82$$

وبالتعويض في المعادلة :

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{W_2}{M_2} \times \frac{M_1}{W_1}$$

$$\frac{31.82 - 31.71}{31.82} = \frac{3.5}{M_2} \times \frac{18}{100}$$

$$\frac{0.11}{31.82} = \frac{3.5}{M_2} \times \frac{18}{100}$$

$$M_2 = \frac{3.5}{0.11} \times \frac{18}{100} \times 31.82 = 182.24$$

$$M_2 = 182$$

**مثال : (2)**

إذا كان الضغط البخاري للماء النقى هو 25.21 مم ز عند درجة حرارة 26°C . فما الضغط البخاري للمحلول يحتوى على 20 جم من الجلوكوز  $(C_6H_{12}O_6)$  في 70 جم من الماء ؟

المحلول:

$$W_1 = 70 \text{ gm}$$

$$W_2 = 20 \text{ gm}$$

$$M_1 = M_{H_2O} = 2 \times 1 + 16 = 2 + 16 = 18$$

$$M_2 = M_{C_6H_{12}O_6} = 6 \times 12 + 12 \times 1 + 6 \times 16$$

$$= 72 + 12 + 96 = 180$$

$$P^0 = 25.21 \text{ mm Hg} \quad \text{و} \quad P = ?$$

$$\frac{P^0 - P}{P^0} = \frac{W_2}{M_2} \times \frac{M_1}{W_1}$$

$$P^0 - P = \frac{W_2}{M_2} \times \frac{M_1}{W_1} \times P^0$$

$$P^0 - P = \frac{20}{180} \times \frac{18}{70} \times 25.21$$

$$P^0 - P = 0.72$$

$$P = P^0 - 0.72$$

$$P = 25.21 - 0.72$$

$$P = 24.49 \text{ mm Hg}$$

## 2 - الارتفاع في نقطة الغليان

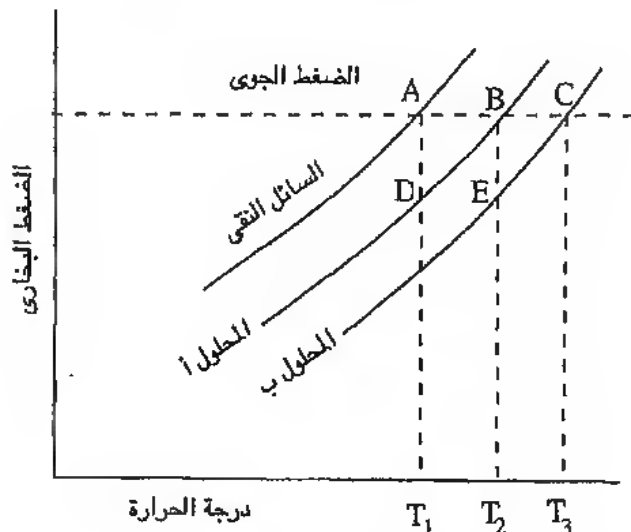
إذا ضيّقنا الضغط الواقع فوق سائل ما عند ضغط معين (واحد جوي) ، فإنّه في هذه الحالة يمكن رفع درجة حرارة السائل ؛ حتى يصل إلى درجة يصبح عندها ضغطه البخاري مساوياً للضغط الواقع على السائل . وعند هذه الدرجة يتبخّر السائل بحرية تماماً (أى يتحول إلى الحالة الغازية) . ولذا نرى فقاقيع بخار السائل تتكون بداخله ، وتتصعد إلى السطح وتهرب في النهاية على هيئة بخار . وهذه الدرجة تسمى درجة غليان السائل . وتعرف نقطة الغليان لسائل بأنّها درجة الحرارة ، التي يصبح عندها الضغط البخاري للسائل مساوياً للضغط الواقع عليه .

فإذا كان الضغط الخارجي هو الضغط الجوى ، فإنّ نقطة الغليان هي نقطة الغليان المعتادة . أما إذا خفض الضغط الواقع على السائل ، فإنّ السائل سيغلي عند درجة حرارة منخفضة عن درجة غليانه المعتادة . أما إذا زاد الضغط الواقع على السائل عن الضغط الجوى ، فإنّ نقطة الغليان سوف ترتفع ، وإذا رسمنا رسمياً بيانياً يبيّن تغيير الضغط البخاري لسائل بتغيير الضغط الواقع عليه .. فإنّ الرسم سيبيّن أيضاً تغييراً في درجة الغليان للسائل بتغيير الضغط الواقع عليه .

التواءات المتربطة للمحاليل المخففة

وعند إذابة مادة غير متطابرة في مذيب معين ، فإن الضغط البخاري المحلول ينخفض ، ويترتب على ذلك ارتفاع نقطة غليانه ، ويعرف الفرق بين نقطة غليان السائل النقى ودرجة غليان محلوله ( $\Delta t$ ) بالارتفاع فى نقطة الغليان .

وتبين المنحنيات فى شكل (1-6) التغير فى الضغط البخارى للسائل النقى ومحاليله بتغير درجة الحرارة . ويلاحظ أن السائل النقى يغلى عند "  $t_1$  " ، لأن ضغطه البخارى عندها يصبح مساوياً للضغط الجوى ، بينما يلاحظ أن محلول (أ) يغلى عند "  $t_2$  " وهى أعلى من "  $t_1$  " . كما يلاحظ أن محلول (ب) يغلى عند "  $t_3$  " ، وهى أعلى من "  $t_1$  " و "  $t_2$  " [تركيز المذاب فى محلول (ب) أكبر منه فى محلول (أ)]



شكل (1-6) : التغير فى الضغط البخارى للسائل النقى ومحاليله .

ونظراً لأن الفرق فى الضغط البخارى بالنسبة للمحاليل المخففة لا يكون كبيراً ، فإنه يمكن اعتبار المنحنيات السابقة وكأنها خطوط متوازية ، وبذلك يصبح :

$$\frac{AD}{AE} = \frac{AB}{AC} \quad \dots\dots\dots (8)$$

$$\frac{P^0 - P_1}{P_0 - P_2} = \frac{t_0 - t_1}{t_0 - t_2} = \frac{t_1 - t_0}{t_2 - t_0} \quad \dots\dots\dots (9)$$

$$\frac{(\Delta P)_1}{(\Delta P)_2} = \frac{(\Delta t)_1}{(\Delta t)_2} \quad \dots\dots\dots (10)$$

$$\frac{\left(\frac{\Delta P}{P^0}\right)_1}{\left(\frac{\Delta P}{P^0}\right)_2} = \frac{(\Delta t)_1}{(\Delta t)_2} \quad \dots \dots \dots (11)$$

$$\therefore \frac{\Delta P}{P^0} \propto \Delta t \quad \dots \dots \dots (12)$$

ومن قانون راولت :

$$\frac{\Delta P}{P^0} = X_2 \quad \dots \dots \dots (13)$$

[حيث  $X_2$  هي الكسر الجزيئي للمذاب في المحلول (أ)] .

$$\therefore \Delta t \propto X_2 \quad \dots \dots \dots (14)$$

$$\Delta t = K_b \cdot X_2 \quad \dots \dots \dots (15)$$

وهناك علاقة طردية بين الكسر الجزيئي للمذاب  $(X_2)$  ، والتركيز المولالى له  $(m)$  ، وهو ما يمكن أن يعبر عنه رياضياً :

$$X_2 \propto m \quad \dots \dots \dots (16)$$

وعلى ذلك ، فإن :

$$\Delta t = K_b \cdot m \quad \dots \dots \dots (17)$$

حيث "  $K_b$  " ثابت يسمى ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالى (أى الارتفاع فى نقطة الغليان لمحلول تركيزه واحد مولال) .

و "  $m$  " ترمز إلى المولاليتى لل المادة الذائبة في المحلول : أى إلى عدد المولات في واحد كيلوجرام من المذيب .

ويمكن كتابة "  $m$  " على الصورة التالية :

$$m = \frac{W_2}{M_2} \cdot \frac{1000}{W_1} \quad \dots \dots \dots (18)$$

وعلى ذلك ، فإن :

$$\Delta t = K_b \frac{W_2}{M_2} \cdot \frac{1000}{W_1} \quad \dots \dots \dots (19)$$

حيث :  $W_1$  و  $W_2$  هما الوزن بالجرام للمذيب والمذاب ، على الترتيب .  
و  $M_2$  هي الوزن الجزيئي للمذاب .

الخواص المرتبطة لمحاليل المذيبة

ومن المعادلة السابقة ، يمكن تعين الوزن الجزيئي للمذاب  $(M_2)$  بمعلمة ثابت الغليان للمذيب المستخدم وزنه بالجرام ، وزن المذاب بالجرام .  
ويوضح الجدول (1-6) ثابت ارتفاع نقطة الغليان لبعض المذيبات شائعة الاستخدام .

جدول (1-6) : ثابت ارتفاع نقطة الغليان لبعض المذيبات شائعة الاستخدام .

ثابت ارتفاع درجة الغليان $K_b (^\circ C/m)$	درجة الغليان (العادية) ( $^\circ C$ )	رمز الكيميائي	المذيب
0.512	100.00	$H_2O$	الماء
2.63	80.15	$C_6H_6$	البنزين
5.03	76.50	$CCl_4$	رابع كلوريد الكربون
3.63	60.20	$CHCl_3$	كلوروفورم
1.19	78.40	$C_2H_5OH$	الإيثanol
0.83	64.70	$CH_3OH$	الميثanol
1.73	65.50	$CH_3COCH_3$	أسيتن

مثال : (3)

أذيب (0.3 gm) من مذاب مجهول غير قابل للتغيير في (30 gm) من رابع كلوريد الكربون .  
وكانت نقطة غليان محلول أعلى بمقدار ( $0.392^\circ C$ ) من نقطة غليان رابع كلوريد الكربون النقي .  
احسب الوزن الجزيئي للمذاب .

[ $K_b = 5.02^\circ C$ ]

الحل :

$$W_1 = 30 \text{ gm}$$

$$M_2 = ?$$

$$W_2 = 0.3 \text{ gm}$$

$$K_b (CCl_4) = 5.02$$

$$\Delta t = 0.392^\circ C$$

$$\Delta t = K_b \cdot \frac{W_2}{W_1} \cdot \frac{1000}{M_2}$$

$$M_2 = K_b \cdot \frac{W_2}{W_1} \cdot \frac{1000}{\Delta t}$$

$$M_{\text{diss}} = 0.01 \times \frac{0.3}{40} \times \frac{1000}{0.392}$$

$$M_{\text{diss}} = 123.00$$

$$\rho_{\text{diss}} = 1.03$$

**مثال (4) :**

أدبيت (5.0 gm) من الجلوكوز ( $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ ) في (72.8 gm من  $\text{H}_2\text{O}$ ) احسب الارتفاع في نقطة غليان المحلول ، علماً بأن ثابت غليان الماء هي  $K_b(\text{H}_2\text{O}) = 0.512^\circ\text{C}$

**الحل:**

$$W_1 = 72.8 \text{ gm} \quad K_b(\text{H}_2\text{O}) = 0.512^\circ\text{C}$$

$$W_2 = 5.0 \text{ gm}$$

$$\begin{aligned} M_{\text{diss}} &= W_1 + W_2 = 6 \times 12 + 12 \times 1 + 6 \times 16 \\ &= 72 + 12 + 96 = 180 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} M_{\text{diss}} &= 0.01 \times \frac{1000}{M_1} \\ M_{\text{diss}} &= 0.512 \times \frac{5.0}{72.8} \times \frac{1000}{180} \\ M_{\text{diss}} &= 0.105^\circ\text{C} \end{aligned}$$

### 3- الانخفاض في نقطة التجمد

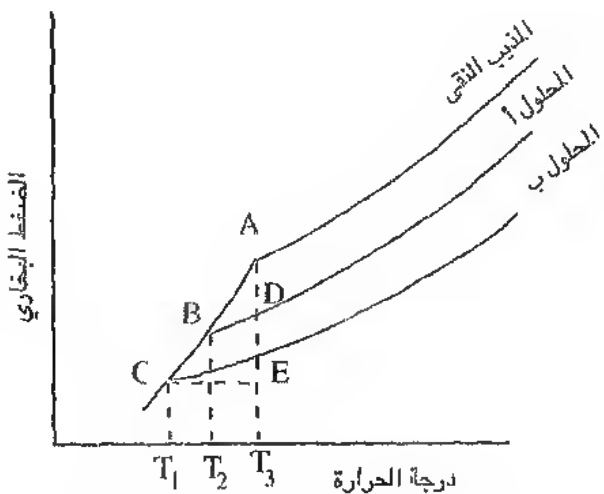
عند إزاحة مادة غير متطابرة في مذيب نقي ، فإن نقطة التجمد للمحلول تزداد (نحو ٣٠٪) عن نقطة التجمد للمذيب النقي ، ويعرف ذلك بالانخفاض في نقطة التجمد ( $\Delta t_f$ ) ، ويوصى به لبيان تركيز المذاب .

وتعرف نقطة التجمد للمحلول بأنها درجة الحرارة التي يكون عنددها المحلول في حالة التجمد ، حيث يتتساوى الضغط البخاري لكل من السائل والصلب .

ويوضح شكل (6 - 2) بعض المحننات التي تبين تغير الضغط البخاري عند درجة التجمد ، ويتبين من هذه المحننات أن الانخفاض في نقطة التجمد للمحلول (من مادة غير متطابرة) يعتمد طردياً مع تركيز المذاب .

ويلاحظ أن المسائل النقي يتجمد عند درجة حرارة ( $t_0$ ) ، بينما يتجمد الماء عند درجة حرارة ( $t_1$ ) ، وبهذا تكون ( $t_1$ ) أقل من ( $t_0$ ) ، كما يتجمد المحلول (ب) عند درجة حرارة ( $t_0$ ) ، وبهذا تكون ( $t_0$ ) أقل من ( $t_1$ ) ، وبهذا تكون ( $t_1$ ) أعلى من ( $t_0$ ) على تركيز من المذاب أعلى منه في حالة الماء ([أ]) .

--- الخواص المترابطة للمحاليل المخففة ---



شكل (2-6) : تغير الضغط البخاري مع درجة الحرارة عند نقاط التجمد، وننظر لأن الفرق في الضغط البخاري بالنسبة للمحاليل المخففة لا يكون كبيراً، فإنه يمكن اعتبار المنحنيات السابقة، وكأنها خطوط متوازية، وحيث إن المثلثين : (AGE) و (AFC) متتشابهان، فإن :

$$\frac{AC}{FC} = \frac{AE}{GE} \quad \dots \dots \dots (20)$$

أيضاً، فإن المثلثين (BFC) و (DGE) متتشابهان، وعلى ذلك :

$$\frac{BC}{FC} = \frac{DE}{GE} \quad \dots \dots \dots (21)$$

ويطرح المعادلين السابقتين، فإن :

$$\frac{AC - BC}{FC} = \frac{AE - DE}{GE} \quad \dots \dots \dots (22)$$

$$\therefore \frac{AB}{FC} = \frac{AD}{GE} \quad \dots \dots \dots (23)$$

وبالاسلوب نفسه الذي تم عند معالجة الارتفاع في نقطة التليان، نحصل على:

$$\Delta t_f = K X_2 \quad \dots \dots \dots (24)$$

حيث " $\Delta t_f$ " تمثل الانخفاض في نقطة تجمد محلول عنه للسائل النقي وأيضاً، فإنه يمكن التعبير عن الكسر الجزيئي المذاب بدالة المولالية

$$\Delta t_f = K_f \cdot "m" \quad \dots \dots \dots (25)$$

وبالتعبير عن قيمة " $m$ " [كما تم تعريفها سابقاً]

$$\Delta t_f = K_f \cdot \frac{W_2}{W_1} \cdot \frac{1000}{M_2} \quad \dots \dots \dots \quad (26)$$

حيث يعرف  $K_f$  بأنه ثابت الانخفاض المولالى لنقطة التجمد،  
ومن المعادلة السابقة يمكن تعين الوزن الجزيئي المذاب  $(M_2)$ .  
ويوضح الجدول (6 - 2) ثابت الانخفاض المولالى لنقطة التجمد لبعض المذيبات شائعة الاستخدام.

جدول (6-2) : ثابت الانخفاض المولالى في نقط التجمد

بعض المذيبات شائعة الاستخدام

ثابت انخفاض نقطة التجمد $K_f (\text{ }^{\circ}\text{C}/\text{m})$	نقطة تجمده العادية ( $\text{ }^{\circ}\text{C}$ )	رمزه الكيميائي	المذيب
1.86	00.00	$\text{H}_2\text{O}$	الماء
5.12	5.50	$\text{C}_6\text{H}_6$	البنزين
4.68	-63.50	$\text{CHCl}_3$	كلوروفورم
3.90	16.70	$\text{CH}_3\text{COOH}$	حمض الخليك
6.90	80.20	$\text{C}_{10}\text{H}_8$	نفالين
37.70	178.40		كافور
8.10	70.00		ثنائي فينيل

مثال : (5)

إذا كانت نقطة تجمد محلول مكون بإذابة (3.0 gm) من مادة ما في (100 gm) من البنزين هي ( $4.50^{\circ}\text{C}$ ).

احسب الوزن الجزيئي للمادة المذابة ، إذا كان البنزين النقى يتجمد عند ( $5.50^{\circ}\text{C}$ ) ، علماً بأن ثابت التجمد للبنزين هو ( $K_f = 5.12^{\circ}\text{C}$ ) .

الحل :

$$W_1 = 100 \text{ gm} \quad t_0 = 5.50^{\circ}\text{C}$$

$$W_2 = 3.0 \text{ gm} \quad t_1 = 4.50^{\circ}\text{C}$$

$$K_f = 5.12^{\circ}\text{C} \quad M_2 = ?$$

$$\Delta t_f = t_0 - t_1 = 5.50 - 4.50 = 1.0^{\circ}\text{C}$$

$$\Delta t_f = K_f \cdot \frac{W_2}{W_1} \cdot \frac{1000}{M_2}$$

$$M_2 = K_f \cdot \frac{W_2}{W_1} \cdot \frac{1000}{\Delta T_f}$$

الخواص الترابطة للمحاليل المخففة

$$M_2 = 5.12 \times \frac{3.0}{100} \times \frac{1000}{1.0}$$

$$M_2 = 153.6$$

مثال : (6)

محلول يحتوى على (4.32 gm) من النفتالين  $(C_{10}H_8)$  مذابة فى (150 gm) من إيثيلين ثانى البروميد يتجمد عند درجة حرارة (9.79°C) فإذا كانت درجة تجمد إيثيلين ثانى البروميد هي (-7.13°C) .

احسب ثابت التجمد  $(K_f)$  لإيثيلين ثانى البروميد .

الحل :

$$W_1 = 150.0 \text{ gm} \quad t_0 = -7.13^\circ\text{C}$$

$$W_2 = 4.32 \text{ gm} \quad t_1 = -9.79^\circ\text{C}$$

$$K_f = ? \quad M_2 = 128$$

$$M_2 = M_{C_{10}H_8} = 10 \times 12 + 8 \times 1$$

$$= 120 + 8 = 128$$

$$\Delta t = t_0 - t_1 = (-7.13) - (-9.79)$$

$$= -7.13 + 9.79$$

$$\Delta t_f = 2.66^\circ\text{C}$$

$$\Delta t_f = K_f \times \frac{W_2}{W_1} \times \frac{1000}{M_2}$$

$$K_f = \Delta t_f \times \frac{M_2 \times W_1}{W_2 \times 1000}$$

$$K_f = \frac{2.66 \times 128 \times 150.0}{4.32 \times 1000}$$

$$K_f = 11.82^\circ\text{C}$$

#### 4- الخاصية الأسموزية (الضغط الأسموزي)

تعد هذه الخاصية من الخواص المجمعه للمحاليل المخففة ، أي إنها من الخواص التي تعتمد على عدد الجزيئات أو الأيونات الموجودة في محلول ما ، ولا تعتمد على نوع المادة و خواصها .

فعند إزاحة مادة صلبة غير متطايرة في مذيب نقي ، وفصلنا بين هذا محلول والمذيب النقي بواسطة غشاء شبه منفذ (semipermeable membrane) ، والذي يسمح بمرور جزيئات المذيب ولا يسمح بمرور جزيئات المذاب خلال هذا الغشاء ، فإن محلول يصبح مخففا ، وتعرف هذه الظاهرة بالخاصية الأسموزية . وفي حالة وجود مثل هذا الغشاء بين محلولين مختلفي التركيز ، فإن جزيئات الماء سوف تتدفق خلال الغشاء من محلول المخفف إلى محلول الأكثر تركيزا حتى يتتساوى تركيزاً محلولين .

ويمكن إجراء تجربة مبسطة لفهم طبيعة الخاصية الأسموزية باستخدام الجهاز المبين في شكل (3) ، حيث يمر الماء خلال الغشاء شبـه المـنـفذ من الغرفة (B) إلى الغرفة (A) ، وهذا يؤدي إلى زيادة حجم المحلول في (A) تدريجياً ونقص الحجم في (B) ، وينتـج عن ذلك ارتفاع السـائلـ في الأنـبـوبـ الشـعـرـيـ المتـصلـ بـالـغـرـفـةـ (A) ، بينما ينـخـفـضـ فـيـ الـأـنـبـوبـ الشـعـرـيـ المتـصلـ بـالـغـرـفـةـ (B) . وبـالتـالـيـ يـشـأـ فـرقـ فـيـ الضـغـطـ بـيـنـ الـمـحـلـولـيـنـ .

ويعتمد هذا الفرق في الضغط على ارتفاع السـائلـينـ فيـ الـأـنـبـوبـيـنـ الشـعـرـيـتـيـنـ ( $\Delta h$ ) ، ويسمـىـ الفـرقـ فـيـ الضـغـطـ بـيـنـ الـغـرـفـتـيـنـ عـنـ الـاـتـزـانـ بـالـضـغـطـ الـأـسـمـوزـيـ لـلـمـحـلـولـ ( $Osmotic pressure$ ) ، ويرمز له بالرمز ( $\Pi$ ) .

ويتناسب الضغط الأسموزي ( $\Pi$ ) لمحلول ما مع التركيز المولاري ( $M$ ) للمادة المذابة .

$$\Pi \propto M \quad \dots \dots \dots \quad (27)$$

$$\Pi = KM \quad \dots \dots \dots \quad (28)$$

ويعد المقدار الثابت "K" دالة درجة الحرارة . وفي حالة المحاليل المخففة فإن قيمة تكون متساوية ( $RT$ ) ، حيث ( $R$ ) الثابت العام للغازات ، ( $T$ ) هي درجة الحرارة المطلقة .

وعلى ذلك فإن :

$$\Pi = MRT \quad \dots \dots \dots \quad (29)$$

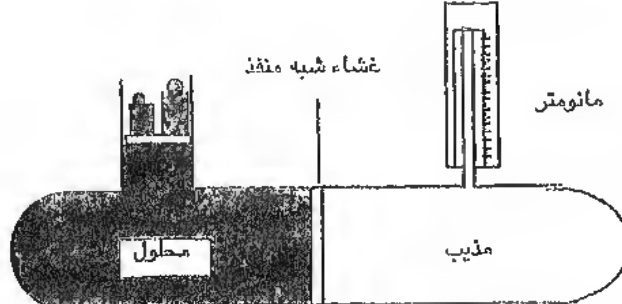
ويمكن وضع المعادلة السابقة في الصورة العامة التالية :

$$\Pi = \frac{n}{V} RT \quad \dots \dots \dots \quad (30)$$

$$\Pi V = nRT \quad \dots \dots \dots \quad (31)$$

وتعرف هذه المعادلة بمعادلة «فانت هوفر» ، وهي تشبه معادلة الغاز المثالي :

$$PV = nRT \quad \dots \dots \dots \quad (32)$$



شكل (3-6) : تجربة توضح ظاهرة الخاصية الأسموزية .

ومن المعروف أن الخاصية الأسموزية تقوم بدور مهم بالنسبة للعلميات الفسيولوجية في النبات والحيوان ، كما في حالة مرور المـوـادـ خـلـالـ الجـدرـانـ شبـهـ المـنـفذـ الـخـلـاـيـاـ الـحـيـةـ ، وـعـمـلـ الـكـلـيـتـيـنـ ، وـارـتـفـاعـ الـعـصـيـرـ الـغـذـائـيـ فـيـ الـأـشـجـارـ .

الخواص المترابطة لمحاليل المخففة

$$\Pi = \frac{RT}{V - nR}$$

إذا كان الماء يسلك كأنه غاز في درجة حرارة الجسم العادي ( $37^{\circ}\text{C}$ ) ، فإذا كان الدم يسلك كأنه غاز في درجة حرارة  $(25^{\circ}\text{C})$  ، فإن

$$\Pi = ? \quad M = 0.269 \quad R = 0.0821$$

$$T = 37 + 273 = 310 \text{ K}$$

$$\Pi = MRT$$

$$\Pi = 0.269 \times 0.0821 \times 310$$

$$\Pi = 7.53 \text{ atm}$$

إذا كان البروتين في لتر واحد ، فإذا كان الضغط الأسموزي ( $30.0 \text{ gm}$ ) من البروتين في لتر واحد ، فإذا كان الضغط الأسموزي ( $25^{\circ}\text{C}$ ) من ( $0.0167 / \text{atm}$ ) ، فإن

$$\Pi = \frac{W}{M} RT$$

$$\Pi = 0.0167 \text{ atm} \quad V = 1 \text{ Liter}$$

$$W = 30.0 \text{ gm} \quad M = ?$$

$$R = 0.0821$$

$$T = 25 + 273 = 298 \text{ K}$$

$$\Pi V = nR$$

$$\Pi V = \frac{W}{M} RT$$

$$M = \frac{WRT}{\Pi V}$$

$$M = \frac{30.0 \times 0.082 \times 298}{0.0167 \times 1}$$

$$M = 4.39 \times 10^4$$

في دراسة التوزيع التجاري للمحاليل المخففة ، وجد أن هناك تطابقاً بين القيم المشاهدة عملياً والقيم التجريبية ، لكن التوزيع التجاري لمحاليل المواد غير الإلكترولية ، مثل : السكر ، ولكن في حالة محاليل المواد الإلكترولية ، كالنatrium chloride ، فقد وجد أن هناك اختلافاً بين تلك القيم المشاهدة بالتجربة والمحسوبة

وطبقاً للنظرية الأيونية لأرهينيوس ، فإن محلول كلوريد الصوديوم ،  $\text{NaCl}$  ، يحتوى على أيون موجب  $(\text{Na}^+)$  ، وأيون سالب  $(\text{Cl}^-)$  ، حيث إنه في هذه الحالة يزداد عدد الجسيمات الموجودة بالفعل (وهو في هذه الحالة يصبح «2») عن ذلك العدد المحسوب نظرياً (وهو جزء واحد من كلوريد الصوديوم) : مما يتسبب في زيادة قيم الخواص المقاسة عملياً عن تلك المحسوبة نظرياً .

ولقد أدخل «ثابت هوف» عاملأ يسمى «معامل ثابت هوف» ، وظيفته تصحيح الأخطاء الناشئة عن تجمُع الجزيئات أو انحلالها المائي ، ويرمز له بالرمز « $i$ » ، وهو يساوى النسبة بين قيمة الخاصية المشاهدة عملياً وتلك المحسوبة نظرياً .

$$\frac{\text{قيمة الانخفاض المشاهد في درجة التجمد}}{\text{قيمة الانخفاض المحسوب في درجة التجمد}} = i \quad \dots \dots \dots \quad (33)$$

$$\frac{\text{قيمة الضغط الأسموزي المشاهدة عملياً}}{\text{قيمة الضغط الأسموزي المحسوبة نظرياً}} = i \quad \dots \dots \dots \quad (34)$$

$$\frac{\text{قيمة الارتفاع في درجة الغليان المشاهدة بالتجربة}}{\text{قيمة الارتفاع في درجة الغليان المحسوبة نظرياً}} = i \quad \dots \dots \dots \quad (35)$$

$$\frac{\text{قيمة الانخفاض في الضغط البخاري المقاس عملياً}}{\text{قيمة الانخفاض في الضغط البخاري المحسوب نظرياً}} = i \quad \dots \dots \dots \quad (36)$$

$$\frac{\text{قيمة الوزن الجزيئي المقاس بالتجربة}}{\text{قيمة الوزن الجزيئي المحسوب نظرياً}} = i \quad \dots \dots \dots \quad (37)$$

وكما ذكرنا من قبل ، فإن الضغط الأسموزي يمكن حسابه من المعادلة العامة :

$$\Pi V = nRT \quad \dots \dots \dots \quad (38)$$

ولكن ، تبين أن هذه المعادلة لا تصلح للتطبيق في حالة محاليل الإلكتروليتس . وقد أضاف العالم «ثابت هوف» ما يعرف بـ «معامل ثابت هوف» ؛ حتى تصبح المعادلة السابقة صالحة للتطبيق في حالة محاليل الإلكتروليتس ، وبذلك تصبح المعادلة :

$$\Pi V = i nRT \quad \dots \dots \dots \quad (39)$$

ومن الواضح أن قيمة « $i$ » في حالة الإلكتروليتس تساوى الوحدة .

**مثال (9)**

إذا كان الارتفاع الحادث في درجة غليان محلول 0.1 مولالى المقاس عملياً لحمض هو  $0.091^\circ\text{C}$  ، احسب الضغط الأسموزي لهذا محلول ، علماً بأن مقدار الارتفاع في درجة الغليان المحسوب نظرياً هو  $0.51^\circ\text{C}$  .

الخواص المتربطة للمحاليل المخففة

الحل:

$$i \text{ (معامل قانت هوف)} = \frac{\text{الارتفاع في درجة الغليان المقاس عملياً}}{\text{الارتفاع في درجة الغليان المحسوب نظرياً}}$$

$$i = \frac{0.091}{0.51} = 1.78$$

$$\Pi V = i n R T \quad \text{ولكن}$$

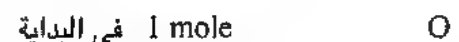
$$\Pi = i \left( \frac{n}{V} \right) R T$$

$$\Pi = 1.78 \times 0.1 \times 0.082 \times 298$$

$$\Pi = 4.36 \text{ atm.}$$

العلاقة بين معامل قانت هوف "i" ودرجة تفكك الإلكترولييت " $\infty$ "

نفرض أنه لدينا واحد جزئي من مذاب ، والذي سوف يتفكك في محلول ليعطى عدد "n" من الأيونات ، حيث إن درجة تفكك هي " $\infty$ "



وبالتالي يصبح العدد الكلى للأجسام الموجودة بال محلول =  $1 - \infty + n \infty$

$$\frac{\text{عدد الأجسام الموجودة بالتجربة}}{\text{عدد الأجسام المحسوبة نظرياً}} = i \quad \dots\dots\dots (41)$$

$$i = \frac{1 - \infty + n \infty}{1} \quad \dots\dots\dots (42)$$

$$i = \frac{1 + \infty (n - 1)}{1} \quad \dots\dots\dots (43)$$

$$\therefore i - 1 = \infty (n - 1) \quad \dots\dots\dots (44)$$

$$\therefore \infty = \frac{i - 1}{n - 1} \quad \dots\dots\dots (45)$$

مثال : (10)

ما الانخفاض في نقطة التجمد لمحلول (0.005 NHCl) المقاس عملياً ، علماً بأن توصيله النوعي هو  $2.079 \times 10^{-3} \text{ ohm}^{-1}$  وأن توصيله المكافئ اللانهائي ( $\Lambda_0$ ) هو  $426.1 \text{ ohm}^{-1}$  (الانخفاض في نقطة التجمد المحسوب نظرياً هو 0.0093 °C).

**الحل:**

يمكن حساب التوصيل المكافئ لهذه المحلول من العلاقة :

$$\Lambda = \frac{1000 \times \text{التوصيل النوعي}}{C}$$

$$\Lambda = \frac{2.079 \times 10^{-3} \times 1000}{0.005} = 415.8 \text{ ohm}^{-1}$$

$$\alpha = \frac{\Lambda}{\Lambda_0} \quad \text{ولكن}$$

$$\alpha = \frac{415.8}{426.1} = 0.976$$

$$0.976 = \frac{i - 1}{n - 1} \quad \text{ولكن}$$

$$0.976 = \frac{i - 1}{2 - 1}$$

( حيث إن HCl يتפרק إلى أيونين )

$$\therefore i = 1.976$$

$$\frac{\text{قيمة الانخفاض في نقطة التجمد المقاس عملياً}}{\text{قيمة الانخفاض في نقطة التجمد المحسوب نظرياً}} = i \quad \text{ولكن}$$

∴ الانخفاض في نقطة التجمد المقاس عملياً =  $i \times$  الانخفاض في نقطة التجمد المحسوب نظرياً

$$0.0093 \times 1.976 =$$

$$0.0184^{\circ}\text{C} =$$

## أسئلة وسائل عامة

- 1-وضح ما المقصود بالخاصية المتربطة .
- 2-اذكر وعرف الخواص الأربع المتربطة التي تطرقنا لها في هذا الفصل .
- 3-اذكر أربع خواص غير متربطة للمحاليل .
- 4-عرف ما المقصود بالانخفاض النسبي للضغط البخاري .
- 5-بين ثابت هوف بأن وجود خاصية متربطة واحدة يعني وجود الخواص المتربطة الأخرى .  
كيف يمكنك أن تفسر أن وجود انخفاض نسبي لضغط البخار يرافقه انخفاض في نقطة التجمد ، وارتفاع في نقطة الغليان .
- 6-ما الضغط الأسموزي عند  $25^{\circ}\text{C}$  ل محلول مائي تركيزه  $(2 \times 10^{-3} \text{ M})$   
عبر عن الضغط في إجابتك بالجو .
- 7- محلول يحتوى على (0.228 gm) من مادة مجهرولة مذابة فى (14 L) من البنزين ، ويتجدد هذا محلول عند درجة ( $5.117^{\circ}\text{C}$ ) ، بينما يتجمد البنزين عند درجة ( $5.449^{\circ}\text{C}$ ) .  
احسب الوزن الجزيئى للمادة المجهرولة ، علماً بأن ثابت التجمد للبنزين هو ( $5.12^{\circ}\text{C}$ ) .
- 8- الارتفاع فى نقطة غليان محلول يتكون من (0.919 gm) من مادة مجهرولة فى (12.1 gm) حمض خليك وجدت تساوى ( $1.08^{\circ}\text{C}$ ) .  
احسب الوزن الجزيئى للمادة المجهرولة ، علماً بأن ثابت غليان حمض الخليك هو  $4.8^{\circ}\text{C}$  .
- 9- (16.5 gm) من مركب مجهرول أذيب فى (208 gm) من الكافور ، ووجد أن نقطة تجمد الخليط هي ( $172.81^{\circ}\text{C}$ ) . فإذا كان الكافور يتجمد تحت الظروف نفسها عند درجة ( $175.74^{\circ}\text{C}$ ) .  
احسب الوزن الجزيئى للمادة المجهرولة ، علماً بأن ثابت التجمد للكافور هو ( $39.70^{\circ}\text{C}$ ) .
- 10- محلول مادة مجهرولة يحتوى على (0.46 gm) فى (250 ml) من الماء ، الضغط الأسموزي له يساوى .  
 $(0.05 \text{ atm})$   
ما الوزن الجزيئى للمادة المجهرولة ؟
- 11- عند إذابة (0.592 gm) من مادة ما فى (14.8 gm) من الماء كانت نقطة غليان محلول ( $100.36^{\circ}\text{C}$ ) .  
احسب الوزن الجزيئى للمادة المذابة ، إذا كان ثابت نقطة الغليان للماء هو ( $5.2^{\circ}\text{C}$ ) .



## الفصل السابع

### حركية (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

---

- ◆ سرعة التفاعل الكيميائي.
- ◆ الطرق العملية المستخدمة في دراسة حركة التفاعلات.
- ◆ رتبة التفاعل.
- ◆ جزيئية التفاعل.
- ◆ ميكانيكية التفاعل الكيميائي.
- ◆ طرق تعين ثابت السرعة في التفاعلات أحادية الرتبة.
- ◆ تعين ثابت السرعة لتفاعل ثانوي الرتبة.
- ◆ المعادلات التكاملية للتفاعلات ثلاثة الرتبة.
- ◆ التفاعلات المتعاكسة.
- ◆ تأثير الحرارة على سرعة التفاعل.
- ◆ الطاقة الفعلية.
- ◆ نظريات معدل التفاعل الكيميائي.
- ◆ التعبير термодинамикى لمعادلة السرعة.
- ◆ الحفز
- ◆ أسئلة وسائل عامة .



—— حركة (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية ——

### مقدمة :

تنقسم التفاعلات الكيميائية من ناحية التجانس إلى نوعين :

أ - تفاعلات متجانسة ، وهي التي تحدث في وسط متجانس (حيث تكون المتفاعلات والنواتج من صنف واحد) .

ب - تفاعلات غير متجانسة ، وهي التي تحدث على السطح الفاصل بين وسطين (حيث تكون المتفاعلات والنواتج من أصناف مختلفة) .

وهناك تفاعلات سريعة تنتهي في جزء من الثانية أو أقل ، وأخرى بطيئة تستغرق أوقاتاً طويلة لكي تكتمل .

ويمكن أن تنقسم دراسة كيناتيكية أي تفاعل إلى جزأين :

(أ) معرفة معدل سير التفاعل وذلك بمعلومية تركيز الأصناف المتفاعلة وثوابت السرعة .

(ب) تقدير القيم الناتجة لثوابت السرعة ، وذلك بمعلومية تراكيب وحركية الأصناف المتفاعلة .

### سرعة التفاعل الكيميائي :

فلنأخذ في الاعتبار التفاعل المتجانس التالي :



حيث إن  $a$  ،  $b$  ،  $c$  ،  $f$  ،  $E$  ،  $F$  ،  $A$  ،  $B$  ،  $\dots$  هـى المعاملات فى المعادلة الكيميائية المتزنة و  $a$  ،  $b$  ،  $c$  ،  $f$  هـى الأصناف الكيميائية الداخلة فى الناتجة من التفاعل . وتتناسب سرعة استهلاك أي متفاعل مع معامله الأستيوكيوเมตรى ؛ لذا نجد أن :

$$\frac{dn_A / dt}{dn_B / dt} = \frac{a}{b} \quad , \quad \frac{1}{a} \frac{dn_A}{dt} = \frac{1}{b} \frac{dn_B}{dt}$$

حيث إن  $t$  = الزمن ، و  $n_A$  = عدد مولات  $A$  . ويكون سرعة التحول ( $J$ ) للتفاعل المتجانس (1) هي كالآتى :

$$J = - \frac{1}{a} \frac{dn_A}{dt} = - \frac{1}{b} \frac{dn_B}{dt} = \dots = \frac{1}{c} \frac{dn_E}{dt} = \frac{1}{f} \frac{dn_F}{dt} = \dots \quad \dots \quad (2)$$

وحيث أن المتفاعل  $A$  يختفي من وسط التفاعل تكون  $dn_A / dt$  لها قيمة سالبة . أما  $J$  فقيمةه موجبة .

سرعة التحول ( $J$ ) هي كمية شاملة وتحتمد على حجم النظام ، وتكون سرعة التحول لوحدة الحجم

$V / J$  و هي تكافئ سرعة التفاعل  $J$  وتعطى بالقيمة

$$r = \frac{J}{V} = \frac{1}{V} \left( - \frac{1}{a} \frac{dn_A}{dt} \right) \quad \dots \quad (3)$$

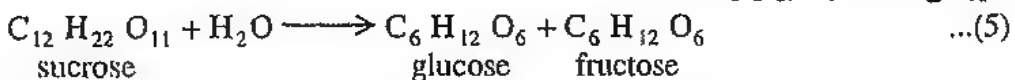
حيث  $r$  هي كمية مركزة وتحتمد على كل من  $T$  ،  $P$  ، وكذا على التركيزات فى النظام المتجانس . فى معظم الأنظمة المدرسية يكون الحجم ثابتاً ، وعليه .. فإننا نحصل على العلاقة التالية :

$$(1/V)(dn_A/dt) = d(n_A/V)/dt = dc_A/dt = d[A]/dt$$

حيث إن  $[A] \equiv C_A$  هي التركيز المولاري للمتفاعله A ، وعليه فيمكن التعبير عن سرعة التفاعل بـ واحدى القيم التالية :

$$r = -\frac{1}{a} \frac{d[A]}{dt} = -\frac{1}{b} \frac{d[B]}{dt} = \dots = \frac{1}{e} \frac{d[E]}{dt} = \frac{1}{f} \frac{d[F]}{dt} \text{ const. } V \quad \dots \dots \dots \quad (4)$$

فلنأخذ في الاعتبار أثناء دراستنا هذه أن الحجم يكون ثابتا ، وأن وحدات r هي  $\text{mol dm}^{-3} \text{ s}^{-1}$  وقد أمكن التعبير عن سرعة التفاعل كميا ، من دراسة تحول السكروز في وسط حمضي ومائي ، يتبع التغير في قراءة البولاريميترا .



ويكون معدل النقص في تركيز السكروز "c" مع الزمن "t" متناسباً مع تركيز السكروز المتبقى هكذا :

$$-\frac{dc}{dt} = k_1 c \quad \dots \dots \dots \quad (6)$$

ويسمى الثابت  $k_1$  ثابت السرعة النوعي للتفاعل ، ويتكامل المعادلة (6) للسرعة نحصل على :

$$\ln c = -k_1 t + \text{constant} \quad \dots \dots \dots \quad (7)$$

وعندما يكون الزمن t = صفر ، فإن التركيز المقص هو التركيز الابتدائى للمتفاعله ( $C_0$ ) ، وعليه يمكن

الثابت  $= \ln C_0$

وينكتب المعادلة (7) في الصورة التالية :

$$\ln c = -k_1 t + \ln C_0 \quad \dots \dots \dots \quad (8)$$

أو

$$c = C_0 e^{-k_1 t} \quad \dots \dots \dots \quad (9)$$

### الطرق العملية المستخدمة في دراسة حركة التفاعلات :

تطلب التجارب العملية لتعيين سرعة التفاعل وجود ثرمومترات لحفظ درجة الحرارة ، وكذا ساعة إيقاف دقيقة لقياس زمن التفاعل ، ومن الصعوبة بمكان تعين تركيز المتفاعله أو الناتج (c) عند زمن قدره (t) ، بأخذ عينات من وسط التفاعل ، ولكن الطريقة المثلث لقياس هي الطريقة المستمرة ، بتعيين خاصية فيزيائية لا تتطلب أخذ عينات من وسط التفاعل ، ولكن يتم القياس في الوسط ذاته ، وتوجد طرق فيزيائية عديدة لذلك القياس ، منها على سبيل المثال :

(1) قياس طيف الامتصاص والتحليل اللوني .

(2) قياس ثابت العزل .

(3) قياس معامل الانكسار .

حركة (كيناتيكية) وأآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

- (4) الطريقة الدينامترية التي تعبّر عن التغيير في الحجم أثناء التفاعل ،
- (5) التغيير في الضغط المصاحب لبعض التفاعلات الغازية ،

### رتبة التفاعل :

تتضمن النتائج العملية للقياسات الكيناتيكية تركيزات المتفاعلات والتواتج ، عند مختلف الأزمنة ، مع مراعاة ثبات الحرارة خلال التفاعل ، والتعبيرات النظرية لسرعة التفاعل هي بحوال لتركيزات المواد المتفاعلة ، وأحياناً لتركيزات التواتج ، وهي معادلات تفاضلية من النوع :

$$\frac{dc_1}{dt} = f(c_1, c_2, \dots, c_n)$$

وفي معظم الأحيان تكون السرعة متناسبة ، مع النقص في تركيز المتفاعل (A) .

$$-\frac{dc}{dt} = K \cdot C_A^a C_B^b \dots C_N^n \quad \dots (10)$$

ورتبة التفاعل هي عبارة عن المجموع الجبرى لأسس تركيزات المتفاعلات المبين فى معادلة أو قانون السرعة ، وعليه .. يكون تفاعل مثل اتحاد خامس أكسيد النيتروجين .



يتبع القانون :

$$-\frac{d[N_2O_5]}{dt} = K_1 [N_2O_5]$$

ويعبّر عن التركيز بالقوس المربيع ، وهذا التفاعل يكون أحادى الرتبة ، أما اتحاد ثاني أكسيد النيتروجين الذى يتبع التفاعل التالى :

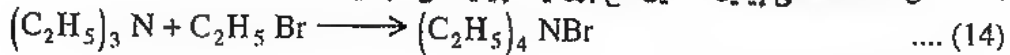


ويمكن قانون السرعة لهذا التفاعل هو :

$$-\frac{d[NO_2]}{dt} = K[NO_2]^2 \quad \dots \dots (13)$$

وبالتالى فهو تفاعل ثنائى الرتبة

أما تفاعل اتحاد ثلاثي إيثيل الأمين مع بروميد الإيثيل فى البنزين :



ويمكن قانون السرعة له هو :

$$-\frac{d[C_2H_5Br]}{dt} = K_2[C_2H_5Br][(C_2H_5)_3N] \quad \dots \dots (15)$$

ويكون التفاعل ثنائى الرتبة

أما تفاعل الانحلال الحراري للأسيتاالدهيد فى وسط غازى عند 720°K



فيكون قانون السرعة هو :

$$-\frac{d[\text{CH}_3\text{CHO}]}{dt} = K^1 [\text{CH}_3\text{CHO}]^{3/2} \quad \dots \dots (17)$$

وتكون رتبة التفاعل هي (3/2) ، وهكذا لا يشترط أن تكون رتبة التفاعلات أعداداً صحيحة ، ويمكن لرتبة التفاعل أن تساوى صفرأً أو كسرأً عددياً . ولا توجد علاقة بين رتبة التفاعل ومعادلة التفاعل ؛ فعلى سبيل المثال تتشابه تفاعلات انحلال كل من خامس أكسيد النيتروجين وثاني أكسيد النيتروجين ، ولكن لهم رتبأً مختلفة .

وتحتلاف وحدات ثابت السرعة باختلاف رتبة التفاعل ؛ فعلى سبيل المثال في التفاعلات أحادية الرتبة ، تكون معادلة السرعة هي :

$$-\frac{d c}{dt} = k_1 c \quad \dots \dots (18)$$

$$\frac{\left(\text{mol}/\text{dm}^{-3}\text{s}^{-1}\right)}{\left(\text{mol}/\text{dm}^{-3}\right)} = \text{s}^{-1}$$

تكون وحدات  $k_1$  هي  $\text{s}^{-1}$

وهكذا لتفاعل رتبته ٢ ، تكون وحدات  $k$  هي :

$$(\text{time})^{-1} (\text{Concentration})^{1-2}$$

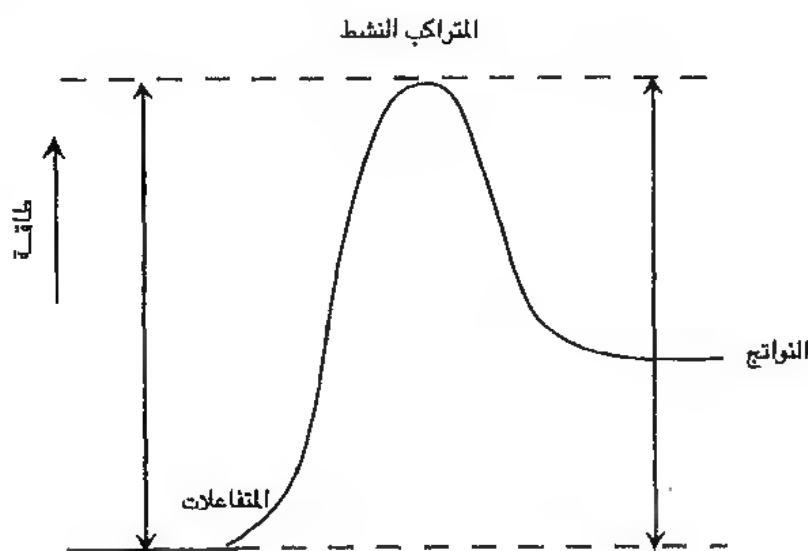
### جزيئية التفاعل :

توجد تفاعلات كيميائية ، تتم على خطوات وكل خطوة تعتبر تفاعلاً ، وكان سائداً فيما سبق أن هناك توافقاً بين الجزيئية ورتبة التفاعل ؛ بمعنى أن التفاعل أحادي الجزيئية يكون أحادي الرتبة . ولقد تبين أن هناك تعبيراً أدق لجزيئية التفاعل ، وقد استخدم هذا التعبير للدلالة على خط سير التفاعل ، وفي دراسة اتحاد أكسيد النيتريك والأوزون كان التفاعل كالتالي :



فعندما يصطدم جزئ (NO) مع جزئ (O<sub>3</sub>) بطاقة عالية ، يمكن لجزئ (NO) أن يستحوذ على ذرة (O) ، ويستكمل التفاعل فيما بعد . وهذا التفاعل يشتمل على جزيئين ، وبالتالي يكون ثنائى الجزيئية ، وسوف يتضح فيما بعد أنه لكي يحدث تفاعل ما ، فإن الجزيئات المتفاعلة لابد لها أن ترتفع إلى مستوى طاقة وضع عالية ، ويقال حينئذ إن الجزيئ تنشط وكأنه متراكباً معقداً ، وتتحقق هذه العملية من الرسم البياني ، والموضح بالشكل (7 - 1) .

حركة (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية



شكل (1-7) : ملامة الوضع للتفاعلات والنواتج والمترادف النشط .

يتضح من الرسم أن كلًّا من التفاعلات والنواتج تمثل طاقة وضع منخفضة ، في حين أن المترادف المعقد أو النشط له طاقة وضع عالية . والجزيئية للتفاعل هي عدد جزيئات التفاعلات المستخدمة لتكوين المترادف النشط ، ففي التفاعل الحالى يتكون المترادف من جزيئين ، مما:  $(NO + O_3 \rightarrow NO + O_3)$  ، ويكون التفاعل ثانوى الجزيئية . وقد أثبتت التجارب أن سرعة اتحاد جزئ  $(NO)$  مع  $(O_3)$  ، تسير وفقاً لقانون السرعة التالي :

$$-\frac{d[NO]}{dt} = K_2 [NO][O_3] \quad \dots \dots (20)$$

وهذا التفاعل يكون ثانوى الرتبة .

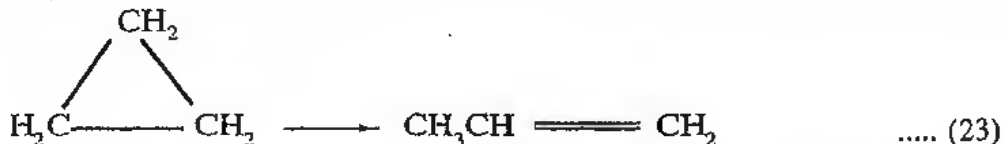
والمثال على التفاعلات أحادية الجزيئية هي التحلل الإشعاعي للعناصر المشعة ، فالتحلل الإشعاعي لعنصر الراديوم يتم بالصورة التالية :



يتفكك عنصر الراديوم معطلياً عنصر الراديون وتتنطلق إشعاعات ألفا . وفي هذا التفاعل يتفكك ذرة واحدة ، ويسمى التفاعل مجازاً تفاماً أحادى الجزيئية ، وتكون رتبة التفاعل أحادية ، من قانون السرعة التالي :

$$-\frac{dC_{Ra}}{dt} = K_1 C_{Ra} \quad \dots \dots (22)$$

ومن أمثلة التفاعلات أحاديد الجزيئية تفاعلات الأزمرة ، وتفاعلات التحلل أحادي الجزيئية ؛ فازمرة البروبان الحلقي إلى بروبين [تحول مركب حلقي إلى مركب خطى يحتوى على رابطة ثنائية] ، تتم كالتالى :



### ميكانيكية (آلية) التفاعل الكيميائى :

تعنى ميكانيكية التفاعل الخطوات التى يشتمل عليها التفاعل ، والتى تؤدى فى النهاية إلى إجمالي التغير الكيميائى ، والذى يكون محل دراسة كيناتيكياً .  
فعلى سبيل المثال يكون التفاعل الغازى المتجلانس التالى :



لا يمكن التكهن بقانون السرعة بمجرد النظر إلى المعادلة الكيميائية . إذا كان التفاعل من النوع ثنائى الجزيئية .. فإنه من المتوقع أن يكون ثنائى الرتبة ، ويتبع قانون السرعة التالى :

$$-\frac{d[\text{O}_3]}{dt} = K_2 [\text{O}_3]^2 \quad \dots \dots (25)$$

ولكن التجربة العملية أثبتت أن قانون السرعة لذاك التفاعل ، هو على النحو التالى:

$$-\frac{d[\text{O}_3]}{dt} = \frac{K_a [\text{O}_3]^2}{[\text{O}_2]} \quad \dots \dots (26)$$

وبناءً عليه ، اقترحت ميكانيكية التفاعل لتكون على النحو التالى :



ويكون التحلل العكسي لغاز الأوزون والممثل بالمعادلة (27) سريعاً ، وبينما إلى التركيز المتزن لثارات الأكسجين .

$$[\text{O}] = \frac{K[\text{O}_3]}{[\text{O}_2]} \quad \dots \dots (29)$$

حيث  $K$  ثابت الاتزان التفاعلي ، وهو عبارة عن  $k_1 / k_{-1}$  ، وبذلك تكون الخطوة (28) هي الخطوة المحددة لسرعة التفاعل ، حيث إنها هي الخطوة البطيئة .  
وتعطى السرعة الكاملة لتحلل الأوزون بالعلاقة التالية :

$$-\frac{d[\text{O}_3]}{dt} = k_2 [\text{O}] [\text{O}_3] = \frac{k_2 K [\text{O}_3]^2}{[\text{O}_2]} \quad \dots \dots (30)$$

حيث  $Ka = k_2 K$

——— حرقة (كيناتيكية) وأالية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية ——

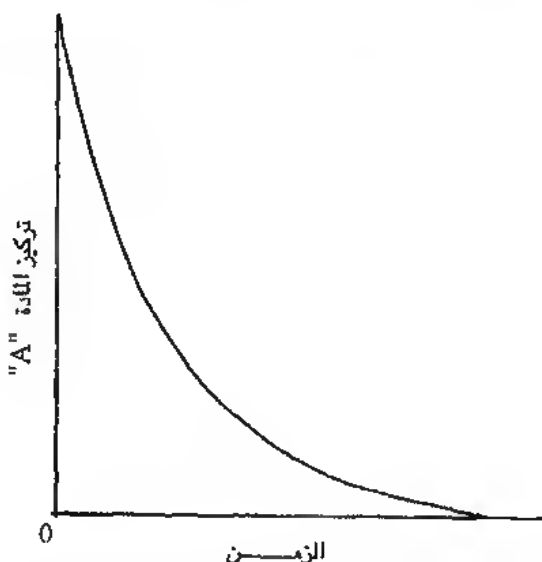
وعليه .. فإن الميكانيكية الموضوعة للتفاعل توصل إلى قانون السرعة نفسه ، الذي حصلنا عليه من التجربة ، وهذا التوافق يدل على صحة الميكانيكية المقترنة للتفاعل .

### تعين رتبة التفاعل وثابت السرعة :

قوانين السرعة المستخدمة هي عبارة عن معادلات تفاضلية . وإذا رسمنا العلاقة بين التركيز - الزمن لتفاعل ما كما هو الحال في الشكل (7 - 2) ، فإن سرعة التفاعل يمكن أن تمقاس مباشرة من ميل المنحنى . فبرسم مماس للمنحنى عند مختلف النقاط نحصل على القيمة  $\frac{dc}{dt}$  - ، ويعطى الميل الابتدائي للمنحنى السرعة الابتدائية . وللتفاعلات ثنائية الرتبة تكتب المعادلة كالتالي :

$$(rate)_{t=0} = K_0 [A]_0 [B]_0$$

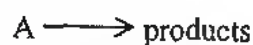
حيث  $[A]_0$  ،  $[B]_0$  هى التركيزات الابتدائية للمتفاعلين A ، B . وبما أن قياس السرعات الابتدائية ليس من السهلة بمكان ، فإنه من الأفضل إجراء تكامل لمعادلة السرعة ؛ فمعادلة السرعة التكاملية تعطى العلاقة بين ثابت السرعة النوعي وسرعة التغير الكيميائي لأى تفاعل ، وتعتمد صورة المعادلة التكاملية على رتبة التفاعل .



شكل (7-2) : العلاقة بين التركيز والזמן للتفاعل

### أ - المعادلة التكاملية للسرعة للتفاعلات أحادية الرتبة :

نأخذ في الاعتبار التفاعل التالي :



نفرض أن a هي التركيز الابتدائى للمتفاعل (A) ، و (x) هي النقص في تركيز (A) عند زمن قدره (t) .

وعليه يكون تركيز المتفاعل (A) عند زمن قدره (t) هو (a-x) . ونعطي سرعة التفاعل بالعلاقة التالية :

$$-\frac{d[A]}{dt} = \frac{-d(a-x)}{dt} = \frac{dx}{dt}$$

وتأخذ المعادلة التفاضلية للسرعة :

$$- \frac{d[A]}{dt} = k_r [A]$$

الصورة التالية :

$$\frac{dx}{dt} = k_r (a - x)$$

.... (31)

أو

$$\frac{dx}{a-x} = k_r dt$$

.... (32)

بتكمال المعادلة (32) نحصل على

$$- \ln(a - x) = k_r t + \text{Constant}$$

..... (33)

. وحيث إنه عند زمن قدره ( $t = 0$ ) تكون ( $x = 0$ ) ، فإن الثابت تكون قيمته هي ( $\text{Constant} = - \ln a$ )

وبالتعويض في المعادلة (33) نحصل على العلاقة التالية :

$$k_r t = \ln \left( \frac{a}{a-x} \right)$$

.... (34)

أو

$$k_r = \frac{1}{t} \ln \left( \frac{a}{a-x} \right)$$

.... (35)

وباستخدام اللوغاريتم للأساس 10 نحصل على :

$$k_r = \frac{2.303}{t} \log_{10} \left( \frac{a}{a-x} \right)$$

.... (36)

يمكن تطبيق المعادلتين (35) ، (36) على كل التفاعلات أحادية الرتبة .

**طرق تعين ثابت السرعة في التفاعلات أحادية الرتبة :**

**(1) طريقة التعويض :**

تعين قيم ( $a - x$ ) تجريبياً بإحدى الطرق السابق ذكرها ، عند مختلف الأزمنة  $t$  من خلال تجارب على الكيناتيكية ، ويعوض بهذه القيم في العلاقة (36) ، ومنها يمكن تعين القيمة المتوسطة لثابت السرعة .

**(2) الطريقة البيانية :**

من المعادلة (36) ، يمكن رسم العلاقة بين  $\log_{10} \left( \frac{a}{a-x} \right)$  والזמן ( $t$ ) ، وهذه العلاقة تعطي خطًا مستقيماً ، ميله يساوى ( $k_r / 2.303$ ) ، إذا كان التفاعل المدروس أحادي الرتبة .

ويمكن للمعادلة (36) أن تكتب في صورة معادلة خط مستقيم كالتالي :

$$\log_{10}(a-x) = \log_{10} a - \frac{k_r t}{2.303}$$

.... (37)

حركة (كيناتيكية) وألية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

ويتضح من تلك المعادلة أنه برسم العلاقة بين  $(a - x) / \log_{10}$  والزمن  $t$  ، نحصل على خط مستقيم ميله هو  $(k_r / 2.303)$  ، وإذا وقعت القيم الناتجة من التجربة على خط مستقيم كان التفاعل أحادي الرتبة ، ويمكن وبالتالي تعريف ثابت السرعة للتفاعل من ميل الخط المستقيم . والطريقة البيانية لتعيين ثابت السرعة تكون أكثر دقة من طريقة التعويض .

### (3) طريقة الكسر من عمر التفاعل :

في التفاعلات أحادي الرتبة ، لا يعتمد الزمن اللازم لإنفاض تركيز المتفاعله على تركيز الابتدائي على التركيز الابتدائي للمتفاعله نفسه . نفرض أن  $t_{1/2}$  هو الزمن اللازم للوصول بتركيز المتفاعله الابتدائي إلى النصف ؛ أي لكي يصل إلى  $(0.5a)$  ، ويعرف ذلك الزمن بأنه فترة عمر النصف للتفاعل ؛ فبالتعويض في العلاقة (35) نحصل على المعادلة التالية :

$$\begin{aligned} k_r &= \frac{1}{t_{0.5}} \ln \frac{a}{0.5a} \\ k_r &= \frac{\ln 2}{t_{0.5}} = \frac{0.693}{t_{0.5}} \end{aligned} \quad \dots (38)$$

أو

$$t_{0.5} = \frac{0.693}{k_r} \quad \dots (39)$$

والتي تعتبر ثابتة للتفاعل الواحد ، ولا يعتمد على التركيز الابتدائي للمتفاعله . عموماً يكون الزمن  $t_{1/2}$  اللازم لإنفاض التركيز الابتدائي بمقدار  $1/f$  يعطى بالقيمة :

$$t_{1/f} = \frac{\ln f}{k_r}$$

الثابت  $k_r$  للتفاعل يمكن حسابه من قياس فترة الكسر العمري  $t_{1/2}$  ، أو فترة نصف العمر بالنسبة للتفاعل .

مثال (1) :

النتائج التالية حصلنا عليها لانحلال سكر الجلوكوز في محلول الماء :

Glucose (conc) / m mol dm <sup>-3</sup>	56.5	55.3	54.2	52.5	49.0
Time /min	0	45	120	240	480

أثبت أن التفاعل أحادي الرتبة ، ثم احسب ثابت السرعة للتفاعل ، وكذا فترة نصف العمر لتحلل الجلوكوز عند هذه الظروف .

المحل :

من القراءات السابقة ، فإن قيمة  $a = 56.0 \text{ m mol dm}^{-3}$  و تكون تركيزات الجلوكوز المقابلة لقيمة

$(a - x)$  في المعادلة رقم (36) ، على فرض أن التفاعل أحادي الرتبة هي على التوالي :

$\log_{10}[(a - x) / \text{m mol dm}^{-3}]$	1.748	1.743	1.734	1.719	1.690
$t / \text{min}$	0	45	120	240	480

نرسم العلاقة بين  $\log_{10}(a - x)$  والزمن  $t$  ، كما هو موضح في الشكل (7 - 3) . وحيث إننا حصلنا من هذه العلاقة على خط مستقيم ، يدل ذلك على أن التفاعل أحادي الرتبة ، ويكون ميل الخط المستقيم هو :

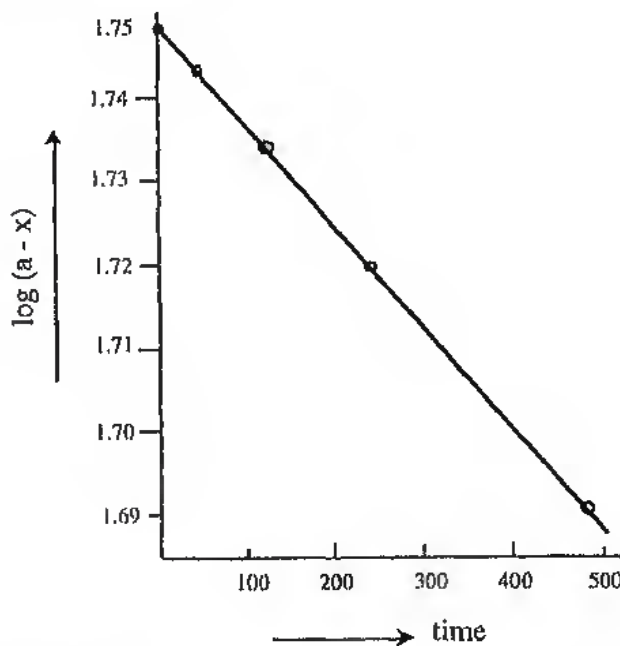
$$\text{slope} = -\frac{k_r}{2.303} = 1.18 \times 10^{-4} \text{ min}^{-1}$$

$$k_r = 2.72 \times 10^{-4} \text{ min}^{-1}$$

أى إن

ومن المعادلة رقم (39)

$$\begin{aligned} t_{0.5} &= \frac{0.693}{k_r} \\ &= \frac{0.693}{1.18 \times 10^{-4}} \text{ min} \\ &= 5.87 \times 10^3 \text{ min} \end{aligned}$$



شكل (3-7) : العلاقة بين  $\log_{10}(a - x)$  مع  $t$  لانحلال سكر الجلوكوز .

ب - معادلة السرعة التكاملية للتفاعلات ثنائية الرتبة :

1 - تفاعلات مشتملة على متفاعلين بتركيزات ابتدائية مختلفة :



وحيث إن التركيزات الابتدائية للمتفاعلين A ، B هما (a) ، (b) على التوالي ، ويكون (x) هي النقص في تركيز كل من A ، B عند زمن قدره (t) ، فعند زمن قدره (t) يكون تركيز كل من A ، B ،

حركة (كتناتيكية) وألة (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

$$-\frac{d[A]}{dt} = -\frac{d[B]}{dt} k_r [A][B] \quad \dots (40)$$

وتصير هذه المعاملة كالتالي :

$$\frac{dx}{dt} = k_r (a - x)(b - x) \quad \dots (41)$$

91

$$\frac{dx}{(a-x)(b-x)} = k_r dt \quad \dots (42)$$

وبالتعبير بالكسر، الجزئية ، نحصل على، العلاقة التالية :

$$\frac{1}{a-b} \left[ \frac{1}{b-x} - \frac{1}{a-x} \right] \int dx = k_r \int dt \quad \dots (43)$$

يتكامل هذه العلاقة ، نصل إلى :

$$k_r t = \frac{\ln(a-x) - \ln(b-x)}{a-b} + \text{constant} \quad \dots (44)$$

ويعندها تكون  $t = 0$  ، فإن  $x = 0$  ، ويكون الثابت هو :

$$\text{constant} = \frac{\ln b/a}{a - b}$$

ونحصل على العلاقة التالية:

$$k_r t = \frac{1}{a - b} \ln \left[ \frac{b(a - x)}{a(b - x)} \right] \quad \dots (45)$$

۹۰

$$k_r = \frac{2.303}{t(a-b)} \log_{10} \left[ \frac{b(a-x)}{a(b-x)} \right] \quad \dots (46)$$

(2) تفاعلات تشمل على جزيئين لتفاعل واحد، أو متفاعلين مختلفين، ولهمما التركيز الابتدائي نفسه .



91



حيث تتساوى التكزّمات الابتدائية للمتفاعلين، ويكون الترکيز هو  $a$ .

**تحدد المعادلة التفاضلية كالتالي :**

$$\frac{dx}{dt} = k_r (a - x)^2 \quad \dots (49)$$

أو

$$\int \frac{dx}{(a-x)^2} = k_r \int dt \quad \dots (50)$$

وبالتكامل نحصل على العلاقة التالية :

$$k_r t = \frac{1}{a-x} + \text{constant} \quad \dots (51)$$

وعندما تكون ( $t = 0$ ) ، فإن ( $x = 0$ ) ، ويكون الثابت هو :

$$\text{constant} = -1/a$$

وتصير المعادلة كالتالي :

$$k_r t = \frac{1}{a-x} - \frac{1}{a} \quad \dots (52)$$

أو

$$k_r = \frac{1}{at} \left( \frac{x}{a-x} \right) \quad \dots (53)$$

**تعين ثابت السرعة لتفاعل ثنائية الرتبة**

#### (1) طريقة التعويض :

يمكن تعين ثابت السرعة لتفاعل بالتعويض من القيم ، التي حصلنا عليها من التجربة عن كل من : ( $a-x$ ) ، ( $b-x$ ) عند مختلف الأزمنة ، وذلك في المعادلة رقم (46) . وإذا كانت قيم  $k_r$  المحسوبة ثابتة في مدى من الخط التجاري المسموح به لمجموعة التجارب ، يكون التفاعل ثنائية الرتبة ، وتكون متوسط القيمة للثابت  $k_r$  هي قيمة ثابت السرعة لتفاعل .

#### (2) الطريقة البيانية :

في التفاعلات ثنائية الرتبة من النوع الأول ، يمكن كتابة المعادلة رقم (53) في صورة معادلة خط مستقيم هكذا

$$\log_{10} \left( \frac{a-x}{b-x} \right) = -\log_{10} \frac{b}{a} + \frac{k_r (a-b)}{2.303} t \quad \dots (54)$$

وإذا رسمنا العلاقة بين  $\log_{10} (a-x) / (b-x)$  والזמן  $t$  ، وحصلنا منها على خط مستقيم ، يكون ميل هذا الخط هو :

$$k_r (a-b) / 2.303$$

ومنها يمكن تعين قيمة  $k_r$

## مثال (2) :

في تفاعل بين ثيوکبريتات الصوديوم وبيوديد الميثيل عند  $25^{\circ}\text{C}$  ، كانت تركيزات المتفاعلات عند مختلف الأزمنة بالوحدات المعروفة كالتالي :

Time /min	0	4.75	10	20	35	55	$\infty$
$[\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3]$	35.35	30.50	27.0	23.2	20.3	18.6	17.1
$[\text{CH}_3\text{I}]$	18.25	13.40	9.9	6.1	3.2	1.5	0

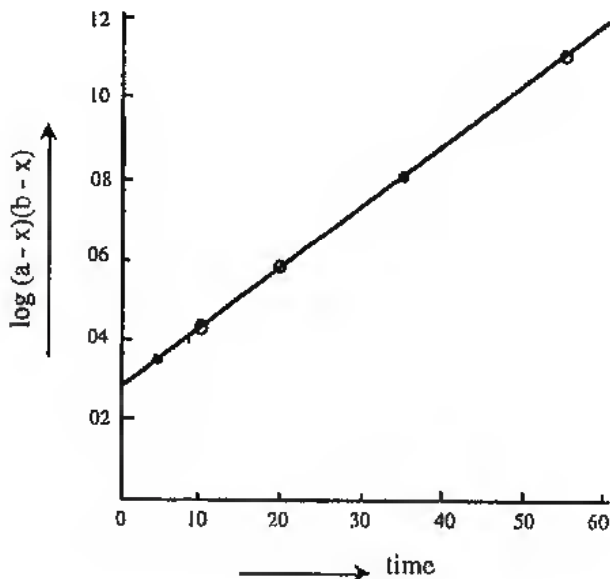
أثبت أن التفاعل ثانوي الرتبة .

الحل :

إذا كان التفاعل ثانوي الرتبة فإن المعادلة (46) تكون صحيحة ، وتكون  $(a - x)$  ،  $(b - x)$  هي تركيزات كل من  $\text{CH}_3\text{I}$  ،  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  على الترتيب عند أزمنة قدرها :  $t$  :

$\log_{10} (a - x) / (b - x)$	0.287	0.357	0.436	0.580	0.802	1.093
$t / \text{min}$	0	4.75	10	20	35	55

ويرسم العلاقة بين  $\log_{10} (a - x) / (b - x)$  والזמן  $t$  ، نحصل على خط مستقيم، ويكون التفاعل ثانوي الرتبة ، (شكل 4-7) .



شكل (4-7) : رسم بياني لتفاعل ثانوي الرتبة بين ثيوکبريتات الصوديوم ،  
وبيوديد الميثيل .

والتفاعل ثانوي الرتبة من النوع الثاني حيث  $b = a$  ، أو إذا كان التفاعل يشتمل على متفاعلات واحد ، تركيزه الابتدائي هو  $a$  . فلتذا إذا رسمنا العلاقة بين  $(a - x) / 1$  مقابل الزمن ( $t$ ) ، نحصل على خط مستقيم ، كما هو واضح في الشكل (7 - 4) ، وفي هذه الحالة يكون ميل الخط المستقيم هو نفسه ثابت السرعة  $k$  .

مثـال (3) :

في عملية تصفـن خلات الإيـثيل بـ محلول هـيدروكسـيد الصـودـيـوم عند 30°C مـ :



وكان التركيز الـ ابـتدـائـي لكل من الإـسـترـ والـقـلـوىـ هو 0.05 mol dm<sup>-3</sup> ، وكان النـقصـ في تركـيزـ الإـسـترـ عند مـخـتـلـفـ الأـزـمـنـةـ ، هو كـالتـالـىـ :

$10^3 x / \text{mol dm}^{-3}$	5.91	11.42	16.30	22.07	27.17	31.47	36.44
time /min	4	9	15	24	37	53	83

احـسـبـ قـيـمةـ الثـابـتـ kـ لـ التـفـاعـلـ .

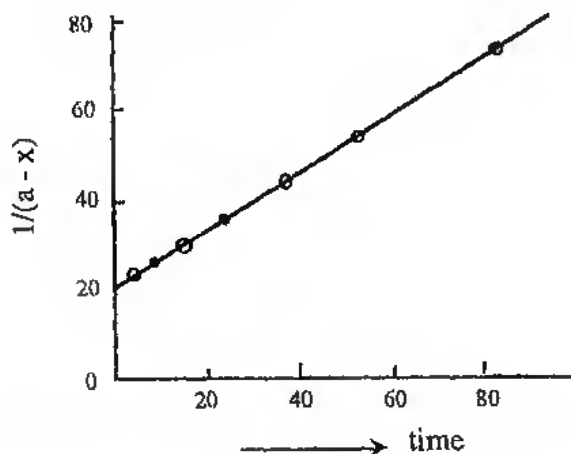
الـ حلـ :

إـذـاـ كانـ التـفـاعـلـ ثـانـيـ الرـتـبةـ ، أـمـكـنـ تـطـبـيقـ المـعـادـلـ رقمـ (52)

$(a - x) / \text{mol dm}^{-3}$	22.7	25.9	29.7	35.8	43.8	53.9	73.8
t/min	4	9	15	24	37	53	83

برـسـمـ العـلـاقـةـ بـيـنـ (a - x) / 1ـ وـ الزـمـنـ (t)ـ كـمـاـ هوـ مـوـضـعـ فـيـ الشـكـلـ رقمـ (7-5)ـ حـيـثـ إـنـ حـصـلـنـاـ عـلـىـ خـطـ مـسـتـقـيمـ ، يـكـونـ التـفـاعـلـ ثـانـيـ الرـتـبةـ ، وـيمـكـنـ حـسـابـ قـيـمةـ kـ كـمـاـ يـلـيـ :

$$\text{solpe} = k_t = 0.640 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ min}^{-1}$$



شكل (7-5) : رسم بيـانـيـ لـتـفـاعـلـ ثـانـيـ الرـتـبةـ بـيـنـ خـلـاتـ الإـيـثـيلـ وهـيدـرـوكـسـيدـ الصـودـيـومـ عـنـدـ 30°C .

(3) طـرـيقـةـ الكـسـرـ منـ عمرـ التـفـاعـلـ :

تـسـتـخـدـمـ هـذـهـ طـرـيقـةـ فـيـ حـالـةـ التـفـاعـلـاتـ ثـانـيـةـ الرـتـبةـ مـنـ النـوعـ الثـانـيـ ، وـحيـثـ إـنـ فـتـرـةـ نـصـفـ العـمـرـ هـىـ الفـتـرـةـ الزـمـنـيةـ الـلاـزـمـةـ لـإنـقـاصـ تـرـكـيزـ المـتـفـاعـلـ إـلـىـ النـصـفـ (نصفـ قـيـمةـ الـابـتدـائـيـ)ـ ، فـيـكـونـ .  $x = a/2$

حركة (كيناتيكية) وألية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

وبالتعويض في المعادلة رقم (52) نحصل على :

$$t_{0.5} = \frac{1}{k_r a} \frac{(a/2)}{(a/2)} = k_r \quad \dots\dots (55)$$

في هذا النوع من التفاعلات تتناسب فترة نصف العمر تناهياً عكسياً مع التركيز الابتدائي للمتفاعله ، ويمكن تعين ثابت السرعة مباشرة من قياس فترة نصف العمر .  
وإذا أمكن تعين فترتي نصف العمر في تجربتين ، تكون فيها التركيزات الابتدائية مختلفة : أى عند  $a_1$  ،  $a_2$  نحصل على العلاقة التالية .

$$(t_{0.5})_1 / (t_{0.5})_2 = a_2 / a_1 \quad \dots\dots (56)$$

ترتبط فترة نصف العمر (لتفاعل رتبته n) مع التركيز الابتدائي بالعلاقة العامة التالية :

$$t_{0.5} \propto \frac{1}{a^{n-1}} \quad \dots\dots (57)$$

$$t_{0.5} = \frac{\text{constant}}{a^{n-1}} \quad \dots\dots (58)$$

بأخذ اللوغاريتمات للعلاقة السابقة ، نحصل على :

$$\log_{10} t_{0.5} = (1-n) \log_{10} a + \log_{10} \text{constant} \quad \dots\dots (59)$$

برسم العلاقة بين  $\log_{10} a$  ،  $\log_{10} t_{0.5}$  ، نحصل على خط مستقيم ميله يساوى  $(1-n)$  ، والجزء المقطوع من المحور الصادى هو ثابت السرعة للتفاعل .

وفي تفاصيل ما إذا كان التركيز الابتدائى للمتفاعله  $a_1$  ، وحسبت قيمة نصف العمر فوجدت  $(t_{0.5})_1$  ، وعندما كان التركيز الابتدائى  $a_2$  صارت فترة نصف العمر  $(t_{0.5})_2$  .

يمكن الحصول على العلاقة التالية :

$$(t_{0.5})_1 / (t_{0.5})_2 = (a_2 / a_1)^{n-1} \quad \dots\dots (60)$$

بأخذ اللوغاريتمات تمثيل العلاقة هكذا :

$$\log_{10} (t_{0.5})_1 / (t_{0.5})_2 = (n-1) \log_{10} a_2 / a_1 \quad \dots\dots (61)$$

ومن هذه العلاقة ، يمكننا حساب رتبة التفاعل (n) .

**مثال (4) :**

عندما تغير التركيز الابتدائى للمتفاعله A فى التفاعل B من  $0.51 \text{ mol dm}^{-3}$  إلى  $1.03 \text{ mol dm}^{-3}$  ، هبطت فترة نصف العمر من 150 ثانية إلى 75 ثانية عند  $25^\circ\text{C}$  .

احسب رتبة التفاعل ، وكذا قيمة ثابت السرعة .

**الحل :**

بالتعويض في المعادلة (60) ، نحصل على :

$$\frac{150}{75} = \left( \frac{1.03}{0.51} \right)^{n-1}$$

أو

$$\log_{10} 2 = (n - 1) \log_{10} 2$$

$$\therefore n = 2$$

وحيث إن التفاعل ثنائي الرتبة ، يمكن حساب ثابت السرعة من العلاقة التالية :

$$t_{0.5} = \frac{1}{k_r a}$$

$$\begin{aligned} \therefore k_r &= \frac{1}{0.51 \times 150} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1} \\ &= 1.31 \times 10^{-2} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1} \end{aligned}$$

سؤال (5) :

في تفاعل تحلل كلوريد السلفونيل ، كان التفاعل أحادى الرتبة :



وكان ثابت السرعة لتفاعل عند 320°C هو  $2.0 \times 10^{-5} \text{ s}^{-1}$ .

احسب النسبة المئوية لتحلل كلوريد السلفونيل بتسخينه ، عند 320°C لمدة 90 دقيقة.

الحل :

للتفاعل أحادى الرتبة ، تكون معادلة السرعة التكاملية هي :

$$k_r t = 2.303 \log_{10} \left( \frac{a}{a-x} \right)$$

وتصير هذه العلاقة كالتالي :

$$k_r t = 2.303 \log_{10} \left( \frac{1}{1-y} \right)$$

حيث  $y$  تمثل الكسر من  $\text{SO}_2\text{Cl}_2$  المتخلل في زمن قدره  $t$ .

وبالتعويض في العلاقة السابقة

$$2.0 \times 10^{-5} \times 90 \times 60 = 2.303 \log_{10} \left( \frac{1}{1-y} \right)$$

ومن ذلك نجد أن :

$$\frac{1}{1-y} = 1.114$$

$$\therefore y = 0.102$$

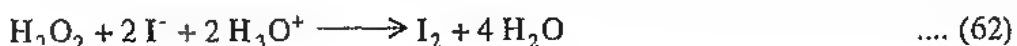
∴ النسبة المئوية لتحلل كلوريد السلفونيل هي 10.2%

#### 4 - طريقة العزل :

تستخدم هذه الطريقة لحساب الرتبة بالنسبة للمتفاعل ، وذلك بالتحكم في ظروف التفاعل بحيث إذا اشتمل التفاعل على أكثر من متفاعل ، ويراعى تغيير تركيز واحد فقط من المتفاعلات مع الزمن لمجموعة واحدة من التجارب، والمثال التالي يتضمن أكسدة أيون اليوديد بفوق أكسيد الهيدروجين ، في محلول

حركة (كيناتيكية) وألية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

حمضى كما فى المعادلة التالية :



يكتب قانون السرعة فى الصورة التالية :

$$V = \frac{d[\text{I}_2]}{dt} = k_r [\text{H}_2\text{O}_2]^a [\text{I}^-]^b [\text{H}_3\text{O}^+]^c \quad \dots \quad (63)$$

حيث  $a$  ،  $b$  ،  $c$  هى الرتبة لكل متفاعل ، و  $k_r$  ثابت السرعة للتفاعل ككل . عند استخدام زيادة من الحمض ، يكون تركيز الحمض  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  ثابتاً ، وإذا أضيفت ثيوكتيريات الصوديوم إلى وسط التفاعل تتفاعل مع اليود المنطلق وتحوله إلى اليوديد ، فإن  $[\text{I}^-]$  أيضاً تكون قيمتها ثابتة ، وتحت هذه الظروف تكتب المعادلة الأخيرة كالتالى :

$$V = k_r [\text{H}_2\text{O}_2]^a \quad \dots \quad (64)$$

إذا كانت  $(a = 2)$  كان التفاعل ثانوى الرتبة بالنسبة لفوق أكسيد الهيدروجين . أما إذا كانت قيمة  $(a = 1)$  ، كان التفاعل أحادى الرتبة بالنسبة لفوق أكسيد الهيدروجين . وإذا كررنا التجربة مع تهيئة ظروف التفاعل ، بحيث كان تركيز  $[\text{H}_2\text{O}_2]$  عالياً ، مع الأخذ فى الاعتبار استعمال تركيز عالٍ من الحمض  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  يمكن حساب قيمة  $b$  . وبطريقة مشابهة ، يمكننا حساب قيمة  $c$  وتكون رتبة التفاعل الكلى هي مجموع الأسس  $(a + b + c)$  ، كما أوضحنا سابقاً عند تعريف رتبة التفاعل.

### جـ - المعادلة التكميلية للسرعة للتفاعلات ثلاثية الرتبة :

فى التفاعل



إذا كانت  $a$  ،  $b$  ،  $c$  هى التركيزات الابتدائية لكل من المتفاعلات  $\text{A}$  ،  $\text{B}$  ،  $\text{C}$  على الترتيب ، كانت  $(x)$  هي النقص في تركيز المتفاعلات بعد زمن قدره  $(t)$  .

وتكتب المعادلة التفاضلية على الصورة التالية :

$$\frac{dx}{dt} = k_r (a - x)(b - x)(c - x)$$

وعند تساوى التركيزات الابتدائية للمتفاعلات الثلاثة ، ورمزنا لها بالرمز  $(a)$  تكتب العلاقة السابقة فى صورة أكثر تبسيطأً ، وهى

$$\frac{dx}{dt} = k_r (a - x)^3 \quad \dots$$

أو

$$\frac{dx}{(a - x)^3} = k_r dt \quad \dots \quad (65)$$

بتكميل هذه العلاقة ، نحصل على المعادلة التالية :

$$\frac{1}{2(a - x)^2} = k_r t + \text{constant} \quad \dots \quad (66)$$

عندما تكون  $t = 0$  ،  $x = 0$

ويكون الثابت هو  $\frac{1}{2} a^2$

تكتب المعادلة في الصورة التالية :

$$k_r t = \frac{1}{2(a-x)^2} - \frac{1}{2a^2} \quad \dots \dots (67)$$

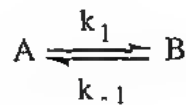
ويمكن حساب ثابت السرعة للتفاعل إما بطريقة التعويض عن القيم السابقة من نتائج التجارب العملية في العلاقة (67) ، أو برسم العلاقة بين  $\frac{1}{2}(a-x)^2$  (t) ، الزمن (t) ، أو من قياس فترة نصف العمر للتفاعل، باستخدام المعادلة التالية بعد التعويض عن قيمة  $x$  بنصف تركيز المتفاعل ( $a/2$ ) ، عند زمن ( $t_{1/2}$ ) ، كما في العلاقة التالية :

$$k_r t_{0.5} = \frac{3}{2a^2}$$

$$\therefore t_{0.5} = \frac{3}{2a^2 k_r} \quad \dots \dots (68)$$

#### د - التفاعلات المتعاكسة

إذا أخذنا في الاعتبار تفاعلين متعاكسين من الرتبة الأولى :



حيث  $k_1$  ،  $k_{-1}$  ثابتتا السرعة للتفاعلين الأمامي والخلفي ، ولنفرض أن  $a$  هي التركيز الابتدائي للمتفاعل  $A$  ،  $x$  هي النقص في تركيز  $A$  عند زمن قدره (t) ،  $(a-x)$  النقص في تركيز (A) عند الاتزان ،  $x_e$  ويذا يكون تركيز كل من  $B$  على التوازن هي :

	initially	at time t	at equilibrium
A	a	$a-x$	$a-x_e$
B	0	$x$	$x_e$

تعطى سرعة التفاعل بالعلاقة التالية :

$$-\frac{d[A]}{dt} = \frac{dx}{dt} = k_1(a-x) - k_{-1}x \quad \dots \dots (69)$$

عند الاتزان تكون المعادلة كالتالي :

$$0 = k_1(a-x_e) - k_{-1}x_e \quad \dots \dots (70)$$

يعنى أن :

$$k_{-1} = \frac{k_1(a-x_e)}{x_e} \quad \dots \dots (71)$$

أو

$$k_1 a = x_e (k_1 + k_{-1}) \quad \dots \dots (72)$$

حركة (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

لذلك عند زمن قدره ( $t$ ) تكون :

$$\frac{dx}{dt} = k_1(a - x) - \frac{k_1(a - x_e)x}{x_e} \quad \dots (73)$$

$$= \frac{k_1 a (x_e - x)}{x_e} \quad \dots (74)$$

بالتكامل نحصل إلى العلاقة :

$$\int \frac{dx}{x_e - x} = \frac{k_1 a}{x_e} \int dt \quad \dots (75)$$

أى إن :

$$\ln \left( \frac{x_e}{x_e - x} \right) = \frac{k_1 a t}{x_e} \quad \dots (76)$$

أو :

$$k_1 = \frac{2.303}{at} \log_{10} \left( \frac{x_e}{x_e - x} \right) \quad \dots (77)$$

بالتعويض في المعادلة (72) ، نحصل على العلاقة :

$$k_1 + k_{-1} = \frac{2.303}{t} \log_{10} \left( \frac{x_e}{x_e - x} \right) \quad \dots (78)$$

وهي تشبه العلاقة في العمليات أحادية الرتبة .

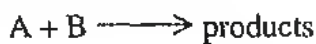
جدول (7 - 1) : ملخص لقوانين السرعة للرتب المختلفة .

رتبة	قانون السرعة في الصورة التفاضلية	قانون السرعة في الصورة التكاملية	$k$ وحدات	تناسب مع $t^{1/2}$
0	$\frac{dx}{dt} = k$	$kt = x$	$\text{mol dm}^{-3} \text{s}^{-1}$	$a^1$
1	$\frac{dx}{dt} = k(a - x)$	$kt = \ln \frac{a}{(a - x)}$	$\text{s}^{-1}$	$a^0 (=1)$
2	$\frac{dx}{dt} = k(a - x)^2$	$kt = \frac{x}{a(a - x)}$	$\text{dm}^3 \text{mol}^{-1} \text{s}^{-1}$	$a^{-1}$
2	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(b-x)$	$kt = \frac{1}{a-b} \ln \frac{b(a-x)}{a(b-x)}$	$\text{dm}^3 \text{mol}^{-1} \text{s}^{-1}$	---
3	$\frac{dx}{dt} = k(a - x)^3$	$kt = \frac{1}{2(a - x)^2} - \frac{1}{2a^2}$	$\text{dm}^6 \text{mol}^{-2} \text{s}^{-1}$	$a^{-2}$

تأثير الحرارة على سرعة التفاعل :

معادلة أرهينيوس :

في تفاعل من النوع :



تكون معادلة السرعة للتفاعل على النحو التالي :

$$\text{rate} = K [A]^n [B]^m \dots (79)$$

من قانون السرعة ، يتضح أن سرعة التفاعل تعتمد على تركيز المتفاعلات ، وتحتفل سرعة التفاعل اختلافاً كبيراً بدرجة حرارة التفاعل . فقد وجد أن سرعة التفاعل تتضاعف تقريباً لكل زيادة في درجة الحرارة ، قدرها عشر درجات مئوية . وفي المعادلة السابقة ، وجد أن كلاب من التركيز ورتبة التفاعل لا تتأثران بتغيير درجة حرارة التفاعل ، ولكن ثابت السرعة  $k$  هو فقط الذي يعتمد على درجة حرارة التفاعل ، تبعاً للمعادلة الأولية التالية :

$$\log_{10} k_r = b - \frac{a}{T} \dots (80)$$

حيث إن  $a$  ،  $b$  ثوابت ،  $T$  هي درجة الحرارة المطلقة ، التي أجري عندها التفاعل.

ومن أين وكيف ثانت هوف :

$$\frac{d \ln k_c}{dT} = \frac{\Delta E}{RT^2} \dots (81)$$

حيث إن  $K_c$  ثابت الاتزان بدلاة التركيزات الجزيئية للمتفاعلات ،  $\Delta E$  هي التغير في الطاقة .  
إذا أخذنا في الاعتبار تفاعلاً من النوع :



سرعة التفاعل الأمامي =  $k_1 [A][B]$

وسرعة التفاعل الخلفي =  $k_{-1} [C][D]$

حيث  $K_2$  ثابتى السرعة للتفاعلين الأمامي والخلفى على الترتيب .

وعند الاتزان تتساوى سرعات التفاعلين الأمامي والخلفى ؟ أى إنه عند الاتزان نحصل على :

$$k_1 [A][B] = k_{-1} [C][D] \dots (83)$$

ويكون ثابت الاتزان  $k$  هو كالتالى :

$$k_c = \frac{[C][D]}{[A][B]} = \frac{k_1}{k_{-1}} \dots (84)$$

ويفيد تصريح المعادلة رقم (81) كالتالى :

$$\frac{d \ln k_1}{dT} - \frac{d \ln k_{-1}}{dT} = \frac{\Delta E}{RT^2} \dots (85)$$

حركة (كيناتيكية) وأكية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

ويمكن التعبير عنها بمعادلين ، هما على الترتيب :

$$\frac{d\ln k_1}{dT} = \frac{E_1^*}{RT^2} + I \quad \dots (86)$$

أو

$$\frac{d\ln k_{-1}}{dT} = \frac{E_{-1}^*}{RT^2} + I$$

حيث إن  $I = E_1^* - E_{-1}^*$  ،  $\Delta E = E_1^* - E_{-1}^*$  = ثابت التكامل ، وقد وجد أرهينيوس أن قيمة  $(I)$  في عديد من التفاعلات تساوى صفرًا ، وبالتالي تأخذ معادلة أرهينيوس الصورة التالية:

$$\frac{d\ln k_r}{dT} = \frac{E^*}{RT^2} \quad \dots (87)$$

حيث إن  $k_r$  هو ثابت السرعة النوعي للتفاعل ;  $E^*$  الطاقة الفعالة للتفاعل .  
ويمكن كتابة معادلة أرهينيوس في الصورة التالية :  $k_r = A \exp(-E^*/RT)$  ، حيث إن  $A$  ثابت يسمى ثابت أرهينيوس أو معامل التردد للتصادمات بين الأصناف المتفاعلة .

#### الطاقة الفعالة :

وجد أن سرعة التفاعل الأمامي تعتمد على قيمة  $E_1^*$  ، بينما تعتمد سرعة التفاعل الخلفي على قيمة  $E_{-1}^*$  ، وهذا يوضح أن مسار التفاعل من  $(A + B)$  إلى  $(C + D)$  يمكن متضمناً تغيراً في الطاقة قدره  $E^*$  بالنسبة للتفاعل الأمامي .

أما التغير في الطاقة بالنسبة للتفاعل الخلفي يكون  $-E_1^*$  ، والفرق بين الكميتين هو عبارة عن  $\Delta E$  ، ولا تحدث مثل هذه التغيرات إلا إذا مر التفاعل بحالة وسطية ، تمتلك قدرًا من الطاقة  $E^*$  ، وتكون قيمتها أعلى من طاقة المتفاعلات ، بينما تكون  $-E_1^*$  هي الفرق بين طاقة الحالة الوسطية وطاقة النواتج .  
وتسمى الحالة الوسطية بالحالة الفعالة ، وبطريق إليها أحياناً بالمتراكب الوسطي ؛ فالجزئيات  $A$  ،  $B$  ،  $C$  ،  $D$  لها أن تمتلك قدرًا من الطاقة يساوي  $E^*$  لتكوين المتراكب الوسطي ، ومن ثم التحول إلى نواتج  $(C + D)$  .  
وتسمى هذه الطاقة بالطاقة الفعالة للتفاعل ويرمز لها بالرمز  $E^*$  ، وهذه هي أقل طاقة تمتلكها المتفاعلات  $(A + B)$  ؛ لتكوين المتراكب النشط ومن بعده النواتج  $(C + D)$  .

وبناءً للنظريات الحديثة ، وجد أن الطاقة الضرورية للتفاعل الحراري تأتي من التصادمات القوية والمستمرة بين الأصناف المتفاعلة ، وليس كل الأصناف المتفاعلة لديها هذه الطاقة ، ولكن جزءًا فقط من المتفاعلات هو الذي يمتلك هذا القدر من الطاقة ، وهذا الجزء هو الذي يدخل في تفاعل كيميائي ، وبالتالي يؤدي إلى نواتج ، وتسمى التصادمات التي ينتج عنها تفاعل بالتصادمات المثمرة أو الفعالة ، وتعتمد سرعة التفاعل الكيميائي على عاملين ، هما :

(أ) تردد التصادمات بين الجزيئات المتفاعلة A .

(ب) قيمة الطاقة الفعالة  $E^*$  .

ويمكن كتابة معادلة أرهينيوس على الصورة التالية :

$$k_r = A \exp(-E^*/RT) \quad \dots \dots (89)$$

ويكون لمعامل التردد (A) وحدات ثابت السرعة  $k_r$  نفسها ،

وبأخذ لוגاريمات العلاقة السابقة ، نحصل على :

$$\ln k_r = \ln A - \frac{E^*}{RT} \quad \dots \dots (90)$$

أو

$$\log_{10} k_r = \log_{10} A - \frac{E^*}{2.303 RT} \quad \dots \dots (91)$$

### طرق تعريف الطاقة الفعالة :

يمكن تعريف الطاقة الفعالة للتفاعل بإحدى طريقتين :

(أ) الطريقة الأولى :

وتعتمد على قياس ثوابت السرعة للتفاعل عند مختلف درجات الحرارة ، ويرسم العلاقة بين

$\log_{10} k_r$  ،  $1/T$  ،  $\log_{10} k_r = -E^*/2.303 R - E^*/2.303 RT$  .

مثال (6) :

في تجربة التمييز القلوي لليوديد الإيثيلي عند مدى من درجات الحرارة من  $20^\circ\text{C}$  إلى  $80^\circ\text{C}$  ، كانت النتائج التالية :

$$10^3 k_r / \text{dm}^3 \text{mol}^{-1} \text{s}^{-1} \quad 0.100 \quad 0.335 \quad 1.41 \quad 3.06 \quad 8.13 \quad 21.1 \quad 50.1$$

$$\text{Temperature} / {}^\circ\text{C} \quad 20 \quad 30 \quad 40 \quad 50 \quad 60 \quad 70 \quad 80$$

احسب الطاقة الفعالة للتفاعل .

الحل :

$$\log_{10}(k_r / \text{dm}^3 \text{mol}^{-1} \text{s}^{-1}) = 4.00 \quad 4.525 \quad 3.015 \quad 3.485 \quad 3.910 \quad 2.325 \quad 2.700$$

$$\text{Temperature} \quad 243 \quad 303 \quad 313 \quad 323 \quad 333 \quad 343 \quad 353$$

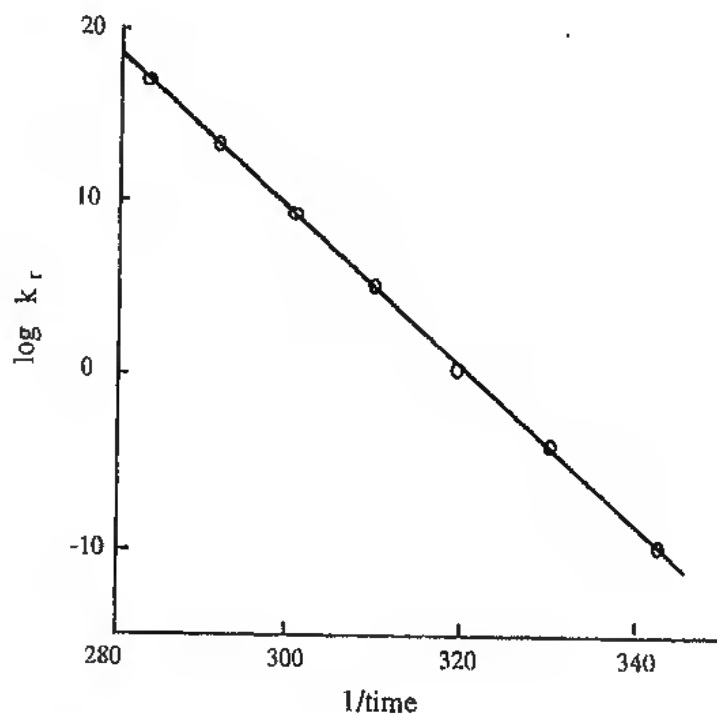
$$10^3 K / T \quad 3.413 \quad 3.300 \quad 3.195 \quad 3.096 \quad 3.003 \quad 2.915 \quad 2.823$$

يرسم العلاقة بين  $\log_{10} k_r$  ،  $1/T$  ،  $\log_{10} k_r = -E^*/2.303 R - E^*/2.303 RT$  .

$$-E^*/2.303 R = -4.7 \times 10^3 \text{ K}$$

$$\therefore E^* = 2.303 \times 8.314 \times 4.70 \times 10^3 \text{ Joule mol}^{-1}$$

$$= 90.0 \text{ KJ mol}^{-1}$$



شكل (6-7) : رسم بياني للعلاقة بين  $\log k_r$  مع  $\frac{1}{T}$  مع التمييز القاعدي لiodيد الإيثيل .

#### (ب) الطريقة الثانية :

تشتمل هذه الطريقة على قياس ثابتى السرعة  $k_1$  ،  $k_2$  للتفاعل عند درجتى حرارة مختلفتين  $T_1$  ،  $T_2$  ، وبذلك يمكن تعين الطاقة الفعالة كما يلى :

$$\frac{d \ln k_r}{dT} = \frac{E^*}{RT^2} \quad \dots (92)$$

بتكمال هذه العلاقة ، نحصل على :

$$\int_{k_1}^{k_2} d \ln k_r = \frac{E^*}{R} \int_{T_1}^{T_2} \frac{dT}{T^2} \quad \dots (93)$$

$$\therefore [\ln k_r]_{k_1}^{k_2} = - \frac{E^*}{R} \left[ \frac{1}{T} \right]_{T_1}^{T_2} \quad \dots (94)$$

$$\ln \frac{k_2}{k_1} = - \frac{E^*}{R} \left[ \frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right] \quad \text{أو} \quad \dots (95)$$

بمعنى أن

$$\log_{10} \frac{k_2}{k_1} = \frac{E^*}{2.303 R} \left[ \frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right] \quad \dots (96)$$

أو

$$\log_{10} \frac{k_2}{k_1} = \frac{E^*}{2.303 R} \left[ \frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right] \quad \dots (97)$$

ويتمكن حساب معامل التردد (A) ، وذلك من الجزء المقطوع من المحور الصادى فى العلاقة بين  $\log_{10} k_r$  ،  $1/T$  ،  $1$  ، ولكن ذلك يتطلب تمديد الخط المستقيم على استقامته لمسافة طويلة حتى  $1/T = 0$  ، ويمكن أيضاً الحصول على قيمة الثابت (A) بتطبيق علاقه أرهينيوس :

$$\log_{10} k_r = \log_{10} A - \frac{E^*}{2.303 RT} \quad \dots (98)$$

مثال (7) :

فى المراحل الأولى للتفاعل الغازى بين الأمونيا وفوق أكسيد النيتروجين ، والتى تتبع تفاعلاً ثنائى الرتبة، كان ثابت السرعة عند K 600 هو  $0.385 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$  ، وعند درجة K 716 ، كان الثابت هو  $16.0 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$  .

احسب الطاقة الفعالة  $E^*$  ، ومعامل التردد A للتفاعل .

الحل :

بالتعويض في المعادلة رقم (97) ، نصل إلى :

$$\log_{10} \left( \frac{16.0}{0.385} \right) = \frac{E^*}{2.303 \times 8.314} \left( \frac{716 - 600}{716 \times 600} \right)$$

$$\therefore E^* = \frac{1.619 \times 2.303 \times 8.314 \times 716 \times 600}{116} \text{ J mol}^{-1}$$

$$= 114.8 \text{ kJ mol}^{-1}$$

وي باستخدام قيمة  $k_2$  عند K 716 في المعادلة رقم (98) ، نحصل على :

$$\log_{10} (16.0 / \text{dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}) = \log_{10} A - \frac{114800}{2.303 \times 8.314 \times 716}$$

$$\therefore A = 3.8 \times 10^9 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

### المترافقون الفعال

يعتبر المترافقون الفعال حالة وسطية في كل التفاعلات الكيميائية ، ولكن يمكن استنباط معدل سير التفاعل نظرياً ، فلابد من وضع تصور لتركيب ذلك المترافقون الفعال.

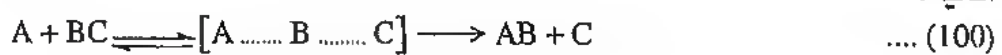
حركة (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية —————

نعتبر تفاعلاً بين ذرة A وجزئي ثانئ ذرة BC .  
A + BC → AB + C ..... (99)

لكل يحدث تفاعل فإن الذرة تقترب A من الجزء BC ، وكلما اقتربت A من BC ، يحدث تداخل إلكتروني ، وتزداد طاقة الوضع وتستمر في الزيادة ؛ حتى نصل إلى التركيب C ..... B ..... A ثم بعد ذلك يوجد احتمالان ، وهما :

أ - إكمال التفاعل في الاتجاه الأمامي ناحية تكوين النواتج ؛ أي الاتجاه لتكون AB . C ،

ب - العودة إلى الخلف في اتجاه المترافق ، وهو تكوين A ، BC ، ويطلق على المترافق الوسطى اسم المترافق الفعال ، ويتم هذه العملية في الصورة التالية :



وعند انفصال الذرة C لتعطى الجزء AB ، فإن طاقة الوضع تتقل أيضاً ، وبذلك تمثل الحالة الوسطية أو الحالة الفعالة أعلى طاقة وضع على مسار التفاعل ، والرسم الذي يوضح العلاقة بين طاقة الوضع للأصناف المختلفة وخط سير التفاعل (مسار التفاعل) ، موضح في الشكل رقم (7) ، ويكون التغيير في طاقة الوضع عند تكوين المترافق الفعال من التفاعلات ، وهي  $E^*$  تمثل الطاقة الفعالة للتفاعل المترافق (الأمامي) . وتكون  $E^*$  هي الطاقة الفعالة للتفاعل العكسي (الخلفي) .

ويكون الفرق  $\Delta E$  بين الكميتين  $E^*$  ،  $E^-$

$$\Delta E = E^* - E^-$$

ممثلاً لحرارة التفاعل ككل . وحيث إنه في المثال الحالى لا يوجد تغير في العدد الكلى للجزيئات عند تحول التفاعلات إلى نواتج ، وبالتالي لا يكون هناك تغير في عامل الضغط ؛ فتكون  $\Delta E$  هي نفسها  $\Delta H$  .

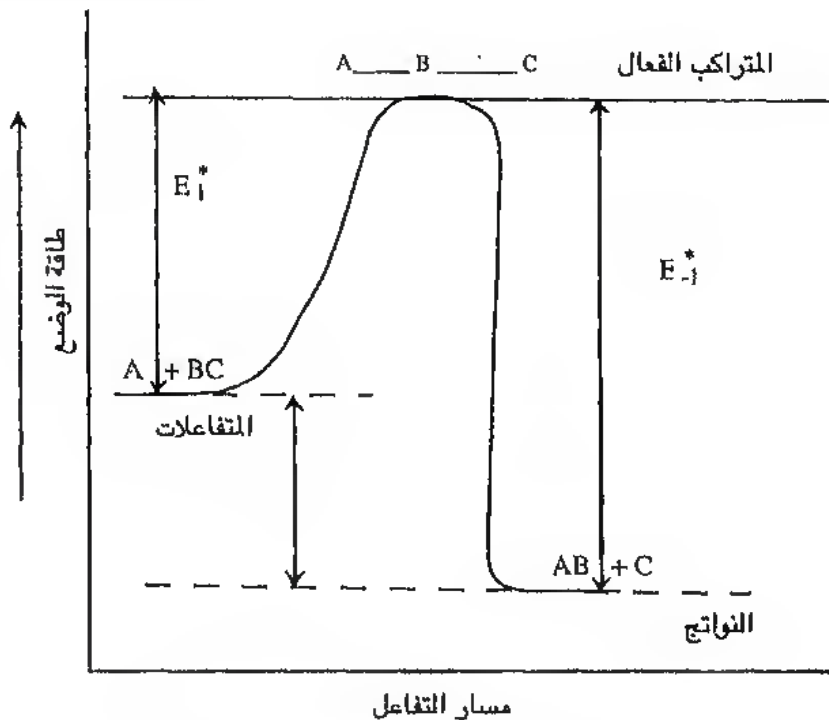
ويمكن كتابة المعادلة السابقة على الصورة التالية :

$$\Delta H = E^* - E^-$$

وهناك حالتان ، وهما :

(أ) إذا كانت  $E^- > E^*$  تكون  $\Delta H$  سالبة القيمة ، ويكون التفاعل من النوع المطارد للحرارة .

(ب) إذا كانت  $E^- < E^*$  تكون  $\Delta H$  موجبة القيمة ، ويكون التفاعل من النوع الماصل للحرارة .



مسار التفاعل

شكل (7-7) : منحنى طاقات الوضع التفاعلي التالي



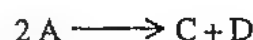
**نظريات معدل التفاعل الكيميائي :**

#### نظرية التصادم :

درست الحركة الكيميائية لكثير من التفاعلات في الأوساط الغازية والسائلة . وعلى الرغم من مساعدة القياسات العملية في الأوساط الغازية ، إلا أن الدراسة في الأوساط الغازية ساعدت على الوصول إلى نظرية معدل التفاعل في التفاعلات الغازية المتباينة .

وتنص هذه النظرية على أنه لكي يتفاعل غاز A مع غاز آخر B ، لابد من حدوث تصادم بين جزيئات الغازين ونتيجة لذلك التصادم تتكسر بعض الروابط ، وت تكون روابط جديدة ، وبذلك نحصل على نواتج لهذا التفاعل . وتعتمد سرعة التفاعل الكيميائي على المعدل الذي تحدث به هذه التصادمات ، وهي عدد التصادمات التي تحدث في وحدة الحجم من وسط التفاعل لوحدة الزمن .

فإذا حدث تفاعل بين جزيئين من جزيئات الغاز A ، ليتخرج غازات C , D تبعاً للمعادلة التالية :



من نظرية الحركة للغازات يكون معدل التصادم  $z_{AA}$  مساوياً لقيمة التالية :

$$z_{AA} = 2 n^2 \sigma^2 \left( \frac{\pi R T}{M} \right)^{\frac{1}{2}} \quad ..... (101)$$

حركة (كيناتيكية) وألية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

حيث  $n$  تركيز الغاز A معبراً عنها بعدد الجزيئات في وحدة الحجم من الغاز، و  $\sigma$  قطر التصادم ، و  $R$  الثابت العام للغازات ، و  $T$  درجة الحرارة المطلقة ، و  $M$  هي الكتلة المولارية للغاز .

أما إذا كان التفاعل بين جزيئين لغازين مختلفين A ، B ليعطى نواتج C ، D ، كما هو موضح في المعادلة :



ويكون معدل التصادمات  $Z_{AB}$  هو :

$$Z_{AB} = n_A n_B \sigma_{AB}^2 \left( \frac{8\pi RT}{\mu} \right)^{\frac{1}{2}} \quad \dots \dots \dots (103)$$

حيث إن  $n_A$  ،  $n_B$  تركيز الغازين A ، B ، معبراً عنها بعدد الجزيئات في وحدة الحجم ،  $\sigma_{AB}$  هو متوسط قطر التصادم ، ويعطى بالقيمة :

$$\sigma_{AB} = \frac{\sigma_A + \sigma_B}{2} \quad \dots \dots \dots (104)$$

أما لم فهـي الكتلة المختزلة ، وتساوي :

$$\mu = \frac{m_A \times m_B}{m_A + m_B} \quad \dots \dots \dots (105)$$

ومن حسابات معدل التصادمات للغازات عند درجة حرارة وضغط معينين ، تجد أن عدداً قليلاً من التفاعلات الكيميائية يحدث عند كل تصادم . فعلى سبيل المثال ، نرى أن يوبيد الهيدروجين ينحل عند درجة 700°C ، ويكون معدل التصادم  $Z_{2H_2}$  هو  $10^{34} \text{ m}^{-3} \text{s}^{-1}$  ، أما سرعة اتحلال الغاز فتصل إلى  $10^{20} \text{ m}^{-3} \text{s}^{-1}$  : وهذا معناه أنه يحدث تفاعل كيميائي بمعدل منخفض عن معدل التصادمات ، وهذا واضح من أنه لكل  $10^{14}$  تصادم يكون هناك تصادم واحد مؤثر ؟ أى ينتج عنه تفاعل .

ولكى يتم التفاعل ، لابد للجزيئات المتصادمة A ، B ، أن تكون لديها طاقة تزيد عن القيمة الحرجة  $E_C$  ، ولا يتكون المترافق الفعال إلا إذا حصلت التفاعلات على طاقة تساوى أو تزيد عن هذه القيمة الحرجة ، ويعطى الكسر من الجزيئات الذى يمتلك طاقة أكبر من القيمة الحرجة  $E_C$  بالعلاقة التالية :

$$\exp(-E_C / RT) \quad \dots \dots \dots (106)$$

وتسمى هذه القيمة أيضاً بمعامل بولتزمان . ويكون الكسر من الجزيئات الذى يمتلك طاقة فعالة  $E^*$  ، وتدخل فى تفاعل هو :

$$\exp(-E^* / RT)$$

وتعطى سرعة التفاعل  $v$  وهي حاصل ضرب معدل التصادم وكسر الجزيئات المشتمل على طاقة تساوى أو تزيد عن طاقة التشغيل :

$$v = 2 Z_{AA} \exp(-E^* / RT) \quad \dots \dots \dots (107)$$

ويكون ثابت سرعة التفاعل  $K_r$  في المعادلة التالية :

$$v = K_r [A]^2 = K_r n^2$$

لذلك ، فإن

$$\therefore K_r = \frac{v}{n^2} = \frac{2 z_{AA} \exp(-E^*/RT)}{n^2}$$

وبالتعويض عن  $z_{AA}$  بقيمتها من العلاقة (101) ، نحصل على :

$$K_r = 4 \sigma^2 \left( \frac{\pi RT}{M} \right)^{\frac{1}{2}} \exp(-E^*/RT) \quad \dots \quad (108)$$

وتشبه العلاقة السابقة في شكلها العام معادلة أرهينيوس السابق ذكرها ، وهي :

$$K_r = A \exp(-E^*/RT)$$

وبذلك يمكن حساب معامل التردد (A) من نظرية التصادم

$$\therefore A = 4 \sigma^2 \left( \frac{\pi RT}{M} \right)^{\frac{1}{2}} \quad \dots \quad (109)$$

ويتطبيق نظرية التصادم على تفاعل بين جزيئين مختلفين ، كما في المعادلة التالية:



$$\therefore v = z_{AB} \exp(-E^*/RT) \quad \dots \quad (110)$$

وتعطى معادلة السرعة بالعلاقة :

$$v = K_r [n_A][n_B]$$

ويمكن كتابة ثابت السرعة  $K_r$  بالعلاقة التالية :

$$K_r = \sigma_{AB}^2 \left( \frac{8 \pi RT}{\mu} \right)^{\frac{1}{2}} \exp(-E^*/RT) \quad \dots \quad (111)$$

ومنها يمكن الحصول على صورة أخرى لمعامل التردد A :

$$\therefore A = \sigma_{AB}^2 \left( \frac{8 \pi RT}{\mu} \right)^{\frac{1}{2}} \quad \dots \quad (112)$$

## 2 - نظرية العدل المطلق :

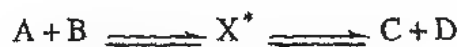
تعتبر نظرية العدل المطلق تطويراً لنظرية التصادم ، وهي تفترض أن التشتيت الكيميائي للمتفاعلات يتم بالتصادم بين الجزيئات المتفاعلة ، وتنطلب عموماً أكثر حكمة عن تلك التي استخدمت نظرية الحركة للغازات . وللحصول على تعبير آخر عن معامل التردد (A) ، تستخدم الديناميكا الحرارية الإحصائية . وتقاس سرعة التفاعل الكيميائي طبقاً لنظرية العدل المطلق ، بمعدل مرور المترافق الفعال خلال مرحلة الانتقالية .

حركة (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

وعلى الرغم من عدم ثبات الحالة الوسطية ميكانيكيًا ، إلا أنها تعامل ثرموديناميكيًا بالطريقة المعتادة . وتعتمد هذه النظرية على فرضية الاتزان : بمعنى أن الحالة الوسطية هي متراكب سبق له أن كان متفاعلات أو نواتج .

فالاتزان موجود بين المتفاعلات A ، B والمترافق الفعال  $X^*$  ، ويوجد اتزان آخر بين النواتج C ، D ،

والمترافق الفعال  $X^*$  كما يلى :



التعبير الثرموديناميكي لمعادلة أو قانون السرعة :

يرتبط ثابت الاتزان K للتفاعل الكيميائي بالتغير في الطاقة الحرية  $\Delta G$  بالعلاقة التالية :

$$K = \exp(-\Delta G / RT) \quad \dots \dots (113)$$

وحيث إن K هي النسبة بين ثابتى السرعة النوعي  $k_1 / k_{-1}$

$$\therefore \ln k_1 - \ln k_{-1} = -\Delta G / RT \quad \dots \dots (114)$$

ويمكن التعبير عن ثابتى السرعة كالتالى :

$$\ln k_1 = -\frac{\Delta G_1}{RT} + \text{constant} \quad \dots \dots (115)$$

$$\ln k_{-1} = -\frac{\Delta G_{-1}}{RT} + \text{constant} \quad \dots \dots (116)$$

حيث إن  $\Delta G_1$  ،  $\Delta G_{-1}$  هي التغير في الطاقة الحرية لكلا التفاعلين الأمامي والخلفي على الترتيب :

ففي التفاعل التالي :



وجد أن هناك حالة اتزان بين المتفاعلات والمترافق الفعال ، فإذا كانت  $\Delta G^*$  هي الفرق في الطاقة الحرية بين المترافق الفعال والمتفاعلات ، نحصل على سرعة التفاعل كالتالى :

$$\ln k_r = -\frac{\Delta G^*}{RT} + \text{constant} \quad \dots \dots (117)$$

وبإعادة الترتيب ، تكتب العلاقة السابقة في الصورة التالية :

$$k_r = v \exp(-\Delta G^* / RT) \quad \dots \dots (118)$$

ويستخدم الثرموديناميكا الإحصائية ، نجد أن  $\frac{KT}{h} = v$  حيث K هو ثابت بولتزمان ، و h هي ثابت بلانك . لذا نحصل على العلاقة التالية :

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp(-\Delta G^* / RT) \quad \dots \dots (119)$$

أو

$$k_r = \frac{KT}{h} K^* \quad \dots \dots (120)$$

حيث  $K^*$  هو ثابت الاتزان بين المتفاعلات والمترافق الفعال.

ومن قوانين الديناميكا الحرارية ، نجد أنه للتفاعل الكيميائي تكون :

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

فيتمكن كتابة العلاقة (118) في الصورة التالية :

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(\frac{\Delta S^*}{K}\right) \exp\left(\frac{\Delta H^*}{RT}\right) \quad \dots \dots (121)$$

حيث إن  $\Delta H^*$  هي إنتالبي التنشيط ،  $\Delta S^*$  هي أنتروبي التنشيط وترتبط طاقة التنشيط بإنثالبي التنشيط بالعلاقة التالية :

$$\Delta H^* = E^* - nRT \quad \dots \dots (122)$$

حيث ( $n = 1$ ) للتفاعلات أحادية الجزيئية الغازية ، وكل التفاعلات التي تتم في أوساط سائلة ، وتساوي ( $n = 2$ ) للتفاعلات ثنائية الجزيئية الغازية ، ويتمكن كتابة قانون السرعة بمعلومية أنتروبي التنشيط وطاقة التنشيط .

في التفاعلات الغازية أحادية الجزيئية ، وكذا التفاعلات في الأوساط السائلة ، يعبر عن ثابت السرعة  $k_r$  للتفاعل بالقيمة التالية :

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(1 + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \exp\left(\frac{-E^*}{RT}\right) \quad \dots \dots (123)$$

في التفاعلات ثنائية الجزيئية حيث ( $n = 2$ ) تكون  $Kr$  كما يلى :

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(2 + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \exp\left(\frac{-E^*}{RT}\right) \quad \dots \dots (124)$$

وبمقارنة المعادلة رقم (124) بمعادلة أرهينيوس ، نحصل على معامل التردد (A) للتفاعلات ثنائية الجزيئية كما يلى :

$$A = \frac{KT}{h} \exp\left(2 + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \quad \dots \dots (125)$$

ويتمكن كتابة المعادلة في الصورة العامة التالية ، وفيها يكون معامل التردد (A) مرتبلاً بأنتروبي التنشيط :

$$A = \frac{KT}{h} \exp\left(n + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \quad \dots \dots (126)$$

حيث ترمز  $n$  لجزيئية التفاعل المدروس

—— حركة (كيناتيكية) وأالية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية ——

### التفاعلات التضمنة ذرات منفردة أو شقوقاً حرمة :

كان الاعتقاد فيما مضى أن كل التفاعلات تحدث في خطوة واحدة ، واتضاع - فيما بعد - أن معظم التفاعلات الكيميائية تتم على خطوات ، وقد وجد أن كثيراً من التفاعلات تتكون فيها مترابقات وسطية مثل الذرات المنفردة أو الشقوق الحرمة ، ويكون الشق الحر عبارة عن ذرة أو جزئ يحتوى على إلكترون منفرد أو أكثر ، وبالتالي تكون الشقوق الحرمة بارامغناطيسية ، ومن ثم يكون نشاطها عالياً .

ويمكن تقسيم التفاعلات إلى ثلاثة أنواع : تبعاً لنوع السلسلة المتكونة :

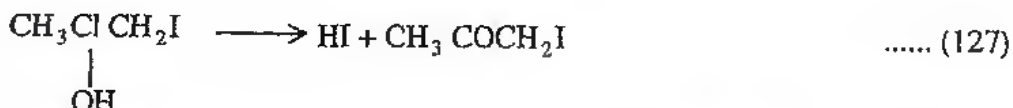
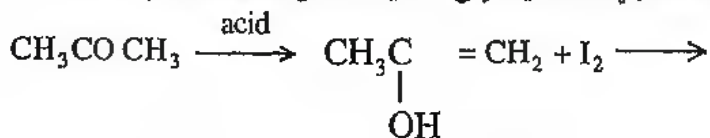
(i) تفاعلات غير متسلسلة .

(ii) تفاعلات متسلسلة خطية .

(iii) تفاعلات متسلسلة متفرقة .

#### (i) التفاعلات غير متسلسلة :

في هذا النوع يكون هناك مركز نشط مثل الشق الحر أو الجزيء .. وهذا التفاعل يعطي مركباً وسطياً ، تتكون بعده النواتج ، والمثال على ذلك هو إضافة اليود إلى الأسيتون ، في وسط حمضي .



#### (ii) تفاعلات المتسلسلة الخطية :

في هذا النوع من التفاعلات ، يمر التفاعل بثلاث مراحل :

(أ) تنشيط السلسلة .

(ب) نمو أو انتشار السلسلة .

(ج) إيقاف نمو السلسلة ونهاية التفاعل .

(أ) تنشيط السلسلة :

تتم تلك المرحلة ، وذلك بإحداث كسر في الرابطة الضعيفة للمتفاعل ، وتكون ما يسمى بالشق الحر أو الذرة المنفردة ، والذي يعتبر حاملاً للسلسلة فيما بعد .

(ب) نمو أو انتشار السلسلة :

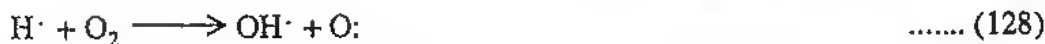
في هذه الخطوة يهاجم الشق الحر أحد المتفاعلات لينتج أحد النواتج وشقاً حرماً آخر . وهذا الأخير يتفاعل ليعطي شقاً حرماً جديداً ، ويهاجم بدوره أحد المتفاعلات .. وهكذا تستمر هذه المرحلة في تكوين أحد النواتج وحاملاً للسلسلة .

(ج) إيقاف نمو السلسلة ونهاية التفاعل :

تختفي في هذه المرحلة الشقوق الحرجة من وسط التفاعل ، وذلك إما بتفاعلها مع بعضها البعض ، أو بإعادة ترتيب الشق بحيث ينتج جزئيًّا عادي ، ويتحطم بذلك حاملات السلسلة وينتهي التفاعل .

(iii) تفاعلات المتسلسلة المترعة :

في بعض التفاعلات خصوصاً التي تحدث عند أكسدة الهيدروكربونات في وسط غازى ، يستمر تكوين الشقوق الحرجة بكثافة كبيرة ، وذلك عندما يتفاعل الشق الحر لينتج شقين آخرين أو أكثر ، مثل ما يحدث في تفاعل الهيدروجين مع الأكسجين كما يلى :



وفي هذه التفاعلات ، تزداد أعداد الشقوق الحرجة بطريقة مستمرة ، وتزداد وبالتالي سرعة التفاعل في وقت قصير ، وقد يؤدي ذلك إلى حدوث انفجار .

3 - نظرية الحالة الثابتة أو الدائمة :

في التفاعلات المتسلسلة الخطية ، يمكن الوصول إلى حالة الثبات بطريقة سريعة حيث إنه يزداد تركيز الشقوق الحرجة في بداية التفاعل ثم تصل إلى مرحلة يبقى فيها تركيز الشقوق الحرجة ثابتاً ولا يتغير مع الزمن؛ بمعنى أن :

$$\frac{d [Radical]}{dt} = 0$$

وهذه النظرية ساعدت كثيراً في اشتقاق معادلة أو قانون السرعة نظرياً ، من ميكانيكية التفاعل :

A- تفاعل الهيدروجين مع البروم :  $H_2 / Br_2$

يعتبر تفاعل الهيدروجين مع البروم عند درجة حرارة تتراوح بين  $300^{\circ}C - 200$  من النوع المتسلسل الخطى ، وقد وجد أن هناك توافقاً كبيراً بين قانون السرعة المشتق من الميكانيكية المقترنة التفاعل ، والقانون المستخرج من النتائج العملية .

ووجد أن قانون السرعة للتفاعل يتبع المعادلة التالية :

$$\frac{d[HBr]}{dt} = \frac{k_2[H_2][Br_2]^{\frac{1}{2}}}{1 + k^{\cdot}[HBr]/[Br_2]} \quad \dots\dots \quad (130)$$

وقد اقترحت ميكانيكية التفاعل ، وشملت خمس خطوات :



——— حركة (كيناتيكية) وأالية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية ——



وتحتمل في هذا التفاعل كل صفات التفاعلات السلسلة الخطية ، والخطوة الرابعة هي خطوة غير عادية ؛ حيث يهاجم المحر أحد نواتج التفاعل .

حاملات السلسلة في هذا التفاعل هي ذرات الهيدروجين وذرات البروم المنفردة ، ويتم تكوينها باستمرار في خطوات الانتشار أو النمو . وإثبات صحة ميكانيكية التفاعل المقترنة ، وأنها متماشية مع النتائج العملية ، يجب اشتقاق قانون السرعة من ميكانيكية التفاعل . ولاستدراك هذا القانون ، تتبع الخطوات التالية :

1 - يعبر عن سرعة التفاعل بسرعة تكوين غاز بروميد الهيدروجين ، وتعطى بالعلاقة التالية :

$$\frac{d[\text{HBr}]}{dt} = k_2 [\text{Br}^\cdot] [\text{H}_2] + k_3 [\text{H}^\cdot] [\text{Br}_2] \\ - k_{-2} [\text{H}^\cdot] [\text{HBr}] \quad \dots \dots \quad (131)$$

2 - بتطبيق نظرية الحالة الثابتة لكل من  $[\text{Br}^\cdot]$  ،  $[\text{H}^\cdot]$  نحصل على :

$$\frac{d[\text{Br}^\cdot]}{dt} = 2k_1 [\text{Br}_2] - k_2 [\text{Br}^\cdot] [\text{H}_2] + k_3 [\text{H}^\cdot] [\text{Br}_2] \\ + k_{-2} [\text{H}^\cdot] [\text{HBr}] - 2k_{-1} [\text{Br}^\cdot]^2 = 0 \quad \dots \dots \quad (132)$$

$$\frac{d[\text{H}^\cdot]}{dt} = k_2 [\text{Br}^\cdot] [\text{H}_2] - k_3 [\text{H}^\cdot] [\text{Br}_2] \\ - k_{-2} [\text{H}^\cdot] [\text{HBr}] = 0 \quad \dots \dots \quad (133)$$

3 - بإضافة المعادلة (132) إلى المعادلة (133) ؛ نحصل على المعادلة التالية :

$$2k_1 [\text{Br}_2] - 2k_{-1} [\text{Br}^\cdot]^2 = 0 \quad \dots \dots \quad (134)$$

لذا نحصل على :

$$[\text{Br}^{\cdot}] = \left( k_1 / k_{-1} \right)^{\frac{1}{2}} [\text{Br}_2]^{\frac{1}{2}} \quad \dots \dots (135)$$

من المعادلة (135) ، نحصل على تركيز ذرة الهيدروجين كما يلى :

$$[\text{H}^{\cdot}] = \frac{k_1 [\text{H}_2] [\text{Br}^{\cdot}]}{k_3 [\text{Br}_2] + k_{-2} [\text{HBr}]} \quad \dots \dots (136)$$

بالتعويض في المعادلة (136) من المعادلة (135) عن تركيز ذرة البروم :

$$[\text{H}^{\cdot}] = \frac{k_2 \left( k_1 / k_{-1} \right)^{\frac{1}{2}} [\text{H}_2] [\text{Br}_2]^{\frac{1}{2}}}{k_3 [\text{Br}_2] + k_{-2} [\text{HBr}]} \quad \dots \dots (137)$$

ويمكن تبسيط المعادلة (131) بإضافة المعادلة (133) إليها : لتعطى العلاقة التالية :

$$\frac{d[\text{HBr}]}{dt} = 2k_3 [\text{H}^{\cdot}] [\text{Br}_2] \quad \dots \dots (138)$$

بالتعويض عن المعادلة (137) في المعادلة (138) ، نحصل على :

$$\frac{d[\text{HBr}]}{dt} = \frac{2k_3 k_2 \left( k_1 / k_{-1} \right)^{\frac{1}{2}} [\text{H}_2] [\text{Br}_2]^{\frac{1}{2}} [\text{Br}_2]}{k_3 [\text{Br}_2] + k_{-2} [\text{HBr}]} \quad \dots \dots (139)$$

بقسمة البسط والمقام في المعادلة (139) على  $K_3 [\text{Br}_2]$  نحصل على المعادلة التالية :

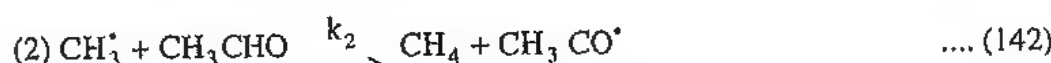
$$\frac{d[\text{HBr}]}{dt} = \frac{2k_2 \left( k_1 / k_{-1} \right)^{\frac{1}{2}} [\text{H}_2] [\text{Br}_2]^{\frac{1}{2}}}{1 + k_{-2} [\text{HBr}] / k_3 [\text{Br}_2]} \quad \dots \dots (140)$$

ويمكن القول بأن المعادلة (140) تشبه المعادلة (130) ، عندما تكون

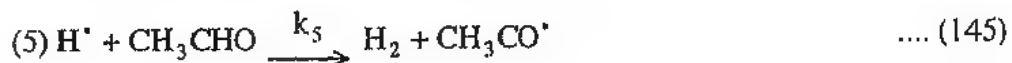
$$k = 2k_2 \left( k_1 / k_{-1} \right)^{\frac{1}{2}}, k^{\cdot} = k_{-2} / k_3$$

**ب - الانحلال الحراري للأسيتالدهيد**

الشقوق الحرية هي حاملات السلسل في هذا النوع من التفاعلات ، ورتبة هذا التفاعل هي (1.5) ، وتتضمن الميكانيكية المقترنة لهذا التفاعل ست خطوات :



— حركة (كيناتيكية) وألية (ميكانيكية) تفاعلات الكيميائية —



- 1 - خطوة التنشيط تنتج شقى الميثيل والفورمايل .
- 2 - تفاعل شقوق الميثيل مع الأسيتالدهيد لتعطى الميثان وشق الأسيتيل .
- 3 - تنحل شقوق الأسيتيل والفورمايل في تفاعلات أحادية الجزيئية ؛ لتعطى أول أكسيد الكربون وشق الميثيل وذرة الهيدروجين المنفردة .
- 4 - خطوة إيقاف نمو السلسلة ، وتتضمن تكوين غاز الإيثان . من نواتج هذا التفاعل : الميثان - أول أكسيد الكربون - الهيدروجين - غاز الإيثان .

وقد وجد أن معادلة أو قانون السرعة المستنبطه من التجارب المعملية هي على الصورة التالية :

$$-\frac{d[\text{CH}_3\text{CHO}]}{dt} = k [\text{CH}_3\text{CHO}]^{3/2} \quad \dots (147)$$

لإثبات صحة الميكانيكية المقترحة ، يمكن استنتاج قانون السرعة من ميكانيكية التفاعل السابق ذكرها .  
يعطى معدل انحلال الأسيتالدهيد بالمعادلة التالية :

$$\begin{aligned} -\frac{d[\text{CH}_3\text{CHO}]}{dt} &= k_1 [\text{CH}_3\text{CHO}] + k_2 [\text{CH}_3^\cdot] [\text{CH}_3\text{CHO}] \\ &\quad + k_5 [\text{H}^\cdot] [\text{CH}_3\text{CHO}] \end{aligned} \quad \dots (148)$$

ويتطبق نظرية الحالة الثابتة على كل الشقوق الناتجة في ميكانيكية التفاعل المقترحة نحصل على :

$$\begin{aligned} \frac{d[\text{CH}_3^\cdot]}{dt} &= k_1 [\text{CH}_3\text{CHO}] - k_2 [\text{CH}_3^\cdot] [\text{CH}_3\text{CHO}] \\ &\quad + k_3 [\text{CH}_3\text{CO}^\cdot] - 2k_6 [\text{CH}_3^\cdot]^2 = 0 \end{aligned} \quad \dots (149)$$

$$\frac{d[\text{CHO}^\cdot]}{dt} = k_1 [\text{CH}_3\text{CHO}] - k_4 [\text{CHO}^\cdot] = 0 \quad \dots (150)$$

$$\begin{aligned} \frac{d[\text{CH}_3\text{CO}^\cdot]}{dt} &= k_2 [\text{CH}_3^\cdot] [\text{CH}_3\text{CHO}] - k_3 [\text{CH}_3\text{CO}^\cdot] \\ &\quad + k_5 [\text{H}^\cdot] [\text{CH}_3\text{CHO}] = 0 \end{aligned} \quad \dots (151)$$

$$\frac{d[\text{H}^\cdot]}{dt} = k_4 [\text{CHO}^\cdot] - k_5 [\text{H}^\cdot] [\text{CH}_3\text{CHO}] = 0 \quad \dots (152)$$

بضم المعادلين (150) ، (152) ، نحصل على :

$$[\text{H}^\cdot] = k_1 / k_5 \quad \dots (153)$$

بالإضافة إلى ذلك ، عند جمع المعادلة (149) ، (151) نجد أن :

$$k_1 [CH_3CHO] - 2 k_6 [CH_3^+]^2 + K_5 [H^+] [CH_3CHO] = 0 \quad \dots \quad (154)$$

بالت遇ويض بالمعادلة (153) في المعادلة (154) :

$$\therefore 2k_1 [CH_3CHO] = 2k_6 [CH_3^+]^2 \quad \dots \quad (155)$$

$$[CH_3^+] = (k_1 / k_6)^{1/2} [CH_3CHO]^{1/2} \quad \dots \quad (156)$$

بالت遇ويض عن المعادلتين (153) ، (156) في المعادلة (158) ، نحصل على ما يأتى :

$$-\frac{d [CH_3CHO]}{dt} = 2 k_1 [CH_3CHO] + k_2 (k_1 / k_6)^{1/2} [CH_3CHO]^{1/2} \quad \dots \quad (157)$$

وحيث إن الخطوة الأولى (الابتدائية) تكون بطيئة ؛ مقارنة بخطوات النمو أو الانتشار ، نحصل على المعادلة التالية :

$$-\frac{d [CH_3CHO]}{dt} = k_2 (k_1 / k_6)^{1/2} [CH_3CHO]^{3/2} \quad \dots \quad (158)$$

وذلك يتفق مع قانون السرعة الذي حصلنا عليه بالتجربة ، ومن خصائص هذا التفاعل أن الطاقة الكلية الفعالة تقل كثيراً عن الطاقة اللازمة لكسر الرياط (C - C) في الخطوة الابتدائية (خطوة تنشيط السلسلة) ، ويتبين هذا من عملية التحلل الحراري للأسيتالدهيد من المعادلة (158) نجد أن :

$$k_r = k_2 (k_1 / k_6)^{1/2}$$

ويمعلومية معامل التردد والطاقة الفعالة في الخطوات المنفردة ، نحصل على العلاقة التالية :

$$k_r = A_2 \exp \left( -E_2^*/RT \right) \frac{\frac{1}{A_1} \exp \left( -E_1^*/RT \right)^{1/2}}{\frac{1}{A_6} \exp \left( -E_6^*/RT \right)^{1/2}} \quad \dots \quad (159)$$

$$k_r = A_2 \left( \frac{A_1}{A_6} \right)^{1/2} \exp \left( -\frac{\left[ E_2^* + \frac{1}{2} (E_1^* - E_6^*) \right]}{RT} \right) \quad \dots \quad (160)$$

وبالتالي تكون الطاقة الفعالة الكلية هي :

$$E^* = E_2^* + \frac{1}{2} (E_1^* - E_6^*) \quad \dots \quad (161)$$

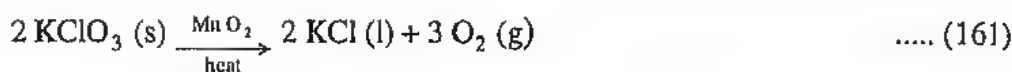
وحيث إن الطاقة الفعالة للخطوة الابتدائية هي 332 كيلو جو / مول ، والطاقة الفعالة للخطوة النهائية (إيقاف النمو في السلسلة) هي الصفر يمكن حساب  $E^*$  ، من معرفة قيمة  $E_2^*$  ، ومن قياسات التكسير الضوئي للأسيتالدهيد ، أمكن حساب قيمة  $E_2^*$  ، ووجدت أنها تساوى 32 kJ / mole ، وبالت遇ويض في المعادلة (161) نحصل على قيمة  $E^*$  كالتالى :

$$E^* = 32 + \frac{1}{2} (332 - 0) = 198 \text{ kJ / mole}$$

وهي تتفق إلى درجة كبيرة مع تلك القيمة الناتجة عملياً ، وهي 193 كيلوجول/مول، وهكذا وجد أنها تقل كثيراً عن تلك القيمة اللازمة لكسر الرباط (C - C) لجزئي الأسيتالدييد .

### Catalysis : الحفاز

العامل الحفاز هو مادة تغير (ترزيد أو تقلل) من سرعة التفاعل ، دون أن تدخل في التفاعل . والعامل الحفاز يمتاز بأنه يمكن استرجاعه بعد التفاعل ، دون أن يعترضه أي تغير يذكر، فمثلاً ، يمكن تحضير الأكسوجين بتسخين كلورات البوتاسيوم ( $KClO_3$ )، ويمكن أن تستخدمن كمية صغيرة من ثاني أكسيد المنجنيز كعامل حفاز في هذا التفاعل . وفي وجود ثاني أكسيد المنجنيز ، يكون التفاعل سريعاً ، ويتم الانحلال بسرعة عند درجات حرارة منخفضة .



يكتب العامل الحفاز فوق السهم الموجود في المعادلة ؟ حيث إنه لا يدخل ضمن المتفاعلات في المعادلة . التفاعل المحفز يسلك مساراً مختلفاً عن التفاعل غير المحفز ؟ فعلى سبيل المثال إذا أخذنا في الاعتبار تفاعلاً يحدث بالتصادم بين جزيئات X ، Y ممثلاً بالمعادلة التالية :



فإن التفاعل المحفز يمكن أن يتم على خطوتين :



حيث إن C هو العامل الحفاز . من الملاحظ أن العامل الحفاز استهلك في الخطوة الأولى واسترجع في الخطوة الثانية . ويمكن استخدامه مرة أخرى . ويمكن استخدام كمية صغيرة منه ، تكون كافية لتحفيز التفاعل ، ويكون عمل الحفاز هو فتح مسار جديد يحدث فيه التفاعل . وفي العادة يكون المسار الجديد له طاقة تنشيط أقل كثيراً من المسار غير المحفز ، وهذا يؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل المحفز . ويلاحظ أن حرارة التفاعل  $\Delta H$  للتفاعل المحفز هي نفسها  $\Delta H$  للتفاعل غير المحفز .

وفي التفاعلات الانعكاسية ، يكون فعل العامل الحفاز على التفاعلات العكسية هو نفسه على التفاعل الأمامي ، وتقل طاقة التنشيط للتفاعل العكسي بالقدر نفسه الذي تقل به طاقة التنشيط للتفاعل الأمامي .

والحفز المتجانس يكون فيه الحفاز من صنف المتفاعلات نفسه ، والمثال على ذلك في الأوساط الغازية هو تأثير غاز الكلور على انحلال ثاني نيتروجين الأكسيد ، وثاني نيتروجين الأكسيد  $N_2O$  يكون خاماً عند درجة حرارة الغرفة ولكن عند  $600^\circ C$  ينحل تبعاً للمعادلة التالية :



يتم التفاعل غير المحفز على خطوات كما يلى :

$$N_2O_{(g)} \longrightarrow N_2_{(g)} + O_{(g)} \quad \dots \dots \quad (165)$$

1 - نتيجة التصادمات بين الجزيئات تكتسب بعض جزيئات الغاز طاقة كافية لكسر الرابطة بين  $O$ ,  $N_2$ ,  $O$ , كما في التفاعل السابق .

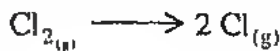
2 - حيث إن الأكسوجين الذرى له نشاط عالٍ ، فإن ذرات الأكسوجين تتحدد مع جزيئات أخرى من  $O$  :

$$O_{(g)} + N_2O_{(g)} \longrightarrow N_2_{(g)} + O_2_{(g)} \quad \dots \dots \quad (166)$$

يكون الناتج النهائي هو غاز الأكسوجين وغاز النيتروجين ، ويعتبر غاز الأكسوجين الذرى منتجاً وسطياً، وليس منتجًا نهائياً . وقد وجد أن طاقة التشغيل لهذا التفاعل غير المحفز تصل إلى 240 كيلو جول / مول .

يمكن لهذا التفاعل أن يحفز بكمية قليلة من غاز الكلور ، ويسلك التفاعل في هذه الحالة مساراً مختلفاً عن المسار السابق ، ويحدث ذلك في الخطوات التالية :

1 - عند درجة حرارة التجربة ، وخاصة في وجود ضوء الشمس ، تنحل بعض جزيئات غاز الكلور إلى ذرات كلور



2 - يتفاعل الكلور الذرى ويسرعاً مع جزيئات  $N_2O$  .

$$2 N_2O_{(g)} + 2 Cl_{(g)} \longrightarrow 2 N_2_{(g)} + 2 ClO_{(g)} \quad \dots \dots \quad (167)$$

3 - تنحل جزيئات  $ClO$  الضعيفة الثبات كما يلى :



يلاحظ أن العامل الحفاز ( $Cl_2$ ) يعود إلى حالتها الأصلية في الخطوة الأخيرة ، وتكون النواتج النهائية لهذا التفاعل هي ( $O_2$ ,  $N_2$ ) ، وهي النواتج نفسها في التفاعل غير المحفز . ويلاحظ أن كلًا من  $Cl$ ,  $ClO$  ليسوا نواتج ؛ لأنهما تم استهلاكها في الخطوات التي تلت تكوينهما ، وقد وجدت طاقة التشغيل للتفاعل المحفز بالكلور أنها 140 كيلو جول / مول ، وهي أقل من طاقة التشغيل للتفاعل غير المحفز .

في الحفز غير المتجانس ، لا يكون العامل الحفاز من صنف المتفاعلات نفسه ، ويحدث امتزاز للمواد المتفاعلة على سطح الحفاز ، ويحدث التفاعل على سطح العامل الحفاز . والامتزاز عملية تلتصق فيها جزيئات الأصناف المتفاعلة على سطح الحفاز ، ويستخدم الفحم النباتي - على سبيل المثال - في الأقنية المستخدمة للوقاية من الغازات السامة ، ويحدث الحفز غير المتجانس في الغالب خلال عملية الامتزاز الكيميائي ، والتي يحدث فيها أن تلتصق على سطح الحفاز (جزئيات الغاز المترن)، وذلك بروابط تشبه في قوتها الروابط الموجودة في المركبات الكيميائية .

وعند تكوين مثل هذه الروابط ، فإنه تحدث للجزئيات المترنة تغيرات في الترتيب الإلكتروني . وبعض هذه الروابط تستطيل وتضعف ، وفي بعض الأحيان يحدث كسر في مثل هذه الروابط .

حركة (كيناتيكية) وألية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية —————

فعلى سبيل المثال ، تمتاز جزيئات الهيدروجين على سطح البلاتين أو البالاديوم أو النikel أو على سطح العناصر الأخرى على هيئة ذرات هيدروجين . ولذا تعمل كائنها مركبات وسطية في التفاعلات المحفزة السطحية . ويمكن لانحلال غاز ثنائي نيتروجين الأكسيد أن يحفز في وجود الذهب كعامل حفاز ، ويمكن كتابة الخطوات التي يتم بها الحفاز كما يلى :

1 - تمتاز جزيئات غاز  $N_2O_{(g)}$  على سطح الذهب .  
 $N_2O_{(g)} \longrightarrow N_2O \text{ (on Au)} \quad \dots\dots \quad (169)$

2 - تضعف الرابطة بين ذرة الأكسوجين وذرة النيتروجين القريبة منها (المجاورة لها) ، وذلك عندما ترتبط ذرة الأكسوجين بالذهب ، وبمعنى أصح تنكسر الرابطة  $O \longrightarrow N$  ، وينطلق غاز النيتروجين على هيئة جزيئات للغاز .  
 $N_2O \text{ (on Au)} \longrightarrow N_{2(g)} + O \text{ (on Au)} \quad \dots\dots \quad (170)$

3 - تتحدد ذرتا الأكسوجين الموجودتان على سطح الذهب لتكونا جزئي الأكسوجين ، الذي ينطلق إلى الوسط الغازى ، تاركاً سطح الذهب .  
 $O \text{ (on Au)} + O \text{ (on Au)} \longrightarrow O_{2(g)} \quad \dots\dots \quad (171)$

وطاقة التشغيل لهذا التفاعل هي 120 كيلو جول / مول ، وهي أقل من طاقة التشغيل للتفاعل غير المحفز أو التفاعل المحفز بالكلور .

وقد وجد أن الخطوة الثانية في ميكانيكية التفاعل المحفز بالذهب هي الخطوة المحددة لسرعة التفاعل . وتناسب سرعة هذه الخطوة مع الكسر من سطح الذهب الذي يمتاز على سطحه جزيئات من  $O$  . إذا كان نصف سطح الذهب مغطى بالغاز ، فإن الخطوة الثانية تكون أسرع مما لو كان السطح مغطى ربعه بالغاز فقط ، وهذا الكسر من السطح المغطى يتناسب تناضباً طردياً مع ضغط الغاز  $N_2O_{(g)}$  . إذا كان الضغط متخفضاً ، فإن الجزء المغطى بالغاز يكون صغيراً ، وتكون سرعة التفاعل متناسبة مع تركيز غاز  $N_2O_{(g)}$  ، ويكون الانحلال تفاعلاً أحادى الرتبة .

$$\text{rate} = k [N_2O] \quad \dots\dots \quad (172)$$

عند ضغوط عالية من  $N_2O$  ، يتغطى سطح الذهب بالغاز تماماً ، وفي هذه الحالة يكون الكسر من السطح = 1 ، وعند هذه الظروف ، تصير رتبة التفاعل صفر ! بمعنى أن سرعة التفاعل لا تتاثر بالتغيير في تركيز غاز  $N_2O_{(g)}$  :  
 $\text{rate} = k \quad \dots\dots \quad (173)$

تتحدد نشاطية العامل الحفاز بالتركيب الإلكتروني وترتيب الذرات للمتفاعلات الموجودة على سطح الحفاز ، ويعتقد أن العيوب الموجودة في الشبكة البلورية للحفاز الصلب ، وعدم انتظام التركيب البلوري تكون مراكز نشطة للحفاز .

يمكن لسطوح بعض العوامل الحفازية أن تتغير بإضافة بعض المواد ، التي تسمى منشطات الحفاز ، وهي تزيد من نشاط الحفاز .

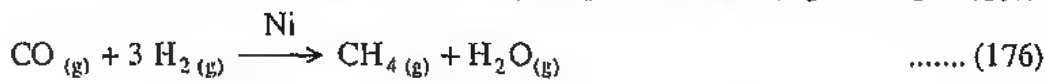
وفي تطبيق النوشادر :



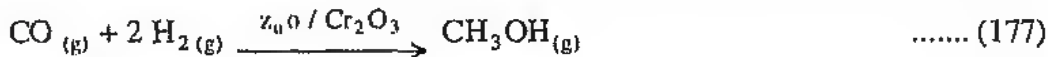
يزيد من نشاطية الحديد كعامل حفاز وجود كميات قليلة من البوتاسيوم أو الفاناديوم . وعلى جانب آخر ، توجد بعض المواد التي تقلل من نشاط الحفاز ، وتسمى مسممات الحفاز . ومن أمثلة مسممات الحفاز نجد أن وجود كميات قليلة من الزرنيخ تقلل قدرة البلاتين كعامل حفاز ، وذلك في تحضير ثالث أكسيد الكبريت من ثاني أكسيد الكبريت .



ت تكون زرنيخات البلاتين على سطح البلاتين ، وتوقف نشاطه الحفزي . وتحمي العوامل الحفازة بنوميتها في النشاطية ، في بعض الأحيان يمكن المادة ما أن تحفز تحلق مجموعة من النواتج من بعض المتفاعلات ، بينما يمكن المادة أخرى أن تحفز تطبيق مجموعة أخرى من النواتج ، وذلك من المتفاعلات السابقة نفسها ، والمثال على ذلك هو أنه يمكن لخلط من أول أكسيد الكربون والهيدروجين أن يتفاعل : ليتجدد مخلوطاً من الهيدروكربونات ، أحدهما هو الميثان  $CH_4$  .



وعلى جانب آخر يتكون الميثanol (الكحول الميثيلي) : نتيجة اتحاد أول أكسيد الكربون والهيدروجين ، عندما يستخدم خليطاً من أكسيد أخارصين والكروم تبعاً للمعادلة التالية :



والعوامل الحفازة المستخدمة في العمليات الطبيعية تسمى الإنزيمات ، وتتضح أهمية الإنزيمات في بعض العمليات الحيوية التي يقوم بها جسم الإنسان ، والتي لها أهمية كبيرة لحياة الإنسان . ومن أمثلة هذه العمليات : الهضم ، التنفس ، تخليق الخلية . وتوجد آلاف من الإنزيمات ، لكل منها فعالية معينة في عملية حيوية معينة .

حركة (كيناتيكية) وآلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية

## أسئلة وسائل عامة

١- تخير الإجابة الصحيحة فيما يلى :

- ١- تفاعل ذرة الهيدروجين مع جزئي بروميد الهيدروجين في التفاعل المتسلسل بين الهيدروجين والبروم يعتبر واحداً من المراحل الثلاث التالية:  
أ- الانتشار . ب- الكبت . ج- المرحلة الابتدائية .

- ب- العلاقة بين التصادم المثمر والتصادم الكلى فى تفاعل ما تكون كالتالى:  
أ- التصادم الكلى = التصادم المثمر .  
ب- التصادم الكلى < التصادم المثمر .  
ج- التصادم الكلى > التصادم المثمر .

ج- ترتيب غير مستقر للذرات يتواجد لفترة محددة ، وله طاقة وضع عالية،  
مقارنة بالتفاعلات والنواتج :

- أ- مركب وسيطى .  
ب- متراكب فعال .  
ج- ناتج ثانوى .

د- التناسب بين  $t_{1/2}$  ، التركيز الابتدائى للمتفاعل  $A$  [ ] للتفاعل ذى الرتبة صفر يأخذ الشكل  
التالى :

- أ -  $t_{1/2} \propto [A]_0^0$   
ب -  $t_{1/2} \propto [A]_0^{-1}$   
ج -  $t_{1/2} \propto [A]_0$

هـ - فى التفاعلات الطاردة للحرارة ، تكون علاقة طاقة التنشيط للتفاعل الأمامى بمثيلتها للتفاعل  
العكسى ، هى :

- أ -  $(E_a)_f , f = (E_a)_r , r$   
ب -  $(E_a)_f , f > E_a , r$   
ج -  $E_a , f < E_a , r$

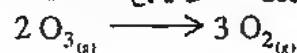
و - فى التفاعلات ذات الخطوة الواحدة ، تكون العلاقة بين المجموع الجبرى لمعاملات التفاعلات  
فى المعادلات الكيميائية والمجموع الجبرى لأسس تركيزات التفاعلات فى قانون السرعة ، على  
النحو التالى :

- .  $\Sigma \text{ Coeff} > \Sigma \text{ exponents } *$   
.  $\Sigma \text{ Coeff} = \Sigma \text{ exponents } *$   
.  $\Sigma \text{ Coeff} < \Sigma \text{ exponents } *$

و - تكون وحدات ثابت السرعة  $k$  لتفاعل ثنائي الرتبة :

$$\begin{aligned} & \cdot \text{sec}^{-1} * \\ & \cdot \text{litre}^2 \text{mole}^{-2} \text{sec}^{-2} * \\ & \cdot \text{litre mole}^{-1} \text{s}^{-1} * \end{aligned}$$

ح - في تجربة احلال غاز الأوزون ، الذي يتبع التفاعل التالي :



يأخذ قانون السرعة لتفاعل الصورة التالية :

$$\begin{aligned} \text{Rate} &= \frac{Ka [\text{O}_2]}{[\text{O}_3]^2} * \\ \text{Rate} &= \frac{Ka [\text{O}_3]}{[\text{O}_2]} * \\ \text{Rate} &= \frac{Ka [\text{O}_3]^2}{[\text{O}_2]} * \end{aligned}$$

ط - الصورة التكاملية لمعادلة سرعة التفاعل الأحادي الرتبة تكون فيها قيمة  $k_1$  كالتالي :

$$\begin{aligned} \frac{1}{[\text{A}]} - \frac{1}{[\text{A}]_0} & * \\ \frac{1}{[\text{A}]_0} - \frac{1}{[\text{A}]} & * \\ \ln [\text{A}]_0 / [\text{A}] & * \end{aligned}$$

ئ - تبعاً لنظرية التصادم البسيطة ، فإن العلاقة بين سرعة التفاعل وسرعة التصادم تكون كالتالي :

\* سرعة التصادم = سرعة التفاعل .

\* سرعة التصادم  $<$  سرعة التفاعل .

\* سرعة التصادم  $>$  سرعة التفاعل .

2 - اشرح تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل . وكيف تفسر ذلك على أساس نظرية التصادم ؟

3 - لماذا نحتاج إلى معرفة سرعة التفاعل ؟

4 - ما الفرق بين المعادلة الكلية لتفاعل وخط سير التفاعل ؟

5 - ما الخطوة المحددة لسرعة التفاعل ؟

6 - ماذا نقصد بطاقة التشغيل ؟

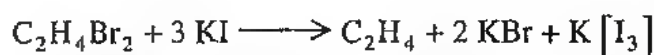
7 - ما أثر الحفاز على سرعة التفاعل ، وكيف تفسر ذلك ؟

—— حركة (كيناتيكية) وأ آلية (ميكانيكية) التفاعلات الكيميائية ——

8 - ما الإنزيمات ؟ اذكر أمثلة لها .

9 - كيف تفاصس سرعة التفاعل ؟

10 - للتفاعل



وجد أن تركيز  $\text{C}_2\text{H}_4\text{Br}_2$  0.500 مولار

تركيز  $\text{KI}$  1.800 مولار = 1.80

سرعة التفاعل 0.810 مولار / ثانية = 0.27

أوجد قانون سرعة التفاعل .

11 - للتفاعل



وجد أن خط سير التفاعل كما يلى :

$\text{A} \longrightarrow \text{G} + \text{D}$  ..... بطيئه

$\text{G} + \text{B} \longrightarrow \text{C}$  ..... سريعة

ما قانون سرعة التفاعل ؟



## الفصل الثامن

# الكيمياء الكهربية

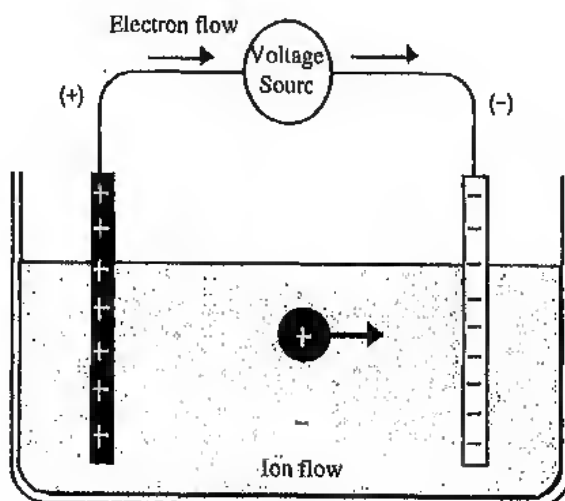
---

- ◆ الوحدات الكهربية والعلاقة بينها
- ◆ قانون فاراداي والمكافئات الكهربية الكيميائية
- ◆ التوصيل المعدني
  - ◆ التوصيل الإلكتروني
  - ◆ قياس التوصيل المكافئ
- ◆ تطبيقات على قياسات التوصيل الكهربى
- ◆ تعين ذوبانية الأملاح شحذحة الذوبان في الماء
  - ◆ المعايرة بطريقة التوصيل
  - ◆ معايرة الأحماس بالقواعد
  - ◆ الخلايا الجلوفانية
- ◆ القوة الدافعة الكهربية
- ◆ خلايا التركيز
- ◆ الخلايا الجلوفانية التجارية
- ◆ خلايا الوقود
- ◆ أسئلة ومسائل عامة .



**مقدمة :**

الكيمياء الكهربائية هو ذلك الفرع من الكيمياء ، الذي يهتم بدراسة التحولات الكيميائية ، الناتجة عن مرور التيار الكهربائي ، وكذا إنتاج الكهرباء عن طريق التحولات الكيميائية .  
وتضع الكيمياء الكهربائية تقسيراً لكثير من الفواهر ، مثل : تنقية المعادن ، وتكلل المعادن ، وتفاعلات الأيونات مع بعضها ومع الذيب في المحلول .  
والظاهرة المعروفة في الكيمياء الكهربائية ولها أهمية كبيرة ، هي ظاهرة التحليل الكهربائي ، ويسمي المحلول الموصى للتيار الكهربائي بالمحلول الإلكتروني ، والقطب التي تتجه نحوه الأيونات يسمى الأئود ، والقطب الذي تتجه نحوه الكاتيونات يسمى الكاثود .



شكل (1-8) : خلية تحليل كهربائي .

**الوحدات الكهربائية والعلاقة بينها :**

يمكن تطبيق قانون أوم على محاليل الإلكتروليتات ، وينص هذا القانون على أن شدة التيار  $I$  تتناسب تناضلاً طردياً مع القوة الدافعة الكهربائية المستخدمة  $E$  ، وعكسياً مع المقاومة  $R$  : أي إن :

$$I = \frac{E}{R} \quad \dots\dots \quad (1)$$

ويعبر عن  $I$  بوحدات الأمبير ، و  $E$  بالفولت ، و  $R$  بالأوم

**الأمير الدولي :**

هو كمية الكهرباء التي إذا أمررت لمدة ثانية واحدة في محلول ملح من أملاح الفضة ، ترسّب 1.118 مليجرام من الفضة .

### الأوم الدولي :

هو مقاومة عمود من الزئبق طوله 106.3 سنتيمتر وزنه 14.45 جرام ، وبنو مقطع متجانس .

### الثولت الدولي :

هو ذلك الثولت اللازم لإمداد تيار قدره واحد أمبير دولي ، خلال مقاومة ، مقدارها واحد أوم دولي .  
وتقاس كمية الكهرباء بالكوليوم الدولي ، وهي كمية الكهربية التي تنتقل بتاثير تيار قدره أمبير واحد في الثانية الواحدة .

والشحنة الكهربية  $Q$  المحمولة بتيار  $I$  في زمن  $t$  من الثاني هي :

$$Q = It \quad \dots \dots \dots (2)$$

وكمية الكهرباء على واحد مول من الإلكترونات ، هي 96.500 كوليوم ، وتسمى الفاراداي .

### قانون فاراداي والمكافئات الكهربائية الكيميائية :

أجرى ثاراداي دراسة كمية على العلاقة بين كمية التحلل الناتجة بالتيار الكهربى وكمية الكهرباء .  
وقد لخص دراسته هذه فى قانونين ، سميما باسمه .

### القانون الأول لثاراداي :

وينص على أن كتلة المادة الداخلة فى أي تفاعل (أو المترسبة) عند الأقطاب تتناسب تناسباً طردياً مع  
كمية الكهربية المارة ، خلال محلول الإلكترونات

$$m \propto Q \quad \dots \dots \dots (3)$$

$$m \propto It \quad \dots \dots \dots (4)$$

$$m = zIt \quad \dots \dots \dots (5)$$

حيث  $m$  هي كتلة الأيون المنطلق ، عند مرور تيار شدته  $I$  أمبير لمدة  $t$  ثانية ،  $z$  هو ثابت التناوب ،  
ويسمى المكافئ الكيميائى الكهربى ، وعندما تكون  $(I=1)$  ،  $(t=1)$  فإن  $m = z$

ويعرف المكافئ الكيميائى الكهربى بأنه كتلة الأيون المترسبة ؛ نتيجة مرور تيار قدره واحد أمبير لمدة  
ثانية واحدة ، وهذا القانون يكون صالحأً للتطبيق ، عندما تمر الكهرباء خلال موصل إلكترونات ، ولا يعتمد  
على درجة الحرارة أو الضغط أو طبيعة المذيب .

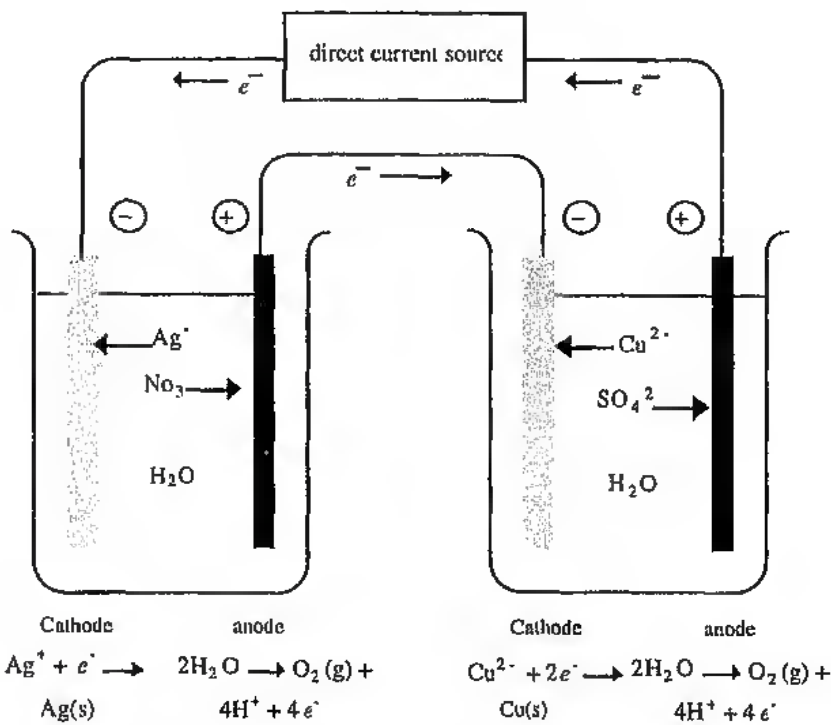
### القانون الثاني لثاراداي :

ينص هذا القانون على أن أوزان المواد المختلفة المترسبة بالكمية نفسها من الكهربية تتناسب  
طردياً مع الأوزان المكافئة لهذه المواد .

الأوزان المكافئة فى علاقة فاراداي ، هي الوزن النزى للمادة ، مقسوماً على عدد الإلكترونات الداخلة  
لتركيب واحد مول من المادة فى تفاعل القطب ؛ فإذا مر تيار فى الوقت نفسه خلال محاليل كبريتات النحاس

## الكيمياء الكهربائية

نترات الفضة ، فإن كميات النحاس والفضة المترسبة عند الكاثود تتناسب مع المكافئات الكيميائية لها ، أي تكون  $31.78 : 107.8$  جراماً على التوالي .



شكل (8 - 2) : خلية تحويل لكل من نترات الفضة وكبريتات النحاس .

التفاعل عند الأقطاب لمحلول يحتوى على أيونات النحاسيك :



وحيث إن هناك إلكترونين في هذا التفاعل والنحاس ثانوي التكافؤ يكون :

$$\text{الوزن المكافئ للنحاس} = \frac{\text{الوزن الذري}}{2} = \frac{63.56}{2} = 31.78$$

أما في المحلول المحتوى على أيونات الفضة ، يكون تفاعل القطب هو :



حيث إن هذا التفاعل يتضمن إلكتروناً واحداً فقط والفضة أحادية التكافؤ . الوزن المكافئ للفضة هو الوزن الذري نفسه أي  $107.89$  .

**مثال :**

أمر تيار ثابت الشدة في محلول يحتوى على أيونات كلوريد الذهب  $\text{Au Cl}_4^-$  بين قطبيين من معدن الذهب ، وبعد مدة عشر دقائق زاد وزن الكاثود بمقدار  $1.314$  جرام ، ما كمية الشحنة المارة في المحلول وكذا شدة التيار المار ؟

### الملل:

عند الكاثود تم اختزال أيون الذهب إلى معدن الذهب كما يلى :



$$\text{moles of Au} = \frac{1.314 \text{ gm Au}}{197 \text{ gm / mole}}$$

$$= 6.67 \times 10^{-3} \text{ mole Au}$$

$$Q = (6.67 \times 10^{-3} \text{ mole Au}) \times \left( \frac{3 \text{ mole electron}}{\text{mole Au}} \right)$$

$$= 2.00 \times 10^{-2} \text{ Faraday}$$

$$I = Q/t = \frac{(2.00 \times 10^{-2} \text{ F})(96.500 \text{ C/F})}{600 \text{ s}}$$

$$= 3.22 \text{ Amperes}$$

### التوصيل المعدني :

التيار الكهربى هو عبارة عن انسياپ الشحنة الكهربية ، ففى المعادن تحمل الشحنة بالإلكترونات ، ويسمى التوصيل الكهربى فى هذه الحالة بالتوصيل المعدنى .

فعمدما تتدفق الإلكترونات فى إحدى نهايات السلك المعدنى ، فإن الإلكترونات الداخلة تزيل الإلكترونات الموجودة فى السحابة ، وتأخذ الإلكترونات المزاحة أماكن أخرى جديدة ، وهذا التأثير ينتقل بطول السلك ؛ حتى يتم طرد الإلكترونات من السلك فى النهاية الأخرى للسلك . ويعتبر مصدر التيار الكهربى مضخة إلكترونية ، تساعد على دفع الإلكترونات فى إحدى نهايات الدائرة وترجعها من النهاية الأخرى .

وفى كل موضع من السلك ، لابد من الاحتفاظ بما يسمى بالتعادل الكهربى ؛ حيث إن معدل دخول الإلكترونات يتساوى مع معدل خروجها ، وعليه فالتشابه بين انسياپ الكهربية وانسياپ سائل يكون كبيراً . يندفع التيار الكهربى خلال الدائرة الكهربية ؛ نتيجة الاختلاف فى الجهد الكهربى ، والذى يقاس بالثولات . ويلزم شغل قدره (1) جول لتحريك (1) كولوم من جهد منخفض إلى جهد عالٍ ، عندما يكون الفرق فى الجهد بين نقطتين قدره (1) ثولات . فالثولات = جول / كولوم . والجول هي وحدة الطاقة ، وتساوى الثولات × الكولوم ، وإهتزاز أيونات الفلز حول مواقعها فى الشبكة البلورية للمعدن يقاوم انسياپ الكهرباء فى المعدن .

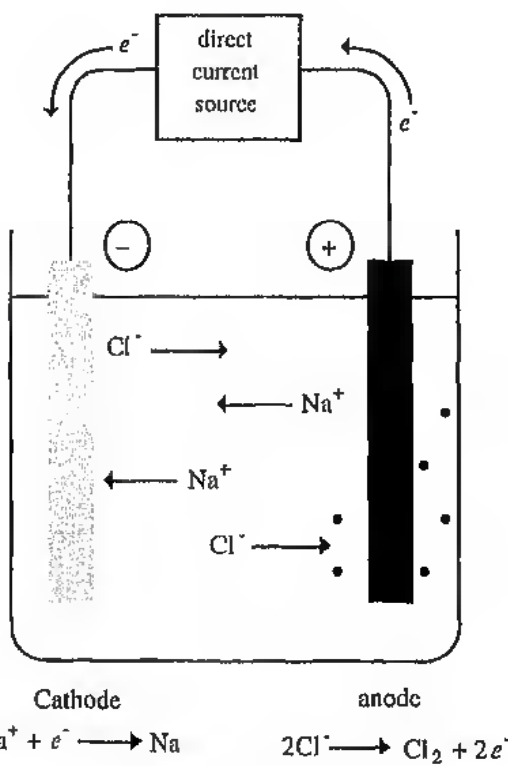
ويتدخل هذه الاهتزازات مع حركة الإلكترونات وتقاوم التيار . وقد وجد أن رفع درجة الحرارة يزيد من الحركة الاهتزازية للأيونات فى الفلز ، وبالتالي تزداد مقاومة المعادن لمرور التيار الكهربى .

### التوصيل الإلكترونى : Electrolytic Conduction

تحمل الشحنة الكهربية بالأيونات الحرة حرقة ؛ حيث يظهر التوصيل الإلكترونى فى مصهور الأملاح ، وفى الحالات المائية للإلكترونات . فالتيار المار فى موصل إلكترونى يتطلب تغيراً كيميائياً

## الكيمياء الكهربائية

مصاحباً لحركة الأيونات، ويتضح التوصيل الإلكتروني من الشكل (8 - 3)، وذلك للتحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم بينقطبين خاملين.



شكل (8 - 3) : التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم .

يوضح مصدر التيار الإلكتروني في القطب الأيسر ، الذي يعتبر سالب الشحنة وتسحب الإلكترونات من القطب الأيمن الموجب . وفي المجال الكهربائي فإن كاتيونات الصوديوم الموجبة تتجه نحوية القطب السالب (الكافود) ، أما أيونات الكلوريد (الأنيونات) فتتجه نحوية القطب الموجب الأنود . فعند الكافود تستقبل الأصناف الكيميائية إلكترونات ، ويتم اختزالها . أما عند الأنود فإن الأصناف الكيميائية تفقد إلكترونات ، وبالتالي تتلاكسد ؛ ففي الخلية الموضحة بالرسم تخترز أيونات الصوديوم الموجبة :



وتنلاكسد أيونات الكلوريد السالبة عند الأنود :



ويجمع التفاعلات الحادثة عند الأقطاب ، نحصل على التفاعل الكلي للخلية كالتالي :



ففي العملية التي تتم في الخلية التجارية لإنتاج فلز الصوديوم ، يضاف كلوريد الكالسيوم لخضـر درجة انصهار كلوريد الصوديوم و تستـخدم الخلية عند  $600^{\circ}\text{C}$  ، ويكون معدن الصوديوم الناتج منصهراً عند هذه الدرجة .

ويعتمد التوصيل الإلكتروني على حركة الأيونات ، ومن العوامل المؤثرة على التوصيل الإلكتروني :

- (1) قوة التجاذب بين الأيونات .
- (2) مذاوية الأيونات .
- (3) لزوجة المذيب .

وتقل مقاومة الموصلات الإلكترونية برفع درجة الحرارة ؛ أي يزداد التوصيل . و تستخدم طرق مشابهة لتحضير عناصر شديدة النشاط ، مثل : البوتاسيوم والكالسيوم . و عند إتمام عملية التحليل الكهربائي في وسط مائي ، يمكن أن تدخل الماء في تفاعلات الأقطاب ، فضلاً عن الأيونات الناتجة من المادة المذابة . ففي التحليل الكهربائي ل محلول كبريتات الصوديوم ، تتحرك أيونات الصوديوم نحوية الكاثود ، بينما تتجه أيونات الكبريتات السالبة نحوية الأنود . ومن الصعب على كلا الأيونين أن يفقدا شحنتهما ؛ فعندما يتم التحليل في وجود أقطاب خاملة ، ينطلق غاز الهيدروجين عند الكاثود ، و يكون المحلول المحيط بالقطب قليلاً . وفضلاً عن اختزال أيونات الصوديوم الموجبة عند الكاثود



فإن التغير النهائي الذي يحدث هو اختزال جزيئات الماء



وحيث إن الماء الإلكتروني ضعيف جداً ، فيتطلب من الماء النقى حوالي  $10^{-7} \times 2 \text{ A}$  عند  $25^{\circ}\text{C}$  ، طبقاً للمعادلة التالية :



والتي يمكن كتابتها على الصورة التالية :



وتعادل أيونات الهيدروجين الناتجة عن تفكك الماء كما يلى :



بجمع المعادلتين (15) ، (16) نحصل على المعادلة التالية :



يترتب عن اختزال الماء عند الكاثود تصاعد غاز الهيدروجين ، و تكون أيونات الهيدروكسيد السالبة .

## الكيمياء الكهربائية

تحدث عملية الأكسدة عند الأنود ، وفي التحلل المائي لكبريتات الصوديوم تتجه الأنيونات  $\text{SO}_4^{2-}$  ناحية الأنود ، ومن الصعوبة أكسدة الكبريتات التي عندما تتآكسد تتبع التفاعل التالي :

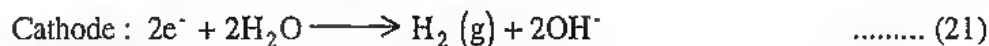
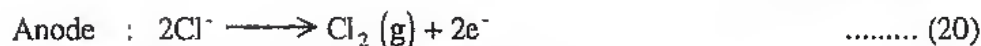


لهذا فإن الماء هي التي تتآكسد عند الأنود ، ويكون الشكل النهائي للتفاعل كما يلى :

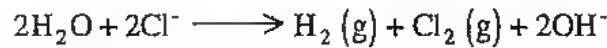


ويقتصر غاز الأكسوجين عند الأنود ، ويصبح المحلول المحيط بالقطب حامضياً .

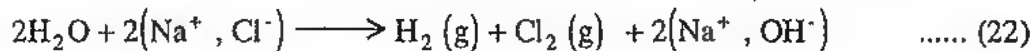
وإذا أجرى التحليل الكهربائي ل محلول كلوريد الصوديوم بين أقطاب خاملة ، يحدث تعادل للأنيونات دون الكاتيونات ، ويظهر كما يلى :



بجمع المعادلتين :

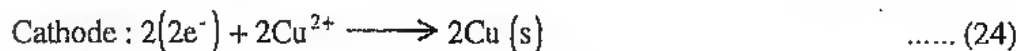
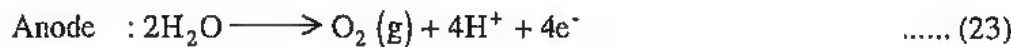


وحيث إن أيونات الصوديوم تبقى في المحلول دون تغير يذكر ، يحدث التفاعل التالي :

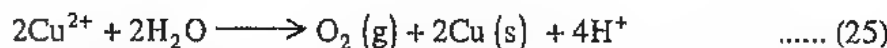


وتعتبر هذه الطريقة مصدراً تجارياً لغاز الهيدروجين وغاز الكلور ، وبعد تبخير المحلول بعد عملية التحليل الكهربائي تحصل على هيدروكسيد الصوديوم .

وفي عملية التحليل الكهربائي ل محلول كبريتات النحاس بين قطبين خاملين ، كما في الجانب الأيمن من الشكل (4-8) يحمل التيار كلاً من أيونات النحاسيك  $\text{Cu}^{2+}$  والكبريتات  $\text{SO}_4^{2-}$  ، وتعادل في ذلك الكاتيونات الحاملة للتيار ، ولا يحدث ذلك بالنسبة للأنيونات .



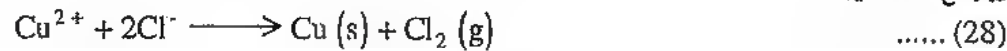
بجمع المعادلتين :



أما في التحليل الكهربائي ل محلول مائي من كلوريد النحاسيك بين قطبين خاملين يتعادل كلاً الأيونان  $\text{Cl}^-$  ،  $\text{Cu}^{2+}$  هكذا :



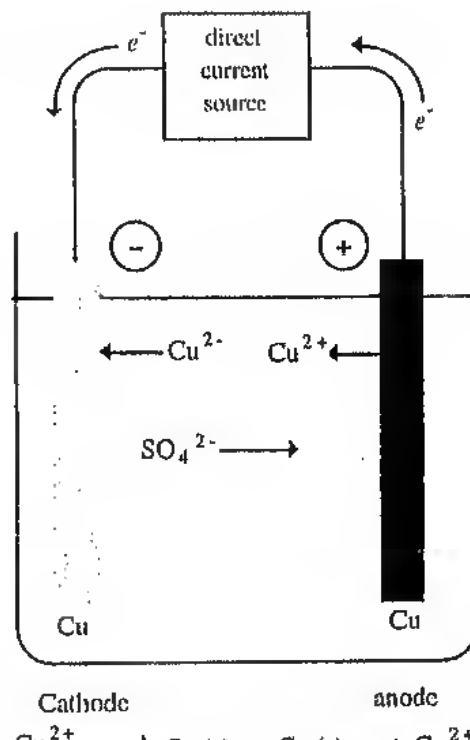
ويجمع المعادلتين :



وفي بعض الأحيان يمكن للقطب نفسه أن يدخل في تفاعلات الأقطاب ، ويقتضي ذلك عند إجراء التحليل الكهربائي لمحلول كبريتات النحاس ، بين قطبين من النحاس ، شكل (8-4) ، وتختزل أيونات النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  عند الكاثود كما يلى :



ولكن عند الأنود ، توجد ثلاثة احتمالات لتفاعل الأكسدة :



شكل (8 - 4) : التحليل الكهربائي لمحلول كبريتات النحاس بين قطبين من النحاس .

حدثت أكسدة لعنصر النحاس (مادة القطب) عند الأنود ؛ حيث انفصلت أيونات النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  من مادة القطب إلى المحلول ، وعند الكاثود تترسب أيونات النحاس كنحاس صلب على مادة القطب ، وستستخدم هذه الطريقة في تنقية النحاس ؛ فالنحاس المحتوى على شوائب من عناصر أخرى يكون مادة الأنود ، في خلية التحليل الكهربائي ، ويجري تحليل محلول كبريتات النحاس كهربائياً - ويتم الطلاء بترسيب النحاس النقي على الكاثود .

وستستخدم الأقطاب النشطة ؛ ففي الطلاء بالفضة يستخدم قطب الفضة كأنود .

### التوصيل النوعي والتوصيل المكافئ :

المادة التي لها مقاومة كهربية عالية تكون موصلًا رديئاً للكهربية وقدرة المادة على توصيل التيار الكهربى تتناسب عكسياً مع مقاومتها ، والتوصيل هو عبارة عن مقلوب المقاومة ، ولها وحدات مقلوب الأوم

$$\left( \frac{1}{\text{ohm}} \right)$$

$$\zeta = IR \quad (33) \text{ ومن قانون أوم}$$

$$R = \frac{\zeta}{I} \quad (34)$$

$$\text{Conductance} = \frac{I}{R} = \frac{I}{\zeta} \quad (35)$$

يكون التوصيل للمحلول مساوياً للتيار (I) ، عندما يساوى فرق الجهد واحد فولت ( $V = \zeta$ ) . وتم قياسات التوصيل باستخدام تيار متعدد سريع (الذى فيه ينعكس اتجاه التيار عند فترات زمنية منتظمة) ؛ للتقليل من تأثير تفاصيل الأقطاب ، والتي قد تسبب تغيراً في تركيب محلول .

ويختلف توصيل محلول باختلاف أبعاد الخلية ؛ حيث إن التوصيل يتتناسب طردياً مع مساحة

$$\text{Conductance} = \frac{A}{\zeta^d} \quad \text{وذلك لأن :} \quad R = \frac{\zeta}{A} \quad (36)$$

ويعتبر ثابت التناسب K هو التوصيل النوعي ، وتأخذ قيمة الثابت K وحدات  $\frac{1}{\text{ohm cm}}$  عندما تكون

المساحة : (A) هي  $1 \text{ cm}^2$  والمسافة (d) هي  $1 \text{ cm}$  .

ويعتبر ثابت الخلية  $\frac{1}{a}$  بانها ثابت الخلية (k) .

### قياس التوصيل النوعي :

لقياس التوصيل النوعي ، تقيس مقاومة محلول الذى تكون له قيمة K له معروفة في خلية ما ، ويمكن حساب ثابت الخلية ، ويعطى ثابت الخلية القيمة التالية :

$$k = \frac{K}{R} \quad (37)$$

ويمكن تحويل المقاومة المقاسة في هذه الخلية إلى التوصيل النوعي ، وحيث إن المقاومة وبالتالي التوصيل النوعي يختلفان باختلاف درجات الحرارة، فإن قياسات التوصيل يجب أن تجرى عند درجة حرارة ثابتة .

### قياس التوصيل المكافئ :

يعرف التوصيل المكافئ بأنه التوصيل بين قطبين المسافة بينهما 1 سم لحجم من محلول ، يحتوى على

واحد جرام مكافئ من المذاب ، وعلى ذلك فهى توصيل لكل الكاتيونات والأنيونات المساوى لعدد أثوچادرو من الشحنات الموجبة وعدد أثوچادرو من الشحنات السالبة ، وحيث إن  $K$  هى توصيل  $1 \text{ cm}^3$  من محلول ، فإن توصيل (1) لتر من محلول يساوى  $K = 1000 \text{ cm}^3$

$$\Lambda = \frac{1000 K}{N} \quad \dots \dots \dots \quad (38)$$

حيث  $N$  هى عيارية محلول ، وهى عدد الجرامات المكافئة لكل لتر ؛ لذا فإن  $\Lambda$  تأخذ الوحدات التالية  
 $\text{cm}^2 / \text{ohm equivalent}$   
 مثال (2) :

قيس مقاومة خلية التوصيل المعلوة بمحلول  $0.02 \text{ N}$  من  $\text{KCl}$  ، وجدت أنها تساوى  $163.3 \Omega\text{m}$  عند  $25^\circ\text{C}$  ، وعندما تملا بمحلول نترات الفضة عياريته  $0.05 \text{ N}$  ، كانت المقلومة هي  $78.5 \Omega\text{m}$  ، والتوصيل النوعي لمحلول  $0.02 \text{ N}$  من  $\text{KCl}$  هو  $2.768 \times 10^{-3} \text{ ohm.cm}$

(أ) احسب التوصيل النوعي لمحلول نترات الفضة عياريته  $0.5 \text{ N}$  .

(ب) ما قيمة التوصيل المكافئ لهذا المحلول ؟

المحلل :

(أ) ثابت الخلية  $k$  هو

$$k = \frac{K}{R}$$

$$K = k R = \left(2.768 \times 10^{-3} \text{ ohm.cm}\right) (163.3 \Omega\text{m}) \\ = 0.4520 / \text{cm}$$

لمحلول نترات الفضة ، عياريته  $0.05 \text{ N}$  ، تكون :

$$k = \frac{0.4520 / \text{cm}}{78.5 \Omega\text{m}} = 5.76 \times 10^{-3} / \text{ohm.cm}$$

$$\Lambda = \frac{1000k}{N} \quad \dots \dots \dots \quad (ب)$$

$$= \frac{\left(1000 \text{ cm}^3/\text{litre}\right) \left(5.76 \times 10^{-3} / \text{ohm.cm}\right)}{5.00 \times 10^{-2} \text{ equivalent/litre}} \\ = 115 \text{ cm}^2/\text{ohm equivalent}$$

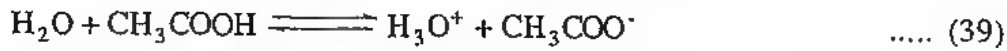
ويوضع الجدول (8-1) قيم التوصيلات المكافئة لبعض المحاليل الإلكترولية عند 25 درجة مئوية .

جدول (8 - 1) : التوصيات المكافئة  $\Lambda$  لمحاليل الإلكتروليتية  
عند  $25^\circ\text{C}$  بالوحدات  $\text{cm}^2/\text{ohm equiv.}$

Electrolyte	Concentration equivalent / litre			
	0.000	0.001	0.010	0.100
NaCl	126.5	123.7	118.5	106.7
KCl	149.9	147.0	141.3	129.0
BaCl <sub>2</sub>	140.0	134.3	123.9	105.2
CuSO <sub>4</sub>	133.0	115.2	83.3	50.5

يزداد التوصيل المكافئ ل محلول NaCl بنقصان التركيز ، ويصل إلى قيمة محددة  $\Lambda_0$  عند تخفيف مالانهاية ، بسبب التجاذب بين الأيونات ؛ حيث يكون كل أيون محاطاً بأيونات كثيرة ، ذات شحنة مخالفة ؛ لذلك فإن حركة هذه الأيونات في المجال الكهربائي تكون معادة ، وعند تخفيف مالانهاية ، تكون الأيونات بعيدة عن بعضها ؛ بحيث يعمل كل أيون بصيغة مستقلة .

تمثل قياسات التوصيل المكافئ إحدى طرق قياس درجة التثنين ( $\infty$ ) للإلكترولييت الضعيف ؛ ففي الإلكتروليت ضعيف مثل حمض الخليك ، يمكن كتابة معادلة التفكك كما يلى :



يزداد الجزء المتواجد من الحمض في الصورة الأيونية بزيادة التخفيف ؛ فالإلكترولييت الضعيف يكون عادة متثنيناً بدرجة 100 % عند تخفيف مالانهاية ، وعند التركيزات العادية تكون تركيزات الأيونات في محلول الإلكتروليتي صغيرة جداً ؛ بحيث يمكن إهمال التجاذب بين الأيونات ؛ فالجزيئات غير المفككة لا تساهم في التوصيل ؛ حيث إنها تكون غير مشحونة ، والتوصيل المكافئ للمحلول يرجع للكسر من المركب في صورته الأيونية ؛ وحيث إن  $\Lambda_0$  هي التوصيل المكافئ الذي يمثل التثنين الكامل

$$\Lambda = \infty \Lambda_0 \quad \dots \dots \dots \quad (40)$$

$$\infty = \Lambda / \Lambda_0 \quad \dots \dots \dots \quad (41)$$

فيمكن الحصول على التوصيل المكافئ عند تخفيف مالانهاية  $\Lambda_0$  للإلكترولييت القوى ، وذلك بتمديد المنحنى على استقامته (الخط الذي يمثل العلاقة بين التوصيل والتركيز) . وهذه الطريقة تكون قليلة الفائدة في حالة الإلكتروليتيات الضعيفة ؛ حيث إن قيم التوصيل للمحاليل عند تركيزات عادية تكون منخفضة ، ثم ترتفع بسرعة عند تخفيف عالي ؛ فإذا كان المطلوب معرفة  $\Lambda_0$  للإلكترولييت الضعيف فهي تمثل مجموعة التوصيات المكافئة للأيونات ، التي يتكون منها المركب ، ويوضح ذلك في المثال التالي :

**مثال (3) :** قيم  $\Lambda_0$  عند  $25^\circ\text{C}$  للمركبات التالية : هي :

HCl	426.2 $\text{cm}^2 / \text{ohm equivalent}$
NaC <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub>	91.0 $\text{cm}^2 / \text{ohm equivalent}$
NaCl	126.5 $\text{cm}^2 / \text{ohm equivalent}$

ماقيمة  $\Lambda_0$  لحمض الخليل  $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$  عند  $25^\circ\text{C}$

الحل :

$$\begin{aligned}\Lambda_0(\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2) &= \Lambda_0(\text{HCl}) + \Lambda_0(\text{NaC}_2\text{H}_3\text{O}_2) - \Lambda_0(\text{NaCl}) \\ &= (426.2 + 91.0 - 126.5) \text{ cm}^2/\text{ohm equiv.} \\ &= 390.7 \text{ cm}^2 / \text{ohm equivalent}\end{aligned}$$

**مثال (4) :**

التوصيل المكافئ لمحلول 0.1 عيارى من  $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$  ، ما درجة التقليك ( $\infty$ ) للمحلول ، علمًا بأن  $\Lambda_0$  لحمض الخليل هي  $390.7 \text{ cm}^2/\text{ohm equivalent}$

الحل :

$$\begin{aligned}\infty &= \frac{\Lambda}{\Lambda_0} = \frac{5.2 \text{ cm}^2/\text{ohm equiv.}}{390.7 \text{ cm}^2/\text{ohm equiv.}} \\ &= 0.013\end{aligned}$$

نسبة التأمين لمحلول حمض الخليل عياريته 0.1 عيارى هي 1.3%

**تعين التوصيل المكافئ للمحلول بطريقة عملية :**

تعتمد طريقة تعين التوصيل المكافئ للمحلول عملياً على الخطوات التالية :

- (1) تعين  $\frac{1}{a}$  للخليل ، وهذه القيمة تسمى ثابت الخليل ، ويرمز له بالرمز  $k$  ، ويستخدم في ذلك ، محليل من كلوريد البوتاسيوم 1 D ، 0.1 D ، 0.01 D ، حيث إن التوصيل النوعي لمحلول كلوريد البوتاسيوم عند هذه التركيزات مقاسة بطريقة دقيقة ، وترمز D إلى ديمال (المحلول 1 ديمال ، يدل على محلول 1 مول من كلوريد البوتاسيوم ، موجود في 1 ديمال<sup>3</sup> من المحلول عند درجة الصفر المئوي).

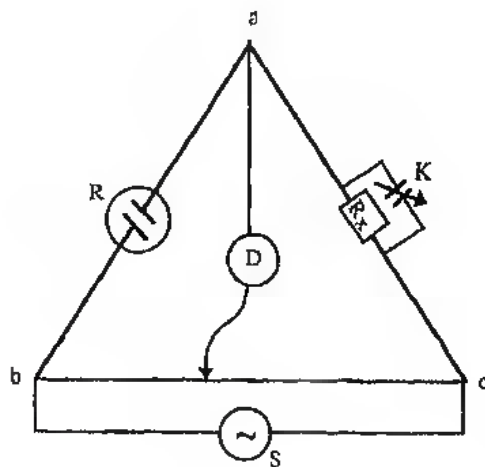
(2) تعين قيمة ( $R$ ) :

تعين مقاومة المحلول الإلكتروني ( $R$ ) : بالاستعانة بقنطرة هوبيستون ، والترتيب العام لهذا الجهاز موجود في الشكل (5-8) :  $R_x$  هو صندوق المقاومات ، النقطة D هو نظام يستخدم للدلالة على نقطة الاتزان ، استبدلت السماعات التي كانت تستخدم فيما مضى بأوسييلوسكوب أشعة الكاثód ، يحضر المحلول الإلكتروني المراد قياس توصيله في مياه توصيل ، تم تحضيرها بتقطير الماء ، تحت ضغط منخفض 42 مرة ، ووجد أن التوصيل النوعي للماء المحضر بهذه الطريقة ، هو :

$$\text{. ohm}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1} = 0.043 \times 10^{-6}$$

يستخدم تيار متعدد منخفض الشدة ، عدد ذبذبات تتراوح بين 1000 - 2000 ذبذبة لكل ثانية ، ولا يستخدم تيار مستمر في قياسات التوصيل ؛ لأنّه يتسبّب في إحداث قوة دافعة كهربية مستقطبة تعاكس مرور التيار ، وخلية التوصيل المستعملة هي عبارة عن زجاج من النوع البيركس ، بها أقطاب بلاتين مبللة ؛ فعلى اعتبار أن  $R$  هي مقاومة المحلول ، ومن معادلة قنطرة هوبيستون عند لحظة الاتزان ، نجد أن :

$$\frac{R}{bd} = \frac{R_x}{cd}$$



شكل (5-8) قنطرة هوبيستون .

## سؤال (5) :

الخلية تحتوى على 1 جم مكافئ من  $\text{KCl}$  في 1000 مل عند  $25^\circ\text{C}$  ، مقاومتها 3468.9 أوم . التوصيل النوعي للمحلول  $0.012856 \Omega \text{m}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}$  عند  $25^\circ\text{C}$  . محلول 0.1 ميارات لمادة أخرى في الخلية نفسها ، مقاومتها 4573.5 أوم .

احسب التوصيل النوعي لهذا المحلول ، عند هذا التركيز (توصيل الماء صغير جداً لدرجة أنه يمكن

إهماله)

الحل:

المقاومة R ل محلول KCl = 3468.9 أوم

Specific Conductance =  $K = 0.012856$  (التوصيل النوعي)

$$k = K \cdot R = 0.012856 \times 3468.9 \\ = 44.597 \text{ cm}^{-1}$$

ويكون التوصيل النوعي للإلكتروليت الجديد هو :

$$K = k / R = \frac{44.597}{4573.4} = 0.009751 \text{ ohm}^{-1} \text{ cm}^{-1}$$

والتوصيل المكافئ  $\Lambda$

$$\Lambda = 1000 \text{ K / c}$$

وحيث إن المحلول 0.1 عيارى ، تكون  $C = 0.1 \text{ equiv / litre}$  ،  $O - 1$

$$\Lambda = \frac{1000 \times 0.00975}{0.1} = 97.51 \text{ ohm}^{-1} \text{ cm}^2$$

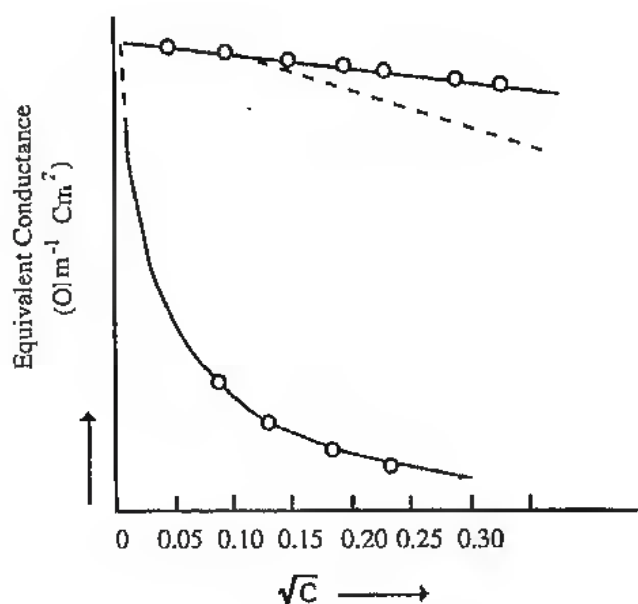
تطبيقات على قياسات التوصيل الكهربى :

يكون توصيل المحلول صغيراً عندما يكون مخففاً ، وعلى جانب آخر ، يزداد التوصيل المكافئ والتصميم المولارى بالتحفيف عند حد معين . بالنسبة للإلكتروليتات القوية مثل الأملاح والأحماض المعدنية مثل  $HCl$  ،  $H_2SO_4$  ،  $HNO_3$  ، فتكون لها قيم توصيل مكافئ عالية منذ البداية وتزداد زيادة طفيفة بزيادة التخفيف . أما الإلكتروليتات الضعيفة أمثال حمض الخليك والأحماض العضوية الأخرى ، والتي لها قيم توصيل مكافئ منخفضة عند تركيزات عالية ، تزيد قيمتها زيادة ملحوظة شكل (6-8) . أعطى كولوراوش المعادلة الابتدائية التي تربط بين التوصيل المكافئ  $\Lambda_0$  للإلكتروليت ، وكذا التوصيل المكافئ للأيونات  $\lambda_0^+$  والأيونات  $\lambda_0^-$  .

..... (42)

حيث  $\lambda_0^+$  ،  $\lambda_0^-$  هما التوصيل الأيوني عند تخفيف ما لانهاية ، وتسمى هذه المعادلة قانون كولوراوش للهجرة المستقلة للأيونات .

Kholorowshi's Law for independent migration of ions .



شكل (8 - 6) : التوصيل المكافئ للإلكتروليتات القوية والضعيفة .

$$\alpha = \frac{\Lambda}{\Lambda_0} = \frac{\text{moles ionised}}{\text{total moles}} \quad \dots \dots \dots (43)$$

جدول (2 - 8) : التوصيل المكافئ الأيوني ، عند تخفيف ما لانهاية عند 25°C

ions	$\lambda_0^+$	ions	$\lambda_0^-$
cation كاتيونات		anion أنبيونات	
K <sup>+</sup>	73.52	Cl <sup>-</sup>	76.34
Na <sup>+</sup>	50.11	Br <sup>-</sup>	78.40
Li <sup>+</sup>	38.69	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	71.44
H <sup>+</sup>	349.82	1/2 SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	79.80

نسبة التوصيل (درجة التفكك) :

عند أي تركيز يكون الكسر من الإلكتروليت المتأين ( $\alpha$ ) ، هي النسبة بين التوصيل المكافئ ، عند هذا التركيز إلى التوصيل المكافئ عند تخفيف ما لانهاية :

$$\alpha = \frac{\Lambda}{\Lambda_0} = \frac{\text{moles ionised}}{\text{total moles}} \quad \dots \dots \dots (44)$$

وستستخدم هذه الطريقة لحساب قيمة ( $\infty$ ) للإلكترويليت الضعيف؛ فهي تستخدم في حساب ثابت التنساب للأحماض الضعيفة. يقاس التوصيل المكافئ  $\Lambda$  بقياس توصيل محلول يحتوى على تركيز معروف للحمض،  $\Lambda_0$  يمكن حسابها من مجموعة التوصيلات الأيونية؛ فللحمض HA نجد أن:

$$\Lambda_0 = \lambda H^+ + \lambda A^-$$

مثال (6) :

التوصيلات المكافئة لخلات الصوديوم، وحمض الهيدروكلوريك، وكلوريد الصوديوم عند تخفيف مالانهاية هي على التوالى: 91 ، 426.16 ، 126.45  $\text{ohm}^{-1}$  عند  $25^\circ\text{C}$ . احسب درجة التوصيل المكافئ عند تخفيف مالانهاية لحمض الخل.

الحل :

$$\lambda^0_{\text{CH}_3\text{COONa}} = \lambda^0_{\text{CH}_3\text{COO}^-} + \lambda^0_{\text{Na}^+} = 91.0 \text{ ohm}^{-1}$$

$$\lambda^0_{\text{HCl}} = \lambda^0_{\text{H}^+} + \lambda^0_{\text{Cl}^-} = 426.16 \text{ ohm}^{-1}$$

$$\lambda^0_{\text{NaCl}} = \lambda^0_{\text{Na}^+} + \lambda^0_{\text{Cl}^-} = 126.45 \text{ ohm}^{-1}$$

$$\begin{aligned} \lambda^0_{\text{CH}_3\text{COO}^-} + \lambda^0_{\text{H}^+} &= \lambda^0_{\text{CH}_3\text{COO}^-} + \lambda^0_{\text{Na}^+} + \lambda^0_{\text{H}^+} \\ &\quad + \lambda^0_{\text{Cl}^-} - \lambda^0_{\text{Na}^+} - \lambda^0_{\text{Cl}^-} \end{aligned}$$

$$\lambda^0_{\text{CH}_3\text{COOH}} = \lambda^0_{\text{CH}_3\text{COONa}} + \lambda^0_{\text{HCl}} - \lambda^0_{\text{NaCl}}$$

$$= 91.0 + 426.16 - 126.45$$

$$= 390.71 \text{ ohm}^{-1}$$

التوصيل المكافئ لحمض الخل عند تخفيف مالانهاية، هو  $390.71 \text{ ohm}^{-1}$  عند  $25^\circ\text{C}$ .

#### تعين ذوبانية الأملاح شحيحة الذوبان في الماء :

توجد أملاح شحيحة الذوبان في الماء مثل  $\text{PbS}$  ،  $\text{AgCl}$  ،  $\text{BaSO}_4$  ،  $\text{K}$  هي التوصيل النوعي للمحلول المشبع؛ ففي المحلول المخفف بدرجة كبيرة تكون قيمة  $\Lambda_0$  هي التوصيل المكافئ عند تخفيف مالانهاية

$$\Lambda_0 = \frac{1000 \text{ K}}{S} \quad \dots\dots\dots (45)$$

$$\therefore S = \frac{1000 \text{ K}}{\Lambda_0} \quad \dots\dots\dots (46)$$

---

 الكيمياء الكهربائية

وعلية إذا عرفنا  $\Lambda_0$  من الجداول ، فإنه يمكن تعين النوبانية .

**مثال (7) :**

وجد أن قيمة  $K$  لمحلول مشبع من كلوريد الفضة هي  $3.41 \times 10^{-6} \text{ ohm}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}$  عند  $25^\circ\text{C}$  ،  
الماء المستخدم في تحضير المحلول، هي  $1.6 \times 10^{-6} \text{ ohm}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}$  ،  
احسب ذوبانية  $\text{AgCl}$  في الماء بالمول / لتر عند  $25^\circ\text{C}$  . علماً بأن  $\Lambda_0$  لكلوريد الفضة عند  $25^\circ\text{C}$  هي :  $138.3 \text{ ohm}^{-1} \cdot \text{quiv}^{-1}$

**الحل :**

التوصيل النوعي الحقيقي للكلوريد الفضة :

$$K_{\text{AgCl}} = K_{\text{solution}} \cdot K_{\text{H}_2\text{O}}$$

$$K_{\text{AgCl}} = (3.41 - 1.60) \times 10^{-6}$$

$$= 1.81 \times 10^{-6} \text{ ohm}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}$$

$$\lambda^0_{\text{AgCl}} \text{ at } 25^\circ\text{C} \text{ is } 138.3 \text{ ohm}^{-2} \cdot \text{cm}^{-1} \cdot \text{equiv}^{-1}$$

$$\therefore S = \frac{1000 \times k}{\Lambda_0} = \frac{1000 \times 1.81 \times 10^{-6}}{138.3}$$

$$= 1.31 \times 10^{-5} \text{ gm equiv / litre}$$

في هذا المثال نعتبر أن كلا من الجرام مكافئ والمول لهما المعنى نفسه ، وعليه ذوبانية كلوريد الفضة  
هي  $1.31 \times 10^{-5}$  مول / لتر عند  $25^\circ\text{C}$

**المعايير بطريقة التوصيل :**

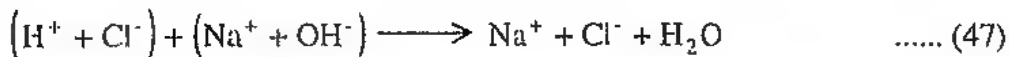
يمكن معايرة حمض مع قاعدة ، وتعرف نقطة النهاية للتفاعل بطريقة التوصيل؛ وذلك عندما يكون هناك فرق كبير في قيمة التوصيل النوعي بين المحلول الأصلي والمخلوط المتفاعل . وتتضمن الطريقة دراسة التغير في التوصيل الكهربائي أثناء عملية المعايرة . يتناسب التوصيل لأى أيون مباشرة مع تركيزه نتيجة لتمييز المتفاعلات أو النواتج ، أو نتيجة للذوبان الجزئي للراسب المتكون .

ويمكن توضيح العلاقة بين التفاعل الكيميائي أثناء عملية المعايرة ، وشكل المنحنى الناتج في الفقرة التالية:

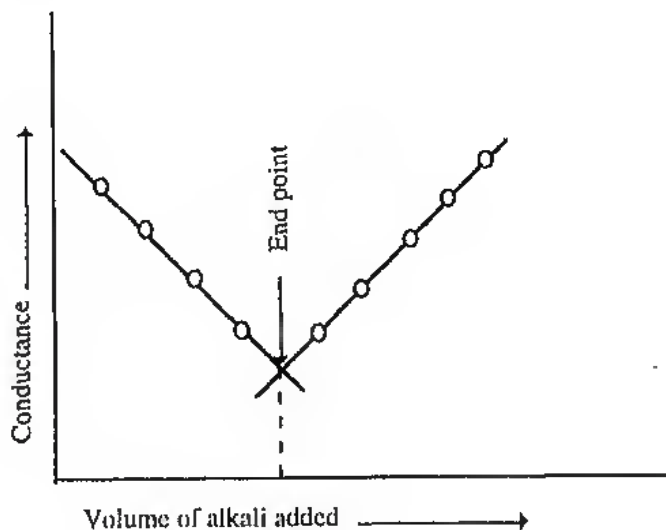
**معايير الأحماض بالقواعد :**

**1- معايرة حمض قوي مع قاعدة قوية :**

نفرض أن لدينا تفاعلاً بين قاعدة قوية عياريتها 0.1 عيارى من محلول هيدروكسيد الصوديوم ، وأضيف إليها محلول لحمض قوى مثل حمض  $\text{HCl}$  عياريته 0.1 عيارى . (شكل 7-8)



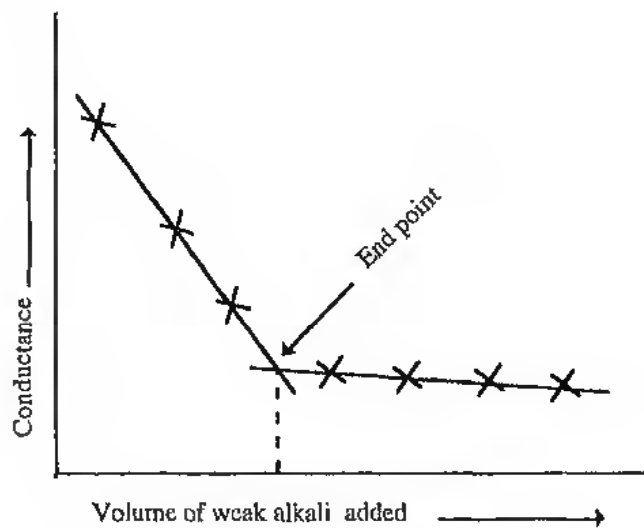
في هذا التفاعل ، تحل أيونات الصوديوم ذات التوصيل المنخفض محل أيونات الهيدروجين الموجودة في الأصل ، والتي لها درجة توصيل عالية ؛ بينما يظل تركيز أيونات الكلوريد ثابتاً ، وعليه يقل توصيل المحلول . وأى زيادة في محلول هيدروكسيد الصوديوم بعد نقطة التكافؤ تسبب زيادة في التوصيل ، وذلك لأن أيونات الهيدروكسيد لا تستهلك في التفاعل . الشكل المقابل يوضح المنحنيات المتكونة ، وتشتمل على خطين مستقيمين متتقاطعين عند نقطة التكافؤ ، وإذا كان هناك تغير طفيف في الحجم ، أثناء عملية المعايرة ، فإن الخطوط الناتجة تكون خطوطاً مستقيمة ؛ ولهذا السبب يستخدم هيدروكسيد الصوديوم تركيزه أعلى عشر مرات عن تركيز الحمض المستخدم ؛ للمحافظة على أقل قدر ممكناً من التغير في الحجم .



شكل (8 - 7) : معايرة حمض قوي مع قاعدة قوية .

### (ب) معايرة حمض قوي مع قاعدة ضعيفة :

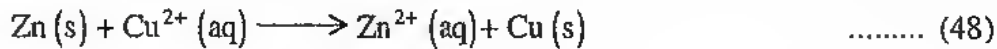
عند معايرة حمض قوي مع قاعدة ضعيفة مثل  $NH_4OH$  ، يكون الجزء الأيسر مشابهاً للمنحنى السابق ، ولكن بعد نقطة النهاية (التكافؤ) .. فإن التغير في التوصيل يكون طفيفاً ؛ لأن القاعدة الهرة تسلك سلوك الإلكترونات الضعيفة ، ويكون توصيلها صغيراً جداً بالمقارنة بالحمض أو أحد أملاحه ، وتكون المنحنيات كما في الشكل (8-8):



شكل (8 - 8) : معايرة حمض قوى مع قاعدة ضعيفة .

#### الخلايا الفولتائية (الجالفانية) :Galvanic cell

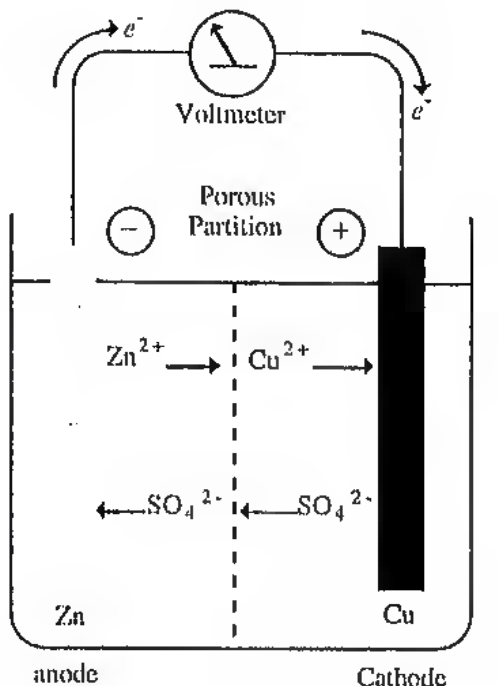
تسمى الخلية المستخدمة كمصدر للطاقة الكهربية خلية فولتائية أو خلية جلافانية؛ وذلك نسبة إلى كل من العالم فولتا وجلافاني أول من عملا على تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربية ؛ فالتفاعل بين معدن الخارصين وأيونات النحاس (II) في المحلول يمثل تغيراً تلقائياً ، وفيه تنتقل الإلكترونات كما يلى :



ويمكن تمثيل التفاعل السابق ، كما لو كان تجميعاً لنصفي تفاعل هكذا :



وفي الخلية الفولتائية ، يسمح لنصفي التفاعل أن يحدث عند الأقطاب ؛ بحيث يتم انتقال الإلكترونات عبر الدائرة الكهربية الخارجية ، وليس مباشرة بين معدن الخارصين وأيونات النحاسيك ، وصممت الخلية الموضحة في الشكل (8 - 9) لكي يستخدم هذا التفاعل لإنتاج تيار كهربى ، ويحتوى نصف الخلية الأيسر على قطب من معدن الخارصين في محلول كبريتات الخارصين ، أما نصف الخلية الأيمن ، فهو عبارة عن قطب من معدن النحاس في محلول كبريتات النحاس .



شكل (8-9) : خلية لإنتاج تيار كهربائي (خلية دانيا)

ويفصل نصف الخلية حاجز مسامي ، يمنع الخلط الميكانيكي بين محلولين ، ويسمح بمرور الأيونات تحت تأثير تدفق الكهرباء ، فعندما يتصل قطب النحاس والخارصين بسلك خارجي ، تنساب الإلكترونات من قطب الخارصين إلى قطب النحاس ، فعند قطب الخارصين ، يتآكسد معدن الخارصين إلى أيونات الخارصين ، وهذا يمثل الأنود ، وتتفرق الإلكترونات التي هي من نواتج الأكسدة ، وتعبر الدائرة الخارجية إلى قطب النحاس ؛ حيث إنها تستخدم في اختزال أيونات النحاسيك إلى معدن النحاس وقطب النحاس هو الكاثود . وحيث إن الإلكترونات تنتج عند قطب الخارصين ، يعتبر الأنود هو القطب السالب ؛ فالطاقة الكهربائية الناتجة من الخلية بالجول هي عبارة عن حاصل ضرب كمية الكهربائية المستقبلة بالكيلوام ، وقيمة emf للخلية بالفولت ؛ فالطاقة الكهربائية الناتجة عن تفاعل 1 مول من الخارصين مع 1 مول من أيونات النحاسيك يمكن حسابها كما يلى :

$$E = -2 \text{ (96.500 coulombs)} (1.10V) = -212.000 J$$

$$1 \text{ cal} = 4.184 \text{ J}$$

وحيث إن

$$\therefore E = \frac{-212.000 \text{ J}}{4.184 \text{ J/cal}} = -50.700 \text{ cal.}$$

---

 الكيمياء الكهربائية

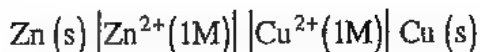
والقيمة (cal 50.700) هي الشغل الأقصى ، الذي يمكن الحصول عليه بتشغيل خلية من هذا النوع، أما أقصى شغل تام يحصل عليه من تفاعل كيميائي عند ثابت الضغط والحرارة ، فهو مقياس للنقص في طاقة جيس الحرجة لنظام ، وعليه تكون

$$\Delta G = -nF\zeta^0 \quad (51) \dots\dots$$

حيث إن  $n$  تمثل عدد مولات الإلكترونات المتنقلة في التفاعل (أو عدد الفاراداي الناتجة)،  $F$  هي قيمة فاراداي بالوحدات المناسبة ،  $\zeta$  هي القوة الدافعة الكهربائية للخلية بالفولت . فإذا اعتبرنا  $F$  تساوى 96,487 كولوم .. فإن  $G$  يعبر عنها بالجول، وإذا عبرنا عن  $F$  بالقيمة cal/v 23.06 cal/v فتكون  $G$   $\Delta G$  بالسعر . والتغير في الطاقة الحرجة المشقة من القوة الدافعة الكهربائية القياسية  $\zeta$  تأخذ الرمز  $\Delta G^0$  ؛ فالتغير في الطاقة الحرجة للتفاعل يعتبر مقياساً لميل التفاعل لكي يحدث؛ فإذا كان هناك شغل لابد أن يبذل على النظام لإحداث تغير ، فإن التغير لا يكون تلقائياً .

### القوة الدافعة الكهربائية : Electromotive force

إذا استخدمنا محلولاً (1) مولار من كبريتات البارسين وأخر (1) مولار من كبريتات النحاس في خلية دانيال (شكل 8-9) ، يمكن الخلية أن تأخذ الشكل التالي :



تمثل الخطوط الرئيسية الحواجز بين الأصناف . تكتب المواد التي تمثل الأئود أولاً ، ثم تتبعها المواد الأخرى المكونة للخلية بالترتيب ؛ بحيث تبدو أنها تسير من الأئود إلى الكاثود ؛ فالظنية الفلتانية تنتج تياراً كهربياً ؛ نتيجة للقوة الدافعة الكهربائية للخلية المقاسة بالفولت .

كما كان ميل تفاعل الخلية للحدث كبيراً ، كانت قيمة القوة الدافعة الكهربائية كبيرة ، وتعتمد القوة الدافعة الكهربائية للخلية على تركيزات المواد المستخدمة في الخلية . والقوة الدافعة الكهربائية القياسية للخلية  $\zeta^0$  هي عبارة عن القوة الدافعة الكهربائية عند  $25^\circ\text{C}$  والتي يكون فيها المتفاعلات والنواتج في حالتها القياسية ، والحالة القياسية للصلب أو السائل هي الحالة النقية للصلب أو السائل نفسه ، والحالة القياسية للغاز أو أي مادة في محلول هي الحالة ذات الفعالية الأحادية المثالية . وفي هذا المجال يمكن تمثيل فعالية الأيونات بالتركيز المولاري ، وفعالية الغازات بالضغط بالجرو . وتبعداً لذلك تحتوى الخلية القياسية على أيونات تركيزها واحد مولار وغازات عند ضغط 1 جو ، وفي كتابة تركيب الخلية توضح التركيزات فقط إذا اختلفت عن القيم القياسية .

ومن الأفضل أن تقامس القوة الدافعة الكهربائية للخلية دون أي انسياپ للكهربائية خلال الخلية . ولا يتم ذلك إلا باستخدام ما يسمى بمقاييس الجهد ، وتتضمن دائرة مقياس الجهد مصدراً للتيار مختلف الجهد (الفولت) ، ووسيلة لقياس ذلك الفولت ؛ فالخلية المراد دراستها تتصل بدائرة مقياس الجهد بطريقة تجعل القوة الدافعة الكهربية ، لمصدر التيار لمقياس الجهد تضاد القوة الدافعة الكهربائية للخلية . فإذا كانت

للخلية أكبر من تلك الخاصة بمقاييس الجهد ، فإن الإلكترونات سوف تتحرك في الاتجاه الطبيعي لتفريغ الخلية تلقائياً .

وعلى الجانب الآخر إذا كانت  $\text{emf}$  مصدر تيار مقياس الجهد أكبر منه في الخلية، فإن الإلكترونات سوف تتحرك في الاتجاه العكسي مسببة انعكاس تفاعل الخلية، وعندما تتساوى قيمة  $\text{emf}$  الخلية وقيمة الجهد ، فلا تتحرك الإلكترونات ، ويكون الجهد (الثوابت) هو القوة الدافعة الكهربائية الانعكاسية للخلية . وتنطبق قوانين فارادي على تفاعلات الخلية الفلئية والإلكتروناتية ، مع مراعاة أن الكهربائية تنشأ عن أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال التلقائية ، وكلاهما يحدث إذا كانت الخلية تستقبل تياراً، وتنتج 2 فارادي من الكهربائية باكسدة واحد مول من الخارصين عند الأنود ، واختزال واحد مول من أيونات النحاسيك  $\text{Cu}^{2+}$  عن الكاثود ، فالتفاعلات عند الأقطاب هي :

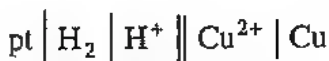


وعند قراءة هذه التفاعلات بالمول : فهي تمثل انسياب اثنين من عدد أفوجادرو من الإلكترونات ، أو إنتاج 2F من الكهربائية التلقائية وهو الذي نحصل منه على الشغل التام . وعليه فلدي تفاعل تلقائي ، فإن الطاقة الحرية للنظام تقل ، وتكون قيمة  $\Delta G$  سالبة ; حيث إن  $\Delta G = -\text{F}E$  فإذا كانت قيمة  $E$  موجبة يكون تفاعل الخلية تلقائياً ، ويستخدم كمصدر للطاقة الكهربائية .

### جهود الأقطاب :

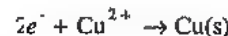
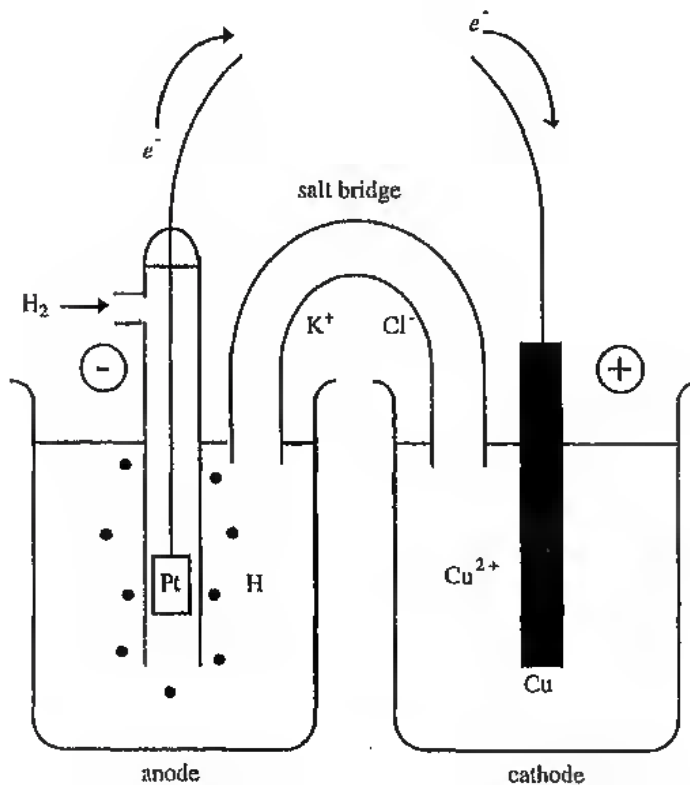
حيث إن التفاعل الكلي للخلية هو عبارة عن مجموع نصفى تفاعلين : فالقوة الدافعة الكهربائية ما هي إلا مجموع نصفى جهدى الخلية . فكما أنه من المستحبيل تحديد القيمة المطلقة لجهد نصف الخلية ، فإنه قد صمم مقياس يعتبر جهد نصف خلية قياسية مرجعية ، تساوى قيمته صفرأً . ونصف الخلية المرجعية المستخدمة هي قطب الهيدروجين القياسي ، والمشتمل على غاز الهيدروجين عند ضغط 1 جو يحدث فرقاً فوري على قطب بلاتيني مغطى بطبقة من أسود البلاتين لزيادة مساحة السطح ومغموس في محلول حمضي ، يحتوى على أيونات الهيدروجين ( $\text{H}^{+}$ ) ففعاليتها تساوى الوحدة .

وفي الشكل (10-8) ، يكون قطب الهيدروجين القياسي متصلًا بقطرة ملحية بقطب نحاس قياسي  $\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}$  . والقطرة الملحية هي أنبوبة زجاجية ، مملوءة بمحلول مركز للح (في العادة يكون محلول كلوريد البوتاسيوم) ، الذي يوصل التيار بين نصفى الخلية ، ولكن يمنع خلط محلائل نصفى الخلية ، ويمكن كتابة الخلية الجلخانية على الصورة التالية بالرموز : حيث إن الخط المزدوج يمثل القطرة الملحية .



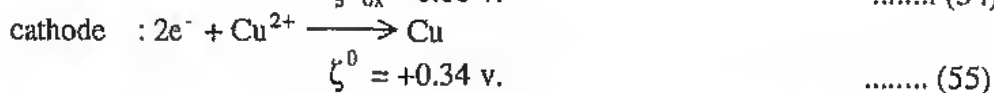
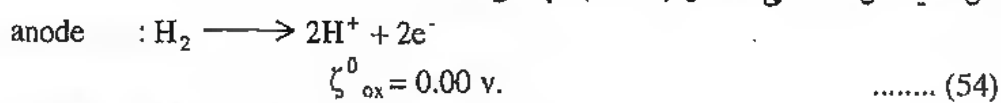
## الكيمياء الكهربائية

ويكون قطب الهيدروجين هو الأنود وقطب النحاس هو الكاثود ، والقوة الدافعة الكهربائية للخلية تساوى 0.34 فولت . القوة الدافعة الكهربائية للخلية تعتبر مجموع جهود نصف الخلية لتفاعل الأكسدة



شكل (8 - 10) : قطب هيدروجين قياسي وقطب نحاس .

والذى يرمز له بالرمز  $\zeta_{\text{ox}}^0$  ، وجهد نصف الخلية لتفاعل الاختزال ، ويرمز له بالرمز  $\zeta$  بدون علامة ، والخلية الموضحة فى الشكل (8 - 11) نجد أن :



وحيث إن جهد قطب الهيدروجين القياسي يعطى القيمة صفرًا ، فإن القوة الدافعة الكهربائية للخلية يساوى جهد قطب النحاس القياسي ، والقيمة +0.34V هي قيمة جهد قطب النحاس القياسي ، وتلاحظ النقاط التالية :

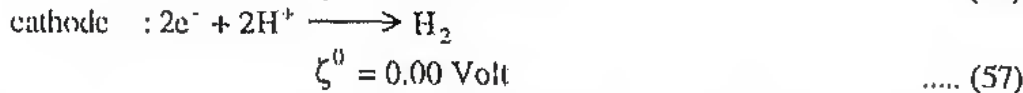
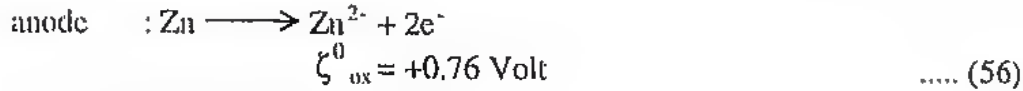
(1) قطب النحاس هو قطب موجب (كاثود)

(2) أيونات النحاس الموجبة  $Cu^{2+}$  أكثر نشاطاً في استقبال الإلكترونات ، تتفوق في ذلك على أيونات الهيدروجين  $H^+$  (أقل ميلاً للاختزال) ،

(3) اختزال أيونات النحاس هو التغير التلقائي لقطب النحاس في الخلية .

إذا كوننا خلية من قطب الهيدروجين القياسي وقطب الخارصين القياسي  $Zn^{2+} / Zn$  ، يكون قطب الخارصين هو الأنود ، والقوة الدافعة الكهربائية للخلية هي 0.76 فولت .

وتكون تفاعلات نصف الخلية كما يلى :

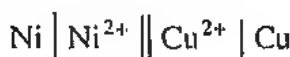


وتشمى القيمة 0.76V جهد التأكسد ؛ حيث إنها تؤول إلى نصف تفاعل الأكسدة ، وجهد القطب هو جهد الاختزال . وللحصول على جهد قطب الخارصين  $(Zn^{2+} / Zn)$  ، يجب تغيير إشارة جهد التأكسد ؛ حيث يشير الجهد إلى عكس نصف التفاعل؛ أي إلى الاختزال  $(2e^- + Zn^{2+} \longrightarrow Zn) = -0.76V$  ، وإشارة السالبة لجهد القطب يمكن تفسيرها بطرق عديدة :

(1) قطب الخارصين هو القطب السالب (الأنود) .

(2) أيونات الخارصين تكون أقل نشاطاً في استقبال الإلكترونات عن أيونات الهيدروجين (أقل ميلاً للاختزال) .

(3) أكسدة الخارصين (وليس اختزال أيونات الخارصين) هو الاتجاه التلقائي للتغير لقطب الخارصين في هذه الخلية ؛ فليس من الضروري استخدام خلية ، تحتوى على قطب الهيدروجين القياسي للحصول على جهد قطب قياسي . فعلى سبيل المثال ، يمكن تعين جهد قطب النikel القياسي  $Ni^{2+} / Ni$  ، من الخلية التالية :



وتساوى القوة الدافعة الكهربائية الخلية ما قيمته 0.59 فولت ، ويعمل قطب النikel كأنود في التفاعل التالي :



وقد قيس جهد قطب النحاس القياسي  $Cu^+ / Cu$  ووجد أنه يساوى :



## الكيمياء الكهربائية

فإذا أنقصنا تفاعل نصف الخلية  $Cu / Cu^+$  من التفاعل الكلى للخلية ، وأنقصنا جهد نصف الخلية من القوة الدافعة الكهربية emf تحصل على :



وعليه يكون جهد القطب المجهول هو :



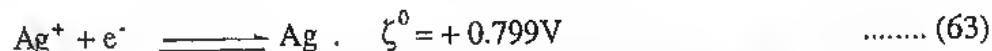
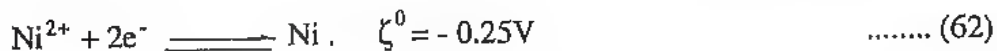
وتوجد في الجدول (3-8) قائمة لجهود الأقطاب القياسية والجدول ، تكون فيه جهود الأقطاب الأكثر موجبية (الأكثر ميلاً للأختزال) مدونة أسفل الجدول ،

عند استعمال زوج من الأقطاب لعمل خلية جلثانوية ، فإن نصف تفاعل الاختزال (الكافلود) للخلية يكون هو القطب المدون أسفل الجدول . أما نصف تفاعل الأكسندة (الأنود) يكون هو القطب المدون أعلى الجدول .

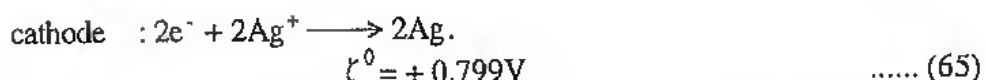
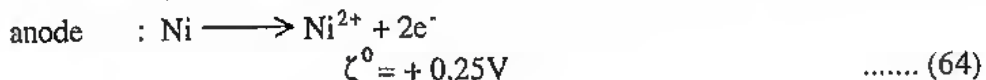
فعلى سبيل المثال نعتبر خلية مكونة من قطب النikel والفضة القياسية :



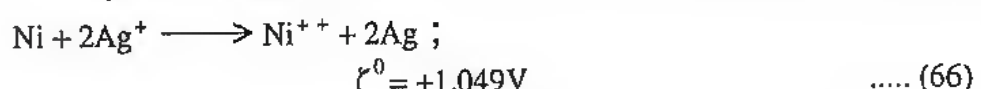
ونتائج جهود الأقطاب هي كالتالي :



يعتبر أيون الفضة الأكثر ميلاً للأختزال ، فيكون قطب الفضة  $Ag / Ag^+$  هو الكافلود ، وقطب النikel هو الأنود . ونصف التفاعل الحادث عند الأنود هو الأكسندة وجهد نصف الخلية هو جهد التأكسد

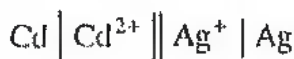


وبالجمع تحصل على التفاعل الكلى للخلية ، وكذلك القوة الدافعة الكهربية للخلية كالتالي :

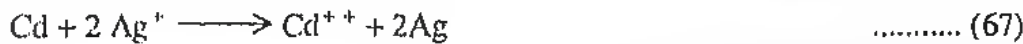


لاحظ أن نصف التفاعل المتضمن اختزال أيونات الفضة  $Ag^+$  ضرب في 2 ، وذلك لكي تحذف الإلكترونات المفقودة والمكتسبة عند جمع (64) ، (65) .

أما الطريقة الثانية المستخدم فيها جهود الأقطاب في حساب القوة الدافعة الكهربية ، فتتضمن طرح جهد قطب الأنود (القيمة القريبة من قمة الجدول) من جهد قطب الكافلود (القيمة القريبة من قاع الجدول) . وهذه الطريقة الرياضية تؤدي إلى النتيجة نفسها ، المستخدم فيها تغيير إشارة جهد قطب الأنود . وبالتحقيق يكون الأنود للخلية موجوداً على يسار الخلية ، وبالتالي يكون قطب الكادميوم هو أنود الخلية :



ويكون التفاعل الكلى للخلية هو



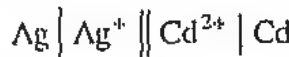
وتكون القوة الدافعة الكهربائية القياسية ، هي :

$$\zeta^0 = \zeta^0(\text{right}) - \zeta^0(\text{left}) \quad \dots\dots\dots (68)$$

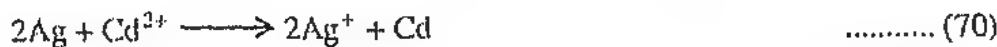
بالتعويض من القيم الموجودة في الجدول :

$$\begin{aligned} \zeta^0 &= (+0.799) - (-0.403) \\ &= +1.202 \text{ volt} \end{aligned} \quad \dots\dots\dots (69)$$

والقيمة الموجبة لقوة الدافعة الكهربائية تدل على أن الخلية تعمل ، وأن التفاعل يسير كما هو موضح .  
أما إذا رسمت الخلية بطريق الخطأ على الصورة :



والتي تؤدي إلى التفاعل التالي :



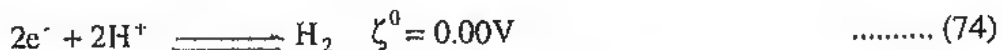
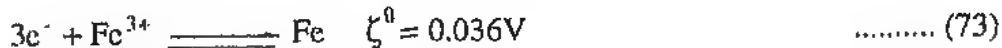
وتكون النتيجة كالتالي :

$$\zeta^0 = \zeta^0(\text{right}) - \zeta^0(\text{left}) \quad \dots\dots\dots (71)$$

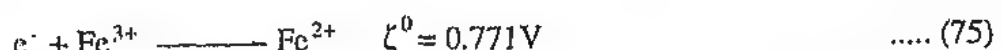
$$= (-0.403) - (+0.799) \quad \dots\dots\dots (72)$$

$$= -1.202 \text{ V.}$$

والإشارة السالبة لقوة الدافعة الكهربائية للخلية تعنى أن الخلية لا تعمل في الاتجاه الموضح عاليه ،  
ويكون تفاعل الخلية هو عكس التفاعل المكتوب وأيضاً عكس رسم الخلية ، قبل الوصول إلى نتيجة مناسبة :

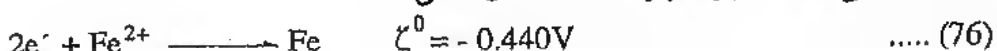


ويمكن استنتاج أن غاز الهيدروجين وأيونات الحديديك هي ناتج اتحاد الحديد مع أيونات الهيروجين  
( $\zeta^0$  للتفاعل التام هي  $0.036 \text{ V}$ +) ; حيث إن حالة الحديد (II) تقع بين الحديد العنصري وحالة الحديد  
(III) . وعندما تفقد ذرة الحديد إلكترونين وتتحول إلى  $\text{Fe}^{2+}$  : تعاكس أى زيادة في الأكسدة ، وذلك كما  
هو مبين في المعادلة التالية :



حيث يعطى التفاعل أيونات  $\text{Fe}^{2+}$  فقط

ويمكن استعراض ذلك الأمر باختبار نصف التفاعل التالي :



## الكيمياء الكهربائية

ويكون  $\text{Fe}^{2+}$  لتحضير أيونات الحديد  $\text{Fe}^{2+}$  من اتحاد عنصر الحديد مع أيونات الهيدروجين  $(0.440\text{V})$  ، وهي أكبر من تلك القيمة المصاحبة لإنتاج  $\text{Fe}^{3+} (+0.036\text{V})$  ، وبذلك يكون الاحتمال الأول هو الأنساب .

جدول (3-8) : السلسلة الكهروكيميائية للعناصر  
(جهود الأقطاب القياسية للعناصر) .

$E^0$ (volts)	Half-reaction
2.87	$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{F}^-$
2.00	$\text{S}_2\text{O}_8^{2-} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{SO}_4^{2-}$
1.78	$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$
1.69	$\text{PbO}_2 + \text{SO}_4^{2-} + 4\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{PbSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$
1.49	$8\text{H}^+ + \text{MnO}_4^- + 5\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$
1.47	$2\text{ClO}_3^- + 12\text{H}^+ + 10\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$
1.36	$\text{Cl}_2 (\text{g}) + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Cl}^-$
1.33	$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$
1.28	$\text{MnO}_2 + 4\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mn}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$
1.23	$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$
1.09	$\text{Br}_2 (\text{aq}) + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Br}^-$
0.80	$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag}$
0.77	$\text{Fe}^{3+} + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Fe}^{2+}$
0.54	$\text{I}_2 (\text{aq}) + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{I}^-$
0.52	$\text{Cu}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cu}$
0.34	$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cu}$
0.27	$\text{Hg}_2\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Hg} + 2\text{Cl}^-$
0.22	$\text{AgCl} + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag} + \text{Cl}^-$
0.00	$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{H}_2$
-0.04	$\text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Fe}$
-0.13	$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb}$
-0.14	$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Sn}$
-0.25	$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ni}$
-0.36	$\text{PbSO}_4 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb} + \text{SO}_4^{2-}$
-0.44	$\text{Fe}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Fe}$
-0.74	$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cr}$
-0.76	$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Zn}$
-0.83	$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{H}_2 + 2\text{OH}^-$
-1.03	$\text{Mn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mn}$
-1.67	$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Al}$

-2.38	$Mg^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Mg$
-2.71	$Na^+ + e^- \rightleftharpoons Na$
-2.76	$Ca^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Ca$
-2.90	$Ba^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Ba$
-2.92	$K^+ + e^- \rightleftharpoons K$
-3.05	$Li^+ + e^- \rightleftharpoons Li$

### تأثير التركيز على جهود الأقطاب :

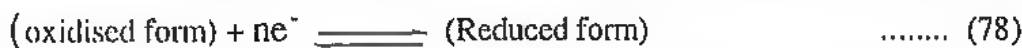
جهود الخلية التي تتواجد فيها الأصناف المترادفة بتركيزات تختلف عن القيم القياسية ، يمكن الحصول عليها بتطبيق معادلة نرنست :

$$\zeta = \zeta^0 - \frac{RT}{nF} \ln Q \quad \dots \dots \dots (77)$$

حيث  $\zeta^0$  هي قيمة القوة الدافعة الكهربائية القياسية للخلية ، R ثابت التام للغازات وهو 1.987 سعر / مطلقة / مول ، T درجة الحرارة المطلقة ، n عدد مولات الإلكترونات في التفاعل (أو عدد الفاراداي في الخلية) ،

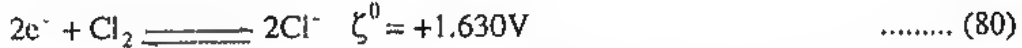
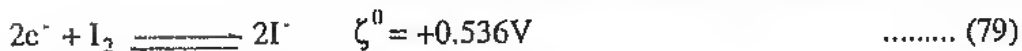
F هو ثابت فاراداي ، وهي 23.06 سعر / فولت . مول ،

وتستخدم جهود الأقطاب في تقدير تفاعلات الأكسدة والاختزال ، التي تحدث خارج الخلية الكهروكيميائية ، ويمكن استخدام كلتا الطريقتين السابق شرحهما لتحديد تفاعلات الأكسدة والاختزال ويكون نصف التفاعل الموضح في الجدول ، والذي يعتبر تفاعل اختزال في الاتجاه من اليسار إلى اليمين ، وذلك باستخدام الصورة المتأكسدة للعنصر أو الأيون المستقبل للإلكترونات لإنتاج الصورة المختزلة :

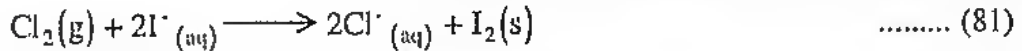


ومن الجدول المرفق ، يمكن لأى صورة مختزلة فعاليتها تساوى الوحدة أن تختزل الصورة المؤكسدة ،

ومن وضع العناصر التالية في الجدول .. فإن أنصاف التفاعلات تكون :



ويمكن للصورة المختزلة  $I^-$  أن تختزل الصورة المؤكسدة  $Cl_2$



فالأصناف التي لها ميل كبير للأكسدة (المادة المختزلة القوية) ، تكون صوراً مختزلة لنصف تفاعل في أعلى الجدول (3-8) ، أما الصور المؤكسدة لأنصف التفاعل والموجودة أسفل الجدول فلها ميل كبير للاختزال (هي مواد مؤكسدة قوية) . وحيث إن  $\zeta$  تتغير بتغيير التركيزات ، فإن هناك تفاعلات كثيرة غير ممتاحة ، يمكن أن تحدث بتغيير تركيزات الأصناف المترادفة .

وعلى جانب آخر ، هناك بعض التفاعلات التي يمكن لها أن تحدث نظرياً تكون بطيئة بدرجة كبيرة ؛ بحيث إنها تكون غير مقبولة من الوجهة العملية ، ولكن يستفاد من الجدول ، لابد منأخذ جميع أنصاف

---

 الكيمياء الكهربائية

التفاعلات في الاعتبار ، وتكون قيمة  $\ln Q$  في المعادلة (77) هي اللوغاريتم الطبيعي لنسبة النواتج على المتفاعلات ، والحاصل  $Q$  هو كسر مشتق من فعاليات المواد المذابة والغازات المستعملة في الخلية . وتساوي فعالية كل مادة مرفوعة لأس معامل هذه المادة في المعادلة الكيميائية المتزنة . بسط هذا الكسر  $Q$  يساوي حاصل ضرب الفعاليات للمواد المذوبة على يمين المعادلة الكيميائية ، والمقام هو حاصل ضرب الفعاليات للمواد المبيتة على يسار المعادلة الكيميائية ؛ وحيث إن الفعالية للمواد الصلبة الندية تعتبر قيمتها الوحدة .. فإن الفعالية للصلب = 1 ، وللتفاعل الافتراضي التالي في خلية ما :



حيث تمثل الرموز الصغيرة معاملات المواد في المعادلة الكيميائية المتزنة :

$$Q = \frac{(a_Y)^y (a_Z)^z}{(a_W)^w (a_X)^x} \quad \dots\dots\dots (84)$$

وتعتبر فعاليات المواد في المحلول هي التركيز المولاري للمواد ، أما فعالية الغازات فهي الضغط الجزيئي المغاز بالجو ، وإذا عوضنا عن قيم الثوابت في معادلة نرنسن ، بالضرب في 2.303 لتحويل اللوغاريتم الطبيعي إلى لوغاريتم للأساس 10 ،  $T$  هي 298 درجة مطلقة

$$\gamma = -\frac{0.05916}{n} \log Q \quad \dots\dots\dots (85)$$

فعندها تكون الفعالية للمواد = 1 (الحالة القياسية) ، ( $Q = 1$ ) ، ( $\gamma = 0$ ) :

فعلى ذلك تكون  $\gamma = 0$  ، ويمكن استخدام معادلة نرنسن لحساب القوة الدافعة الكهربية لخلية كهروكيميائية ، مكونة من أقطاب غير قياسية ، أو أنها تستخدم لحساب جهد قطب لنصف خلية ؛ حيث تكون فعالية الأصناف كلها متساوية للوحدة .

**مثال (8) :**

احسب جهد قطب الخارصين  $Zn^{++}/Zn$  ؛ حيث تركيز أيونات الخارصين يساوى  $0.1M$  **الحل :**



تضمن المعادلة زوجاً من الإلكترونات المكتسبة ، وإذا عوضنا عن  $[Zn^{++}]$  للدالة على التركيز المولاري لأيونات الخارصين  $Zn^{++}$  ، فإن :

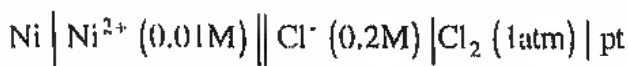
$$\gamma = -\frac{0.0592}{2} \log \frac{1}{[Zn^{++}]} \quad \dots\dots\dots (86)$$

$\gamma$  لقطب الخارصين من الجدول هي (-0.76V)

$$\begin{aligned} \gamma &= -0.76 - \frac{0.0592}{2} \log \left( \frac{1}{0.1} \right) \\ &= -0.76 - 0.0296 (1) = 0.79V. \end{aligned} \quad \dots\dots\dots (87)$$

**مثال (9) :**

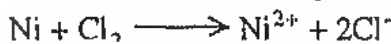
(ا) احسب جهد الخلية التالية :



(ب) احسب  $\Delta G$  لتفاعل الخلية

**الحل :**

(ا) يتضمن تفاعل الخلية 2 فاراداي من الكهربية في التفاعل التالي :



وعلية يكون ( $n = 2$ ) ، وقيمة القوة الدافعة الكهربية القياسية للخلية هي :

$$\zeta^0 = \zeta^0 \left( \text{Cl}_2/\text{Cl}^- \right) - \zeta^0 \left( \text{Ni}^{2+}/\text{Ni} \right) = +1.61\text{V}$$

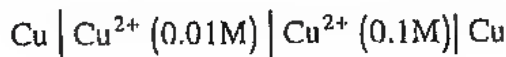
لذا فإنه بتطبيق معادلة فرنست ، نحصل على

$$\begin{aligned} \zeta &= \zeta^0 - \frac{0.0592}{2} \log \left( \frac{[\text{Cl}^-]^2 [\text{Ni}^{2+}]}{[\text{Cl}_2]} \right) \\ &= +1.61 - \frac{0.0592}{2} \log \frac{(0.2)^2 (0.01)}{(1)} \\ &= +1.61 - 0.0296 \log (0.0004) \\ &\approx +1.61 - 0.10 = 1.71\text{V} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \therefore \Delta G &= -nF\zeta \\ &= -2 (23.100 \text{ cal/V}) (1.71\text{V}) \\ &= -79.000 \text{ cal} = -7.9 \text{ k cal.} \end{aligned}$$

### خلايا التركيز : Concentration Cells

حيث إن جهود الأقطاب تعتمد على تركيز الأيونات المستخدمة في القطب ، فيمكن تصميم خلية مكونة من قطبين مادة واحدة ، ولكنها مختلفة في تركيز الأيونات .  
فعلى سبيل المثال ، الخلية التالية :



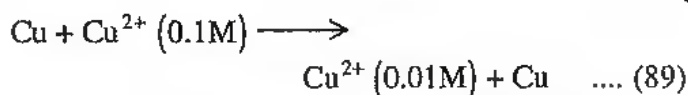
من المعادلة نحصل على :



$$\zeta^0 = +0.34\text{V}$$

تبعاً لقاعدة لوشاтелиه .. فإن زيادة تركيز أيونات التحاسيك  $\text{Cu}^{2+}$  تدفع التفاعل للأمام (أى اليمين) ، وبذلك تزداد قيمة جهد الاختزال ، بينما يؤدي خفض تركيز أيونات  $\text{Cu}^{2+}$  إلى التفاعل العكسي : أى ناحية

اليسار ، ويكون تفاعل الخلية كالتالي :



و تكون  $\gamma^0$  لهذه الخلية مساوية للصفر ؛ حيث إن القطب يكون نصف الخلية ؛ لذا :

$$\begin{aligned} \gamma &= 0.00 - \frac{0.0591}{2} \log \left( \frac{0.01}{0.1} \right) \\ &= -0.0296 (-1) = +0.0296 \text{V} \end{aligned}$$

### جهود الأقطاب وعملية التحليل الكهربائي :

يمكن تقدير جهد الأقطاب تحت ظروف انعكاسية لخلية ثالثة تعمل تلقائيا ، فإن القوة الدافعة الكهربية المقاسة للخلية لا تساوى القوة الدافعة الكهربية الحقيقة ؛ حيث إنه عند إنتاج تيار كهربائي .. فإن الخلية تعمل تحت ظروف انعكاسية .

القوة الدافعة الكهربية للخلية والمحسوبة من جهد الأقطاب ، تمثل أقصى ثولت يمكن للخلية أن تنتجه ، ويمكن حسابه إذا طبقنا ثولتنا خارجياً مقاساً ، تكون قيمته بحيث توقف انسياپ الإلكترونات .

أ - إذا كان الثولت الخارجي يزيد زيادة ضئيلة عن تلك القيمة التي تعطيها الدائرة .. فإن خط السير سوف ينعكس ، وستبدأ عملية التحلل الكهربائي .

وبالتالي تعطى جهد الأقطاب أقل قيمة ثولت ، يكون مطلوباً . ومن الوجهة العملية .. فإن استخدامه، يكون أعلى من القيمة المحسوبة ؛ لبدء عملية التحليل الكهربائي ، ويستخدم جزء من الزيادة في الثولت للتغلب على المقاومة الكهربية للخلية . أما الباقي فيكون مطلوباً للتغلب على مؤثرين آخرين؛ فالأولى تسمى استقطاباً تركيزياً .

وينشأ ذلك عن التغيرات في تركيز الإلكترولييت حول الأقطاب ، أثناء عملية التحليل الكهربائي ؛ حيث تتنجأ أيونات وتستهلك أخرى .

إن التدرج في التركيز الحادث في الخلية بالتأثير يسمى تركيز الخلية ، وتنتج عنه قوة دافعة كهربية ، تعاكس الثولت المستخدم ، ويمكن تقليل أثر الاستقطاب هذا ، بتقليل محلول الإلكتروليتي أثناء عملية التحلل الكهربائي .

أما الآخر الآخر ، فيجعل الثولت المستخدم للتحلل أكبر من القوة الدافعة الكهربية الانعكاسية ، ويسمى فوق الجهد . ويعتقد أن هذا ينشأ عن المعدل البطيء للتتفاعل عند الأقطاب ؛ فالزيادة في الثولت المستخدم يجعل عملية التحلل الكهربائي تسير ب معدل كبير . وفوق الجهد لترسيب المعادن يكون منخفضاً ، ولكن القيمة المطلوبة لتصاعد غاز الهيدروجين أو غاز الأكسجين تكون عالية ، وتخالف قيمتها باختلاف المادة المستخدمة في الأقطاب ، ويمكن أن تصل قيمتها إلى ثولت أو أكثر .

وتستخدم عملية التحليل الكهربى فى التحليل الكمى للسبائك والخامات ، ولبعض المركبات أو المخلوطات التى تشتمل على عناصر ، ويزاد القولون المستخدم فى عملية التحلل الكهربى فى محلول المائى ، تتعادل الأيونات عند الكاثود ، لخفض قيمة جهد القطب ، يمكن أن يحدث اختزال للماء ، وتكون  $\eta$  للاختزال هى  $-0.828V$ .

وفى المحاليل المائية المتعادلة ، يكون تركيز  $\text{OH}^-$  هو  $10^{-7}$  مولر وليس 1 مولر ، وتحسب قيمة  $\eta$  للمحاليل المائية المتعادلة باستخدام معادلة ترنسنت كالتالى :



$$\eta = 0.414V \quad \dots \dots \dots \quad (90)$$

وإذا يكون من المستحيل اختزال أي صنف مائى ، وذلك بجهد قطبى أكثر سالبية عن  $0.414V$  ، فهى جهد اختزال الماء ، ويسبب زيادة فوق الجهد الهيدروجين ، فيمكن المطراد على الكاثود ، باستخدام معادلة لها جهد قطب أكثر سالبية عن تلك التى تستخدم فى اختزال الماء : حتى تصعد إلى  $= 0.763V$   $\eta$  والتضمينة الخارجيين ، وعند الأنود فإن الأصناف الموجودة تتآكسد ، وذلك فى عكس ترتيب جهود الأقطاب .

وفى تحلل المحاليل المائية يمكن أكسدة الماء ، ففى المحاليل المائية المتعادلة (تركيز أيونات الهيدروجين =  $10^{-7}$  مولر) ، تكون عملية التآكسد على عكس التفاعل التالى :

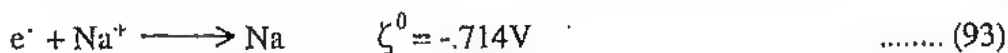


ولانطلاق غاز الأكسوجين ، فإن فوق الجهد العالى يكون مطلوبًا ، وعليه تحدث أكسدة أيونات الكلوريد عند التحلل الكهربى لمحلول مائى للكلوريد .

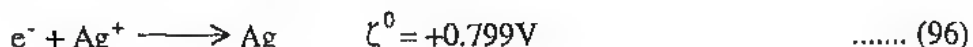
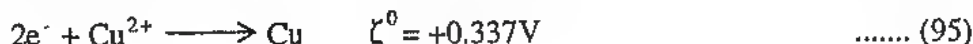
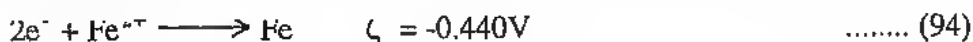


ويكون فوق الجهد الكلور أقل من فوق الجهد للأكسوجين . وتحتختلف نتائج التحلل الكهربى باختلاف تركيز الأيونات فى محلول ، حيث تعتمد القوة الدافعة الكهربية للخلية على التراكيب ، فعلى سبيل المثال ، بنشأ عن التحلل الكهربى للمحاليل المخففة للكلوريدات تصاعد غاز الأكسوجين عند الأنود وليس غاز الكلور . وهنالك إلى جانب التفاعلات الابتدائية عند الأقطاب ، حيث يتم انتقال إلكترونى ، تحدث بعض التفاعلات الثانوية . وعلى سبيل المثال إذا تصاعد غاز الكلور فى محلول قلوى تتكون أيونات  $\text{ClO}_3^-$  أو  $\text{ClO}_4^-$  ، وذلك من تفاعل غاز الكلور مع أيونات الهيدروكسيد ، وإذا انطلق غاز الكلور على قطب الفضة (الأنود) يتكون  $\text{AgCl}$  .

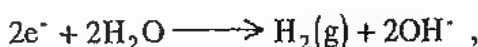
وفيما يلى بعض تفاعلات الاختزال وجهد الاختزال لكل حالة :



---

 الكيمياء الكهربائية

ويكون اختزال الماء كالتالي :



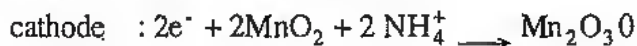
$$\zeta = -0.414 \quad \dots\dots\dots (97)$$

ولذا أخذنا فوق الجهد للهيدروجين في الاعتبار ، يكون جهد الاختزال للماء هو  $-0.714V$  ، ويحدث أن يتم الطلاء بالفضة أولاً ، ويكون الشولت الذي يحدث عنده الطلاء مساوياً لجهد الأكسدة الماء ( $-0.415V$ ) ، هذا إلى جانب جهد الاختزال للفضة ( $+0.799V$ ) ، أو ( $-0.616V$ ) .

وبعد إزالة الفضة ، يتم الطلاء بالنحاس عند ( $-1.088V$ ) ، ثم الصديد عند ( $-1.855V$ ) ، واختزال الماء (جهد نصف الخلية =  $-0.714V$ ) ، يحدث قبل ذلك اختزال أيونات الصوديوم ؛ حيث جهد نصف الخلية =  $-2.714V$  وعند  $-2.129V$  يتضاعف غاز الهيدروجين عند الكاثود . ويمكن لאיونات الصوديوم أن تختزل في غياب الماء ؛ بمعنى أن يتم التحلل الكهربائي لمصهور ملح الطعام .

### الخلايا الجلقمائية التجارية : Commercial Galvanic Cells

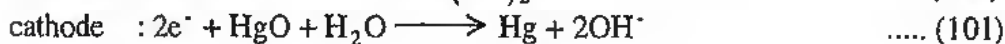
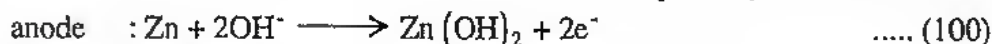
يوجد عديد من الخلايا الجلقمائية الثانوية ، ذات القيمة التجارية فالخلية الجافة (شكل 8 - 12) تحتوى على وعاء من الخارصين (الذى يعمل كأنود) ، ويملا بعجينة رطبة من كلوريد الأمونيوم وكلوريد الخارصين ، وتشتمل على قطب جرانيت (الكاثود) محاطاً بثاني أكسيد المنجنيز ، وتكون التفاعلات عند الأقطاب كالتالى .

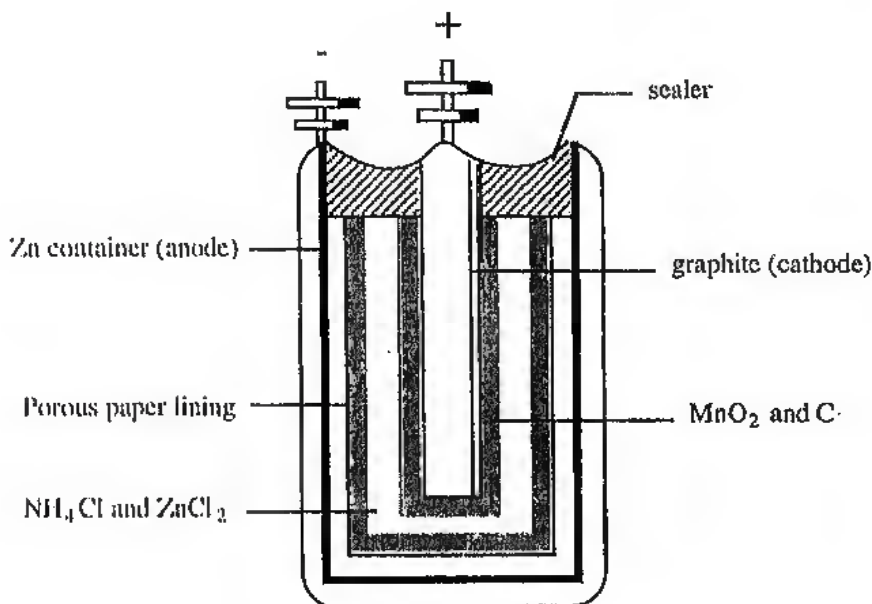


وتنتج الخلية الجافة جهاً يترواح بين 1.25 إلى 1.5 فولت .

وهنالك نوع آخر من الخلايا الجافة يستخدم في الأجهزة الكهربائية الدقيقة (مثل : السماعات - وسائل تقوية السمع) ، وتشتمل على وعاء من الخارصين ، يستخدم كأنود وعمود كربون (كاثود) . وأكسيد الزئبق II الرطب مختلطًا مع هيدروكسيد البوتاسيوم كإلكتروليت ، ويحيط الإلكتروليت بورق مثبت : بحيث يكون معزولاً عن أنود الخارصين . ويسارى جهد الخلية من هذا النوع  $1.35V$  .

وتكون تفاعلات الأقطاب كما يلى :

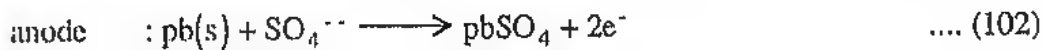




شكل (8 - 11) : خلية جافة

**مركم الرصاص**

ويترکب مرکم الرصاص من أنود من الرصاص ، وشبكة من الرصاص معلوقة بشانی أكسيد الرصاص كاثوداً ، والإلكتروليت هو حمض الكبريتิก ، وتفاعلات نصف الخلية تكون كالتالى :

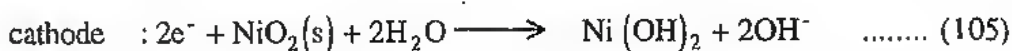
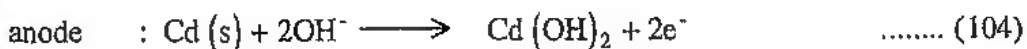


ومن الوجهة العملية ، يزداد التيار الناتج من المرکم بجعل الخلية تتكون من عدد من صفائح الكاثود ، تتصل مع بعضها وتترتب في تبادل مع عدد من صفائح الأنود المرتبطة أيضاً مع بعضها ، ويكون جهد الخلية الواحدة 2 فولت ، وتحتوى البطاريه على ثلث أو ست خلائي ، متصلة على التوازي لتكوين بطاريه 6 أو 12 فولت .

يمكن عكس تفاعلات القطب البطاريه (مرکم الرصاص) ، وذلك باستخدام مصدر تيار خارجي . وبهذه الطريقة يمكن إعادة شحن البطاريه . وحيث إن حمض الكبريتيك المستخدم يستهلك حيث تستقبل البطاريه تياراً ، يمكن تحديد حالة شحن البطاريه ، وذلك بقياس كافة إلكتروليت البطاريه .

وتعد بطاريه (مرکم) النikel - كادميوم ، ذات عمر أطول من مرکم الرصاص ، ولكنها أغلى ثمناً .

---

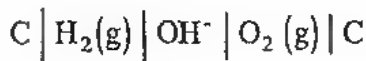
 الكيمياء الكهربائية

وتجدد الخلية الواحدة في بطارية النيكل - كadmium يساوى 1.4 فولت ، ويمكن إعادة شحن البطارية .

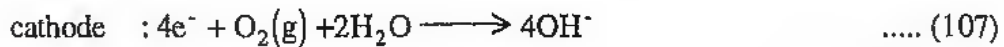
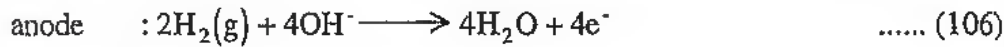
## خلايا الوقود :

تسمى الخلايا الكهربائية المصممة لتحويل الطاقة الناتجة من احتراق الوقود مثل الهيدروجين ، أول أكسيد الكربون ، أو الميثان مباشرة إلى طاقة كهربائية خلية الوقود ، ونظرًاً تنتلاق 100% من الطاقة الحرة بالاحتراق

فعلى الرغم من الوصول إلى كفاءة تصل إلى 70% أو 60% ، فإن خلية الوقود الحالية تصل كفافتها إلى ضعف العمليات ، التي تستخدم حرارة الاحتراق لتوليد كهربائية بالطرق الميكانيكية . وفي خلية الوقود يندفع غاز الهيدروجين وغاز الأكسجين كفقاقيع غازية ، خلال أقطاب الكربون المثبتة ، وذلك في وجود محلول مركز واحد من هيدروكسيد الصوديوم أو هيدروكسيد البوتاسيوم ، ويمكن استعمال العوامل المساعدة في الأقطاب



وتنتهي النواتج الغازية وتكون تفاعلات الأقطاب كما يلى :



ويكون التفاعل الكلى للخلية ، هو :



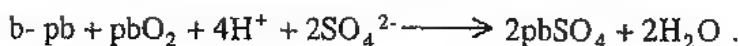
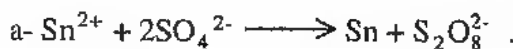
وتحفظ الخلية عند درجة حرارة عالية ، ويتبخر الماء الناتج من الخلية بمجرد تكوينه .

### أسئلة ومسائل عامة

- (1) اذكر الفرق بين التوصيل المعدني والتوصيل الإلكتروني .
  - (2) تكلم عن خصائص خلية التحلل الكهربائي .
  - (3) في إجراء عملية التحلل الكهربائي محلول حمض الكبريتيك المخفف بين قطبين من البلاتين. ما التفاعلات التي تحدث عند الأقطاب؟ وماذا يحدث في تركيز الحمض؟
  - (4) اكتب التفاعلات عند الأقطاب لعمليات التحلل الكهربائي التالية :
    - (ا) محلول نترات الفضة بين قطبين من الفضة .
    - (ب) محلول كلوريد الصوديوم بين قطبين من الكربون .
    - (ج) مصهور كلوريد الصوديوم بين قطبين من الجرافيت .
  - (5) عرف ما يلى :
    - الفاراداي
    - المرة الدافعة الكهربائية للخلية
    - الكولوم
    - الخلية الجلفانية
    - جهد الاختزال
  - (6) اكتب معادلة نرنسن .
  - (7) كيف تتم تنقية فلن النحاس غير النقي ؟
  - (8) كيف يتم الترسيب بالكهرباء ؟
  - (9) اكتب رمز خلية جلثانية ، تتم حسب التفاعل التالي :
- $$Fe(s) + Cd^{2+}_{(aq)} \longrightarrow Fe^{2+}_{(aq)} + Cd(s)$$
- ما المصعد وما المهبط في هذه الخلية ؟
- (10) وضع التفاعلات التي تحدث في مرകم الرصاص ، عندما يبدأ تشغيل السيارة .  
كيف يمكن إعادة شحن هذا المركم ؟
  - (11) ما مزايا بطارية (النيكل - كادميوم) بالنسبة للخلية الجافة ؟
  - (12) احسب كمية النيكل التي يتم ترسيبها من محلول كبريتات النيكل ، عند إمرار تيار شدته 1.05 أمبير في زمن قدره ساعة  
[الوزن الذري للنيكل = 58.71] .
  - (13) احسب الزمن اللازم لترسيب gm 0.223 من النحاس ، عند إمرار تيار شدته 0.578 أمبير في محلول كبريتات النحاس .  
[الوزن الذري للنحاس = 63.5] .

## الكيمياء الكهربائية

- (14) كم عدد الكولومات والفاراداي التي يعطيها تيار شدته 10 أمبير في 8 ساعات؟
- (15) كم جراماً من الكروم يتربّس عند اختزال أيونات الكروم  $\text{Cr}^{3+}$  بتيار شدته 1.5 أمبير في نصف ساعة؟ [الوزن الذري للكروم = 51.99]
- (16) احسب قيمة التيار الكهربائي اللازم لاكتسدة 1 جم من الماء في ساعتين.
- (17) احسب الشغل المبذول في انسياپ تيار شدته 1.2 أمبير لمدة 5 دقائق، عند جهد قدره 110 فولت.
- (18) وضح أيّاً من التفاعلات تلقائي، وأيها غير تلقائي:



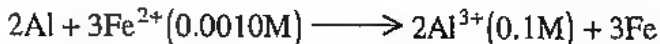
(19) جهد الخلية القياسي للتفاعل التالي:



هو 2.13 فولت.

احسب  $\Delta G^0$  للتفاعل.

(20) احسب جهد الخلية الممثلة بتفاعل الخلية التالية:



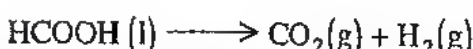
(21) أضيف غاز  $\text{HCl}$  إلى محلول نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  ، تسبّب في ترسّيب  $\text{AgCl}$  ، وذلك إلى أن وصل تركيز أيونات الكلوريد في محلول إلى 0.1 مولر، ولقد غمس في محلول قطب الفضة ، وتم توصيل نصف هذه الخلية مع نصف خلية الخارجيين والمحتوية على 1 مولر من أيونات الخارجيين  $\text{Zn}^{2+}$  . وقد وجد أن قيمة جهد الخلية يساوي 1.04 فولت عندما استخدم الخارجيين كأنodes.

(أ) اكتب تفاعل الخلية.

(ب) احسب تركيز أيونات الفضة  $\text{Ag}^+$  في محلول يشتمل على قطب الفضة.

(ج) احسب قيمة  $k_{sp}$  للكlorيد الفضة.

(22) للتفاعل التالي:



$$\Delta H^0 = +15.69 \text{ KJ.} , \quad \Delta S^0 = +215.27 \text{ J/K}$$

هل انحلال حمض الفورميك بالصورة الموضحة تلقائي؟ ووضح ذلك.



## الفصل التاسع

### الظاهرة السطحية

---

- ◆ الشد السطحي وطاقة السطح الحرية
- ◆ شغل التماسك وشغل التلاصق
- ◆ زاوية التلامس والبلل
- ◆ طرق قياس الشد السطحي للسوائل
- ◆ التوتر السطحي ودرجة الحرارة (طاقة السطح الجزيئية)
  - ◆ الباراكور
  - ◆ الامتزاز
  - ◆ انتشار السوائل
- ◆ الطبقات الممتزة والمكونة من مواد غير ذائبة على سطوح السوائل
  - ◆ امتزاز الغازات على سطح الصلب
  - ◆ أنواع الامتزازات
  - ◆ أيزوثيرمات الامتزاز
  - ◆ أيزوثيرم لالجهايز للامتزاز

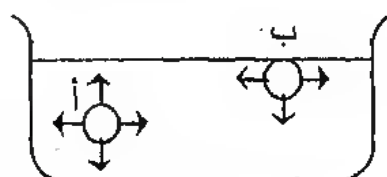
- ◆ نظرية برونز-إميット- تيلر
- ◆ الامتزاز من المحاليل
- ◆ تطبيقات على عمليات الامتزاز
- ◆ الكروماتوجرافى
- ◆ الأدلة الممتزة
- ◆ المواد المبللة للأسطح والمنظفات الصناعية

**مقدمة :**

تختلف خواص المادة على السطح عنها في داخلها ، ويرجع ذلك إلى أن الجزيئات أو الأيونات في داخل المادة تكون محاطة من جميع الجهات ب المجال متجانس من القوى الناتجة من الجزيئات المجاورة لها ، بينما تكون الجزيئات على السطح معرضة للشد من جهة واحدة في الداخل ، بينما تكون في الجهة المقابلة ليست تحت تأثير هذه القوى . وأهم الظواهر السطحية هي ظاهرة الشد السطحي والامتصاص ، وبعض الظواهر السطحية الكهربائية .

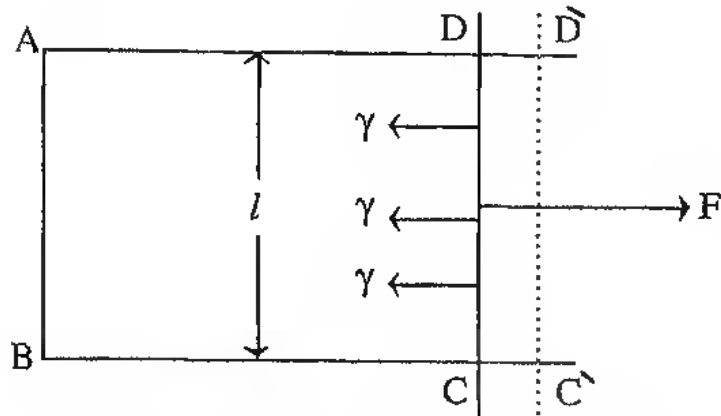
**الشد السطحي وطاقة السطح الحرة****Surface tension and Surface energy**

نعتبر أن هناك سائلًا موضوعاً في إناء مفتوح شكل (9 - 1) ، يكون هذا السائل عند السطح معرضاً لبخاره ، أما جزيئات السائل في الداخل تكون منجذبة أو معرضة للشد من جميع الجهات (عن طريق الجزيئات المجاورة) بينما تكون الجزيئات على السطح مشدودة ناحية الداخل ، وهذا بسبب شد الجزيئات على السطح إلى الداخل (وهذا يؤدي إلى تضليل عدد الجزيئات الموجودة على السطح) يحدث شد للسطح إلى أقل مساحة ممكنة ، وهذا يؤدي إلى ما يسمى بالتوتر أو الشد السطحي . وهذا الشد السطحي يجعل السطح في شد إلى الداخل ، وبعكس آلية محاولة لزيادة سطح السائل . ولزيادة مساحة السطح ، فلا بد للجزيئات أن تنسحب من الداخل إلى ناحية السطح ، ويكون ذلك ضد قوة الجذب إلى الداخل ، وبالتالي فإلابد من بذل شغل لزيادة أي مساحة على السطح .



شكل (9 - 1) : جزء السائل في وسط الإناء وعلى سطح السائل .

فإذا أخذنا في الاعتبار غشاءً من السائل داخل سلك ABCD على هيئة مستطيل (شكل 9 - 2) ، ويكون الجانب CD متحركاً . ونتيجة للشد السطحي ، فإن غشاء السائل يميل إلى سحب الجانب CD ناحية الشمال ، ولكن تحفظ الضلع CD في وضعه لابد من استخدام قوة F موازية للسطح وعمودية على CD؛ وذلك لتكافئ الشد السطحي، إذا كانت تلك القوة هي  $\gamma$  هي القوة لكل سـم ، التي تعمل على طول الخط CD؛ لذا فإن



شكل (9 - 2) : كيفية حساب قيمة الشد السطحي  $\gamma$  لسائل .

$$F = 2 \gamma L \quad \dots \dots \dots (1)$$

ويكون لغشاء السائل وجهاً ، ومن المعادلة (1) تكون  $\frac{F}{2L} = \gamma$  هي القوة مقدرة بالداين ، والتي ت العمل على طول 1 سم من السطح . فإذا تحرك الجانب CD إلى C'D' ، فإن كمية من الشغل يجب أن تبذل ، وهي :

$$W = FX = 2 \gamma LX = \gamma \Delta A$$

$$\therefore \gamma = \frac{W}{\Delta A} \quad \dots \dots \dots (2)$$

حيث  $\Delta A$  تمثل السطح الجديد للسائل . ومن المعادلة (2) يمكن تعريف  $\gamma$  بأنها الشغل معيناً عنه بالإرج اللازم لتكوين 1 سم<sup>2</sup> من مساحة السطح ، أو بمعنى آخر يمتلك سطح السائل كمية من الطاقة الحرية تصل إلى  $\gamma$  إرج / سم<sup>2</sup> . ويكون الطاقة السطحية الحرجة وقوة الشد السطحي القيمة  $\gamma$  نفسها حيث إن erg / cm<sup>2</sup> هي نفسها dyne / cm . فإذا كان هناك حجم لسائل ويتحرك بحرية ، فإنه يأخذ شكل الكرة؛ حيث إن الكرة تمتلك أقل نسبة للسطح : الحجم .

### شغل التماسك وشغل التلاصق (معادلة دوبريه)

#### Work of adhesion and work of cohesion (Dupre's equation)

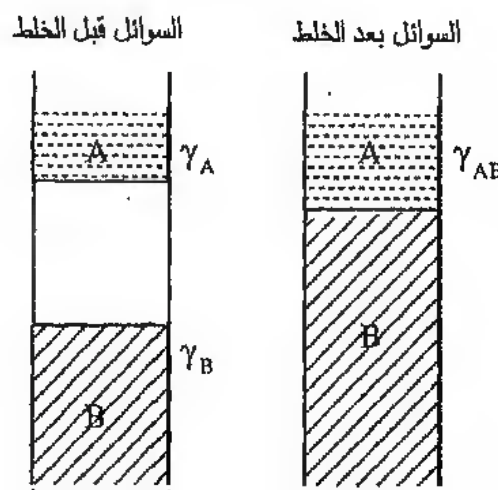
في بادئ الأمر ، لابد من التفرقة بين كميتين :

##### (1) قوى التماسك :

وهي تعتمد على قوى التجاذب المتبادلة بين جزيئات المادة الواحدة ، وتكون هي المسئولة عن المظهر المتلمس للمادة ؛ أي بمعنى : إلى أى مدى تكون المادة متماسكة .

## (2) قوى التلاصق :

تعتمد على التجاذب بين جزيئات مادة وجزيئات مادة أخرى ، وتكون مسؤولة عن مدى التلاصق بين المادتين ؛ فإذا كان هناك سائل A موجود فوق سائل آخر لا يمتص معه B ، فإن التوتر البين سطحي  $\gamma_{AB}$  يكون أقل من الشد السطحي الأكبر ، وهذا يرجع إلى أن جزيئات السائلين تجذب بعضها البعض ، عبر السطح الفاصل بينهما ؛ وبالتالي فإن الشد الداخلي الذي يعمله كل سائل على جزيئاته يقل والشد الحادث للسائل الواحد عبر السطح الفاصل على جزيئات السائل الآخر يتطلب شغلاً لفصلهما عن بعضهما ، فإذا اعتبرنا سائلاً A يتلامس مع سائل آخر B في عمود مساحة مقطعيه 1سم<sup>2</sup> شكل (9 - 3) ، فإن الشغل اللازم لفصل السائلين عن بعضهما ، يساوي الفرق بين طاقات السطح الحرية ، قبل وبعد الفصل ويسمي شغل التلاصق .



شكل (9-3) : رسم توضيحي للسوائل بعد الخلط .

$$\text{work of adhesion } \omega_{AB} = \gamma_A + \gamma_B - \gamma_{AB} \quad \dots (3)$$

وتسمى هذه المعادلة معادلة دويريه

إذا كان هناك عمود سائل مساحة مقطعيه 1سم<sup>2</sup> لسائل مستقل وانفصل إلى جزأين ، فإن الشغل المطلوب (شغل التماسك) يساوي  $\gamma/2$  حيث إن طاقة السطح الحرية هي  $\gamma/2$  بعد الفصل ، وتساوي صفرًا قبل الفصل .

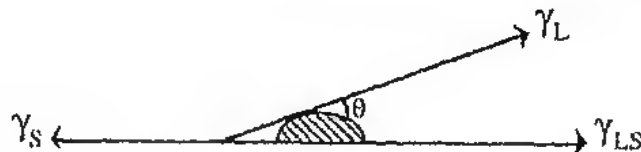
و واضح من المعادلة السابقة أنه كلما نقصت قيمة  $\gamma_{AB}$  زادت قوة التلاصق المعتبر عنها بالقيمة  $\omega_{AB}$  ، وإذا كانت القيمة  $\omega_{AB}$  كبيرة لدرجة أن قيمة  $\gamma_{AB}$  تصعد إلى الصفر ؛ فإنه يحدث انتشار بين السائلين وينتشر السائلان ؛ لأن قوى الجذب الداخلي لكلا السائلين تكاد تكون معلومة ، وعندما يكون السائلان تامين الامتزاج .

### زاوية التلامس والببل : Contact angle and wetting

يمكن تطبيق معادلة دوبريه لسائل L في تماس مع صلب S، وعندما يكون شغل التلامس  $\omega_{LS}$  معطى بالصورة التالية :

$$\omega_{LS} = \gamma_S + \gamma_L - \gamma_{LS} \quad \dots (4)$$

ولا يمكن قياس كل من  $\gamma_L$  ،  $\gamma_S$  ، ويمكن التخلص منهما كما يلى : بفرض أن هناك سائلان على سطح صلب S وزاوية التلامس بينهما  $\theta$  مقاسة في ناحية السائل، (شكل 9 - 4) ، وتأخذ خطوط التماس بين السائل والصلب والبخار الأرضي التي يعبر عنها بالقوى  $\gamma_S$  ،  $\gamma_L$  ،  $\gamma_{LS}$  . وعند الاتزان تكون :



شكل (9 - 4) : زاوية التلامس .

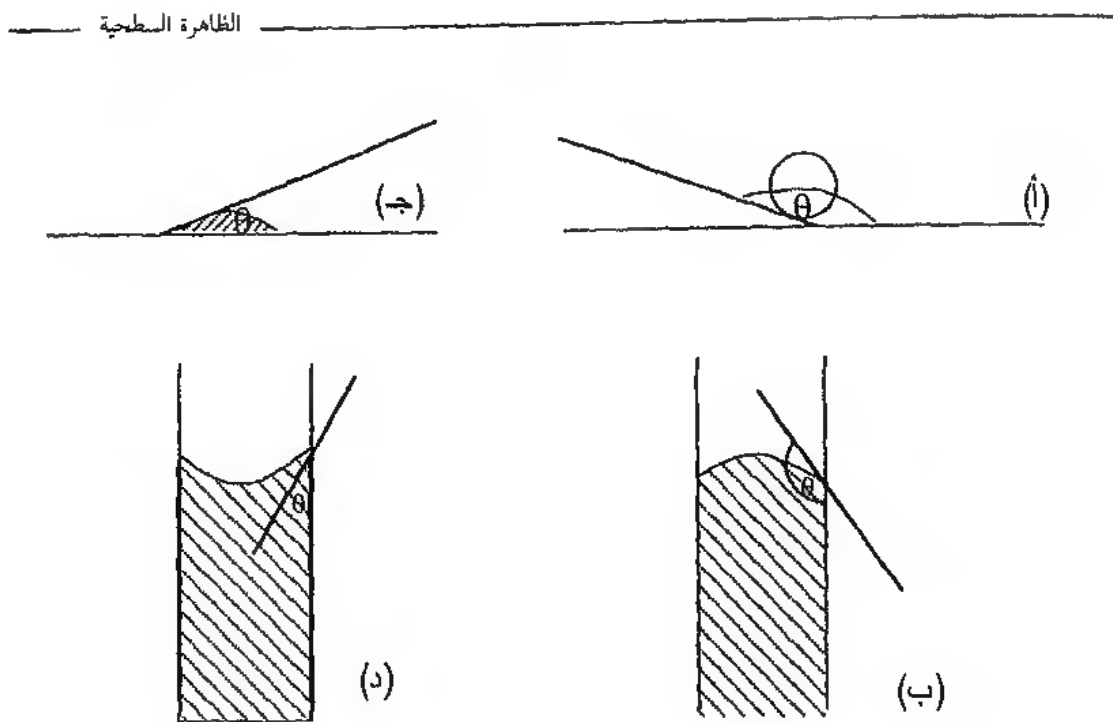
$$\gamma_S = \gamma_{LS} + \gamma_L \cos \theta \quad \dots (5)$$

وجمع المعادلتين (4) ، (5) ، يمكن شطب كل من  $\gamma_S$  ،  $\gamma_{LS}$  ، ونحصل على المعادلة التالية :

$$\therefore \omega_{LS} = \gamma_L (1 + \cos \theta) \quad \dots (6)$$

وتعرف المعادلة رقم (6) بمعادلة يانج Young's equation . ويتبين منها أن زاوية التلامس  $\theta$  تعتمد على القيم النسبية لكل من شغل التلامس والتلاصق ، فإذا كانت  $\theta$  أقل من  $90^\circ$  فإن شغل التلاصق يكون أكثر من نصف قيمة شغل التلامس ، وتكون قوة جذب السائل للصلب أكثر من نصف قوة جذب السائل لنفسه ، ويحدث الببل . وإذا وصلت قيمة  $\theta$  إلى الصفر فإن :

يعنى أن السائل يتتصق بالصلب بالقوة نفسها التي يتماسك بها مع جزيئاته نفسها ، ويميل إلى الانتشار الكامل على سطح الصلب ويحدث حيئنة بلل كامل للسطح الصلب؛ فالببل الذى يحدث للصلب يكون نتيجة لقوة التجاذب بين جزيئات الصلب والسائل . وبالنسبة للسوائل التي لا تبلل أسطح الصلب تصل فيها زاوية التلامس  $\theta$  إلى  $180^\circ$  . (شكل 9 - 5) .



شكل (9 - 5) : زاوية التماس للسوائل التي تبلل الأسطح

وبتلك التي لا تبلل الأسطح .

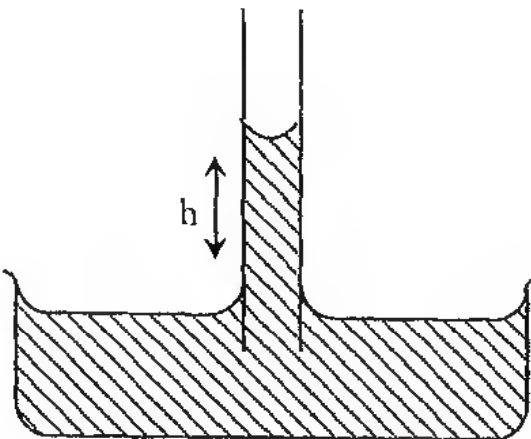
### طرق قياس التند السطحي للسوائل

#### Methods of measuring surface tension of liquids

##### (1) الارتفاع في الأنابيب الشعرية :

عند وضع أنبوبة شعرية عمودياً في سائل نصف قطرها  $r$  ، يكون سطح السائل في الأنبوبة مقعرًا إلى أعلى ، ويكون الضغط أسفل السطح داخل الأنبوبة عند النقطة A أقل من الضغط خارج الأنبوبة عند النقطة B بما يساوي  $\frac{2\gamma}{r}$  ، وهذا الفرق في الضغط هو الذي يتسبب في اندفاع السائل داخل الأنبوبة ، ونصل إلى حالة الاتزان عندما يكون سطح السائل داخل الأنبوبة على ارتفاع  $h$  سم ، ويكون الضغط عند A يساوي الضغط عند B نتيجة للضغط الهيدروستاتيكي لعمود السائل (شكل 9 - 6) .

$$\therefore h(d - d')g = \frac{2\gamma}{r} \quad (1) \quad \dots\dots\dots (7)$$



شكل (6-9) : حساب قيمة الشد السطحي بطريقه الأنابيب الشعرية .

حيث إن  $d$  هي كثافة السائل و  $d'$  هي كثافة بخاره ، وعجلة الجاذبية =  $g$  .  
وحيث إن  $d'$  تكون صغيره بالمقارنة بقيمه  $d$  ، فإن المعادله رقم (7) تؤول إلى :

$$\therefore \gamma = \frac{1}{2} h r d g \quad \dots \dots \quad (8)$$

وبالنسبة للسوائل التي لا تبلل أسطبع المثلب (الزجاج) ، مثل : الزئبق يكون سطح السائل في الأنبوية الشعرية محدباً إلى أعلى ، ويكون الضغط أسفل السطح أكبر من الضغط عند السطح المستوى ، ويندفع السائل في الأنبوية الشعرية إلى أسفل مسافة قدرها  $a$  سم ، وإذا كانت زاوية التماس =  $180^\circ$  فإنه يمكن تطبيق المعادلة رقم (8) .

## (2) طريقة أقصى ضغط في الفقاعة :

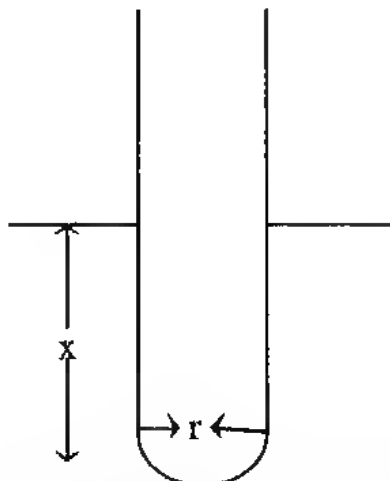
نعتبر فقاعة هوائية تكونت في نهاية أنبوبة شعرية ، نصف قطرها  $a$  ، مغمورة رأسياً في سائل إلى عمق  $x$  سم ؛ فإذا كان نصف قطر الأنبوية صغيراً جداً ، تكون الفقاعة جزءاً من الكرة عند كل مراحل تكوينها ، ويكون الضغط اللازم لتكوين فقاعة نصف قطرها  $b$  هو :

$$P = xg(d - d') + \frac{2\gamma}{b} \quad \dots \dots \quad (9)$$

(بفرض إهمال  $d'$  للبخار)

$$P = xgd + \frac{2\gamma}{b} \quad \dots \dots \quad (10)$$

## الظاهرة السطحية



شكل (9-7) : تعين الشد السطحي بطريقة الفقاعة .

حيث إن الجزء الأول ( $xgd$ ) هو كمية الضغط اللازمة للتغلب على الضغط الهيدروستاتيكي للسائل ،

وتمثل القيمة  $\frac{2\gamma}{b}$  زيادة الضغط على السطح المقرر لفقاعة ، شكل (7-9) .

وفي البداية كان نصف قطر الفقاعة كبيراً جداً ، ثم تناقص إلى أن وصلت قيمته إلى نصف الدائرة نصف قطرها  $r$  (نصف قطر الأنبوة نفسها) عند هذه المرحلة يكون الضغط في أقصى قيمة له  $P_{max}$  .

$$P_{max} = xgd + \frac{2\gamma}{b} \quad \dots\dots (11)$$

ويقياس الضغط باستخدام مانومتر مناسب يمكن حساب التوتر السطحي للسائل .

## (3) قياس الشد بين سطхи :

تستخدم طريقة الارتفاع في الأنابيب الشعرية لهذا الغرض . وفي هذه التجربة ، يوضع السائل الأقل كثافة في الوعاء الأعلى A ، الذي يتصل بأنبوبة شعرية نصف قطرها 2 سم ، تنبع رأسياً في السائل الأكثر كثافة B . ويمكن للسائل A أن يضبط بحيث إن السطح الفاصل بين A ، B يكون عند مستوى نفسه خارج الأنبوة الشعرية ، وعندما يساوى  $\gamma_{AB}$  :

$$\gamma_{AB} = \frac{1}{2} h g d r \quad \dots\dots (12)$$

حيث  $d$  هي كثافة السائل الثقيل .

**التوتر السطحي ودرجة الحرارة (طاقة السطح الجزيئية)**

يقل التوتر السطحي للسوائل بزيادة درجة الحرارة ؛ لزيادة الحركة الحرارية التي تساعد الجزيئات على الصعود إلى السطح ؛ ولذلك تحتاج إلى قدر قليل من الشغل لتكوين السطح الجديد .

ويصل الشد السطحي للصفر عند درجة الحرارة الحرجة ؛ حيث يختفي السطح المنظور بين السائل ويخاره .

فإذا كان حجم 1 جم من كرة من السائل نصف قطرها  $r = 7$  ، ومساحة السطح هي  $S = 8$  ، فإن :

$$\therefore V \propto r^3 \quad \text{or} \quad r \propto V^{\frac{1}{3}}$$

$$S \propto r^2 \propto \left(V^{\frac{2}{3}}\right)^2 \propto V^{\frac{4}{3}} \quad \dots \dots \quad (13)$$

فإذا كان  $M$  هو الوزن الجزيئي للسائل ، و  $\gamma$  كثافته ؛ فتكون النسبة  $\frac{M}{V}$  أو  $MV$  هي الحجم الجزيئي للسائل ،

نفرض أن لدينا سائلاً على شكل كرة ، تحتوى الوزن الجزيئي للسائل ويكون مساحة السطح لهذا الحجم الجزيئي متناسبًا مع  $(MV)^{\frac{2}{3}}$  (معادلة السابقة (13)) ، وتكون  $\gamma(MV)^{\frac{2}{3}}$  هي طاقة السطح الجزيئية ،

وقد وجد أن الكمية  $(MV)^{\frac{2}{3}}$  تقل خطياً مع درجة الحرارة ، تبعاً للعلاقة التالية:

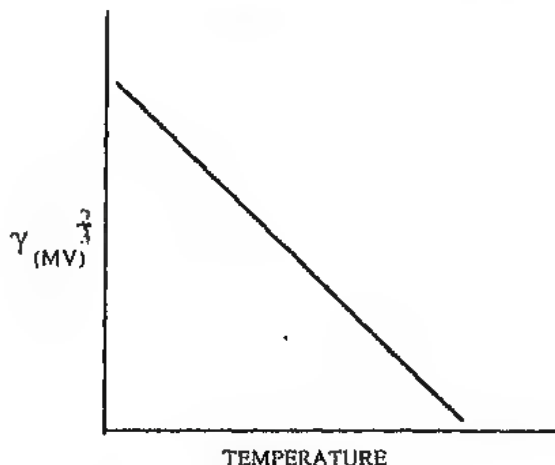
$$\gamma \left( \frac{M}{V} \right)^{\frac{2}{3}} = K(t_c - t) \quad \dots \dots \quad (14)$$

حيث  $t_c$  هي درجة الحرارة الحرجة ،  $k$  ثابت ، والمعادلة السابقة تسمى معادلة أوتفوس ، ومنها تصل قيمة  $\gamma$  إلى الصفر عند درجة الحرارة الحرجة . ونتيجة للعمل المتواصل في هذا المجال ، وجد رمزى وشيلدن أن العلاقة السابقة يمكن أن تأخذ الصورة التالية :

$$\gamma(MV)^{\frac{2}{3}} = K(t_c - t) \quad \dots \dots \quad (15)$$

والذى يبين أن التوتر السطحى تصل قيمته إلى الصفر عند درجة حرارة أقل من الدرجة الحرجة بست درجات حرارة شكل (8-9) .

ويكون الثابت  $k$  فى المعادلتين (14) ، (15) هو ميل الخط المستقيم للعلاقة بين  $\gamma(MV)^{\frac{2}{3}}$  ، ودرجة الحرارة  $t$  ؛ وتعتبر معامل درجة الحرارة لطاقة السطح الجزيئية .



شكل (8-9) : أثر الحرارة على الشد السطحى .

الظاهرة السطحية

---

وقد وجد رمزى وشيلدنز أن قيمة  $k$  تصل إلى 2.1 لعدد كبير من السوائل غير القطبية ، مثل :  $\text{C}_6\text{H}_6$  ،  $\text{CCL}_4$  ،  $\text{CS}_2$  ولسوائل أخرى لديها القدرة على التجمع ، مثل : الماء والكحول ، وفي الأحماض الكربوكسيلية والسوائل القطبية تكون قيمة  $k$  أقل من 2.1 ، أما السوائل التي تتفك فـإن قيمة  $k$  تزيد عن 2.1.

وهناك علاقات أخرى توضح تغير الشد السطحي مع درجة الحرارة ؟ فتبعاً لثان درفال نحصل على العلاقة :

$$\gamma = \gamma_0 \left( 1 - \frac{T}{T_c} \right)^{1.2} \quad \dots (16)$$

حيث  $\gamma_0$  هي ثابت ، و  $T_c$  هي درجة حرارة التجربة ، و  $T$  هي درجة الحرارة الحرجة وكلاهما بالتدريب المطلق ،

وتوجد علاقة مطورة من معادلة أوينوس ، وهي علاقة «كاناتا ياما» ، وتنكتب بالصورة التالية :

$$\gamma \left( \frac{M}{d - d^1} \right)^{2/3} = K (T_c - T) \quad \dots (17)$$

حيث :  $d$  ،  $d^1$  هي كثافة السائل وبخاره ، على الترقيب ،  
ويجمع (16) ، (17) ، نحصل على العلاقة التالية

$$\frac{1}{d - d^1} = C^{1/4} \quad \dots (18)$$

حيث  $C$  ثابت مميز لكل سائل  
الباراكور Parachor :

يمكن الحصول على القيم العددية لبعض الخواص الفيزيائية للمواد النقيّة بجمع التساهمات من كل ذرة في الجزيء ، وكذا التساهمات من الروابط بين الذرات . ومقارنة القيم المحسوبة للخاصية الفيزيائية بتلك التي قيست عمليا ، يمكن حسم نقاط الشك في تركيب الجزيء ، ومن الصفات المستخدمة في هذا المجال الحجم الجزيئي . فعند مقارنة الحجوم الجزيئية للسوائل عند نقاط غليانها ، وجد «كوب» أن الحجم الجزيئي هو خاصية تجمعية ، ويمكن أن يساوى مجموع الحجوم الذرية للذرات المكونة للجزيء . وأظهرت دراسة الحجم الجزيئية لمختلف السوائل أن الحجم الذريّة هي خاصية تركيبية . واتضحـت هذه الحقيقة من أن المساهمة للحجم الكلي بواسطة ذرة الأكسوجين يمكن إما 7.8 أو 12.2 سم<sup>3</sup> ، اعتماداً على كون ذرة الأكسوجين مرتبطة برابطة أحادية أو ثنائية .

ويمكن الحصول على نتائج أكثر دقة ، إذا قارنا الحجوم الجزيئية ، ليس عند درجات غليان السوائل ، ولكن عند درجات حرارة ، يكون الشد السطحي للسوائل متساوياً عندها .

ولنأخذ في الاعتبار العلاقة التالية :

$$\frac{\gamma^{\frac{1}{4}}}{d - d^1} = C \quad \dots (19)$$

والتي وجد أنها يمكن أن تتطبيق على السوائل غير المتجمعة ، وذلك في مدى كبير من درجات الحرارة ، وتكون  $\gamma$  هي الشد السطحي ، وـ  $d$  هي كثافة السائل ويخاره ، وـ  $C$  ثابت ، وإذا ضرب طرفي المعادلة (19) في  $M$  نحصل على :

$$\therefore \frac{M \gamma^{\frac{1}{4}}}{d - d^1} = M C = P \quad \dots (20)$$

والثابت  $P$  يطلق عليه الباراكور

$$\therefore \frac{M}{d} \gamma^{\frac{1}{4}} = P \quad \dots (21)$$

ويمكن تعريف الباراكور بأنه الحجم الجزيئي للمادة ، عندما تصل قيمة الشد السطحي إلى الوحدة .  
وعليه .. فإن مقارنة الباراكور للمواد المختلفة يساوي مقارنة الحجم المolarية لها عند تساوى التوتر السطحى لها ، وبالتالي تساوى الجذب الجزيئى لهذه المواد ، وهذا هو السبب فى تسمية هذا المعامل بالباراكور أي الحجم المقارنة . ومقارنة الباراكورات المقاومة لمجموعة من المواد التي تربط بينها علاقة معينة ، فإن الباراكورات المكافئة للذرات والروابط والتركيب الجزيئي يمكن معرفتها من النتائج المدونة في الجدول التالي (9 - 1) .

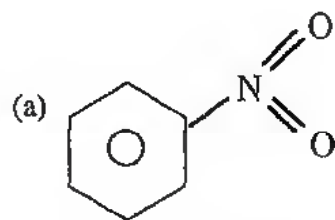
جدول (9 - 1) : قيم الباراكور لبعض العناصر والمركبات والروابط .

القيمة	الرابطة	القيمة	العنصر
23.2	(مزدوجة)	4.8	C
46.6	ثلاثية	17.1	H
6.1		12.5	N
-1.6	رابطة نصف قطبية	20	O
		53.8	Cl
		39.2	P
		68	Br
		90	I
		48.5	S

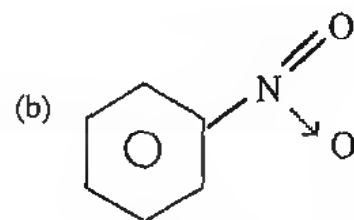
الظاهرة السطحية

والباراكور للعنصر الواحد يشتمل على قيمته لذلك العنصر ، عندما يكون مرتبطاً بالعناصر الأخرى بروابط تساهمية أحادية ، وتشتمل القيمة على هذه الروابط الأحادية . ويمكن تطبيق الباراكور على بعض المركبات التالية :

(1) فعد دراسة تركيب النيتروبنزين  $C_6H_5NO_2$  .



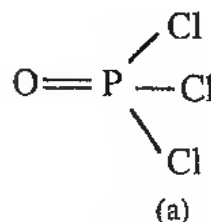
$P = 288.9$  المحسوبة



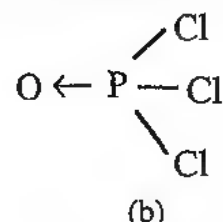
$P = 264.1$  المحسوبة

وقد وجد أن قيمة  $P$  عملياً هي 264.5 وهو ما يتفق مع المركب (b) .

(2) التركيب الكيميائي لأوكسی كلوريد الفورسفور  $POCl_3$  :



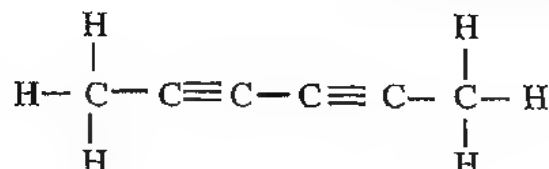
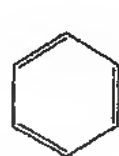
$P = 243.8$  المحسوبة



$P = 217.5$  المحسوبة

وقد وجد عملياً أن  $P$  لهذا المركب = 217.6 ; وهو ما يتفق مع المركب b ، مما يؤكد التركيب الكيميائي ، الذي تكون فيه الرابطة بين الفوسفور والأكسوجين هي نصف قطبية .

(3) التركيب الكيميائي للبنزين  $C_6H_6$  .



بمقارنة القيم المحسوبة بتلك المقاسة عملياً ، أكد أن تركيب البنزين هو (a) حيث القيم العملية هي 206.3 ، وهو ما يتفق مع التركيب (a) .

### الامتزاز : Adsorption

عند سطح السائل تكون القوى الجزيئية في حالة عدم توازن أو في حالة عدم تشبع . ويكون الشيء

نفسه بالنسبة لسطح الصلب؛ حيث تكون قوى الجزيئات أو الذرات الموجودة على سطح الصلب غير مكتملة (تشتمل تلك القوى على التكافؤ والقوى التجاذبية الأخرى) كما هو الحال في بطن السائل أو الصلب. ونتيجة لعدم التشبع هذا، فإن سطوح الصلب أو السائل تميل إلى استكمال هذه القوى غير الكاملة باكتساب مواد أخرى على سطحها تبقى عليها، وتسمى عملية تركيز بعض المواد على سطوح الصلب أو السائل بالامتزاز. وتحتختلف هذه الظاهرة عن ظاهرة الامتصاص؛ حيث تدخل المادة في هذه الحالة في داخل الصلب أو السائل.

### الامتزاز على سطوح المحاليل

نتيجة لميل طاقة السطح الحرة إلى التقصان. فإن تركيز المذاب على السطح يختلف عنه في بطن السائل. وعلى العموم، إذا كان المذاب يقل الشد السطحي للسائل (المذيب)، فإنه يميل إلى التجمع في الطبقات السطحية للمذيب، ويطلق على المذاب في هذه الحالة اسم عوامل منشطة للسطح، مثل: الصابون وبعض الأحماض السلفونية. وعلى العكس، إذا كان المذاب يزيد من الشد السطحي للمذيب، فإن المذاب يتجمع في باطن السائل ويقال عنها أنها تمتلك خاصية السالبة في تشويط السطح. وهذا الاختلاف في التركيز يعتبر حالات خاصة في الامتزاز، وهي موجبة في الحالة الأولى وسالبة في الثانية.

فمن وجهة النظر термодинاميكية، أوضح «جيبيس» أنه إذا احتوت وحدة المساحات من سطح السائل على ( $S$ ) مول من المذاب زيادة مما هو موجود داخل السائل فإن قيمة ( $S$ ) في حالة المحاليل المخففة، يعبر عنها كما يلى:

$$S = -\frac{C}{RT} \cdot \frac{d\gamma}{dC} \quad (\text{Gibbs equation}) \quad \dots \quad (22)$$

حيث  $C$  تركيز محلول، و  $\frac{d\gamma}{dC}$  نسبة التغير في الشد السطحي بالتغير في تركيز محلول.

فعندهما تكون  $\frac{d\gamma}{dC}$  موجبة؛ حيث يزداد الشد السطحي بزيادة التركيز، فإن  $S$  تكون قيمتها سالبة، ويحتوى محلول في داخله على تركيز أعلى من المذاب عن السطح.

أما عند قيمة سالبة للنسبة  $\frac{d\gamma}{dC}$ ، فإن ( $S$ ) تكون موجبة، ويحتوى السطح على تركيز أعلى من المذاب عن داخل المحلول.

وأوضح لانجماير أن الطبقة الممتزة من مادة عضوية على سطح محلول الماء، يكون سمكها في الغالب واحد جزء؛ حيث تتحرك الجزيئات حرفة فيها. وهذه الطبقات وجد أنها تطبع معادلة الحالة في صورتها التالية:

$$(\gamma_0 - \gamma) A = KT \quad \dots \quad (23)$$

أو

$$\pi_s \cdot A = KT \quad \dots (24)$$

حيث  $\pi_s$  تمثل الفرق في التوتر السطحي للماء النقى والمحلول ، ويسمى  $\pi_s$  ضغط السطح، و  $A$  هي المساحة لكل جزء وذلك بالإنجستروم المربع، و  $\frac{R}{N} = K$  ، وتسمى ثابت بولتزمان ،  $R$  هو الثابت العام للغازات ، و  $T$  هي درجة الحرارة المطلقة ، و  $(N)$  هي عدد أفراد جادرو .

ونظراً للتتشابه بين هذه المعادلة ذات البعدين والمعارلة ثلاثية الأبعاد للحالة في الغازات ، فإن هذه الطبقات الممتزة تسمى الطبقات الغازية .

وقد أوضح «تروب» أن النقصان في الشد السطحي ( $\gamma - 70$ ) يزداد في السلسلة الواحدة مثل (الكحولات أو الأحماض الدهنية) ، بزيادة طول السلسلة من الكربون ، والتي يتكون منها المادة العضوية الممتزة على السطح .

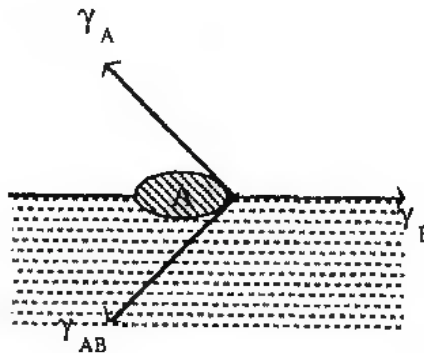
وقد أوضح لانجامير ثرموديناميكياً أن النقص في الشد السطحي أو الطاقة الحرية للسطح لمحول مائي يزداد بما قيمته 640 سعر/مول لكل زيادة في الجزء قدرها مجموعة  $CH_2$  بغض النظر عن طول السلسلة ، وعليه فكل مجموعة  $CH_2$  في الجزيئات الممتزة تكون على العلاقة نفسها بالسطح ككل  $CH_2$  أخرى .

### انتشار السوائل

عند وضع نقطة من سائل هيدروكربوني على سطح الماء ، فإنها تطفو على هيئة كرة منبسطة . فإذا كانت المادة الممتزة محتوية على مجموعة قطبية مثل حمض الأوليك ، فأى نقطة يمكن أن تنتشر بسرعة على سطح كبير من الماء ، ويمكن لكمية قليلة أن تغطي السطح تغطية كاملة (شكل 9-9) .

وتسمى هذه الظاهرة الانتشار ، بالمقارنة بعدم الانتشار للهيدروكربون ، فالسائل  $A$  سينتشر على السائل  $B$  الذي لا ينوب فيه ، فعندما تكون قيمة  $\gamma_B$  أكثر من مجموع المركبتين المتماثلين بالقيمة  $\gamma_A$  ،  $\gamma_{AB}$  في الاتجاه الأفقي ، لأن ذلك يكون في اتجاه النقص في الطاقة الحرية للسطح ، ويكون الفرق :

$$\gamma_B - (\gamma_A + \gamma_{AB}) = \gamma_B - \gamma_A - \gamma_{AB} \quad \dots \dots \dots (25)$$



شكل (9 - 9) : انتشار السوائل على بعضها .

ويسمى معامل الانتشار ، ويكون معامل الانتشار مساوياً للفرق بين شغل التلاصق  $\omega_{AB}$  وبين سائرين A ، B وشغل التلاصق  $\omega_A$  للسائل A كما هو واضح من العلاقات التالية :

$$\omega_{AB} = \gamma_A + \gamma_B - \gamma_{AB} \quad \dots \dots (26)$$

$$\omega_A = 2 \gamma_A \quad \dots \dots (27)$$

$$\therefore \omega_{AB} - \omega_A = \gamma_A + \gamma_B - \gamma_{AB} - 2 \gamma_A$$

$$(\text{معامل الانتشار}) \text{ spreading coefficient} = \gamma_B - \gamma_A - \gamma_{AB} \quad \dots \dots (28)$$

### معامل الانتشار :

فالسوائل ذات معاملات الانتشار الموجبة تنتشر على سطح السوائل ، بينما تلك التي لها معامل انتشار سالب القيمة لا تنتشر على سطح السائل ، ولكن تجتمع على شكل كرات على سطح السائل الآخر ؛ فعلى سبيل المثال ينتشر البنزين على سطح الماء بدرجة محدودة ؛ لأن :

$$\gamma_{H_2O} (72.9 \text{ dynes/cm at } 20^\circ C) - \gamma_{C_6H_6} (29 \text{ dynes/cm})$$

$$- \gamma_{H_2O, C_6H_6} (37.7 \text{ dyne/cm}) = 72.9 - 66.7$$

$$= 6.2 \text{ dyne/cm}$$

أما حمض الأوكalic الذى ينتشر بدرجة كبيرة ، يكون معامل الانتشار قيمته أكبر من حالة البنزين ، وتصل إلى 24.6 داين/سم .

أما فى حالة السوائل التى لا تنتشر مثل ثانى كبريتيد الكربون ، تكون قيمة معامل الانتشار هى - 7.26 dyen / cm : فقد وجد هاركينز أن المواد التى لهامجموعات قطبية من النوع - CN ، - COOH ، OH أو  $NH_2$  يمكن لها أن تنتشر على سطح الماء بينما لا تنتشر الهيدروكربونات ومشتقات الهايوجينات .

### الطبقات الممتزة والمكونة من مواد غير ذاتية على سطوح السوائل

#### Insoluble substances on the surface of liquids :

يتركز معظم الشغل المبذول على خواص الطبقات التى تتكون بانتشار المادة على سطح سائل الماء . وفي كل الدراسات ستتوقف الدراسة على نوع المواد الممتزة على سطح الماء ، والتى غالباً ما تكون مواد غير ذاتية .

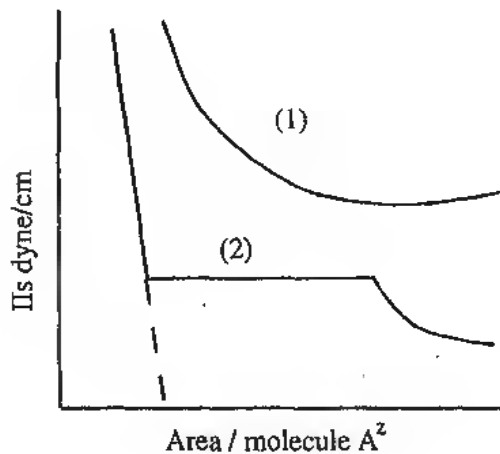
وقد أوضح لانجمانير أن الفرق بين الشد السطحي للماء  $\gamma_0$  والشد السطحي للماء الذى يحمل طبقة من المذاب  $\gamma$  ، يساوى ضغط السطح  $\pi$  للغشاء . فلو اعتربنا طبقة من المذاب A تطفو ، وهى تنسحب إلى اليمين على أساس الشد السطحي للماء النقي  $\gamma_0$  ، ثم إلى اليسار حيث الشد السطحي  $\gamma$  ، وذلك للمساحة المغطاة بالمذاب؛ وحيث إن  $\gamma$  أكبر من  $\gamma_0$  وبذلك يحدث الغشاء من المذاب ضغطاً  $\pi$  ، وهو الفرق

## الظاهرة السطحية

بين  $\gamma = \gamma_0 - \pi_s$  ، وللثير من المواد ، كلما زادت مساحة السطح من السائل المغطى بال المادة (المذاب) يقل ضغط السطح بطريقة تشبه النقص في الضغط عندما يتعدد الغاز (شكل 9-10) .

وفي الحقيقة اتضحت أنه بزيادة المساحة وعند ضغط منخفض ، يمكن تمثيل هذه العلاقة كما يلى :

$$\pi_s A = KT \quad \dots \dots \dots (29)$$



شكل (9-10) : العلاقة بين  $\pi_s$  ،  $A$  عند درجات حرارة مختلفة .

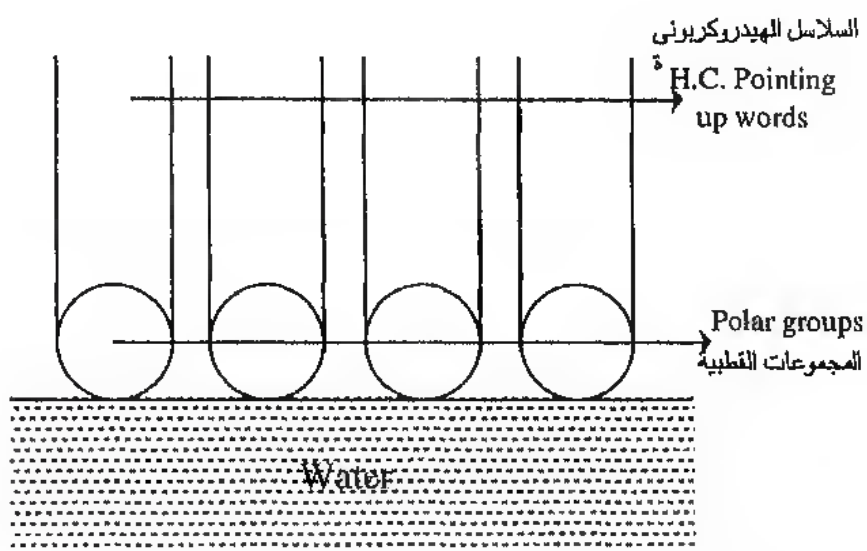
فالجزيئات المتواجدة تكون منبسطة على سطح السائل في الغشاء الغازي غير الذائب ، كما يحدث في طبقات المواد الذائبة المتزنة على سطح السائل . فبرسم العلاقة بين  $\pi_s$  ،  $A$  (المساحة لكل جزء) . نحصل على المنحنى رقم (1) الذي يشبه العلاقة بين الضغط والحجم للغاز المثالى .

وفي حالات أخرى ، تكون المنحنيات التي نحصل عليها عند درجات حرارة أقل من الدرجة الحرجة متشابهة في شكلها ، فعند مساحات كبيرة يقترب المنحنى من ذلك المنحنى المثالى ، ولكن عندما تقل المساحة تصل إلى منطقة متوسطة يحدث عندها نقص كبير في المساحة لكل جزء ، دون أى زيادة في الضغط .

و عند مساحات صغيرة ، نجد زيادة سريعة في منحنى  $A - \pi_s$  يشبه انضغاط الصنف المتكلف ؛ وحيث إن هذا الجزء من المنحنى يشبه انضغاط السوائل .. فإن الغشاء المتكون في هذه المنطقة يسمى الغشاء المتكلف ، وفي هذه الظروف تكون الجزيئات متراكمة على بعضها وبقوة (متراقبة مع بعضها بقوه) في طبقة أحادية الجزيء . وعند مد الخط على استقامته إلى ضغط يساوى صفرأ (الجزء المائل من الخط) ، يعطى مساحة قدرها  $20.5 \text{ آنجستروم}^2$  لكل جزء ، والمساحة نفسها وجدت لعديد من الهيدروكربونات ذات السلسلة المتصلة ، والمحتوية على عدد من ذرات الكربون تتراوح بين 12 إلى 34 ذرة كربون ، مثل : الكحولات والأمides والأحماض الدهنية .

ومن قياسات الأشعة السينية تكون المساحة  $20.5 \text{ آنجستروم}^2$  متساوية أو مكافئة للقطاع العرضي لسلسلة الهيدروكربون . وعليه فإن الجزيئات في الأغشية المتكلفة تكون مرتبة عمودياً بحيث أن المجموعات

القطبية تتصل بـ أو تنبو في السطح، بينما تكون السلسلة الهيدروكربونية متوجهة إلى أعلى ، كما هو منوضح في الشكل 9 - 11



شكل (9 - 11) : جزيئات مركب هيدروكربوني على سطح الماء .

ولاستكمال الصورة ، يمكن حساب المسافة بين ذرتى كربون  $C - C$  في سلسلة متصلة من الهيدروكربون . فعلى سبيل المثال يكون حجم الجزيء الواحد لحمض الستياريك الصلب والذي رمزه  $C_{17}H_{35}COOH$  يكون الحجم هو  $\frac{M}{dN}$  (حيث  $M$  الوزن الجزيئي ،  $d$  الكثافة ،  $N$  = عدد أفروجادرو ) ، ويصل الحجم إلى  $556 \text{ آنجستروم}^2$  وحيث إن المساحة لكل جزئ  $20.5 \text{ آنجستروم}^2$  ، يكون طول الجزيء هو  $= \frac{\text{الحجم}}{\text{المساحة}} = \frac{556}{20.5} = 27.1 \text{ آنجستروم أو ما يساوى (1.5) آنجستروم للمسافة } C - C$  ، وهذه النتيجة أمكن الحصول عليها من قياسات الأشعة السينية .

### امتزاز الغازات أو الأبخرة على سطح الصلب .

من الخصائص المميزة لاسطح المواد الصلبة هي قدرتها على امتزاز الغازات أو الأبخرة على سطحها . ويسمى الصلب في هذه الحالة السطح الماز ، ويسمى الغاز أو البخار بالصنف المترز . وتعتمد عملية الامتزاز على طبيعة السطح الماز ، وعلى طبيعة الغاز المترز ، وعلى التركيز أو ضغط الغاز المترز ، وأيضاً على درجة الحرارة التي تحدث عندها عملية الامتزاز ، والعلاقة بين الكمية المترزة ، وضغط الاتزان للغاز المترز تسمى إيزوثيرم الامتزاز .

## العوامل المؤثرة على الامتراز

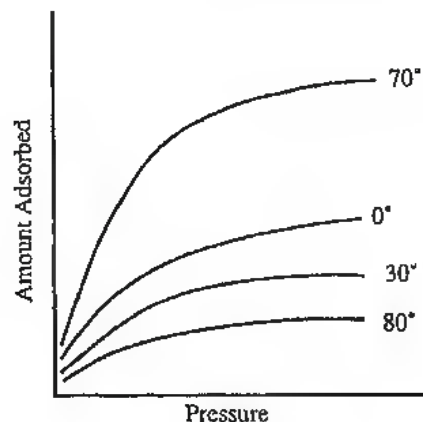
حيث إن عملية الامتراز هي ظاهرة من الظواهر السطحية ، فإنها تعتمد أساساً على مساحة السطح المعرض للامتراز ، وتكون ذات فعالية كبيرة إذا كانت مساحة السطح الماز كبيرة . ولهذا السبب فإن الفحم النباتي والسيليكا چل تعتبر سطوحًا مازة جيدة لأنها ذات تركيب مسامي ، ويمكن أن تأخذ على سطوحها حجوماً كبيرة من الغازات المختلفة . ومن الجدير بالذكر أن مساحة سطح الجسم الماز يصعب تعديتها ، وقد اصطلاح على اعتبار أن كتلة الماز هي مقياس المساحة المتاحة .

وتعتبر طبيعة الغاز الممتاز من العوامل المهمة في عملية الامتراز ، وبمقارنة للحجوم النسبية ل مختلف الغازات وذلك بالنسبة لسطح صلب معين ، ثبت أن هذه الحجوم تزداد بزيادة قابلية تلك الغازات للإسالة . فالنسبة لجرام واحد من الفحم النباتي ، عند ضغط 1 جو ودرجة حرارة 25 درجة مئوية ، فإن الكمية الممتازة لخنافس الغازات تكون موضحة في الجدول التالي (9-2) :

جدول 9 - 2 : الكميات الممتازة لبعض الغازات

Gas	Liqui Faction	Critical temp °C	C.C. odsorbed/gm
NH <sub>3</sub>	easily liquefied	130	136
CO <sub>2</sub>	moderately liquefied	31	60
N <sub>2</sub>	moderately liquefied	-146	11
H <sub>2</sub>	difficulty liquefied	-239	1.8

من الجدول السابق، يتضح مدى التوازن بين كمية الغاز الممتاز ودرجة الحرارة الحرجة للغاز ، ويدل على أن الغازات سهلة الإسالة تكون أكثر قابلية للامتراز .



شكل (9 - 12) : أينوثيرم الامتراز .

وتزداد عملية الامتزاز بزيادة ضغط (أو تركيز الغاز الممتز) . ويكون معدل الزيادة سريعاً في بداية الأمر ، ثم يبطئ تدريجياً كلما تغطي السطح جزيئات الغاز (شكل 9-12) .

ومثل أي اتزان ، فإن عملية الامتزاز تتأثر كثيراً بدرجة الحرارة . وقد وجد أن كمية الغاز الممتز تقل بارتفاع درجة الحرارة ، وهذا يتماشى مع قاعدة لوتشاتيليه ؛ حيث إن عملية امتزاز الغاز هي عملية طاردة للحرارة تكون مصحوبة بانطلاق طاقة حرارية، تسمى حرارة الامتزاز . ويتحقق تأثير الحرارة والضغط على عملية الامتزاز ، وذلك من آينزوييرمات الامتزاز عند مختلف درجات الحرارة ، وذلك في دراسة لامتزاز غاز النيتروجين على سطح الفحم النباتي .

#### أنواع الامتزازات :

يمكن تقسيم عملية الامتزاز تبعاً لطبيعة قوى التجاذب بين جزيئات الغاز الممتز وسطح الماز إلى نوعين:

##### (1) الامتزاز الفيزيائي :

عندما تكون الطبقة الممتزة مرتبطة بسطح الماز بقوى معينة تشبه تلك المسؤولة عن إسالة الغازات أو قوى التماسك في السائل (بين جزيئات السائل الواحد) تسمى هذه القوى بالقوى الفيزيائية أو قوى ثان درفال ، ويقال عنه إنه امتزاز فيزيائى .

##### خصائص الامتزاز الفيزيائي :

1 - صغر حرارة الامتزاز تصل إلى حوالي 5000 سعر / مول .

2 - انعكاسي ويصل إلى الاتزان بسرعة عندما تتغير الحرارة أو الضغط : فالغاز الممتز يمكن أن يترك سطح الماز وذلك بالتفريغ أو التسخين ، ولا تتغير جزيئات الغاز التي تركت سطح الماز (كيميائياً أو فيزيائياً) .

3 - تزداد كمية الغاز الممتز على السطح الماز ، كلما كان الغاز سهل الإسالة ؛ أي تسير في محاذاة درجة الحرارة الحرجية للغاز .

4 - الطبقات الممتزة فيزيائياً يمكن أن يكون سمكها أكثر من جزء واحد . وتكون الطبقة الأولى مثبتة بقوة أكثر من الطبقات التي تليها ، ولكن قوى ثان درفال تكون متواجدة خارج كل طبقة ممتزة ، كما هو الحال عند سطح السوائل ،

والأمثلة على الامتزاز الفيزيائي كثيرة ، منها :

امتزاز غاز النيتروجين ، وغاز النوشادر ، وغاز ثاني أكسيد الكربون على سطح الفحم النباتي .

##### (2) الامتزاز الكيميائي :

يشتمل الامتزاز الكيميائي على تكوين مركب كيميائي على سطح المصلب ، يسمى مركب السطح ، ويشتمل على تبادل أو مشاركة إلكترونية بين السطح الماز والجزئ أو الذرة الممتزة ؛ ففي بعض الأحيان يحدث انتقال كامل (تفقد الذرة إلكتروناتها إلى السطح الماز، وتحول إلى أيون موجب ممتز على سطح

---

الظاهرة السطحية

---

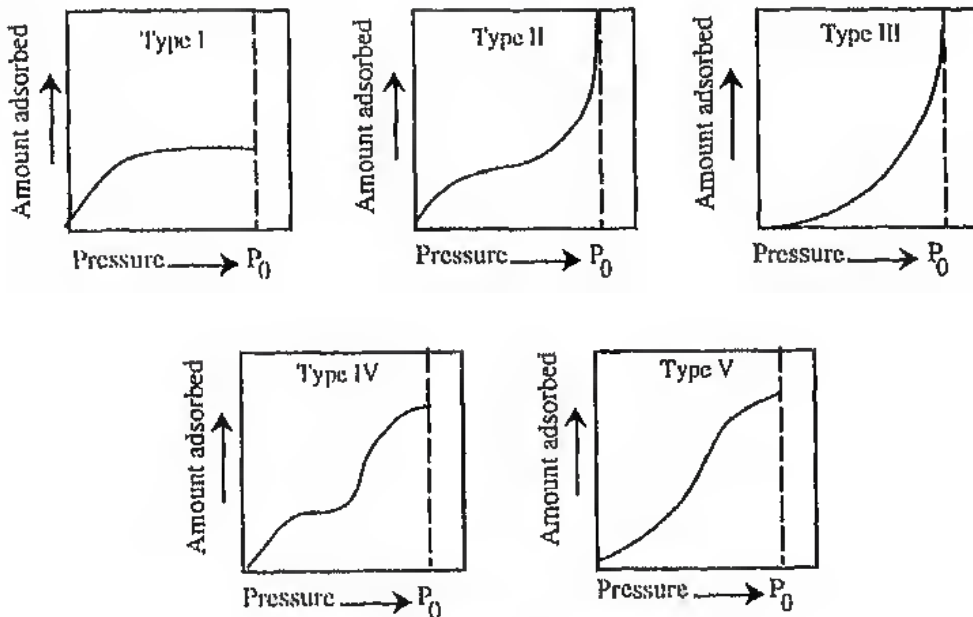
الصلب) . وفي طريقة أخرى ، يمكن للسطح الماز أن يفقد إلكترونًا إلى النزرة الممتزة ، وبالتالي تتحول إلى أيون سالب . فالصوديوم الممتز على سطح التينجستين مثال لنوع الأول ، وغاز الأكسوجين الممتز على سطح معظم المعادن يكون النوع الثاني . وهذا النوع من الامتزاز يسمى امتزازاً كيميائياً . وبين هذين الصنفين توجد أنظمة تحدث فيها مشاركة للإلكترونات بين السطح الماز والغاز الممتز ، مثال على ذلك هو امتزاز الأكسوجين على سطح الكربون .

**خصائص الامتزاز الكيميائي :**

- 1 - حرارة الامتزاز تصعد إلى ما بين 10.000 - 100.000 سعر / مول .
- 2 - غير انعكاس بمعنى أن الطبقة الممتزة كيميائياً من الصعب إزالتها ، وغالباً ما يكون الغاز الذي يترك سطح الصلب مختلفاً في تركيبة الكيميائية عن الغاز الممتز . فعلى سبيل المثال : الأكسوجين الممتز على سطح الفحم عند 100° C: عملية التسخين تجعل عملية ترك الغاز ، يتم على هيئة CO أول أكسيد الكربون ، كما أن الهيدروجين الممتز على سطح التنجستين يمكن إزالته على هيئة هيدروجين ذري .
- 3 - لا توجد علاقة بين عملية الامتزاز وسهولة إسالة الغاز الممتز ، ولكن لها علاقة بقابلية الغاز للاتحاد مع الصلب .
- 4 - يتم الامتزاز الكيميائي عندما يتغطى سطح الصلب بطبقة واحدة من الغاز الممتز ، ولكن وجد أنه يتم امتزاز فيزيائي فوق هذه الطبقة .
- 5 - الغاز الممتز في الغالب يكون أكثر نشاطاً من الغاز الحر ، ويكون هذا الغاز الممتز مسؤولاً عن عمليات حفظ مختلفة .

**أيزوثيرمات الامتزاز :**

توجد أنواع عديدة من أيزوثيرمات الامتزاز ، والتي حصلنا عليها بالتجربة . ومعظم هذه الأيزوثيرمات ينتمي إلى أحد الأيزوثيرمات التالية والموضحة في الشكل (9-13) .



شكل (9 - 13) : أينوثيرمات الامتاز .

في حالة الامتاز الكيميائي ، يمكن التعبير عن الامتاز الحادث بالأينوثيرم رقم 1 ، بينما في الامتاز الفيزيائي يمكن أن تحدث الخمسة أنواع الموضحة في الرسم . وتبعاً للأينوثيرم الأول ، يكون التغير في كمية الغاز المترiz  $x$  لكل  $m$  جرام من السطح الماز ، بتغير الضغط يعطى بالعلاقة المسماة أينوثيرم فرندليخ .  
..... (30)

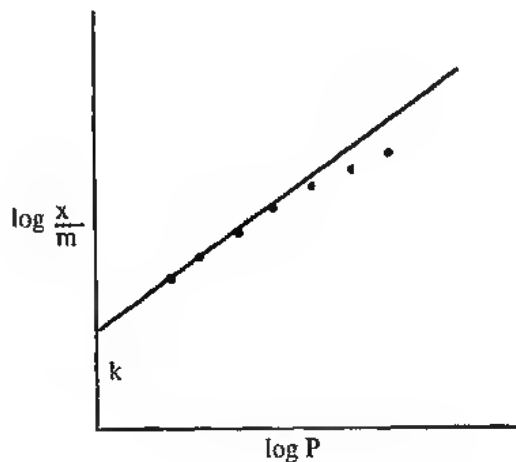
$$\frac{x}{m} = K P^{\frac{1}{n}}$$

حيث  $P$  يمثل ضغط الاتزان ،  $n$  ، ثوابت تعتمد على طبيعة الصلب والغاز وعلى درجة الحرارة .

ويستخدم لוגاريتم العلاقة السابقة نحصل على :

$$\log \frac{x}{m} = \frac{1}{n} \log P + \log K \quad ..... (31)$$

فإذا رسمنا العلاقة بين  $\log \frac{x}{m}$  ،  $\log P$  ،  $\log K$  ، نحصل على خط مستقيم ميله يكون  $1/n$  والجزء المقطوع من المحو الرأسى هو  $\log K$  .



شكل (9 - 14) : العلاقة بين  $\log \frac{x}{m}$  و  $\log P$ .

وكمما هو واضح من الشكل السابق (9 - 14) تتطبق معادلة فرنديليخ عند الضغوط المنخفضة ، ولكن عند الضغوط المرتفعة يحدث حيد ، وتكون معادلة لانجمایر أكثر ملاءمة في هذه الحالة .

### أيزوشيرم لانجمایر للامتزاز

أوضح لانجمایر أن الغازات الممتزة على سطح الصلب عند ضغوط منخفضة لا تكون أكثر من طبقة واحدة ، واعتبر أن الطبقة الممتزة تعمل كأنها امتداد للشبكة البلورية للصلب ، والتي فيها تحل جزيئات الغاز الممتز محل ذرات البلورة ، وإذا قدر لهذه البلورة أن تستمر في نموها ؛ فالجزيئات الممتزة تتجه إلى فراغات امتزارية ثابتة ، وترجع نظرية لانجمایر إلى ما يسمى نظرية الفراغات الموضعية ، وقد اعتبرت عملية الامتزاز كأنها حالة اتزان ديناميكي ، تحتوى على عمليتين متعاكستين ، وهما :

#### (1) التكثيف أو الالتصاق :

ويتم ذلك بتنزيل جزيئات الغاز من الوسط الغازى على سطح الصلب باصطدامها بالأماكن الفارغة من السطح . وعند بداية عملية الامتزاز ، فكل جزئ من جزيئات الغاز يصطدم بالسطح ، يمكن له أن يتتصق أو يمتز على سطح الصلب . وأثناء عملية الامتزاز تكون جزيئات الغاز التي من المتوقع لها أن تمتز على السطح ، هي التي تصطدم مع جزء من السطح غير المقطى بالغاز (العارى من الغاز) . وبناءً عليه تبدأ عملية الامتزاز سريعة ، وتبدأ في (البطء) كلما قلت المساحات المتاحة من السطح .

إذا كانت  $\theta$  تمثل الكسر من السطح الكلى المقطى بالجزيئات الممتزة عند زمن معين ، فيكون الكسر من السطح الذي مازال عارياً من الغاز والمتاح للمزيد من عملية الامتزاز هو  $(\theta - 1)$  ؛ فتبعداً لنظرية الحركة للغازات ، تتناسب السرعة التي تصطدم بها الجزيئات على وحدة المساحات من السطح مع ضغط الغاز . وعليه .. فإن معدل التكاثف يتتناسب مع ضغط الغاز ومساحة السطح الحر المتاح .

$$\therefore \text{rate of adsorption} = K_1 (1 - \theta) P \quad \dots \dots \quad (32)$$

حيث  $P$  هو ضغط الغاز ،  $K_1$  ثابت .

(2) عملية التبخير للجزيئات من السطح إلى الفراغ فوق السطح :

يكون معدل التبخير أو معدل نزع الغاز صغيراً في أول الأمر ثم ما يليه أن يزداد كلما أصبح السطح مشبعاً ، ويكون متناسباً مع الكسر المغطى من السطح .

$$\therefore \text{rate of desorption} = K_2 \theta \quad \dots \dots \quad (33)$$

وتكون  $K_2$  هي قيمة ثابتة أخرى .

وعند الاتزان تتساوى (السرعتان) : سرعة الامتزاز وسرعة النزع .

$$\therefore K_1 (1 - \theta) P = K_2 \theta \quad \dots \dots \quad (34)$$

وبإجراء إعادة ترتيب لهذه المعادلة ، تحصل على :

$$\therefore \theta = \frac{K_1 P}{K_2 + K_1 P} \quad \dots \dots \quad (35)$$

بالقسمة على  $K_2$  بيسطاً ومقاماً

$$\therefore \theta = \frac{K_1 P / K_2}{K_2 / K_2 + K_1 P / K_2} = \frac{b P}{1 + b P} \quad \dots \dots \quad (36)$$

حيث  $b$  هي  $K_1 / K_2$  .

وتكون كمية الغاز  $x$  الممتص على كتلة  $m$  من السطح الماء متناسبة مع الكسر المغطى من السطح  $\theta$  .

$$\therefore \frac{x}{m} = K \theta \quad \dots \dots \quad (37)$$

حيث  $K$  ثابت .

$$\therefore \frac{x}{m} = \frac{K b P}{1 + b P} = \frac{a P}{1 + b P} \quad \dots \dots \quad (38)$$

حيث  $a = KP$  :

والمعادلة (38) هي آيزوثيرم لامتزاز ،  $a$  ،  $b$  ثوابت تعتمد على صفات النظام المدروس ، وتعتمد قيمتها على درجة الحرارة .

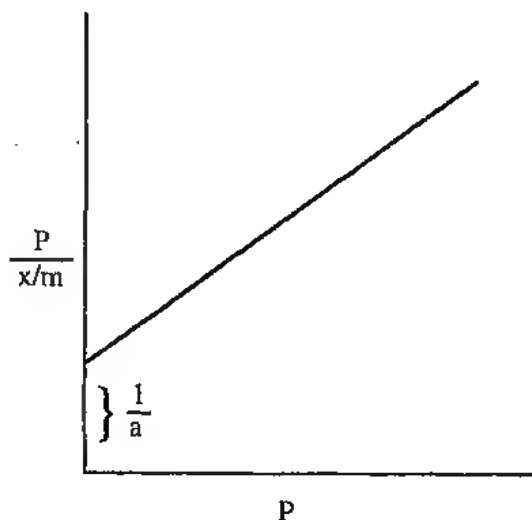
فبعد رسم العلاقة  $x / m$  /  $P$  ضد  $P$  نعطي منحنيناً من النوع الآيزوثيرم رقم 1 (مثال :  $O_2$  على سطح التجسيتين أو  $N_2$  على سطح الميكا) .

ويمكن أن تكتب المعادلة (38) في الصورة التالية :

$$\frac{P}{x / m} = \frac{1}{a} + \left( \frac{b}{a} \right) P \quad \dots \dots \quad (39)$$

ويرسم العلاقة بين  $\frac{P}{x / m}$  ضد الضغط  $P$  ، نحصل على خط مستقيم ميله هو  $b/a$  ، والجزء المقطوع هو  $1/a$  ، كما هو موضح في الشكل (9-15) .

الظاهرة السطحية



شكل (9 - 15) : العلاقة بين  $\frac{P}{x/m}$  ، الضغط P

بتطبيق هذه المعادلة على النتائج المعملية ، تتأكد ميكانيكية الامتنان والتي اقترحها لانجمابر .  
وتجد حالتان خاصتان ذات أهمية بالغة ، وهما :

(أ) عند ضغوط منخفضة جداً :  
المعادلة (38) تختصر إلى

$$\frac{x}{m} = ap \quad \dots\dots \quad (40)$$

والتي توضح أن كمية الغاز الممتنز تغير خطياً مع الضغط .

(ب) عند الضغوط العالية جداً :  
تختصر المعادلة (38) إلى :

$$\frac{x}{m} = \frac{ap}{bP} = \frac{a}{b} = K^1 = \text{constant} \quad \dots\dots \quad (41)$$

والذى يعني أنه بزيادة الضغط ، فإن كمية الغاز الممتنز تصل إلى قيمة ثابتة ، والتي تمثل طبقة واحدة كاملة للغاز .

حيث إن أينوثيرم لانجمابر تمثل المعادلة (40) عند ضغوط منخفضة ، المعادلة (41) عند ضغوط عالية .  
وعليه فعند قيم متوسطة للضغط ، يمكن استخدام تعبير من النوع  $\frac{x}{m} = Kp^n$  ; حيث n تقع بين الصفر والواحد ، وهذه تشبه علاقة فرنليخ ، ويمكن اعتبارها حالة خاصة من أينوثيرم لانجمابر .

### Brunauer - Emmett - Teller Theoary

عند ضغوط منخفضة نسبياً ، وعلى وجه الخصوص عند درجات حرارة عالية ، من المحتمل أن لا تتعدي الطبقات الممتزة من الغازات أو الأبخرة سماك طبقة واحدة . وعند درجات حرارة منخفضة : وخصوصاً عند ضغوط تصل إلى قيم التشبع .. فإن جزيئات الغاز الممتزة ، يمكن لها أن تجذب جزيئات غاز أخرى بقوى تعادل قوى دارفال : بحيث إنه يمكن تكوين عديد من الطبقات .  
والتفسير المقترن ببرونر - إمييت وتيلر ، وذلك لأن نوع الأيونثيرم II ، III ، IV ، V تؤكد أنه في هذه الأيونثيرمات يحدث امتران لعديد من الطبقات .

وأكملت نظرية (B. E) وجود فراغات امتزازية ثابتة ومتاشية مع حالة الاقزان الديناميكي ، التي اقتربها لأنجماء لطبقة الأحادية ، والتي يمكن لها أن تتطابق لكل طبقة متتابلة . وتكون حرارة الامتران للغاز في الطبقة الأولى هي  $E_1$  ، وفي الطبقات المتتابلة تكون  $E_2$  .. حيث  $E_i$  هي الحرارة الكامنة للإسالة للغاز الممتز ،

(1) إذا كانت  $E_1 = 0$  فإن الأيونثيرم يكون من النوع 1 ، وهو ما يسمى أيونثيرم لأنجماء ، وفيه يبدأ الامتران في الزيادة مع زيادة الضغط ثم يصل إلى نهاية عظمي حيث تكتمل سعة الطبقة الأولى .

(2) إذا كانت  $E_1 < E_2$  نحصل على منحنيات من النوع II ، وهذا يبدأ تكوين الطبقة الثانية ، قبل أن يكتمل تكوين الطبقة الأولى . ولكن سعة الطبقة الأولى يمكن معرفتها من هذا المنحنى .

(3) إذا كانت  $E_1 > E_2$  ، وإذا كانت الطبقات المتتابلة تتضمن بالطبقة الأولى أكثر من التصاق الطبقة الأولى بسطح الصلب ، نحصل على منحنيات من النوع III . فالممنحنيات II ، III للسطح المستوية ، والتي ليس هناك عدد محدد للطبقات من الغاز التي تمتز على عليها ، وذلك عندما يزيد ضغط الغاز على ضغط بخار السائل . نجد أنها تزيد بانحدار عند الضغوط العالية . وعندما يحدث امتران في مكان محدد مثل الأنابيب الشعرية ، والتي ليس فيها أماكن لعديد من الطبقات ، يمكن الحصول على المنحنيات IV ، V ،  
والتي يبدو فيها هناك حد أقصى للامتران التام .

### الامتران من محليلات : Adsorption from solutions

السطح الصلبة لا تمتز الغازات فقط ، ولكن تمتز أيضاً المواد المذابة في محليل .. فعندما يرج محلول حمض الخليك مع الكربون المنشط ، فقد وجد أن هناك جزءاً من الحمض يمكن أن يزال : إذ يقفل على سطح الكربون وينتقم وبالتالي تركيز محلول . وبالمثل يمكن للكربون المنشط أن يأخذ النوشادر من محلول هيدروكسيد الأمونيوم ، وكذا الفينول فيثاليين من محليل الأحماض والقواعد . وظاهرة الامتران هذه يمكن أن ترى في التحليل الكمي ، فمثلاً تميل رواسب كلوريد الفضة المحضرة حديثاً إلى أن تمتز على سطحها إما أيونات الفضة أو أيونات الكلوريد ؛ اعتماداً على أيهما يكون موجوداً بكثرة في محلول ، بينما تميل رواسب كبريتيد الزنك إلى امتران أيونات الكبريتيد .

## الظاهرة الطبيعية

فالامتزاز من المحاليل مثل تلك التي تحدث في الغازات تتضمن اتزاناً بين الكمية الممتزة على السطح، وتركيز المادة في المحلول ، فزيادة مساحة السطح المتاحة للامتزاز وخفض درجة الحرارة تزيد من الميل للامتزاز . والحقيقة القائلة بأن مدى عملية الامتزاز يزداد بزيادة التركيز إلى حد أقصى ، تشجع تكوين طبقة واحدة من جزيئات المذاب على سطح الصلب ، مثل ما يحدث في عملية الامتزاز الكيميائي للغازات؛ فالكمية الممتزة  $x$  لكل وحدة كتل من السطح المذاب  $m$  ترتبط بتركيز المذاب  $C$  بمعادلة لانجمايير ، والتي تحل فيها  $C$  محل  $P$  :

$$\frac{x}{m} = \frac{ac}{1+bc} \quad \dots\dots\dots (42)$$

وللعلم الأغراض تكون معادلة فرنليخ الأولية :

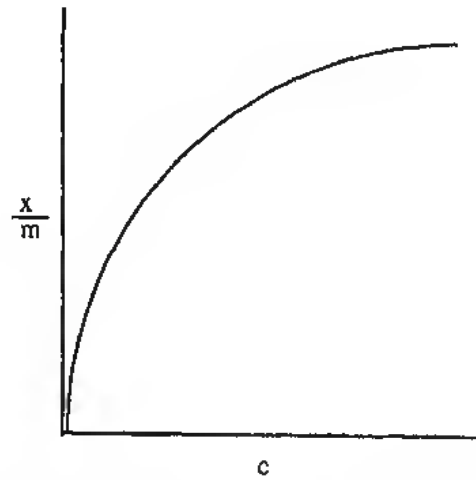
$$\frac{x}{m} = K C^{\frac{1}{n}} \quad \dots\dots\dots (43)$$

وبأخذ اللوغاريتم نحصل على :

$$\log \frac{x}{m} = \log K + \frac{1}{n} \log C \quad \dots\dots\dots (44)$$

وقد أثبتت التجارب أن هذه المعادلة يمكن أن تتطبق على الامتزاز من المحاليل .

ومن المنحنى الذي يربط العلاقة بين  $\log C / m$  مع  $\log x / m$  شكل (9 - 16) ، يتضح أن الكمية الشسبية للامتزاز مقارنة بتركيز المحلول تكون عالية في المحاليل المخففة . وهذه الحقيقة لها أهميتها في الكيمياء التحليلية ؛ حيث إنه من الصعوبة يمكن التخلص بالغسيل من آثار المذاب المترتب على الراسب . وحتى يمكن التقليل من الخطأ الناتج من عملية الامتزاز ، فإن عملية الترسيب يستحسن أن تتم في محاليل ساخنة ؛ حيث تكون عملية الامتزاز عند جدها الأدنى ، وتهيئ الظروف بحيث يكون حجم الدقائق المترسبة كبيراً، وتكون وبالتالي مساحة سطحها المعرض للامتزاز صافية .



شكل (9 - 16) : العلاقة بين المذاب المترتب وتركيز المحلول .

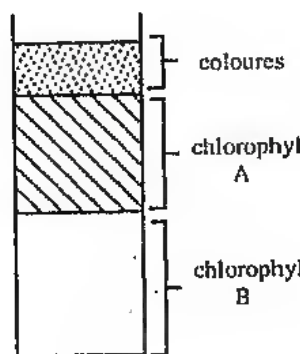
## تطبيقات على عمليات الامتاز

لعملية الامتاز الكثير من التطبيقات في المجالين العملي والصناعي . يستخدم امتاز الغازات على سطح الصلب للمحافظة على منطقة ما بين الجدران فارقة من الهواء ، وذلك في زجاجات «ديور» . وأقنية الغازات هي تركيبات تحتوى على مواد صلبة مازة ، تستخدم في التخلص من الغازات السامة المنتشرة في الهواء الجوى . ويمكن جمع الغازات الفالية الثمن بإمرارها على الفحم النباتى أو على السيليكا جل ، ويمكن استرجاعها مرة أخرى برفع درجة حرارة المادة المازة . وتستخدم كذلك خاصية الامتاز في الحفز ، فتوجد تفاعلات كثيرة تتم في وجود عوامل مساعدة ، فمن الأمثلة على ذلك تخلق الأمونيا في وجود الحديد كعامل حفاز ، وكذلك أكسدة ثاني أكسيد الكبريت إلى ثالث أكسيد الكبريت في وجود البلاتين كعامل حفاز . ودرجة الزيوت النباتية غير المشبعة في وجود النيكل كعامل مساعد . وفي الامتاز من المحاليل ، يمكن التخلص من المواد الملونة والشوائب الموجودة في محلول السكر ، بالترشيح خلال طبقات من الفحم .

### الクロماتوجرافى : Chromatography

الクロماتوجرافى هي عملية امتاز جزئى أو اختيارى ، يعتمد على سرعة ومدى الامتاز على سطح ماء، وتحتى باختلاف محتويات الخليط الموجود في محلول . فإذا وضعنا هذا محلول على عمود معيناً بمادة مازة صلبة (بودرة) يمكن فصل محتويات الخليط في طبقات على طول العمود : فالمادة التي لها قدرة كبيرة على الامتاز تبقى في أول العمود . بينما الطبقات المتتالية والمحتوية على مواد مذابة أخرى تكون مرتبة حسب سهولة الامتاز ! فمثلًا مستخلص الأوراق الخضراء ينفصل إلى طبقات ملونة ، مثلًا نجد الكاروتين ، الكلوروفيل A ، الكلوروفيل B (شكل 9-17).

ويمكن للعمود أن يفرغ من السطح الماز بدفعه على سطح مستوى ، ويقطع إلى أجزاء ويمكن أن يعامل كل جزء بمذيب ! لاسترجاع المادة الممتزة ، وكذلك يمكن استرجاع المادة الممتزة على سطح العمود . الكروماتوجرافى بما يسمى elution بإضافة مذيب نقى على أول العمود ، إلى أن يتم سحب كل حزمة بالتتابع إلى قاع العمود . وهذه طريقة بسيطة لفصل المركبات عن بعضها والتي لا يمكن فصلها بالتقدير التجريبى .



شكل (9-17) : عمود كروماتوجرافى

الظاهره السطحية

ويمكن الاستفاده من هذه التقنيه في العمليات البيوكيميائيه ، حيث يمكن فصل فيتامين A , D<sub>3</sub> . ويمكن استخدام هذه العملية في فصل المواد غير الملونه ، ويمكن استخدام الاشعة فوق البنفسجية : لتعرف بعض المركبات بإحداث إضاعه فلوريسينه ، أو برش بعض المركبات ، التي تتفاعل مع المذااب معطيه لوناً له . ويمكن فصل العناصر الأرضية النادرة بالتقنية نفسها . وفي هذه التجربة يستخدم محلول من خلات الأمونيوم عند pH معينة ، ومحتوية على العناصر الأرضية النادرة ، ويصب على العمود الكروماتوجرافى الملوء براتنج التبادل الأيوني . وتمتز هذه العناصر بدرجات مختلفه على سطح المبادل الأيوني . ويمكن استخدام الكروماتوجرافيا في التحليل الكيفي الدقيق : بوضع نقطة من محلول نترات الرصاص والفضه ، والخارصين والكلادميوم والمنجنيز ، على ورقة ترشيح كبيرة ، ثم توسيع ورقة الترشيح بعد ذلك في الماء . ترفع ورقة الترشيح من الماء وتتجف ثم ترش بمحلول كبريتيد الأمونيوم ، وينتج بذلك الكروماتوجرام الموضح في الجدول ( 9 - 3 ) :

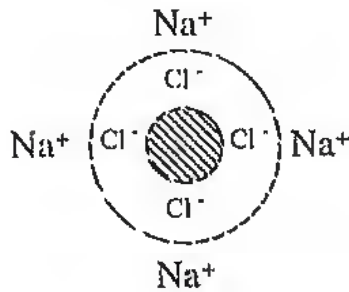
جدول ( 9 - 3 ) : مناطق الكروماتوجرام .

Position	coloum	element
Top	Black	pb
	Grey	Ag
	White	Zn
	Yellow	Cd
Bottom	Flesh coloured	Mn

#### الأدلة الممتازة :

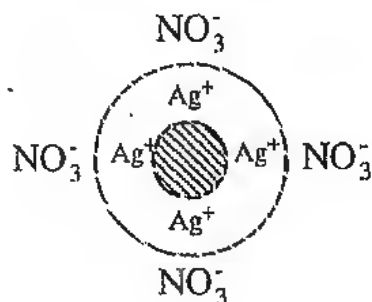
عندما يضاف محلول نترات الفضة إلى محلول هاليد ، مثل : كلوريد الصوديوم ، فإن الراسب المتكون من كلوريد الفضة يمتزأ أيونات الكلوريد على سطحه قبل الوصول إلى نقطة التكافؤ ، وبذلك تكون سالبة الشحنة . ويحدث امتراز للشحنة الموجبة ، كما الحال في (الشكل 9 - 18) ، وعند نقطة التكافؤ يكون راسب كلوريد الفضة محاطاً بأيونات الفضة الموجبة ، وتشحن الدقايق بالشحنة الموجبة . فإذا كان دليل الفلوريسين متواجداً في الوسط ، فإن أنيون الدليل السالب الشحنة يكون أكثر قابلية للامتزاز على سطح تلك الدقايق ، ويعطى لونها لتلك الدقايق بتكوين فلوريسيتيات الفضة ذات اللون الأحمر ، على سطح الدقايق .

قبل نقطة التكافؤ



(a)

بعد نقطة التكافؤ

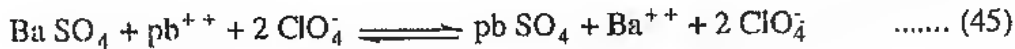


(b)

شكل (9 - 18) : امتزاز راسب كلوريد الفضة لأيونات الفضة والكلوريد .

#### الامتزاز بالتبادل :

عندما يرج راسب كبريتات الباريوم في محلول مخفف من بيركلاورات الرصاص ، فيمكن للتفاعل السطحي التالي أن يحدث :

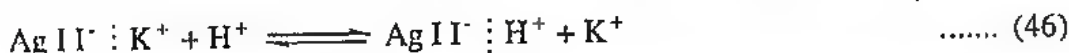


تمتز أيونات الرصاص على السطح ، وتدخل إلى المحلول كمية مكافئة من أيونات الباريوم ، وهذا ما يسمى بالامتزاز بالتبادل ، ويستخدم في أغراض كثيرة . ومن الأمثلة على ذلك مايلي :

#### (أ) تنقية الرواسب :

تحتوى يوديد الفضة المترسبة فى وجود زيادة من يوديد البوتاسيوم على يوديد بوتاسيوم معنزع على سطح الدقايق  $\text{Ag}^{II}$   $\text{K}^+$  ، ويمكن التخلص منها بالغسيل بالماء .

وعندما تغسل بحمض نيتريك مخفف ، يحدث التفاعل السطحي التالي :



حيث يحل أيون الهيدروجين محل أيون البوتاسيوم ، ويحتوى الراسب على يوديد الهيدروجين المتنز ، وحيث إنه سهل التطهير فيمكن التخلص منه ، والحصول على راسب نقى بالتسخين .

#### (ب) تحلية المياه :

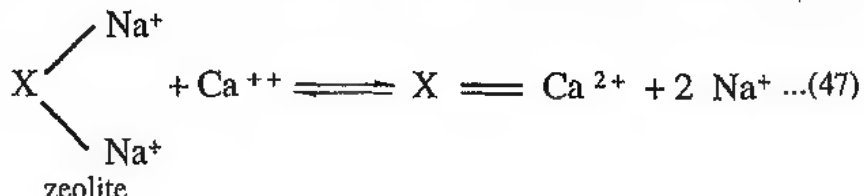
يستخدم الزيوليت لهذا الغرض ، ويحضر بخلط سليكات الصوديوم مع الألومنيات الصوديوم أو كبريتات الألومنيوم في محلول مائي ، يتكون مركب هلامي ، بضمfre وتجفيفه يكون تركيبه الكيميائى كالالتى  $n = 5-12$   $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot n\text{SiO}_2 \times \text{H}_2\text{O}$

---

الظاهرة السطحية

---

مع أيونات أخرى ؛ فعندما تمر المياه المحتوية على أيونات الكالسيوم  $\text{Ca}^{2+}$  وأيونات الماغنيسيوم  $\text{Mg}^{2+}$  على طبقة الزيوليت ، والتي تمتاز بكبر مساحة سطحها ، تحل أيونات الكالسيوم والماغنيسيوم محل أيونات الصوديوم ، وترى الماء محتوية على أيونات الصوديوم ، التي لا تسبب عسرًا للماء .



ويمكن استرجاع الزيوليت مرة أخرى ، بمعاملته بمحلول مركز من ملح الطعام .

### المواد المبللة للأسطح والمنظفات الصناعية

تستخدم المواد المبللة للأسطح الصلبة المساعدة في انتشار السائل ؛ خاصة الماء على سطح صلب هيدروفوبي ، والتي لها زاوية تماس عالية مع السائل . ويتم ذلك بالتقليل من الشد السطحي للماء ويتكون غشاء على سطح الصلب بمجموعات جاذبة للماء ، وبذلك يزيد شغل التلاصق بين الصلب والماء ؛ فمن معادلة يوج :

$$\omega_{LS} = \gamma_L (1 + \cos \theta). \dots (48)$$

والتي تكتب في الصورة التالية :

$$\cos \theta = \frac{\omega_{LS} - \gamma_{LI}}{\gamma_L} \dots (49)$$

والتي توضح أن زاوية التماس تقل أى يزيد البطل ، وذلك إما بتقليل  $\gamma_{LI}$  أو زيادة  $\omega_{LS}$  .  
والمواد المبللة عبارة عن جزيئات لمركيبات لها سلسلة هيدروكربونية أو مجموعة (R) التي هي كارهة للماء ، وكذا مجموعة أو أكثر قطبية ، والتي لها ميل الماء (مجموعة جاذبة للماء (X) ، والمجموعة (X) تجعل الجزيء ينوب في الماء بينما (R) تتجنب مع مجموعات مشابهة لها للمادة الدهنية ، والتي يكون الصلب غالباً مغطى بها ،

### صمد الماء (أقمشة لا ينفذ منها الماء)

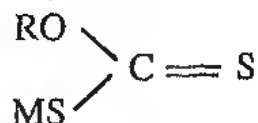
هذا النوع عكس عملية التبليل ، ويطلب الأمر هنا زيادة في زاوية التماس لدرجة أنه يكون من الصعب تبليل السطح . ويتم ذلك بتفطير نسيج الملابس بتحضير شحم ، يحتوى على صابون ، كاتيوناته عبارة عن عناصر عديدة التكافؤ مثل ستيرارات الألومنيوم . وهذه تلتتصق مع الصوف الهيدروفيلي أو سطح القطن بمجموعات قطبية معرضة نهاية المجموعات الهيدروكربونية والهيدروفوكربونية لعامل البطل للماء ، وتنتج بذلك

زاوية تماس تزيد عن  $90^\circ$ ، وبذلك لا تستطيع المياه أن تدخل خلال المسام للقماش، أو تبقى كفشاء على سطح القماش.

### تعويم الخامات

تستخدم عملية التعويم على نطاق واسع لفصل خامات المعادن عن بعضها وعن الشوائب الملتصقة بها، وهي تعتمد على التلاصق الاختياري لفقاعات الهواء مع الدقائق المعلقة، ولكن يحدث تعويم فإن زاوية التماس للماء مع المعدن عند منطقة تلقاء (الهواء - الماء - الخام) تساوى صفرًا، وإلا فإن الخام سوف ينسحب إلى أسفل في الماء. ومعظم الخامات تكون هيدروفيلية لدرجة أنها من الصعبية أن توجد عائمة بصورة طبيعية، وترتفع زاوية التماس ناحية الماء؛ بالإضافة مواد تسمى المجموعات.

ويتفاعل المجموعات أو تمتاز على السطح للخام المرغوب فيه (عادة طبقة واحدة) تجعله هيدروفوري بزاوية تماس كبيرة على قدر الإمكان، ويكون دورها هو تقليل تلاصق الخام مع الماء، والمجموعات المعروفة في التعويم لخامات الكبريتيد هي الزانسيت، والتي يكون لها التركيب الكيميائي التالي:



حيث R مجموعة هيدروكريونية، وM عنصر من عناصر الأقلاب، وهذا الجزء يتميز بحيث إن ذرة الكبريت تكون ناحية سطح الخام ومجموعة R الهيدروفوري ناحية الماء. وعندما يندفع في الماء تيار من الهواء، فإن دقاتن الخام ذات زاوية التماس الكبيرة تتجذب إلى فقاعات الهواء، وتحمل على هيئة رغوة إلى السطح، تاركة الخامات غير العائمة، والتي يكون سطحها هيدروفيلي.

## أسئلة وسائل عامة

- 1 - عرف التوتر السطحي لسائل .
- 2 - اشتق معادلة يانج موضحاً أهميتها في تفسير ظاهرة بلال السوائل لسطح الصلب .
- 3 - اشرح طريقة قياس الشد السطحي لسائل باستخدام أقصى ضغط في الفقاوة .
- 4 - اشرح طريقة اشتقاق معادلة أنقوس لتاثير درجة الحرارة على الشد السطحي .
- 5 - عرف الباراكور موضحاً أهميته في التفكك من التركيب الجزيئي للمركبات العضوية وغير العضوية .
- 6 - عرف ما يلى : الامتزاز - ضغط السطح - معامل الانتشار .
- 7 - اشرح أهمية معامل الانتشار لسائل في تحديد قابلية السائل للانتشار فوق سائل آخر .
- 8 - اكتب ما تعرفه عن ضغط السطح  $\gamma$  . وضع استخدام قيمة  $\gamma$  في تحديد المسافة بين ذرتى كربون فى مركب حمض الستياريك .
- 9 - اذكر أهم العوامل المؤثرة على امترزاز الغازات على السطوح الصلبة .
- 10 - قارن بين الامتزاز الفيزيائى والامتزاز الكيميائى موضحاً إجابتك بالأمثلة .
- 11 - ما المقصود بالأيزوثيرم ؟ اذكر أنواعه الخمسة .
- 12 - فسر الأيزوثيرم A على ضوء معادلة فرندليخ .
- 13 - ما الفروض التي يبنى عليها لانجمايير أيزوثيرم لانجمايير للامتزاز ؟
- 14 - اكتب معادلة برونز - إمييت - تيلر (B. E. T.) .
- 15 - اكتب معادلة لانجمايير للامتزاز من المحاليل، ثم وضع كيفية تعين الثوابت n, K لهذه العلاقة .
- 16 - اذكر أهم التطبيقات المعملية والصناعية على عملية الامتزاز .
- 17 - مستخدماً معادلة يانج ، وضع كيفية عمل المنظفات الصناعية .
- 18 - احسب التوتر السطحي للأسيتون، إذا ارتفع في أنبوبة شعرية قطرها 0.2mm مسافة 6 cm ، علماً بأن كثافة الأسيتون  $0.792 \text{ gm/cm}^3$  .
- 19 - إذا علمت أن التوتر السطحي للطاوين  $24.8 \text{ dyne/cm}$  عند  $20^\circ\text{C}$  ، وكثافته عند ذات الدرجة هي  $0.866 \text{ gm/cm}^3$  . فما نصف قطر الأنبوبة الشعرية التي تسمح للطاوين بالارتفاع مسافة



## الفصل العاشر

# المحاليل الغروية

---

- ◆ الغروي ، أنواع الغرويات.
- ◆ طرق تحضير الغروانيات.
- ◆ تنقية المحاليل الغروية.
- ◆ خواص الغروانيات.
- ◆ مصدر الشحنة الكهربائية للغرويات.
- ◆ ثبات المحاليل الغروية وتحيطها.
- ◆ الضغط الأسموزي.
- ◆ المستحلبات.
- ◆ نظرية الاستحلاب.
- ◆ أمثلة على المستحلبات.



## الحاليل الفروية

## الفروي :

الفروي هو نظام يحتوى على مركبتين ، تسمى إحداهما الصنف المنتشر ، والأخرى وسط الانتشار . ويترافق حجم الدقيقة الفروية بين  $5 - 200$  ميكرون (أميكون =  $10^{-4}$  سم) وهذا الحجم أكبر من حجم الدقائق المذابة ، وأقل من حجم الدقائق المترسبة (المعلقات) . وترجع الخواص الفروية إلى كبر مساحة سطح الدقائق الفروية ، وأن المنتشرات الفروية غير مستقرة ، وتميل إلى الترسيب أو التجمع عند تركها لمدة طويلة .

وتبعاً لطبيعة كل من الصنف المنتشر ووسط الانتشار ، توجد عدة أنواع من الفرويات ، كما هو مبين بجدول (10 - 1) .

جدول (10 - 1) : أنواع الفرويات .

الأمثلة	الاسم	الصنف المنتشر	وسط الانتشار
غير معروف ضباب - ثدي - سحاب الدخان	— إيروصول إيروصول	غاز سائل صلب	غاز
الكريمة الزيت في الماء وللزيت $\text{Ag Cl, Au, As}_2\text{S}_3, \text{Sin H}_2\text{O}$	رغوة مستحلب صلول	غاز سائل صلب	سائل
رغوة صلبة جيلى زجاجيات ملونة بالعناصر الملونة القياسية	— جيلى —	غاز سائل صلب	صلب

وتسمى الفرويات عموماً صول ، وإذا كان وسط الانتشار هو الماء سميته هيدروصول أو أكواصول .

وتتقسم الفرويات إلى قسمين من حيث ميل الصنف المنتشر إلى وسط الانتشار :

- 1 - محب لوسط الانتشار (ليوفيلك) ، هناك ميل طبيعي بين الصنف المنتشر ووسط الانتشار والأمثلة ، هي: النشا ، الجيلاتين ، البروتين .

- 2 - كاره لوسط الانتشار (ليوفوبيك) : لا يوجد ميل بين وسط الانتشار والصنف المنتشر ، والأمثلة ، هي : صول المعادن ، والأكاسيد ، والهيدروكسيدات .  
وإذا كان وسط الانتشار هو الماء سمي الغروي هيدروفيليك ، أو هيدروفوبيك تبعاً لحبه أو كرهه للماء .  
ويوضح الجدول (10 - 2) مقارنة بين الغرويات الليوفيلية والليوفوبية .
- جدول (10 - 2) : مقارنة بين الغرويات الليوفيلية والليوفوبية .

ليوفوبيك	ليوفيليك	وجه المقارنة
غير ثابتة وتتجمع بسهولة عند إضافة إلكتروليت إليها	ثابتة جداً ولا تتجمع بسهولة بـ إلكتروليت	درجة الثبات
غير عكسية	عكسية	الانعكاسية
تحضر بطرق غير مباشرة يمكن تحضيرها بطرق إذابة سهلة	تحضرها	
لزوجة الغروي هي لزوجة الذيب نفسها	هي أنظمة عالية اللزوجة	اللزجة
معظمها مواد غير عضوية مثل هي مواد عضوية مثل معدن - الكبريتين - الصمغ		الأمثلة
تحمل شحنة كهربية، ويعتمد ثباتها على مقدار جهد زيتا	تحمل شحنة بسيطة أو لاتحمل شحنة	الشحنة الكهربية

تتميز الغرويات بأن مساحة سطح دقائقها كبير جداً؛ مما يسهل امتزاز الشحنات على سطوحها ، وبذل فإن الغروي يحمل شحنة كهربية .

### طرق تحضير الغرويات

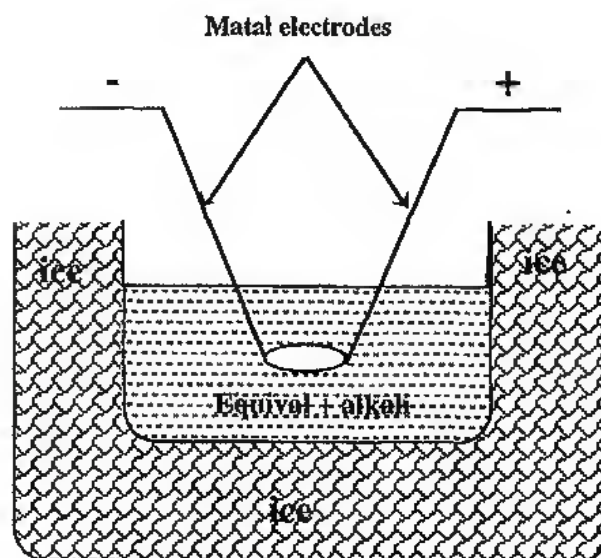
توجد طريقتان لتحضير الغروي إحداهما هي طريقة التفتت ، والثانية هي طريقة التجميع أو التكتيف .

#### (أ) طرق التفتت :

وتشتمل على عدة طرق ، منها :

## (1) طريقة بريديج للقوس الكهربائي :

و فيها تحدث شرارة كهربية بين سلكين من البلاتين أو الذهب أو الفضة المغمورين في الماء ، فعند درجة الحرارة العالية ، يتم تبخير المعدن ، ويكتفى البخار في الماء البارد ، معطيًا دقائق غروية . يضاف محلول هيدروكسيد الصوديوم أو كربونات البوتاسيوم لثبات الغروي ، و يبرد الماء في الثلاج ، وتستخدم هذه الطريقة لتحضير صول الذهب والبلاتين (شكل 10 - 1) .



شكل (10 - 1) : طريقة بريديج .

## (2) الطريقة الميكانيكية (طاحونة الغروي) :

و فيها تتفتت المواد الصلبة إلى الحجم الغروي ، ويوضع كل من وسط الانتشار والصلب بين سطحين طاحنين يدوران بسرعة كبيرة (7 آلاف لفة / دقيقة) وتسمى طاحونة الغروي .

## (3) البستة :

وتعتمد هذه الطريقة على ظاهرة ميل بعض الأيونات الصلبة للتفتت في وجود إلكتروليت ، يكون بينهما أيون مشترك ; فمثلاً يميل يوديد الفضة  $\text{AgI}$  إلى التفتت ، عند إضافة يوديد البوتاسيوم أو نترات الفضة إلى الراسب .

## (ب) طرق التجميع أو التكتيف :

والطرق المستخدمة هنا عديدة ، ومنها :

## (1) طريقة الاختزال :

يمضر بها صول معادن الذهب والفضة والبلاتين ، وتعتمد على اختزال محاليل ذاتية من أكسيداتها أو أملاحها ، باستخدام عوامل مختزلة ، مثل : الفورمالدهيد - الهيدروجين - أول أكسيد الكربون -

الهيدرازين - الهيدروكسالامين : وقد تمكن اوستفالد من تحضير غروي الذهب باختزال كلوريد الذهب ، وذلك بإضافة قطرات من 0.1% من كلوريد الذهب إلى 100 مل من الماء المقطر ، ثم معادلة محلول الذهب بكمية محسوبة من كربونات البوتاسيوم ، وإضافة قطرات من 0.1% من الثنائي ويدفع المحلول الناتج . بعد ذلك تحصل على صبول من الذهب ، ويستخدم الثنائي كمادة حافظة لغروي .

#### (2) طريقة الأكسدة :

يحضر الكبريت الغروي باكسدة كبريتيد الهيدروجين . يمرد كبريتيد الهيدروجين في محلول من ثاني أكسيد الكبريت في الماء إلى أن تختفي رائحة ثاني أكسيد الكبريت ، وينتج صبول الكبريت تبعاً للتفاعل التالي:



#### (3) طريقة الالتان الأبيولي :

عندما يضاف محلول مخفف من نترات الفضة إلى محلول مخفف جداً من الكلوريد ينتج محلول معكر بدرجة خفيفة ، ولا يتكون راسب ويتم التفاعل كالتالي :

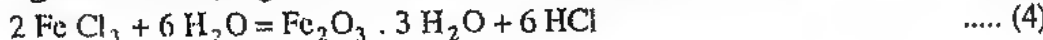


ويتكون صبول من كبريتيد الزرنيخوز بخلط كبريتيد الهيدروجين مع أكسيد الزرنيخوز .



#### (4) طريقة التمسير :

تستخدم هذه الطريقة في تحضير صبول من الأكسيد أو الهيدروكسيد . يحضر صبول أكسيد الحديديك ، وذلك بإضافة محلول كلوريد الحديديك إلى كمية كبيرة من الماء المقطري ، تبعاً للتفاعل التالي :



#### (5) طريقة تبادل المذيب :

إذا كانت هناك مادة A تذوب في مادة B ولا تذوب في المادة C ، فإنه يمكن تحضير محلول غروي من A إذا أضيف إلى زيادة من C مخلوط من A ، B . يمتزج المذيبان مع بعضهما ، وينوب الكبريت بقلة في الكحول ، ولكن لا يذوب في الماء ، وعليه يمكن تحضير صبول من الكبريت بإضافة محلول مشبع من الكبريت في الكحول إلى الماء .

### تنقية المحاليل الغروية

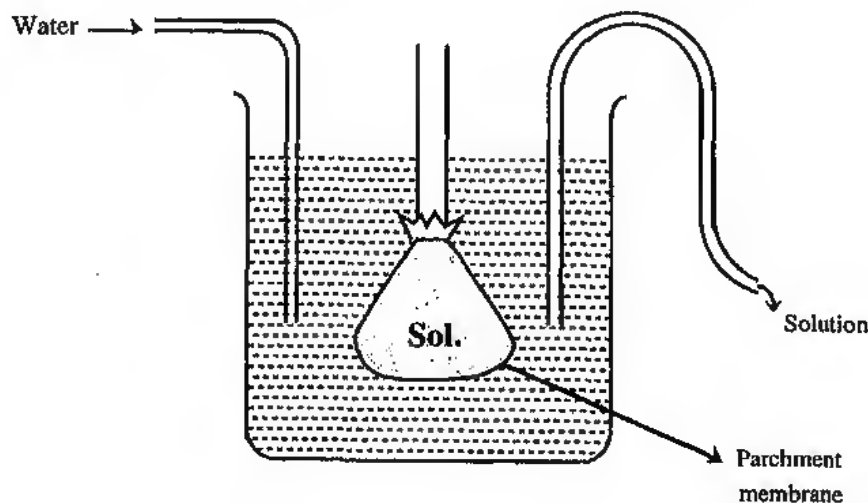
يحتوى الغروي المحضر بإحدى الطرق السابقة على مواد أخرى بجانب الدقائق الغروية . ومن الضروري التخلص من هذه الشوائب ؛ خصوصاً إذا كانت إلكتروسليبية ؛ لأن وجودها بكثرة يقلل من درجة ثبات المحلول الغروي (الصبول) ،

والطرق المستخدمة في تنقية المحلول الغروي هي :

- (1) **الديلزة** .
- (2) **فوق الترشيح** .

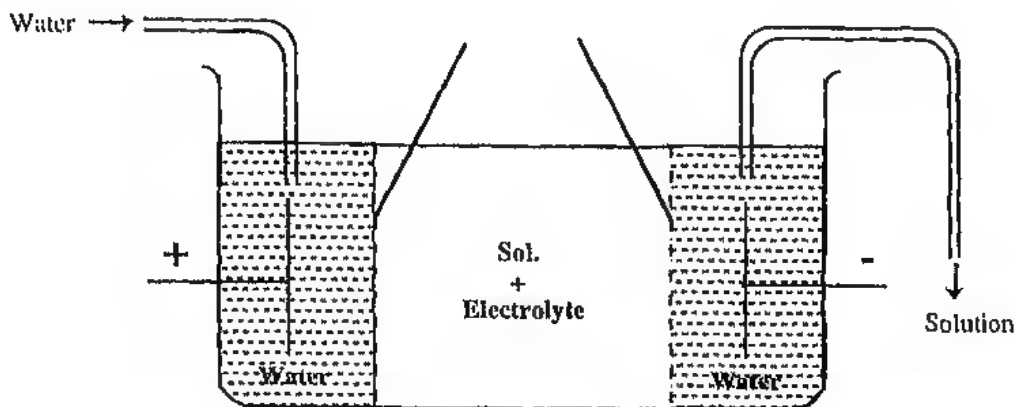
**(1) الديلزة :**

تعتمد هذه الطريقة على الفرق الكبير في الحجم بين الدقائق الغروية والجزيئات أو الأيونات المذابة. يوضع الصisel بداخل الوعاء الخاص بعملية الديلزة ، وهو وعاء مفتوح من نهايته .. واحدى النهايتين مغطاة بغشاء البارتشيمنت أو السيليوفان. ويملا الجهاز تدريجياً بالمحلول الغروي ، ويطلق في وعاء يحتوى على ماء قطر ، فتخرج البلورات وتبقى الدقائق الغروية بالداخل . الماء الموجود في الوعاء الخارجي يتغير باستمرار. والجهاز المستخدم في هذه الطريقة يسمى جهاز «جراهام» ، وهو مبين في الشكل (10 - 2) .



شكل (10 - 2) : جهاز جراهام للديلزة العادية .

ويمكن إسراع عملية الديلزة ، وذلك باستخدام مجال كهربى ، وهذه الطريقة تسمى الديلزة الكهربية ، والجهاز المستخدم في هذه الطريقة موضح في الشكل رقم (10 - 3) . ويوضع في هذه الطريقة المحلول الغروي المحتوى على الإلكترونات غير المرغوب فيه بين غشاء ديلزة ، ويوضع الماء النقي في غرفة على جانبي الغشاء .



شكل (10 - 3) : الديلازة الكهربية .

و عند استخدام فرق جهد عالٍ ، تهاجر الأيونات إلى الماء تاركة خلفها المحلول الغروي النقي . وتعتمد هذه الطريقة على خواص السوائل الموجودة ، وعلى نصف النفاذية للأغشية المستخدمة . والأغشية المستخدمة في الغالب هي أغشية نترات السيليولوز وخلات السيليولوز .

## (2) فوق الترشيح :

هي طريقة شبيهة بطريقة الترشيح العادي ، إلا أن الغشاء المستخدم هنا مصمم بطريقة تسمح بنفاذ الإلكترولييت والوسط ولا تسمح بممرور الدقائق الغروية . ومهكذا يمكن للدقائق الغروية أن تنفصل على هيئة مزيج من الوسط المحتوى على الإلكترولييت والدقائق ، وهذا الغشاء يحضر بتطعيم ورقة الترشيح العادي بالكولوديون أو السيليولوز المجدد ، مثل: السيلوفان . وتوجد أغشية أخرى مثل البورسلين غير المزجج والزجاج المجزأ تجريبات دقيقة ، وحيث إن أغشية الفوق الترشيج ذات تركيب ضعيف ، ويمكن أن تتحطم بسهولة ، فيمكن أن تتوضع على دعامة عبارة عن شبكة سلكية ؛ خصوصاً إذا كان السائل يمرر خلالها تحت ضغط معين ، وفوق الترشيج هي عملية بطيئة يمكن أن تسرع باستخدام ضغط أو شفط .

## خواص الغرويات

### (1) خواص طبيعية Physical Properties :

لا تختلف الخواص الطبيعية كالكتافة والتوتر السطحي والزوجة للغرويات الليوفوبية عن نظيرتها لوسط الانتشار النقى ، ويرجع ذلك إلى أن محليلها تكون في العادة مخففة جداً ، كما أن دقائق الصنف المنتشر لا تظهر أى ميل للارتباط بوسط الانتشار . أما الغرويات الليوفيلية ، فيمكن الحصول على محليل مركزة منها ، كما أن دقائقها تحاط بطبقة كبيرة من وسط الانتشار ترتبط بها ارتباطاً وثيقاً ، ويرؤى ذلك إلى تغير واضح في خواص وسط الانتشار ، فتزاد الكثافة والزوجة ويقل التوتر السطحي .

## (2) خواص تجمعية : Colligative properties

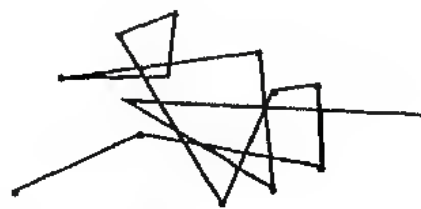
للفروييات كما للحاليل الحقيقة خواص تجمعية ، ولكن قيم هذه الخواص في الفروييات تقل كثيراً عن نظيرتها في حالة الحاليل الحقيقة ، ويرجع ذلك إلى الاختلاف الكبير في حجم الدقائق في كل منها ؛ فالوزن المعين من مادة ما ينتج في المحلول الفروي عدداً أقل بكثير من عدد الجزيئات أو الأيونات ، التي ينتجها الوزن نفسه في محلول حقيقي ، ومن المعروف أن الخواص التجمعية للحاليل تعتمد على عدد دقائق المادة الموجودة في المحلول لا على طبيعتها .

## (3) الخواص الضوئية :

لوحظ قديماً أن مسار الشعاع الضوئي المار عبر محلول غروي من الذهب يصبح مرئياً إذا نظرنا إليه من الجانب في مجال مظلم ، وقد سميت هذه الظاهرة بظاهرة لندال ، وهي تنجم عن تشتت الضوء بواسطة الجسيمات الفروية ، ومثل هذه الظاهرة معروفة لكل من راقي الشعاع الضوئي المار على شكل حزمة رفيعة خلال حجرة مظلمة (في السينما مثلاً) ، أو شعاع الكشاف في سماء مظلمة . ولا يشاهد الشعاع من الجانب إلا عندما يوجد في مساره عدد من جسيمات الغبار أو الضباب الدقيقة والمشتتة للضوء . ويمكن حساب تركيز الجسيمات الفروية لصول ما ، انطلاقاً من كمية الضوء الذي تشتت هذه الجسيمات .

## (4) الحركة البراونية : Brownian movement

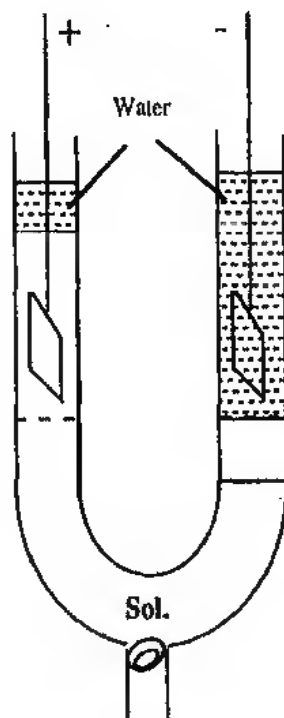
تطلق هذه التسمية على حركة الجسيمات المعلقة ، وتنجم هذه الحركة عن الصدمات العشوائية لجزيئات الوسط المحيط الموجودة في حركة حرارية . فإذا كان الجسيم كبيراً ، تعرض من جميع الجهات لعدة ملايين من الصدمات في الثانية ؛ حيث تتعادل هذه الصدمات فيما بينها . وعندما يكون الجسيم صغيراً، فإن عدد الصدمات التي يتلقاها تقل كثيراً عن الحالة الأولى ، ويصبح حينئذ التعادل الكلي لهذه الصدمات أمراً بعيد الاحتمال ؛ ولهذا فإن الجسيم الفروي باعتباره جسيماً صغيراً جداً لا يتعرض إلى صدمات متساوية الشدة والتعدد من جميع الجهات ، وإنما تكون النسبات الواردة من جهة واحدة في لحظة معينة هي السائدة في تلك اللحظة ، وتظهر في اللحظة التالية أن الصدمات الأقوى هي الصدمات الواردة من جهة أخرى ؛ والتنتيجة هي أن اتجاه حركة الجسيمات يتعرض إلى تغير مستمر وغير منتظم أيضاً . وتبين في (الشكل 4-10) الطرق التي تسلكها الجسيمات عند مراقبتها خلال فترات زمنية متساوية؛ فالحركة البراونية هي الحركة الحرارية لجسيمات صغيرة جداً ، ولكنها أضخم بكثير من الجزيئات العادي . وكان من نتيجة دراسة الحركة البراونية ثبوت أن الحاليل الفروية لا تختلف عن الحاليل الحقيقة من حيث الخواص الجزيئية الحركية .



شكل (10 - 4) : شكل يبين الحركة البراونية .

#### (5) خواص كهربائية Electric properties

وجد أن دقائق المجال الغروي مشحونة بشحنة كهربائية ، ويمكن التتحقق من ذلك بجهاز كالبين في الشكل (10 - 5) ، وهو يتكون من أنبوبة ذات شعابتين ، يوضع في الجزء الأسفل منها محلول الغروي ، ويوضع باحتراس فوقه محلول إلكتروليتي (أقل كثافة من محلول الغروي ، وله تقريراً درجة التوصيل نفسها) ; بشرط أن يكون المدى الفاصل بين المحلولين واضحًا ، ومند غلق الدائرة الكهربية يلاحظ أن سطح الانفصال يرتفع في إحدى الشعابتين وينخفض في الأخرى ؛ دلالة على أن دقائق الغروي تتحرك كوحدة واحدة نحو أحد القطبين دون الآخر ؛ أي إنها مشحونة بشحنة كهربائية موحدة .



شكل (10 - 5) : جهاز الإلكتروفوريسيز .

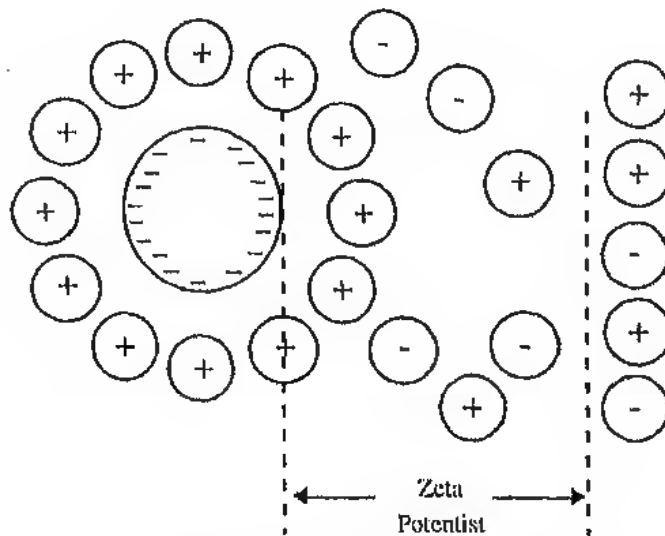
وتسمى هذه الظاهرة الإلكتروفوريزيس electrophoresis . وبإجراء هذه التجارب على الغرويات الليفوية ، وجد أنها جميعها مشحونة ؛ فغربي الكربون يتجه نحو القطب الموجب ، دلالة على أنه يحمل شحنة سالبة ، أما غربى أكسيد الحديديك فيتجه نحو القطب السالب دليلاً على شحنته الموجبة ، وقد وجد أن الغرويات الليفولية تسلك مسلك الغرويات الليفوية فى أنها مشحونة بشحنة كهربائية موحدة ، إلا أنه لوحظ أن بعض الغرويات ( كالبروتينات ) تعتمد فى شحنتها على الرقم الهيدروجيني pH للمحلول ، فهى عند رقم هيدروجيني معين تكون عديمة الشحنة فلا تتحرك دقائقها فى المجال الكهربائى ، فإذا قل ذلك الرقم الهيدروجيني فإن دقائق البروتينات تكون مشحونة بشحنة كهربائية موجبة . وعند رقم هيدروجيني أعلى تكون شحنتها سالبة ، ويسمى الرقم الهيدروجيني الذى تفقد عنده هذه الغرويات شحنتها الكهربائية بنقطة التعادل الكهربائي . isoelectric point

### مصدر الشحنة الكهربائية للغرويات

تعزى الشحنة الكهربائية إلى الدقائق الغروية إما إلى خاصية الامتزاز ، أو إلى تفكك المجموعات الحمضية والقاعدية الموجودة على سطح الدقيقة .  
وفيما يلى دراسة عن هذين المصادرين .

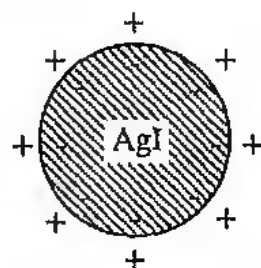
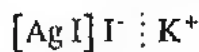
#### أولاً : خاصية الامتزاز :

هذه خاصية عامة لكل الأجسام الصلبة ، ولكنها تظهر بوضوح فى حالة الغرويات ؛ نظراً لسطح الكبير الذى تميز به ، فلو أخذنا كتلة من مادة ما على هيئة مكعب طول ضلعه 1 سم ، فإن مساحة سطح هذا المكعب يساوى  $Cm^2$  6 . فإذا قسم هذا المكعب إلى مكعبات صغيرة ، طول كل منها 10 ميللى ميكرون ، فإن مساحة السطح تتفز إلى  $cm^2 10 \times 6^{22}$  . وبما أن الامتزاز يحدث على السطح فإنه يكون كبيراً جداً فى حالة الغرويات . ولفهم طبيعة الامتزاز ، نعتبر الشكل ( 10 - 6 ) ، والذى يمثل قطعاً لحقيقة غروية من يوديد الفضة ، وفيها علامه (+) تمثل أيون الفضة ، وعلامة (-) تمثل أيون اليوديد . أيون الفضة الموجب ( S ) يكون محاطاً بالأيونات D , A , B , C , D . أما الأيون M الموجود على السطح ، فإنه يكون محاطاً بثلاثة أيونات سالبة فقط ، وعلى ذلك تكون له طاقة كهربائية زائدة ، يستطيع استغلالها فى جذب أيون سالب من محلول يتمزze على السطح مباشرة ، والأيونات التى يتمزها على السطح ، هي الأيونات المشتركة سالباً . فإذا كان فى محلول أيونات يوديد وأيونات نترات وهما سالبان . فإن أيون الفضة على السطح يتمز أيونات اليوديد وليس النترات ؛ لأن يوديد الفضة أقل نوياناً من نترات الفضة . والأيونات الممتزة على سطح الدقائق الغروية هي التي تكسبها الشحنة الكهربائية المتماثلة .



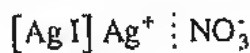
شكل (10 - 6) : طبيعة الامتزاز .

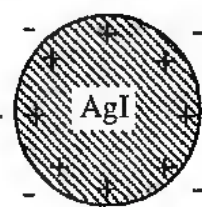
وتعتمد طبيعة هذه الشحنة على نوع الزيادة من الإلكتروليت الموجود في المحلول؛ فيiodيد الفضة المحضر بإضافة نترات الفضة إلى زيادة من يوديد البوتاسيوم، يحدث على سطح دقائقه امتزاز لאיونات اليوديد ، ويصبح سالب الشحنة . وحيث إن المحلول الغروي كوحدة يجب أن يكون متعدلاً من الوجهة الكهربائية .. فإن أيون البوتاسيوم الموجب يكيف نفسه في المحلول في مواجهة الأيون السالب ، الذي أمتز على السطح فيصبح وسط الانتشار موجب الشحنة ، وتتصبح الصورة النهائية للمحلول الغروي ، كما في الشكل (10 - 7) . ويمكن تمثيل الدقيقة الغروية في هذه الحالة كما يلى :



شكل (10 - 7) : غروي سالب .

أما إذا حضر يوديد الفضة بإضافة يوديد البوتاسيوم إلى زيادة من نترات الفضة فإن دقائقه الناتجة تكون موجبة الشحنة لامتزاز أيونات الفضة على السطح ، ويكون المحلول سالب الشحنة ، وتتصبح الصورة النهائية للمحلول الغروي ، كما في الشكل (10 - 8) . ويمكن تمثيل الدقيقة في هذه الحالة هكذا



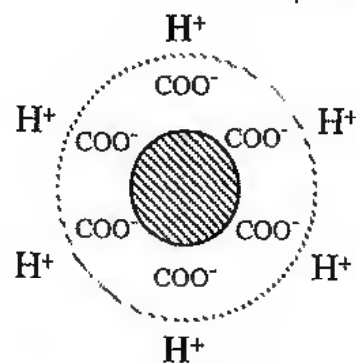


شكل (10 - 8) : غروي موجب .

ويسمي التركيب الكهربائي حول الدقيقة بطبقة هلمهولتز الثانية ، ويتبين مما سبق أن زيادة بسيطة من الإلكتروليت لازمة للحصول على محلول غروي ثابت ، فلو كانت كميات يوديد البوتاسيوم ونترات الفضة متكافئة ، لترسب أو تجلط الغروي الناتج بسرعة ؛ نتيجة لعدم وجود شحنة عليه .

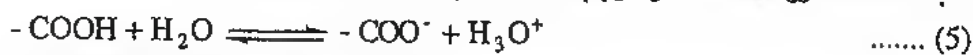
### ثانياً : تفكك المجموعات الحمضية أو القاعدية الموجودة على السطح :

قد يكون مصدر الشحنة الموجودة على الدقيقة الغروية هو تفكك أو تأين المجموعات الحمضية أو القاعدية الموجودة على السطح ؛ فإذا اعتبرنا جسماً صلباً يحتوى سطحه على مجموعات حمضية هي  $(COOH)$  ، كما هو واضح في الشكل رقم (10 - 9) .



شكل (10 - 9) :

فإنه عند وضع هذا الجسم في الماء ، يصبح الجسم الصلب سالبة الشحنة ، ولكن أيون الهيدروجين لا يبتعد كثيراً عن الجسم الصلب ، بل ويفقى قريباً منه ؛ نظراً للتجاذب الإلكترونيستاتيكي بينه وبين المجموعة  $(COO^-)$  الموجودة على السطح . وبذلك تتكون طبقة هلمهولتز الثانية ، وتصبح الدقيقة الغروية سالبة الشحنة ، ووسط الانتشار موجب الشحنة طبقاً للمعادلة التالية :



أما إذا كان الجسم الصلب يحتوى على مجموعات قاعدية مثل  $(- NH_2)$  ، فإنها تتفاعل مع الماء طبقاً للمعادلة :



أى إنها تتبع أيون الهيدروجين من الماء ، وتصبح دقيقة لغروي ، موجبة الشحنة ووسط الانتشار سالب الشحنة ، و دقائق البروتين يحتوى سطحها على المجموعتين المذكورتين معاً ، فإذا كان محلول حمضياً؛ أى إن الرقم الهيدروجيني .. صغيراً ، فإن التأين طبقاً للمعادلة (5) يقل . أما التأين طبقاً للمعادلة (6) فإنه يزداد (تأثير الأيون المشترك) ، وتصبح دقيقة البروتين موجبة الشحنة .

أما إذا كان محلول قاعدياً؛ أى إن الرقم الهيدروجيني عالي ، فإنه يحدث العكس وتصبح دقيقة البروتين سالبة الشحنة ، وعند رقم هيدروجيني معين يمكن التأين طبقاً للمعادلتين (5) ، (6) متواجداً ، وتصبح الدقيقة الغروية غير مشحونة ، وتسمى هذه النقطة نقطة التعادل الكهربائي isoelectric point .

### ثبات المحاليل الغروية وجلطتها

المحلول الغروي الثابت هو الذى يبقى حجم دقائقه فى النطاق الغروي أطول مدة ممكنة ، أما الغروي غير الثابت؛ فهو الذى تجمع دقائقه فى وقت قصير إلى دقائق أكبر تخرج من نطاق الغرويات إلى نطاق العلاقات الخشنة ، ويرجع ثبات المحاليل الغروية الليوفوبية إلى وجود الشحنة الكهربية المتماثلة حول دقائقها؛ مما يؤدي إلى تناقضها وجود كل منها على حدة . أما الغرويات الليوفيلية - فإنه بالإضافة إلى شحنتها - تحاطد الدقيقة نفسها بطبقة من المذيب ، تقوم كحال كل كبيرة يمنع ارتطامها ببعضها البعض ، و يجعلها أكثر ثباتاً من الغرويات الليوفوبية .

ويمكن للغرويات الليوفوبية أن تتجلط بفقدانها الشحنة التى تحملها ، وذلك بإضافة زيادة من المحاليل الإلكترولية إليها . فعلى الرغم من وجود الإلكترولية بكميات صغيرة لازمة للحصول على دقائق غروية مشحونة (أى ثابتة) ، إلا أن وجودها بكميات كبيرة يؤدي إلى تعادل شحنة الدقائق بواسطة الأيونات المخالفة لها في الشحنة ، وقد توصل هاردى وشولز إلى أن الأيون الفعال فى ترسيب أو تجلط الغرويات هو الأيون ذو الشحنة المخالفة لشحنة الدقيقة الغروية ، كما أن الأيونات متعددة التكافؤ أكثر أثراً فى تجلط الغرويات من الأيونات أحادية الشحنة .

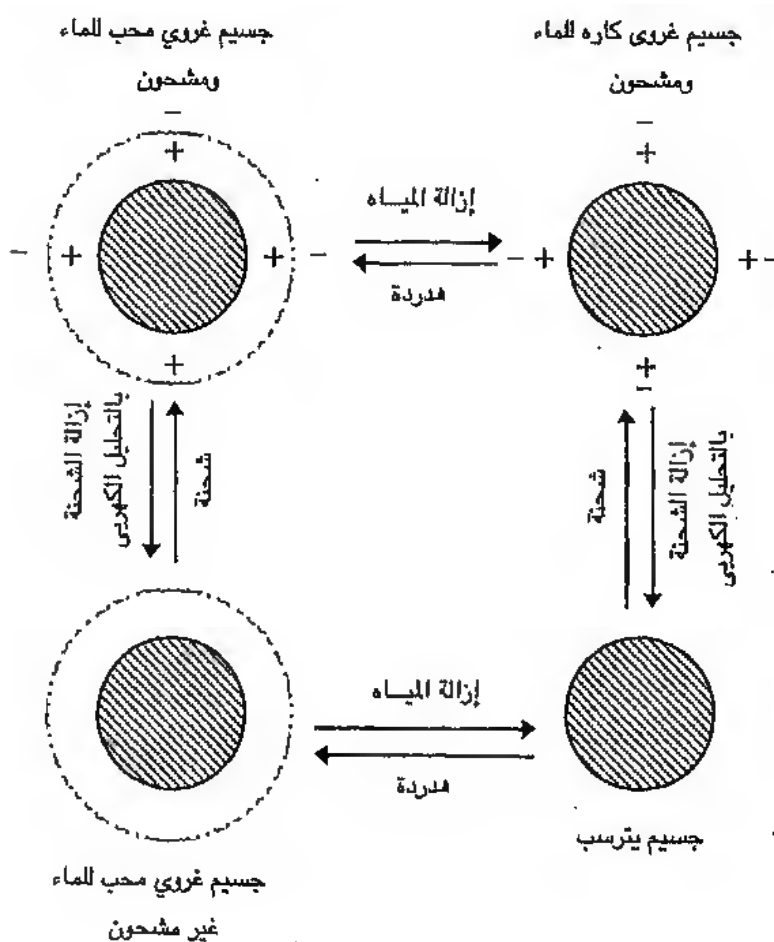
ومن الأمثلة المعروفة ، استخدام الشب أو كلوريد الحديديك لإيقاف التزيف ؛ فالدم غروي سالب الشحنة ، وأيون الألمنيوم ، وكذا أيونات الحديديك الموجودة موجبة، فهي مجذولة قوية للدم .  
ومن الممكن ترسيب أي محلول غروي بأن يضاف إليه محلول غروي آخر مخالف له في الشحنة ، كما يحدث عند إضافة غروي كبريتيد الزرنيخون السالب إلى غروي هيدروكسيد الحديديك الموجب ، أو عند خلط نوعين مختلفين من أحبار الكتابة وهى هيدروفوبية .

أما تجلط الغرويات الليوفيلية ، فيستلزم التخلص من شحنتها ومن طبقة السائل الملتصقة بها ؛ إذ إن إزالة الشحنة فقط لا تؤدى إلى تجلط الغروي الليوفيلي ، وذلك واضح فى حالة البروتينات عند نقطة التعادل الكهربى ؛ إذ إنها تبقى فى حالتها الغروية ، على الرغم من عدم وجود شحنة كهربية عليها . ولترسيب الغروي الليوفيلي ، تضاف كميات كبيرة من الإلكترولية (أكبر من تلك اللازمة لترسيب الغروي الليوفيلي) ،

## الحالات الغروية

ويكون لأيونات الألكتروليت عندئذ فعل مزدوج : إذ إنها نتيجة ميلها للتهدّد ، تنتزع الماء من حول الدقيقة الغروية ، ثم ترسبها بعد ذلك .

ومن الممكن أن يتم الترسيب على خطوتين بأن يضاف إليها أو لاً منيبي عضوى تام الذوبان في الماء مثل الكحول : حيث ينزع الكحول الماء الملائى لل دقائق الغروية ويتركها مكشوفة شبيهة بغروي ليوفوبى مشحون ، وهذه يمكن ترسيبها بازالة شحنتها عن طريق إضافة كمية من الإلكتروليت إليها . ويبين الشكل (10-10) الظروف التي يجب توفيرها لترسيب الغرويات الليوفيلية والليوفوبية .



شكل (10-10) : الظروف التي يجب توفيرها لترسيب الغرويات .

وقد استغل ثبات الغرويات الليوفيلية الكبير لحفظ الغرويات الليوفوبية بأن تضاف إليها كمية من غروي ليوفيلي ، تحيط دقائقها بسياج يحفظها من التجلط السريع . ويسمي الغروي الليوفيلي المستخدم في هذه الحالة بالغروي الحافظ Protective Colloid .

وهذا التأثير الحافظ يعبر عنه كمياً بعده الذهب (Gold number)، ويعرف عدد الذهب بأنه كمية الغروي الحافظ ، التي لو أضيفت إلى كمية معلومة من محلول غروي من الذهب ، فإنها تحفظه من التجلط .

### الضغط الأسموزي :

يتناوب الضغط الأسموزي للمحاليل الغروية تناوباً طردياً مع عدد جسيمات المادة الغروية في وحدة الحجم؛ وحيث إن حجم وكثافة الجسيمات الغروية يفوقان بكثير حجم وكثافة الجزيئات العاديّة ، فإنه من الطبيعي أن يفوق عدد جزيئات المادة المذابة في محلول مشتت جزيئي تركيزه 1% مثلاً بعدد ممتاز من المرات عدد جسيمات المادة الغروية الموجودة في حجم مماثل من محلول غروي تركيزه 1%؛ ولهذا فإن الضغط الأسموزي في المحاليل الغروية أقل بكثير من الضغط الأسموزي في المحاليل الحقيقية؛ فالضغط الأسموزي لمحلول من السكر تركيزه 1% (الوزن الجزيئي للسكر 34 = M) عند درجة الغرفة ، هو 0.725 جوأى 743 سم من عمود مائي ، في حين نرى الجيلاتين الذي يساوي وزنه الجزيئي حوالي 20000؛ أي أكبر من وزن السكر بستين مرة ، ويعطي ضغطاً أسموزياً قدره 10 سم عمود مائي ، عند تركيز 1% .

رسنرى تبايناً أكثر عجباً في قيمة الضغط الأسموزي ، إذا حسبناه استناداً إلى النظرية الحركية الجزيئية . ماذما يجب أن يساوى الضغط الأسموزي لمادة صول كصول ثانى كبريتيد الزرنيخوز مثلاً؟ فإذا اعتبرنا أن قطر الجسيمات يساوى  $200\text{A}^{\circ}$  ، فإن الحساب لمحلول تركيزه 1% عند درجة الغرفة يؤدي في هذه الحالة إلى القيمة  $0.035 \text{ cm} \times \pi \text{ من عمود مائي أى } 0.026 \text{ cm}$  من عمود الزئبق . ومن الصعب جداً قياس مثل هذه القيم الصغيرة بالتجربة ؛ خاصة وأن تأثير حتى الشوائب القليلة جداً في المواد المذابة قد يعطى هذه القيمة .

وعموماً ، فإن الخواص التجمعية ، مثل : الانخفاض في الضغط البخاري ، والارتفاع في نقطة الثليان ، والانخفاض في نقطة التجمد ، لا تتغير كثيراً في حالة المحاليل الغروية .

### المستحلبات :

في دراستنا للمحاليل الغروية السابقة ، اقتصرنا على نظام واحد هو الجسم الصلب في سائل . وستكتلم الآن عن نظام آخر ، هو سائل في سائل .

ت تكون المستحلبات من نقاط صغيرة من سائل متاثرة داخل سائل آخر لا يمتزج بالسائل الأول . وفي أغلب الأحيان ، إذا كانت درجة تركيز السائل أكثر من 1% ، فإن المستحلب لا يكون ثابتاً فلتتصق النقاط الصغيرة لتكون نقاطاً كبيرة ، وهذه تتجمع إلى أكبر منها حتى ينفصل المستحلب إلى طبقتين ، والحصول على مستحلب ثابت ، لابد من وجود جسم ثالث يكون غشاءً حول النقاط الصغيرة ، فيمنع التصاقها مع بعضها ببعض ، وهذا الجسم الثالث هو عامل الاستحلاب . وفي أغلب المستحلبات ، يكون قطر النقاط الصغيرة أكبر من  $10^{-5}$  سم ، والذي يعتبر الحد الأعلى للمحلول الغروي . وعلى الرغم من ذلك ، فإن

المستحبات يمكن اعتبارها من الحالات الغروية؛ لأن عامل الاستحلاب إما أن يكون مادة غروية أو مادة لها صفات غروية.

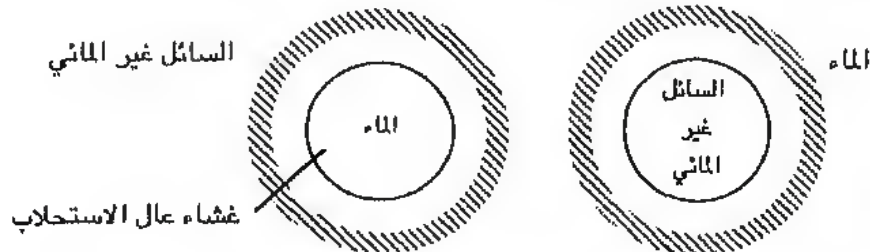
ومن تعريف المستحب يمكن القول، بأن هناك نوعين من المستحبات، هما: الماء منتشر في سائل غير مائي، وسائل غير مائي منتشر في الماء.

وتحضر المستحبات بطريقتين: الطريقة الأمريكية، وفيها يتشرب عامل الاستحلاب بالماء، ثم يمزج بالسائل غير المائي. أما في الطريقة الأوروبية، وعلى سبيل المثال، يطحن الصمغ الصلب مع السائل غير المائي، ثم يضاف الماء بالطريقة التي تكفي لعمل المستحب دفعه واحدة، والحصول على صنف منتشر - ذي دقائق صغيرة - في الصنف الآخر، ينقل الخليط إلى زجاجة بصفة غير منتظمة، مع الرج المستمر؛ مما يسبب نفخة الوسط المنتشر إلى نقاط صغيرة، تعيق حركة عملية الاستحلاب.

وعلى ذلك فإن عامل الاستحلاب الذي يدخل في تكوين المستحب الثابت من السائل غير المائي في الماء قد ينجح أو يفشل في تكوين مستحب ثابت من الماء في سائل غير مائي؛ فمثلاً نجد أن الصابون القلوي (صوديومي) يكون مستحلياً ثابتاً من السائل غير المائي في الماء، ولكن لا يكون مستحلياً مائياً في سائل غير مائي، بينما الصابون الأرضي (كالسيومي) يكون مستحلياً ثابتاً من الماء في سائل غير مائي، ومستحلياً غير ثابت من سائل غير مائي في الماء.

### **نظريّة الاستحلاب: «نظريّة التوتّر المزدوج للسطح الداخلي»**

افتراض كونيك ودونان أن عامل الاستحلاب يخفض توتر السطح الداخلي بين السائلين، عن طريق تركيزه عند السطح. وقد طور بانكروفت هذا الرأي لتفسیر تكوين نوعين من المستحبات. فطبقاً لنظرية التوتّر المزدوج للسطح الداخلي، يكون عامل الاستحلاب غشاء يبلغ سمكه 3 جزيئات على الأقل: جزءٌ مائي، وجزءٌ من عامل الاستحلاب، وجزءٌ من سائل غير مائي. ولهذا الغشاء سطحان: واحدٌ ناحية الماء، والثاني ناحية السائل الآخر. فإذا كان التوتّر السطحي عند خط الانفصال بين الماء وعامل الاستحلاب أقل منه عند خط الانفصال بين السائل غير المائي وعامل الاستحلاب.. فإن الغشاء يعني ب بحيث يكون محظياً ناحية الماء، ويكون المستحب من السائل غير المائي في الماء. وعلى العكس إذا كان التوتّر السطحي عند خط الانفصال بين الماء وعامل الاستحلاب أكبر منه عند خط الانفصال بين السائل غير المائي وعامل الاستحلاب، فإن الغشاء يكون مقعرًا ناحية الماء، ويكون المستحب من الماء في السائل غير المائي، كما هو موضح في الشكل (10 - 11).



شكل (10 - 11) : تكون مستحلب سائل غير مائي في الماء ،  
ومستحلب الماء في سائل غير مائي .

#### أمثلة على المستحلبات :

- (1) اللبن مستحلب من دهن الزيد في الماء ، ويقوم الكازيين بدور عامل الاستحلاب ، فعندما يتختمر اللبن يتختلف حامض اللبن الذي يجلط الكازيين ، ويتجمع دهن الزيد في كتل كبيرة .
- (2) أغلب المواد المطهرة يتكون من الكريزول المستحلب في الماء ، بالإضافة نسبة معينة من الصابون كعامل استحلاب .

### أسئلة ومسائل عامة

- 1 - اشرح الطرق المستخدمة لتحضير الحاليل الغروية .  
ووضح ذلك بأمثلة .
- 2 - وضح طريقة حفظ الحاليل الغروية في حالة ثبات .  
ثم اذكر طريقة تجلط هذه الغرويات .
- 3 - ما الصفات المميزة للغرويات ؟
- 4 - اشرح الطرق المستخدمة في تحضير الأنظمة الغروية بطريقة التفتت .
- 5 - ما المقصود بالغرويات الليوفيلية والغرويات الليوفيلية ؟
- 6 - ووضح طرق تنقية الغرويات .
- 7 - اذكر النظريات التي تفسر أصل الشحنة الكهربائية على الدقائق الغروية .
- 8 - اشرح ما المقصود بجهد زيتا ، وما دورها في تأثير الدقائق الغروية بال المجال الكهربائي .
- 9 - تكلم عن ظاهرة الإلكتروفوريسيز ، والإلكتروسموزيس ،
- 10 - فسر ظاهرة تندال الدقائق الغروية ، ثم اشرح كيفية تعين قطر الدقائق الغروية ، باستخدام طريقة الحد الأدنى لشدة الضوء المشتت .
- 11 - باستخدام طريقة الضوء النافذ ، ووضح كيف يمكن حساب نصف قطر الدقيقة ، ثم حجم الدقيقة .
- 12 - عرف : معامل انتشار الغروي ، ثم اذكر معادلة تستخدم لحساب فرض أنفوجادون ، ويعملمية نصف قطر الدقيقة .
- 13 - اكتب معادلة تبين سرعة ترسيب الدقائق الغروية تحت تأثير الجاذبية .
- 14 - عرف الحركة الإلكتروفورية - نقطة التعادل الكهربائي - الخواص التجمعية للحاليل الغروية .
- 15 - اذكر العوامل التي تؤثر على تشتت الضوء المار في محلول الغروي .
- 16 - ما المقصود بالغرويات الواقعية ؟ ووضح بأمثلة .
- 17 - ما الظروف المناسبة لترسيب الغروي الليوفيلي ؟
- 18 - ما أنواع المستحلبات ؟ وكيف يمكن التمييز بين نوعي المستحلب المذكور ؟
- 19 - كيف يمكن تكسير المستحلب ؟ وهل يوجد للمستحلبات تأثير تندال والحركة البراونية الموجودة في الأنواع الأخرى من الغرونيات .
- 20 - اكتب عن تحضير الحاليل الغروية بطريقة التكليف .  
وضوح اجابتك بأمثلة .
- 21 - ما المقصود بالبيجتنا ؟ اذكر أمثلة على ذلك .
- 22 - تكلم عن قاعدة شولز وهاردي . ما القدرة على التجلط ؟



## الفصل الحادى عشر

### الاتزان الصنفى وقاعدة الصنف

---

◆ قاعدة الصنف.

◆تعريف بالرموز المستخدمة في قاعدة الصنف :

\* المكون.

\* درجات الطلاقة ( الحرية ).

◆ تطبيقات على قاعدة الصنف.

◆ النظام أحادى المكون.

◆ نظام الماء.

◆ تأثير تغيير عوامل الضغط والحرارة على النظام

المترن.

◆ نظام الكبريت.

◆ الاتزانات غير المستقرة.

◆ أنظمة ثنائية المكون.

◆ منحنيات التصلب والسيولة.

◆ طريقة باتشن لازالة الفضة من الرصاص.

◆ أنظمة أيوتكتية بسيطة تشتمل على الملح والماء.

◆ المخالفط المبردة.



---

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

---

**قاعدة الصنف :**

قاعدة الصنف هي تعميم يستخدم لشرح الاتزان الحادث بين الأنظمة غير المتتجانسة ، وقد قام باشتراك هذه القاعدة العالم ولارد جيبس في عام 1876م ، والتعبير الرياضي لها هو :

$$(1) \quad F = C - P + 2 \quad \dots\dots$$

حيث  $F$  ترمز لعدد درجات الطلقة ،  $P$  = عدد الأصناف المتزنة ،  $C$  = عدد المكونات الموجودة في النظام ، وهذه القاعدة يمكن تطبيقها على الاتزانات كالتي تحدث بين أصناف تتأثر بعوامل الضغط والحرارة والتركيب ، ولا تكون تحت تأثير قوى أخرى ، مثل : الجاذبية الكهربائية أو المغناطيسية .  
إذا طبقت هذه القاعدة بطريقة صحيحة ، فمن الممكن أن تؤدي إلى نتائج جيدة .

**تعريف بالرموز المستخدمة في قاعدة الصنف :****الصنف (Phase P) :**

هو أي جزء محدد ومتتجانس من النظام ، والمفصول عن الأجزاء الأخرى لهذا النظام بحدود سطحية فاصلة ؛ فنجد أن النظام المحتوى على أصناف : الثلج والماء السائل وبخار الماء في حالة اتزان معاً ، يحتوى على ثلاثة أصناف متفصلة عن بعضها البعض بحدود واضحة ، فالثلج هو تركيب بلوري يشتمل على صنف محدد ومفصول بأسطح انقسام واضحه ومحددة عن الصنفين الباقيين . عموماً .. فإن أي صنف صلب متواجد في أي نظام يمكن اعتباره صنفاً منفراً (فيما عدا الحالات الصلبة المتتجانسة) ، والتي تشتمل على صنف واحد ، بغض النظر عن عدد المركبات الكيميائية التي تتألف منها .

على سبيل المثال: ملح بوهر (كبريتات الحديدوز والأمونيوم المائية)  $\text{FeSO}_4(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6 \text{H}_2\text{O}$  ، يتالف من بلورات صلبة عبارة عن صنف واحد ، بغض النظر عن احتواها على ثلاثة مركبات كيميائية مختلفة (كبريتات الحديدوز - كبريتات الأمونيوم - الماء) . وينطبق هذا الكلام على محلالي السوائل مثل (الماء والبنزين) ؛ فإذا وجد سائلان تماماً الامتزاج (الماء - الكحول الإيثيلي) يكونان طبقة واحدة، فإنهما تشتمل على صنف واحد ، ولكن إذا كان السائلان عديمي الامتزاج مثل (الماء والبنزين) فإنهما يكونان طبقتين متفصلتين ، ويشتمل هذا النظام على صنفين متفصلين عن بعضهما بسطوح محددة وفاصلة ، وبالمثل إذا خللت ثلاثة سوائل عديمة الامتزاج مع بعضها .. فإنها تعطى ثلاثة أصناف . وتشتمل الأنظمة الغازية عموماً على صنف واحد ، بغض النظر عن عدد الغازات التي يحتويها النظام؛ لأن الغازات تكون دائماً ممتزجة مع بعضها ، وليس بينها سطوح فاصلة محددة .

**المكون (C) :**

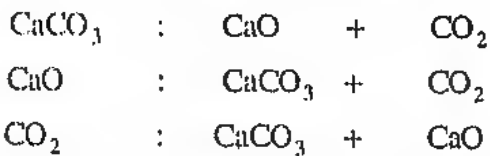
عدد المكونات للنظام المتزن هو أقل عدد من المركبات المتغيرة ، والتي ترتبط ببعضها ، وعن طريقها يمكن التعبير عن تركيب الصنف إما بطريقة مباشرة أو عن طريق تكوين معادلة كيميائية ؛ فنظام الماء يشتمل على ثلاثة أصناف (الثلج - الماء السائل - بخار الماء)، وتركيب كل صنف من هذه الأصناف الثلاثة يعبر عنه

يمكون الماء  $H_2O$  ، وعليه يكون نظام الماء أحادى المكون ، ويعتبر نظام الكبريت أحادى المكون، على الرغم من تواجده فى أشكال مختلفة (الكبريت المعيني - الكبريت المنشورى - سائل الكبريت - بخار الكبريت) ، وكل منها يعبر عنه بمكون واحد فقط ، وهو الكبريت (S) . ونظام حمض الخليك الذى يشتمل على جزيئات ثنائية فى الحالة الصلبة يختلف عنها فى الحالة السائلة أو الغازية ، ولكن يعبر عن تركيب كل صنف من أصناف الحمض الثلاثة بحمض الخليك  $CH_3COOH$  : أى إنه نظام وحيد المكون .

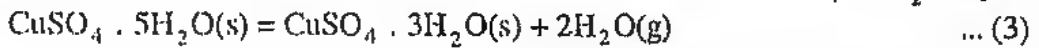
فإذا أخذنا فى الاعتبار نظاماً ممثلاً بالاتزان التالى :



ففى هذا النظام توجد ثلاثة أصناف ، وهى : كربونات الكالسيوم الصلب وأكسيد الكالسيوم الصلب وثاني أكسيد الكربون الغازى . ويعتبر هذا النظام ثانى المكون (أكسيد الكالسيوم وثاني أكسيد الكربون) : حيث يمكن التعبير عن تركيب الأصناف المختلفة لهذا النظام بالتالى :



فتراكيب الأصناف الثلاثة يمكن التعبير عنها بدرجة متساوية ، وبذل يكون أقل عدد من المركبات تعبر عن تركيب كل صنف هو 2 ، وبذل فإن النظام يكون ثانى المكون . وبالطريقة نفسها يمكن اعتبار انحلال الكربونات أو الأكسيد أو أى مركب مشابه نظاماً ذا مكونين ، والوضع نفسه بالنسبة للأملاح المائية المترنة ، مثل :  $CuSO_4 \cdot 5H_2O$



حيث إن أبسط المكونات هي  $H_2O$  ،  $CuSO_4$  .

### Degrees of Freedom (F) :

وتعرف بالمتغيرات التى يقع النظام تحت تأثيرها ، وهى عدد العوامل المتغيرة ، مثل : الحرارة والضغط والتركيز ، التى لابد من تحديدها لكي نتمكن من وصف أى نظام وصفاً كاملاً .

فلنأخذ على سبيل المثال نظام الماء ، ولنأخذ صنفاً واحداً وليكن الصنف الغازى فى هذا النظام : لكي يحدد حالة النظام بدرجة كافية ، لابد من معرفة الضغط ودرجة الحرارة ، وبذل يكون النظام له درجة طلاقة ( $F = 2$ ) ويسمى ثانى المتغير . وعند وجود صنفين فى حالة اتزان مع بعضهما البعض ، فإنه يلزم لتحديد حالة النظام معرفة درجة الحرارة أو الضغط ، وبذل فإنه يكون للنظام حينئذ درجة طلاقة واحدة ( $F = 1$ ) = ويقال إنه أحادى المتغير . أما إذا كان النظام يحتوى ثلاثة أصناف متزنة ، ويبدو ذلك فى نظام الماء عندما يوجد الماء الثلج والسائل وبخار الماء فى حالة اتزان ، وتسمى النقطة الممثلة للثلاثة أصناف النقطة الثلاثية ، فلا تكون للنظام درجة طلاقة آنذاك ( $F = 0$ ) ، والسبب فى ذلك هو أن هذا النوع من الاتزان لابد أن يكون عند ضغط ودرجة حرارة محددين ومحروفيين ، ويكون هذا النوع من الأنظمة عديم المتغير .

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

### تطبيقات على قاعدة الصنف

#### أولاً النظام أحادى المكون : One Component System:

في النظام أحادى المكون تكون  $C = 1$  ، وعليه فتبعا لقاعدة الصنف

$$\begin{aligned} F &= 1 - P + 2 \\ &= 3 - P \end{aligned} \quad \dots\dots (4)$$

وحيث إن أقل عدد من الأصناف لأى نظام هو واحد .. فإنه تبعا للمعادلة (1) يكون أقصى قيمة لدرجات الطلاقة لنظام أحادى المكون ، هو 2 كما هو واضح من العلاقة  $2 = 3 - 1$  .  
وبذلك فإنه لكي يتحدد نظام أحادى المكون ، يجب معرفة متغيرين ، وهما : درجة الحرارة والضغط .  
وفي الأنظمة أحادى المكون لا يمكنأخذ عامل التركيب في الاعتبار ؛ لأن تركيب النظام يكون ثابتاً باستمرار .  
وإذا وجد صنفان في حالة اتزان ، فمن المعادلة (1) فإن  $F = 1$  أي إنه نظام أحادى المتغير ، وأحد المتغيرين (الضغط أو الحرارة) يكفى لتحديد وضع النظام . أما إذا كانت هناك ثلاثة أصناف متزنة ، فإنه تبعا للمعادلة (1) فإن  $F = 0$  ، ويقال إن النظام عديم المتغير . وعليه فإن أقصى عدد للأصناف المتواجدة مع بعضها في نظام أحادى المكون هو 3 ، وهذه الحقائق توصلنا إليها بتطبيق قاعدة الصنف ، والتي يمكن تمثيلها بأخذ الحرارة والضغط في الاعتبار في الرسم البياني .

#### نظام الماء : Water system :

يمكن للماء أن يتواجد في ثلاثة حالات ، هي : الثلج (صلب) - الماء السائل (سائل) - بخار الماء (غاز) . وهذه الحالات الثلاثة تكون الاتزانات التالية :

- اتزان بين ثلاثة أصناف : صلب - سائل - بخار .

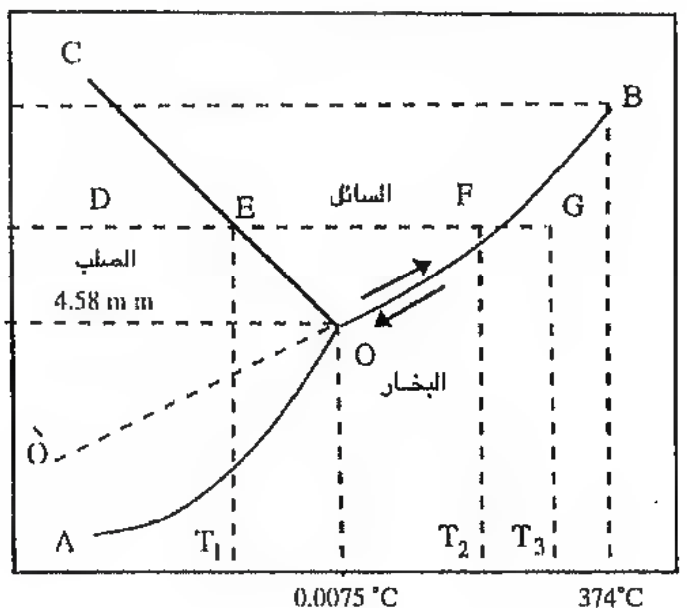
- اتزان بين صفين : صلب - سائل ، صلب - بخار الماء ، سائل - بخار الماء .

ويستطيع قاعدة الصنف على هذه الاتزانات ، فإنه توجد ثلاثة مساحات تمثل كل منها صنفاً واحداً ، وكل منها درجتا طلاقة ، وثلاثة خطوط ، كل خط يمثل حالة بين صفين ، وهي أحادية المتغير (لها درجة طلاقة واحدة) ، ونقطة ثلاثة ممثلة لثلاثة أصناف وهي عديمة المتغير (درجة الطلاقة = صفر) ، ويكون الرسم للاتزانات الحادثة في نظام الماء ، كما هو موضح في الشكل (11 - 1) .

#### وصف الرسم :

يحتوى الرسم على ثلاثة منحنيات  $OC$  ،  $OB$  ،  $OA$  ، يمثل كل منحنى حالة اتزان بين صفين ، ويطول المنحنى فإن النظام يكون ثنائى المتغير ( $F = 2$ ) ، وهذه المنحنيات تقسم الشكل البياني إلى ثلاثة مساحات أو ثلاثة مناطق ، وهى  $AOC$  ،  $BOC$  -  $AOB$  ، والتي تمثل تواجد الأصناف التالية : البخار ، السائل والصلب على الترتيب ، وخلال المساحات الممثلة أصناف واحد .. فإن النظام يكون ثنائى المتغير . والنقطة (0) هي النقطة الثلاثية التي تلتقي عندها المنحنيات الثلاثة ، وتتوارد عندها الثلاثة أصناف في حالة

اتزان ، والنظام عند هذه النقطة يكون عديم التغير ( $F = 0$ ) .



شكل (11 - 1) : رسم بياني يوضح الاتزانات في نظام الماء .

تشتمل دراسة مخطط الاتزان على شرح المنحنيات والمساحات التي بينها والنقطات ، ويتم هذا على النحو التالي :

#### (1) المنحنى OA :

هذا المنحنى يفصل بين منطقتي الصلب والبخار ، ويسمى منحنى الضغط البخاري أو منحنى التسامس الثلج ؛ لأنّه يعطي قيم الضغط البخاري للثلج الموجود في حالة اتزان مع بخار الماء ، عند مختلف درجات الحرارة ، والمنحنى يبدأ من النقطة (0) وهي نقطة التجمد للماء ويمتد إلى أن يصل إلى درجة الصفر المطلق ( $273^{\circ}\text{C}$  - ) . وكما هو واضح من الشكل ، توجد درجة حرارة واحدة مقابل الضغط والعكس صحيح ، وعندما يكون الصنفان في حالة اتزان ، ويذا تكون درجات الطلق = 1 ؛ أي إن النظام أحبارى التغير ، وذلك عند تطبيق قاعدة الصنف :

$$F = C - P + 2 \quad \dots\dots (5)$$

$$F = 1 - 2 + 2 = 1 \quad \dots\dots (6)$$

#### (2) المنحنى OB :

هذا المنحنى يفصل بين منطقتي السائل والبخار ، ويسمى منحنى الضغط البخاري أو منخفض التبخير لسائل الماء المتزن مع بخاره عند مختلف درجات الحرارة ، وهذا المنحنى يبدأ أيضاً من (0) ويمتد

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

حتى درجة الحرارة الحرجة (الدرجة التي فوقها لا يمكن أن يتواجد السائل) ، وهذه الدرجة الحرجة هي  $^{\circ}\text{C}$  374 والضغط المقابل لها هو 220 جو .  
ويتضح كذلك أنه يوجد لكل درجة حرارة ضغط واحد فقط والعكس صحيح ، وعلى ذلك فإن درجات الطلاقة = 1 .

### (3) المنحنى OC :

هذا المنحنى يفصل بين منطقة الصلب ومنطقة السائل ، ويسمى منحنى نقطة التجمد أو منحنى انصهار الثلج : لأنه يوضح كيفية تغير درجة تجمد الماء أو درجة انصهار الثلج مع الضغط ، بطريقة تبين أن الصنفين (الصلب والسائل) في حالة اتزان . وهذا المنحنى يبدأ من النقطة (0) ويمتد حتى القيم العالية للضغط . وفي هذه الحالة ، فإن عدد درجات الطلاقة = 1 : أي لا توجد إلا درجة حرارة واحدة مقابلة لقيمة واحدة للضغط والعكس صحيح . وعلى طول الخط OC يوجد كل من الصلب والسائل في حالة اتزان مع بعضهما البعض . ويتبين من الشكل البياني أن المنحنى OC يميل تاحية اليسار ؛ أي تاحية محور الضغط ، وهذا يدل على أن نقطة انصهار الثلج تقل بزيادة الضغط ، أو أن الثلج ينصهر بانخفاض في الحجم ، وهذا يتماشى مع قاعدة لوتشاتيليه .

### (4) المنحنى غير المستقر 00 :

إذا تم تبريد الماء بعناية دقيقة وبدرجة كبيرة (فوق تبريد) عند درجة حرارة أقل من النقطة (0) ، فإن المنحنى 00 سوف يظهر وهو امتداد طبيعي للمنحنى BO (فوق التبريد معناه تبريد السائل لدرجة أقل من نقطة تجمده دون انفصال الصلب) . والأصناف على جانبي الخط 00 هي الماء السائل فوق مبرد والبخار ، وهما موجودان في حالة اتزان غير مستقر ؛ لذلك فإن المنحنى موضح بنقاط . والسائل فوق المبرد هو سائل غير مستقر عند هذه الدرجة من الحرارة بالنسبة للثلج .

ومعه .. فإنه إذا تم إحداث أي خلل في الاتزان القائم ، عن طريق إضافة قطعة صغيرة من الثلج ، فإن الماء السائل فوق مبرد هذا يتتحول ، وفي الحال إلى ثلج (حالة استقرار) . ومن الملاحظ أن المنحنى 00 يقع أعلى المنحنى OA ، والذي يعني أن الضغط البخاري لسائل الماء فوق مبرد أعلى من الضغط البخاري للثلج . ويتطبق قاعدة الصنف ، يكون عدد درجات الحرية خلال هذه المنحنى غير المستقر = 1 .

### (5) المناطق :

ينقسم الشكل البياني السابق إلى ثلاث مناطق محددة ، وهي على التوالي: BOC , AOB , AOC ، وهي توضح مناطق الثلج والبخار والسائل ، وفي كل منطقة من هذه المناطق فإن النظام يكون ثنائي التغير ، وهذا يعني أنه لتحديد أي نقطة داخل هذه المساحات .. فلا بد من معرفة كل من درجة الحرارة والضغط . وهذا يتضح من تطبيق قاعدة الصنف .

$$\begin{aligned} F &= C - P + 2 \\ &= 1 - 1 + 2 = 2 \end{aligned} \quad \dots \quad (7)$$

(6) النقطة (O) :

يتضح من الشكل البياني أن الثلاثة منحنيات  $OA$ ,  $OB$ ,  $OC$  كلها تلتقي في نقطة واحدة وهي نقطة (0) وتسمى بالنقطة الثلاثية ، وهي النقطة التي يتواجد عندها كل من الثلج والماء السائل والبخار في حالة اتزان ، ويكون ذلك عند درجة حرارة  $0^{\circ}C$  وضغط قدره  $4.58 \text{ مل} \text{ زئبق}$  . وبتوضيح أن الأصناف الثلاثة تكون في حالة اتزان ، عند ظروف ثابتة من درجة الحرارة والضغط .

وإذا حدث تغير طفيف في أحد هذين العاملين ، فإن الازان بين الأصناف الثلاثة يختل ، وعليه .. فإن النظام الممثل بهذه النقطة (0) عديم التغير ، وتكون درجة الطلاقة = صفر وذلك تماشيا مع قاعدة الصنف : ففي هذه الحالة فإن  $P = 3$  .

$$\therefore F = 1 - 3 + 2 = 0$$

وبذا فإن (8) ..

ويمكن إجمال الخصائص العامة لنظام الماء المتزن في الجدول رقم (11 - 1) .

جدول رقم (11 - 1) : الخصائص العامة لنظام الماء المتزن .

النقطة / المنحنى / المنطقه	المنحنى	الاسم	العنوان	الصنف	عدد درجات الطلاقة
المنحنى	OA	منحنى الضغط البخاري أو منحنى التسامي للثلج	صلب - بخار	1	
المنحنى	OB	منحنى التبخير لسائل الماء	سائل - بخار	1	
المنحنى	OC	منحنى الإسالة	صلب - سائل	1	
المنحنى	OO	منحنى التبخير لسائل الماء غير المستقر	سائل - بخار	1	
المنطقة	AOO	—	الصلب	2	
المنطقة	AOB	—	البخار	2	
المنطقة	BOC	—	السائل	2	
النقطة	(O)	النقطة الثلاثية	صلب - سائل - بخار	0	

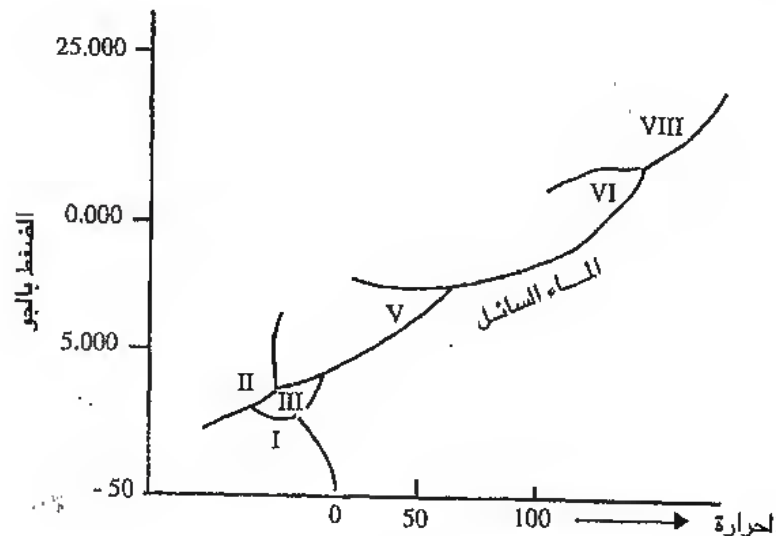
**تأثير عوامل الضغط والحرارة على النظام المتزن :**

إذا أردنا فهم سلوك النظام المتزن عند حدوث تغير في أحد العوامل التي يخضع لها النظام ، فلنفرض مثلاً أننا نريد معرفة سلوك النظام عند تسخين صنف الثلج عند ضغط ثابت قدره 1 جو ، وعند درجة حرارة تقل عن  $T_3$  وممثلة بالنقطة D في الشكل (11 - 1) وحتى درجة الحرارة  $T_3$  الممثلة بالنقطة

## الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

G : فعند رفع درجة الحرارة ببطء تحت ضغط ثابت .. فإن النظام سيمر عبر الخط DE . وعند الوصول إلى نقطة E ، يبدأ الثلوج في الانصهار ، وتبقى درجة الحرارة ثابتة إلى تمام انصهار الثلوج كاملاً . وخلال عملية الانصهار فإن النظام يكون ثانئ التغير ؛ لأنها يحتوى على صنفين (صلب وسائل) في حالة اتزان . وعند تمام الانصهار ؛ أي رفع درجة الحرارة سيمكن النظام من المرور عبر الخط EF في منطقة السائل بين النقطة E ، F والتغير الحادث هو مجرد رفع درجة حرارة السائل . وعند الوصول إلى نقطة F سيبدأ السائل في الغليان ، وستبقى درجة الحرارة ثابتة إلى تمام عملية التبخير . وعندما يتتحول السائل إلى بخار ، فإن النظام سيمر عبر الخط FG مع الزيادة في درجة الحرارة في منطقة البخار . وزيادة درجة الحرارة سيؤدي إلى زيادة حرارة البخار إلى أن نصل إلى نقطة G . وبالطريقة نفسها ، يمكن تتبع التغيرات في الاتزان المصاحبة للتغير في عامل الضغط عند ثبوت درجة الحرارة أو بتغيير كل من الضغط ودرجة الحرارة . وإذا درس نظام الماء عند ضغوط عالية .. فإنه يمكن الحصول على عديد من الأشكال للثلج الناتج ، بجانب الثلوج العادي . وتحتختلف الأشكال المكونة عن الشكل العادي في الكثافة والتركيب البلوري والخواص الفيزيائية الأخرى .

وتتضاعف منحنيات الاتزان للنظام عند ظروف من الضغط العالي من الشكل (11 - 2) فنجد أن الثلج (I) هو الثلوج العادي ، والثلج II ، III ، V ، VI ، VII ، VIII تمثل الأشكال المختلفة ، والتي تعتبر ثابتة عند ضغوط عالية جدا ؛ أما الشكل IV فهو الشكل غير المستقر . توجد في هذا الشكل سنت نقاط ثلاثة .

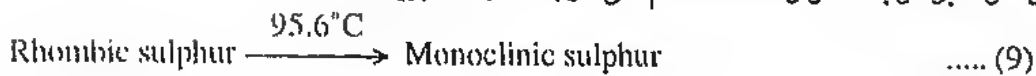


شكل (11 - 2) : نظام الماء عند ضغوط عالية .

ويتضاعف أنه عند ضغوط عالية ، ترتفع درجة انصهار الثلوج ، فيمكن للثلج أن ينصهر عند  $100^{\circ}\text{C}$  ، وذلك عند ضغط 25000 ضغط جوى ، ويمكن أن تصل درجة انصهار الثلوج إلى  $190^{\circ}\text{C}$  ، إذا ارتفع الضغط الجوى إلى 40.000 ضغط جوى .

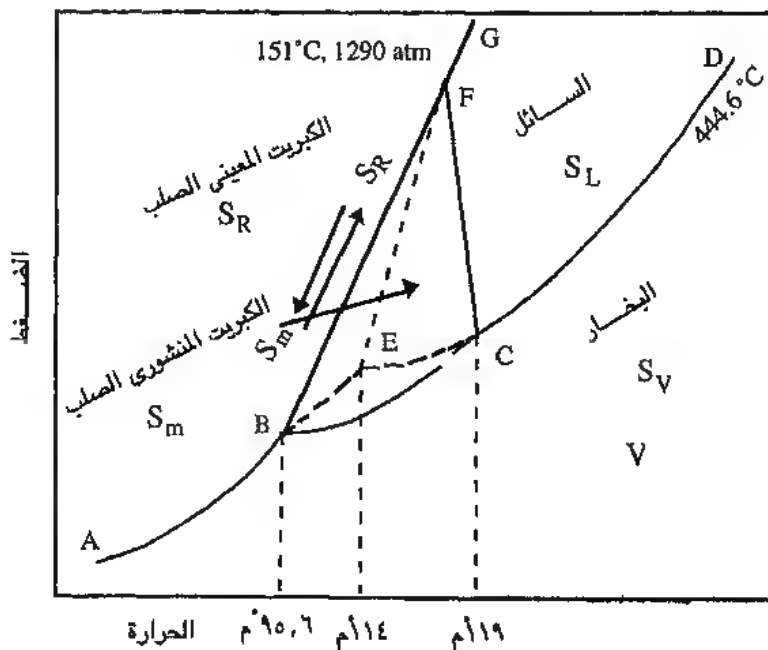
### نظام الكبريت . Sulphur System :

يوجد الكبريت في شكلين بالورين تأصليين ، هما : الشكل المعيني  $S_8$  والشكل المنشوري  $S_M$ ،  
وعند درجات الحرارة المعتادة والضغط العادي يكون الكبريت المعيني هو النوع المستقر ، وعند تسخينه ببطء  
يتحول الكبريت المعيني إلى الكبريت المنشوري ، عند درجة حرارة  $95.6^{\circ}\text{C}$  : أى إنه عند درجات حرارة  
أعلى من  $95.6^{\circ}\text{C}$  يكون الكبريت المنشوري هو النوع المستقر إلى أن نصل إلى درجة  $119^{\circ}\text{C}$  ، وهي درجة  
انصهار الكبريت المنشوري . وإذا برد الكبريت المنشوري .. فإنه يتحول عند درجة  $95.6^{\circ}\text{C}$  إلى النوع  
المعيني ، وعليه فإنه عند درجة  $95.6^{\circ}$  يتواجد صنفاً الكبريت المعيني والمنشوري في حالة اتزان مع بعضهما  
البعض ، وتعتبر درجة الحرارة  $95.6^{\circ}\text{C}$  هي درجة تحول الكبريت :



المعنى	المنشورى
بالإضافة إلى هاتين الصورتين التأصليتين لنظام الكبريت ، يوجد أيضاً الكبريت السائل وبخار	
ال الكبريت ، ويكون عدد الأصناف الكلية لنظام الكبريت هو أربعة أصناف .	
وتوجد الاتزانات التالية في نظام الكبريت :	
اتزان بين ثلاثة أصناف	اتزان بين صفين
1 - $S_R - S_L - S_V$	1 - $S_R - S_V$
2 - $S_R - S_M - S_V$	2 - $S_R - S_L$
3 - $S_R - S_M - S_L$	3 - $S_R - S_M$
4 - $S_M - S_L - S_V$	4 - $S_M - S_V$
	5 - $S_M - S_L$
	6 - $S_L - S_V$

الاتزان بين أربعة أصناف  
 $S_R - S_M - S_V - S_L$   
 عند تطبيق قاعدة الصنف على الاتزان بين أربعة أصناف، نجد أن  $A = F$ ، وهذا لا يمكن حدوثه ،  
 وعليه .. فإنها في الأنظمة أحبارية المكون لا يمكن أن يوجد اتزان بين أربعة أصناف . ولكن يمكن أن  
 يوجد اتزان بين ثلاثة أصناف فائق ، وعليه فإن ظروف الاتزان هنا تماثل ما وجد في حالة نظام الماء .  
 والشكل البياني للعلاقة بين الضغط ودرجة الحرارة لنظام الكبريت موضح في الشكل  
 . (3 - 11)



شكل (11 - 3) : الشكل البياني لاتزان نظام الكبريت .

ويشتمل الشكل البياني على (6) منحنيات ، هي : على الترتيب :

(FG , CF , BF , CD , BC , AB)

كما يحتوى الرسم أيضا على أربع مناطق ، هي (BCF , ABFG , DCFG , ABCD) ، ويحتوى أيضا على ثلاثة نقاط ، هي B , C , F .

#### (1) المنحنى AB :

هو منحنى القسامي للكبريت المعيني  $S_R$  ويعطى الضغط البخاري للكبريت المعيني عند مختلف درجات الحرارة . وعلى طول الخط AB يوجد صنفان في وضع اتزان ، هما : الكبريت المعيني والبخار ، والنظام على طول الخط AB تكون له درجة ملائمة واحدة .

#### (2) المنحنى BC :

هو منحنى القسامي للكبريت المنشودي  $S_M$  ، ويعطى الضغط البخاري لهذا النوع من الكبريت عند مختلف درجات الحرارة ، والمصنفان المتواجدان في حالة اتزان على طول هذا الخط BC هما  $S_M$  ،  $S_V$  .

#### (3) المنحنى CD :

هو منحنى الضغط البخاري للكبريت السائل ، ويعطى الضغط البخاري عند مختلف درجات الحرارة .

وهذا المنحنى ثابت إلى نقطة غليان الكبريت وهى  $444.6^{\circ}\text{C}$ . والصنفان المتواجدان في حالة اتزان على طول الخط، هما: سائل الكبريت وبخاره، والنظام حينئذ له درجة طلاقة واحدة .

**(4) المنحنى : BF**

ويوضح تأثير الضغط على نقطة التحول ، ويسمى أحياناً منحنى التحول ، والصنفان المتوازنان على طول هذا الخط ، هما : صنفاً الكبريت التأمسليان الكبريت المعيني والمنشوري ، والنظام له درجة طلاقة واحدة .

**(5) المنحنى : CF**

وهو يمثل تغير درجة انصهار الكبريت المنشوري مع الضغط ، ويسمى منحنى الانصهار للكبريت المنشوري والاتزان الحادث على طول الخط هو بين الكبريت المنشوري وسائل الكبريت ، ويمثل بالعلاقة  $S_M$  . ويتبين من الرسم البياني أن المنحنين  $CF$  ،  $BF$  يميلان ناحية اليمين ، دليلاً على زيادة كل من نقطة التحول للكبريت المعيني ونقطة انصهار الكبريت المنشوري بزيادة الضغط . وعلى ضوء قاعدة لوتشاتيليه .. فإن تحول الكبريت المعيني إلى المنشوري يكون مصحوباً بزيادة كبيرة في الحجم ، بينما يصاحب تحول الكبريت المنشوري إلى سائل الكبريت زيادة طفيفة في الحجم تقل عن الزيادة المفاجئة لعملية التحول الأولى ، وبذا .. فإن ميل المنحنى  $BF$  أكبر من ميل المنحنى  $CF$  ، ولذلك المنحنيان عن النقطة  $F$  ، وتعتبر نقطة ثلاثية .

**(6) المنحنى : FG**

هذا المنحنى يسمى منحنى نقطة الانصهار ، أو منحنى الإسالة للكبريت المعيني، ويوضح التغير في نقطة انصهار الكبريت المعيني مع الضغط ، والصنفان المتزنان على جانبي الخط  $FG$  ، هما : الكبريت المعيني وسائل الكبريت ، والنظام هنا ذو درجة طلاقة واحدة .

**المناطق :**

وهي مناطق تواجد بخار الكبريت وال الكبريت المعيني وسائل الكبريت وال الكبريت المنشوري على التتابع ، ومن الواضح أنها تنفصل عن بعضها البعض بحدود واضحة . كل صنف منها يوجد مستقراً في هذه المساحة ، وفي كل مساحة منها تكون النظام درجتاً طلاقة ، ويتبين ذلك على ضوء قاعدة الصنف  $-1 = 1 - 2 = 2 + 1$  . وعلى فإنه لتحديد أي نقطة داخل إحدى هذه المناطق ، يستلزم الأمر معرفة متغيرين (هما : الضغط والحرارة) .

**النقاط الثلاثية :**

توجد ثلاثة نقاط في هذا الشكل ، تسمى بالنقاط الثلاثية :

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

### (1) النقطة B :

هذه النقطة تمثل حرارة التحول  $95.6^{\circ}\text{C}$  ، وهي الدرجة التي عندها يتم تحول الكبريت المعيني إلى الكبريت المشورى . وعند هذه النقطة توجد ثلاثة أصناف متزنة مع بعضها البعض ، وهي : الكبريت المعيني ، والكبريت المشورى ، وبخار الكبريت .

### (2) النقطة C :

هذه النقطة تمثل انصهار الكبريت المشورى وهي  $119^{\circ}\text{C}$  ، ويتقاطع المنحنيان  $\text{BC}$  ،  $\text{CD}$  عند هذه النقطة . والأصناف الثلاثة المتزنة عند هذه النقطة ، هي: الكبريت المشورى وسائل الكبريت وبخار الكبريت .

### (3) النقطة F :

هذه النقطة تمثل درجة حرارة  $151^{\circ}\text{C}$  وضغط 1290 جو ، ويمكن الحصول عليها من تقاطع المنحنيين  $\text{BF}$  ،  $\text{CF}$  ، وتمثل الاتزان التالي :

$$\text{S}_R - \text{S}_M - \text{S}_L$$

وحيث إن النقاط الثلاث تمثل حالة تواجد ثلاثة أصناف في حالة اتزان مع بعضها ؛ لذا فإن :

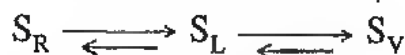
$$F = 1 - 3 + 2 = 0$$

وعليه فإنه عند أي نقطة من النقاط الثلاث يكون النظام عديم التغير ؛ أي إن  $F = 0$

### الاتزانات غير المستقرة :

بجانب الاتزانات المستقرة السابق دراستها ، يوجد عدد من الاتزانات غير المستقرة والممثلة على الرسم بخطوط متقطعة ؛ فمثلاً إذا سخن الكبريت المعيني بسرعة (فوق مسخن) ، فإنه يعبر نقطة التحول  $B$  على طول الخط  $\text{BE}$  دون تغير ، وعند النقطة  $E$  ينصهر إلى سائل الكبريت (درجة الانصهار عندها =  $114^{\circ}\text{C}$ ) وعلى ذلك فإن المنحنى  $\text{BE}$  ، وهو امتداد طبيعي للمنحنى  $\text{AB}$  ، يمثل حالة اتزان غير مستقرة ذات درجة طلاقة واحدة .

وكذلك الخط  $\text{CE}$  والذي نحصل عليه بتبريد سائل الكبريت إلى درجة عالية (سائل فوق مبرد) ، ويعتبر امتداداً للمنحنى  $\text{DC}$  ، فإنه يمثل أيضاً حالة اتزان غير مستقرة ذات درجة طلاقة واحدة بين كل من سائل الكبريت وبخار الكبريت ، وحيث إن المنحنيين غير المستقرتين  $\text{BE}$  ،  $\text{CE}$  يتقاطعان في النقطة  $E$  ؛ فإن النقطة  $E$  تمثل نقطة ثلاثية غير مستقرة ، وليس لها درجة طلاقة ، وهي تمثل حالة اتزان بين ثلاثة أصناف ، هي كالتالي :



ويمثل المنحنى  $\text{EF}$  منحنى نقطة انصهار الكبريت المعيني غير المستقر ، وتوضح تغير نقطة انصهار الكبريت المعيني غير المستقر مع الضغط ، وهذا المنحنى هو امتداد للخط المستقر  $\text{GF}$  إلى حدود غير

مستقرة ، والصنفان المتواجدان فى حالة اتزان غير مستقرة مع بعضهما على طول الخط ، هما : الكبريت المعينى وسائل الكبريت ،

### أمثلة لأنظمة أخرى أحادية المكون :

من الأنظمة الأحادية المكون المعروفة بجانب هذين النظامين الذين تحت دراستهما تفصيليا ، توجد أمثلة مهمة أخرى ، ومنها : نظام الفوسفور ، ونظام الكربون ، وثاني أكسيد الكربون ، والبنتوفينون ، ونظام الهيليوم ، وهذه الأنظمة يمكن دراستها بالطريقة نفسها ، التي اتبناها فى دراسة نظامى الماء والكبريت ، ولكن يختلف نظام الهيليوم فى أنه يتميز بوجود طورين مختلفين للهيليوم السائل ، وهما : سائل الهيليوم (1) وسائل الهيليوم ، (2) ولا توجد نقطة ثالثية تمثل اتزاناً بين الاصناف الثلاثة (صلب - سائل - بخار) .

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

## ثانياً : أنظمة ثنائية المكون

### TWO COMPONENT SYSTEM

#### مقدمة :

للانظمة ثنائية المكون ، تكون  $C = 2$  ، ويتطبق قاعدة الصنف نجد أن :

$$F = 2 + P + 2$$

$$= 4 - P$$

وحيث إن الحد الأدنى لعدد الأصناف لأى نظام متزن ، هو الواحد ، فمن هذه القاعدة نجد أن أقصى عدد لدرجات الملاقة للأنظمة ثنائية المكون هو  $3 = 4 - F$ ؛ فإذا فإنه لتحديد نظام ثنائية المكون بطريقة سليمة ، يلزم الأمر معرفة ثلاثة متغيرات ، وهى: الضغط والحرارة والتركيز . ولتمثيل هذه العلاقة بطريقة بيانية ، يتطلب الأمر رسمياً بيانياً ثلاثة الأبعاد ، حيث توجد ثلاثة محاور (مثل الضغط والحرارة والتركيز) ، بينها زوايا قوائم . وهذا يجعل من الضروري اللجوء إلى نموذج فراغي ، لا يمكن إيضاحه على الورقة العاديـة . والتغلب على هذه الصعوبة .. فإنه يمكن تثبيـت أحد هذه المتغيرات الثلاثة ، ويمكن حينـئـذ رسم عـلـاقـة بـيـنـ متـغـيرـيـنـ فقطـ ، وهذا يكـفـيـ لإـعطـاءـ فـكـرةـ عنـ ظـرفـ الـاتـزانـ بـطـرـيـقـةـ بـيـانـيـةـ لـلـأـنـظـمـةـ ثـنـائـيـةـ المـكـونـ .

#### الاتزانات المختلفة والممكنة للأنظمة ثنائية المكون :

- (1) اتزان بين صلب وسائل .
- (2) اتزان بين صلب وغاز .
- (3) اتزان بين سائل وسائل .
- (4) اتزان بين غاز وسائل .

وسوف تتركـز دراستـنا هـنـا عـلـىـ الـاتـزانـاتـ الـوـاقـعـةـ بـيـنـ صـلـبـ وـسـائـلـ فـقـطـ وـلـلـأـنـظـمـةـ مـنـ هـذـاـ النـوعـ تـسـمـىـ الـأـنـظـمـةـ الـمـكـثـفـةـ . وـحـيـثـ إـنـ عـامـلـ الـضـغـطـ مـحـدـودـ التـأـثـيرـ فـيـ مـثـلـ هـذـهـ الـأـنـظـمـةـ (ـنـظـرـاـ لـغـيـابـ الصـنـفـ الـغـازـيـ) .. فـإـنـ الـأـمـرـ يـتـطـلـبـ إـجـرـاءـ الـدـرـاسـاتـ عـنـ ضـغـطـ جـوـيـ ثـابـتـ ، وـهـذـاـ سـوـفـ يـنـقـصـ درـجـاتـ الـمـلاـقةـ للـنـظـامـ إـلـىـ دـرـجـةـ وـاحـدةـ ، وـيـذـكـرـ تصـيـرـ قـاعـدـةـ الصـنـفـ الـمـطبـقـةـ عـلـىـ مـثـلـ هـذـهـ الـحـالـاتـ :

$$F = C - P + 1$$

وـتـسـمـىـ هـذـهـ قـاعـدـةـ الصـنـفـ الـمـخـتـلـفـةـ أوـ الـمـخـتـرـةـ ، وـعـنـدـهـاـ عـنـدـمـاـ يـكـونـ هـنـاكـ مـتـغـيرـانـ فـقـطـ هـماـ الـحرـارـةـ وـالـتـرـكـيـبـ لـأـحـدـ الـمـحـتـويـاتـ الـمـكـوـنـةـ لـلـنـظـامـ ؛ـ فـإـنـ الـاتـزانـ مـنـ النـوعـ صـلـبـ -ـ سـائـلـ يـمـكـنـ تمـثـيلـهـ بـعـلـاقـةـ بـيـانـيـةـ تـرـيـطـ بـيـنـ الـحرـارـةـ وـالـتـرـكـيـبـ .

#### تحديد حالات الاتزان بين صنفـيـ الصـلـبـ وـالـسـائـلـ (ـتـحلـيلـ حـارـىـ) :

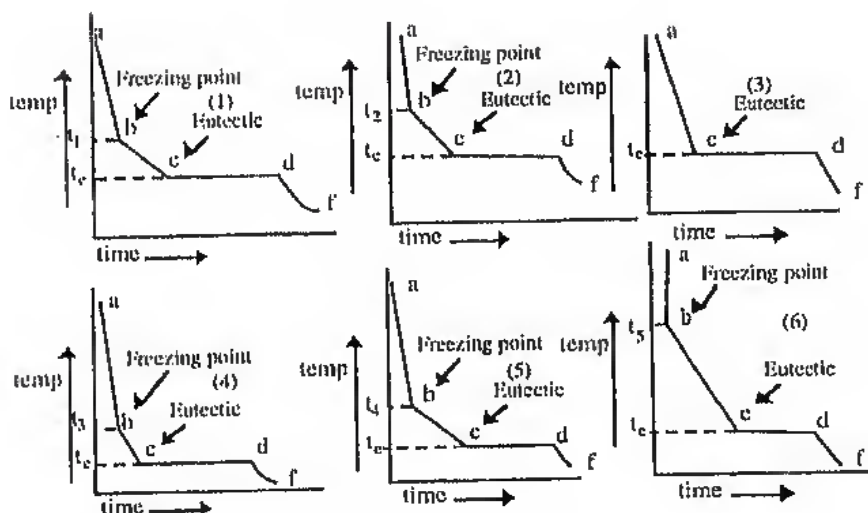
أـمـكـنـ تحـسيـدـ شـكـلـ مـنـحـيـاتـ نـقـطـةـ التـجمـدـ لـأـىـ نـظـامـ ؛ـ خـاصـةـ إـذـاـ كـانـ مـتـضـمـنـاـ مـعـادـنـ بـطـرـيـقـةـ عـلـيـةـ

التحليل الحرارى ، وهذه الطريقة تتضمن دراسة منحنيات التبريد للنظام المحلى على نسب مختلفة للمكونات فى أثناء عملية التصلب . ومن هذه المنحنيات يمكن الحصول على نقطة التجمد للخلط ، وأيضاً درجة الحرارة الأيوتكتية للنظام ، ودرجات الحرارة التى يتم عندها مختلف التحويلات . وإذا تم تفسير وشرح المنحنيات ورسم الشكل البيانى بطريقة صحيحة ، أمكن فهم الخطوات التجريبية للعملية .

ولنأخذ فى الاعتبار نظاماً مكوناً من A ، B ، يكون مجموعة من مخاليط محلوية على كميات ، تتراوح فى تركيبها على 100% A و 100% B ، ويُسخن كل مخلوط من هذه المخاليط إلى درجة حرارة عالية حتى تمام الانصهار والتحول إلى سائل متجانس . ويسمح لهذا السائل المتجانس بالتبريد حتى تمام التجمد وتؤخذ قراءات درجات الحرارة والزمن ، ويمكن بذلك أن نحصل على ما يسمى بمنحنيات التبريد ، وهى تجسد العلاقة بين درجات الحرارة والزمن ، وتمثل المنحنيات الموضحة في شكل (4-11) نسباً مختلفة للمكونين .

فى المنحنى رقم (1) يبرد السائل المتجانس على طول الخط ab ، وعند النقطة a يبدأ الصلب a فى الانفصال من المخلوط . وانفصال الصلب A يكون مصحوباً بانبعاث كمية من الحرارة مساوية في المقدار لحرارة الانصهار ، إلا أنها مختلفة مع حرارة الانصهار في الإشارة .

ونتيجة للحرارة المنطلقة يبطئ معدل التبريد ، ويظهر على إثر ذلك انكسار في المنحنى عند النقطة a . ودرجة الحرارة a ، هي نقطة على منحنى السائل لهذا الخليط ويستمر التبريد من a إلى c . ولكن بمعدل أبطأ من سابقه ، وعند c نحصل على النقطة الأيوتكتية طالما استمرت درجة الحرارة ثابتة ، وذلك بطول المستقيم الأفقي cd إلى أن يتم التصلب كاملاً عند d ، ويدل الجزء الأفقي cd من ذلك المنحنى على وجود ثلاثة أصناف متزنة ، ويسمى الجزء الأيوتكتى . وعند تمام التصلب .. فإن عملية التبريد للصلب تتم ، وبسرعة على طول الخط df .

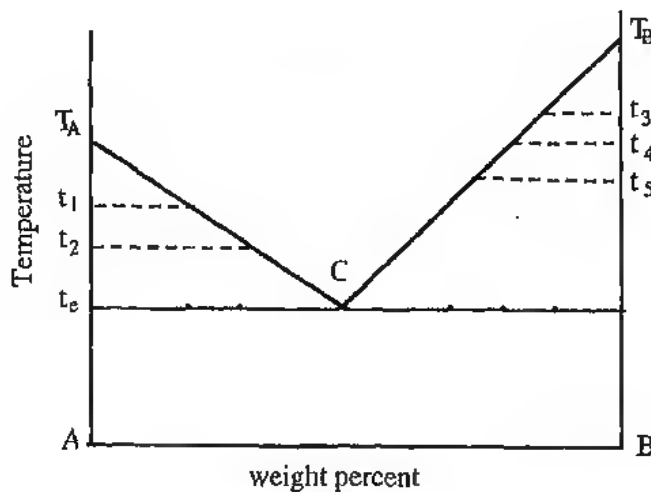


شكل (4-11) : منحنيات التبريد .

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

المنحنى رقم (2) هو مخلوط سائل غنى إلى حد ما في المركبة B ، ويتم شرح هذا المنحنى بطريقة مشابهة للسابقة وتوجد  $t_2$  على منحنى سائل ، وإذا كان المخلوط السائل يشبه في تركيبه التركيب عند النقطة اليوتكتية .. فإن هذا يؤدي إلى غياب المنطقة bc ، وبعاني منحنى التبريد انكساراً فقط عند الوصول إلى درجة الحرارة اليوتكتية ، كما هو موضح في الشكل (11 - 5) ، وبالمثل تكون منحنيات التبريد (4) ، (5) ، (6) تمثل منحنيات تبريد لخاليط غنية في المركبة B حيث ،  $t_3$  ،  $t_4$  ،  $t_5$  هي نقاط على منحنى السبولة .

ومن منحنيات التبريد السابقة ، يمكن رسم منحنيات الاتزان الصنفي ، وتؤخذ درجات الحرارة  $t_1$  ،  $t_2$  ،  $t_3$  ،  $t_4$  ،  $t_5$  من منحنيات التبريد لمختلف النسب ، وتنقل إلى الشكل البياني الذي يربط بين التركيب ودرجة الحرارة للمركبتين A ، B ، ولاستكمال الرسم البياني ، فإنه يجب معرفة نقاط التجمد أو نقاط الانصهار للمركبتين A ، B النقيتين متمثلة في درجتي الحرارة  $t_A$  ،  $t_B$  ، والتي تعين من منحنيات التبريد لكل من A ، B ؛ حيث إن السائل النقي سيتجمد عند درجة حرارة ثابتة ، وفي منحنى الاتزان المبين ، يتقطع المنحنيان عند النقطة (C) ، وهذه تمثل التركيب اليوتكتي للنظام .



شكل (11 - 5) : منحنيات الاتزان للنظام A - B .

#### تقسيم اتزانات ذات مكونين بين صلب وسائل :

تقسم هذه الاتزانات إلى ثلاثة أقسام كبيرة ، اعتماداً على درجة امتزاج صنفي السائل ، وهذه الأقسام يعاد تقسيمها إلى فئات تبعاً لطبيعة أصناف الصلب المتبلرة من المحلول ، وهذه الأقسام هي :

**القسم الأول** : يمترز فيه المكونان امتزاجاً تاماً في الحالة السائلة .  
ويحتوى هذا القسم على ثلاث فئات :

(1) تكون المكونات النقيّة مخلوطاً عند التصلب يسمى اليونكتي .

(2) تكون المركباتان مركباً ذا درجة انصهار محددة .

(3) تكون المركباتان مركباً ذا درجة انصهار غير محددة .

**القسم الثاني :** يمترّج المكونان امتزاجاً محدوداً في الحالة السائلة .

**الفصيلة :** يتكون مخلوط متبلّر من المركبتين النقيتين .

**القسم الثالث :** المركباتان عديمتا الامتزاج في الحالة السائلة .

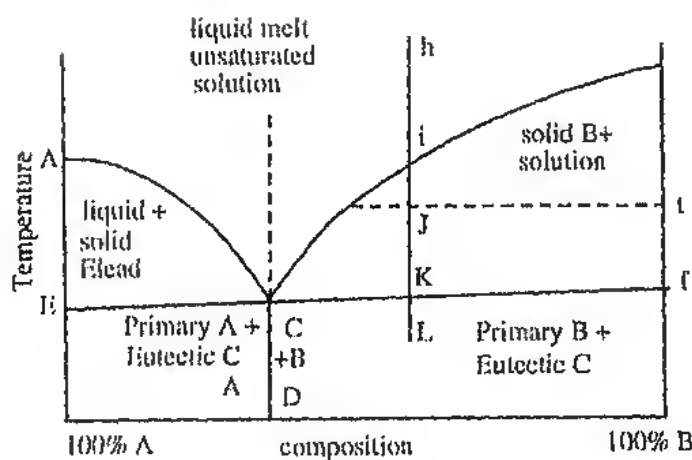
**الفصيلة :** تتكون بلورات من مخلوط متداخل المكونين .

**الفصيلة (1) من القسم الأول :** تكون مخلوطاً أيونكتي بسيط :

ولنأخذ في الاعتبار حالة عامة ، وهي عبارة عن نظام مكثف من مكونين A, B . تأمّل الامتزاج في الحالة السائلة ، ومحلولها يعطى A نقية و B نقية كأوساط صلبة .

ويوضح الشكل (11 - 6) منحنيات (درجة الحرارة - التركيب) لهذا النظام ، وفيه تمثل النقاطان ، B درجتي انصهار أو تجمد ، المكونة A النقيّة ، والمكونة B النقيّة . وإضافة كميات متزايدة من المركبة B إلى A تخفض نقطة تجمد المركبة A على طول الخط AC ، وبالتالي تتحفّض نقطة تجمد المركبة B خلال الخط BC ، بإضافة كميات متزايدة من A .

المنحنى AC هو منحنى نقطة التجمد للمركبة A ، ويمثل تركيب الحالات المشبعة بالمركبـة A عند درجات حرارة بين A , AC ، A ، ونرى أن الوسطين المتزنين على طول هذا الخط ، هما : صلب A و محلول من B في A ، وبالمثل يكون المنحنى BC وهو منحنى نقطة التجمد للمركبة B ، ويمثل تركيب المحلول المشبـع بالمركبـة B عند درجات حرارة تقع بين B , BC ، وعلى طول هذا الخط .. فإن الصلب B يكون في حالة اتزان مع محلول من A في B .



شكل (11 - 6) : نظام أيونكتي بسيط .

---

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف —————

وهذا المنحنيان يمثلان حالة اتزان بين صنفين ، ويكونان ذوى درجة طلاقة واحدة ، عند تطبيق قاعد الصنف

$$\begin{aligned} F &= C - P + 1 \\ &= 2 - 2 + 1 = 1 \end{aligned}$$

حيث إن جميع القياسات تتم عند الضغط الجوى المعتاد .

ويتقاطع المنحنيان عند النقطة C ، وعندما يكون الصلب A والصلب B فى حالة اتزان مع صنف سائل ، وبما أنه توجد ثلاثة أصناف متزنة مع بعضها عند هذه النقطة .. فإنه بتطبيق قاعدة الصنف المختزلة تكون :

$$\begin{aligned} F &= C - P + 1 \\ &= 2 - 3 + 1 = 0 \end{aligned}$$

وبذا فإننا عند هذه النقطة تبقى كل من درجة الحرارة وتركيب محلول ثابتتين ، طالما أن الأصناف الثلاثة متزنة . ويؤدى تغير أحد العاملين إلى إضعاف أحد الصنفين .

وكما هو واضح من الشكل السابق ، فإن النقطة C تمثل أقل درجة حرارة ، يتواجد عندها المخلوط السائل ، ويتم التصلب تماماً لهذا النظام عند درجات حرارة أقل .

وتحتفل النقطة C نقطة اليوتكتى ، وتسمى درجة الحرارة المقابلة لها درجة حرارة اليوتكتى ، والتركيب المقابل لها التركيب اليوتكتى . المنطقة فوق الخطين AC , BC هي منطقة تتواجد محلول غير المشبع أو الخليط المنصهر ، وتتوارد المكونان على صورة محلول متجانس في الصورة السائلة . وبذا يكون هناك صنف واحد ، ويكون النظام حينئذ ثالثي التركيب : فإذا كان المطلوب وصف أي نقطة داخل هذه المنطقة .. فلا بد من معرفة كل من درجة الحرارة والتركيب .

ومن دراسة منحنيات الاتزان ، يمكن تتبع سلوك أي نظام عند التسخين أو التبريد ، ولنأخذ مثلاً النقطة h حيث تمثل محلول تركيبه هو h . وعندما يكون النظام في الصورة السائلة . بالتبديد تنخفض درجة حرارة السائل إلى أن تصل إلى النقطة a على منحنى نقطة التجمد BC ، وعندما يبدأ الصلب B في الانفصال ، ويكون المحلول المشبع غنياً في الصلب B ، بزيادة التبريد تستمر B في الانفصال ، ويتحرك تركيب السائل على طول المنحنى ac . لمعرفة التركيب عند أي درجة حرارة a حيث الصلب B في حالة اتزان مع المحلول المشبع ذي التركيب m يمكن تطبيق قاعدة الكبد ، ومنها نحصل على النسبة  $zj/jm$  ، وهي تمثل نسبة الصلب B إلى المخلوط السائل . وباستمرار التبريد حتى الوصول إلى درجة حرارة اليوتكتى نصل إلى نقطة K ، وعندما يبدأ الصلب A في الانفصال إلى جانب الصلب B ، وتبقى درجة الحرارة ثابتة إلى أن يتم تصلب كل السائل . ويتمام التصلب فإن أي خفض في درجة الحرارة يؤدى إلى انخفاض درجة حرارة الخليط الصلب على طول الخط KI . إذا تمت هذه العملية بطريقة عكسية حيث الصلب الممثل بالنقطة (I) حتى تمام الإسالة عند a ، فإن التغيرات الناتجة تتم بطريقة عكسية والخط ثابت التركيب  $hijkl$  يسمى أينوبليت . وبالطريقة نفسها يمكن تفسير سلوك النظام على الناحية اليسرى من الشكل البياني .

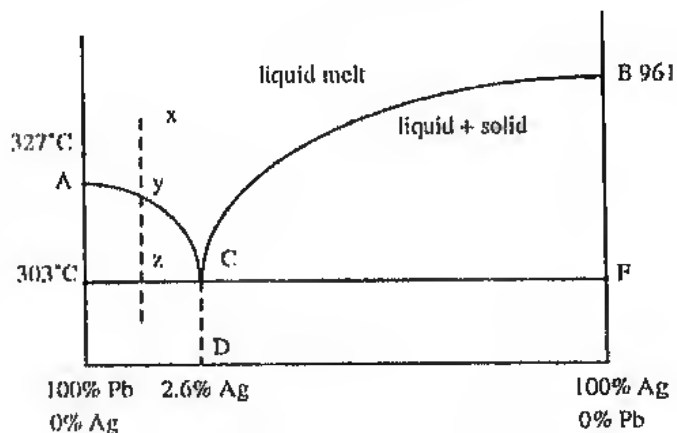
وإذا اعتبرنا حالة خاصة معنثة بالنقطة (C) حيث تشبه المخلوط إلى حد كبير تركيب اليوتكتى ، وفي هذه الحالة يتم فقط خفض درجة حرارة السائل إلى أن نصل إلى النقطة (C) حيث درجة حرارة اليوتكتى، وعندها يبدأ كل من الصلب A ، B في الانفصال بطريقه ثقائىة ، وتبقى درجة الحرارة ثابتة إلى أن يتم تصلب السائل.

وبالفحص الميكروسكوبى للمخلوط اليوتكتى ، يتضح أنه يحتوى على بلورات دقيقة من A ، B . ويعتبر اليوتكتى مخلوطاً وليس مركباً . فعلى الناحية اليسرى من الخط CD توجد بلورات كبيرة نسبياً من A ومخلوط متداخل من بلورات أدق من A ، B ، والتي تتبلور بتركيب محدد مقابل النقطة C . البلورات الكبيرة تسمى بلورات أولية (ابتدائية) ، وعلى الناحية اليمنى يكون الصلب B في صورة بلورات ابتدائية .

#### منحنيات التصلب والسيولة :

منحنيات السيولة هي عبارة عن منحنيات ، تربط بين درجة الحرارة والتركيب لأوساط سائلة ، ويعطى تركيب الصلب الموجود في حالة اتزان مع الوسط السائل ، يسمى حينئذ منحنى نقطة التجمد ويقابل بداية التجمد : وتعد منحنيات BC ، AC منحنيات سيولة .

أما منحنى التصلب ، فهو يدل على تركيب الوسط الصلب ، ويمثل منحنى (التركيب - درجة الحرارة) للمخلوط الصلب ، وهو يمثل نهاية التجمد بالتبريد أو بداية الانصهار ، وذلك بتخزين النظام . وفي الشكل البياني يمثل الخط الأفقي منحنيات التصلب، وهي: الخط ECF، وكذلك الخطوط الرأسية E, FB . والمثال التطبيقي المهم لهذا النوع من الأنظمة هو نظام (الرصاص - فضة) ، والشكل البياني الممثل لهذا النظام يشبه إلى حد كبير الشكل العام السابق ، ويوضح من الشكل البياني لنظام رصاص - فضة والمبين في الشكل رقم (11 - 7) أن النقطة (A) ( $327^{\circ}\text{C}$ ) هي نقطة انصهار معدن الرصاص النقى . وأن إضافة الفضة تخفض نقطة تجمد الرصاص على طول الخط AC ، وبذل قياب AC هو منحنى نقطة التجمد للرصاص ، والصنفين المتواجدين في حالة اتزان على طول هذا المنحنى ، هما: صلب الرصاص ، ومحلول من الفضة في الرصاص .



شكل (11 - 7) : نظام الرصاص - الفضة .

---

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

---

تمثل النقطة (B) 961°C نقطة انصهار معدن الفضة النقى ، ويتمثل فإن إضافة الرصاص تخفف نقطة تجمد الفضة على طول الخط BC ، وعليه فإن BC يمثل منحنى نقطة تجمد الفضة ، والصنفين المتواجدان على طول المنحنى BC هما صلب الفضة و محلول من الرصاص في الفضة ، وحيث إن المنحنيين يمثل كل منهما حالة اتزان بين صنفين، فإنهما - وتبعدا لقاعدة الصنف - يكونان أحادى المتغيرين (F=1) .

والمنحنيان AC ، BC يتقطعان عند النقطة (C) وهى نقطة اليوتكتى ، وعندما يتواجد كل من صنفى الفضة والرصاص إلى جانب السائل ، فى حالة اتزان مع بعضهما البعض . ووجود ثلاثة أصناف متزنة عند النقطة اليوتكتية ، تجعلها عديمة المتغير ، ودرجة حرارة اليوتكتى هي 303°C ، وتركيبه هو 2.6% فضة و 97.4% رصاص .

**طريقة باتنسن لإزالة الفضة من الرصاص :**

تعتمد هذه الطريقة على منحنيات الاتزان لنظام (الرصاص - الفضة) ، ونحن نعلم أن الرصاص الفضي الحديدى يحتوى على كمية قليلة من الفضة ، تصل إلى حوالي 0.1% فضة) ، ومن أجل إغناء هذا الخام بمعدن الفضة .. فإنه يسخن لدرجة حرارة عالية حتى تمام الانصهار ، ثم يبرد المصهور ، وعند بداية عملية التبريد ستتهدى درجة المصهور على طول الخط xy ، وعند النقطة y يبدأ انفصال الرصاص . وإذا استمر التبريد بعد ذلك ، ينحرف الاتزان على طول الخط yc ويستمر انفصال الرصاص ، ويصبح المحلول الناتج غنياً بالفضة إلى أن يصل إلى نقطة C ، وسيرتفع تركيز الفضة إلى 2.6% ، والرصاص الصلب المنفصل يمكن التخلص منه بالمغرفة . وعليه نجد أن الرصاص الفضي الحديدى والمحتوى على 0.1% فضة يصبح محظياً على فضة بنسبة 2.6% .

وهناك بعض الأمثلة على اليوتكتى البسيط موضحة في الجدول (11 - 2) .

**جدول (11 - 2) : بيان بدرجات انصهار اليوتكتى لبعض العناصر والمركبات .**

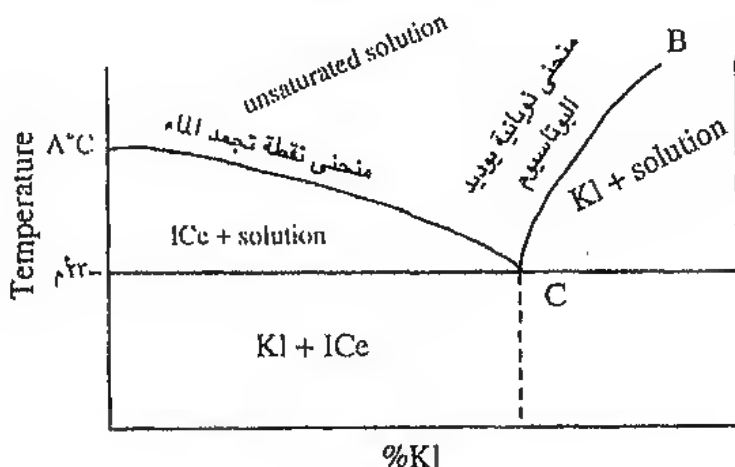
درجة اليوتكتى °C لخطوط منها	درجة الانصهار °C	(B)	درجة الانصهار °C	(A)
246	630	انتيبيون	327	الرصاص.
146	313	كامبوم	268	البزموت
578	1412	سيليكون	657	الومنيوم
306	790	كلوريد البوتاسيوم	451	كلوريد الفضة
-79	5.4	البزنيز	- 63.5	كلوريد الميثيل

### أنظمة أيوتكتية بسيطة تشتمل على الملح والماء :

الشكل البيانى للأنظمة التى تتضمن ملحاً وماء تشبـهـ إلى حد كبيرـ الأنظمة الأيونـتكـية البسيـطة لـمعدـنـين أو مـلحـينـ ، الفـرقـ الوحـيدـ هوـ أنهـ فىـ حـالـةـ أنـظـمـةـ (ـالـملـحـ -ـ المـاءـ)ـ أنهـ لاـ يـمـكـنـ التـحـقـقـ منـ نقطـةـ اـنـصـهـارـ الـملـحـ ، وهذاـ يـرـجـعـ لـالـحـقـيقـةـ الـفـائـلـةـ بـأـنـ نقطـةـ اـنـصـهـارـ الـملـحـ تكونـ غالـباـ أـكـبـرـ منـ درـجـةـ الحرـارـةـ الحرـجـةـ المـاءـ فـىـ الـمـحـلـولـ .

### منحنـياتـ الـاتـزانـ لـنـظـامـ يـوـدـيدـ الـبوـتـاسـيـومـ -ـ المـاءـ :

وكـماـ هوـ وـاـضـعـ منـ الشـكـلـ (ـ11ـ -ـ 8ـ)ـ ، فـإـنـ هـنـاكـ تـشـابـهـ كـبـيرـاـ بـيـنـ هـذـاـ منـحـنـىـ وـالـمـنـحـنـياتـ لـالـأـنـظـمـةـ الثـانـيـةـ ، التـىـ تـكـونـ أـيـوتـكـتـيـكـ ، وـذـلـكـ عـلـىـ الرـغـمـ مـنـ أـنـ نقطـةـ اـنـصـهـارـ يـوـدـيدـ الـبوـتـاسـيـومـ لاـ يـمـكـنـ التـوـصـلـ إـلـيـهاـ عـلـىـ النـاحـيـةـ الـيـمـنـىـ .



شكل (11 - 8) : نظام يوديد البوتاسيوم - الماء .

(A) هي نقطة انصهار الثلج (أو نقطة تجمد الماء)، بالإضافة كميات متزايدة من يوديد البوتاسيوم، فإن نقطة تجمد الماء ستختفي، ونحصل على المنحنى AC، وهذا المنحنى هو منحنى نقطة تجمد الماء (أو منحنى انصهار الثلج)، فعلى طول AC ينفصل الثلج من محلول يوديد البوتاسيوم، ويكون النظام أحادى المتغير .

وبالمثل .. فإن المنحنى BC هو منحنى ذوبانية يوديد البوتاسيوم، وهو أحادى المتغير . وعلى طول هذا المنحنى .. فإن يوديد البوتاسيوم الصلب يكون في حالة اتزان مع محلول الانحدار المائل قليلاً في هذا المنحنى، يوضح أن ذوبانية يوديد البوتاسيوم تزيد ببطء بزيادة درجة الحرارة، ويتقاطع المنحنين عند النقطة (C) (23°C)، توجد ثلاثة أصناف متزنة، هي : (الثلج - يوديد البوتاسيوم - محلول)؛ وحيث إن هذه النقطة هي نقطة اليوتكتي وهو عديم المتغير، أو تسمى نقطة الكربوهيدريك للنظام فإنها

---

الاتزان الصفي وقاعدة الصفت

---

تمثل أقل درجة حرارة يتواجد عندها محلول مائي لiodide البوتاسيوم عند الضغط الجوى المعتاد . وكل الحالات عند تبريدها تعانى توقفاً عند هذه النقطة إلى أن يتم تصلب الصفت السائل ، وبالمثل .. فإن المخلوط الصلب ، والذى يشبه فى تركيبه تركيب المخلوط الأيونتكتى ينحصر بالتسخين بحدة عند هذه النقطة ، ويكون مخلوط (الملح - الماء) المنفصل عند هذه النقطة مركباً محدداً (هيدرات الملح) ، ويمكن أن يسمى الكربوهيدرات .

وبالتالى .. نجد أن الخواص الفيزيائية ، مثل : حرارة الذوبان والكثافة للأيونتكتى الصلب تمثل القيمة المتوسطة للخاصية . وبالفحص الميكروسكوبى للصلب الأيونتكتى ، وجد أن له تركيباً متجانساً ؛ مما يدل على أن الصلب المنفصل عند هذه النقطة هو مخلوط ، وليس مركباً .

**الخلط المبردة :**

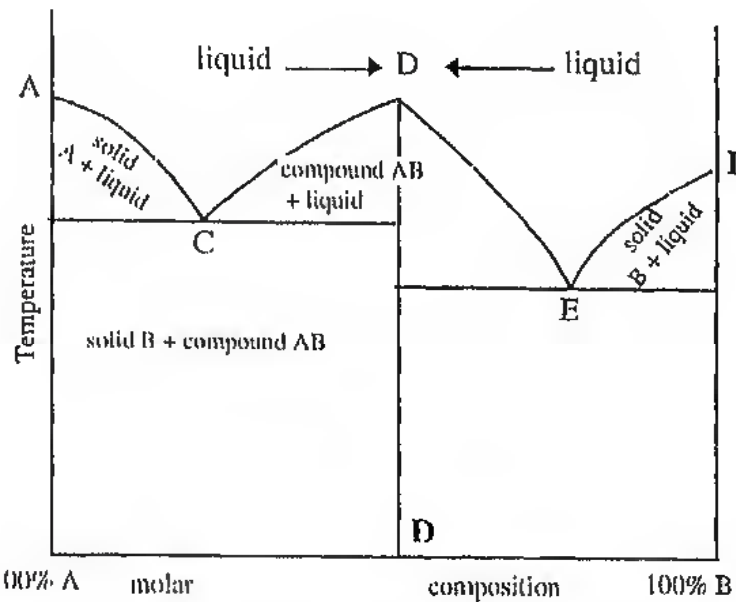
على ضوء ما سبق ، يمكن شرح وتفسير ظاهرة خفض درجة الحرارة بإضافة الملحل إلى الثلوج ، وذلك في ضوء الشكل البيانى لنظام يوديد البوتاسيوم والماء .

فإذا فرضنا أننا أضفنا قليلاً من ملح يوديد البوتاسيوم إلى الثلوج ، ففى وجود قليل من الماء عند درجة الصفر المئوى ؟ فعند ذوبان كمية من الملحل فى الماء .. فإن عدد الأصناف المتزنة تصير ثلاثة ، وهى : الملحل - الثلوج - المحلول . ولما كان من الممكن تواجد الثلاثة أصناف فى حالة اتزان عند درجة حرارة اليونتكتى (النقطة C) ، والتى هي أقل كثيراً من نقطة انصهار الثلوج ، تكون نتيجة ذلك انصهار كمية كبيرة من الثلوج ، وبالتالي يذوب الملحل فى الماء الناتج من ذوبان الثلوج ، وينحرف التركيب على طول المنحنى AC ، وحيث إن كلاً من انصهار الثلوج وذوبان الملحل عمليتان ماضستان للحرارة ، تنخفض درجة حرارة النظام نتيجة لذلك (فى حالة عدم وجود مصدر خارجى للحرارة على طول الخط AC) . ويستمر الانخفاض حتى الوصول إلى درجة حرارة اليونتكتى بفرض استمرار ذوبان الملحل ، ويمكن الحصول على درجة اليونتكتى عليها أيضاً بإضافة الثلوج إلى نظام الملحل - المحلول (المنحنى BC) ، ودرجة حرارة اليونتكتى هي أقل درجة حرارة ، يمكن الوصول إليها لأى نظام ، وتختلف باختلاف الأنظمة .

**تكوين مركب ذي درجة انصهار حقيقية :**

يقال عن المركب بأن له درجة انصهار حقيقة ، إذا كانت درجة انصهاره محددة وقاطعة وثابتة ، ويتحول إلى ما يجعل تركيبه يشبه تركيب الصلب .

لتفرض أن هناك حالة عامة تكون فيها المركبات A ، B مركباً صلباً ومستقرأ AB له نقطة انصهار حقيقة ، والرسم البيانى لهذا النوع موضح فى الشكل (9-11).



شكل (11 - 9) : تكوين مركب ذي درجة انصهار حقيقة .

في هذا الرسم يوجد اثنان أيلوتكتيك أحدهما عبارة عن AB - A - السائل (النقطة C) والأخر هو B - AB - السائل (النقطة E) ، والنهاية العظمى ، والممثلة بالنقطة D هي نقطة انصهار المركب AB . وتسمى هذه النقطة نقطة انصهار المركب المطابقة ؛ وذلك لأن كلاً من الصلب والسائل لهما التركيب نفسه عند هذه النقطة . من الملاحظ أنه عند درجة الحرارة المقابلة للنقطة D ، يصبح النظام الثنائي المكون نظاماً أحادى المكون ؛ لأن كلاً من صنفى الصلب والسائل يكون لهما التركيب نفسه ، وهو AB ، وبذا تكون هذه النقطة عديمة التغير ، وذلك بتطبيق قاعدة المصنف :

$$F = 1 - 2 + 1 = 0 \quad \dots\dots \quad (10)$$

ودرجة الحرارة المقابلة D هي درجة حرارة محددة وثابتة مثل درجة انصهار كل من المكونين B,A ، ويتبين من ذلك أن نقطة انصهار المركب تعلو نقطة انصهار المركبتين A ، B ، ولكن ليس بصفة دائمة .

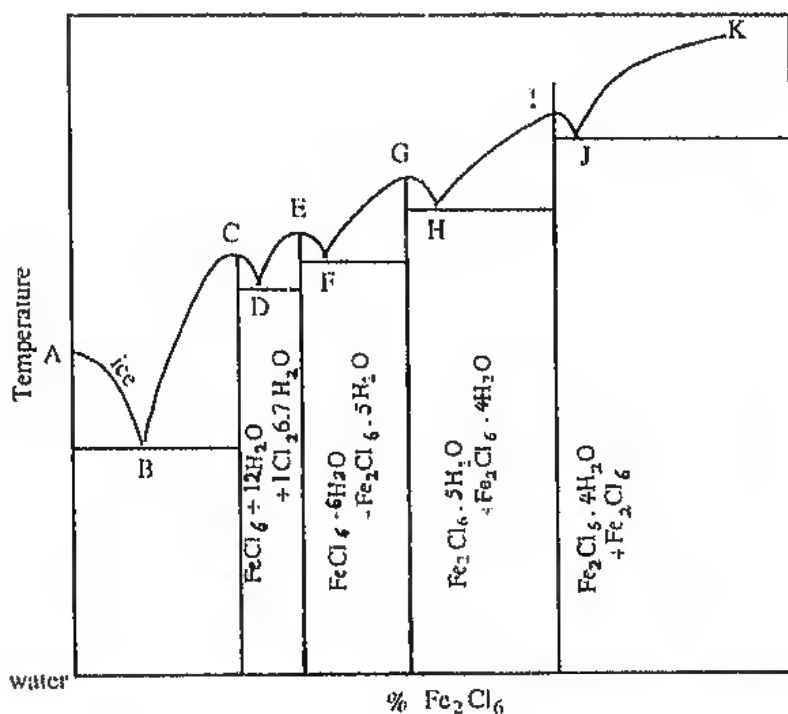
وتجد أمثلة أخرى عديدة تقل فيها نقطة انصهار المركب ، أو تعتبر المتوسط الحسابي لقيم نقطة انصهار المركبتين النقيتين ، ويجب أن يكون مفهوماً لنا أنه في هذه الحالات فإن تبريد مصهور متمثل بأى نقطة تقع بين تركيبى الأيلوتكتيك .. فإن أول صنف صلب ينفصل هو المركب ، وذلك بصفة دائمة ، ويوضح الجدول (11 - 3) بعض الأمثلة لأنظمة ثنائية المكون ، تتكون فيها مركبات صلبة .

جدول (11 - 3) : بعض الأمثلة لأنظمة ثنائية المكون تتكون فيها مركبات صلبة .

درجة الانصهار °C	المركب	درجة الانصهار °C	(B)	درجة الانصهار °C	(A)
436	$\text{Al}_3\text{Mg}_4$	650	ماغنيسيوم	657	الuminum
754	$\text{CaCl}_2\text{-KCl}$	790	كلوريد بروتاسيوم	777	كلوريد كالسيوم
425	Au - Sn	232	قصدير	1064	ذهب
590	Mg - Zn	650	ماضسيوم	420	خارصين
4.02	AB	47.7	بنزوفنتيون	528	ثاني فيتيل الامين
--	$\text{Al}_2\text{Se}_2$	217	سيلينيوم	657	الuminum
--	$\text{Au Te}_2$	450	تيالوريوم	1064	ذهب

توجد أمثلة أخرى يتكون فيها أكثر من مركب بين مادتين ، وفي هذه الحالة توجد نهايات عظمى لمنحنيات الاتزان تشبه في ذلك النهايات التي توجد في منحنيات الاتزان السابقة ، مثل : CDE لكل مركب . هذه الأنواع تشتمل على أملاح ومساء ، وتكون هيدرات عديدة ، والمثال المعروف لهذا النظام هو كلوريد الحديديك - الماء ، وفي هذا النظام توجد أربعة مركبات مستقرة (هيدرات) ذات درجة انصهار محددة واضحة ، وهي :

- (i) Do-decahydrate  $(\text{Fe}_2\text{Cl}_6 \cdot 12\text{H}_2\text{O})$  .
- (ii) Hepta - hydrate  $(\text{Fe}_2\text{Cl}_6 \cdot 7\text{H}_2\text{O})$  .
- (iii) Pent-hydrate  $(\text{Fe}_2\text{Cl}_6 \cdot 5\text{H}_2\text{O})$  .
- (iv) Tetrahydrate  $(\text{Fe}_2\text{Cl}_6 \cdot 4\text{H}_2\text{O})$  .

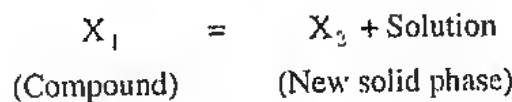


شكل (11-10) : نظام الماء - كلوريد الحديد .

يمكن تقسيم منحنيات الاتزان الموضحة في شكل (11 - 10) إلى خمسة أشكال إيسوتكتيكية ، وفي هذا الشكل البياني - والموضح أعلاه - نجد أن النهايات العظمى A تمثل نقاط الانصهار المحددة للهيدرات المخلطة للمركب  $\text{FeCl}_6$  ، أما النهايات الصغرى الممثلة بالنقاط J , D , F , H , B فهي نقاط الإيسوتكتي .

#### تكوين مركب ذي نقطة انصهار غير متطابقة :

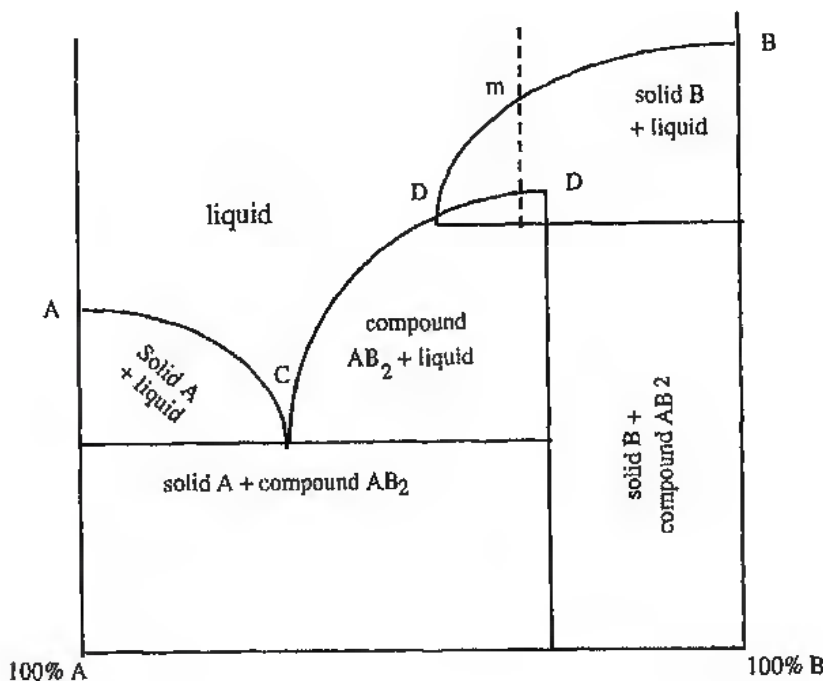
في كثير من الأحيان ، تكون مركبات نتيجة لاتحاد مركبتين ، وهذه المركبات تكون غير مستقرة حتى الوصول إلى نقطة انصهارها ، بل تتحلل بالتسخين عند درجة حرارة أقل من درجة انصهارها ، وتعطى صنفًا صلبيًا جديداً ومحظوظاً من الصلب بتركيب مختلف عن تركيب الأصناف الصلبة . وهذه المركبات يقال عنها حينئذ بأن لها نقطة انصهار غير متطابقة أو ذات نقطة بيرتيكتيك ، ودرجة الحرارة التي تتحلل عنها هذه المركبات تسمى درجة الميرتيكتيك أو البيرتيكتيك ، ويعرف التفاعل بتفاعل البيرتيكتيك ، ويمثل التفاعل الصنفي بالعلاقة .



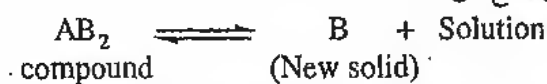
والصنف الصلب الجديد يكون مركباً نقياً .

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

لفرض أن لدينا حالة عامة ، وفيها يتعد المكونان A ، B ليكونا المركب  $AB_2$  ، والذي له درجة انصهار غير محددة كما هو موضح في الشكل (11 - 11) .



شكل (11 - 11) : رسم بياني يوضح تكوين مركب ذي نقطة انصهار غير محددة . تمثل النقطتان A ، B درجتي انصهار المركبتين النقيتين A و B . AC هو منحنى الانصهار للمركبة A ، الناتجة عن إضافة كميات متزايدة من B . وعلى طول هذا المنحنى ، يكون الصلب A في حالة اتزان مع السائل ، وإلى جانب انفصال الصلب A ، يوجد نوع آخر من الصلب وهو  $AB_2$  : لذا فإن النقطة C هي نقطة البريتكى لهذا النظام ، والثلاثة أصناف المترنة عند هذه النقطة هي على الترتيب : صلب A ، صلب  $AB_2$  ، محلول ، وبإضافة كميات متزايدة من B ، يمكن الحصول على المنحنى CD ، وهذا المنحنى يسمى منحنى الانصهار للمركب  $AB_2$  . AB<sub>2</sub> ، على طول هذا المنحنى ، فإن الصلب  $AB_2$  يتواجد في حالة اتزان مع الصنف السائل ، وعند النقطة D فإن المركب  $AB_2$  ينحل تماماً إلى الصلب B ، ومحلول تركيبه مماثلاً بالنقطة D ، كما هو واضح من المعادلة .



والنقطة D هي نقطة البريتكى وهي عديمة التغير ، وتسمى درجة الحرارة المقابلة درجة البريتكى ، وهى أقل من درجة الانصهار الافتراضية المحددة D (الناتجة عن امتداد المنحنى CD على استقامته) . وبالمثل يكون المنحنى BD هو منحنى الانصهار للمركب B ، وتحصل عليه بإضافة كميات متزايدة من A ، وعلى طول هذا الخط يكون الصلب B في حالة اتزان مع السائل . وعند النقطة D يتحول الصلب B

إلى نوع من المصلب هو  $AB_2$  ، وتبقى درجة الحرارة ثابتة إلى أن يتم استهلاك كل B . وإذا بردنا سائلًا ممثلاً بالنقطة (I) لا يحدث سوى انخفاض في درجة حرارة السائل إلى أن نصل إلى النقطة (m) على المنحنى BD ، وعند m يحدث انفصال المصلب B ، وينحرف الاتزان على طول الخط mD ، وعند النقطة D يتتحول المصلب B إلى المركب المصلب  $AB_2$  .

أمثلة على بعض الأنظمة الثنائية التي تحدث بها تفاعلات بيريتيكية ، وهى :

بنزين - حمض البكريك (1 : 1) ، الذهب - الأنتيمون (Au : Sb<sub>2</sub>) ، كلوريد البوتاسيوم - كلوريد النحاسيك (2KCl : CuCl<sub>2</sub>) ، الومتيوم - كالسيوم (Al<sub>2</sub> : Ca) (له درجة انصهار مطابقة) ، Al<sub>3</sub>C<sub>1</sub> (له درجة انصهار غير مطابقة) ، فلوريد الكالسيوم - كلوريد الكالسيوم (CaF<sub>2</sub> : CaCl<sub>2</sub>) ، الماغنيسيوم - ملح النيكل (Mg<sub>2</sub> : Ni) (له درجة انصهار مطابقة في حين أن MgNi ليس له درجة انصهار مطابقة .

ومن أمثلة هيدرات الأملاح : كلوريد الصوديوم - الماء (NaCl - 2H<sub>2</sub>O) وكبريتات الصوديوم والماء (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> - 10 H<sub>2</sub>O)

الاتزان الصنفي وقاعدة الصنف

## أسئلة ومسائل عامة

- 1 - عرف ما يلى :
  - الصنف .
  - المكون .
- درجة الحرية أو الطلاقة المستخدمة في الصنف لدراسة الاتزانات غير المتاجسة؟
- 2 - عين عدد المكونات ودرجات الطلاقة للأنظمة التالية :
  - أ - محلول مائى السكر.
  - ب - بروم ذاتب فى رابع كلوريد الكربون .
  - ج - خليط من النيتروجين والهيدروجين والأمونيا.
  - د -  $\text{Fe}(\text{s}) + \text{H}_2\text{O}(\text{g}) = \text{FeO}(\text{s}) + \text{H}_2(\text{g})$ .
- 3 - ناقش تطبيق قاعدة الصنف لاتزان الأصناف المختلفة للماء .  
وضع بدقة الأجزاء المختلفة في الشكل البياني ،  
ما المقصود بالنقطة الثلاثية ؟
- 4 - ناقش تطبيق قاعدة الصنف لاتزان الأصناف في نظام الكبريت .
- 5 - ناقش تطبيق قاعدة الصنف لنظام ثنائى المكون ، يحتوى على يوديد البوتاسيوم والماء .
- 6 - ارسم الشكل البياني لنظام كلوريد الحديديك - الماء .  
كم عدد الهيدراتات المكونة لـ كلوريد الحديديك ؟
- 7 - اذكر ما تعرفه عن قاعدة الصنف المختزلة - اشرح في خصو ذلك طريقة استخلاص الفضة من الرصاص .
- 8 - عرف ما يلى في خصو قاعدة الصنف لاتزانات غير المتاجسة :
  - أ - نقطة التحول .
  - ب - نقطة الانصهار المتطابقة .
  - ج - نقطة الايوتكنى .
  - د - النظام عديم التغير .
- 9 - اكتب ما تعرفه عن :
  - أ - نظام كلوريد الصوديوم - الماء .
  - ب - نظام كبريتات الصوديوم - الماء .
  - ج - الاتزان غير المستقر .

- 10 - اشرح باختصار تطبيق قاعدة المصنف لدراسة الأنظمة ثلاثية المكون .
- 11 - ارسم الشكل البياني للاتزان الصنفي لمعدن الخارصين والماغنيسيوم مستخدماً البيانات التالية :
- (i) نقطة انصهار الماغنيسيوم  $655^{\circ}\text{C}$  .
  - (ii) نقطة انصهار الخارصين  $500^{\circ}\text{C}$  .
- (iii) نقطة إيوتكى عند  $350^{\circ}\text{C}$  ، 20% مول خارصين، وأخرى عند  $430^{\circ}\text{C}$  عند 92% مول خارصين.
- (iv) مركب صلب  $\text{MgZn}_2$  يتكون وينصهر عند  $540^{\circ}\text{C}$  .
- 12 - اذكر الأصناف التي تقابلها عند تبريد مخلوط ، يحتوى على 40% مول خارصين ، و 60% مول من الماغنيسيوم من  $650^{\circ}\text{C}$  إلى  $200^{\circ}\text{C}$  .
- 13 - ارسم الشكل البياني للاتزان الصنفي ثابت الحرارة للنظام ثلاثي المكون ، يحتوى على الماء وملحين بينهما أيون مشترك (الملحان لا يكونان مركباً) . ووضح استخدام هذا الشكل لعملية تكوين البلاورات .

## الفصل الثاني عشر

### الكيمياء الضوئية

---

#### ◆ مقدمة ◆

- ◆ الأهمية البيولوجية للتفاعلات الكيميائية الضوئية
- ◆ قانون لامبرت وير والمعادلات التي تحكمها
- ◆ قانون المكافئ الكيميائي الضوئي
- ◆ متوج أو كفاءة الكم
- ◆ الأكتينومتر الكيميائي
- ◆ الأطیاف الإلكترونية
- ◆ تبديد طاقة الإثارة
- ◆ العمليات الفيزيائية الضوئية
- ◆ العمليات غير الإشعاعية
- ◆ عمر الحالة المهيجة ، متوج كم الفلورة ، متوج كم الفسفرة.

#### ◆ الكيمياء الضوئية التجريبية :

- \* تخليق مركبات كيميائية جديدة
- \* تعين ميكانيكية التفاعل



## مقدمة

يختص علم الكيمياء الضوئية بدراسة التفاعلات الكيميائية، التي تحدث بتأثير الضوء؛ فإذا امتص الجزيء فوتوناً من الضوء، يمكنه أن ينتقل إلى حالة مثارة إلكترونياً، وتصبح الظروف - عند ذلك - مهيأة له أن يدخل في تفاعل كيميائي عما كان في الوضع قبل الإثارة، ففي التفاعلات الضوئية تكتسب التفاعلات الطاقة الفعالة بامتصاص الضوء، أما في التفاعلات الحرارية تمد الجزيئات بالطاقة الفعالة عن طريق التصادمات التي تحدث بين المواد المتفاعلة.

وتكون طاقة الفوتون كالتالي :

$$E_{\text{photon}} = h\nu = hc / \lambda \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

حيث  $E_{\text{photon}}$  هي طاقة الفوتون ، و  $h$  ثابت بلانك ، و  $\nu$  هي التردد ، و  $c$  هي سرعة الضوء ، و  $\lambda$  هي الطول الموجي ،

وتعطى طاقة مول من الفوتونات بالقيمة  $N_A h\nu$  حيث  $N_A$  هي قيمة عدد أفرجادرو . (جدول 1-12)

جدول (1-12) : الطول الموجي للفوتون ، وطاقة الفوتون ، والطاقة المولارية .

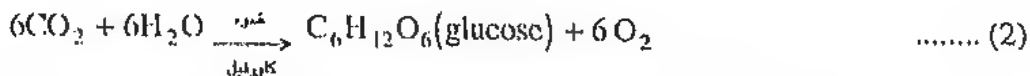
$(\lambda/\text{nm})$	الطول الموجي للفوتون	200 (uV)	400 (violet))	700(red)	1000 (IR)
$E_{\text{photon}} / \text{ev}$ طاقة الفوتون	6.2	3.1	1.8	1.2	
$N_A h\nu (\text{kJ/mol})$ الطاقة المولارية	598	299	171	120	

وحيث إنه يلزم لإثارة الجزيء قدر من الطاقة يتراوح بين 1.5 - 2 إلكترون فولت؛ فإن التفاعلات الضوئية غالباً ما تنشط بالأشعة فوق البنفسجية والضوء المنظور . (جدول 1-12) .

وهناك توافق بنسبة واحد : واحد بين عدد الفوتونات المتصحة وعدد الجزيئات المتحولة إلى الحالة المثارة، ويطلق على ذلك قانون «ستارك - أينشين» للكيمياء الضوئية .

وفي بعض الأحوال غير العادية ، يمكن مخالفة هذا القانون؛ فشعاع الليزد عالي القوة يعطي كثافة عالية من الفوتونات؛ فيمكن للجزيء الواحد أن يصطدم مع شعاعين من فوتونات الليزر؛ لدرجة أنه يلاحظ في بعض الأحيان أنه يمكن للجزيء أن يمتص فوتونين مرة واحدة ، وهناك بعض الأمثلة الشاذة حيث يمكن لفوتون واحد أن يثير جزيئين متلازمين؛ وبالنسبة للأكسوجين السائل ، يكون لونه أزرق باهتاً ، وذلك لأنه يمتص 630 nm (الضوء الأحمر)؛ فكل فوتون يثير جزيئي أكسوجين متلاحمين .

والتفاعلات الكيميائية الضوئية أهمية بيولوجية خاصة ، فمعظم النباتات والحيوانات التي تعيش على الأرض تعتمد على عملية التمثيل الضوئي ، التي تقوم فيها النباتات الخضراء بتحلية الكربوهيدرات من ثاني أكسيد الكربون والماء ؛ والتي تمثل بالمعادلة التالية :



ويعد الجلوكوز المكون غذاء النبات يمدء بالطاقة ، وكذا الحيوانات التي تتغذى على النباتات ، والتي تتغذى على الحيوانات ، التي تأكل النباتات ، و تكون  $\Delta G^\circ$  لهذا التفاعل هي 688 kcal/mol ، وبذلك فإن الازان يميل ناحية اليسار في غياب الضوء، ويجعل وجود الضوء ومادة الكلوروفيل الخضراء التفاعل السابق ممكناً.

وتعتمد عملية الإبصار على التفاعلات الكيميائية الضوئية ، فيحدث أن تتحلل صبغة الروتوبوسين والخاصة بالشبكة ، وذلك بعد أن تمتض الضوء المنظور . ومن التفاعلات الكيميائية الضوئية المهمة تكوين الأوزون من غاز الأكسجين في طبقة الاستراتوسفير بالقشرة الأرضية ، وتكون الدخان الضبابي من عوادم السيارات ، والتفاعلات التي تحدث في عملية التصوير ، وكذا تكوين فيتامين (د) وسرطان الجلد الذي تسببه أشعة الشمس ... فكلها عمليات كيميائية ضوئية ؟ فالضوء الذي يستطيع مع الشبكة يقلل سرعة إفراز هرمون الميلاتوين الذي تفرزه الغدة الصنوبيرية ، والذي يؤثر على وظائف الغدد الأخرى بجسم الإنسان و يتميز التفاعلات الكيميائية الضوئية بأنها أكثر اختيارية عن التفاعلات الحرارية ؟ فباستخدام ضوء ذات طول موجي موحد يمكن أن يشار صنف معين بذاته في خليط ما إلى حالة إلكترونية أعلى ، بينما تسخين عينة معينة يزيد الطاقات الانتقالية لجميع الأصناف ، والمشتغلون بالكيمياء العضوية يستخدمون التفاعلات الكيميائية الضوئية في تحلية المركبات العضوية المختلفة .

ولكي يحدث تفاعل كيميائي ، فإنه لابد من أن تتغلب المواد المتفاعلة على ما يسمى ب حاجز الطاقة ، وتكون الطاقة المستخدمة في تكسير الروابط الكيميائية في صورة طاقة حرارية . وهذا لا يعني أن الطاقة الحرارية هي الطاقة الوحيدة المستخدمة في التفاعلات لحدوث التفاعل ، ولكن توجد صور أخرى من الطاقة، تستخدمن في تشفيط التفاعلات ؟ فالمصوت والضوء من صور الطاقة المستخدمة . وفرع الكيمياء الذي يهتم بدراسة التفاعلات الكيميائية المنشطة بالضوء ، سواء كان ذلك بطريقة مباشرة أو غير مباشرة ، يسمى فرع الكيمياء الضوئية .

وإشعاعات الضوئية المستخدمة في التفاعلات الضوئية تقع في منطقة الأشعة فوق البنفسجية ، وفي منطقة الضوء المنظور ؟ أي في مدى من الطول الموجي لا يتراوح بين 1000-2000 أنجستروم . و تستمد التفاعلات الكيميائية الضوئية طاقتها من امتصاص فوتونات الضوء .

---

 الكيمياء الضوئية —————

أما فرع الكيمياء الإشعاعية .. فيختص بدراسة التأثيرات الكيميائية الناتجة من الإشعاعات المؤينة ، مثل : إشعاعات ألفا وبيتا وجاما ، وأشعة إكس .

وتوجد عديد من التفاعلات الكيميائية ، التي تتم في وجود الضوء مثل تفاعلات الأكسدة والاختزال والتخلق والبلمرة .

## امتصاص الضوء :

عند سقوط حزمة ضوئية مونوكروماتية (ذات طول موجي واحد) على نظام ما ، فإنه يمكن تقسيم هذه الحزمة إلى مجموعات مختلفة ، فمنها ما ينفذ خالٍ وسط الامتصاص ، ومنها ما ينعكس . وقد درس العالمان «جروثص ودرابر» عام 1818 م العلاقة بين الضوء الممتص والتغير الكيميائي الذي يحدث تفاعلاً كيميائياً ضوئياً ، وبينه هذا القانون على أن : «الضوء الذي يمتصه فقط وسط الامتصاص ، هو الذي يسهم في إحداث تغير كيميائي ضوئي» .

ويعتبر هذا القانون من أساسيات الكيمياء الضوئية ، ويجب أن نأخذ في الاعتبار بأن الضوء الممتص بالوسط ليس بالضرورة من أن يحدث تغيراً كيميائياً ؛ فمثلاً نجد أن لبرمنجنات البوتاسيوم قدرة كبيرة على امتصاص كمية كبيرة من الضوء ، وذلك دون أي تأثير كيميائي يذكر على طبيعة هذه المادة .

ويتوقف جزء الضوء الممتص بالوسط على عمق أو سمك الوسط ، وتشتت هذه العلاقة قانون لامبرت ، وينص على أنه :

«عند مرور حزمة ضوئية مونوكروماتية في وسط متتجانش ماص ، فإن أقساماً متساوية من الضوء الساقط تمتصها طبقات متتالية لها السمك نفسه من المادة الماصة» ، ويمكن التعبير عن ذلك بطريقه رياضية ، وذلك على النحو التالي :

$$-\frac{dI}{dx} = a I \quad \dots \dots \dots (3)$$

حيث  $I$  شدة الضوء النافذ .

$x$  سمك الوسط الماص .

$a$  معامل امتصاص الوسط .

ويتكامل المعادلة السابقة ، نحصل على العلاقة التالية :

$$I = I_0 e^{-ax} \quad \dots \dots \dots (4)$$

حيث  $I_0$  هي ثابت التكامل ، وهو يعبر عن شدة الضوء الساقط ، عندما يساوى معامل الامتصاص الواحدة .  
ويمكن حساب شدة الضوء الممتص بالوسط  $I$  ، وذلك من العلاقة :

$$I_a = I_0 - I \quad \dots \dots \dots (5)$$

$$= I_0 - I_0 e^{-ax} \quad \dots \dots \dots (6)$$

$$= I_0 \left( 1 - e^{-\alpha x} \right) \quad \dots \dots \dots (7)$$

وإذا كان وسط الامتصاص عبارة عن غاز أو محلول ، فإن العلاقة بين الأشعة الساقطة والنافذة تعطى بقانون ، يسمى قانون « بير » ، وينص على :  
 « تمتثل أجزاء متساوية من الضوء الساقط طبقات متساوية من تركيز محلول »، والذي يمكن أن يعبر عنه رياضياً بالعلاقة التالية :

$$I = I^0 e^{-\lambda t} \quad \dots \dots \quad (8)$$

حيث  $C$  تركيز المحلول ،  $\alpha$  هو ثابت الامتصاص .

٦- بجمع معادلتى لامبرت وبيير آى بجمع المعادلتين (4) و (8) ، نحصل على قانون لامبرت - بيير ، ويعبّر عنه رياضيًّا بالعلاقة التالية :

$$I = I_0 e^{-\alpha x} \quad \dots \dots \quad (9)$$

حيث  $c$  تركيز المحلول بالمول/لتر ،

و  $\in$  معامل الامتصاص المolarی ، ويعبر عنه بواحدات اللتر/مول.سم ، ويمكن كتابة المعادلة السابقة في الصورة التالية :

$$\log \frac{I_0}{I} = \epsilon cx = A \quad \dots \dots \dots \quad (10)$$

حيث الثابت  $A$  يعرف بالامتصاصية.

ويمكن معرفة شدة الضوء المتصب بال محلول أو الغاز المستخدم ، بمعلومية شدة الضوء الساقط [١] ، وشدة الضوء النافذ [٢] ، من العلاقة التالية :

$$= I_0 \left( 1 - e^{-\epsilon c x} \right) \quad \dots \dots \dots (13)$$

ويُنطبق قانون لامبرت - بير على الحالات المختفية ، وفي وجود ضوء مونوكرومatis ، وتعتمد القيمة على نوع المادة الماصة ، والطول الموجي λ للضوء المستخدم.

**قانون المكافئ الكيميائي الضوئي :**

استخدم آينشتاين 1912 مبدأ كم الطاقة في تفسير التفاعلات الكيميائية الضوئية ، وأطلق عليه قانون الكافي الكيميائي الضوئي ، ويعتبر أساساً لحالات التشيط بالكونتا ، وينص هذا القانون على أن : «كل كوانتم من الشعاع المتصاد ينشط فقط جزئياً واحداً في العملية الأولية للتفاعل الكيميائي الضوئي ». فالطاقة E المتصلة لكل مول من المواد المتفاعلة في العملية الأولية الكيميائية الضوئية تعطى بالعلاقة :

## الكيمياء الضوئية

$$E = N_A h \nu \quad \dots \dots \dots \quad (14)$$

حيث  $\nu$  = تردد الشعاع المتصق ، ووحدته  $(\text{sec}^{-1})$   
 $6.625 \times 10^{-27}$  erg. sec.  $h$  = ثابت بلانك وقيمة تكون  $6.625 \times 10^{-34}$  J. sec

أو

$$6.625 \times 10^{-34} \text{ J. sec}$$

$N_A$  = عدد أفراد الجزيئات الموجودة في الجزيء الجرامي الواحد من المركب ، ويساوي  $6.02 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$  ، ويمكن التعبير عن التردد  $\nu$  بالعلاقة :

$$\nu = \frac{c}{\lambda} \quad \dots \dots \dots \quad (15)$$

حيث  $c$  = سرعة الضوء  $= 2.998 \times 10^{10} \text{ cm/sec}$

$\lambda$  = الطول الموجي معبراً عنه بالستيمتر (cm)

ويمكن كتابة القانون السابق على الصورة التالية :

$$E = N_A h \frac{c}{\lambda} \text{ ergs mol}^{-1} \quad \dots \dots \dots \quad (16)$$

وبالتعويض عن قيم الثوابت  $N_A$  ،  $h$  ،  $c$  ، نحصل على قيمة الطاقة  $E$  مقدرة بإلرج لكل مول ، أو

بالكيلوسر/مول

$$E = \frac{N_A h c}{\lambda} \quad \dots \dots \dots \quad (17)$$

$$= \frac{(6.025 \times 10^{23})(6.625 \times 10^{-27})(2.998 \times 10^{10})}{\lambda} \quad \dots \dots \dots \quad (18)$$

$$= \frac{1.196 \times 10^{16}}{\lambda} \text{ egrs mole}^{-1} \quad \dots \dots \dots \quad (19)$$

$$= \frac{2.859 \times 10^5}{\lambda} \text{ kcal mole}^{-1} \quad \dots \dots \dots \quad (20)$$

والقيمة السابقة لـ  $E$  هي أينشتاين واحد من الإشعاع ، الذي طوله الموجي هو  $\lambda$ .  
 نتبين من هذه العلاقة أن الطاقة المتصقة لكل مول تقل بزيادة الطول الموجي للضوء المتصق ، أو  
 بمعنى آخر .. فإن الطاقة  $E$  تتاسب تناصياً عكسياً مع طول موجة الشعاع المتصق ؛ أي إن :

$$E \propto \frac{1}{\lambda} \quad \dots \dots \dots \quad (21)$$

منتج الكم أو كفاءة الكم :

ينطبق قانون المكافئ الكيميائي الضوئي على العمليات الأولية الكيميائية الضوئية فقط ؛ بمعنى أن  
 نتيجة امتصاص الضوء ، ينحل جزئ واحد فقط من التفاعلات دون دخول التواتج في تفاعلات أخرى .

ويتضمن قانون أينشتين التفاعلات الثانوية والتحولات الإشعاعية وغير الإشعاعية ، إلى جانب العمليات الأولية، ويسبب ذلك إعاقة لتطبيق العلاقة البسيطة بين عدد الجزيئات الناتجة من التفاعل وعدد الفوتونات المتصنة، وهي 1 : 1

ونتائج العمليات الكيميائية الضوئية يعبر عنها بما يسمى منتج الكم أو كفاءة الكم للتفاعل المدروس ، وهي عبارة عن عدد مولات التفاعلات المستهلكة أو النواتج المكونة لكل أينشتين من الشعاع المتصن ، ويرمز لها عادة بالرمز  $\phi$ .

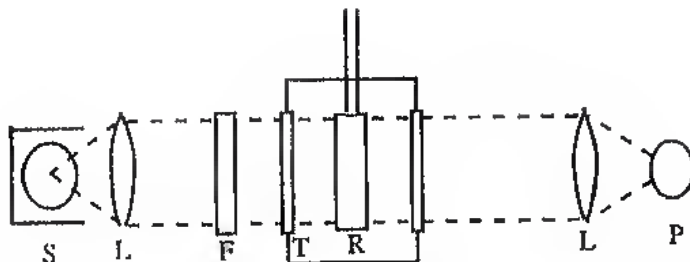
$$(\text{Quantum yield}) \phi = \frac{\text{No. of molecules reacting}}{\text{No. of einsteins absorbed}} \quad \dots \quad (22)$$

$$\phi = \frac{\text{عدد الجزيئات المتفاعلة}}{\text{عدد الأينشتاينات المتصنة}} \quad \dots \quad (23)$$

ويوضح الشكل (12 - 1) تجربة لدراسة التفاعل الكيميائي الضوئي ، وفيه يمرر الضوء الصادر من مصدر ضوئي خلال مونوكروماتور ، وهو يعطي ضوءاً ذا طول موجي موحد . يدخل الضوء الآتي من المونوكروماتور إلى خلية التفاعل والمحتوية على خليط التفاعل ، ويحصل thereby جزءاً ضوئياً النافذ (والذي لم يمتص ب الخليط) بالكافش ، وفي الغالب يكون هو الترموميبل .

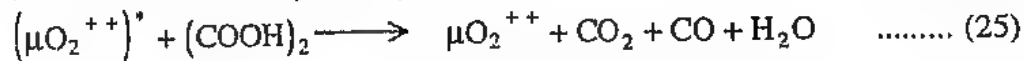
وتقاس شدة الضوء مرة والخلية فارغة ، وأخرى وهي محتوية على مخلوط التفاعل . ويمكن استخدام الخلية الكهروضوئية ككافش ، ولكنها يجب أن تغير لكل تردد مستخدم .

ويستخدم الأكتينومتر الكيميائي غالباً في قياس شدة الضوء ، وفي الأكتينومتر هناك تفاعل كيميائي معروف سلوكه الكيميائي الضوئي ، والتفاعل المستخدم هو انحلال حمض الأكساليك في وجود كبريتات اليورانييل .



الشكل (12 - 1) : جهاز القياسات الضوئية .

ويمكن كتابة معادلة التفاعل في الصورة التالية :



## الكيمياء الضوئية

ويقاس تركيز حمض الأكساليك بمعايرته بمحلول برمجنتات البوتاسيوم . وقد وجد أن منتوج الكل لهذا التفاعل يصل إلى 0.5 . ويلاحظ أن قانون المكافئ الكيميائي الضوئي ينطبق فقط على العمليات الأولية لتفاعل الكيميائي ؛ حيث يكون منتوج الكل في بعض الحالات النادرة مساوياً للوحدة ، وفي الحقيقة تتراوح قيمة  $\phi$  بين الصفر ،  $10^5$  .

**مثال (1) :**

في تفاعل إضافة البروم لحمض السيناميك ، وجد أن الضوء المستخدم في التجربة ذات طول موجى قدره 4358 أنجستروم عند  $30^\circ\text{C}$  . وشدة الضوء تصل إلى 14.000 إرج / ثانية . حدث انخفاض في تركيز البروم مقداره 0.075 مليمول ، خلال تعرض مخلوط التفاعل للضوء لمدة 1105 ثانية ، وامتص المخلوط 80.1% من الضوء المستخدم . احسب  $\phi$  لتفاعل .

**الحل :**

بتطبيق العلاقة :

$$E = hv = h \frac{c}{\lambda}$$

$$= \frac{6.62 \times 10^{-27} \times 3 \times 10^{10}}{4.358 \times 10^{-5}}$$

$$= 4.54 \times 10^{-12} \text{ erg / quantum}$$

$$\text{No. of quanta absorbed} = \frac{14.000 \times 0.801 \times 1105}{4.54 \times 10^{-12}}$$

$$= 2.74 \times 10^{18}$$

$$\text{No. of molecules of Br}_2 \text{ reacted} = 7.5 \times 10^{-5} \times$$

$$6.02 \times 10^{23}$$

$$= 45.2 \times 10^{18}$$

$$(\text{Quantum yield}) \phi = \frac{45.2 \times 10^{18}}{2.74 \times 10^{18}} = 16.5$$

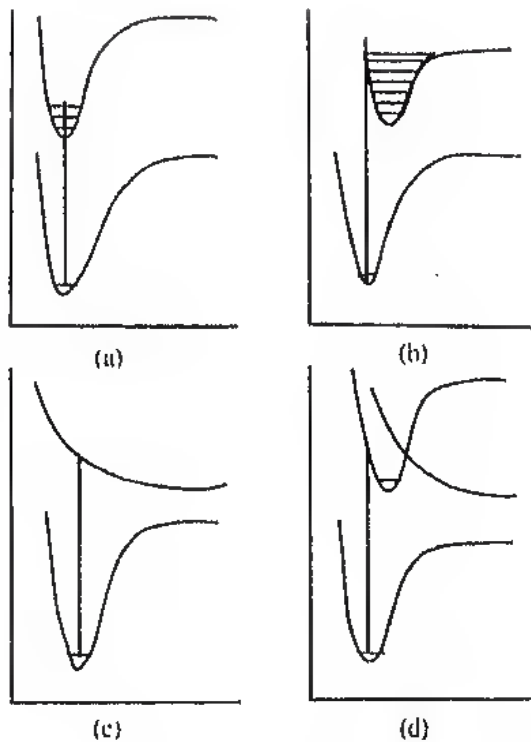
### الأطياف الإلكترونية :

لكل مستوى طاقة إلكتروني عدد من مستويات الطاقة الاهتزازية ، وكل من المستويات الاهتزازية عدد من مستويات الطاقة الدورانية .

وتكون الطاقة اللازمة لحدث الانتقال الإلكتروني أكثر من الطاقة اللازمة لحدث الانتقالات الاهتزازية والدورانية ؛ لذا فالانتقال بين المستويات الإلكترونية قد تصاحبه انتقالات بين مستويات الاهتزاز والدوران . وبما أن عملية الانتقال الإلكتروني تسبب اختلافاً في الترتيب الإلكتروني الكلى في الحالة الخامدة

والحالة المثارة ؛ لذا فمستوى الطاقة الكامنة للحالة المهيجة أو المثارة يقع فوق مستوى الطاقة الكامنة للحالة الخامدة .

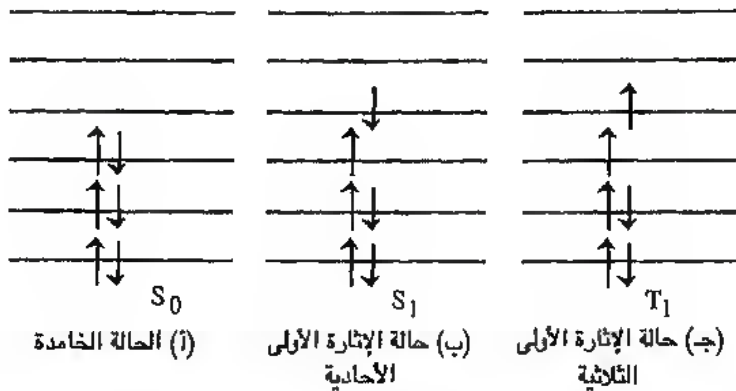
وهناك احتمالان للجزئي في الحالة الإلكترونية المثارة ؛ فلماً أن يكون بترتيب إلكتروني مستقر ، ويقتضي هذا وجود منخفض في منحنى الطاقة الكامنة للحالة المهيجة الشكل (12 - 2) ، أو أن يكون بترتيب إلكتروني غير مستقر ، ومعنى ذلك عدم وجود منخفض في منحنى الطاقة الكامنة للحالة المهيجة ، لذا فإن الانتقال الإلكتروني إلى الحالة المهيجة غير المستقرة يؤدي إلى تفكك الجزيء مباشرة .



شكل (12 - 2) : ترتيب إلكتروني مستقر وغير مستقر

**تعددية البرم :** Spin multiplicity (s)

تكون الأوربيات الجزيئية الارتباطية في معظم الجزيئات في الحالة الخامدة مماثلة ، وتكون الإلكترونات مزدوجة ، ويبرم معاكس كما في الشكل (3-12) .



شكل (12 - 3) : الترتيب الإلكتروني في الحالات المختلفة :

وفي الشكل السابق ، يتضح الترتيب الإلكتروني للحالة الأحادية والحالة الثلاثية لمركب يحتوى على ستة إلكترونات . ومنه نجد أن مستويات الطاقة المنخفضة هي لأوربيتالات الارتباط والثلاثة العليا لأوربيتالات ضد الارتباط ، فعند تهيج الإلكترون إلى أوربيتال جزيئي فارغ (مضاد للارتباط) ، فإن برم الإلكترونين في الأوربيتالات النصف ممتلئة يكون إما باتجاه معاكس أو الاتجاه نفسه (المخطط ب ، ج) .

أما إذا كان برم الإلكترونين في اتجاهين متعاكسين ، فإن المجال المغناطيسي المولد من أحد الإلكترونين يبطل المجال المغناطيسي المولد من قبل الإلكترون الثاني ، والتنتجة هي عدم وجود أي تفاعل مع المجال المغناطيسي الخارجي ، وهذه الحالة يطلق عليها الحالة الأحادية (single state) ؛ لوجود طريقة واحدة فقط لتفاعل الإلكترونين مع المجال المغناطيسي .

أما في الحالة التي يكون فيها برم الإلكترونين في الاتجاه نفسه ، فإن تفاعل المجال المغناطيسي لأحد الإلكترونين مع المجال المغناطيسي للإلكترون الآخر يمكن أن :

(1) يزيد من المجال المغناطيسي الخارجي .

(2) يضعف المجال المغناطيسي الخارجي .

(3) ي滅ل أحدهما الآخر ، ويطلق على حالة من هذا النوع بالحالة الثلاثية  
. (Triplet state)

ويكون مستوى الطاقة للحالة الثلاثية دائمًا أقل من مستوى الطاقة للحالة الأحادية ، ويرجع ذلك إلى بعد الإلكترونين عن بعضهما البعض ؛ الأمر الذي يؤدي إلى نقصان التناصر الإلكتروني بينهما .

### تبديد طاقة الإثارة (أو التهيج)

Dissipation of excitation energy

هناك عدة منافذ أمام الجزيء المهيّج ( $A^*$ ) ، يمكن بواسطتها أن يفقد طاقة التهيج التي حصل

عليها في العملية الكيميائية الضوئية الأولية :



ومن هذه المنافذ :

(1) التفاعل الكيميائي :



يمثل التفاعل الكيميائي إحدى السبل ، التي يمكن بواسطتها أن يفقد الجزيء المهيئ طاقة تهيجه ، ويتم ذلك إما بتحول  $A^*$  مباشرة إلى ناتج التفاعل ، أو أن الجزيئات المهيجة تتنفس شقوقاً حرة ، تؤدي إلى التغير الكيميائي ، من خلال عمليات حرارية ثانوية.

(2) انتقال الطاقة :



يمكن تحت شروط معينة وبعملية تصاصم أن تنتقل طاقة إثارة الجزيء إلى جزيء آخر غير مثار (خامد)  $B$  ، بفرض تكون جزء مهيئ ( $B$ ) ، وبذلك ينزل التهيج من الجزيء ( $A$ ) ، والشروط المطلوبة لحدوث هذا الانتقال هي :

(أ) أن يكون مستوى الطاقة للجزء المهيئ  $B^*$  أقل من مستوى الطاقة للجزء المهيئ  $A^*$  .

(ب) أن تتم العملية خلال فترة عمر  $A^*$  .

إذا كان الغرض من عملية انتقال الطاقة هو التخلص من طاقة تهيج الجزيء  $A^*$  بواسطة الجزيء  $B$  ، فيطلق على هذه العملية عملية إخماد (Quenching process) ويمثل الجزيء  $B$  في هذه الحالة المُخْمَدُ Quencher ، ويرمز له بالرمز (Q) .

أما إذا كان الغرض هو الحصول على جزء مهيئ ، مثل  $B^*$  بطريقة غير مباشرة (أي دون تعريض الجزيء  $B$  لأشعة الضوء) ؛ بسبب عدم كفاءة إنتاج الجزيء المهيئ  $B^*$  بطريقة الإشعاع المباشر ، فيطلق على هذه العملية عملية التحسس Sensitization ، ويدعى الجزيء الواهب للطاقة في هذه الحالة بالمحسس sensitizer .

(3) العمليات الفيزيائية الضوئية :

إن هذه العمليات لا تؤدي إلى تغير كيميائي ، ولكن يمكن بواسطتها أن تتخلص الجزيئات المهيجة إلكترونياً من طاقة الإثارة .

والعمليات الفيزيائية الضوئية نوعان :

(أ) عمليات يصاحبها إشعاع ضوء ويطلق عليها حينذاك بالعمليات الإشعاعية .

(ب) عمليات لا يصاحبها إشعاع ضوء ، وتعرف بالعمليات اللا إشعاعية :

## (أ) العمليات الإشعاعية :



تحدث هذه العمليات نتيجة رجوع الجزيء المهيّج  $A^*$  إلى حالة المحمدة  $A_0$  ، وفقدانها لطاقة الإثارة على هيئة ضوء ( $h\nu$ ) . ويطلق على الانبعاث الضوئي نتيجة انتقال الجزيء المهيّج من مستوى الاهتزاز الصفرى لحالة التهيج الأولى الأحادية ( $S_1^0$ ) ، وذلك إلى الحالة الإلكترونية المحمدة  $S_0^V$  ، وتسمى هذه الظاهرة بالفلورة :



في حين يطلق على الضوء المنبعث نتيجة رجوع الجزيء المهيّج من مستوى الاهتزاز الصفرى لحالة التهيج الأولى الثلاثية  $T_1^0$  ، إلى الحالة الإلكترونية المحمدة  $S_0^V$  بالفسفرة :



الملاحظ أن عملية الفلورة تحدث بين حالتين بالتعديدية نفسها [أحادية إلى أحادية]



بينما تحدث الفسفرة بين حالتين مختلفتين في التعديدية [ثلاثية إلى أحادية]



يعتمد احتمال الانتقال الإلكتروني بين حالتين على تعديدية هاتين الحالتين ؛ فيكون الاحتمال كبيراً بين حالتين بالتعديدية نفسها ، ويكون الاحتمال بسيطاً بين حالتين مختلفتين في التعديدية ؛ لذا يكون طيف الفلورة ذا شدة عالية مقارنة بطياف الفسفرة ، وكذا يكون طول عمر الفلورة الذي يتراوح بين ( $10^{-3}$  ثانية - عدة دقائق) أطول من عمر الفلورة التي تتراوح بين ( $10^{-6}$  sec -  $10^{-10}$  sec) .

## (ب) العمليات غير الإشعاعية :



يمكن للجزيء المثار أن ينتقل إلى مستوى إلكتروني أدنى ، دون أن يصاحب ذلك أي انبعاث إشعاعي . وي فقد الفائض من الطاقة (إلكترونية - اهتزازية - بورانية) على هيئة حرارة ؛ لذا يطلق على أي عملية من هذا النوع عملية غير إشعاعية .

وهناك نوعان من العمليات غير الإشعاعية :

## (1) العمليات التي تحدث بين حالتين بالتعديدية نفسها :

ويطلق عليها التجول الداخلي ، وكمثال على ذلك : التحول الإشعاعي من ( $S_1^0$ ) إلى مستوى اهتزاز مهيّج لحالة الخامدة ، طبقاً للمعادلة :

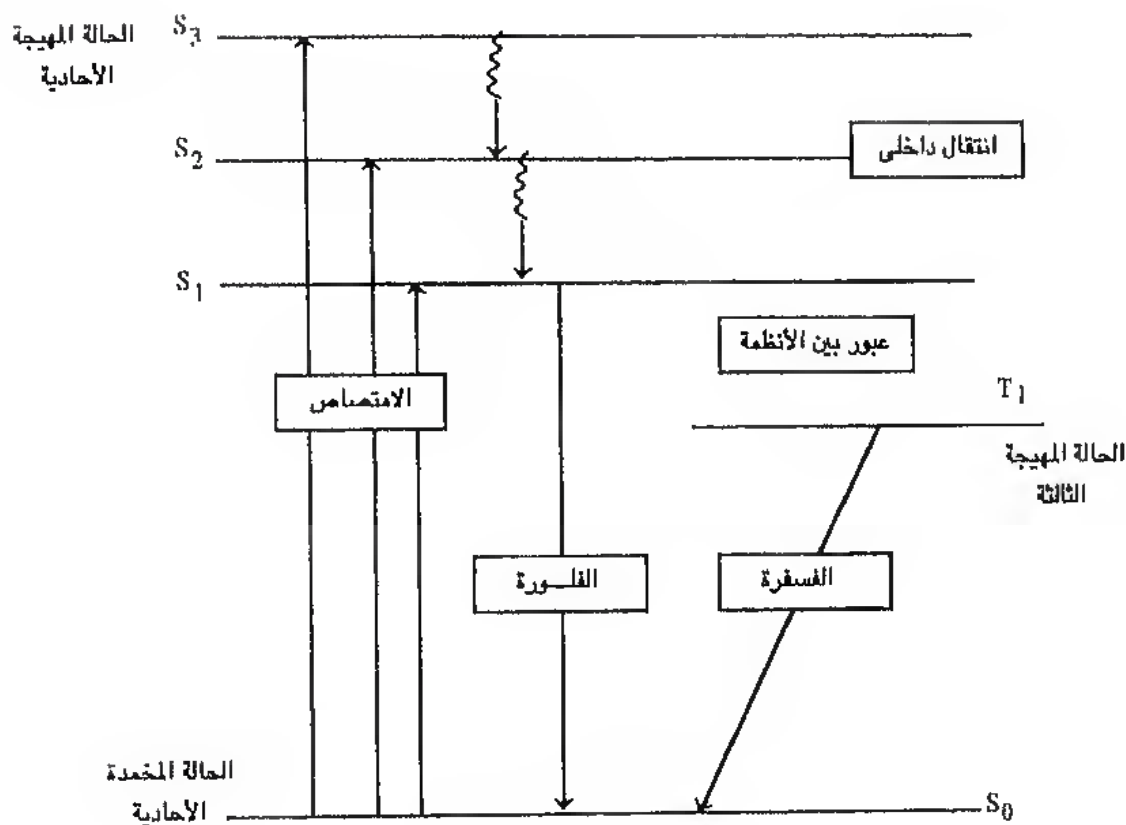
$$S_1^0 \longrightarrow S_1^V \quad \dots \dots \dots \quad (33)$$

(2) العمليات التي تحدث بين حالتين مختلفتين في التعددية

مثل العبور غير الإشعاعي من الحالة  $S_1^0$  ، إلى مستوى اهتزازي مهيج للحالة المثار الأولى الثلاثية :

$$S_1^0 \longrightarrow T_1^V \quad \dots \dots \dots \quad (34)$$

وتشتهر هذه العمليات غير الإشعاعية بعملية العبور بين المثلثات ، ويمكن توضيح جميع العمليات الفيزيائية الضوئية الرئيسية ومستويات الطاقة بالمخطط المبين ، والذي يطلق عليه مخطط جوبولن斯基 ، والمبين في الشكل (12 - 5) .



شكل (12 - 4) : مخطط جوبولن斯基 .

**عمر الحالة المهيجة ، منتوج كم الفلورة ، منتوج كم الفسفرة**

إذا كانت الفلورة هي الطريقة الوحيدة التي يتخلص بها الجزيئ المثار من طاقة الإثارة في عملية إخماد، فإن عمر الإشعاع  $\tau_0$  يساوى مقلوب ثابت السرعة لعملية الفلورة الأحادية الجزيئية  $K_f$

$$\tau_0 = 1/K_f \quad \dots \dots \dots \quad (35)$$

ويتساوى  $\tau_0$  (عمر الحالة المهيجة نظرياً) مع  $\tau_0$  (المعين عملياً) ، عندما يكون منتوج كم الفلورة  $\phi$  يساوى الوحدة

$$\tau = \phi \tau_0 \quad \dots \dots \dots \quad (36)$$

وعندما تتم عملية الإخماد بأكثر من طريقة ، فإن العمر الفعلى  $\tau$  يساوى مقلوب مجموع ثوابت السرعات المشاركة في عملية الإخماد ، كما في المعادلة التالية :

$$\tau = \frac{1}{\sum_i K_i} \quad \dots \dots \dots \quad (37)$$

وفي الحالة التي تتعدد فيها طرق إخماد الجزيئ المهيجه .. فإن  $\phi$  يكون أقل من الواحد ، و  $\tau$  أقصر من  $\tau_0$  ، ويعرف  $\tau$  بالزمن المستغرق في تقلص عدد الجزيئات التي تمثل الحالة المثارة إلى  $\frac{1}{e}$  من قيمتها الابتدائية .

ولكن نفهم معنى  $\tau$  بصورة أكثر وضوحاً وحساب منتوج كم الفلورة  $\phi$  ، يمكن دراسة حركية العمليات التي تشارك في إخماد الحالة المهيجة ( $S_1$ ) مباشرة ، بعد انتهاء عملية الإثارة . وهذه العمليات إضافة إلى عملية تكوين ( $S_1$ ) تكون :



حيث  $I_0$  هي سرعة امتصاص الضوء بالأينشتاين/لتر ، ثانية ، و  $K^s$  ثابت سرعة الفلورة ، و  $K_0^s$  ثابت سرعة عملية أحبارية الجزيئية من الحالة  $S_1$  كما في المعادلتين التاليتين :

$$\frac{d[S_1]}{dt} = I_0 \quad \dots \dots \dots \quad (44)$$

$$= \frac{d[S_1]}{dt} = [K_f + K_1^s + K_2^s + K_3^s + K_Q^s [Q]] [S_1] \quad \dots \dots \dots (45)$$

ويمكن كتابة المعادلة السابقة (45) كما يلى :

$$-\frac{d[S_1]}{dt} = \sum_i K_i^s [S_1] \quad \dots \dots \dots (46)$$

$$\sum_i K_i^s = K_f + K_1^s + K_2^s + K_3^s + K_Q^s [Q] \quad \dots \dots \dots (47)$$

ويمكن تطبيق نظرية ثبات الحالة (steady state) على هذه العمليات .

ولذا كان الإشعاع ثابتاً ، ويتطبق نظرية ثبات الحالة على  $[S_1]$  ، يتبع أن :

$$I_0 = \sum_i K_i^s [S_1] \quad \dots \dots \dots (48)$$

أو أن :

$$[S_1] = \frac{I_0}{\sum_i K_i^s} \quad \dots \dots \dots (49)$$

ويعرف منتوج كم الفلورة  $\phi_f$  كما يلى :

$$\phi_f = \frac{\text{سرعة الفلورة}}{\text{سرعة امتصاص الضوء}} = \frac{K_f [S_1]}{I_0} \quad \dots \dots \dots (50)$$

وتكون  $\phi_f$  كالالتى :

$$(\phi_f)_Q = \frac{K_f}{\sum_i K_i^s} \quad \dots \dots \dots (51)$$

حيث  $(\phi_f)_Q$  منتوج كم الفلورة فى وجود المهد ، ومن المعادلتين السابقتين نحصل على :

$$(\phi_f)_Q = \frac{\tau}{\tau_0} \quad \dots \dots \dots (52)$$

وفي حالة عدم حدوث أى تفاعل كيميائى ، وعدم وجود  $Q$  فإن :

$$\phi_f = \frac{K_f}{K_f + K_1^s + K_2^s} \quad \dots \dots \dots (53)$$

وبقسمة المعادلتين (50) ، (51) نحصل على :

الكيمياء الضوئية

$$\frac{\phi_f}{\phi_f(Q)} = \frac{K_f + K_1^s + K_2^s + K_Q^s [Q]}{K_f + K_1^s + K_2^s} \quad \dots\dots\dots (54)$$

$$= 1 + \frac{K_Q^s}{K_f + K_1^s + K_2^s} [Q] \quad \dots\dots\dots (55)$$

حيث  $\phi_f$  = منتوج كم الفلورة .

$\phi_f(Q)$  = منتوج كم الفلورة في وجود المخمد .

ويمكن كتابة المعادلة السابقة كما يلى :

$$\frac{\phi_f}{\phi_f(Q)} = 1 + K_Q^s \tau [Q] \quad \dots\dots\dots (56)$$

$$\tau = \frac{1}{K_f + K_1^s + K_2^s} \quad \dots\dots\dots (57)$$

والذى يمكن قياسه فى حالة عدم وجود المخمد  $[Q]$  .

ويمكن حساب  $K_Q^s$  من ميل المستقيم الناتج من رسم العلاقة بين  $\phi_f / \phi_f(Q)$  ضد تركيز المخمد

$[Q]$

بالنسبة لجزئ فى حالة الإثارة  $T_1$  ، توجد عدة عمليات لإخماد الجزئ المهييج ، ومن هذه العمليات

مايلى :



حيث  $K_p$  ثابت سرعة الفسفرة ، و  $K_1$  ثابت سرعة عملية إخماد الجزيئ من الحالة  $T_1$

ويمكن استقاق معادلة منتوج كم الفسفرة  $[Q_p]$  من حركة العمليات المبينة أعلاه.

يعرف منتوج كم الفسفرة كما فى المعادلة :

$$\phi_p = \frac{\text{سرعة الفسفرة}}{\text{سرعة امتصاص الضوء}} \quad \dots\dots\dots (62)$$

وبالتعويض عن سرعة الفسفرة وسرعة امتصاص الضوء ، نحصل على :

$$\phi_p = \frac{K_p [T_1]}{\sum_i K_i^s [S_1]} \quad \dots \dots \dots (63)$$

وينطبق نظرية حالة الثبات ، فإن سرعة تكون  $[T_1]$  تكون متساوية لسرعة استهلاك  $[T_1]$  : أي إن :

$$K_i^s [S_1] = \sum_j K_j^s [T_1] \quad \dots \dots \dots (64)$$

حيث إن :

$$\sum_i K_i = K_p + K_d + K_s + K_Q [Q] \quad \dots \dots \dots (65)$$

بإعادة ترتيب المعادلة (63) ، نحصل على العلاقة التالية :

$$\frac{[T_1]}{[S_1]} = \frac{K_i^s}{\sum_j K_j^s} \quad \dots \dots \dots (66)$$

وبالتعويض في المعادلة (62) ، عن قيم  $\frac{[T_1]}{[S_1]}$  ، نحصل على :

$$\phi_p = \frac{K_p}{\sum_i K_i^s} \cdot \frac{K_i^s}{\sum_j K_j^s} \quad \dots \dots \dots (67)$$

ويقسم المعادلة (62) على (49) ، نحصل على النسبة بين متوج كم الفسفرة إلى متوج كم الفلورة :

$$\frac{\phi_p}{\phi_f} = \frac{K_i^s K_p}{\sum_i K_i^s K_f} \quad \dots \dots \dots (68)$$

في بعض المركبات الكيميائية ، تكون عملية الفسفرة هي الطريق الوحيد لإخماد الجريء في الحالة  $T_1$ .

### الكيمياء الضوئية التجريبية : Experimental photochemistry

تتركز الدراسات التجريبية على فرعين ، هما :

(أ) تخليق مركبات كيميائية جديدة ،

(ب) تحديد ميكانيكية التفاعل الكيميائي الضوئي .

#### (أ) تخليق مركبات كيميائية جديدة

لاختيار مصدر ضوئي ملائم ، لابد من دراسة وتحليل طيف الامتصاص للمادة المتفاعلة .

بعد اختيار الضوء المناسب ، تتعرض المادة المتفاعلة أو محلول المتفاعل للإشعاع الضوئي في جهاز كالميبرن بالشكل (12 - 6) ، لمدة زمنية معينة ؛ حتى نحصل على أعلى ناتج من المادة المراد تخليقها . تفضل

---

 الكيمياء الضوئية

المادة المكونة بالطرق الكيميائية أو الفيزيائية أو كليهما ، ويجب إجراء التفاعل عند درجة الحرارة المناسبة ، وكذا اختيار المذيب المناسب .

يلاحظ أن المادة المتفاعلة تحيط بمصدر الإشعاع الضوئي ؛ لذا يجب أن يكون الوعاء مزدوج السطح ومصنوعاً من مادة ، تسمح بمرور الضوء المستخدم ، مثل : البايركس العادي أو الكوارتز . وهناك طريقة إضاءة أخرى ، وهى إحاطة وعاء التفاعل بمصدر الضوء من جميع الجهات ، ويشترط خلو وسط التفاعل من الأكسوجين ، وأن تكون المادة خالية من الأكسوجين ، والسبب هو أن الأكسوجين المتواجد في الحالة الثلاثية لديه قابلية التفاعل مع الحالات الإلكترونية المهيجة للجزئ المتفاعل ، أو التفاعل مع الشقوق الحرجة المكونة في أثناء التفاعل .

يضاف إلى ذلك أن الأكسوجين يمتص الضوء ، الذى طول موجته يقل عن 200nm، ويتفكك إلى نزارات :



وقد تتفاعل ذرة أكسوجين مع جزئ أكسوجين ، مكونة جزئ أوزون :



وتحدث هاتان العمليتان فى درجة حرارة سائل النيتروجين (196°C) ويكون امتصاص الأوزون ضعيفاً في المنطقة المرئية ، قريراً من 500 nm، وقوياً في منطقة الأشعة فوق البنفسجية (أقل من 320 nm)، ويتفكك الأوزون نتيجة امتصاصه في أي من المنطقتين معطياً جزئ أكسوجين + ذرة أكسوجين



## (ب) تعريف ميكانيكية التفاعل :

يتطلب ذلك إضافة إلى ما سبق :

- (1) تحديد المواد الناتجة من التفاعل بالطرق الكيميائية والطيفية وتعيينها كمياً .
- (2) الكشف عن آية عملية فلورة أو فسفرة ، وقياس عمر كل منها .
- (3) تعريف منتجات كم كل من ناتج التفاعل وعملية الفلورة والفسرة .
- (4) أثر ظروف التجربة [الحرارة - التركيز - شدة الضوء - نوع المذيب] على منتجات الـ كم .
- (5) تحديد المواد الوسيطية الفعالة المكونة خلال التفاعل ، وذلك باستعمال بعض الطرق الخاصة بذلك ، مثل : طريقة التحلل الضوئي الوميضي .
- (6) قياس سرعة تكوين النواتج ، وسرعة اختفاء المتفاعلات ، وتاثير شدة الضوء على كل منها .

ويتكون الجهاز المستخدم من عدة أجزاء ، هي :

- (A) مصدر ضوئي ومنه أنواع متعددة ومتباينة الشدة ، ومن المفضل أن يشع ضوءاً بطول موجة واحدة أو أكثر ، ومن المصادر الضوئية المعروفة :
- (1) مصباح زيني بضغط منخفض ، وهو مصدر ضوئي متوازن الشدة يشع ضوءاً ، عظمته بطول موجي 253.9 nm ، وأخر بطول موجي 185 nm .

- (2) مصباح زئبقي بضغط متوسط ، وهو مصدر ضوئي قوى ، يشع ضوءاً يمتد من ١١١١ (٢٤) حتى المنطقة المرئية .

(B) غلاف للروقانية من خطر الإشعاع، ولعدم السماح بدخول ضوء آخر من الخارج.

(C) عدسة لامة ؛ لأجل الحصول على أشعة متوازية .

(D) مرشح أو مونوكروماتور ؛ لفرض الحصول على ضوء بطول موجي واحد ، أو حزمة ضوئية ضيقة . والمرشحات أنواع ، منها : الزجاجية ، ومنها المصنوع من محاليل بعض المواد الكيميائية ، أما المونوكروماتور فيكون منتشرةأ .

(E) شق طولي .

(F) شباك أمامي وأخر خلفي ، مصنوع من مادة ، تسمح بمرور الضوء المستخدم ، وهو مصنوع من الزجاج العادي ، وهو يسمح بمرور الضوء .

## أسئلة وسائل عامة

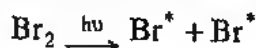
- 1 - في تفاعل كيميائي ضوئي بين  $H_2$  ،  $Br_2$  كان عدد الفوتونات الممتصة لكل ثانية هو  $3.2 \times 10^{17}$  فوتون . وكان زمن التعرض للضوء هو s 1200 . أظهر التحليل أن  $10^{-6} \text{ mole}$  من  $HBr$  قد تكونت . احسب منتج الكل لتكوين  $HBr$  .
- 2 - وجد أن منتج الكل لتحلل يوديد الهيدروجين ضوئيا هو 2 . كم عدد الجزيئات من  $HI$  لكل واحد كيلو جول من الطاقة الإشعاعية الممتصة ، يمكن أن تتفكك بالأشعة فوق البنفسجية عند 253.7 nm ؟
- 3 - تم تعريض كمية من غاز تحت ضغط  $12.53 \text{ Nm}^{-2}$  ودرجة C 83 للاشعة لمدة h 20.5 ، إذا كانت كمية كواانتا الضوء الممتصة لكل ثانية هي  $9.95 \times 10^{10}$  quanta . احسب عدد مولات الغاز المنحل إذا كان منتج الكل يساوى واحدا .
- 4 - وجد أن اتحاد الهيدروجين وبخار اليود في تفاعل كيميائي ضوئي عند K 480 يتبع الميكانيكية التالية :



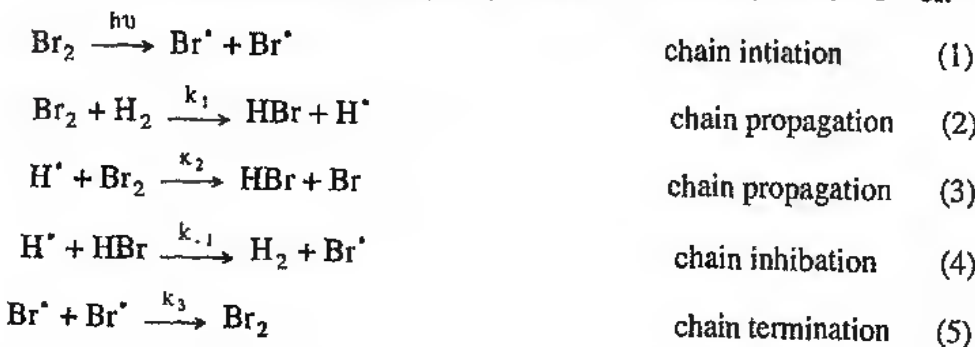
أثبت أن معادلة السرعة أو قانون السرعة لتفاعل يتبع المعادلة التالية :

$$\frac{d[HI]}{dt} = \frac{2I_{abs} K_4 [H_2]}{K_2 [I_2] + K_3 [H_2]}$$

- على اعتبار أن  $K_3 \gg K_4$  ، وأن  $I_{abs}$  هي شدة الضوء الممتص .
- 5 - على اعتبار أن ميكانيكية التفاعل الضوئي الناشئ عن اتحاد الهيدروجين مع البروم يكون نفسه في التفاعل الحراري ماعدا خطوة التنشيط الأولى تكون كالتالي :



اشتق تعبيرا عن سرعة تكوين بروميد الهيدروجين ، مع العلم بأن ميكانيكية التفاعل كالتالي :





## قائمة المصطلحات



**قائمة المصطلحات Glossary****A**

Absorption	امتصاص
Acetic acid	حمض الخل
Acidic property	الخاصية الحمضية
Acidic solution	المحلول الحمضي
Acidity	الحمضية
Activity	فعالية (نشاط)
Activity Coefficient	معامل الفعالية (النشاط)
Adiabatic expansion	التمدد الأدبياتي
Adiabatic process	العملية الأدبياتية
Adsorption	الامتصاص
Adsorption from solutions	الامتصاص على المحاليل
Alkalinity	القلوية
Alloys	السبائك
Ampere	أمبير (وحدة قياس شدة التيار الكهربى)
Anti logarithms	مقلوب اللوغاريتم
Aqueous solution	محلول مائي
Atmosphere	جو
Atomic mass	كتلة ذرية

**B**

Backward reaction	تفاعل خلفي
Basicity	القاعدية
Basic solutions	محاليل قاعدية
Bimolecular reaction	تفاعل ثانوى الجزيئية
Boiling point	نقطة الغليان
Bond energy	طاقة الرابطة
Brownian movement	حركة بروانية
Buffer solutions	المحاليل المنظمة

C

Calorimeter	المسعر
Catalysed reactions	تفاعلات محفزة
Catalysis	الحفز
Catalyst	عامل الحفاز (المساعد)
Cation	كاتيون
Cationic	كاتيوني
Celsius scale	درجة سيلسيوس (مئوي)
Chemical equilibrium	اتزان كيميائي
Chemical formula	صيغة كيميائية
Chemical reaction	تفاعل كيميائي
Closed system	نظام مغلق
Coagulation	تجلط
Colligative properties	خواص تجميعية (مجموعة)
Colloidal solutions	محاليل غروية
Common ion effect	تأثير الأيون المشترك
Completely miscible	تماماً امتزاج (ممترجة تماماً)
Complex ions	أيونات متراكبة
Conductivity	التوصيل
Conductivity ratio	نسبة التوصيل
Conductor	موصل
Conjugate	مقترن
Conservation of energy principle	مبدأ بقاء الطاقة
Constant pressure	ضغط ثابت
Constant volume	حجم ثابت
Covalent bond	رابطة تساهمية
Coulomb	كولوم
Cyclic process	عملية دائرية (مغلقة)
Cyclotron	سيكلوترون
Cylinder	أسطوانة

---

قائمة المصطلحات

---

## D

Decay	انحلال
Decrease	يقل (ينخفض)
Decreasing of freezing point	انخفاض في نقطة التجمد
Degree of dissociation	درجة التفكك
Degrees of freedom	درجات الحرية (الطاقة)
Deviation	حيود
Diffusion	انتشار
Dilute solution	محلول مخفف
Dissociation	تفكك
Dissolve	ينتسب
Distribution	توزيع
Dynamic equilibrium	اتزان ديناميكي (حركي)
Dyne	وحدة (القوة)

## E

Electric properties	خواص كهربائية
Electrochemistry	كيمياء كهربائية
Electrode	إلكتروde
Electrolysis	تحليل كهربائي
Electrolyte conductors	موصلات كهربائية
Electrolytic conducting	توصيل كهربائي
Electromotive force	القوة الدافعة الكهربائية
Electronic waves	موجات إلكترونية
Emulsion	استحلاب
End point	نقطة النهاية (التعادل)
Endothermic	ماسن للحرارة
Endothermic reaction	تفاعل ماسن للحرارة
Enthalpy	إنتالبي (المحتوى الحراري)
Entropy	إنتروبي (دالة لقياس عشوائية النظام)
Equivalent conductance	التوصيل المكافئ

Eutectic point	نقطة إيوتكتية
Excited state	حالة مثارة
Exothermic	طارد للحرارة
Exothermic reaction	تفاعل طارد للحرارة
Experimental photochemistry	الكيمياء الضوئية التجريبية
Expansion	التمدد
Extensive properties	خواص خارجية
Extraction	استخلاص

## F

Fahrenheit scale	تدريب فهرنهايت
Final state	الحالة النهائية (الأخيرة)
First Law of thermodynamics	القانون الأول للديناميكا الحرارية
First order reaction	تفاعل أولي الرتبة
Forward reaction	تفاعل أمامي
Free energy	طاقة حرية
Frequency	التردد

## G

Galvanic Cells	خلايا جلવانیہ
Gaseous media	أوساط غازية
Gaseous state	الحالة الغازية
Graphical method	الطريقة البيانية
Ground state	الحالة المستقرة

## H

Half Cell	نصف خلية (إلكترود مغموم في محلول أحد أملاحه)
Half life period	فترة نصف العمر
Heat	حرارة
Heat capacity	السعة الحرارية
Heat content	المحتوى الحراري

## قائمة المصطلحات

Heat of combustion	حرارة الاحتراق
Heat of formation	حرارة التكوين
Heat of hydrogenation	حرارة الهدرجة
Heat of fusion	حرارة الانصهار
Heat of neutralization	حرارة التعادل
Heat of solution	حرارة الذوبان
Heat of reaction	حرارة التفاعل
Heat of sublimation	حرارة التسامي
Heat of vaporization	حرارة التبخير
Hess's Law of constant heat sum.	قانون هييس للحاصل الحراري الثابت
Heterogeneous	غير متجانس
Heterogeneous catalysis	حفز غير متجانس
Homogeneous	متجانس
Homogeneous catalysis	حفز متجانس
Homogeneous media	أوساط متجانسة
Hydrolysis	التميق
Hydrolysis method	طريقة التميق

## I

Ideal engine	آلة مثالية
Ideal gas	غاز مثالي
Ideal solution	محلول مثالي
Immiscible liquids	سوائل عديمة الامتراج
Indicators	الأدلة
Initial state	الحالة الابتدائية
Intensive properties	خواص داخلية
Internal energy	طاقة داخلية
Ionic dissociation	تفكك أيونى
Ionic product of water	الحاصل الأيونى للماء
Ionization constant	ثابت التأين
Ionize	يتأين

Isobaric process	عملية أيزوبارية
Isochoric process	عملية أيزوکوردية
Isothermal expansion	تمدد أيزوثيرمالي
Isothermal process	عملية أيزوثيرمالية
Irreversible process	عملية غير عكسية
Irreversible reaction	تفاعل غير عكسي

J

Joule	جول (وحدة من وحدات الطاقة)
-------	----------------------------

K

Kelvin	كلفن
Kinetic chemistry	الكيمياء الحركية

L

La Voisier & La Place Law	قانون لافوازييه - لا بلاس
Le Chatelier principle	مبدأ لوشاتيليه
Length	طول
Liophilic	كارهة الماء
Liophobic	محبة الماء

M

Mass	كتلة
Mass number	عدد الكتلة
Maximum work	الشغل الأقصى
Mechanical work	الشغل المکانیکی
Medium	وسط
Metallic conductors	موصلات معدنية
Molality	المولالية
Molal solution	المحلول المولالى
Molarity	المolarية
Molar solution	المحلول المolarى
Molar volume	الحجم المolarى
Mole	مول

## قائمة المصطلحات

Molecularity	جزيئية
Mole fraction	كسر جزيئي
Miscible	يمتزج
N	
Negative deviation	حيود سالب
Negative pole	قطب سالب
Negative value	قيمة سالبة
Neutron	نيوترون
Neutral solution	محلول متعادل
Neutralization	تعادل
Newton	نيوتون (وحدة طاقة)
Non - electrolyte	لا إلكتروليت
Non - ideal solution	محلول غير مثالي
Normal	عيارى
Normality	عيارية
Normal solution	محلول عيارى
Number of molecules	عدد الجزيئات
O	
Ohm's Law	قانون أوم
Feul	خلايا الوقود
One component system	نظام أحبارى المكون
Open system	نظام مفتوح
Order of reaction	رتبة التفاعل
Osmotic pressure	الضغط الأسموزى
Osmosis	أزموزية
Ostwaald's Law	قانون اوستفالد
Oxidation	أكسدة
Oxidation method	طريقة الأكسدة
Oxidation number	رقم الأكسدة (التاكسد)
Oxidation state	حالة الأكسدة

P

Pair of electrons	نوج من الإلكترونات
Parachor	الباراكور
Path	مسار
Partial pressure	ضغط جزئي
pH	الرقم (الأس) الهيدروجيني
Phase	طور (صنف)
Phase equilibrium	اتزان صنفي
Phase rule	قاعدة الصنف
Photochemistry	الكيمياء الضوئية
Photoelectric	كهرومغناطيسي
Photo properties	خواص ضوئية
Photosynthesis	تمثيل ضوئي - تحليق ضوئي
Physical properties	خواص طبيعية
Physical quantity	كمية ضوئية
POH	الرقم (الأس) الهيدروكسيلي
Polymerization	بلمرة
Positive deviation	حيود إيجابي (موجب)
Positive value	قيمة مرجعية
Precipitation	ترسيب
Pressure	ضغط
Products	نتائج
Proton	بروتون (جسيم ذو شحنة موجبة يوجد داخل نواة الذرة)
Pure water	ماء نقى
Purification	تنقية

Q

Quantum	وحدة كم
Quensher	محمد
Quenching process	عملية إخماد

## R

Radiation	إشعاع
Radioactive	مشع
Radiochemistry	كيمياء إشعاعية
Raoult's Law	قانون راول
Reactants	مواد متفاعلة (متفاعلات)
Reducing agent	عامل مختزل
Reduce	يختزل
Reduction	اختزال
Reduction - oxidation reaction	تفاعل الأكسدة - الاختزال
Reduction potential	جهد الاختزال
Resin	راتنج
Resistance	مقاومة
Resonance energy	طاقة الرنين
Reversible reaction	تفاعل عكسي

## S

Salt bridge	قنطرة ملحية
Saturated solution	محلول مشبع
Secondary	ثانوى
Second order reaction	تفاعل ثانوى الرتبة
Sensitization	حساسية
Sensitizer	حساس
— Solubility process	عملية التذوبانية
Solubility product	حاصل الإزابة
Solute	مناب
Solution (s)	محلول (محاليل)
Solvent	منبي
Specific heat	حرارة نوامية
Spontaneous reaction	تفاعل تلقائي
Spontaneity	تلقائية

Spreading coefficient	معامل الانتشار
Stability constant	ثابت الاستقرار (الثبات)
Standard	قياسي
Standard conditions	الشروط القياسية
Standard solution	محلول قياسي
State function	دالة الحالة
Strong acid	حمض قوى
Strong base	قاعدة قوية
Substitution method	طريقة التعويض
Super saturated solution	محلول فوق مشبع
Surface energy	طاقة السطح
Surface tension	التوتر السطحي
Surroundings	المحيطات
System	نظام

## T

Temperature	درجة الحرارة
Tetrahedral	رباعي الأوجه
Time	زمن
Titration	معايرة
Thermal decomposition	تحلل حراري
Thermal equilibrium	اتزان حراري
Thermochemistry	الكيمياء الحرارية
Thermocouple	متردج حراري
Thermodynamics	علم الديناميكا الحرارية
Third order reaction	تفاعل ثلاثي الرتبة
Three component system	نظام ثلاثي المكون
Triple bond	رابطة ثلاثية
Triple point	نقطة ثلاثية
Two component system	نظام ثنائي المكون
Type	نوع

قائمة المصطلحات

U

Ultraviolet	فوق البنفسجية
Unsaturated	غير مشبع

V

Valence	تكلافز
Vant - Hoff	فانت هوف
Vaporization of Liquid	تبخير السائل
Velocity of reaction	سرعة التفاعل
Volume	الحجم
Volumetric analysis	التحليل الحجمي

W

Water system	نظام الماء
Wave character	خاصية موجية
Wavelength	طول موجة
Wave number	العدد الموجي
Weak acid	حمض ضعيف
Weak base	قاعدة ضعيفة
Weak electrolyte	إلكتروليت ضعيف
Weight	وزن
Wetting	بلل
Work	شغل
Work done	شغل مبذول

Y

Yield	محصول (ناتج)
-------	--------------



الملاحة



الملاحق

جدول (1)  
وحدات النظام العالمي الأساسية  
Basic SI Units

رمز الوحدة	اسم الوحدة	الكمية الفيزيائية
m	المتر	الطول
Kg	الكيلو جرام	الكتلة
S	الثانية	الזמן
A	الأمبير	التيار الكهربائي
K	كلفن	درجة الحرارة في الديناميكا الحرارية
mol	المول	كمية المادة

جدول (2)  
وحدات مستبطة من الوحدات الأساسية  
**Derived SI Units**

رمز الوحدة	اسم الوحدة (الاسم الخاص ورمزه)	الكمية الفيزيائية
$m^2$	متر مربع	المساحة
$m^3$	متر مكعب	الحجم
$Kg.m^{-3}$	كيلو جرام لكل متر مكعب	الكثافة
$m.s^{-1}$	متر لكل ثانية	السرعة
$m.s^{-2}$	متر لكل ثانية تربيع	العجلة
$Kg.m.s^{-2} = J.m^{-1}$	نيوتون (N)	القوة
$N.m^{-2}$	نيوتون لكل متر مربع	الضغط
$Kg.m^2.s^{-2} = N.m$	چول (J)	الطاقة
$Kg.m^2.s^{-3} = J.s^{-1}$	وات (W)	القدرة (قوة كهربائية)
A.S.	كولوم (C)	الشحنة الكهربائية
$Kg.m^2.s^{-3}.A^{-1} = J.A^{-1}.s^{-1}$	فولت (V)	فرق الجهد الكهربائي
$Kg.m^2.s^{-3}.A^{-2} = V.A^{-1}$	أوم ( $\Omega$ )	المقاومة الكهربائية
$A^2.S^4.Kg^{-1}.m^{-2} = A.S.V^{-1}$	فاراد (F)	السعة الكهربائية

اللاحق

جدول (3)  
بعض المقاطع الأمامية تبعاً لـ SI

المقاطعات	الرمز	المقطع	المقاطعات	الرمز	المقطع
10	da	ديكا	$10^{-1}$	d	ديسي
$10^2$	h	هيكتا	$10^{-2}$	c	ستين
$10^3$	k	كيلو	$10^{-3}$	m	ميلي
$10^6$	M	ميغا	$10^{-6}$	$\mu$	ميكرو
$10^9$	G	جيجا	$10^{-9}$	n	نانو
$10^{12}$	T	تيرا	$10^{-12}$	p	بيكتو
$10^{15}$	P	بيتا	$10^{-15}$	f	فيمتو
$10^{18}$	E	إكسا	$10^{-18}$	a	أتو

**جدول (4)**  
**معاملات التحويل**

1 Å	= $10^{-10}$ m.
1 Liter	= $10^{-10}$ m <sup>3</sup> .
1 atm	= 101.325 N.m <sup>-2</sup> .
0 °C	= 273.15°K.
1 erg	= $10^{-7}$ J.
1 Cal	= 4.1840 J.
1 eV	= $1.6022 \times 10^{-19}$ J.
1 e	= $1.9865 \times 10^{-23}$ J.cm

**جدول (5)**  
**قيم الثوابت الأساسية**

قيمة الثابت	الرمز	اسم الثابت
$2.997925 \times 10^{10} \text{ cm/s}$ $2.997925 \times 10^8 \text{ m/s}$	C	سرعة الضوء
$6.6262 \times 10^{-27} \text{ erg.s}$ $6.6262 \times 10^{-34} \text{ J.s}$	h	ثابت بلانك
$1.38062 \times 10^{-16} \text{ erg/abs.erg K}^{-1}$ $1.38062 \times 10^{-16} \text{ erg/abs.erg K}^{-1}$	k	ثابت بولتزمان
$4.80325 \times 10^{10} \text{ esu.}$ $1.60219 \times 10^{-19} \text{ Coloumb}$	e	شحنة الإلكترون
$6.022169 \times 10^{23} \text{ molecules/mol}$	N <sub>A</sub>	عدد أفراد جادو
$82.055 \text{ cm}^3.\text{atm/abs.mol.}$ $0.082054 \text{ L.atm/abc.mol}$ $8.3134 \text{ J/abs.mol}$ $1.9872 \text{ Cal/abc.mol}$	R	الثابت العام للغازات
$9.64867 \times 10^4 \text{ abs. Coloumb/Eq.wt.}$	F	ثابت فارادي
$2.3060 \times 10^4 \text{ Cal/mol}$	eV	إلكترون فولت

جدول (6)  
بعض الكميات الفيزيائية

رمز الوحدة	اسم الوحدة	الرمز	الكمية الفيزيائية
m	متر	م	الطول
kg	كيلو جرام	M	الكتلة
s	ثانية	t	الزمن
A	أمبير	I	التيار الكهربائي
k	كلفن	T	درجة الحرارة الترموديناميكية
mol	مول	n	كمية المادة
cd	坎迪لا	I <sub>v</sub>	شدة الإستضاءة
$N = kg \cdot m \cdot s^{-2}$	نيوتن	F	القوة
$Nm^{-2} = kg \cdot m^{-1} \cdot s^{-2}$	.....	P	الضغط
$J = Nm = kg \cdot m^2 \cdot s^{-2}$	جول	H, U, E	الطاقة
$J \cdot k^{-1}$	.....	S	الأنتروبي
$mol \cdot m^{-3} \cdot s^{-1}$	.....	dc/dt	السرعة
$m^{3n} \cdot mol^{-n} \cdot s^{-1}$	.....	k <sub>r</sub>	ثابت السرعة
.....	.....	.....	رتبة التفاعل
$J \cdot mol^{-1}$	.....	E*	طاقة التشيط
$m^3 \cdot s^{-1}$	.....	Z	سرعة التصادم
ليس له وحدة	.....	Φ	منتج الكم
$s^{-1}$	هرتز	v	التردد

جدول (7)  
الحروف الأبجدية اليونانية المستخدمة في الكتاب

الرمز	الحرف	الرمز	الحرف	الرمز	الحرف
ρ	رو	L	أيوتا	a	آلتا
σ	سيجما	K	كابا	β	بيتا
τ	تاو	λ	لامبدا	γ	جاما
υ	أبسيلون	μ	ميرو	δ	دلتا
φ	فاي	v	نيو	ε	إيسلون
χ	كاي	ξ	زي	ζ	زيتا
ψ	إسائي	ο	أميكرون	η	إيتا
ω	أوميجا	π	باي	θ	ثيتا

جدول (8)  
اللوغاريتمات

	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
10	0000	0043	0086	0128	0170	0212	0253	0294	0334	0374
11	0414	0453	0492	0531	0569	0607	0654	0682	0719	0755
12	0792	0828	0864	0899	0934	0969	1004	1038	1072	1106
13	1139	1173	1206	1239	1271	1303	1335	1367	1399	1430
14	1461	1492	1523	1553	1584	1614	1644	1673	1703	1732
15	1761	1790	1818	1847	1875	1903	1931	1959	1987	2014
16	2041	2068	2095	2122	2148	2175	2201	2227	2253	2279
17	2304	2330	2355	2380	2405	2430	2455	2480	2504	2529
18	2553	2577	2601	2625	2648	2672	2695	2718	2742	2765
19	2788	2810	2833	2856	2878	2900	2923	2945	2967	2989
20	3010	3032	3054	3075	3096	3118	3139	3160	3181	3201
21	3222	3243	3263	3284	3304	3324	3345	3365	3385	3404
22	3424	3444	3464	3483	3502	3522	3541	3560	3579	3598
23	3617	3636	3655	3674	3692	3711	3729	3747	3766	3784
24	3802	3820	3838	3856	3874	3892	3909	3929	3945	3962
25	3979	3997	4014	4031	4048	4065	4082	4099	4116	4133
26	4150	4166	4183	4200	4216	4232	4249	4265	4281	4298
27	4314	4330	4364	4362	4378	4393	4409	4425	4440	4465
28	4472	4487	4502	4518	4533	4548	4564	4579	4594	4609
29	4624	4639	4654	4669	4683	4698	4713	4728	4742	4757
30	4771	4786	4800	4814	4829	4843	4857	4871	4886	4900
31	4914	4928	4942	4955	4969	4983	4997	5011	5024	5038
32	5051	5065	5079	5092	5105	5119	5132	5145	5159	5172
33	5185	5198	5211	5224	5237	5250	5263	5276	5289	5302
34	5315	5328	5340	5353	5366	5378	5391	5403	5416	5428
35	5441	5453	5465	5478	5490	5502	5514	5527	5539	5551
36	5563	5575	5587	5599	5611	5623	5635	5647	5658	5670
37	5682	5694	5705	5717	5729	5740	5752	5763	5775	5786
38	5798	5809	5821	5832	5843	5855	5866	5877	5888	5899
39	5911	5922	5933	5944	5955	5966	5977	5988	5999	6010
40	6021	6031	6042	6053	6064	6075	6085	6096	6107	6117
41	6128	6138	6149	6160	6170	6180	6191	6201	6212	6222
42	6232	6243	6253	6263	6274	6284	6294	6304	6314	6325
43	6335	6345	6355	6365	6375	6385	6395	6405	6415	6425
44	6435	6444	6454	6464	6474	6484	6493	6503	6513	6522
45	6532	6542	6551	6561	6571	6580	6590	6599	6609	6618
46	6628	4437	6646	6656	6665	6675	6684	6693	6702	6712
47	6721	6730	6739	6749	6758	6767	6776	6785	6794	6803
48	6812	6821	6830	6839	6848	6857	6866	6875	6884	6893
49	6902	6911	6920	6928	6937	6946	6955	6964	6972	6981
50	6990	6998	7007	7016	7024	7033	7042	7050	7059	7067
51	7076	7084	7093	7101	7110	7118	7126	7135	7143	7152
52	7160	7168	7177	7185	7193	7202	7210	7218	7226	7235
53	7243	7251	7259	7267	7275	7284	7292	7300	7308	7316
54	7324	7332	7340	7348	7356	7364	7372	7380	7388	7396

	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
55	7404	7412	7419	7427	7453	7443	7451	7459	7466	9474
56	7482	7490	7497	7505	7513	7520	7528	7536	7543	7551
57	7559	7566	7574	7582	7589	7597	7604	7612	7619	7627
58	7634	7642	7694	7657	7664	7672	7679	7686	7694	7701
59	7709	7716	7723	7731	7738	7745	7752	7760	7767	7774
60	7782	7789	7796	7803	7810	7818	7825	7832	7893	7864
61	7853	7860	7868	7875	7882	7889	7896	7903	7910	7917
62	7924	7931	7938	7945	7952	7959	7966	7973	7980	7987
63	7993	8000	8007	8014	8021	8028	8035	8041	8048	8055
64	8062	8069	8075	8082	8089	8096	8102	8109	8116	8122
65	8129	8136	8142	8149	8156	8162	8169	8176	8182	8189
66	8195	8202	8209	8215	8222	8228	8235	8241	8248	8289
67	8261	8267	8274	8280	8287	8293	8299	8306	8312	8319
68	8325	8331	8338	8344	8351	8357	8363	8370	8376	8328
69	8388	8395	8401	8407	8414	8420	8426	8432	8439	8445
70	8451	8457	8463	8470	8476	8482	8488	8494	8500	8506
71	8513	8519	8525	8531	8537	8543	8549	8555	8561	8567
72	8573	8579	8585	8591	8597	8603	8609	8615	8621	8627
73	8633	8639	8645	8651	8657	8663	8669	8675	8681	8686
74	8692	8698	8704	8710	8716	8722	8727	8733	8739	8745
75	8751	8756	8762	8768	8774	8779	8785	8791	8797	8802
76	8808	8814	8820	8825	8831	8837	8842	8848	8854	8859
77	8865	8871	8876	8882	8887	8893	8899	8904	8910	8915
78	8921	8927	8932	8938	8943	8949	8954	8960	9865	8971
79	8976	8982	8987	8993	8998	9004	9009	9015	9020	9025
80	9031	9036	9042	9047	9053	9058	9063	9069	9074	9079
81	9085	9090	9096	9101	9106	9112	9117	9122	9128	9133
82	9138	9143	9149	9154	9159	9165	9170	9175	9180	9186
83	9191	9196	9201	9206	9212	9217	9222	9227	9232	9238
84	9243	9248	9253	9258	9263	9269	9274	9279	9284	9289
85	9294	9299	9304	9309	9315	9320	9325	9330	9335	9340
86	9345	9350	9355	9360	9365	9370	9375	9380	9385	9390
87	9395	9400	9405	9410	9415	9420	9425	9430	9435	9440
88	9445	9450	9455	9460	9465	9469	9474	9479	9484	9489
89	9494	9499	9504	9509	9513	9518	9523	9528	9533	9538
90	9592	9574	9552	9557	9562	9566	9571	9576	9581	9586
91	9590	9595	9600	9605	9609	9614	9619	9624	9628	9633
92	9638	9643	9647	9652	9657	9661	9666	9671	9675	9680
93	9685	9689	9694	9699	9703	9708	9713	9717	9722	9727
94	9731	9736	9741	9745	9750	9754	9759	9763	9768	9773
95	9777	9782	9786	9791	9795	9800	9805	9809	9814	9818
96	9823	9827	9832	9836	9841	9845	9850	9854	9859	9863
97	9868	9872	9877	9881	9886	9890	9894	9899	9903	9908
98	9912	9917	9921	9926	9930	9934	9939	9943	9948	9952
99	9956	9961	9965	9969	9974	9978	9983	9987	9991	9996

### المراجع العربية

- (1) الكيمياء الفيزيائية جوردن م، باور ، الدار الدولية للنشر والتوزيع، دار ماكجريهيل للنشر 1990 ، من 347-351 (الديناميكا الحرارية) من 190-190 قاعدة المصطف ،
- (2) الحرارة والديناميكا الحرارية تأليف مارك و. ريمانسكي وريتشارد هـ ديتمان، دار ماكجريهيل للنشر ، جمهورية مصر العربية – القاهرة 1981 .
- (3) أساس الكيمياء العامة د. عباس عباس العوضى وأخرين 1988 .
- (4) أساسيات الكيمياء الفيزيائية – أسئلة ومسائل م حلولة – د. حسن أحمد شحاته، د. محمد فكري الهادى – دار النشر الجامعات – 2002 م .

### المراجع الأجنبية

- (1) J.T. Andrews and E. F. Westrum, J. Chem. Thermodynamics, 2, 245(1970).
- (2) H. Reiss, Methods of thermodynamics, (New York, Blaisdell Publico, 1965); pp.22, 71.
- (3) E.D. Eastman and W. C. McGavock, J. Am. Chem. Soc., 59, 145 (1937); E. D. West, J. Am. Chem. Soc., 81, 29 (1979) .
- (4) R. H. Fowler and E. A. Guggenheim, Statistical Thermodynamics, (London; Cambridge University) Press, (1940), p. 224.
- (5) D. Deklerk, M. J. Steenland, and C. J. Gorter, Physica, 16, 571 (1950) J. Am. Chem. Soc. 49, 1870 (1927) .
- (6) Basic Chemical Thermodynamics (2nd ed.) E. B. Smith, Oxford University Press, 1977.
- (7) Elementary Chemical Thermodynamics, B. H. Mahan; Benjamin, New York, 1963.
- (8) An introduction to chemical thermodynamics E. F. Gaidin, Darendon Press, Oxford, 1961.

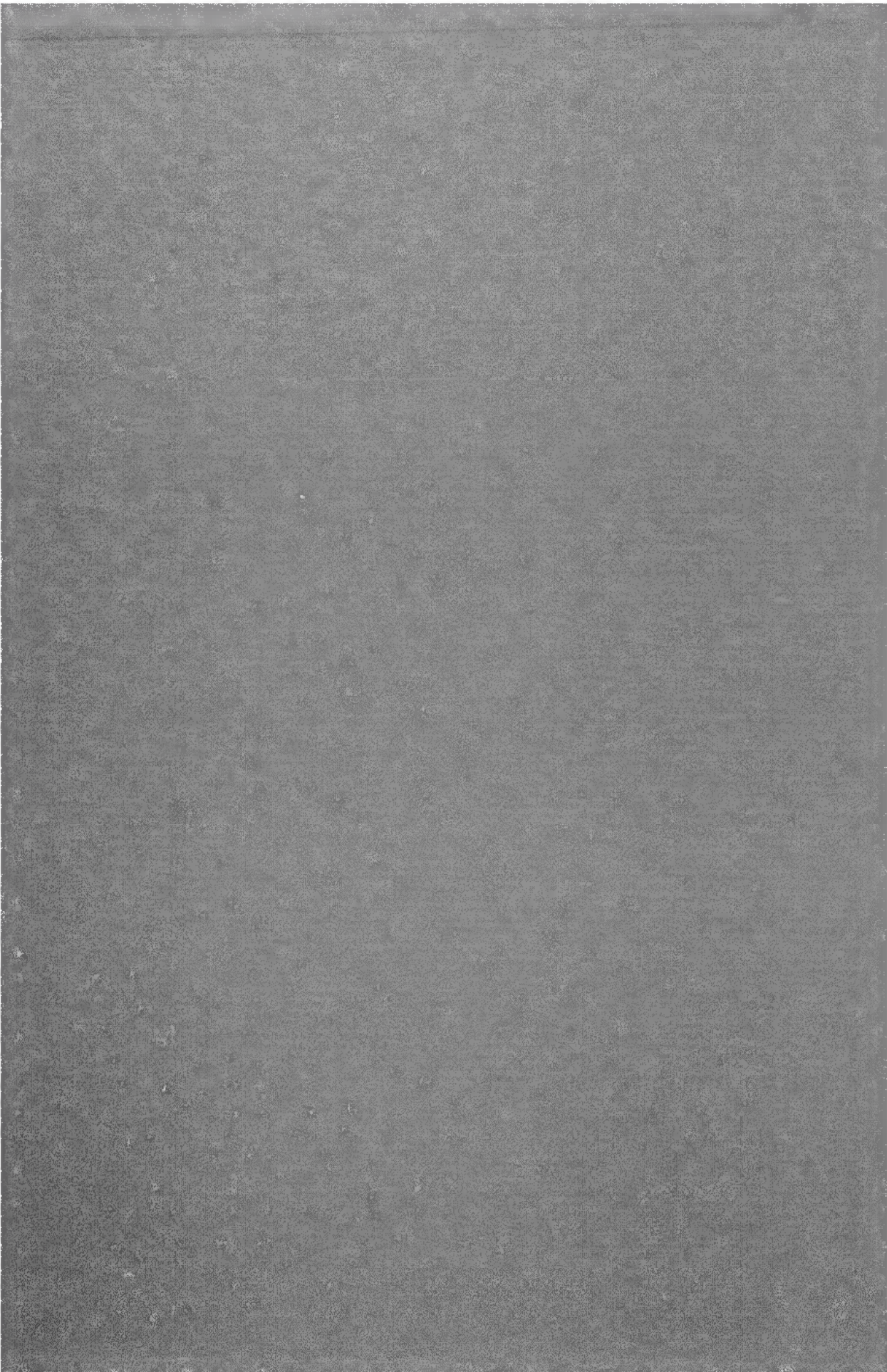
- (9) Chemical thermodynamics J. Klotz. and R. M. Rosenberg, Benjamin, New York, 1972.
- (10) Thermodynamics G. N. Lewis and M. Randall, revised by K. S. Ditzer and L. Browner, McGraw-Hill, New York, 1961.
- (11) Chemical Thermodynamics, M. L. McGlashan, Academic Press, London, 1979.
- (12) Thermodynamic, E.A. Guggenheim, North Holland, Amsterdam, 1967.
- (13) Introduction to phase Transitions and critical phenomenon, H. E.Stanley; Clarendon Press, Oxford, 1971.
- (14) Textbook of physical chemistry -samuel lasstone, published by Macmillan press Ltd 1972, pp. 181.
- (15) Applied physical chemistry, C. Heald and A, C.K. Smith English Language Book Society and Macmillan 1982, 1982 pp. 17 - 51.
- (16) L. K. Sharma, Physical Chemistry 1990.
- (17) G. N. Alekseev, "Energy and Entropy". Mir Publishers, Moscow, 1986.
- (18) V. V. Sychev, "The differential equations of thermodynamics, Mir Publishers, Moscow, 1983.
- (19) Gordon M. Barrow, "Physical Chemistry", Second Edition, Tosho Printing Co., LTD, Tokyo, Japan.

رقم الإيداع: ٢٠٠٢ / ٢١٠٨٣

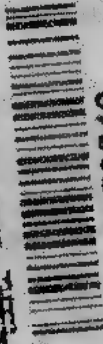
الترقيم الدولي: 977-293-161-3



ت: 4281/2 تاریخ استلام: 14/6/2005



Bibliotheca Alexandrina



0478549



[www.nahdetmsr.com](http://www.nahdetmsr.com)

٦٥٢١٩

٢

٢٠٠٣  
٢٠٠٣  
٢٠٠٣



مكتبة مصر العربية للكتاب