

# كيمياء الثاني عشر

الفصل الدراسي الأول  
2022/2023



إعداد /  
أسامي مسعود



## الوحدة الأولى: الغازات

### علم الأرصاد الجوية:

هو العلم الذي يدرس أحوال الطقس ويحاول توقعها بتحليل مجموعة من المتغيرات أهمها الضغط الجوي والحرارة وسرعة الرياح واتجاهها ودرجة الرطوبة.

- من أهم الظواهر التي تعنى بدراسة أحوال الطقس وتوقعها:

- الهواء الساخن أقل كثافة من الهواء البارد لذلك ترتفع كتل الهواء الساخنة فوق كتل الهواء الباردة .
- يكثر الهواء في مناطق الضغط الجوي المرتفع عنه في مناطق الضغط الجوي المنخفض.
- حركة الهواء هي حركة حرجة، ينتج عنها خلل يؤدي إلى تحرك وانتقال الهواء من مناطق الضغط الجوي المرتفع إلى مناطق الضغط الجوي المنخفض .

### حالات المادة -1

#### المادة:

هي كل ما له كتلة ويشغل حيزاً من الفراغ.

حالة المادة	الشكل	الحجم	قوى التماسك	حركة الجسيمات
الحالة الصلبة	ثابت	ثابت	قوية	اهتزازية
الحالة السائلة	متغير	ثابت	ضعيفة	انزلاقية
الحالة الغازية	متغير	متغير	ضعيفة جداً	حرجة

## - النظرية الحركية

**النظرية الحركية:**

نظريّة تفترض أن الغازات تتكون من جسيمات كروية الشكل صغيرة للغاية وتحرك بسرعة في حركة عشوائية مستقيمة.

## ➤ فرضيات النظرية الحركية:

- 1 الغازات تتكون من جسيمات كروية الشكل ويمكن أن تكون ذرات:  $H_2$ ,  $Cl_2$ ,  $CO_2$ ,  $Ar$  أو جزيئات:  $He$ ,  $Ne$ .
- 2 حجم جسيمات الغاز صغيرة جداً مقارنة بالمسافات الفاصلة بينها، مما يجعلها قابلة للانضغاط.
- 3 قوى التجاذب والتنافر بين الجسيمات الغازية منعدمة وبالتالي ينتشر الغاز حتى يأخذ شكل وحجم الوعاء الحاوي له.
- 4 تتحرك جسيمات الغاز بسرعة عشوائياً في خطوط مستقيمة "الحركة البراونية" ويكون كل منها مستقل عن الآخر.
- 5 تحدث جسيمات الغاز ضغطاً على جدار الوعاء الحاوي لها.

## ✓ تذكر أن:

- الغازات يمكن أن تكون:
  - أحادية الذرة كمثل الغازات النبيلة  $He$ ,  $Ne$ ,  $Ar$ .
  - ثنائية الذرة كمثل  $Cl_2$ ,  $H_2$ ,  $N_2$ ,  $O_2$ .
  - مركبات غازية كمثل  $CO_2$ ,  $CH_4$ .
- حجوم جسيمات الغاز يمكن أن تهمل مقارنة مع الحجم الذي تشغله تلك الجسيمات.
- متوسط الطاقة الحركية لمجموعة من جسيمات الغاز تتناسب طردياً مع درجة الحرارة المطلقة للغاز.

## ➤ تستخدم الغازات في صناعة الوسائل الهوائية وفي أجهزة الأمان . على

- لقابلية الغازات للانضغاط نظراً لتبعُد جسيمات الغاز عن بعضها فيسهل ضغط الغاز .

## ➤ كيف تفسر النظرية الحركية قابلية الغازات للانضغاط؟

- حسب النظرية الحركية للغازات فإن جسيمات الغاز صغيرة للغاية مقارنة مع المسافات التي تفصل بينها أي أن هذه الجسيمات متباينة بعضها عن بعض بدرجة كبيرة بحيث يمكن تفريغ المسافة بينها عند زيادة الضغط.

## ➤ تأخذ الغازات شكل وحجم الوعاء الحاوي لها . على

- لأنعدام قوي التجاذب بين جسيمات الغاز تكون حرّة الحركة لتأخذ شكل وحجم الوعاء .

► الكمية الكلية للطاقة الحركية لجسيمات الغاز تظل ثابتة. علل.

- لأن التصادمات بين جسيمات الغاز تمتاز بأنها تصادمات مرنّة ، أي أن الطاقة الحركية تنتقل من جسم آخر دون هدر أي منها ولذلك تبقى الكمية الكلية للطاقة الحركية ثابتة أثناء الاصطدام.
- تحدث جسيمات الغاز ضغطاً على جدار الوعاء الحاوي لها . علل.
- نتيجة التصادمات المستمرة و المرنّة بين هذه الجسيمات وجدار الوعاء.

### 3- المتغيرات التي تصف غاز

الضغط (P) وحدته الكيلو باسكال Kpa

حجم الوعاء (V) وحدته اللتر L

درجة الحرارة (T) وحدتها الكلفن K

كمية الغاز (n) وحدتها المول mol

**أسئلة تطبيقية****❖ املأ الفراغات في الجمل والعبارات التالية بما يناسبها :**

- كثافة الغاز الساخن ----- من كثافة الغاز البارد .
- الوحدة الدولية لقياس الحجم هي -----
- تتحرك جزيئات الغاز حرقة حرقة عشوائية مستمرة في خطوط -----
- تحدث الغازات ضغطاً على جدران الوعاء الحاوي لها وذلك نظراً لحركة جسيمات الغاز العشوائية المستمرة واصطدامها بهذه الجدران تصدامات -----
- من خواص الغاز المثالي أن الحجم الفعلي لجزيئاته ضئيل جداً ويمكن ----- بالنسبة للحجم الذي يشغله هذا الغاز
- تنتقل الكتل الهوائية من المناطق ذات الضغط ----- إلى المناطق ذات الضغط ----- .
- الكمية الكلية للطاقة الحرارية للجسيمات الغازية ----- وذلك لأن تصداماتها مرنة.
- متوسط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية يتتناسب ----- مع درجة الحرارة المطلقة.

## 4- العوامل المؤثرة في ضغط الغاز

**✓ تذكر أن :** ضغط الغاز ينشأ عن حدوث تصادمات مرنّة بين جسيمات الغاز

وجدار الوعاء الحاوي له ، فكلما زادت التصادمات زاد الضغط .

### 1- كمية الغاز $n$ " عند ثبوت حجم الوعاء ودرجة الحرارة ":

- العلاقة بين كمية الغاز والضغط علاقة طردية وذلك عند ثبوت كمية الغاز ودرجة الحرارة .

- زيادة كمية الغاز تؤدي إلى زيادة عدد جسيمات الغاز وبالتالي تزداد التصادمات فيزيادة الضغط عند ثبوت حجم الوعاء



- درجة الحرارة.

- تقليل كمية الغاز تؤدي إلى تقليل عدد جسيمات الغاز وبالتالي تقل

- التصادمات فيقل الضغط عند ثبوت حجم الوعاء ودرجة الحرارة .

- من التطبيقات الهامة على العلاقة بين الضغط وكمية الغاز هي:

- ✓ زيادة وتقليل كمية الغاز داخل إطارات السيارات .

- ✓ عبوات الرذاذ ، حيث ينتقل الغاز من الحيز ذو الضغط العالي للحيز ذو

- الضغط الأقل تحت تأثير الغاز الدفعي ذو التركيز العالي داخل العبوة .

➤ ماذا تتوقع أن يحدث في الحالات التالية مع ذكر السبب :

#### 1- إضافة كمية كبيرة من الهواء داخل إطار السيارة .

- التوقع : يزداد الضغط إلى أن ينفجر الإطار.

- السبب : لأن زيادة كمية الغاز تؤدي لزيادة عدد جسيمات الغاز وبالتالي تزداد التصادمات بين جسيمات الغاز

- وجداران الإطار ما يؤدي لانفجاره .

#### 2- تقليل كمية الغاز داخل إطار السيارة .

- التوقع : يقل الضغط .

- السبب : لأن تقليل كمية الغاز تؤدي لتقليل عدد جسيمات الغاز وبالتالي تقل التصادمات بين جسيمات الغاز

- وجداران الإطار .

**3- عند مضاعفة كمية الغاز ثلاث مرات داخل وعاء ذو حجم ثابت.**

**التوقع :** يتضاعف الضغط ثلاثة مرات .

**السبب :** لأن مضاعفة عدد جسيمات الغاز إلى ثلاثة أضعاف تؤدي إلى زيادة الضغط بنفس الضعف ، حيث أن العلاقة طردية بين كمية الغاز والضغط .

**4- عند تقليل كمية الغاز للنصف داخل وعاء ذو حجم ثابت .**

**التوقع :** يقل الضغط للنصف .

**السبب :** لأن تقليل عدد جسيمات الغاز إلى النصف في حجم ثابت يؤدي لتقليل الضغط للنصف .

☞ يندفع السائل المحبوس داخل عبوات الرذاذ عند الضغط على الصمام علـى

- لأنها تحتوي على غاز دفعي تحت ضغط مرتفع و عند الضغط على زر عبوة الرذاذ يحدث فتحة بين داخلها و الماء خارجها و وبالتالي يندفع الغاز الدفعي ذو الضغط المرتفع الموجود داخل عبوة الرذاذ إلى المنطقة الخارجية ذات الضغط الأقل حاملا معه السائل إلى الخارج على شكل رذاذ .

**2- حجم الوعاء لـ " عند ثبوت كمية الغاز ودرجة الحرارة " :**

- العلاقة بين حجم الوعاء والضغط علاقة عكssية وذلك عند ثبوت درجة الحرارة وكمية الغاز .
- زيادة حجم الوعاء الذي يشغل الغاز ، يؤدي إلى زيادة المسافات البينية بين جسيمات الغاز فتقل التصادمات فيما بينها فيقل الضغط .
- تقليل حجم الوعاء الذي يشغل الغاز ، يؤدي إلى تقليل المسافات البينية بين جسيمات الغاز فتزداد التصادمات فيما بينها فيزيد الضغط .

✓ **لحظة أن :** عند ثبوت كمية الغاز و درجة الحرارة فإن زيادة حجم الوعاء برفع يد المكبس تعني

تقليل الضغط ، وتقليل حجم الوعاء بضغط يد المكبس تعني زيادة الضغط .

↳ يقل حجم الغاز المحبوس بزيادة الضغط على الوعاء عند ثبوت درجة الحرارة . علل .

- لأن زيادة الضغط يؤدي إلى تقليل المسافات البينية بين جسيمات الغاز ، فيقل الحيز الذي تشغله تلك الجسيمات .

↳ تقليل حجم الوعاء يؤدي لزيادة الضغط داخل الوعاء . علل .

- لأن تقليل حجم الوعاء يعمل على تقليل المسافات البينية بين جزيئات الغاز فتزداد التصادمات بين جسيمات الغاز والجدار الحاوي لها فيزداد الضغط .

↳ زنادة حجم الغاز المحبوس يؤدي إلى تقليل الضغط عند ثبوت درجة الحرارة . علل .

- لأن زيادة حجم الغاز يؤدي إلى زيادة المسافات البينية بين جزيئات الغاز فتقل عدد التصادمات فيقل الضغط .

### 3- درجة الحرارة T " عند ثبوت كمية الغاز و حجم الوعاء " :

• العلاقة بين الضغط ودرجة الحرارة المطلقة علاقة طردية وذلك عند ثبوت حجم الوعاء وكمية الغاز .

• درجة الحرارة هي العامل الوحيد المؤثرة على الطاقة الحركية لجسيمات الغاز .

• **بزيادة درجة الحرارة** تزداد الطاقة الحركية لجسيمات الغاز ، مما يجعل التصادمات بين جسيمات الغاز وجدار الوعاء الحاوي لها أكبر وبالتالي تمارس ضغطاً أكبر .

• **عند خفض درجة الحرارة** تقل الطاقة الحركية لجسيمات الغاز وتتحرك ببطء وبالتالي تقل قوة التصادم بجدران الوعاء الحاوي لها فيقل الضغط .

↳ **أكياس البطاطا الحاهزة تبدو وكأنها منتفخة عند وضعها في أماكن تصلها الشمس ؟**

- عندما تكتسب الجسيمات طاقة حرارية فإن متوسط سرعة حركة جسيمات الغاز يزداد ويزداد معدل وقوة تصادم جزيئات الغاز مع جدران الوعاء وبالتالي تمارس ضغطاً أكبر .

↳ **خطورة إلقاء عبوة رذاذ في النار بعد استخدامها ؟**

- لأنها تحتوي على غازات تحت ضغط مرتفع وارتفاع درجة الحرارة يزداد متوسط الطاقة الحركية للجزيئات فيزداد معدل التصادمات وقوتها بين جسيمات الغاز وجدران العبوة فيزداد الضغط داخلها مما يؤدي إلى انفجارها و التسبب في أضرار .

↳ **تملأ إطارات السيارات بكمية من الهواء صيفاً أقل منها شتاءً . علل .**

- صيفاً ترتفع درجة الحرارة ويزداد متوسط طاقة حركة جزيئات الغاز ويزداد معدل وقوة تصادماتها مع جدار الإطار فيزداد الضغط داخل الإطار مما قد يؤدي إلى انفجاره بذلك نقل كمية الهواء داخله صيفاً، شتاءً تنخفض درجة الحرارة و يقل متوسط طاقة حركة جزيئات الغاز و يقل معدل و قوة تصادماتها مع جدار الإطار فيقل الضغط داخل الإطار لذلك نزيد كمية الهواء داخله شتاءً .

### أسئلة تطبيقية

- 1- عند رفع درجة الحرارة المطلقة لغاز ما إلى الضعف وعند ثبوت الحجم ، فإن ضغطه :
- لا يتغير.
  - يقل للنصف.
  - يزيد إلى المثلين.
- 2- عند زيادة حجم الوعاء الحاوي لغاز ما إلى الضعف وعند ثبوت درجة الحرارة وكمية الغار ، فإن الضغط :
- لا يتغير.
  - يقل للربع.
  - يقل للنصف.
  - يزيد للمثلين.
- 3- عند زيادة الضغط إلى ثلاثة أمثال وعند ثبوت درجة الحرارة وكمية الغار ، فإن حجم الوعاء .
- لا يتغير.
  - يقل لثلاثة أمثال.
  - يزيد إلى ثلاثة أمثال.
  - يقل للربع.
- 4- عند تقليل كمية الغاز المحبوسة داخل وعاء إلى الربع وعند ثبوت درجة الحرارة والحجم ، فإن الضغط :
- يتضاعف.
  - يقل للربع.
  - لا يتغير.
  - يقل لثلاثة أمثال.

## 5- قوانين الغازات :

**تذكرة :** ✓

- لوصف حالة غاز ما نحتاج لاستخدام كميات يمكن أن تقادس مثل الضغط والحجم و الحرارة وكمية الغاز ، وذلك من خلال قوانين الغازات.
- **عند الظروف القياسية يكون الضغط 273 K و درجة الحرارة 101.3 Kpa .**

➤ ترتفع كتل الهواء الساخن فوق الهواء البارد ؟

- لأن الهواء الساخن أقل كثافة من الهواء البارد

➤ يرتفع المنطاد إلى أعلى عند تسخين الهواء المحبوس فيه ؟

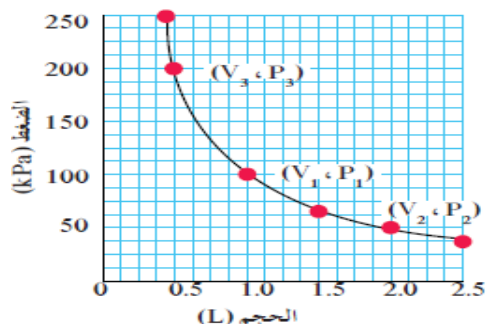
- لأنه عند تسخين الهواء المحبوس في المنطاد تزداد متوسط طاقته الحركية فيزداد حجمه وبالتالي تقل كثافته فيرتفع أعلى.

## 1- قانون بويل " العلاقة بين الضغط و الحجم " :

**قانون بويل :**

يتناصف الحجم الذي تشغله كمية معينة من غاز ما تناصباً عكسياً مع ضغط الغاز عند درجة حرارة ثابتة.

$$P_1 \cdot V_1 = P_2 \cdot V_2$$



➤ يقل حجم الغاز بزيادة الضغط عند ثبوت الحرارة . علل .

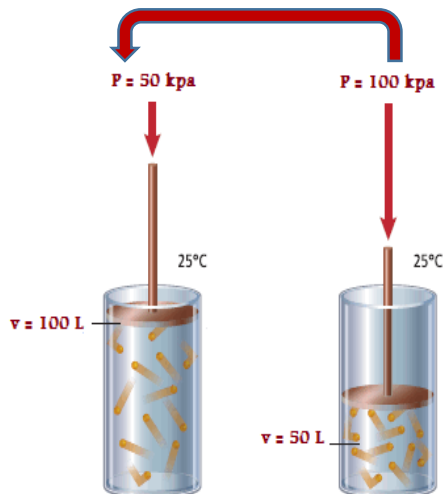
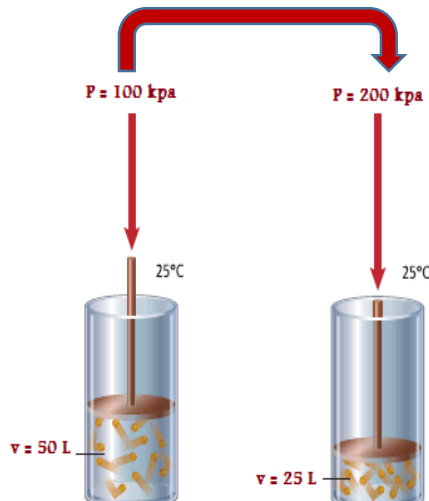
- لأن المسافات البينية بين جزيئات الغاز كبيرة ولا توجد قوى تنافر بينها و عند زيادة الضغط تقترب جزيئات الغاز من بعضها البعض و يصغر حجمه بشكل كبير.

➤ يتضاعف ضغط الغاز المحبوس عندما يقل الحجم إلى النصف عند ثبوت الحرارة . علل .

- لأن تقليل الحجم إلى النصف يتضاعف عدد التصادمات لجزيئات الغاز مع جدران الوعاء و بالتالي يتضاعف الضغط.

► بمضاعفة الضغط يقل الحجم للنصف .

- الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز عند ضغط 100 Kpa يكون ضعف الحجم الذي تشغله نفس الكمية عند ضغط Kpa 200 وذلك عند ثبوت درجة الحرارة.



► بتقليل الضغط للنصف يزداد الحجم للضعف .

- الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز عند ضغط 100 Kpa يكون نصف الحجم الذي تشغله نفس الكمية عند ضغط 50 Kpa وذلك عند ثبوت درجة الحرارة.

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ اختر الإجابة الصحيحة لكل مما يلي :

1- القانون الذي يوضح العلاقة بين حجم كمية معينة من الغاز وضغطها عند ثبوت درجة حرارتها المطلقة يسمى قانون :

جاي لوساك .  بويل .

دالتون للضغوط .  تشارلز .

2- عند مضاعفة الضغط الواقع على كمية محددة من غاز مع ثبوت درجة حرارتها ، فإن حجمها :

يقل إلى الربع .  يزيد إلىضعف .

يقل إلى النصف .  لا يتغير .

-3- عينة من غاز الأرجون تشغّل حجماً قدره ( 250 mL ) عندما كان ضغطها ( 202.6 kPa ) . فإذا أصبح ضغطها ( 506.5 kPa ) مع ثبوت درجة الحرارة ، فإن حجمها يصبح تقريباً :

100 mL 500 mL 0.04 mL 375 mL 

-4- عينة من غاز الهيدروجين تشغّل حجماً قدره ( 4 L ) تحت ضغط ( 202.6 kPa ) ، فإذا ظلت درجة حرارتها ثابتة . وأصبح حجمها ( 8 L ) فإن ضغطها يصبح :

101.3 kPa 303.9 kPa 706.8 kPa 405.2 kPa 

**• يتغير ضغط 4L من غاز التخدير من 40.5 Kpa إلى 105 Kpa . احسب الحجم الجديد عند ضغط 40.5 Kpa . افترض ثبات درجة الحرارة.**

**• سمح لغاز حجمه 500 ml عند ضغط 205 Kpa بالتمدد ليصبح 1.2 L احسب الضغط في الوعاء إذا ظلت درجة الحرارة ثابتة.**

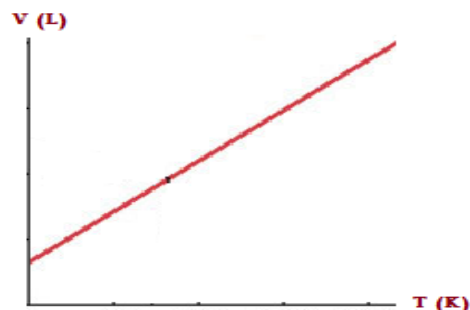
$$1L = 1000 ml$$

## 2- قانون تشارلز "العلاقة بين الحجم و درجة الحرارة " :

## قانون تشارلز :

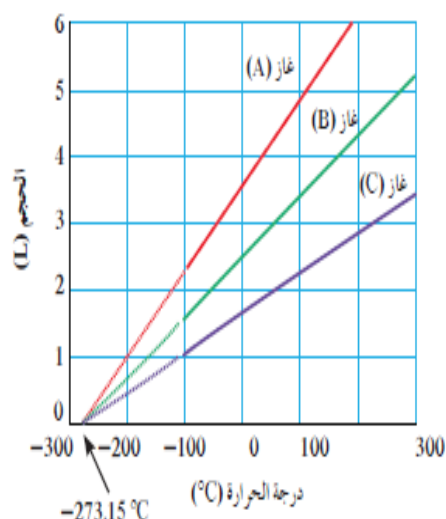
يتناوب حجم كمية معينة من الغاز تناوباً طردياً مع درجة حرارته المطلقة بالكلفن عند ثبات الضغط وكمية الغاز.

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



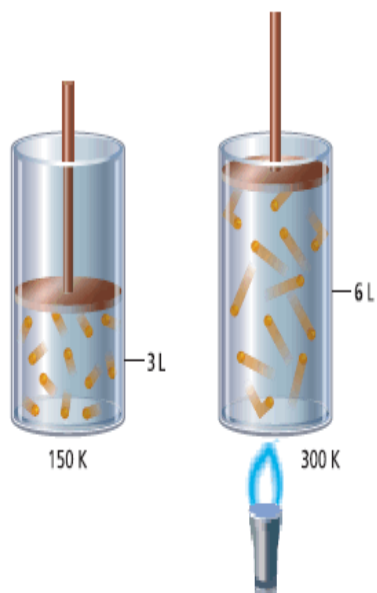
## الصفر المطلق 0 K أو -273°C :

هي أقل درجة حرارة ممكنة أي هي درجة الحرارة التي تساوي عندها متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز صفراناً نظرياً.



- العلاقة البيانية بين حجم كمية معينة من الغاز ودرجة حرارته تعطي خطاباً مستقيماً يقطع نقطة "في الجزء السالب" تعرف بـ درجة الصفر المطلق .
- في مقياس كلفن لدرجة الحرارة تقابل درجة الصفر كلفن 0K درجة C = -273 .

$$T(K) = T(^\circ C) + 273$$



➤ بزيادة درجة الحرارة يزداد متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز فتزيد المسافات البينية بين الجسيمات الغازية فيزداد الحجم "تقل الكثافة" عند ثبوت الضغط.

- يكون قياس العلاقة بين الحجم ودرجة الحرارة من الناحية العملية في مدى محدود فقط. على لأن الغازات تتكتف عند درجات حرارة منخفضة لتكون سوائل.
- أكياس البطاطا الجاهزة تبدو وكأنها منتفخة عند وضعها في أماكن تصلها الشمس؟
- عندما تكتسب الجسيمات طاقة حرارية فإن متوسط سرعة حركة جسيمات الغاز يزداد وتزداد المسافات البينية بين الجسيمات فيزداد حجم الغاز داخل الكيس.
- ما هو تأثير رفع حرارة غاز ما في بالون عند ثبات الضغط؟
- يزداد متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز وكلما ازدادت الطاقة الحركية زاد معدل التصادمات وقوتها مع جدران البالون فيزداد ضغط الغاز الداخلي على جدران البالون فتزداد المسافات البينية بين جزيئات الغاز والتي تعمل على زيادة حجم البالون.

### أسئلة تطبيقية

**❖ اختر الإجابة الصحيحة لكل مما يلي:**

1- القانون الذي يوضح العلاقة بين حجم كمية معينة من الغاز و درجة حرارته المطلقة عند ثبوت الضغط يسمى قانون :

- جاي لوساك .  بويل.

- دالتون للضغط .  تشارلز .

2- درجة الحرارة التي يتلاشى عندها متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز نظريا هي:

- 273 °C  273 K

- .-273 K  0 °C

3- كمية معينة من غاز الأكسجين تشغل حجماً قدره ( 8 L ) عند درجة حرارة ( 27 °C ) فإذا سخنت إلى درجة ( 420 K ) مع ثبوت الضغط ، فإن حجمها يساوي :

- 43.5 L  124.4 L

- .106 L  11.2 L

► تشغّل عينة غاز 6.8 L عند درجة حرارة 290 K ، ما الحجم الذي ستشغله عند درجة حرارة 25 °C مع بقاء

الضغط ثابتا.

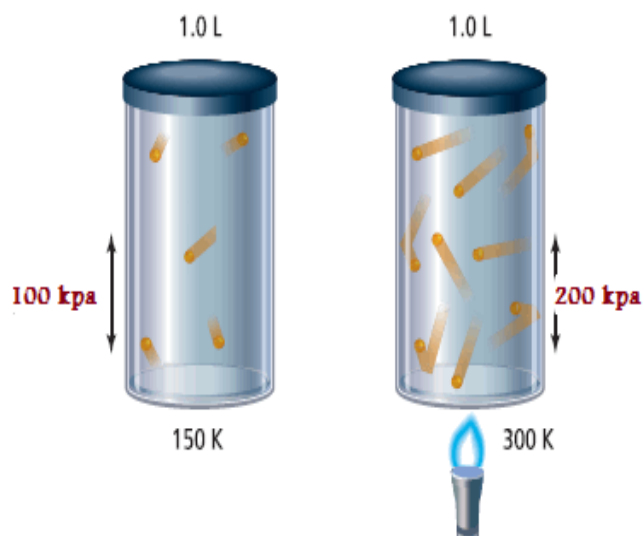
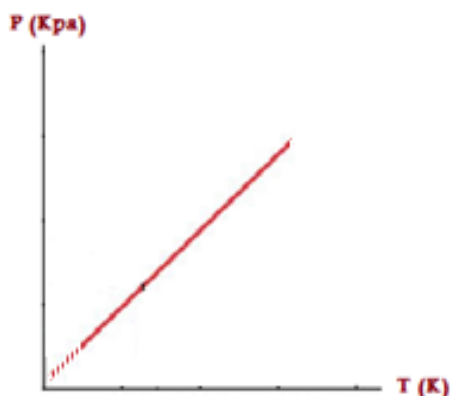
► تشغيل عينة هواء  $5L$  عند درجة حرارة  $C. 50 -$  ، ما الحجم الذي ستشغله عند درجة حرارة  $C. 100$  مع بقاء الضغط ثابتا.

### 3- قانون جاي لوساك "العلاقة بين الضغط و درجة الحرارة " :

#### قانون جاي لوساك :

عند ثبات الحجم فإن ضغط كمية معينة من الغاز يتناسب طردياً مع درجة حرارتها المطلقة .

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



► زيادة درجة حرارة كمية معينة من الغاز تؤدي لزيادة الضغط وذلك عند ثبات الحجم، لذلك يزداد الضغط في إطار السيارات صيفاً والعكس شتاءً مع انخفاض درجات الحرارة.

➤ لا تحرق أو تخزن عبوات الرذاذ فوق درجات حرارة معينة . علل.

- لأن ضغط الغاز المحبس داخل تلك العبوات يرتفع عند تسخينه و إذا زاد عن الحد المتحمل يمكن أن ينفجر الوعاء ويسbib أضرار جسيمة.

➤ يجب فحص إطارات السيارات قبل القيادة في فصل الصيف ؟ / علل : تماؤل إطارات السيارات بكمية من الهواء صيفا أقل منها شتاء ؟

- صيفاً ترتفع درجة الحرارة ويزداد متوسط طاقة حركة جزيئات الغاز ويزداد معدل و قوة تصدامها مع جدار الإطار فيزيد الضغط داخل الإطار مما قد يؤدي إلى انفجاره بذلك نقل كمية الهواء داخله صيفاً شتاءً تنخفض درجة الحرارة و يقل متوسط طاقة حركة جزيئات الغاز و يقل معدل و قوة تصدامها مع جدار الإطار فيقل الضغط داخل الإطار لذلك تزيد كمية الهواء داخله شتاءً .

➤ أكياس البطاطا الجاهزة تبدو وكأنها منتفخة عند وضعها في أماكن تصلها الشمس؟

➤ يزداد ضغط غاز ما في وعاء مغلق عند حجم ثابت بارتفاع درجة حرارته علل.

- عندما تكتسب الجسيمات طاقة حرارية فإن متوسط سرعة حركة جسيمات الغاز يزداد ويزداد معدل و قوة تصدام جزيئات الغاز مع جدران الوعاء وبالتالي تمارس ضغطاً أكبر.

➤ يزداد الضغط عند تسخين غاز في وعاء مغلق . علل.

- عند ارتفاع درجة الحرارة تزداد الطاقة الحركية للجزيئات فتتحرك الجزيئات بسرعة لتصطدم بجدران الوعاء فيزداد معدل التصادمات وقوتها مع جدران الوعاء مما يزيد الضغط لأن الضغط ينشأ عن اصطدام جزيئات الغاز بجدران الوعاء.

### أسئلة تطبيقية

**❖ اختر الإجابة الصحيحة لكل مما يلي:**

1. إناء من الحديد حجمه ( 400 mL ) وضعت به عينة من غاز الهيليوم تحت ضغط ( 41.32 kPa ) وعند درجة ( 37 °C ) ، فإذا ظل حجم الإناء ثابت ، وتغيرت درجة الحرارة إلى ( 173 °C ) ، فإن ضغط الغاز :

59.44 kPa 59.44 atm 1.32 kPa 101.3 kPa 

2. عينة من الهواء موضوعة في إناء حجمه ثابت تحت ضغط قدره ( 50.65 kPa ) ، ودرجة ( 0 °C ) . فإذا أصبح ضغطها ( 101.3 kPa ) فإن درجة حرارتها تساوي :

380 °C 546 °C 273 °C 380 °C 

► **ضغط الهواء في إطار سيارة هو 198 Kpa عند درجة حرارة 27 °C وفي نهاية الرحلة في يوم مشمس حار ارتفع الضغط إلى 225 Kpa ، فما درجة الحرارة داخل الإطار بفرض أن الحجم لم يتغير.**

► **عينة من غاز النيون موجودة في إناء من الفولاذ درجة حرارته 27 °C تحت ضغط 1.1 Kpa احسب ضغط الغاز في الإناء إذا سخن إلى درجة 327 °C .**

## ٤- القانون الموحد للغازات :

- القانون الموحد للغازات جمع بين المتغيرات الثلاثة  $[P, V, T]$  و ذلك عند ثبات كمية الغاز  $n$ .

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

- يمكن استنباط القوانين السابقة منفردة من القانون الموحد و ذلك بجعل أحد المتغيرات الثلاثة ثابتة.
- يمكن الحصول على قانون بويل من القانون الموحد وذلك عند ثبات قيمة درجة الحرارة المطلقة.
- يمكن الحصول على قانون تشارلز من القانون الموحد وذلك عند ثبات قيمة الضغط.
- يمكن الحصول على قانون جاي لوساك من القانون الموحد وذلك عند ثبات قيمة حجم الغاز.

## أسئلة تطبيقية

► عينة هواء حجمها 5L عند درجة حرارة 50°C و عند ضغط 107 Kpa ، احسب الضغط الجديد عند ارتفاع درجة الحرارة إلى 102°C و تمدد الحجم إلى 7L.

► إذا كان حجم بالون مملوء بالغاز يساوي 30L عند درجة حرارة 40°C و ضغط 153 Kpa فما هو حجم البالون عند الضغط و درجة الحرارة القياسية ؟ STP

## 6- الغازات المثالية والنظرية الحركية:

### الغاز المثالي :

هو غاز افتراضي يحقق جميع فرضيات النظرية الحركية. عند جميع الظروف من الضغط ودرجة الحرارة.

### الغاز الحقيقي :

هو الغاز الذي يمكن اسالته تحت ضغط عالي وتبريد مرتفع.

طبقاً للنظرية الحركية للغازات فإن جسيمات الغاز المثالي تكون بدون حجم، وتنعدم قوى التجاذب فيما بينها فلا تستطيع أن تنجذب بعضها البعض على الإطلاق، وبالتالي يعتبر الغاز المثالي غاز افتراضي.

الغاز الحقيقي يختلف عن الغاز المثالي في إمكانية إسالته أي أن جسيماته لها حجم وتوجد بينها قوى تجاذب وذلك تحت ضغط عالي ودرجة حرارة منخفضة، كما في تبريد بخار الماء إلى درجة حرارة أقل من  $0^{\circ}\text{C}$ ، ويمكن تحويله إلى صلب بالتبريد وتحت تأثير الضغط.

يسلك الغاز الحقيقي سلوك الغاز المثالي عند درجات الحرارة المرتفعة والضغط المنخفض جداً.

### تذكر أن :

يسمى ثاني أكسيد الكربون في الحالة الصلبة بالثلج الجاف وذلك لأن مادته تتبرد مباشرة دون أن تنصهر أي دون المرور بالحالة السائلة، وتصل درجة حرارته إلى  $-74^{\circ}\text{C}$ ، وهو يحرق الجلد عند ملامسته.

لوجود للغاز المثالي أو الغاز المثالي غاز افتراضي . على

- لأن جسيمات الغاز تملك حجم محدود وتنجذب بعضها البعض.

يمكن اسالة الغاز بالضغط والتبريد الشديدين . على

- لأن الضغط يعمل على اقتراب جزيئات الغاز من بعضها البعض والتبريد يعمل على تقليل الطاقة الحركية للجزيئات فتزداد قوى التجاذب بينهما مما يؤدي إلى تحولها من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة.

يمكن اسالة الغاز الحقيقي فيما لا يمكن اسالة الغاز المثالي . على

- لأن الجسيمات في الغاز المثالي ليس لها حجم ولا ينجذب بعضها إلى بعض، أما في الغاز الحقيقي فإن الجسيمات لها حجم و توجد بينها قوى تجاذب، و الضغط والتبريد يعملان على تقارب الجسيمات فيكون لها حجم و قوة تجاذب و تتحول إلى الحالة السائلة.

## 7- قانون الغاز المثالي:

- يشتق قانون الغاز المثالي من القانون الموحد للغازات وذلك بضم متغير رابع وهو كمية الغاز في النظام ويعبر عنه بعدد المولات  $n$  ووحدته mol.

- يتنااسب عدد مولات الغاز تناصباً طردياً مع عدد جسيمات الغاز وبالتالي يتنااسب طردياً مع الحجم الذي يشغله.

$$\frac{P_1 \cdot V_1}{T_1 \cdot n_1} = \frac{P_1 \cdot V_1}{T_1 \cdot n_1}$$

- إضافة عدد المولات إلى القانون الموحد للغازات وبقسمة طرفي المعادلة على  $n$ :

- عند الظروف القياسية يشغل المول الواحد لكل غاز حجم قدره  $22.4 \text{ L}$ ، ومنها يمكن إيجاد قيمة  $R$  ويسمى ثابت الغاز المثالي :

$$R = \frac{P \cdot V}{T \cdot n} = \frac{101.3 \times 22.4}{273 \times 1} = 8.31 \text{ kpa} \cdot \text{L/K} \cdot \text{mol}$$

## ▪ قانون الغاز المثالي :

$$P \times V = n \times R \times T$$

- يتميز قانون الغاز المثالي عن القانون الموحد للغازات بإمكانية حساب عدد مولات الغاز المحبوس وذلك بمعرفة قيم  $P, V, T$

**أسئلة تطبيقية**

❖ احسب الحجم الذي تشغله كمية قدرها ( 0.5 mol ) من غاز النيتروجين ، موضوعة في إناء عند درجة حرارته ( 27 °C ) وتحت ضغط ( 8.13 kPa ) علماً بأن ( R = 8.13 kPa )

❖ عينة من غاز ما تشغله حجماً قدره ( 2 L ) عند درجة ( 27 °C ) وتحت ضغط ( 10.13 kPa ) ، فإذا علمت أن كتلة هذه العينة تساوي ( 0.26 g ) وأن ( R = 8.13 ) ، فاحسب الكتلة الجزيئية لهذا الغاز .

❖ عينة من غاز الأكسجين كتلتها ( 8 g ) ، احسب الضغط اللازم ليصبح حجمها ( 6.15 L ) عند درجة ( O = 16 ) ، ( R = 8.13 ) علماً أن ( 27 °C )

❖ أكمل الفراغات التالية :

1. كمية معينة من غاز النيتروجين تشغّل حجماً قدره (550 mL) تحت ضغط (72.94 kPa) وعند درجة (0 °C) فتكون كتلتها gm (N = 14 , R = 8.31)
2. كمية من غاز الهيليوم كتلتها (g) عند درجة (27 °C) وتحت ضغط (202.6 kPa) فإن حجمها (He = 4 , R = 8.31) يساوي L
3. كمية معينة من غاز الأمونيا (NH<sub>3</sub>) كتلتها (68 gm) تشغّل حجماً قدره L عند درجة (127 °C) فإن قيمة ضغطها يساوي \_\_\_\_\_ (N = 14 , H = 1 , R = 8.31)
4. غاز مثالي محبوس في دورق حجمه L 0.65 عند درجة حرارة 25 °C فإذا كان عدد مولات الغاز يساوي mol فإن ضغط الغاز داخل الدورق يساوي \_\_\_\_\_ علماً بأن R = 8.31
5. عدد مولات غاز الأكسجين الموجودة في L 6.15 منه وعند درجة حرارة 27 °C وضغط 202.6 Kpa تساوي mol.
6. درجة الحرارة اللازمة لكي تشغّل عينة قدرها 0.3 mol من غاز الميثان والتي تشغّل حجماً قدره L تحت ضغط 83 Kpa تساوي °C.

## 8- الجسيمات الغازية: مخالفتها وحركتها

### 1- قانون الغاز المثالي والنظرية الحركية

#### الغاز المثالي:

هو غاز افتراضي يحقق جميع فرضيات النظرية الحركية.  
عند جميع الظروف من الضغط ودرجة الحرارة.

#### الغاز الحقيقي:

هو الغاز الذي يمكن اسالته تحت ضغط عالي وتبريد مرتفع.

- الغاز المثالي يخضع بدقة لفرضيات النظرية الحركية بحيث تكون جسيماته بدون حجم ولا تستطيع أن تنجذب لبعضها البعض على الإطلاق أي لا توجد قوى تجاذب بين جسيماته.
- الغاز الحقيقي يختلف عن سلوك الغاز المثالي الافتراضي في إمكاناته إسالته، وفي بعض الأحيان تحويله إلى صلب بالتبريد وتحت تأثير الضغط كمثل بخار الماء الذي يتكتف إلى قطرات ماء عند تبريد.
- عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة يمكن أن تسلك الغازات الحقيقية سلوك الغاز المثالي إلى حد كبير.

#### ﴿علل لا وجود للغاز المثالي؟﴾

لأن جسيمات الغاز تملك حجماً محدوداً وتنجذب بعضها البعض وبخاصة عند درجات الحرارة المنخفضة والضغط العالية.

#### ﴿ما الاختلاف بين سلوك الغاز الحقيقي والغاز المثالي؟﴾

هو إمكانية إسالة الغاز الحقيقي وفي بعض الأحيان تحويله إلى صلب بالتبريد وتحت تأثير الضغط.

#### ﴿يمكن إسالة الغاز الحقيقي بينما لا يمكن إسالة الغاز المثالي؟﴾

لأن الجسيمات في الغاز المثالي ليس لها حجم ولا تنجذب لبعضها البعض.

الغاز الحقيقي	الغاز المثالي
• يحيد عن فرضيات النظرية الحركية للغازات	• يتبع فرضيات النظرية الحركية للغازات
• تملك جسيماته حجم محدود	• جسيماته لا حجم لها
• توجد قوى تجاذب وتنافر	• لا توجد قوى تجاذب أو تنافر
• يمكن إسالته وتحويله لصلب عند ظروف معينة من الضغط والتبريد	• لا يمكن إسالته

## 2- فرضية أفوجادرو: (العلاقة بين حجم جسيمات الغاز و عدد مولاته ).

**فرضية أفوجادرو:**

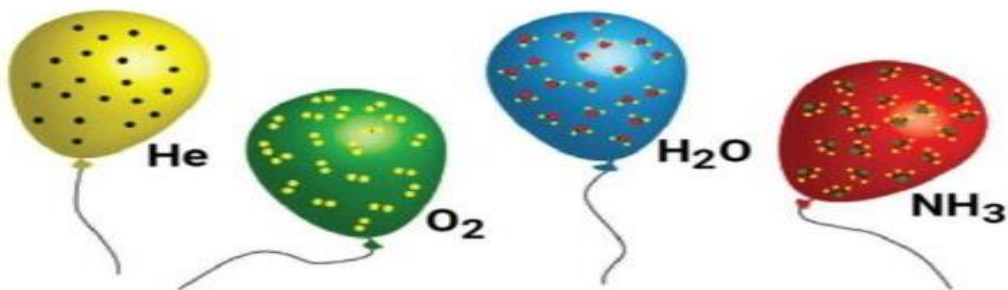
الحجم المتساوية من الغازات المختلفة عند درجة الحرارة والضغط نفسهما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات.

**الحجم المولى:**

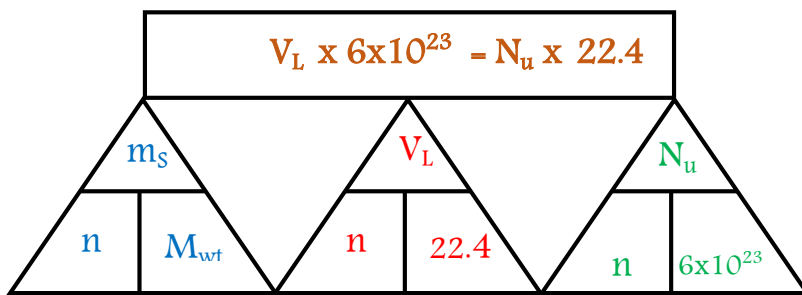
الحجم الذي يشغله مول واحد من الغاز في الظروف القياسية يساوي  $22.4\text{ L}$ .

- افتراض أفوجادرو أن جسيمات الغاز تكون متباينة ولا يفصل بينها سوى الفراغ وبالتالي فإن مجموعة الجسيمات الكبيرة نسبياً لا تتطلب فراغاً كبيراً بالمقارنة مع العدد نفسه من الجسيمات الصغيرة نسبياً.

- يمكن توضيح نظرية أفوجادرو تجريبياً عند درجة الحرارة والضغط القياسيين  $273\text{ K}$  و  $101.3\text{ Kpa}$  يشغل  $1\text{ mol}$  من أي غاز بصرف النظر عن حجم الجسيمات حجماً قدره  $22.4\text{ L}$  ويعرف هذا بالحجم المولى.



- حزيء غاز الكلور  $\text{Cl}_2$  أكبر ويشغل حجماً أكبر من ذلك الذي يشغله جزيء هيدروجين  $\text{H}_2$ . على لأن جزيء غاز الكلور  $\text{Cl}_2$  يحتوي على عدد كبير من الإلكترونات والبروتونات والنويترونات وبالتالي تكون جزيئات الكلور أكبر من الهيدروجين.
- الحجوم المتساوية من غاز الكلور والهيدروجين عند درجة الحرارة والضغط نفسهما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات. على لأن جسيمات الغاز تكون متباينة ولا يفصل بينها سوى الفراغ وبالتالي، فإن مجموعة الجسيمات الكبيرة نسبياً لا تتطلب فراغاً أكبر بالمقارنة مع العدد نفسه من الجسيمات الصغيرة نسبياً.
- حجم باللون يحتوى على  $5\text{ g}$  من غاز ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2 = 44\text{ g}$  يساوي حجم باللون يحتوى على  $20\text{ g}$  من غاز النيون  $\text{Ne} = 20\text{ g}$  عند الظروف القياسية. على لأن عدد المولات في كل منها متساوي  $n_{\text{CO}_2} = \frac{11}{44} = 0.25\text{ mol}$  و  $n_{\text{Ne}} = \frac{5}{20} = 0.25\text{ mol}$  وبالتالي عدد الجسيمات في كل منها متساوي وطبقاً لفرضية أفوجادرو الحجوم المتساوية من الغازات المختلفة عند درجة الحرارة والضغط نفسهما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات.

**قوانين هامة لفرضية أفوجادرو :-** **$m_s$  :** هي الكتلة بالجرام **$n$  :** هي عدد المولات**حيث أن :** **$N_u$  :** هي عدد الجزيئات **$V_L$  :** هي الحجم باللتر **$M_{wt}$  :** هي كتلة المول**أسئلة تطبيقية****❖ أكمل الفراغات التالية :**

- 1- المول الواحد من غاز يشغل حجما قدره \_\_\_\_\_ عند الظروف القياسية.
  - 2- يشغل 0.22 mol من غاز النيتروجين حجما قدره \_\_\_\_\_ عند الظروف القياسية.
  - 3- يشغل 0.5 mol من غاز الميثان حجما قدره \_\_\_\_\_ عند الظروف القياسية.
  - 4- يحتوي المول الواحد من الغاز على \_\_\_\_\_ جسيم في الظروف القياسية .
  - 5- عدد جزيئات غاز الأكسجين الموجودة في L 3.36 في الظروف القياسية تساوي \_\_\_\_\_ جزء.
  - 6- الحجم الذي يشغل له  $10^{22} \times 4.02$  جزء من غاز الهيليوم عند الظروف القياسية يساوي \_\_\_\_\_ لتر
  - 7- إذا كانت (  $N=14$  ) فان ( 7 ) من غاز النيتروجين  $N_2$  تشغل في الظروف القياسية حجما قدره \_\_\_\_\_ . L
  - 8- حجم ( 8 ) من غاز الأكسجين \_\_\_\_\_ حجم ( 7 ) من غاز النيتروجين في الظروف القياسية  
 $(N=14, O=16)$
- 1- ما الحجم الذي يشغله 0.742 mol من غاز الأرجون عند الظروف القياسية ؟

-2 ما عدد جزيئات النيتروجين الموجودة في L 5.12 من الغاز عند الظروف القياسية؟

---



---



---



---

-3 ما الحجم الذي يشغله  $4.02 \times 10^{22}$  جزيء من غاز الهيليوم عند الظروف القياسية؟

---



---



---



---

-4 احسب الحجم باللتر الذي يشغل كل من الغازات التالية عند الظروف القياسية:

$$\text{Mwt (N}_2\text{)} = 28 \text{ g/mol} \quad \text{عما بـ} \quad 2.5 \text{ mol} \quad \bullet$$

---



---



---



---

$$\text{Mwt (H}_2\text{)} = 2 \text{ g/mol} \quad \text{عما بـ} \quad 0.6 \text{ g} \quad \bullet$$

---



---



---



---

$$\text{Mwt (O}_2\text{)} = 32 \text{ g/mol} \quad \text{عما بـ} \quad 0.35 \text{ mol} \quad \bullet$$

---



---



---



---

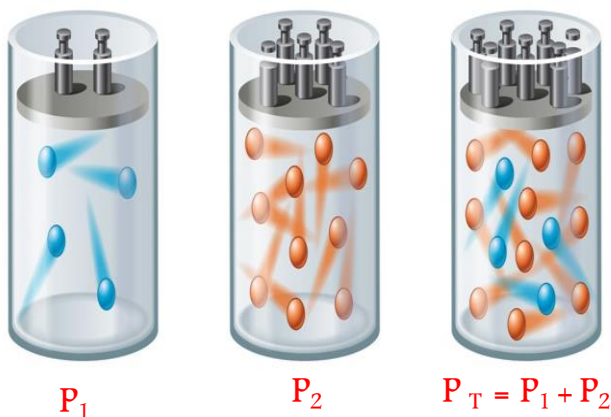
### 3- قانون دالتون للضغط الجزئي: (العلاقة بين ضغط الغاز وعدد مولاته).

#### النهايات المجزئية للغاز.

الضغط الناتج عن أحد مكونات خليط غازي إذا شغل حجماً مساوياً لحجم الخليط عند درجة الحرارة نفسها.

#### قانون دالتون للضغط الجزئي:

عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة يكون الضغط الكلي لخليط من عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها يساوي مجموع الضغوط الجزئية لغازات المكونة للخلط.



- من قانون الغاز المثالي  $P \cdot V = n \cdot R \cdot T$  يمكن استنباط القانون

$$P = N \frac{RT}{V}$$

- التالي:  $\frac{RT}{V}$  و عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة فإن المقدار  $\frac{RT}{V}$  يصبح ثابتاً.

- و منها فإن ضغط الغاز في الوعاء يتتناسب طردياً مع عدد مولاته.

- عند خلط عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها البعض في نفس الوعاء

- سوف ينتشر كل غاز على حدة ويملاً الوعاء كله بحيث يصبح حجمه مساوياً لحجم الوعاء نفسه، ويكون لكل غاز ضغط يمثل جزءاً من

- الضغط الكلي داخل الوعاء.

- يسمى هذا الضغط بالضغط الجزئي للغاز، ويعتمد على عدد مولات الغاز.

- عند درجة الحرارة نفسها تملك جسيمات غازات الهواء، متوسط الطاقة الحركية نفسها ويرتبط ضغط الغاز بعدد جسيمات الغاز الموجودة في حجم معين وبمتوسط طاقتها الحركية فقط أما نوع الجسيمات فغير مهم لأن لكل جسيم القدر نفسه من المساهمة في الضغط.

- للتغيير المساهمة المجزئية للضغط الذي يبذله كل غاز في الخليط بتغيير درجة الحرارة أو الضغط أو الحجم.

► يحتاج المتسلق إلى قمة الجبل إلى أنابيب من غاز الأكسجين؟ علل.

ج: لأنه كلما ارتفع لأعلى يقل الضغط الجوي الكلي فيقل الضغط الجزئي للأكسجين والإنسان يحتاج إلى ضغط جزئي من غاز الأكسجين لا يقل قدره عن 10.67 Kpa لكي يبقى على قيد الحياة.

### أسئلة تطبيقية

❖ **أكمل الفراغات التالية:**

- 1 يعتمد الضغط الجزيئي للغاز على -----.
- 2 كلما ارتفعنا لأعلى ----- الضغط الجزيئي للغاز.

❖ **ضع علامة ( ✓ ) أمام الجملة الصحيحة وعلامة ( ✗ ) أمام الجملة الخاطئة في كل من العبارات التالية:**

- ( ..... ) -1 عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة فان ضغط الغاز في وعاء يتنااسب مع عدد مولاته.
- ( ..... ) -2 عند خلط L (2) من غاز الأكسجين مع L (3) من غاز النيتروجين في إناء حجمه L (4) وفي نفس الظروف من الضغط ودرجة الحرارة فان حجم المخلوط الناتج يكون L (5) لتر.
- ( ..... ) -3 إناء حجمه L ( 5.6 ) وضع فيه ( 0.1 mol ) من غاز النيتروجين ، ( 0.2 mol ) من غاز الأكسجين في الظروف القياسية فيكون حجم النيتروجين فقط من هذا الإناء يساوي L 5.6

1. احسب الضغط الكلي لخليط غازي يحتوي على أكسجين ونيتروجين وهيليوم ، إذا كانت الضغوط الجزئية للغازات كال التالي :  $P_{O_2} = 20 \text{ kPa}$  ،  $P_{N_2} = 46.7 \text{ kPa}$  ،  $P_{He} = 26.7 \text{ kPa}$

2. يحتوي خليط غازي على أكسجين ونيتروجين وثاني أكسيد الكربون ، فإذا علمت أن ضغطه الكلي يساوي 32.9 Kpa . والضغط الجزيئي للأكسجين يساوي :  $P_{O_2} = 6.6 \text{ kPa}$  ، والضغط الجزيئي للنيتروجين يساوي  $P_{CO_2} = 23 \text{ kPa}$  ، احسب  $P_{N_2}$  .

3. إناء زجاجي حجمه (2 L) به غاز هيدروجين تحت ضغط (101 K.pa)، وإناء آخر حجمه (8L) به غاز نيتروجين تحت ضغط (151.5 K.pa). احسب الضغط الكلي للغازين عند توصيل الإناءين معاً عند ثبوت درجة الحرارة مع إهمال حجم الوصلة بينهما

٤. إناء حجمه ( 2 لتر ) به غاز هيليوم تحت ضغط ( 80.8 Kpa ) وآخر حجمه ( 1.2 L ) به غاز أكسجين تحت ضغط ( 161.6 Kpa ) . فإذا تم نقل الغازين إلى إناء جديد حجمه ( 4 لتر ) . فاحسب الضغط داخل هذا الإناء عند ثبوت درجة الحرارة والضغط الكلي للخلط

## الوحدة الثانية: سرعة التفاعل

-1 سرعة التفاعل

**سرقة التفاعل الكيميائي:**  
كمية المتفاعلات التي يحدث لها تغير خلال وحدة الزمن.

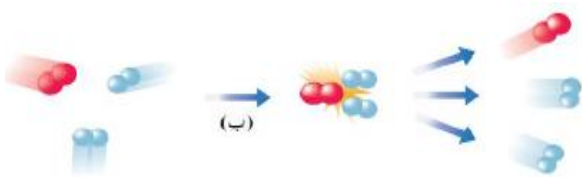
- تباين سرعات التفاعل ما بين تفاعلات سريعة وتفاعلات بطيئة، ويختلف الوقت اللازم لحدوث تفاعل من تفاعل آخر، ويرتبط بطبيعة التفاعل نفسه كمثل صدأ الحديد والتقديم في العمر و تكون الفحم والأنلماس .

- يستخدم غاز الإيثان مع غاز الأكسجين النقي في عمليات اللحام مولدة حرارة تصل لأكثر من 3000°C.
  - يستخدم غاز الإيثان في تسريع وتحفيز درجة نضج الفاكهة اعتماداً على طبيعته الغازية وصغر حجمه.

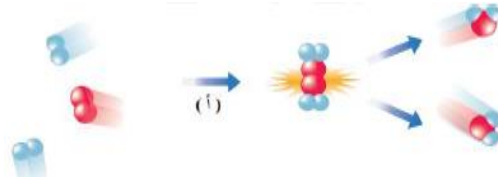
- نظرية التصادم

**نظريّة التسلاخ:** الجزيئات والذرّات والأيونات التي يصطدم بعضها ببعض بطاقة حركيّة كافية في الاتجاه الصحيح يمكن أن تتفاعل وتكون نواتج.

- ترتبط سرعات التفاعلات الكيميائية بخواص الذرات  
والأيونات والجزيئات في نموذج يعرف بنظرية  
التصادم حيث الجسيمات المتصادمة إذا ملكت  
طاقة كافية واندفعت في الاتجاه الصحيح  
تستطيع أن تتفاعل وتكون نواتج جديدة.



بــ إذا كانت الطاقة الحركية عند التصادم غير كافية فإن المواد المتفاعلة ترتد عند التصادم دون أن يحدث لها تغير.

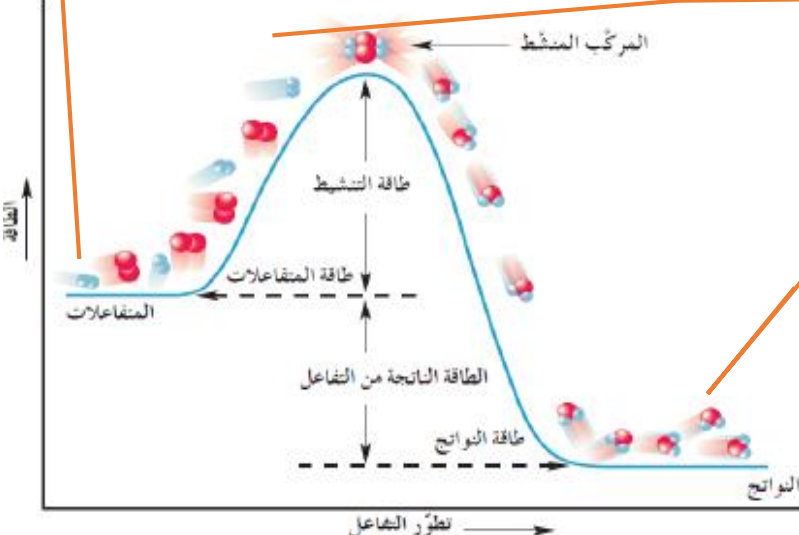


أ- إذا كانت الطاقة الحركية عند التصادم كافية وفي الاتجاه الصحيح تكون النواتج:

**المركب المنشط** : هو ترتيب مؤقت للجسيمات التي لها طاقة كافية لكي تكون مواد متفاعلة او مواد ناتجة.

**طاقة التنشيط** : أقل كمية من الطاقة التي تحتاج إليها الجسيمات لتفاعلها. " حاجز التنشيط".

- عند تزويد الجسيمات المتصادمة " المتفاعلات " بطاقة فإن الروابط بين الجسيمات يمكنها أن تتفكك مكونة **مركب منشط غير مستقر له فتره نصف عمر  $S^{-10}$  عند قمة حاجز التنشيط**.



- إذا كانت الجسيمات المتصادمة **تفتق** **طاقة كافية في الاتجاه الصحيح** فإنها ترتد وتعطى الماء المتفاعلة مرة أخرى.
- **كمثل عدم احتراق الفحم في الهواء**

- إذا كانت **الطاقة كافية لتخفي حاجز التنشيط و توجه صحيح للذرات تكون النواتج**.
- **كمثل احتراق الفحم عند إمداده بطاقة حرارية.**

▶ **يسمى المركب المنشط أحياناً بالحالة الانتقالية. علـ**

- لأنـه غير مستقر بدرجة كبيرة لأنـه ما أنـ يتكون حقـ يتفكـك مرة أخرى ليعطي إما مواد متفاعلة أو يستمر ليكون النواتج إذا توافـت طـاقة كـافية و تـوجه صـحيح للـذرات

▶ **لا يكـفي تصـادم جـسيـمات المـادـة مع بـعـضـها البعض لـكي تـتفـاعـل . عـلـ**

- لأنـه وفق نـظرـية التـصادـم فإنـ الذـرات والأـيونـات و الجـزيـئـات الـتي يـصطـدمـ بعضـها بـعـضـ بـطـاقـة حـركـيـة كـافـيـة في الـاتـجـاه الصـحيـحـ يجب أنـ تـتـغلـب على حاجـزـ التـنشـيط لـكي تـتفـاعـل و تكونـ نـواتـجـ و أـنـ يـكـونـ لهاـ تـوجـيهـ فيـ الـاتـجـاهـ الصـحيـحـ.

▶ **سرـعة تـفـاعـل الكـربـون مع الاـكسـجين عـند درـجة حرـارة الغـرـفة تـساـوي صـفـرا . عـلـ**

- لأنـ هذا التـفـاعـل ذـو طـاقـة تـنشـيطـ كـبـيرـ و عـند درـجة حرـارة الغـرـفة لا تكونـ التـصادـماتـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ الاـكسـجينـ وـ ذـراتـ الكـربـونـ فـعـالـةـ وـ نـشـطـةـ بـدـرـجـةـ كـافـيـةـ لـكـسـرـ رـوـابـطـ  $O-O$  ،  $C-O$  وـ لاـ تـمـتـلـكـ الجـزـيـئـاتـ طـاقـةـ حـركـيـةـ كـافـيـةـ لـكيـ تـصـطـدـمـ فيـ الـاتـجـاهـ الصـحيـحـ وـ بـتـمـتـازـ حاجـزـ طـاقـةـ التـنشـيطـ ،ـ لـذـلـكـ سـرـعةـ تـفـاعـلـ الكـربـونـ معـ الاـكسـجينـ عـندـ درـجةـ حرـارةـ الغـرـفةـ تـساـويـ صـفـراـ.

### أسئلة تطبيقية

**❖ املأ الفراغات في الجمل والعبارات التالية بما يناسبها :**

- 1- تقاس سرعة التفاعل الكيميائي بكمية \_\_\_\_\_ التي يحدث لها تغير في خلال وحدة الزمن.
- 2- وفق نظرية التصادم فإن الذرات والأيونات والجزئيات يمكن أن تتفاعل وتكون نواتج عندما تصطدم بعضها ببعض إذا كانت تملك \_\_\_\_\_ كافية .
- 3- أقل كمية من الطاقة التي تحتاجها الجسيمات لتفاعل تسمى \_\_\_\_\_.
- 4- المركب النشط عبارة عن جسيمات تكون لحظياً عند قمة حاجز \_\_\_\_\_.

**❖ ضع علامة ( ✓ ) أما الإجابة الصحيحة و ( ✗ ) أما م كل إجابة خاطئة :**

- ( ) 1. يختلف الوقت اللازم لحدوث التفاعل بشكل ملحوظ بين تفاعل و آخر . و يرتبط ذلك بطبيعة التفاعل نفسه .
- ( ) 2. غاز الإيثين شائع الاستعمال بين المزارعين حيث يحفز درجة نضوج الفاكهة من خلال سلسلة تفاعلات تسرعها طبيعته الغازية و صغر حجمه .
- ( ) 3. تحدث التفاعلات الكيميائية جميعها بالسرعة نفسها عند الظروف نفسها .
- ( ) 4. كل تصادم بين الجسيمات المتفاعلة يؤدي إلى حدوث التفاعل الكيميائي .
- ( ) 5. يمكن تغيير سرعة أي تفاعل كيميائي بتغيير ظروف التفاعل .
- ( ) 6. في تفاعل ما يتكون المركب المنشط عند قمة حاجز التنشيط و لا يعتبر من المواد المتفاعلة أو الناتجة .

## 3- العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي

## -1 درجة الحرارة:

- يؤدي ارتفاع درجة الحرارة في معظم التفاعلات إلى زيادة سرعة التفاعل.
- التأثير الرئيسي لارتفاع درجة الحرارة هو زيادة عدد الجسيمات ذات الطاقة الحركية الكافية لتخطي حاجز التنشيط لتفاعل عند اصطدامها.

**لا يحترق الفحم بسرعة يمكن قياسها عند درجة حرارة الغرفة لكن عند امداده بطاقة كافية في صورة حرارة فإنه يحترق. علل.**

- لأنه عند ملامسة اللهب فإن عدد الجسيمات التي تمتلك طاقة حركية كافية لكي تصطدم تصادمات فعالة في الاتجاه الصحيح فتتجاوز حاجز طاقة التنشيط تزداد وبالتالي تزداد سرعة التفاعل .

**ارتفاع درجة حرارة المواد المتفاعلة يؤدي إلى زيادة سرعة تفاعلها. علل.**  
- لأنه بارتفاع درجة حرارة الجسيمات المتفاعلة يزداد متوسط الطاقة الحركية لها فتزداد سرعتها ويزداد احتمال تصادماتها مما يؤدي إلى زيادة عدد الجسيمات ذات الطاقة الحركية الكافية لكي تصطدم تصادمات فعالة في الاتجاه الصحيح وتتخطى حاجز طاقة التنشيط و بذلك تزداد سرعة التفاعل.

**يفسد الطعام بسرعة إذا ترك في درجة حرارة الغرفة بينما يبقى صالحًا لمدة أطول عند وضعه في الثلاجة. علل.**

**لأن في درجة الحرارة الغرفة تكون الطاقة كافية لإمداد جسيمات المواد المتفاعلة بالطاقة ويزداد متوسط الطاقة الحركية ويزداد عدد الجسيمات ذات الطاقة الحركية الكافية لتخطي حاجز طاقة التنشيط عند اصطدامها وتكون التصادمات بطاقة حركية كافية وفي الاتجاه الصحيح ما يساعد على إفساد الطعام بسرعة أكبر.**

**بينما في الثلاجة تتحفظ درجة الحرارة ويقل متوسط الطاقة الحركية لجسيمات المواد المتفاعلة ويقل عدد الجسيمات ذات الطاقة الحركية الكافية لتخطي حاجز طاقة التنشيط عند اصطدامها ما يؤدي إلى بطء تفاعل فساد الطعام.**

## 2- التركيز :

- زيادة عدد الجسيمات في **حجم محدد** يعمل على زيادة كل من المتفاعلات و عدد التصادمات فيكون التفاعل أسرع .

▶ يمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الانابيب المعبأة بالأكسجين. علل.

▶ علل: يزداد توهج عود الثقب عند وضعه في زجاجة مملوقة بغاز الأكسجين النقي. علل.

- زيادة تركيز الأكسجين يزيد تفاعل الاحتراق و في هذه المناطق يزداد تركيز الأكسجين و الحرارة الناتجة عن التدخين بالقرب من الأكسجين تؤدي إلى زيادة عدد الجسيمات التي تمتلك طاقة حركية كافية لكي تصطدم تصادمات فعالة في الاتجاه الصحيح و تجتاز حاجز طاقة التنشيط فتحدث عملية احتراق سريعة.

## 3- حجم الجسيمات :

- كلما صغر حجم الجسيمات زادت مساحة السطح لكتلة معينة من الجسيمات المتفاعلة.
- زيادة مساحة السطح تؤدي لزيادة كمية المادة المتفاعلة المعرضة للتفاعل ما يؤدي بدوره إلى زيادة معدل التصادمات وبالتالي زيادة سرعة التفاعل.
- من الطرق الشائعة لزيادة مساحة السطح إذابة المادة الصلبة ، أو طحنها إلى مسحوق ناعم.

- **يدرك عمال المناجم أن كتل الفحم الكبيرة قد لا تشكل حطرا يقدر غبار الفحم المعلق و المنتاثر في الهواء . علل.**

- لأن غبار الفحم نشط للغاية و قابل للانفجار لأنه كلما قل حجم الجسيمات زادت مساحة السطح المعرضة للتفاعل و يزداد معدل التصادمات الفعالة بين جسيمات الفحم و الأكسجين مما يجعل هذه الجسيمات قابلة للتفاعل بسرعة كبيرة و بالتالي حدوث انفجار.

- **يفضل طحن المادة الصلبة و تحويلها إلى مسحوق ناعم أثناء التفاعل . علل.**

- عند الطحن يصغر حجم جسيمات المادة و تزداد مساحة السطح لكتلة معينة و تزداد كمية المادة المعرضة للتفاعل فيزداد معدل التصادمات الفعالة و يزداد عدد الجسيمات التي تمتلك طاقة حركية كافية لكي تصطدم في الاتجاه الصحيح و تجتاز حاجز طاقة التنشيط فتزيد سرعة التفاعل الكيميائي .

## أسئلة تطبيقية

**❖ ضع علامة (✓) بين القوسيين المقابلين لأنسب إجابة صحيحة:**

1. إحدى التغيرات التالية لا يزيد من سرعة التفاعل الكيميائي :  
 زيادة تركيز المواد المتفاعلة  
 زيادة كمية المادة المحفزة
2. يؤدي ارتفاع درجة الحرارة في جميع التفاعلات تقريباً إلى زيادة سرعة التفاعلات بسبب زيادة :  
 احتمالية التصادمات الفعالة بين الجسيمات المتفاعلة.  
 تركيز المواد المتفاعلة.  
 حجز الغازات لنبات ضغطها.  
 طاقة حجز التنشيط اللازم لبدء التفاعل.
3. يمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الأنابيب المعبأة بالأكسجين بسبب زيادة:  
 تركيز الأكسجين في تلك المناطق.  
 احتمالية حالات الإغماء لارتفاع تركيز الأكسجين ودخان السجائر.  
 تركيز ثاني أكسيد الكربون الناتج عن السجائر والقابل للاشتعال.  
 احتمالية حدوث اشتعال للمواد القابلة للاحتراق لارتفاع تركيز الأكسجين.
4. إحدى العبارات التالية غير صحيحة حيث كلما صغر حجم الجسيمات المتفاعلة زاد :  
 من سرعة التفاعلات       نشاطها       ضغطها
5. أحد أشكال الفحم التالية هي الأقل نشاطاً :  
 الفحم الساخن       بخار الفحم       الجرافيت الصلب       غبار الفحم
6. جميع الطرق التالية تعمل على نشاط مادة صلبة متفاعلة عدا واحدة و هي:  
 إذابتها في مذيب مناسب  
 طحن المادة وتحويلها إلى مسحوق ناعم  
 تبريد هذه المادة
7. أسرع التغيرات الكيميائية التالية :  
 الشيخوخة مع التقدم في السن  
 نضج الفاكهة       احتراق شمعة       صدأ الحديد في الهواء الجوي لربط
8. إحدى العوامل التالية غير مفضلة لزيادة سرعة التفاعل :  
 إضافة مادة محفزة  
 زيادة درجة الحرارة       زيادة حجم الجسيمات المتفاعلة

❖ **املا الفراغات في الجمل والعبارات التالية بما يناسبها:**

1. يؤدي ارتفاع درجة الحرارة إلى \_\_\_\_\_ سرعة التفاعل الكيميائي.
2. زيادة تركيز المواد المتفاعلة يزيد من احتمالية \_\_\_\_\_ لذلك تزداد سرعة التفاعل.
3. كلما صغر حجم الجسيمات \_\_\_\_\_ مساحة السطح لكتلة معينة من المادة المتفاعلة.
4. يمكن زيادة سطح مادة متفاعلة صلبة إما بإذابتها في مذيب مناسب أو \_\_\_\_\_.
5. تناسب سرعة التفاعل الكيميائي \_\_\_\_\_ مع حجم الجسيمات المتفاعلة.
6. احتراق كتلة كبيرة من الفحم \_\_\_\_\_ من احتراق الغبار الناعم للفحم.

❖ **ضع علامة (✓) أمام الإجابة الصحيحة و (✗) أمام كل إجابة خاطئة:**

- ( ) يؤدي ارتفاع درجة الحرارة في جميع التفاعلات تقريباً إلى زيادة سرعتها.
- ( ) عدد الجسيمات المتفاعلة في حجم معين ( التركيز ) لا يؤثر في سرعة التفاعلات.
- ( ) تفاعل محلول كلوريد الصوديوم مع محلول نيترات الفضة أسرع من تفاعل كلوريد الصوديوم الصلب مع نيترات الفضة الصلب

## ٤- المواد المحفزة:

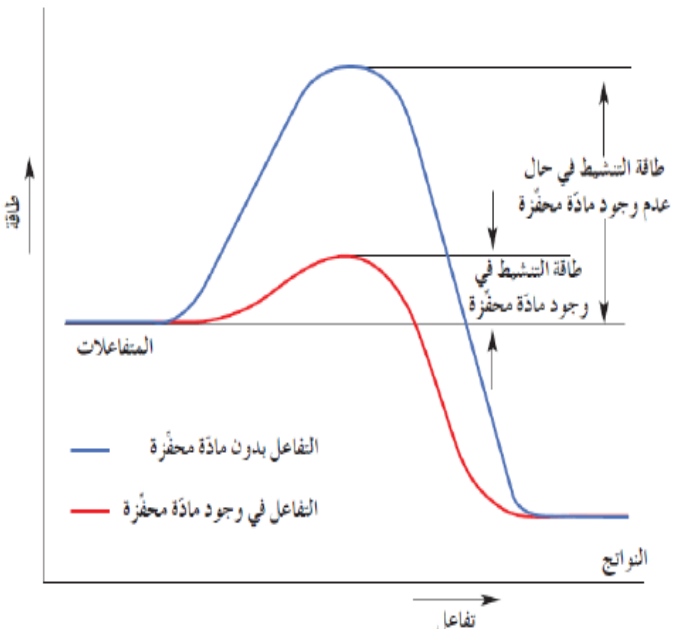
المواضي المدققة:

مادة تزيد من سرعة التفاعل دون أن تستهلك فيه ويمكن  
فصلها بعد انتهاء التفاعل .

المادة المانعة للتعامل:

#### **مادة تبطئ التفاعل أو تعمل على انعدامه.**

- تعتبر افضل طريقة لزيادة سرعة التفاعل حيث تعمل المادة المحفزة على إيجاد آلية بديلة ذات طاقة تنشيط أقل لتعطى كمية نواتج أكبر في زمن أقل.
  - يمكن فصل المادة المحفزة بعد انتهاء التفاعل حيث أنها لا تتعرض للتغير كيميائياً.
  - المادة المحفزة لا تعتبر من النواتج أو المتفاعلات وللدلالة على وجودها يتم كتابة صيغتها فوق سهم التفاعل.



- لاحظ أن حاجز طاقة التنشيط للتفاعل المحفز أكثر انخفاضاً منه في حالة التفاعل الغير المحفز مما يعني زيادة كمية النواتج في فترة زمنية معينة.

- تقوم الإنزيمات داخل جسم الإنسان بدور مهم في تسريع العمليات الحيوية المهمة كهضم البروتينات.
  - يمكن التحكم في التفاعلات السريعة الغير مرغوب فيها وذلك بإضافة مادة مانعة للفيروس حيث تعمل على تقليل سرعة التفاعل أو ابطائه.

**يفضل اضافة المواد المحفزة الى التفاعل . علّ.**

لأن المادة المحفزة تعمل على تقليل طاقة حاجز التنشيط حيث أنه يكون أكثر انتفاضاً في حالة التفاعل المحفز مما يؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل من خلال إيجاد آلية بديلة للتفاعل، بالمقارنة مع التفاعل غير المحفز.

### أسئلة تطبيقية

**❖ ضع علامة (✓) بين القوسيين المقابلين لأنسب إجابة صحيحة تكمل بها كل من الجمل التالية :**

1. تعمل المادة المحفزة للتفاعل على :

- زيادة طاقة حاجز التنشيط
- زيادة درجة الحرارة اللازم لبدء التفاعل
- تقليل كمية النواتج في فترة زمنية معينة
- إيجاد آلية ذات طاقة تنشيط أقل للتفاعل

2. إحدى المواد التالية لا تظهر في معادلة التفاعل الكيميائي ضمن المواد الداخلة أو الناتجة :

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> المواد المحفزة للتفاعل     | <input type="checkbox"/> المواد المتفاعلة الصلبة |
| <input type="checkbox"/> الغازات الناتجة من التفاعل | <input type="checkbox"/> الأيونات المتفاعلة      |

3. العامل الذي يعمل على تقليل سرعة التفاعل الكيميائي :

- |   |   |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> زيادة تركيز المواد المتفاعلة | <input type="checkbox"/> زيادة درجة الحرارة           |
| <input type="checkbox"/> إضافة مادة مانعة للتفاعل     | <input type="checkbox"/> تقليل حجم الجسيمات المتفاعلة |

**❖ املأ الفراغات في الجمل والعبارات التالية بما يناسبها :**

1. الأنزيمات التي تزيد من سرعة هضم السكريات والبروتينات في جسم الإنسان تعتبر من المواد \_\_\_\_\_ لـ هذه التفاعلات.
2. يمكن زيادة سرعة التفاعل الكيميائي إما برفع درجة الحرارة أو بتقليل حجم الجسيمات المتفاعلة أو بزيادة تركيز المواد المتفاعلة أو بإضافة \_\_\_\_\_.

**❖ ضع علامة (✓) أمام الإجابة الصحيحة و (✗) أمام كل إجابة خاطئة :**

- ( ) 1. المواد المحفزة تعمل على زيادة طاقة حاجز التنشيط للتفاعل.
- ( ) 2. الأنزيمات من المواد المحفزة الحيوية التي تزيد من سرعة التفاعلات البيولوجية.
- ( ) 3. يفضل التسخين في زيادة سرعة التفاعلات عن استخدام المواد المحفزة في جميع التفاعلات الكيميائية.
- ( ) 4. المادة المانعة للتفاعل تعارض تأثير المادة المحفزة ما يؤدي إلى بطء التفاعلات

## 4- التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

تقسم التفاعلات الكيميائية على حسب درجة اكتمالها أو عدم اكتمالها إلى تفاعلات عكوسية وغير عكوسية.

## التفاعلات الغير عكوسية:

هي تفاعلات تحدث في اتجاه واحد حتى تكتمل بحيث لا تستطيع المواد الناتجة من التفاعل مع بعضها لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى.

## 1- التفاعلات الغير عكوسية:



- لا يعتبر التفاعل التالي من التفاعلات العكوسية على.



- لأن المواد المتفاعلة تستهلك تماماً و المواد الناتجة من التفاعل لا تستطيع أن تتحدد بعضها مع بعض لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى.

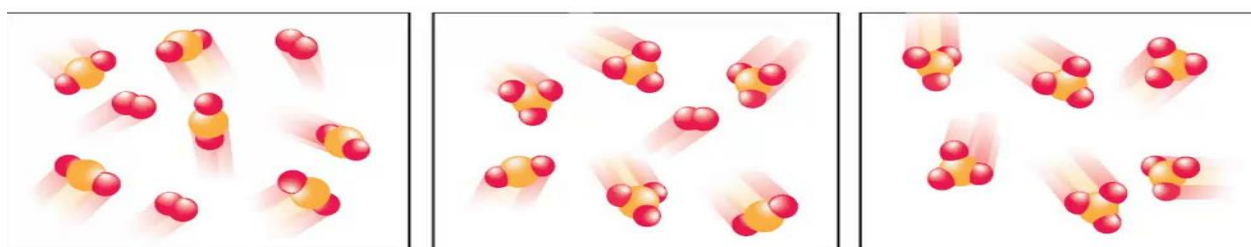
## التفاعلات عكوسية:

هي تفاعلات لا تستمر في اتجاه واحد بحيث لا تستهلك المواد المتفاعلة كلها لتكوين النواتج فالمواد الناتجة تتحدد مع بعضها ثانية لتكوين المتفاعلات مرة أخرى تحت نفس الظروف.

## 2- التفاعلات العكوسية

- في التفاعلات العكوسية المواد الناتجة من التفاعل تتحدد مع بعضها البعض لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى عند نفس الظروف ويعبر عن التفاعل بسهم ⇌.
- يكون للتفاعلات العكوسية اتجاهين :
  - الاتجاه الطردي و هو اتجاه تكوين المواد الناتجة.
  - الاتجاه العكسي و هو اتجاه تكوين المواد المتفاعلة.
- تكون المواد المتفاعلة والمواد الناتجة من التفاعل موجودة في وسط التفاعل.

► تفاعل غاز ثاني أكسيد الكبريت مع غاز الأكسجين لتكوين غاز ثالث أكسيد الكبريت:



## تمر التفاعلات العكوسية بالمراحل التالية وصولاً لمرحلة الاتزان:

- 1- قبل بدء التفاعل: يكون تركيز المواد المتفاعلة ثابت وتركيز المواد الناتجة صفر وبالتالي فإن سرعة التفاعل الطردي و العكسي تتساوي صفر.
- 2- أثناء التفاعل: تبدا تركيزات المواد المتفاعلة تقل نتيجة التفاعل فيما بيتها لتكوين المواد الناتجة خلال التفاعل الطردي وبالتالي تزداد سرعة التفاعل الطردي .
  - تكون المواد الناتجة التي بدورها تتفاصل مكونة المواد المتفاعلة خلال التفاعل العكسي فيقل تركيزها وبالتالي تزداد سرعة التفاعل العكسي .
- 3- مرحلة الاتزان: تزداد وتقل تركيزات المواد المتفاعلة والناتجة وتتباين سرعتي التفاعلين الطردي والعكسي إلى أن يصل التفاعل إلى مرحلة الاتزان.
  - خلال مرحلة الاتزان تثبت تركيزات المواد المتفاعلة والممواد الناتجة وأيضاً تتساوي سرعتي التفاعلين العكسي والطردي.

### أسئلة تطبيقية

التفاعلات العكوسية	التفاعلات <u>غير</u> العكوسية	وجهة المقارنة
$N_2 + 3H_2 \rightleftharpoons 2NH_3$	$Mg + 2HCl \rightarrow MgCl_2 + H_2 \uparrow$	مثال
غير مكتمل	مكتمل	درجة الاتكتمال
المواد المتفاعلة والمواد الناتجة	المواد الناتجة فقط	المواد في وسط التفاعل
يمكن	لا يمكن	الحصول على المواد المتفاعلة
يصل لحالة اتزان	لا يوجد حالة اتزان	حالة الاتزان
لا يتكون راسب أو يتضاعف غاز	يتكون راسب أو يتضاعف غاز	تكون راسب أو تصاعد غاز

#### ► أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً:

- 1- تنقسم التفاعلات الكيميائية على حسب \_\_\_\_\_ إلى تفاعلات عكوسية وغير عكوسية.
- 2- الاتجاه الطريدي هو اتجاه تكوين المواد \_\_\_\_\_.
- 3- الاتجاه \_\_\_\_\_ هو اتجاه تكوين المواد المتفاعلة.
- 4- تكون المواد المتفاعلة والمواد الناتجة من التفاعل موجودة في وسط التفاعل وذلك \_\_\_\_\_ للتفاعلات \_\_\_\_\_.

## 5- التفاعلات العكوسية المتGANسة والغير متGANسة

## 1- التفاعلات العكوسية المتGANسة

## التفاعلاته العكوسية المتGANسة:

تفاعلات عكوسية تكون فيها جميع المواد المتفاعلة والممواد الناتجة من التفاعل في نفس الحالة الفيزيائية.



- يعتبر التفاعل التالي من التفاعلات العكوسية المتGANسة على

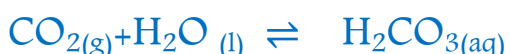


- التفاعل عكسي لأن المواد المتفاعلة لا تستهلك تماماً ، و المواد الناتجة من التفاعل تستطيع أن تتحدد بعضها مع بعض لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى و متجانس لأن المواد المتفاعلة و الناتجة في حالة واحد من حالات المادة.

## 2- التفاعلات العكوسية الغير متGANسة

## التفاعلاته العكوسية الغير متGANسة:

تفاعلات عكوسية تكون المواد المتفاعلة والممواد الناتجة من التفاعل في أكثر من حالة فيزيائية.



## 6- الاتزان الكيميائي الديناميكي

### قانون فعل الكتلة:

عند ثبات درجة الحرارة تتناسب سرعة التفاعل الكيميائي طردياً مع تراكيز المواد المتفاعلة كل مرفوع إلى أس يساوي عدد مولاته أمام كل مادة من المعادلة الكيميائية الموزونة.

### الاتزان الكيميائي الديناميكي:

حالة النظام التي تثبت فيها تراكيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة وبالتالي تكون سرعة التفاعل الطردي متساوية لسرعة التفاعل العكسي طالما بقي النظام بعيداً عن أي مؤثر خارجي.

للتفاعلات العكوسية فقط يكون لها حالة اتزان.

- العلاقة بين سرعة التفاعل وتركيزات المواد المتفاعلة وتسمى قانون فعل الكتلة.

- عند وصول النظام لحالة الاتزان الكيميائي الديناميكي

يحدث الآتي :

- تتساوى سرعة التفاعل الطردي مع سرعة التفاعل العكسي.

- تثبت تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة.

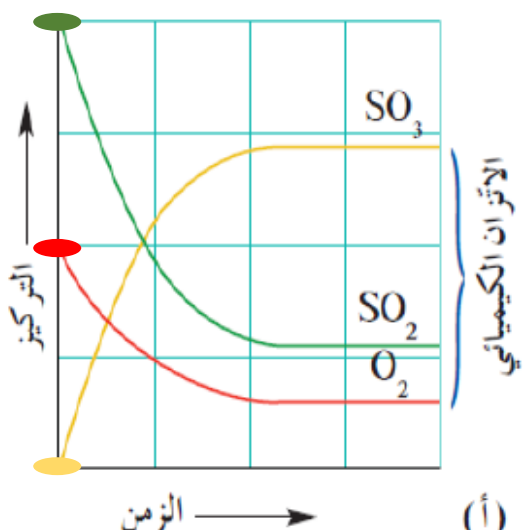
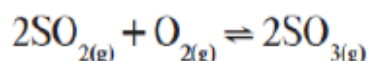
- لا يتوقف التفاعل بل يستمر في كلا الاتجاهين وبنفس معدل السرعة.

- ليس بالضرورة عند الاتزان أن تكون تراكيز المواد المتفاعلة أو الناتجة متساوية.

**► تيقن تراكيز المواد المشتركة في التفاعل العكوس ثابتة طالما وصل النظام إلى حالة الاتزان الكيميائي**

**على**

- لأنه عند وصول النظام إلى حالة الاتزان الكيميائي تكون سرعة التفاعل الطردي متساوية لسرعة التفاعل العكسي.



❖ في المنهنى أ وهو يمثل التفاعل الطردي :

☒ قبل بدء التفاعل: يكون تركيز  $\text{O}_2$  و  $\text{SO}_3$  أكبر مما يمكن.

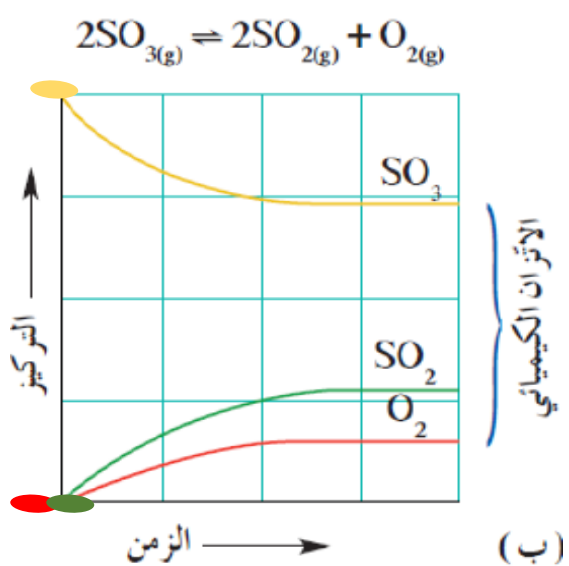
☒ لاحظ أن تركيز  $\text{SO}_2$  ضعف تركيز  $\text{O}_2$  ويكون تركيز  $\text{SO}_3$  صفر.

● في بداية التفاعل تبدأ تراكيزات المواد المتفاعلة  $\text{O}_2$  و  $\text{SO}_2$

تقل ، وبيبدأ تكون المواد الناتجة  $\text{SO}_3$  وصولاً لحالة الاتزان.

☒ عند الاتزان نلاحظ وجود خليط من الغازات الثلاثة ولهم تراكيز ثابتة

ممثلة في الخطوط المستقيمة من المنهنى وتدل على تساوي سرعتي التفاعل الطردي مع التفاعل العكسي.



❖ في المنهج ب وهو يمثل التفاعل العكسي:

- لا يظهر في البداية سو<sub>3</sub> حيث يبدأ بالتفاوت مكوناً غازياً  $\text{SO}_2$  و  $\text{O}_2$  وصولاً لمرحلة الاتزان.
- نلاحظ أن تركيزات  $\text{SO}_3$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{SO}_2$  هي نفسها في المنهج أ.
- لاحظ عند وصول التفاعل لمرحلة الاتزان لا يشترط أن تكون تراكيز المواد المتفاعلة أو الناتجة متساوية، ولكنها تكون ثابتة عند الاتزان.

## 7- موضع الاتزان

### موضع الاتزان :

عبارة عن التراكيز النسبية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند الاتزان.

- موضع الاتزان يوضح أيًا من مكونات النظام سواء مواد متفاعلة أو مواد ناتجة تتواجد بتركيز أكبر عند الاتزان، فإذا تفاعل A مع B وفقاً للتفاعل العكسي التالي:



إذا كان خليط الاتزان يحتوي على تراكيز كبير من A، يكون تكوين A مفضل ويكون التفاعل مفضل للاتجاه العكسي.

إذا وجد أن خليط الاتزان يحتوي على تراكيز كبير من B يكون تكوين الناتج B مفضل ويكون التفاعل مفضل للاتجاه الطردي.

### تذكرة:

- المادة المحفزة تسرع كلًا من التفاعلين العكسي والطردي بقدر متساو ولا يؤثر على كميات المواد المتفاعلة أو الناتجة.
- المادة المحفزة تقلل الفترة الزمنية اللازمة للوصول لحالة الاتزان.

❖ إضافة المادة المحفزة لتفاعل متزن لا تؤثر على موضع الاتزان ؟

- تقلل المادة المحفزة من طاقة التنشيط لتفاعل الطردي والعكسي ، لذلك فهي تسرع التفاعل الطردي و التفاعل العكسي بدرجة متساوية من دون التأثير في كمية المواد المتفاعلة و المواد الناتجة الموجودة عند الاتزان أي أنها ببساطة تقلل الفترة الزمنية للوصول إلى الاتزان.

**أسئلة تطبيقية**

❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً:

- 1- التفاعلات \_\_\_\_\_ فقط يكون لها حالة اتزان.
- 2- العلاقة بين سرعة التفاعل وتركيزات المواد المتفاعلة تسمى \_\_\_\_\_.
- 3- عند وصول النظام لحالة الاتزان الكيميائي الديناميكي فإن سرعة التفاعل الطردي \_\_\_\_\_ مع سرعة التفاعل العكسي.
- 4- عند وصول النظام لحالة الاتزان الكيميائي الديناميكي فإن تركيز المواد المتفاعلة والناتجة \_\_\_\_\_.
- 5- ليس بالضرورة عند الاتزان أن تكون تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة \_\_\_\_\_.
- 6- عند الاتزان إذا كان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير من المتفاعلات ، فإن موضع الاتزان يفضل الاتجاه \_\_\_\_\_.
- 7- عند الاتزان إذا كان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير من النواتج ، فإن موضع الاتزان يفضل الاتجاه \_\_\_\_\_.
- 8- \_\_\_\_\_ تسرع كل من التفاعلين العكسي والطردي بقدر متساو ولا تؤثر على كميات المواد المتفاعلة أو الناتجة .
- 9- المادة المحفزة \_\_\_\_\_ الفترة الزمنية اللازمة للوصول لحالة الاتزان.

## 8- ثابت الاتزان Keq

ثابت الاتزان :  $Keq$ 

هو النسبة بين حاصل ضرب تراكيز المواد الناتجة من التفاعل الى حاصل ضرب تراكيز المواد المتفاعلة كل مرتفع الى الاس المساوي لعدد مولاته في المعادلة الموزونة.

- للتفاعل العكوس التالي فإن المعادلة الرياضية الدالة

على ثابت الاتزان  $Keq$  :



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

## تذكر أن:

- الكميات المكتوبة داخل الأقواس المربيعة هي التركيزات المولارية للمواد mol / L.

**إذا كانت  $Keq > 1$**

- المواد الناتجة تتواجد بصورة أكبر.
- فت تكون الإزاحة في الاتجاه الطردي.
- تكوين النواتج مفضل.

**إذا كانت  $Keq < 1$**

- المواد المتفاعلة تتواجد بصورة أكبر.
- فت تكون الإزاحة في الاتجاه العكسي.
- تكوين المتفاعلات مفضل.

ترتبط قيمة ثابت الاتزان بدرجة الحرارة وتتغير بتغيرها فقط.

قيمة ثابت الاتزان لا تتغير ولكن يتغير موضع الاتزان.

ثابت الاتزان للتفاعل العكسي يساوي مقلوب  $\frac{1}{Keq}$  ثابت الاتزان للتفاعل الطردي.

## 9- التعبير عن ثابت الاتزان

## 1- في حالة الأنظمة المتباينة :

في الأنظمة المتباينة و التي تكون المواد فيها في **الحالة السائلة أو الغازية**.

❖ عبر عن ثابت الاتزان  $K_{eq}$  بالمعادلة الرياضية للتفاعلات التالي:



$$K_{eq} = \frac{[\text{N}_2] \cdot [\text{H}_2\text{O}]^2}{[\text{NO}]^2 \cdot [\text{H}_2]^2}$$



$$K_{eq} = \frac{\text{---}}{\text{---}}$$

## 2- في حالة الأنظمة الغير متباينة :

● لا يعبر عن المواد **الصلبة** في ثابت الاتزان  $K_{eq}$  سواء كانت في المتفاعلات أو النواتج.

● لا يعبر عن الماء **السائل** في ثابت الاتزان  $K_{eq}$  إذا كان أحد المواد **المتفاعلة**.

● يعبر عن الماء **السائل** إذا كان أحد **المواد الناتجة** من التفاعل أو إذا وجد في الحالة الغازية.



$$K_{eq} = \frac{[\text{CO}]^2}{[\text{CO}_2]}$$



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

- ☞ تعبير ثابت الاتزان لا يشتمل على المواد الصلبة . علـ.
- لأن تركيز المادة الصلبة ثابت ويساوي الواحد  $M_1$ .

☞ لا يشتمل تعبير ثابت الاتزان الماء في الحالة السائلة في المتفاعلات . علـ.

    - لأن الماء في المتفاعلات يعمل كمذيب وبالتالي يكون تركيزه ثابت ويساوي الواحد.

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علميا:

-1 يعبر عن كميات المواد في ثابت الاتزان وتكون الكميات المكتوبة داخل الأقواس المربيعة هي التركيزات

-----

-2 اذا كانت  $1 < Keq$  فـإن المواد ----- تتواجد بصورة اكبر.

-3 اذا كانت  $1 > Keq$  فـ تكون الإزاحة في الاتجاه -----.

-4 اذا كانت  $1 > Keq$  فـ تكون تكوين ----- مفضل.

-5 اذا كانت  $1 < Keq$  فـإن المواد ----- تتواجد بصورة أكبر.

-6 اذا كانت  $1 < Keq$  فـ تكون الإزاحة في الاتجاه -----.

-7 اذا كانت  $1 < Keq$  فـ تكون تكوين ----- مفضل.

-8 تربط قيمة ثابت الاتزان ----- وتغير بتغييرها فقط .

-9 ثابت الاتزان للتفاعل العكسي يساوي ----- ثابت الاتزان للتفاعل الطريدي .

-10 لا يعبر عن المواد ----- في ثابت الاتزان  $Keq$  سواء كانت في المتفاعلات أو النواتج .

-11 لا يعبر عن ----- في ثابت الاتزان  $Keq$  إذا كان احد المواد المتفاعلة .

-12 يعبر عن الماء السائل إذا كان أحد المواد الناتجة من التفاعل أو إذا وجد في الحالة -----.

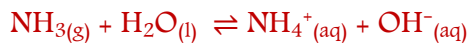
1. يتفاعل الكلور مع أكسيد النيترويك طبقاً للتفاعل المترن التالي:  
 $\text{Cl}_{2(g)} + 2\text{NO}_{(g)} \rightleftharpoons 2\text{NOCl}_{(g)}$
- إذا وجد عند الاقرzan أن تركيز كل من ( $\text{NOCl}$  ,  $\text{Cl}_2$  ,  $\text{NO}$ ) هو  $0.32\text{M}$  ,  $0.2\text{M}$  ,  $0.1\text{M}$  على الترتيب . فاحسب قيمة ثابت الاقرzan  $K_{eq}$  لهذا التفاعل.

2. ادخل مزيج من ( $\text{NO}$  ,  $\text{H}_2$ ) في وعاء سعته ( $2\text{L}$ ) وعند درجة حرارة معينة حدث الاقرzan التالي:



وعند الاقرzan وجد ان المخلوط يحتوى على ( $0.02\text{ mol}$ ) من غازى ( $\text{NO}$  ,  $\text{H}_2$ ) و ( $0.15\text{ mol}$ ) من غاز ( $\text{N}_2$ ) . من بخار الماء احسب قيمة ثابت الاقرzan  $(K_{eq})$  . ( $0.3\text{ mol}$ )

3. اذببت كمية من الأمونيا في الماء وحدث الاتزان التالي :

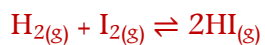


وعند الاتزان وجد أن تركيز كل من الأمونيا وأنيون الهيدروكسيد في المحلول يساوي ( على 0.0006M , 0.02M ) المطلوب حساب قيمة ثابت الاتزان للنظام السابق .

4. تفاعل 1 mol من غاز الهيدروجين مع 1 mol من بخار اليود البنفسجي اللون في دوريق محكم الأغلاق سعته 1 L

عند درجة حرارة 45°C ، فإذا كان عدد مولات غاز يوديد الهيدروجين المتكونة عند الاتزان يساوي 1.56 mol

احسب ثابت الاتزان لتفاعل التالي :



## 10- العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي

### مبدأ لوشاتيليه:

إذا حدث تغير في أحد العوامل التي تؤثر في نظام متزن ديناميكيا، يعدل النظام نفسه إلى حالة اتزان جديدة، بحيث يبطل أو يقلل من تأثير هذا التغير.

- للتفاعلات العكوسية في حالة النظام المتزن، أي تغير من أي نوع قد يسبب اضطراباً لهذا النظام المتزن، فيعدل النظام المتزن نفسه ليستعيد توازنه ، ما قد يسبب في تغير كمية المواد المتفاعلة أو الناتجة سواء بالزيادة أو النقصان ، و يسمى هذا الاختلاف بالإزاحة في موضع الاتزان .

### ✓ تذكر أن:

- يطبق مبدأ لوشاتيليه على جميع التفاعلات العكوسية فقط.
- في التفاعلات العكوسية: تؤدي المواد الناتجة من التفاعل الطردي دور المواد المتفاعلة في التفاعل العكسي و العكس صحيح.
- تكون الإزاحة تعويضاً عن الاختلال الذي سببه :

  - التغير في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة.
  - التغير في درجة الحرارة والضغط.

### ١- التركيز

#### بتقليل تركيز أحد المواد المتفاعلة

يتعرض النظام لإزاحة موضع الاتزان إلى ناحية اليسار - الاتجاه العكسي- ليغوص النقص في كمية المادة المسحوبة.

#### المتفاعلات

#### بزيادة تركيز أحد المواد المتفاعلة

يتعرض النظام لإزاحة موضع الاتزان إلى ناحية اليمين - الاتجاه الطردي- ليستهلك بعضاً من كمية المادة المضافة .

- عند تغيير تركيز أحد المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة يقوم النظام المتزن بتعديل نفسه إما لتعويض النقص في أحد التراكيز أو لاستهلاكه بحيث تظل النسب بين المواد ثابتة ، وبالتالي لا تغير قيمة ثابت الاتزان وتظل ثابتة.

**زيادة تركيز أحد المواد الناتجة**

يتعرض النظام لـإزاحة موضع الاتزان إلى ناحية اليسار - الاتجاه العكسي - .

**تقليل تركيز أحد المواد الناتجة**

يتعرض النظام لـإزاحة موضع الاتزان إلى ناحية اليمين - الاتجاه الطردي - .

النواتج

إزاحة موضع الاتزان لليمين "الاتجاه الطردي" :إزاحة موضع الاتزان لليسار "الاتجاه العكسى" :

- إضافة كمية من أحد النواتج مثل  $\text{CO}_2$ .
- تقليل تركيز المتفاعلات  $\text{H}_2\text{CO}_3$ .

▪ إزاحة موضع الاتزان لليمين "الاتجاه الطردي" :

- إضافة كمية من  $\text{H}_2\text{CO}_3$ .
- تقليل تركيز أحد النواتج مثل  $\text{CO}_2$ .



❖ في النظام المتزن التالي :  $\text{FeCl}_3 + 3 \text{KCNS} \rightleftharpoons \text{Fe}(\text{CNS})_3 + 3\text{KCl}$  إذا علمت أن محلول  $\text{Fe}(\text{CNS})_3$  يعطي لون أحمر دموي . فإنه عند إضافة المزيد من كلوريد البوتاسيوم تقل شدة اللون الأحمر الدموي . على .

- لأنه عند إضافة كلوريد البوتاسيوم يختل الإتزان ويزاح موضع الإتزان في إتجاه تكوين المواد المتفاعلة فيقل تركيز  $\text{Fe}(\text{CNS})_3$  لذلك تقل شدة اللون الأحمر.

❖ في النظام المتزن التالي :  $\text{N}_2 + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{NO}$  لا تتغير قيمة ثابت الإتزان بإضافة المزيد من غاز الأكسجين .

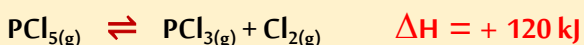
- لأنه عند إضافة المزيد من الأكسجين يختل الإتزان ويزاح موضع الإتزان في الإتجاه الطردي ليقلل من تأثير هذه الزيادة مما يؤدي إلى زيادة تركيز  $\text{NO}$  ويقلل من تركيز  $\text{N}_2$  بحيث تبقى النسبة بين تركيزات النواتج وتركيزات المتفاعلات ثابتة .  $K_{\text{eq}}$

## 2- درجة الحرارة

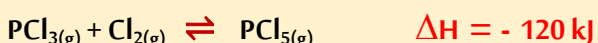
**تذكرة أن:** ✓

- 1 درجة الحرارة هي العامل الوحيد الذي يغير من قيمة ثابت الاتزان  $K_{eq}$  للأنظمة المتزنة.
- 2 التفاعلات الحرارية تنقسم إلى:

ـ تفاعلات ماضة للحرارة: أي أن الحرارة أحد المواد المتفاعلة أو أن التغير في الإنثالبي له قيمة موجبة  $\Delta H = +$



ـ تفاعلات طاردة للحرارة: أي أن الحرارة أحد المواد الناتجة أو أن التغير في الإنثالبي له قيمة سلبية  $\Delta H = -$



**زيادة درجة الحرارة أو التسخين**

يزاح موضع الاتزان في اتجاه اليسار "الاتجاه العكسي" ما يعني زيادة كمية المواد المتفاعلة وبالتالي تقل كمية المواد الناتجة.

**للتفاعلات  
الطاردة  
للحارة**

**بتقليل درجة الحرارة أو التبريد**

يزاح موضع الاتزان في اتجاه اليمين "الاتجاه الطردي" ما يعني زيادة كمية المواد الناتجة وبالتالي تقل كمية المواد المتفاعلة.

- إزاحة موضع الاتزان لليسار "الاتجاه العكسي" :
- بزيادة درجة الحرارة.
  - **تزايد** قيمة ثابت الاتزان.



### • **بتقليل درجة الحرارة أو التبريد**

يزاح موضع الاتزان في اتجاه اليسار "الاتجاه العكسي" ما يعني زيادة كمية المواد المتفاعلة وبالتالي تقلل كمية المواد الناتجة.

### • **بزيادة درجة الحرارة أو التسخين**

يزاح موضع الاتزان في اتجاه اليمين "الاتجاه الطردي" ما يعني زيادة كمية المواد الناتجة وبالتالي تقلل كمية المواد المتفاعلة.

للتفاعلات  
الماصة  
للحارة

ازاحة موضع الاتزان لليسار "الاتجاه العكسي" :

- بزيادة درجة الحرارة.

- **تردد** قيمة ثابت الاتزان.



ازاحة موضع الاتزان لليسار "الاتجاه العكسي" :

- بتقليل درجة الحرارة.

- **تقل** قيمة ثابت الاتزان.



► لاحظ أنه عند التأثير على نظام متزن بتغيير درجة حرارة النظام، فإن كمية المواد الناتجة أو المتفاعلة تتغير، وبالتالي تتغير قيمة ثابت الاتزان للنظام.

❖ غاز  $\text{NO}_2$  (بني محمر) يوجد في حالة اتزان مع غاز  $\text{N}_2\text{O}_4$  (عديم اللون) حسب المعادلة الحرارية التالية



كيف يمكن تفسير اختفاء اللون البني المحمر عند وضع الدورق في مخلوط مبرد.

- عند خفض درجة الحرارة يختفي موضع الاتزان حسب مبدأ لوشاطيليه في الإتجاه الطارد للحرارة وهو الإتجاه الطردي فيقل تركيز  $\text{NO}_2$  البني المحمر ويزداد تركيز  $\text{N}_2\text{O}_4$  عديم اللون وتشأ حالة اتزان جديدة.

كيف يمكن تفسير زيادة شدة اللون البني المحمر عند وضع الدورق في درجة حرارة الغرفة.

- عند رفع درجة الحرارة يختفي موضع الاتزان حسب مبدأ لوشاطيليه في الإتجاه الماصل للحرارة وهو الإتجاه العكسي فيقل تركيز  $\text{N}_2\text{O}_4$  عديم اللون ويزداد تركيز  $\text{NO}_2$  البني المحمر وتشأ حالة اتزان جديدة.

في التفاعلات الطاردة للحرارة تقل قيمة ثابت الاتزان برفع درجة الحرارة . علـ.

- عند رفع درجة الحرارة يزاح موضع الاتزان في الإتجاه الماصل للحرارة وهو الإتجاه العكسي حيث يزداد تركيز المتفاعلات ويقل تركيز النواتج وبالتالي تقل القيمة العددية لثابت الاتزان لأنها تتغير فقط بتغيير درجة الحرارة .

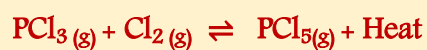
في التفاعلات الماصة للحرارة تزداد قيمة ثابت الاتزان برفع درجة الحرارة . علـ.

- عند رفع درجة الحرارة يزاح موضع الاتزان في الإتجاه الماصل للحرارة وهو الإتجاه الطردي حيث يزداد تركيز النواتج ويقل تركيز المتفاعلات وبالتالي تزداد القيمة العددية لثابت الاتزان لأنها تتغير فقط بتغيير درجة الحرارة .

## أسئلة تطبيقية

## ❖ أكمل الفراغات التالية :

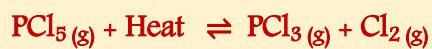
1. العامل الذي يؤثر على القيمة العددية لثابت الاتزان  $K_{eq}$  هو -----.
2. في النظام المتزن التالي:  $CH_3OH_{(g)} + 92 \text{ kJ} \rightleftharpoons CH_3O_{(g)} + 2H_{2(g)}$  يزداد إنتاج الميثanol عند  $OH$  درجة الحرارة . -----.
3. إذا كانت قيمة  $(K_{eq})$  لنظام متزن عند درجة حرارة  $(20^{\circ}\text{C})$  تساوى  $(1.4 \times 10^{-13})$  وعند درجة حرارة  $60^{\circ}\text{C}$  تساوى  $(22 \times 10^{-13})$  ، فهذا يعني أن التفاعل من النوع ----- للحرارة .
4. في التفاعلات العكوسية الماصلة للحرارة تزداد قيمة ثابت الاتزان عن ..... رفع درجة الحرارة .
5. في النظام المتزن التالي :  $2HCl_{(g)} + F_{2(g)} \rightleftharpoons 2HF_{(g)} + Cl_{2(g)}$  تزداد سرعة التفاعل العكسي إذا ----- درجة الحرارة المؤثرة على النظام .
6. في النظام المتزن التالي :  $4NH_{3(g)} + 3O_{2(g)} \rightleftharpoons 2N_{2(g)} + 6H_{2O_{(g)}} + \text{Heat}$  عند رفع درجة الحرارة ----- قيمة ثابت الاتزان  $K_{eq}$  لهذا النظام .
7. في النظام المتزن التالي :  $C_2H_{6(g)} + \text{Heat} \rightleftharpoons C_2H_{4(g)} + H_{2(g)}$  فإن ثابت الاتزان بهذا النظام عند ----- من ثابت الاتزان لنفس النظام عن  $500^{\circ}\text{C}$  .



**للتفاعل الطارد للحرارة كمثل :**

خفض درجة الحرارة	رفع درجة الحرارة	<b>ما أثر تغير درجة الحرارة على موضع الاتزان عند :</b>
-----	-----	

خفض درجة الحرارة	رفع درجة الحرارة	<b>ما أثر تغير درجة الحرارة على قيمة ثابت الاتزان عند :</b>
-----	-----	



**للتفاعل الماصل للحرارة كمثل :**

خفض درجة الحرارة	رفع درجة الحرارة	<b>ما أثر تغير درجة الحرارة على موضع الاتزان عند :</b>
-----	-----	

خفض درجة الحرارة	رفع درجة الحرارة	<b>ما أثر تغير درجة الحرارة على قيمة ثابت الاتزان عند :</b>
-----	-----	

## 3- الضغط

- يقتصر تأثير التغير في الضغط على موضع الاتزان الكيميائي للتفاعلات التي لا تتساوي فيها عدد مولات المواد المتفاعلة في الحالة الغازية مع عدد مولات المواد الناتجة في الحالة الغازية فقط.
- يعدل النظام نفسه بإزاحة موضع الاتزان ليبلغ تأثير زيادة أو نقصان الحجم أو الضغط المؤثر عليه لكي يستعيد قيمة ضغطه الأصلي.

- بـ**تقليل الضغط أو بسحب يد المكبس لأعلى أو بزيادة الحجم**:

يزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد الغازية ذات الحجم الأكبر أي في اتجاه عدد مولات المواد الغازية الأكبر، سواء كان الاتجاه الطردي أو العكسي.

**عند عدم تساوي عدد مولات المواد في الحالة**

- بـ**زيادة الضغط أو بضغط يد المكبس لأسفل أو بتنقيل الحجم**:

يزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد الغازية ذات الحجم الأقل أي في اتجاه عدد المولات الغازية الأقل، سواء كان الاتجاه الطردي أو العكسي.

- **في النظام المتنزن التالي :**  $N_2(g) + 3 H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$   
ي زداد إنتاج الأمونيا عند تقليل حجم الوعاء أو بزيادة الضغط

- لأن التفاعل مصحوب بنقص في الحجم ، أي أن عدد مولات النواتج الغازية أقل من عدد مولات المتفاعلات الغازية لذلك عند زيادة الضغط يزاح موضع الاتزان نحو تكوين المواد ذات عدد المولات الغازية الأقل أي يزاح موضع الاتزان بالاتجاه الطردي مما يزيد من إنتاج الأمونيا.

- **في النظام المتنزن التالي :**  $2 NO_2(g) \rightleftharpoons N_2O_4(g)$   
ي زداد إنتاج غاز NO<sub>2</sub> عند زيادة حجم الوعاء أو بتنقيل الضغط على

- عند زيادة حجم الوعاء يقل الضغط لذلك يزاح موضع الاتزان في اتجاه المواد الغازية ذات الحجم الأكبر أي في اتجاه المواد الناتجة.

- **في النظام المتنزن التالي :**  $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$   
لا يتغير موضع الاتزان عند زيادة الضغط على النظام

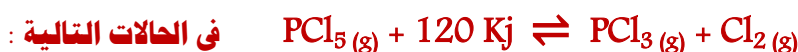
- لأن التفاعل غير مصحوب بتغير في الحجم، أي أن عدد مولات النواتج الغازية يساوي عدد مولات المتفاعلات الغازية لذلك عند زيادة الضغط لا يختل الإتزان ولا يتغير موضع الإتزان.

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ أكمل الفراغات التالية :

1. في النظام المتزن التالي :  $2\text{CO}_{(g)} \rightleftharpoons \text{C}_{(s)} + \text{CO}_{2(g)}$  يزداد إنتاج غاز أول أكسيد الكربون عند الضغط المؤثر على النظام .
2. في النظام المتزن التالي :  $2\text{H}_2\text{S}_{(g)} + 3\text{O}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}_{(g)} + 2\text{SO}_{2(g)}$  يزداد إنتاج غاز  $\text{SO}_2$  عند حجم وعاء التفاعل .
3. في النظام المتزن التالي :  $2\text{CO}_{(g)} \rightleftharpoons \text{C}_{(s)} + \text{CO}_{2(g)}$  يزداد إنتاج غاز أول أكسيد الكربون عند الضغط المؤثر على النظام .
4. في النظام المتزن التالي :  $4\text{NO}_{2(g)} + \text{O}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{N}_2\text{O}_{5(g)}$  يزداد استهلاك غاز  $\text{N}_2\text{O}_5$  عند تركيز غاز  $\text{NO}_2$  .
5. في النظام المتزن التالي :  $2\text{CO}_{(g)} \rightleftharpoons \text{CO}_{2(g)} + \text{C}_{(s)}$  فإن زيادة الضغط على هذا النظام يؤدي إلى استهلاك غاز  $\text{CO}$  .
6. في النظام المتزن التالي :  $5\text{CO}_{(g)} + \text{I}_2\text{O}_{5(g)} \rightleftharpoons 5\text{CO}_{2(g)} + \text{I}_{2(g)}$  يزاح موضع الاتزان نحو تكوين المواد الناتجة عند حجم إناء التفاعل .

► ماذا يحدث لقيمة ثابت الاتزان  $K_{eq}$  ولكمية  $\text{PCl}_5$  في التفاعل التالي :



1. رفع درجة الحرارة :

.....  
2. زيادة الضغط المؤثر على النظام:

.....  
3. زيادة حجم الوعاء:

.....  
4. زيادة تركيز غاز الكلور:

.....  
5. خفض درجة حرارة التفاعل:

.....  
6. سحب غاز  $\text{PCl}_3$  المتكون باستمرار:

## الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد

### 1- الخواص العامة للأحماض والقواعد

- كانت المواد تصنف على أنها مواد حمضية أو قاعدية بحسب طعمها، فالمواد التي تظهر حموضتها كالليمون الحامض أو الخل هي مواد حمضية ، والمواد التي تظهر مرارتها كالثوم و الكافيين هي قاعدية ، وكانت شدة المرارة أو الحموضة تحدد قوة الحمض أو القاعدة .
- نظرا لخطورة الكثير من الأحماض و القواعد وجب عدم تذوقها او لمسها وبالتالي لجأ العلماء لوضع تفسير لسلوك الأحماض والقواعد.

القواعد	الأحماض
- لها طعم مر و ملمس زلق .	- لها طعم لاذع
- يمكن أن تكون محليلها إلكتروليتات قوية أو ضعيفة.	- يمكن أن تكون محليلها إلكتروليتات قوية أو ضعيفة.
- تغير لون الأدلة أو الصبغات الكيميائية	- تغير لون الأدلة أو الصبغات الكيميائية
- تعطى لون أزرق مع ورقة تباع الشمس.	- تعطى لون أحمر مع ورقة تباع الشمس.
- تتفاعل مع الأحماض مكونة ملح وماء.	- تتفاعل الفلزات مع المحاليل المائية للأحماض لتعطي غاز الهيدروجين و تتفاعل الأحماض مع القواعد لتعطي ملح وماء .

## 2- نظريات الأحماض والقواعد

## 1- أحماض وقواعد أرهينيوس

## أحماض أرهينيوس:

هي مركبات تحتوي على هيدروجين و تتأين لتعطي كاتيونات الهيدروجين  $H^+$  في محلول الماء.

## قواعد أرهينيوس:

هي المركبات التي تتأين لتعطي أنيونات الهيدروكسيد  $OH^-$  في محلول الماء.

- اعتمد أرهينيوس في تصنيف المركبات على قابلية التأين في المحاليل المائية لإعطاء كاتيون الهيدروجين

$H^+$  وذلك بالنسبة للأحماض أو أنيون الهيدروكسيد  $OH^-$

بالنسبة للقواعد.

- نظرية أرهينيوس محصورة للمحاليل المائية فقط لأنه

اعتمد في تفسيره على عملية التأين والتي تتم فقط

في المحاليل المائية.

## ► عملية التأين:

- تتأين ذرة الهيدروجين في الحمض إذا كانت تكون رابطة قطبية مع ذرة ذات سالبية كهربائية عالية، وعندما يذوب مركب يحتوي على مثل هذه الروابط في الماء، ترتبط كاتيونات الهيدروجين  $H^+$  التي نتجت منه بجزيئات الماء مكونة كاتيونات الهيدرونيوم  $H_3O^+$  ، ما يؤدي إلى ثباتها كمثل :

## 1- كلوريد الهيدروجين:

2- حمض الأسيتيك :  $CH_3COOH$ 

- نلاحظ وجود ثلاث ذرات هيدروجين متصلة بذرة الكربون بروابط قطبية ضعيفة، وبالتالي فهي غير قابلة للتأين.

- بينما ذرة الهيدروجين المتصلة بذرة الأكسجين ذات السالبية الكهربائية العالية تكون قابلة للتأين:



## أولاً: أحماض أرهينيوس

### أحماض أرهينيوس:

هي مركبات تحتوي على هيدروجين وتتأين لتعطى كاتيونات الهيدروجين  $H^+$  في محلول المائي.

- طبقاً لنظرية أرهينيוס يمكن تقسيم الأحماض تبعاً للعدد ذرات الهيدروجين المتآينة إلى:

أحماض ثلاثة البروتون	أحماض ثنائية البروتون	أحماض أحادية البروتون
الأحماض التي تحتوي على ثلاثة ذرات هيدروجين قابلة للتتأين	الأحماض التي تحتوي على ذرتين هيدروجين قابلتين للتتأين	الأحماض التي تحتوي على ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتتأين
$\underline{H_3PO_4}$	$\underline{H_2SO_4} - \underline{H_2CO_3}$	$\underline{CH_3COOH} - \underline{HCl} - \underline{HNO_3}$

### للحظ أن:

- لا تعتبر كل المركبات التي تحتوي على ذرة هيدروجين أحاماً كمثل  $CH_4$ .
- ليس من الضروري أن تتأين ذرات الهيدروجين كلها في الحمض إلا إذا كانت تكون رابطة قطبية قوية مع ذرة ذات سالبيه كهربائية عالية.
- عندما يذوب مركب يحتوي على روابط قطبية قوية في الماء، ترتبط كاتيونات الهيدروجين التي نتجت منه بجزيئات الماء مكونة كاتيونات الهيدرونيوم  $H_3O^+$  ما يؤدي إلى ثباتها كمثل كلوريد الهيدروجين:



## ثانياً: قواعد أرهيبيوس

## قواعد أرهيبيوس:

المركبات التي تتأين لتعطي أنيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في محلول المائي.

## 1- هيدروكسيدات فلزات المجموعة 1A

- هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  مادة قاعدية فعالة في إزالة الأوساخ وإزالة سد البالوعات وتنظيفها.

هيدروكسيد البوتاسيوم	هيدروكسيد الصوديوم	
1- الصوديوم والبوتاسيوم من عناصر المجموعة 1A التي تتفاعل مع الماء لتكون محليل قاعدية ويتصاعد خلال تفاعلها غاز الهيدروجين:	$2\text{K}_{(s)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow 2\text{KOH}_{(aq)} + \text{H}_2(g) \uparrow$	التحضير
$\text{K}_2\text{O}_{(s)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow 2\text{KOH}_{(aq)}$	$2\text{Na}_{(s)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow 2\text{NaOH}_{(aq)} + \text{H}_2(g) \uparrow$	
2- تفاعل أكاسيد الفلزات مع الماء لتكون محليل قاعدية :	$\text{Na}_2\text{O}_{(s)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow 2\text{NaOH}_{(aq)}$	الذوبان في الماء
تكون قواعد عناصر المجموعة 1A مواد صلبة أيونية وتذوب بشدة في الماء ولذلك يمكن تحضير محليل مركبة من تلك المركبات بسهولة ويكون تركيز أنيون الهيدروكسيد في محليلها مرتفع .	$\text{KOH}_{(s)} \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} \text{K}^+_{(aq)} + \text{OH}^-_{(aq)}$	
	$\text{NaOH}_{(s)} \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} \text{Na}^+_{(aq)} + \text{OH}^-_{(aq)}$	

## 2- هيدروكسيدات فلزات المجموعة 2A

- كمثل هيدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca(OH)}_2$  وهيدروكسيد المغنيسيوم  $\text{Mg(OH)}_2$ .
- هيدروكسيدات فلزات المجموعة 2A لا تذوب بسهولة في الماء وبالتالي تكون محليلها دائمًا مخففة جداً ويكون تركيز أنيون الهيدروكسيد في محليلها منخفض .
- هيدروكسيد المغنيسيوم أقل ذوبانية من هيدروكسيد الكالسيوم وتحتوي معلقات هيدروكسيد المغنيسيوم في الماء على تركيزات منخفضة من أنيون الهيدروكسيد.

## قصور نظرية أرهينيوس

1. لا تتضمن المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية.
2. محصورة بالمحاليل المائية إذ لم تعط أي تفسير لحالة المحاليل غير المائية ولم تعالجها.
3. بعض المركبات لا تحتوي على مجموعة الهيدروكسيد وعند ذوبانها في الماء مثل الأمونيا تنتج محاليل مائية قاعدية مثل الأمونيا:

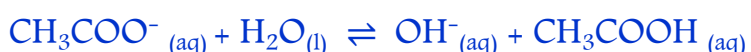


4. بعض الأملالح لا تكون محاليل متعادلة عند إذابتها في الماء ، ولم تعط نظرية أرهينيوس تفسيرا لذلك كمثل :

- كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  الذي ينتج محلولا حمضا عند ذوبانه في الماء :



- أسيتات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$  الذي ينتج محلولا قاعديا عند ذوبانه في الماء :



➤ الميثان  $\text{CH}_4$  لا يعتبر حمضا بالرغم من أنه يحتوي على أربع ذرات هيدروجين . علل.

- ذرات الهيدروجين الأربع في مركب الميثان  $\text{CH}_4$  مرتبطة بذرة الكربون  $\text{C}-\text{H}$  بأربعة روابط قطبية ضعيفة وبالتالي لا يحتوي الميثان على ذرات هيدروجين قابلة للتأين لذلك لا يعتبر حمضا .

➤ حمض الأسيتيك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  يعتبر حمضاً أحادي البروتون . علل.

- لأن هناك ثلات ذرات متصلة بذرة الكربون بروابط قطبية ضعيفة و وبالتالي فهي غير قابلة للتأين وهناك ذرة واحدة متصلة بذرة الأكسجين ذات السالبية الكهربائية الكبيرة ولذلك فهي قابلة للتأين .

➤ يجب غسل الجلد حال لمس المحاليل القلوية المركزية أو انسكابها . علل.

- لأن لها خواص كاوية تسبب ألمًا شديدا وتأكل للجلد ولا يتئم الجرح الذي تسببه بسرعة .

### أسئلة تطبيقية

**❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً :**

1. المادة التي تستطيع أن تزيد من تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول المائي تسمى .
2. حمض الكبريتيك  $H_2SO_4$  من الأحماض البروتون بينما حمض الفوسفوريك البروتون.
3. المركبات التي تفكك لتعطي أيونات الهيدروكسيد في محلول المائي تعتبر حسب مفهوم أرهينيوس .
4. تفاعل أكسيد الفلزات القلوية مع الماء ينتج محليل .
5. عند إلقاء قطعة من البوتاسيوم في الماء يتكون مركب وينطلق غاز الهيدروجين .
6. عند ذوبان أكسيد الصوديوم في الماء ينتج مركب صيغته الكيميائية .
7. المحاليل المركزية من هيدروكسيد الصوديوم تسبب تآكل للجلد بسبب خواصها .
8. يذوب هيدروكسيد الصوديوم في الماء مكوناً محلولاً يحتوي على أيونات .

**❖ وضح بكتابه المعادلات الكيميائية فقط ما يحدث في كل مما يلي:**

1. تفاعل الصوديوم مع الماء .
2. تفاعل أكسيد الصوديوم مع الماء .
3. تفاعل البوتاسيوم مع الماء .
4. تفاعل أكسيد البوتاسيوم مع الماء .

## 2- نظرية برونستاد - لورى للأحماض و القواعد

لوریجی - برونوستک

المادة سواء جزء أو أيون والتي تعطي كاتيون هيدروجين  $H^+$  بروتون في محلول وتسمى معطى بروتون.

القائمة المرافقـة:

الحمض عندما يفقد بروتون  $H^+$ .

فاندۀ برمونستك - لوری:

المادة سواء جزئي أو أيون والتي تستقبل كاتيون هيدروجين  $\text{H}^+$  بروتون في محلول وتسمى مستقبل بروتون.

الدُّخُولُ الْمَرْافِقَ:

القاعدة عندما تستقبل البروتون  $H^+$  الذي فقده الحمض

- نظرية برونستد - لوري صفت الأحماض والقواعد بحسب قدرتها على إعطاء بروتونات أو استقبالها.
  - يحدث التفاعل بين حمض وقاعدة برونستد من انتقال بروتون من الحمض واستقبال القاعدة له.
  - نجد أن كل حمض يرافق بقاعدة وكل قاعدة ترافق بحمض سمياناً: زوج الحمض / القاعدة المترافق.

<b>حمض</b>	<b>قاعدة</b>
HCl	Cl <sup>-</sup>
H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>	H <sub>2</sub> O
H <sub>2</sub> O	OH <sup>-</sup>
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	HSO <sub>4</sub> <sup>-</sup>
HSO <sub>4</sub> <sup>-</sup>	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>
NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	NH <sub>3</sub>

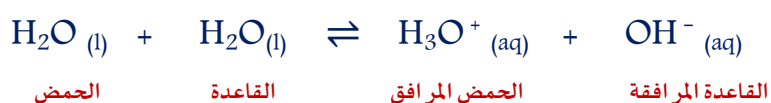
1. اعتمد أرهينيوس على نظريته ليزيل أي احتمال لمشاركة المذيب (الماء) في عملية التفكك أما نظرية برونستد فتؤكد مشاركة المذيب في تلك العملية.



المادة المقرودة

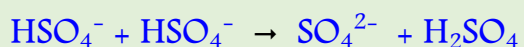
المادة التي يمكنها أن تسلك كحمض عندما تتفاعل مع القاعدة،  
كما يمكنها أن تسلك قاعدة عندما تتفاعل، مع الحمض ..

**2. في ضوء نظرية برونستد – لوري أصبح تفسير تأين الماء ممكناً حيث يسلك الماء سلوكاً متعددًا.**



► سلسلة أنيونات الكبريتات الهيدروجينية -  $\text{HSO}_4^-$  سلوكاً متعددًا حسب تعريف برونستيد - لوري علل.

- لأن بعض جزيئاته تتفاعل كحمض يفقد بروتون والبعض الآخر يتفاعل كقاعدة تكتسب بروتون ولذلك يكون لأنيونات الكبريتات الهيدروجينية سلوكاً متعددًا.



► أعطت نظرية برونستيد تفسيراً لقواعدية مركبات كثيرة لا تحتوي على أنيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  بينما أهملت

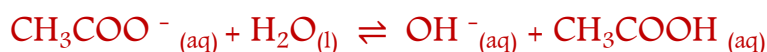
نظرية أرهينيوس تلك المركبات كمثل :

- جزيء الأمونيا  $\text{NH}_3$  : حيث أنه لا يحتوي على أنيون الهيدروكسيد ومع ذلك ينتج محولاً قاعدياً عند ذوبانه في الماء :



- ملح اسيتات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$  : حيث أنه لا يحتوي على أنيون الهيدروكسيد ومع ذلك ينتج

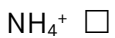
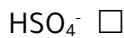
محولاً قاعدياً عند ذوبانه في الماء :



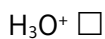
### أسئلة تطبيقية

#### ❖ اختر الاجابة الصحيحة لكل مما يلي:

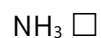
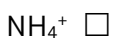
1. أحد الأنواع التالية لا يعتبر حمضا حسب نظرية برونستد لوري هو :



2. في التفاعل التالي  $\text{HF} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{F}^-$  الحمض المرافق هو :



3. الحمض حسب نظرية برونستد لوري في التفاعل التالي  $\text{NH}_4^+ + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{NH}_3$  هو :



#### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً:

1. عندما يفقد الحمض بروتونا يتتحول إلى ----- حسب مفهوم برونستد لوري.

2. الحمض المرافق هو ----- استقبلت بروتونا .

3. القاعدة المرافق لحمض الهيدروiodيك  $\text{HI}$  ----- بينما صيغة الحمض المرافق للأمونيا  $\text{NH}_3$  هو ----- .

4. صيغة الحمض المرافق للماء ----- وصيغة القاعدة المرافق له ----- .

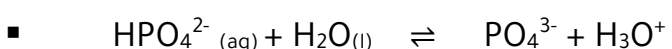
5. المادة التي يمكنها أن تسلك كحمض عندما تتفاعل مع القاعدة وتسلك كقاعدة عندما تتفاعل مع الحمض هي ----- .

6. في التفاعل التالي  $\text{HNO}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{NO}_2^-$  القاعدة المرافق هي ----- .

7. في التفاعل التالي  $\text{H}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{OH}^-$  يسلك الماء سلوك ----- .

8. في التفاعل التالي :  $\text{HSO}_4^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{SO}_4^{2-} + \text{H}_3\text{O}^+$  فإن الأزواج المترافقية : ----- // ----- .

#### ❖ أكمل المعادلات التالية:



----- القاعدة : ----- الحمض : ----- .

----- القاعدة المرافق : ----- الحمض المرافق : ----- .

----- الأزواج المترافقية : ----- // ----- .

## 3- أحماض وقواعد لويس

## قاعدة لويس:

هي الجزيئات أو الأيونات التي لها قدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات الحرة لتكوين رابطة تساهمية مع جزيئات

## حمض لويس:

هو المادة التي لها القدرة على استقبال زوج من الإلكترونات الحرة من القاعدة لتكون معها رابطة تساهمية.

- أعطى العالم لويس تعريف جديدة تعتمد على مشاركة زوج من الإلكترونات الحرة.

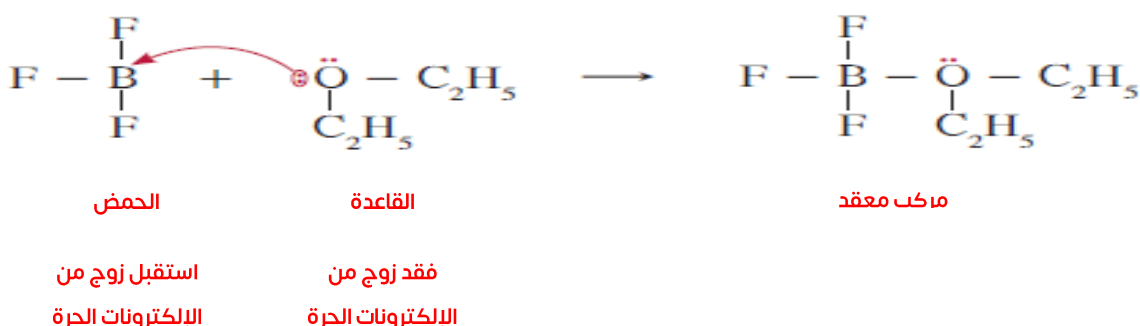
- تميز قواعد لويس بأنها تمتلك زوجاً أو أكثر من الإلكترونات الحرة (الغير المرتبطة).

- تميز أحماض لويس بأنها تستطيع أن تستقبل زوجاً من الإلكترونات.

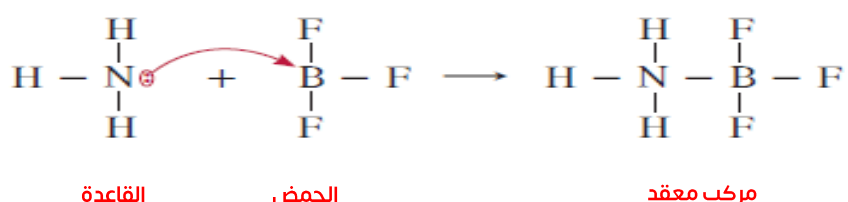
- تتفاعل قاعدة لويس مع حمض لويس على النحو التالي:



1. تفاعل ثنائي إيثيل إيثر "قاعدة لويس" مع ثلاثي فلوريد البoron "حمض لويس" لإنتاج ثلاثي فلوريد البoron الإيثيري طبقاً للمعادلة الآتية:



2. يعطى الأمونيا زوجاً من الإلكترونات لذلك تعمل الأمونيا كقاعدة لويس أما حمض فهو الذي يستقبل زوجاً من الإلكترونات لذلك يعمل ثالث فلوريد البoron كحمض لويس



► **يم تميز نظرية لويس عن نظرية أرهينيوس ونظرية برونسستد - لوري؟**

- ج : تميز باستخدام لويس لمفهوم أكثر عمومية للحمض فاعتبر أن الحمض هو المادة القادرة على استقبال زوج الإلكترونات التي تعطيها القاعدة، كما أنه يستخدم زوج الإلكترونات الحرة بدلاً من البروتون لتكوين الرابطة التساهمية لذلك أضاف تعريف لويس عدداً من المركبات الأخرى التي تسمى أحماض لويس.

القاعدة	الحمض	التعريف
$\text{OH}^-$ تنتج	$\text{H}^+$ ينتج	أرهينيوس
$\text{H}^+$ تستقبل	$\text{H}^+$ يعطي	برونستد لوري
يعطي زوج من الإلكترونات الحرة	يستقبل زوج من الإلكترونات الحرة	لوييس

أسئلة تطبيقية

❖ اختر الاحابة الصحيحة لكل مما يلى:

1. أحد الأنواع التالية لا يعتبر حمضا حسب مفهوم لويس و هو :



2. في التفاعل التالي :

□ بعض كاتيون الفضة قاعدة لهس،

تعتد الأمونيا حمض، لحس

يرتبط كاتيون الفضة مع الامونيا برابطة تسارعية

□ بعت كاتبون، الفضة حمض، لهس،

❖ أكما ، الفاغات التالية بما يناسبها علميا :

$$1. \text{ في التفاعل، الناتج} [H_3N : AlCl_3]$$

بعض حمض، لوس، سلما تعتمد قاعدة لوس.

عند تفاعل كاتيون الهيدروجين مع أنيون الهيدروكسيد  $\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{H}^+ + \text{OH}^-$

❖ عرف حمض لويس وقاعدة لويس في كل من التفاعلات التالية:

$$\text{حمض لوسس:} \quad \text{قاعدة لوسس:} \quad \text{H}_2\text{O} + \text{H}^+ \rightarrow \text{H}_3\text{O}^+ \quad .1$$

$$\text{حمض لوسن} : \text{AlCl}_3 + \text{Cl}^- \rightarrow \text{AlCl}_4^- .2$$

## 3- تسمية الأحماض والقواعد

- يفرز النمل مادة تحتوي على حمض الفورميك  $\text{HCOOH}$  دفاعاً عن نفسها من الأعداء، وهي مادة حمضية تسبب تقرح في جلد الإنسان.
- هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  مركب قاعدي يستخدم في تحضير لب الخشب والمنظفات والصابون.

## أولاً: تسمية الأحماض

- تُقسم الأحماض حسب تركيبها إلى **أحماض ثنائية العنصر (غير أكسجينية) وأحماض ثلاثية العنصر (أكسجينية)**

1- تسمية الأحماض الغير أكسجينية  $\text{HA}$ 

**أحماض ثنائية العنصر  $\text{HA}$ :**

**أو الأحماض الغير أكسجينية:**

هي الأحماض التي تتكون من هيدروجين  $\text{H}$  وعنصر آخر  $\text{A}$  أعلى منه سالبية كهربائية.

**حمض + هيدرو + اسم العنصر  $\text{A}$  + يك**

اسم الحمض	اسم العنصر $\text{A}$	العنصر $\text{A}$	صيغة الحمض
حمض الهيدرو كلوريك	كلور	Cl	HCl
حمض الهيدرو فلوريك	فلور	F	HF
حمض الهيدرو بروميك	بروم	Br	HBr
حمض الهيدرو يوديك	يود	I	HI
حمض الهيدرو الكبريتيك	كبريت	S	$\text{H}_2\text{S}$

2- تسمية الأحماض الأكسجينية :  $H_a X_b O_c$ 

**الأحماض الأكسجينية :**  $(H_a X_b O_c)$

أحماض تتكون من الهيدروجين والأكسجين وعنصر X عادة ما يكون لا فلزي وفي بعض الأحيان يكون عنصر فلزي من الفلزات الانتقالية.

• تكون تسمية الأحماض الأكسجينية من خلال تحديد

عدد تأكسد **n** للذرة المركزية **X** في الصيغة

من خلال القانون :  $H_a X_b O_c$

$$n = \frac{2c - a}{b}$$

: حيث ان : **C** عدد ذرات الأكسجين , **a** عدد ذرات الهيدروجين , **b** عدد ذرات الذرة المركزية

المقطع الأخير	المقطع المتوسط	المقطع الأول	عدد تأكسد الذرة المركزية <b>n</b>
وز	اسم الذرة المركزية	هيبيو	+1
وز	اسم الذرة المركزية	-	+3 / +4
يك	اسم الذرة المركزية	-	+5 / +6
يك	اسم الذرة المركزية	بير	+7

عدد تأكسد الذرة المركزية <b>X</b> $n = +3, +4$ ( حمض + اسم العنصر + وز )	صيغة الحمض	عدد تأكسد الذرة المركزية <b>X</b> $n = +1$ ( حمض + هيبيو + اسم العنصر + وز )	صيغة الحمض
حمض كلوروز	$HClO_2$	حمض هيبيو كلوروز	$HClO$
حمض كبريتوز	$H_2SO_3$	حمض هيبيو بروموز	$HBrO$
حمض نيتروز	$HNO_2$	حمض هيبيو يودوز	$HIO$
حمض فوسفوروز	$H_3PO_3$	حمض هيبيو فوسفوروز	$H_3PO_2$

حالات شاذة عن قواعد التسمية طبقاً لعدد تأكسد الذرة المركزية :



- الحمض الذي له الصيغة  $H_2CO_3$  يسمى حمض الكربونيك .
- الحمض الذي له الصيغة  $H_3BO_3$  يسمى حمض البوريك .

عدد تأكسد الذرة المركزية X $n = + 7$ ( حمض + بير + اسم العنصر x + يك )	صيغة الحمض	عدد تأكسد الذرة المركزية X $n = + 5 , + 6$ ( حمض + اسم العنصر x + يك )	صيغة الحمض
حمض بير كلوريك	$\text{HClO}_4$	حمض كلوريك	$\text{HClO}_3$
حمض بير بروميك	$\text{HBrO}_4$	حمض كبريتيك	$\text{H}_2\text{SO}_4$
حمض بير يوديك	$\text{HIO}_4$	حمض نيتريك	$\text{HNO}_3$
		حمض فوسفوريك	$\text{H}_3\text{PO}_4$

### ❖ أسماء بعض الأحماض العضوية الهاامة :

اسم للحمض	الصيغة الكيميائية للحمض	اسم الحمض	الصيغة الكيميائية للحمض
حمض البنزويك	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$	حمض الفورميك	$\text{HCOOH}$
حمض أوكساليك	$\text{HOOC-COOH}$	حمض الأسيتيك	$\text{CH}_3\text{COOH}$

للحظ أن:



ذرة الكربون تكون حمضا واحدا وهو حمض الكربونيكي  $\text{H}_2\text{CO}_3$ .

ثانياً: تسمية القواعد

اسم الأنيون + اسم الكاتيون

اسم القاعدة	الصيغة الكيميائية للقاعدة	اسم القاعدة	الصيغة الكيميائية للقاعدة
هيدروكسيد البوتاسيوم	$\text{KOH}$	هيدروكسيد الصوديوم	$\text{NaOH}$
هيدروكسيد الكالسيوم	$\text{Ca}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد الليثيوم	$\text{LiOH}$
هيدروكسيد الحديد II	$\text{Fe}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد المغنيسيوم	$\text{Mg}(\text{OH})_2$

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً:

1. الحمض الذي له الصيغة  $H_2CO_3$  يسمى -----.
2. الحمض الذي له الصيغة  $H_3BO_3$  يسمى -----.
3. ذرة لا فلزية تكون حمضاً أكسجينياً واحداً هي -----.
4. الأحماض التي تحتوي على عنصرين أحدهما الهيدروجين تسمى أحماض ----- العنصر.
5. الأحماض الأكسجينية تحتوي على الهيدروجين والأكسجين وعنصر ثالث غالباً ما يكون -----.
6. الصيغة الكيميائية لحمض الكبريتوز هي ----- ويعتبر من الأحماض ثنائية البروتون.
7. الصيغة الكيميائية لحمض الهيدروكربوريك هي -----.
8. الصيغة الكيميائية لحمض الكلوروز هي -----.
9. الصيغة الكيميائية لحمض الفوسفوريك هي -----.
10. الصيغة الكيميائية لحمض الأسيتيك هي -----.
11. الصيغة الكيميائية لهيدروكسيد الكالسيوم ----- ويعتبر من القواعد ثنائية الهيدروكسيد.
12. هيدروكسيد المغنيسيوم من القواعد ----- الهيدروكسيد.

#### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً:

اسم القاعدة	الصيغة الكيميائية للقاعدة	اسم الحمض	الصيغة الكيميائية للحمض
-----	$HNO_3$	-----	$HClO$
<u>حمض الكبريتيك</u>	-----	<u>حمض الكلوريك</u>	-----
-----	$H_2S$	-----	$H_2SO_3$
<u>حمض الهيدروبيوديك</u>	-----	<u>حمض البروموز</u>	-----
-----	$HIO_3$	-----	$H_2S$
<u>حمض الهيدروكلوريك</u>	-----	-----	$H_3BO_3$
-----	$H_3PO_4$	<u>حمض الأسيتيك</u>	-----
<u>حمض الكربونيك</u>	-----	-----	$HNO_2$

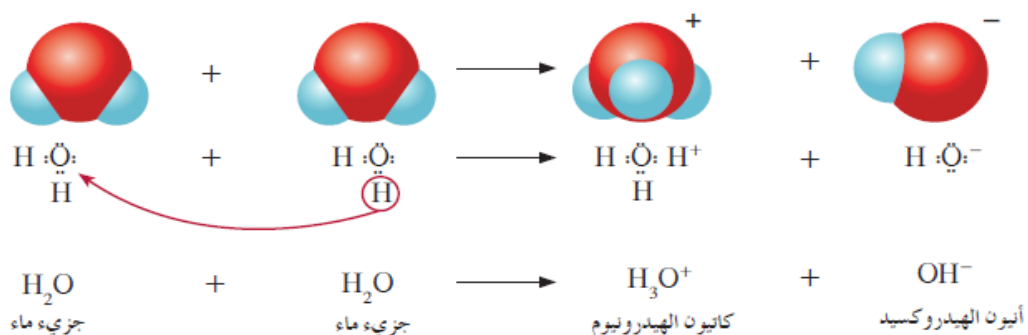
## 4- كاتيونات الهيدروجين والحموضة

## كاتيونات الهيدروجين من الماء

## التآين الذاتي للماء:

هو التفاعل الذي يحدث بين جزيئي ماء لإنتاج كاتيون هيدرونبيوم وأنيون هيدروكسيد.

- تمتاز جزيئات الماء بأنها عالية القطبية وفي حركة مستمرة ينتج عنها تصادمات نشطة ذات طاقة كافية بين بعض جزيئات الماء لنقل كاتيون هيدروجين  $\text{H}^+$  من جزء ماء إلى جزء ماء آخر فيما يسمى بالتأين الذاتي للماء طبقاً للمعادلة التالية :



- جزء الماء الذي يفقد كاتيون الهيدروجين يصبح أنيون هيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .
- جزء الماء الذي يستقبل كاتيون الهيدروجين يصبح كاتيون هيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ .
- يطلق على أنيونات الهيدروجين في المحاليل المائية بروتونات أو كاتيونات هيدروجين أو كاتيونات هيدرونبيوم.

- لاحظ أن تفاعل التآين الذاتي للماء تفاعل عكوس:



- فتكون المعادلة الرياضية لثابت تأين الماء عند  $25^\circ\text{C}$  هي:

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

ثابته تأين الماء  $K_w$ 

هو حاصل ضرب تركيزي كاتيونات الهيدرونبيوم وأنيونات الهيدروكسيد في الماء.

- للماء النقي عند درجة حرارة الغرفة 25°C يتساوى تركيز [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>] مع كاتيون الهيدرونيوم [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>] و يكون تركيز كل منهما يساوي M<sup>-7</sup> ، وهو مثال للمحاليل المتعادلة.

**المحلول المتعادل:**

هو محلول الذي يتساوى فيه تركيز كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد ويكون مقداره M<sup>-7</sup> . 11x10<sup>-7</sup> M

**المحلول الحمضي:**

هو محلول الذي يكون فيه تركيز كاتيونات الهيدرونيوم أكبر من 1x10<sup>-7</sup> M .

**المحلول القاعدي:**

هو محلول الذي يكون فيه تركيز أنيونات الهيدروكسيد أكبر من 1x10<sup>-7</sup> M .

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] \\ = 1 \times 10^{-7} \times 1 \times 10^{-7} = 1 \times 10^{-14}$$

❖ عند إضافة أيونات سواء كاتيون الهيدروجين أو أيون الهيدروكسيد إلى محلول تحدث إزاحة لموضعة التوازن ويقل تركيز النوع الآخر من الأيونات طبقاً لمبدأ لوشايليه، وبالتالي ليست جميع المحاليل متعادلة.

- ❖ تكون كمية أكبر من جزيئات الماء عند زيادة تركيز كاتيونات الهيدرونيوم في المحاليل المائية. على لأن زيادة تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول يؤدي إلى تناقص تركيز أيون الهيدروكسيد طبقاً لمبدأ لوشايليه حيث تحدث إزاحة لمواضع التوازن ويقل تركيز النوع الآخر من الأيونات طبقاً للتفاعل التالي :

**إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء يكون محلول حمضي . على**

- عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء تنطلق منه كاتيونات هيدروجين والتي بدورها تؤدي إلى زيادة تركيز كاتيون الهيدرونيوم [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>] عن أيون الهيدروكسيد [OH<sup>-</sup>] الناتج من التأين الذائي للماء فيتكون محلول حمضي.

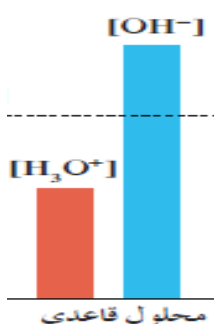


معادلة التأين الذائي للماء

معادلة إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء

**إذابة هيدروكسيد الصوديوم في الماء يكون محلول قاعدي. على**

- عند إذابة غاز هيدروكسيد الصوديوم تنطلق منه أنيونات هيدروكسيد وبالتالي يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم الناتج من التأين الذائي للماء أقل من تركيز أيون الهيدروكسيد فيكون محلول قاعدي



معادلة التأين الذائي للماء

معادلة إذابة هيدروكسيد الصوديوم في الماء

**للحظ أن :**



$K_w$	$[\text{OH}^-]$	$[\text{H}_3\text{O}^+]$	عند 25°C
$1 \times 10^{-14}$	$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	المحلول المتوازن
$1 \times 10^{-14}$	أقل من	أكبر من	المحلول الحمضي
$1 \times 10^{-14}$	أكبر من	أقل من	المحلول القاعدي

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً

1. عند إذابة حمض في الماء فإن تركيز أنيون الهيدروكسيد في المحلول \_\_\_\_\_ عن  $M 1 \times 10^{-7}$  عند 25°C .
2. إذا كانت قيمة  $K_w$  للماء النقي عند 47°C تساوي  $4 \times 10^{-14}$  فإن تركيز كاتيون الهيدرونيوم فيه يساوي \_\_\_\_\_
3. إذا كان تركيز أنيون الهيدروكسيد في الماء النقي  $M 1.5 \times 10^{-7}$  عند 47°C فإن تركيز كاتيون الهيدرونيوم فيه يساوي \_\_\_\_\_ .
4. محلول مائي تركيز أنيون الهيدروكسيد فيه يساوي  $M 0.01$  عند 25°C فإن تركيز كاتيون الهيدرونيوم فيه يساوي \_\_\_\_\_ .
5. إذا كان  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  في محلول يساوي  $M 1 \times 10^{-5}$  فإن المحلول يكون (حمضي / قاعدي) \_\_\_\_\_
6. إذا كان  $[\text{OH}^-]$  في محلول يساوي  $M 3 \times 10^{-5}$  فإن المحلول يكون (حمضي / قاعدي) \_\_\_\_\_
7. إذا كان  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  في محلول يساوي  $M 2 \times 10^{-8}$  فإن المحلول يكون (حمضي / قاعدي) \_\_\_\_\_

## ❖ صنف المحاليل التالية بين حمضية وقاعدية ومتعدلة عند 25°C :

المحلول	A	B	C	D	E
[OH <sup>-</sup> ]	3x10 <sup>-2</sup>	-----	1x10 <sup>-7</sup>	-----	1x10 <sup>-6</sup>
[H <sub>3</sub> O <sup>+</sup> ]	-----	6x10 <sup>-10</sup>	-----	2x10 <sup>-7</sup>	-----
طبيعة محلول	-----	-----	-----	-----	-----

## ❖ أجب عن السؤال التالي :

إذا كان تركيز أنيون الهيدروكسيد للمحلول مائي عند 25°C يساوي 1X10<sup>-3</sup> M فما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول؟ وهل محلول حمضي أم قاعدي أم متعدل؟

---



---



---

## 5- مفهوم الأس الهيدروجيني

**الأس الهيدروجيني : pH**

هي القيمة السالبة للوغاريت العشري لتركيز كاتيون الهيدرونيوم.

**الأس الهيدروكسيلي : pOH**

هي القيمة السالبة للوغاريت العشري لتركيز أيون الهيدروكسيد.

- يستخدم الأس الهيدروجيني بدلاً من التركيز المولاري للتعبير عن تركيز كاتيون الهيدرونيوم  $[H_3O^+]$ .

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

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

عند  $25^\circ C$  ، ومن قانون ثابت تأين الماء النقي يمكن استنتاج الآتي :

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

$$(-\log [H_3O^+]) + (-\log [OH^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$pH + pOH = 14$$

$$\hookrightarrow pH = 14 - pOH$$

$$\hookrightarrow pOH = 14 - pH$$

$$\rightarrow [H_3O^+] = 10^{-pH}$$

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

لل محلول القاعدي	لل محلول الحمضي	لل محلول المتعادل	عند $25^\circ C$
أكبر من 7	أقل من 7	يساوي 7	الأس الهيدروجيني $pH$
$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	$[H_3O^+]$
أقل من 7	أكبر من 7	يساوي 7	الأس الهيدروكسيلي $pOH$
$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	$[OH^-]$

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علمياً :

1. في محلول القاعدي تكون قيمة الأُس الهيدروجيني  $pH$  ..... الأُس الهيدروكسيلي  $pOH$  .
2. في محلول الحمضي تكون قيمة الأُس الهيدروجيني  $pH$  ..... الأُس الهيدروكسيلي  $pOH$  .
3. في محلول المتعادل تكون قيمة الأُس الهيدروجيني  $pH$  ..... الأُس الهيدروكسيلي  $pOH$  .
4. إذا كانت قيمة الأُس الهيدروجيني ( $pH$ ) لمحلول ما تساوي ( 11 ) فإن قيمة الأُس الهيدروكسيلي  $pOH$  ..... في هذا محلول تساوي ( 11 )
5. إذا كانت قيمة الأُس الهيدروكسيلي ( $pOH$ ) لمحلول ما تساوي ( 5 ) فإن قيمة الأُس الهيدروجيني  $pH$  ..... في هذا محلول تساوي ( 5 )

#### ❖ ضع علامة (✓) أمام أنساب عبارة تكمل كل جملة من الجمل التالية:

- إذا كان تركيز أيون الهيدروكسيد في محلول مائي يساوي  $M \times 10^{-5}$  عند  $25^{\circ}C$  فإن :
  - الأُس الهيدروجيني  $pH$  للمحلول تساوي 5 والمحلول قلوي .
  - الأُس الهيدروجيني  $pH$  للمحلول تساوي 5 والمحلول متعادل.
  - الأُس الهيدروجيني  $pH$  للمحلول تساوي 9 والمحلول قلوي .
  - الأُس الهيدروكسيلي  $pOH$  للمحلول تساوي 9 والمحلول قلوي.
- حاصل جمع ( $pH$  ،  $pOH$ ) يساوي ( 14 ) عند ( $25^{\circ}C$  ) :
  - للمحاليل الحمضية فقط
  - للمحاليل القلوية فقط
  - لجميع المحاليل المائية.
  - للمحاليل المتعادلة فقط
- المحلول الأكثر حموضية من بين المحاليل التالية والتي درجة حرارتها  $25^{\circ}C$  الذي يكون :
  - الأُس الهيدروكسيلي له 12.
  - الأُس الهيدروجيني له 3,5 .
  - تركيز كاتيون الهيدرونيوم فيه  $M \times 10^{-7}$ .
  - تركيز أيون الهيدروكسيد فيه  $M \times 10^{-2}$ .

❖ أوجد قيم  $pOH$  و  $pH$  في الحالات التالية :

1. إذا كان  $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-5} M$

2. إذا كان  $[OH^-] = 4.3 \times 10^{-5} M$

❖ احسب تركيز كاتيون الهيدروجين الذي أسه الهيدروكسيد يساوي 3.7.

❖ احسب تركيز أنيون الهيدروكسيد الذي أسه الهيدروجيني يساوي 2.5.

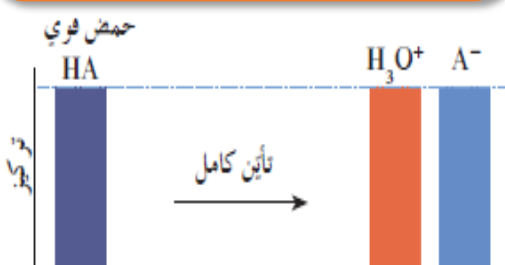
## 7- الأحماض والقواعد القوية والضعيفة

- حمض السيتيك هو المسبب لطعم الحامض في الليمون والخل والجريب فروت.
- حمض الكبريتيك مادة كيميائية تستخدم بكثرة في الصناعات وتسبب حروقاً شديدة حال تعرضاً لها لجلد الإنسان.
- المعادلة العامة لتأين حمض ما في الماء هي:
$$\text{HA} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{H}_3\text{O}^+ + \text{A}^-$$
- ينتج عن تأين الحمض  $\text{HA}$  في الماء تكون كاتيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  و القاعدة المرافقة  $\text{A}^-$ .

### 1- الحمض القوي

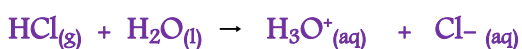
#### الحمض القوي :

هو الحمض الذي يتأين بشكل تام في محلول المائي و ينتج كميات أكبر من كاتيونات الهيدرونيوم.



- يتأين بصورة تامة، أي أن تركيز الحمض القوي عند انتهاء التفاعل يساوي صفر.

لا يكون له حالة اتزان كمثل حمض الهيدروكلوريك:



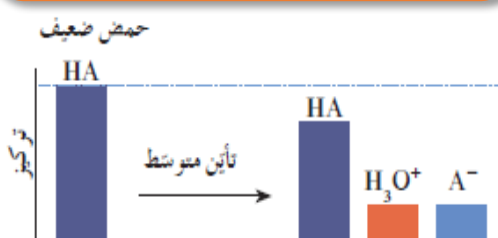
- الأيونات الموجودة عند انتهاء التفاعل هي كاتيونات الهيدرونيوم  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  وأيون القاعدة المرافقة فقط.

يكون تركيز كاتيونات الهيدرونيوم  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  متساوياً للتركيز الابتدائي للحمض القوي.  $\text{HNO}_3$  مثل حمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$  و حمض النيترิก

### 2- الحمض الضعيف

#### الحمض الضعيف :

هو الحمض الذي يتأين جزئياً في محلوله المائي لينتاج كميات قليلة من كاتيونات الهيدرونيوم.



- يتأين بصورة غير تامة من خلال تفاعل عكوس يصل مرحلة اتزان كمثل تأين حمض الأسيتيك:

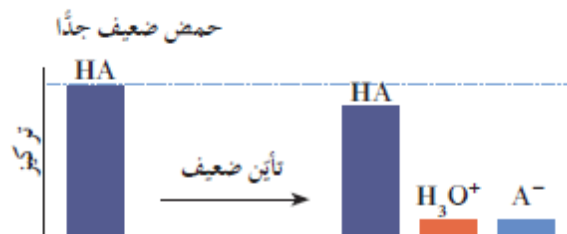
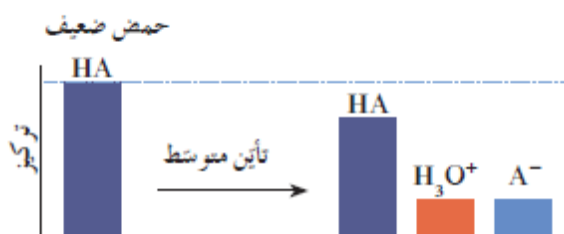


- ويكون في نهاية التفاعل تراكيز مختلفة من كاتيونات الهيدرونيوم  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  والحمض المتأين و القاعدة المرافقة.

كمثل حمض النيتروز  $\text{HNO}_2$

- يكون تركيز كاتيونات الهيدرونيوم  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  أقل من تركيز الحمض الابتدائي.
- للأحماض الضعيفة يكون الحمض الأقوى هو الحمض الذي ينتج كميات أكبر من كاتيونات الهيدرونيوم  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  أي الذي يتأين بدرجة أكبر.

- يمكن استنباط قوة الحمض من خلال معرفة موضع الاتزان أي من خلال تراكيز كاتيونات الهيدرونيوم  $[H_3O^+]$  المتكونة.



### 3- القاعدة القوية

#### القاعدة القوية :

هي القاعدة التي تتأين بشكل تام في محلولها المائي.

- يكون لها تأين تام.
- الأيونات الموجودة عند انتهاء التفاعل هي أنيونات الهيدروكسيد  $[OH^-]$  و الحمض المرافقه.
- يكون ترکیز أنيونات الهيدروكسيد  $[OH^-]$  المتكونة مساوياً للترکیز الابتدائي للقاعدة القوية.
- ليس لها مرحلة اتزان كمثل تأين هيدروكسيد الصوديوم:



### 4- القاعدة الضعيفة

#### القاعدة الضعيفة :

هي القاعدة التي تتأين بشكل جزئي في محلولها المائي لتنتج كميات قليلة من أنيونات الهيدروكسيد.

- يكون تأينها غير تام.
- لها حالة اتزان ويتم تحديد قوتها طبقاً لموضع الاتزان كمثل الأمونيا.



- الأيونات الموجودة عند انتهاء التفاعل هي أنيونات الهيدروكسيد  $[OH^-]$  و الحمض المرافقه و القاعدة الضعيفة.
- يكون ترکیز أنيونات الهيدروكسيد  $[OH^-]$  المتكونة أقل من للترکیز الابتدائي للقاعدة الضعيفة.

القوى النسبية	الصيغة الكيميائية	المركبات	
↑ تزايد قوّة المُعْضِف	HCl HNO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	حمض الهيدروكلوريك حمض النيترิก حمض الكبريتيك	مُعْضِف
مُحاليل متعادلة	H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> CH <sub>3</sub> COOH H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> S HClO H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	حمض الفوسفوريك حمض الأستيك حمض الكربونيك حمض الهيدرو كبريتيك حمض الهيبو كلوروز حمض البوريك	مُعَادِل
↓ تزايد قوّة المُقاومة	N <sub>2</sub> H <sub>4</sub> NH <sub>3</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> NH <sub>2</sub>	هيدرازين أمونيا إيثيل أمين ميثيل أمين	مُقاوم
	Ca(OH) <sub>2</sub> NaOH KOH	هيدروكسيد الكالسيوم هيدروكسيد الصوديوم هيدروكسيد البوتاسيوم	مُقاوم

### أسئلة تطبيقية

❖ ضع علامة (✓) أمام أنساب عبارة تكمل كل جملة من الجمل التالية:

1- يحتوي محلول المائي لحمض الهيدروسيلانيك HCN وهو حمض ضعيف على:

أيونات CN<sup>-</sup> و H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> فقط.

أيونات CN<sup>-</sup>.

أيونات H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>.

أيونات CN<sup>-</sup> و H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> و جزيئات من HCN.

2- يحتوي محلول المائي لهيدروكسيد الصوديوم NaOH على:

أيونات OH<sup>-</sup> و كاتيونات Na<sup>+</sup> و جزيئات من Na<sub>2</sub>O.

أيونات OH<sup>-</sup> فقط.

أيونات OH<sup>-</sup> فقط و كاتيونات Na<sup>+</sup> فقط.

أيونات OH<sup>-</sup> فقط و كاتيونات Na<sup>+</sup> و جزيئات من NaOH.

8- ثابت تأين الحمض  $K_a$ 

**ثابت تأين الحمض :**

نسبة حاصل ضرب التركيز القاعدة المرافقة بتركيز كاتيون الهيدرونيوم إلى تركيز الحمض.

- من خلال معادلة تأين حمض ضعيف:



- يمكن استنتاج المعادلة الرياضية العامة لثابت تأين الحمض و

هي:

$$K_a = \frac{[H_3O^+] \times [\text{القاعدة المرافقة}]}{[\text{الحمض}]}$$

$$pK_a = -\log K_a$$

- يمكن التعبير عن تأين الحمض بالرمز  $pK_a$  حيث أن:

.  $K_a$  و  $pK_a$  يمكن المقارنة بين قوة الأحماض باستخدام قيم .

➤ كلما زادت قيمة ثابت تأين الحمض  $K_a$  زادت قوته وزادت درجة تأينه ويكون تركيز كاتيونات الهيدرونيوم  $[H_3O^+]$  له أكبر.

- كلما كانت قيمة  $K_a$  أكبر ، كلما صغرت قيمة  $pK_a$  وكان الحمض أقوى وكانت  $pH$  أقل.

- كلما كانت قيمة  $K_a$  أصغر كلما كبرت قيمة  $pK_a$  وكان الحمض اضعف وكانت  $pH$  أكبر.

❖ حمض النيتروز  $K_a = 4.4 \times 10^{-5}$  أقوى من حمض الأسيتيك  $K_a = 1.8 \times 10^{-5}$  . على

● لأن ثابت تأين حمض النيتروز أكبر من ثابت تأين حمض الأسيتيك وبالتالي يكون حمض النيتروز أعلى درجة تأين وأكبر قوة.

❖ لا يوجد ثابت تأين للأحماض أو القواعد القوية . على

● لأن الأحماض والقواعد القوية تتأين بشكل تام في محاليلها المائية .

➤ رتب الأحماض التالية تصاعدياً حسب قوتها علماً أنها متساوية التركيز عند درجة الحرارة نفسها

○ حمض الفورميك ( $K_a = 1.8 \times 10^{-4}$ )

○ حمض الأسيتيك ( $K_a = 1.8 \times 10^{-5}$ )

○ حمض الهيدروفلوريك ( $K_a = 6.7 \times 10^{-4}$ )

○ حمض البنزويك( $K_a = 6 \times 10^{-5}$ )

## ☞ تذكر أن :

- تفقد الأحماض ثنائية البروتون ذرات الهيدروجين واحدة تلو الأخرى في تفاعل تأين منفصل عن الذرة الأخرى، وبالتالي يكون لكل تفاعل ثابت التأين الخاص به ، حيث أن لحمض الفوسفوريك  $H_3PO_4$  ثلاث ثوابت تأين ولحمض الكربونيكي  $H_2CO_3$  ثابتين  $Ka_1$  و  $Ka_2$ .
  - يكون الحمض في مرحلة التأين الأولى أقوى من مرحلة التأين الثانية ، ويكون ثابت تأين المرحلة الأولى  $Ka_1$  أكبر من ثابت تأين المرحلة الثانية  $Ka_2$ .
  - الحمض القوي تكون قاعدته المرافقة ضعيفة والعكس صحيح.
- [  $Ka_1 > Ka_2 > Ka_3$  ]**

ثابت تأين الحمض عند 25°C	معادلة التأين	الحمض
$Ka = 1.8 \times 10^{-4}$	$HCOOH \rightleftharpoons HCOO^- + H_3O^+$	حمض الميثانويك
$Ka = 1.8 \times 10^{-5}$	$CH_3COOH \rightleftharpoons CH_3COO^- + H^+$	حمض الأستيك
$Ka = 6.3 \times 10^{-5}$	$C_6H_5COOH \rightleftharpoons C_6H_5COO^- + H^+$	حمض البنزويك
$Ka_1 = 5.6 \times 10^{-2}$ $Ka_2 = 5.1 \times 10^{-5}$	$HOOC - COOH \rightleftharpoons HOOC - COO^- + H^+$ $HOOC - COO^- \rightleftharpoons OOC - COO^{2-} + H^+$	حمض أوكساليك
$Ka_1 = 4.3 \times 10^{-7}$ $Ka_2 = 4.8 \times 10^{-11}$	$H_2CO_3 \rightleftharpoons HCO_3^- + H^+$ $HCO_3^- \rightleftharpoons CO_3^{2-} + H^+$	حمض الكربونيكي
$Ka_1 = 7.5 \times 10^{-3}$ $Ka_2 = 6.2 \times 10^{-8}$ $Ka_3 = 4.8 \times 10^{-13}$	$H_3PO_4 \rightleftharpoons H_2PO_4^- + H^+$ $H_2PO_4^- \rightleftharpoons HPO_4^{2-} + H^+$ $HPO_4^{2-} \rightleftharpoons PO_4^{3-} + H^+$	حمض الفوسفوريك

## ٩- ثابت تأین القاعدة

ثابتة قانون القاعدة:

نسبة حاصل ضرب تركيز الحمض المرافق بتركيز  
أنيون البيروكسید الى تركيز القاعدة.

- تفاعل القواعد الضعيفة مع الماء مكونة أنيون الهيدروكسيد والحمض المترافق كمثل الأمونيا :



- يرجح الاتزان في المعادلة السابقة حدوث التفاعل العكسي بشدة.
  - حوالي 1% فقط من الأمونيا تتواجد في كاتيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  وهذا الكاتيون هو الحمض المرافق للأمونيا.
  - تكون تراكيز كل من  $\text{NH}_4^+$  و  $\text{OH}^-$  منخفضة ومتقاربة.
  - لا يمكن فصل مركب هيدروكسيد الأمونيا  $\text{NH}_4\text{OH}$  عن محلابها ، الأمونينا المائية.

- المعادلة الرياضية العامة لثابت تأين القاعدة هي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-] \times [\text{الحمض المراافق}]}{[\text{القاعدة}]}$$

- **كلما زادت قيمة ثابت تأين؛ القاعدة زادت قوة القاعدة و زادت درجة تأمينها.**

$$pK_b = -\log K_b$$

► لا يوحّد ثابت تأييـنـ للقواعد الـقوـةـ عـلـىـ

- لأن القواعد القوية تتأين بالكامل إلى كاتيونات فلورية وأيونات هيدروكسيد في محليلها المائية.

- بعض القواعد القوية مثل هيدروكسيد الكالسيوم وهيدروكسيد المغنيسيوم شحيحة الذوبان في الماء ولكن الكميات التي تذوب في الماء من تلك القواعد تتأين بشكل تام.

• ارت القواعد التالية تصاعديا حسب قوتها علمًا أنها متساوية التركيز عند درجة الحرارة نفسها

$$(K_b = 1.7 \times 10^{-9})$$

( $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$ ) محلول الأمونيا

$$(K_b = 1.1 \times 10^{-8})$$

( $K_b = 5.4 \times 10^{-4}$ ) ثانیٰ میثیل امین

### أسئلة تطبيقية

#### ❖ ضع علامة (✓) أمام أنساب عبارة تكمل كل جملة من الجمل التالية:

1. الحمض القوي الذي له الصيغة الافتراضية  $\text{HA}$  يكون في محلوله لمائي:  
 تركيز الجزيء غير المتأين  $\text{HA}$  صفراء.  
 متآين جزئياً.
2. في الأنواع التالية:  $\text{H}_3\text{PO}_4$ ,  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ ,  $\text{HPO}_4^{2-}$   
 أكبر قيمة ثابت تأين للنوع  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ .  
 أقل قيمة ثابت تأين للنوع  $\text{HPO}_4^{2-}$ .  
 لا يوجد لها ثابت تأين.  
 أقل قيمة ثابت تأين للنوع  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ .
3. المواد التالية تعتبر تامة التأين في المحاليل المائية عدا واحدة هي:  
 .  $\text{HCl}$    $\text{NH}_3$    
 $\text{HNO}_3$    $\text{NaOH}$
4. المرحلة الثانية لتأين حمض الفوسفوريك في المحاليل المائية تؤدي إلى تكون كاتيون الهيدرونيوم و أيون :  
 .  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$    $\text{H}_3\text{PO}_4$    
 $\text{HPO}_4^{2-}$    $\text{PO}_4^{3-}$
5. تركيز كاتيون الهيدرونيوم يكون أكبر ما يمكن في محلول أحد الأحماض التالية المتتساوية في التركيز عند نفس درجة الحرارة هو:  
 .  $\text{HF}$    $\text{HNO}_3$    
 $\text{HClO}$    $\text{CH}_3\text{COOH}$
6. يحتوي محلول المائي لحمض الهيدروسيلانيك على ::  
 أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  فقط  
 أيونات  $\text{CN}^-$  و  $\text{H}_3\text{O}^+$  فقط  
 أيونات  $\text{CN}^-$  و جزيئات  $\text{HCN}$
7. يحتوي محلول المائي لهيروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  على :  
 أيونات  $\text{Na}^+$  و  $\text{OH}^-$  و جزيئات  $\text{Na}_2\text{O}$   
 أيونات  $\text{Na}^+$  و  $\text{OH}^-$  فقط
8. أضعف الأحماض التالية هو حمض :  
 $\text{HF}$    $\text{HBr}$    
 $\text{HCl}$    $\text{HI}$

9. الحمض القوي الذي له الصيغة الافتراضية  $\text{HA}$  يكون محلوله المائي :
- يوجد في حالة اتزان ديناميكي.
  - تركيز كاتيون الهيدرونيوم أقل من تركيز الحمض
  - متأين جزئيا
  - تركيز الجزيء الغير متأين  $\text{HA}$  صفر
10. إذا كانت قيم ثابت التأين  $K_a$  لكل من حمض الفورميك الهيدروفلوريك والأسيتيك والبنزويك على الترتيب  $(6 \times 10^{-5}, 1.8 \times 10^{-5}, 1.8 \times 10^{-4})$  فإن أقوى هذه الأحماض في محليلها المتساوية في التركيز هو حمض :
- حمض الفورميك
  - حمض البنزويك
  - حمض الهيدروفلوريك

### ❖ أكمل الفراغات التالية بما يناسبها علميا

1. في مراحل تأين حمض الكبريتوز  $\text{H}_2\text{S}\text{O}_3$  تكون قيمة  $K_{a_1} \text{ من } K_{a_2}$ .
2. محلول المائي لحمض الأسيتيك يحتوي على أيونات \_\_\_\_\_ بالإضافة إلى \_\_\_\_\_.
3. محلول المائي لحمض النيتريل يحتوي على \_\_\_\_\_.
4. يتأين حمض الفوسفوريك على \_\_\_\_\_ مراحل بينما حمض الأوكساليك يتأين على \_\_\_\_\_.
5. الأحماض التي تتأين على عدة مراحل تكون درجة تأينها في المرحلة الأولى \_\_\_\_\_ من درجة تأينها في المرحلة الثانية.
6. القاعدة المرافقة لحمض  $\text{HCl}$  \_\_\_\_\_ من القاعدة المرافقة لحمض  $\text{HF}$ .
7. إذا تم إذابة  $5\text{mol}$  من غاز كلوريد الهيدروجين  $\text{HCl}$  في الماء بحيث أصبح حجم محلول  $5\text{L}$  فإن تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول يساوي \_\_\_\_\_ مول / لتر.
8. في محلول المائي لحمض النيتريل يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم \_\_\_\_\_ لتركيز الحمض.
9. في محلول المائي لحمض الأسيتيك يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم \_\_\_\_\_ من تركيز الحمض.
10. كلما قلت قيمة ثابت تأين  $K_a$  للحمض \_\_\_\_\_ قوة الحمض.

الحمض الأضعف	الحمض الأقوى	وجه المقارنة
-----	-----	درجة التأين
-----	-----	$K_a$ قيمة
-----	-----	$pK_a$ قيمة
-----	-----	$pH$ قيمة
-----	-----	$pOH$ قيمة

القاعدة الأضعف	القاعدة الأقوى	وجه المقارنة
-----	-----	درجة التأين
-----	-----	$k_b$ قيمة
-----	-----	$pK_b$ قيمة
-----	-----	$pH$ قيمة
-----	-----	$pOH$ قيمة