

2024

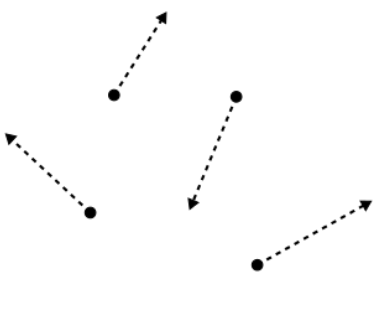


سلوك الغازات

2023

نبذة هذه الوحدة بمقارنة بين حالات المادة الثلاثة (الصلبة والسائلة والغازية)

	الغازية	السائلة	الصلبة	حالة المادة
Gas	غير ثابت	غير ثابت	ثابت	الشكل
	غير ثابت	ثابت	ثابت	الحجم
	صغريرة جداً	متوسط	كبيرة جداً	التماسك
	كبيرة جداً	صغريرة	صغريرة جداً	قابلية الانضغاط



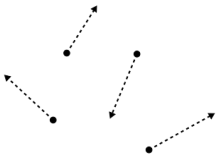
(عال)

لزيادة ضغط الهواء الموجود داخله على جدران الكيس نتيجة زيادة درجة الحرارة

عال : يكتُر الهواء في مناطق الضغط الجوي المرتفع عنه في مناطق الضغط الجوي المنخفض

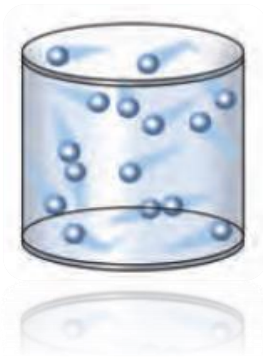
لأن الهواء الساخن أقل كثافة من الهواء البارد، وبالتالي ترتفع كتل الهواء الساخن فوق كتل الهواء البارد

ما هو المتغير الذي يعبر عن متوسط الطاقة الحركية لجزيئات الغاز؟؟ (درجة الحرارة)



وَالآن سنتعرف الى فرضيات النظرية الدركية للفازات :

الغازات عبارة عن جسيمات كروية الشكل 1



- جسيمات الغاز صغيرة جداً بالمقارنة مع المسافات التي تفصل بينها 2
 - لا يوجد قوى تنافر أو جاذب بين جسيمات الغاز 3
 - تحرك جسيمات الغاز بسرعة في حركة عشوائية ثابتة 4
 - تُحدث جسيمات الغاز ضغطاً على جداروعاء الحاوي لها نتيجة التصادمات المستمرة 5

علل : الغازات قابلة للانضغاط سبولة . لوجود فراغ بين جزيئاته

عمل: تتحرك جسيمات الغاز بحرية داخل الأوعية التي توجد بها لعدم وجود قوى تنافر أو تجاذب بين جسيمات الغاز

علل : يأخذ الغاز شكل و حجم الإناء الحاوي له لعدم وجود قوى تناقض أو تجاذب بين جسيمات الغاز

علل : تكون التصادمات بين حسيمات الغاز منة تماماً لأن الكمية الكلية للطاقة الحركية تظل ثابتة أنساء

الاصطدام و تنتقل من جسم الى اخر دون هر اي منها

حل : هيّوط بالون المليوم عند تسرب الغاز منه .

نقل التصادمات بينها وينخفض ضغط الغاز داخل البالون

ملاحظة : تسير جسيمات الغاز في مسارات مستقيمة (الحركة البراونية) .

ملاحظة: يمكن للجسيمات أن تحيد عن مسارها إذا اصطدمت مع بعضها البعض.

ملاحظة: تكون التصادمات بين جسيمات الغاز مرنة تماماً.

تذكير : متوسط الطاقة الحركية لمجموعة من حسيمات الغاز تتناسب طرداً مع درجة الحرارة المطلقة (k) للغاز .

العلاقة طبقة

تعدد الطاقة الحركية لجسمات الغاز مع ارتفاع درجة الحرارة ، وتقل مع انخفاضها

● يتكون الهواء من مجموعة من جزيئات الغازات ثنائية الذرة مثل (N_2 , H_2 , O_2 , Cl_2) ، ويتوارد فيه أيضاً الغازات النبيلة (الخاملة) في شكل جزيئات أحادية الذرة مثل (He , Ne , Ar)

المتغيرات التي تصف غازاً ما

ما هي المتغيرات التي تُستخدم لوصف غازاً ما؟

درجة الحرارة المطلقة (T)

الكلفن K

عدد المولات (n)

المول mol

الحجم (V)

الليتر L

الضغط (P)

Kpa

العوامل التي تؤثر على ضغط الغاز P

ملاحظة هامة جداً: ضغط الغاز ينشأ عن تصادم جزيئات الغاز مع بعضها البعض و مع جدران الوعاء



ما هي العوامل التي تؤثر على ضغط الغاز؟

العوامل التي تؤثر على ضغط الغاز P

ملاحظات	نوع العلاقة	نقص	زيادة	
لأنه بزيادة عدد الجسيمات تزداد التصادمات بينها وبين جدران الوعاء وبالتالي يزداد الضغط	طردية		✓	① كمية الغاز n (عدد الجسيمات)
عند مضاعفة الحجم سيقل الضغط للنصف	عكسية	✓		② الحجم V
لزيادة سرعة حركة جسيمات الغاز نتيجةً لامتصاصها للطاقة الحرارية ، وبالتالي زيادة اصطدام جسيمات الغاز بجدران الوعاء ، وبالتالي تمارس ضغط أكبر	طردية		✓	③ درجة الحرارة T



ملاحظة : كلما تضاعفَ (زاد) عدد جسيماتِ الغاز تضاعف الضغط والعكس صحيح . (العلاقة طردية)

ما هي آلية عمل عبوات الرذاذ (مثل كريم الحلاقة ، سائل تثبيت الشعر ، عبوات الدهان المضغوطة ...) ؟

عند فتح وعاء محكم الإغلاق يحتوي على غاز مضغوط ،

ينتقل الغاز داخل الوعاء من الحيز ذي الضغط المرتفع إلى الحيز الخارجي ذي الضغط المنخفض

عمل : يُحذرُ من إحراق أو (تسخين) علب الرذاذ حتى لو كانت فارغة .

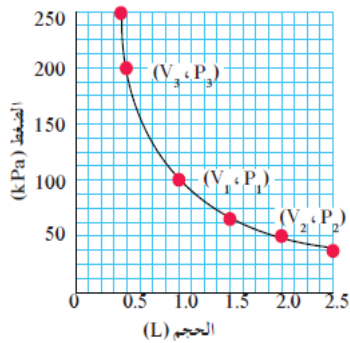
لأنها تصبح قابلة لانفجار ، لزيادة سرعة حركة جسيمات الغاز نتيجةً لامتصاصها للطاقة الحرارية .

و زيادة وبالتالي اصطدام جسيمات الغاز بجدران الوعاء ، وبالتالي تمارس ضغط أكبر

قوانين الغازات Gases Laws

قانون بويل : درس العلاقة بين الضغط والحجم

يتناصف الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناصفيًّا عكسيًّا مع ضغط الغاز، عند درجة حرارة ثابتة



العلاقة عكسيّة

أكتب العلاقة الرياضية لقانون بويل :

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

مثلاً بيانياً العلاقة بين ضغط الغاز وحجمه

مسأله : أكتب العلاقة الرياضية لقانون بويل ، و اشرح رموزها ، ما هو الشرط المتعلق بالحرارة ؟

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

مسأله (١) :

يحتوي منطاد على L 30 من غاز الهيليوم (He) عند ضغط 103 kPa على ارتفاع معين ، ما حجم غاز الهيليوم عندما يصعد المنطاد يصل الضغط فيه إلى 25 kPa فقط ؟ (مع افتراض أن درجة الحرارة ثابتة)

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

الحل : نستخدم قانون بويل

$$103 \times 30 = 25 \times V_2$$

$$V_2 = \frac{103 \times 30}{25} = 123.6 \text{ L}$$

مسأله (٢) :

يتغير ضغط L 2.5 من غاز التخدير من 105 kPa الى 40.5 kPa ، احسب الحجم الجديد عند ضغط 40.5 kPa (مع افتراض ثبات درجة الحرارة)

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

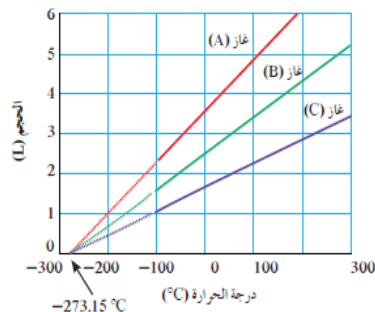
الحل : نستخدم قانون بويل

$$105 \times 2.5 = 40.5 \times V_2$$

$$V_2 = \frac{105 \times 2.5}{40.5} = 6.481 \text{ L}$$

قانون تشارلز : درس العلاقة بين الحجم و درجة الحرارة

يتناسب حجم كمية معينة من الغاز تناهياً طردياً مع درجة حرارته المطلقة بالكلفن ، عند ثبات الضغط و كمية الغاز



العلاقة طردية

⇨ أكتب النص الرياضي لقانون تشارلز

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

ملاحظة : العلاقة بين درجة الحرارة و الحجم طردية ، بثبات الضغط .

عمل : تقام العلاقة بين درجة الحرارة والحجم لأي كمية من الغاز من الناحية العملية في مدى محدود فقط .

لأن الغازات تتكون عند درجات الحرارة المنخفضة لسوائل

ملاحظة : تسمى درجة الحرارة (°C - 273.15) بـ **درجة الصفر المطلق أو الصفر كالفن**

ما المقصود بـ **درجة الصفر المطلق** (0 K) = (- 273.15 °C)

هي درجة الحرارة التي تساوي عندها متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز الصفر

ملاحظة : في مقياس كلفن لدرجة الحرارة تقابل **درجة الصفر (0 K)** الدرجة (°C - 273.15)

ملاحظة

مقياس التحويل من السيليسيوس الى الكلفن

مسألة (١) :

نُفخ بالون حجمه L 4 عند درجة حرارة 24 °C . ثم سُخن باللون الى درجة حرارة 58 °C . ما الحجم الجديد للبالون مع بقاء الضغط ثابتاً

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \rightarrow \frac{4}{297} = \frac{V_2}{331} = 4.457 L$$

الحل : نستخدم قانون تشارلز

مسألة (٢) :

تشغل عينة غاز L 6.8 عند درجة حرارة 325 °C . ما الحجم الذي ستتسع له عند درجة حرارة 25 °C مع بقاء الضغط ثابتاً

قانون جاي لوساك درس العلاقة بين درجة الحرارة و الضغط



يتناوب ضغط كمية معينة من الغاز تناوباً طردياً مع درجة حرارتها المطلقة ، ثبات الحجم

☞ أكتب العلاقة الرياضية لقانون جاي لوساك ؟

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

العلاقة طردية

مسألة (١)

اذا كان ضغط الغاز المتبقى في عبوة رذاذ مستخدمة يساوي 103 kPa عند درجة حرارة 25 °C

احسب ضغط الغاز في حال القيت هذه العبوة في النار عند درجة حرارة 928 °C (مع افتراض ثبات الحجم)

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} \rightarrow \frac{103}{298} = \frac{P_2}{1201} = 415.11 \text{ Kpa}$$

الحل : نستخدم قانون جاي لوساك

مسألة (٢) :

اذا كان ضغط غاز ما 2.58 kPa عند درجة حرارة 539 K . فكم يبلغ ضغطه عند درجة حرارة 211 K

(مع افتراض ثبات الحجم)

مسألة (٣) :

ضغط الهواء في إطار سيارة هو 198 kPa عند درجة حرارة 27 °C وفي نهاية رحلة في يوم مشمس حار ، ارتفع

الضغط الى 225 kPa . ما درجة حرارة الهواء داخل إطار السيارة (بفرض أن الحجم لم يتغير)

القانون الموحد للغازات

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

أكتب العلاقة الرياضية للقانون الموحد للغازات ؟

ملاحظة : يمكن استنتاج القوانين الثلاثة السابقة باستخدام القانون الموحد للغازات ، وذلك بجعل أحد المتغيرات الثلاثة (الحجم ، الضغط ، درجة الحرارة) ثابتاً ، بشرط أن تبقى كمية الغاز n ثابتة

ما هي المجموعة القياسية (STP)

و الضغط القياسي (101.3 KPa)

(درجة الحرارة القياسية 273 k)

مسألة (١) :

اذا كان حجم بالون مملوء بالغاز يساوي L 30 عند درجة حرارة 40°C وضغط kPa 153 ، فما هو حجم البالون عند الضغط ودرجة الحرارة القياسيين (STP)

الحل : نستخدم القانون الموحد للغازات :

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

$$\frac{153 \times 30}{313} = \frac{101.3 \times V_2}{273} \rightarrow V_2 = L$$

مسألة (٢) :

يشغل غاز عند ضغط يساوي kPa 155 ودرجة حرارة 25°C وعاء حجمه الأصلي L 1 ، يزداد ضغط الغاز الى kPa 605 بفعل ارتفاع درجة الحرارة الى 125°C ويتغير الحجم ، احسب الحجم الجديد

الغازات المثالية Ideal Gases

ما المقصود بالغاز المثالي : هو غاز افتراضي يحقق جميع فرضيات النظرية الحركية



هو غاز ثانوي أكسيد الكربون في الحالة الصلبة $\text{CO}_{2(\text{s})}$

ما المقصود بالثلج الجاف :

حال : تسمية ثاني أكسيد الكربون الصلب بالثلج الجاف . لأنه يتبخّر مباشرةً دون أن ينصهر " يتسامي "

قانون الغاز المثالي

يمكن ادخال عدد المولات n الى قانون الغازات الموحد لتصبح العلاقة الرياضية له كالتالي :

$$\frac{V_1 \times P_1}{T_1 \times n_1} = \frac{V_2 \times P_2}{T_2 \times n_2}$$

ملاحظة : من العلاقة السابقة نحصل على ثابت يسمى ثابت الغاز المثالي R ، ويعين باستخدام القيمة القياسية

$$\frac{V \times P}{T \times n} \quad \text{لك}$$

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

ملاحظة : يشغل المول الواحد لكل غاز مثالي حجماً قدره 22.4 L في الظروف القياسية

Pressure
 ↓ Number of moles
 ↓ Temperature
 $PV=nRT$
 ↑ Volume ↑ Gas constant

$$(P = 101.3 \text{ Kpa} , T = 273 \text{ k})$$

ملاحظة : بإعادة ترتيب المعادلة السابقة نحصل على قانون الغاز المثالي

مسألة (١)

تحوي كرة مجوفة مثبتة على L 685 من غاز الهيليوم عند درجة حرارة K 621 وضغط غاز 1.89×10^3 kpa

ما هو عدد مولات الهيليوم التي تحتوي عليها الكرة (اعتبر غاز الهيليوم غازاً مثالياً)

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

الحل: نستخدم قانون الغاز المثالي

$$n = \frac{p \times V}{R \times T} = \frac{1.89 \times 10^3 \times 685}{8.31 \times 621} = mol$$

مسألة (٢)

ما الضغط الذي يمارسه عدد مولات يساوي 0.45 mol من غاز مثالي محبوس في دورق حجمه L 0.65

عند درجة حرارة $25^\circ C$ ؟

قانون الغاز المثالي ونظرية الحركة

ملاحظة: الغاز المثالي (هو غاز افتراضي) يتبع قوانين الغازات عند جميع الظروف القياسية.

ملاحظة: لا وجود للغاز المثالي، ولكن في ظروف محددة من الضغط ودرجة الحرارة

(عند درجات حرارة مرتفعة وضغط منخفض) تسلك الغازات الحقيقة سلوك الغاز المثالي إلى حد كبير.

ما المقصود بـ **الغاز الحقيقي** هو غاز يمكن إسالة، ويمكن تدويره إلى حالة الصلبة بالتبريد تحت تأثير الضغط

ملاحظة: امكانية اسالة الغاز وتصلبه تدل على وجود قوى تجاذب بين جزيئاته

الجسيمات الغازية : مخالفاتها وحركتها



ينخفض الضغط الجزيئي عند الصعود إلى أعلى وبالتالي يحتاج متسلق الجبال إلى اسطوانات الأكسجين لتعويض النقص

١ فرضية أفوجادرو



مثال تمهيدي : افترض العالم أفوجادرو أنه لو كان لدينا غرفتين لهما نفس الحجم و قمنا بملئهما بنفس العدد من الجسيمات بغض النظر عن صغرها وكبير حجمها ، وباعتبار أن جسيمات الغاز متباعدة عن بعضها في الفراغ ، فلاحظ أن مجموعه الجسيمات الكبيرة نسبياً لا تتطلب فراغاً أكبر عند مقارنتها مع نفس العدد من الجسيمات الصغيرة نسبياً ما هو نص **فرضية أفوجادرو** (ت التطبيق على الغازات فقط)

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

الحجم المولى : هو الحجم الذي يشغل المول الواحد من غاز مثالي عند درجة الحرارة والضغط القياسيين ويساوي ٢٢,٤ L

مثال توضيحي :

احسب الحجم (باللتر) الذي يشغله 0,202 mol من غاز ما عند الظروف المثالية من الضغط ودرجة الحرارة ؟

الحل : كل 1 mol يشغل حجماً مقداره 22,4 L

0.202 mol يشغل حجماً مقداره (L)

$$V = 22.4 \times 0.202 = 3.52 \text{ L} \quad \text{إذا}$$

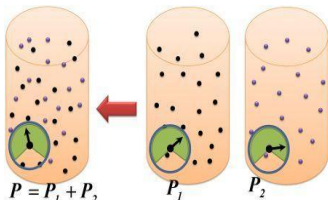
مسألة (١) :

ما الحجم الذي يشغله 0.742 mol من غاز الأرجون عند الظروف القياسية ؟

مسألة (٢) :

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

قانون دالتون للضغط الجزيئي



ملاحظة: يمكن إعادة ترتيب قانون الغاز المثالي $P \times V = n \times R \times T$ ليصبح $P = n \left(\frac{RT}{V} \right)$

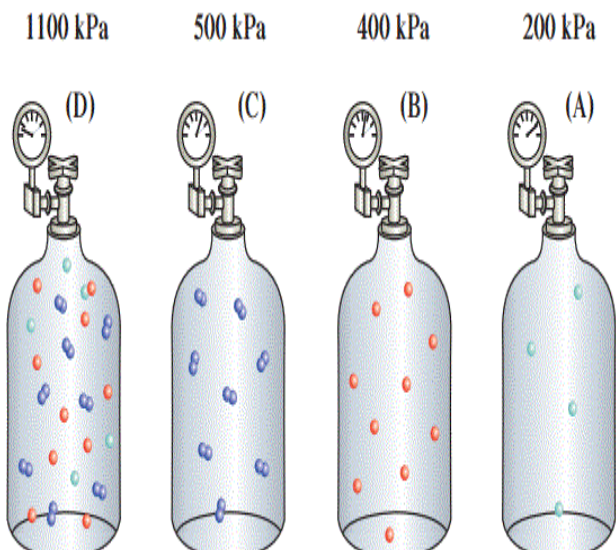
و في حالة ثبات الحجم و درجة الحرارة فان قيمة $\left(\frac{RT}{V} \right)$ تصبح ثابتة أي يصبح القانون السابق ثابت $P = n \times \text{ثابت}$

ملاحظة: يتاسب ضغط الغاز في الوعاء طردياً مع عدد مولاته.

توضيح لقانون دالتون: إذا كان لدينا خليط لمجموعة غازات لا تتفاعل مع بعضها داخل إناء ، فإن لكل غاز من هذه

الغازات ضغط يتاسب مع عدد جسيماته و طاقتها الحركية ، وبالتالي يكون لكل غاز ضغط جزئي منفرد .

ملاحظة: بجمع الضغوط المنفردة لكل غاز نحصل على الضغط الكلي لخليط تلك الغازات .



المكون	الحجم (%)	الضغط الجزيئي (kPa)
النيتروجين	78.08	79.10
الأكسجين	20.95	21.22
ثاني أكسيد الكربون	0.04	0.04
الأرجون وغازات أخرى	0.93	0.94
المجموع	100	101.30

ما المقصود بـ **الضغط الجزيئي** :

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

$$\text{الضغط الكلي } P_{\text{tot}} = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

أكتب العلاقة الرياضية لقانون دالتون للضغط الجزيئية :

ما هو نص قانون دالتون للضغط الجزيئي ؟

عند ثبات الحجم و درجة الحرارة يكون الضغط الكلي لخليط من عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها يساوي مجموع الضغوط الجزيئية للغازات المكونة لخليط

علل : يجب على الطيارين ومتسلقي الجبال أن يحملوا معهم امدادات أكسجين إضافية .

لأن الضغط الجوي يقل كلما ارتفعنا و بالتالي يقل الضغط الجزيئي للأكسجين مما يجعله غير كاف للتنفس

❖ **مثال توضيحي** : عند قمة افرست ينخفض الضغط الجوي من (101.3 kpa) الى (33.73 kpa) أي الى $\frac{1}{3}$

قيمه عند سطح البحر و معه ينخفض الضغط الجزيئي للأكسجين الى (7.06 kpa) وبالتالي

يصبح غير كاف للتنفس حيث أن الإنسان يحتاج الى ضغط جزيئي للأكسجين لا يقل عن 10.67 kpa



مسألة (١) :



احسب الضغط الكلي لخلط غازي يحتوي

على أكسجين ونيتروجين وهيليوم ، اذا كانت الضغوط الجزيئية

للغازات كالتالي : $P_{He} = 26.7 \text{ kpa}$, $P_{N_2} = 46.7 \text{ kpa}$, $P_{O_2} = 20 \text{ kpa}$

مسألة (٢) :

يحتوي خليط غازي على أكسجين ونيتروجين وثاني أكسيد الكربون ، ويساوي ضغطه الكلي 32.9 kpa ، اذا

علمت أن $P_{CO_2} = 23 \text{ kpa}$, $P_{O_2} = 6.6 \text{ kpa}$ احسب $P_{N_2} = ?$

سرعة التفاعل الكيميائي و الاتزان الكيميائي

ما المقصود بـ سرعة التفاعل الكيميائي :

في حياتنا اليومية الكثير من التفاعلات الكيميائية منها السريع مثل (احتراق الفحم) يوجد أكسجين الهواء الجوي

و منها البطيء مثل (صدأ الحديد)

كيف تفاصس سرعات التفاعلات الكيميائي ؟

→ يُقاس التغير في عدد المولات خلال فترة زمنية معينة

هي كمية الماد المتفاعلة التي يحدث لها تغير في وحدة الزمن

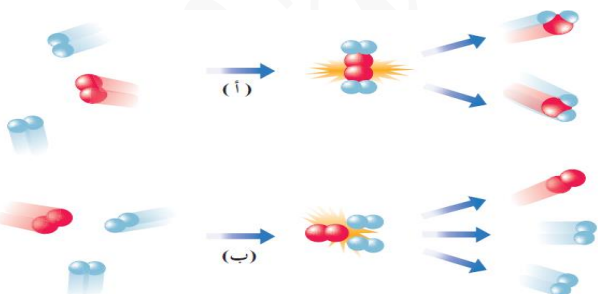


نظرية التصادم

ما المقصود بـ

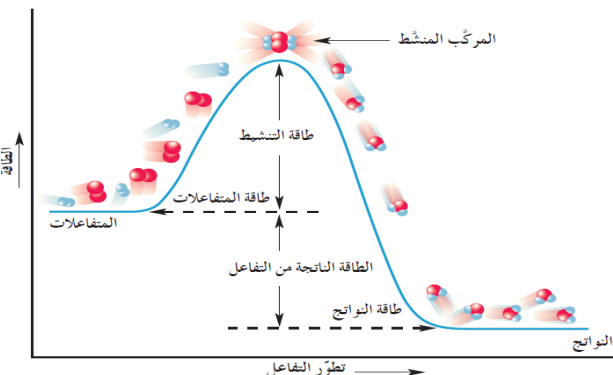
تنص نظرية التصادم على ان الذرات والآيونات والجزيئات يمكن أن تتفاعل وتكون نواتج عندما تصطدم بعضها البعض بطاقة حركية كافية في الاتجاه الصحيح

ملاحظة : الجسيمات التي لا تملك طاقة حركية كافية ترتد بعيداً عند اصطدامها ولا يحدث تفاعل



ما المقصود بـ طاقة التنشيط :

هي أقل كمية من الطاقة التي تحتاج إليها الجسيمات للتفاعل



ما المقصود بـ **المركب المنشط** (الحالة الانتقالية) :

هي جسيمات تكون لحظياً عند قمة حاجز طاقة التنشيط ولا تكون من المواد المتفاعلة ولا الناتجة



حال : المركب المنشط غير مستقر بدرجة كبيرة .

لأنه ما إن يتكون حتى يتفكك مرة أخرى ليعطي المواد المتفاعلة أو يستمر ليكون النواتج

إذا توافرت طاقة كافية و توجيه صحيح للذرات

حال : أحياناً يسمى المركب المنشط بالحالة الانتقالية .

لأنه ما إن يتكون حتى يتفكك مرة أخرى ليعطي المواد المتفاعلة أو يستمر ليكون النواتج

إذا توافرت طاقة كافية و توجيه صحيح للذرات



مثال : في درجة حرارة الغرفة لا تكون تصدامات جزيئات الأكسجين والكريون فعالة و

نشيطة بدرجة كافية لكسر روابط (C = O) و (C - C) لذلك تكون سرعة التفاعل متساوية = 0

العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل الكيميائي

المواد المحفزة

حجم الجسيمات

التركيز

درجة الحرارة

حال : في أغلب التفاعلات تزداد سرعة التفاعل بزيادة درجة الحرارة .



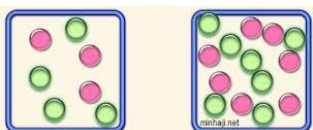
لزيادة طاقة الجسيمات و بالتالي زيادة سرعتها مما يزيد من احتمال تصادفها و بالتالي يسرع من عملية تكوين النواتج ما هو التأثير الرئيسي لدرجة الحرارة على سرعة التفاعل الكيميائي ؟

يزداد عدد الجسيمات ذات الطاقة الحركية الكافية لتخطي حاجز طاقة التنشيط حيث تتفاعل عند اصطدامها .

حال : لا يحترق الفحم بسرعة يمكن قياسها في درجة حرارة الغرفة، ولكن اذا قمنا بعرض الفحم للهب تزداد سرعة التفاعل لانه في درجة حرارة الغرفة تكون التصادمات بين جزيئات الاكسجين و الكربون غير نشطة و فعالة لتخطي حاجز طاقة التنشيط ولكن عند رفع درجة الحرارة تتصادم ذرات الكربون و الاكسجين بطاقة أكبر و بالتالي تزداد سرعة التفاعل

حال : يستمر التفاعل بين الكربون و الاكسجين دون الحاجة الى مصدر طاقة خارجي بعد إزالة الهب

لأن الحرارة المنطلقة من عملية الاحتراق تعطي التفاعل طاقة كافية لتخطي حاجز طاقة التنشيط و تكوين المواد الناتجة CO_2



التركيز

حال : تزداد سرعة التفاعل بزيادة تركيز المواد المتفاعلة (عدد الجسيمات) في حجم محدد .

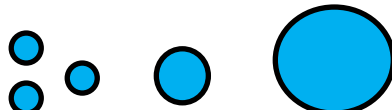
لأن زيادة تركيز المواد المتفاعلة تؤدي إلى زيادة عدد الجسيمات المتفاعلة وبالتالي زيادة عدد التصادمات و بالتالي زيادة سرعة التفاعل

حال : يمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الأنابيب المعبأة بالأكسجين .

لأن تركيز غاز الاكسجين يكون مرتفعا و يزداد خطر اشتعالها و انفجارها لزيادة تفاعل الاحتراق

حال : يزداد توهج رقاقة من الخشب عند ادخالها في زجاجة تحتوي على غاز الاكسجين النقي

لأن زيادة تركيز غاز الاكسجين تؤدي إلى زيادة عدد التصادمات و يزداد تفاعل الاحتراق



حجم الجسيمات

حال : كلما قل (صغر) حجم الجسيمات المتفاعلة زادت سرعة التفاعل

لأن تقليل حجم الجسيمات يزيد من مساحة السطح و بالتالي تزداد كمية المادة المتفاعلة المعرضة للتفاعل و بالتالي يزداد

معدل التصادمات و بالتالي يزداد سرعة التفاعل .

حال : غبار الفحم المعلق والمنتاثر في المناجم يعتبر خطراً للغاية بالمقارنة مع كتل الفحم الكبيرة

لأن حجم جسيماته صغير جدا و بالتالي يكون نشط جد و قابل للانفجار

اذكر طرق تستخدم لزيادة مساحة سطح المتفاعلات الصلبة

① إذابة المادة الصلبة يؤدي إلى انفصال الجسيمات عن بعضها وبالتالي زيادة تفاعلهما مع المواد الأخرى

② طحن المادة الصلبة و تحويلها إلى مسحوق ناعم

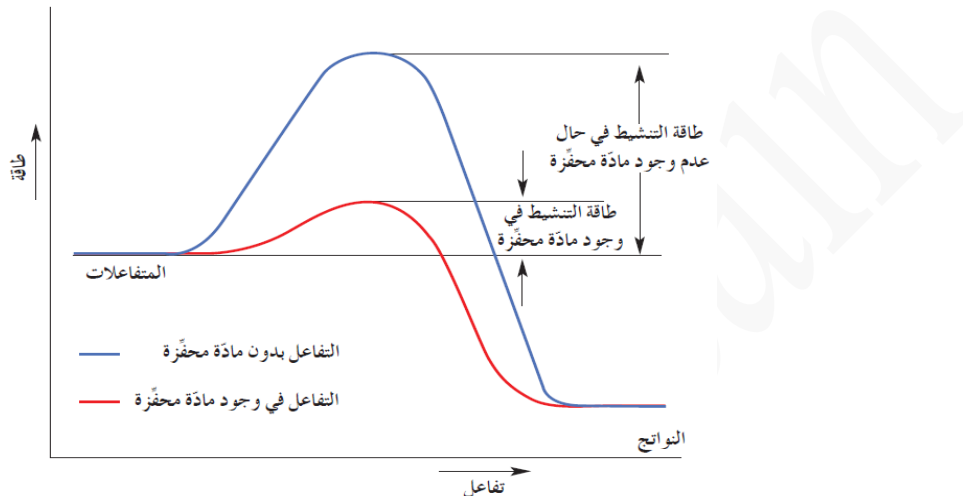
المواد المحفزة



ما المقصود بـ **المادة المحفزة** :

هي مادة تزيد من سرعة التفاعل ولا تستهلك ولا يتغير تركيبها الكيميائي عند نهاية التفاعل

ملاحظة : تعمل المادة المحفزة على إيجاد آلية بديلة ذات طاقة تنشيط أقل من الطاقة المطلوبة للتفاعل



حال : تزداد سرعة التفاعل الكيميائي عند وجود مادة محفزة

لأن المادة المحفزة تؤدي إلى خفض طاقة التنشيط وبالتالي تزداد سرعة تكوين النواتج

مثال : إضافة كمية صغيرة من البلاatin Pt إلى تفاعل الهيدروجين مع الأكسجين **لكي يصبح سريعاً**



ملاحظة : تكتب المادة المحفزة فشوق السهم الذي يشير إلى النواتج

حال : تعتبر المواد المحفزة هامة للغاية في كثير من العمليات الحيوية

لأن الإنزيمات تعتبر مواد محفزة تزيد سرعة التفاعلات البيولوجية (مثل هضم البروتينات)

ملاحظة : لا يمكن رفع درجة حرارة جسم الإنسان عن 37°C هدف زيادة سرعة التفاعلات الحيوية **لأن ذلك** سيسبب

خطراً على حياته ، لذلك تستخدم المواد المحفزة لزيادة سرعة التفاعلات البيولوجية (كهضم البروتين مثلاً)

ما المقصود بـ **المادة الممانعة للتفاعل** :

هي مادة تعارض تأثير المادة المحفزة وتضعف تأثيرها وهذا يؤدي إلى بطء التفاعلات أو انعدامها

التفاعلات العكسية و الاتزان الكيميائي

① التفاعلات العكسية و التفاعلات غير العكسية

تقسم التفاعلات الكيميائية بحسب اكتمالها أو عدم اكتمالها إلى نوعين :

التفاعلات غير العكستة

التفاعلات العكستة

والمقصود بـ **التفاعلات غير العكستة** :

هي تفاعلات تحدث في اتجاه واحد حيث لا تستطيع المواد الناتجة من التفاعل أن تتحدد مع بعضها لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى



عمل : تفاعل محلول نيترات الفضة مع محلول كلوريد الصوديوم من التفاعلات غير العكستة

لأن المواد الناتجة من التفاعل لا تتحدد مع بعضها لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى

والمقصود بـ **التفاعلات العكستة** :

هي تفاعلات لا تستمرة في اتجاه واحد حيث لا تستهلك المواد المتفاعلة تماماً

لتكون النتائج فالمواد الناتجة تتحدد مع بعضها البعض لأنها تعطي المواد المتفاعلة مرة أخرى تفتقر التجربة نفسها



ملاحظة : عند نفس درجة الحرارة يحدث التفاعل أحدهما باتجاه تكوين ثالث أكسيد الكبريت (الطردي) ، والآخر

باتجاه تكوين الأكسجين وثاني أكسيد الكبريت (العكسى) .

عمل : في بداية التفاعل يكون معدل التفاعل العكسي = 0 .

لعدم وجود المواد الناتجة في بداية التفاعل

توضيح : مع بدء تكوين SO_3 تفكك كمية صغيرة منه ببطء ليبدأ التفاعل العكسي ويكون SO_2 و O_2 ، ومع زيادة تركيز SO_3 تزداد سرعة التفاعل العكسي ومعها تقل سرعة التفاعل الطردي لنقص كمية المتفاعلات SO_2 و O_2

التفاعلات العكوسية المتباينة وغير المتباينة

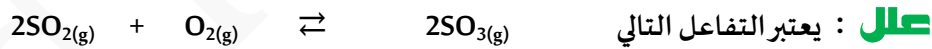
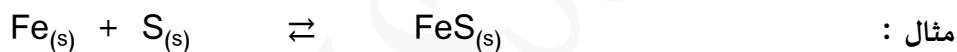
تقسم التفاعلات العكسية إلى قسمين :

تفاعلات عكوسية غير متباينة

تفاعلات عكوسية متباينة

ما المقصود بـ **التفاعلات العكوسية المتباينة** :

هي تفاعلات عكوسية تكون جميع المواد المتفاعلة والنتاجة من التفاعل في حالة واحدة من حالات المادة (في نفس الحالة الفيزيائية)

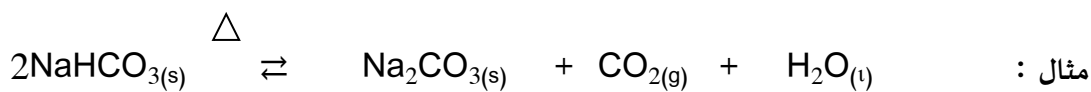


لأن المواد المتفاعلة والنتاجة في حالة واحدة من حالات المادة ويمكن للمادة الناجة SO_3 أن تتفكك لتكوين المواد

المتفاعلة مرة أخرى

ما المقصود بـ **التفاعلات العكوسية غير المتباينة** :

هي تفاعلات عكوسية تكون فيها المواد المتفاعلة والنتاجة من التفاعل في أكثر من حالة لحالات المادة





الاتزان الكيميائي الديناميكي

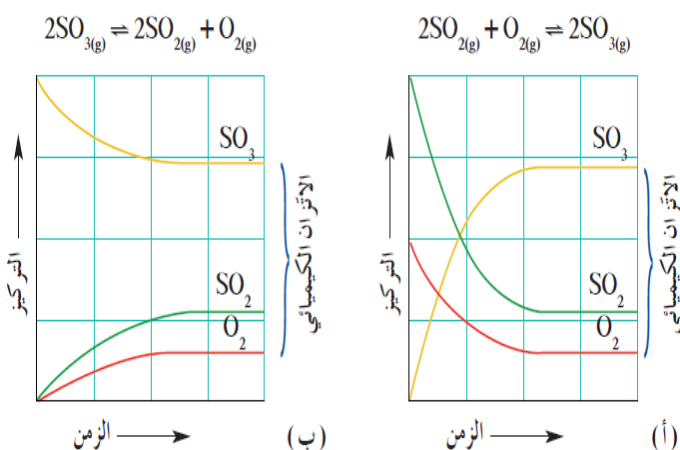
ما المقصود بـ **الاتزان الكيميائي الديناميكي** :

لو أخذنا تفاعلاً عكوساً \rightarrow من بدايته سيكون تركيز المواد المتفاعلة في البداية مرتفعاً و تكون سرعة التفاعل اطري (المباشر) أكبر ما يمكن ، ولكن بعد مرور فترة زمنية سيقل تركيز المتفاعلات و يزداد تركيز النواتج و عندها ستصبح سرعة التفاعل العكسي أكبر من سرعة التفاعل الطردي و يستمر التفاعل في الاتجاهين إلى أن نصل إلى وقتٍ تتساوى فيه سرعة التفاعل الطردي مع سرعة التفاعل العكسي و هنا يكون النظام قد وصل إلى حالة نسميها بـ **حالات الاتزان الديناميكي** :

و هي حالة النظام التي يثبت فيها تراكيز المواد المتفاعلة والمادة الناتجة وبالتالي

تكون سرعة التفاعل الطردي متساوية لسرعة التفاعل العكسي طالما بقي النظام بعيداً عن أي مؤثر خارجي

لدينا علاقة تربط بين سرعة التفاعل الكيميائي و تركيزات المواد المتفاعلة ، و تعرف هذه العلاقة بـ **قانون نقل الكتلة** :



عندثبات درجة الحرارة تتناسب سرعة التفاعل

الكيميائي طردياً مع تراكيز المواد المتفاعلة كل

مروفه الى أنه يساوي عدد المولات امام كل

مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة

ملاحظة حامة جداً جداً : **بالرغم من تساوي معدل سرعة كل من التفاعل الطردي والعكسي عند الاتزان**

إلا أن تركيز كل من المواد المتفاعلة والناتجة على جانبي المعادلة الكيميائية لا يكون متساوياً بالضرورة و لكنه يثبتُ



موضع الاتزان

ما هي مكونات موضع الاتزان لتفاعل ما ؟



التركيزات النسبية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند الاتزان

ملاحظة : تُسرع المادة المحفزة التفاعل الطردي والتفاعل العكسي بدرجة متساوية .

على : تُسرع المادة المحفزة التفاعل الطردي والتفاعل العكسي بدرجة متساوية .

لأن التفاعل العكسي هو التفاعل المضاد تمام للتفاعل الطردي

ما هي فائدة المادة المحفزة ؟

تقليل الفترة الزمنية للوصول إلى الاتزان .

ثابت الاتزان Keq

عند الوصول إلى حالة الاتزان لدیناميکي نحصل على ثابت يسمى :

بـ **ثابت الاتزان** : K_{eq} :

هو النسبة بين حاصل ضرب تركيز المواد الناتجة من التفاعل إلى حاصل ضرب تركيز المواد المتفاعلة كل مرتفع إلى أنس يساوي عدد المولات في المعادلة الكيميائية الموزونة

أكتب المعادلة الرياضية لثابت الاتزان للمعادلة الكيميائية التالية

$$K_{eq} = \frac{[C]^c \times [D]^d}{[A]^a \times [B]^b}$$

ملاحظة هامة جداً جداً : ترتبط قيمة K_{eq} للتفاعل بدرجة الحرارة ، أي تتغير بتغييرها

ملاحظة هامة جداً جداً : هناك فرق بين ثابت الاتزان K_{eq} و موضع الاتزان

حقيقة ثابت الاتزان لا تتغير (ثابتة) أنها موضع الاتزان يمكن أن يتغير لموضع جديد



اذكر فوائد و أهمية معرفة ثابت الاتزان ؟ K_{eq}

① معرفة تراكيز المواد عند الاتزان

② تحديد أي من التفاعلات الطيرية أو العكسية سيكون مفضلاً عند الاتزان.

③ تحديد أي من المواد ستكون الأكثر تواجدًا عند الاتزان (المادة الناتجة أم المادة المتفاعلة)

ملاحظة هامة جداً جداً : عندما تكون قيمة K_{eq} تكون المادة الناتجة أكثر تواجدًا من المادة المتفاعلة

(أي أن موضع الاتزان يُزاح في اتجاه تكوين المادة الناتجة "أي باتجاه التفاعل الطيري")

ملاحظة هامة جداً جداً : عندما تكون قيمة K_{eq} تكون المادة المتفاعلة أكثر تواجدًا من المادة الناتجة

(أي أن موضع الاتزان يُزاح في اتجاه تكوين المادة المتفاعلة "أي باتجاه التفاعل العكسي")

توضيح : ① يكون تكون المادة الناتجة **مفضلاً** عندما يكون $K_{eq} > 1$

② يكون تكون المادة المتفاعلة **مفضلاً** عندما يكون $K_{eq} < 1$

ملاحظة : ثابت الاتزان للتفاعل العكسي يساوي مقلوب ثابت الاتزان للتفاعل الطيري

كتابه عبارة ثابت الاتزان K_{eq}

أولاً : في حالة الأنظمة المتباينة (حيث جميع المواد فيها في الحالة الغازية أو السائلة)

ثانياً : مثال توضيحي ١ : عبر عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية للتفاعل الكيميائي التالي :

$$K_{eq} = \frac{[PCl_3] \times [Cl_2]}{[PCl_5]}$$



مثال توضيحي ٢ : عبر عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية للتفاعل الكيميائي التالي :

$$K_{eq} = \frac{[SO_3]^2}{[SO_2]^2 \times [O_2]}$$



ثانياً : في حالة الأنظمة غير المتباينة :

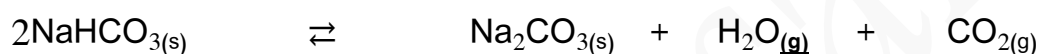
حال : لا يشمل تعبير ثابت الاتزان K_{eq} المواد الصلبة .

لأن تركيزها ثابت لا يتغير ويساوي الواحد

حال : لا يشمل تعبير ثابت الاتزان K_{eq} الماء في الحالة السائلة .

لأنه يعمل كمذيب وبالتالي يكون تركيزه ثابت ويساوي الواحد

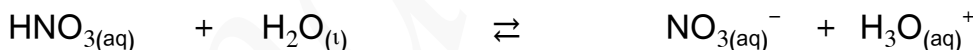
مثال ١ : عبر عن ثابت الاتزان K_{eq} بالمعادلة الرياضية لتفاعلات التالية :



$$K_{eq} = [\text{H}_2\text{O}] \times [\text{CO}_2]$$



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



$$[\text{NO}_3^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$K_{eq} = \frac{\text{[NO}_3^- \text{] } \times \text{[H}_3\text{O}^+ \text{]}}{\text{[HNO}_3 \text{]}}$$

مسألة : أعطى تحليل خليط في حالة اتزان مكون من النيتروجين والهيدروجين والأمونيا ، موجود في دورق سعته ١٠ ، النتائج

التالية : هيدروجين 0.15 mol ، نيتروجين 0.25 mol ، أمونيا 0.1 mol ، احسب ثابت الاتزان K_{eq} لهذا التفاعل



العوامل التي تؤثر في الاتزان الكيميائي

الضغط

درجة الحرارة

التركيز

مبدأ لوشاتليه

ما هو نص :

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

ملاحظة : تشمل العوامل السابقة :

① التغيرات في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة .

② التغيرات في درجة الحرارة والضغط

ملاحظة : تكون إزاحة موضع الاتزان تعويضاً عن الاختلال الذي سببه التغير في أيٍ من العوامل

☞ ما هي العوامل التي تؤثر في الاتزان الكيميائي ؟

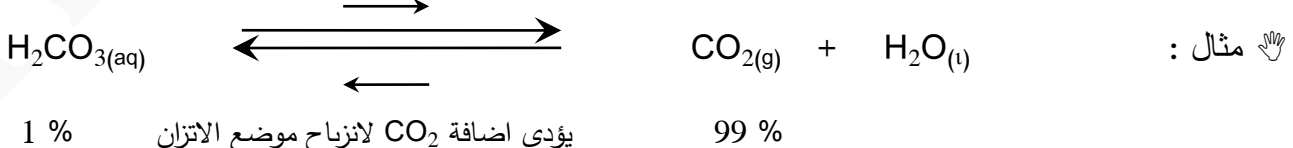


التركيز

تمهيد : يسبب تغير أي كمية أو تركيز مادة متفاعلة أو ناتجة اختلال في اتزان النظام ، وهنا سيعدل النظام نفسه

ليقلل من تأثير هذا التغير .

يؤدي إزالة CO_2 لانزياح موضع الاتزان



﴿عن اضافة المزيد من غاز ثاني أكسيد الكربون (مادة ناتجة) الى التفاعل : يختل الاتزان وعندها سيزاح موضع الاتزان باتجاه التفاعل العكسي﴾

بهدف استهلاك كمية CO_2 المضافه لكي يصل الاتزان الى حالة جديدة

﴿اما عند تقليل تركيز غاز ثاني أكسيد الكربون يحدث العكس حيث ينزاح موضع الاتزان باتجاه اليمين اي باتجاه التفاعل الطردي بهدف تعويض النقص

في كمية CO_2 اي سيزداد تفكك H_2CO_3

درجة الحرارة

تمهيد : يؤدي ارتفاع أو انخفاض درجة الحرارة على موضع اتزان التفاعل الكيميائي

و هو العامل الوحيد الذي يغير قيمة ثابت الاتزان

قيمة التغير الحراري ΔH	نوع التفاعلات
سالبة $\Delta H < 0$	تفاعلات طاردة للحرارة
موجبة $\Delta H > 0$	تفاعلات ماصة للحرارة
لا تغير حراري $\Delta H = 0$	تفاعلات لا حرارية

يؤدي التبريد لانزياح موضع الاتزان

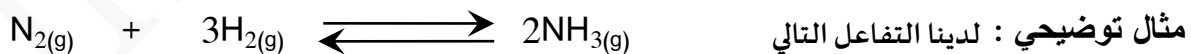


ملاحظة : تم اعتبار الحرارة في التفاعلات السابقة كإحدى المواد الناتجة

الضغط

توضيح : يؤثر الضغط على **المواد الغازية** عندما يكون هناك **اختلاف في عدد مولات** المواد المتفاعلة والنتاج على

كل من جانبي المعادلة .



- عند زيادة الضغط في التفاعل السابق سيميل التفاعل إلى تخفيف الضغط الزائد عليه من خلال تقليل عدد جزيئات الغاز

في وسط التفاعل أي من خلال تكون جزيئات من الغاز الناتج .

- أما في حالة نقص أو تقليل الضغط سيميل النظام إلى زيادة عدد الجزيئات الغازية (المواد المتفاعلة) في وسط التفاعل

حيث سيحدث تفكك جزيئي للأمونيا لتكون أربعة جزيئات من المواد المتفاعلة .

ملاحظة هامة : قيمة K_{eq} للتفاعل المتزن ترتبط بدرجة الحرارة أي تتغير بتغيرها ولا تتغير قيمة K_{eq} بتغير كل

من الضغط والتركيز



في النظام المتزن التالي :

وصح تأثير كل مما يلي على الاتجاه الذي يُزاح إليه موضع الاتزان

١) تقليل تركيز الأكسجين :

٢) إضافة المزيد من NO_2 :

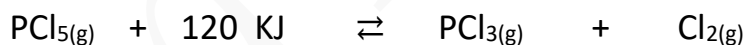
٣) تقليل حجم الوعاء :

٤) إضافة المزيد من NO :

٥) تقليل الضغط :

٦) خفض درجة الحرارة :

ماذا يحدث **لقيمة ثابت الاتزان** (K_{eq}) ولكمية (PCl_5) في التفاعل التالي :



في الحالات التالية :

١) رفع درجة حرارة التفاعل :

٢) زيادة الضغط المؤثر على النظام :

٣) زيادة حجم الوعاء :

٤) زيادة تركيز غاز الكلور :

٥) خفض درجة حرارة التفاعل :

٦) سحب غاز (PCl_3) المتكون باستمرار :



الأحماض والقواعد



الدرس الأول (١ - ١) وصف الأحماض والقواعد

الخواص العامة للقواعد	الخواص العامة للأحماض
① طعمها مر وملمسها زلق	① طعمها لاذع
② تغير لون بعض الأدلة <u>(تُزرق ورقة بناء الشهس ذات اللون النحمر)</u>	② تغير لون بعض الأدلة <u>(تتحمر ورقة بناء الشهس ذات اللون النزرق)</u>
③ يمكن أن تكون محاليلها إلكتروليتات قوية أو ضعيفة	③ يمكن أن تكون محاليلها إلكتروليتات قوية أو ضعيفة
④ تستخدم في صناعة المنظفات	④ تستخدم الأحماض والقواعد في الكثير من العمليات الصناعية مثل إعداد الخل والمشروبات الغازية والأقراص المضادة للحموضة وصناعة بطاريات السيارات ومواد التنظيف المنزلية
⑤ يستخدم حليب المغنيسي娅 (معلق من هيدروكسيد المغنيسيوم في الماء) وهو قاعدة لمعالجة زيادة حموضة المعدة	⑤ يحتاج جسم الإنسان إلى الأحماض والقواعد ليقوم بوظائفه الحيوية على أكمل وجه
⑥ تتفاعل القواعد مع الأحماض لتكوين ماء وملح	⑥ يتفاعل الكثير من الفلزات مثل الخارصين Zn والمغنيسيوم Mg مع المحاليل المائية للأحماض لتعطى غاز الهيدروجين وتتفاعل الأحماض أيضاً مع القواعد لتكوين ماء وملح

نظريات الأحماض والقواعد

لouis

برونست - لوري

أهينيوس

القاعدة

OH^- تُنتج
تستقبل H^+
تُعطي زوج من الالكترونات

الحمض

يعطي (يُنتج) H^+
يُعطي H^+
يستقبل زوج من الالكترونات

أهينيوس

برونست - لوري

لouis

أحماض و قواعد أرهيبيوس

قواعد أرهيبيوس	أحماض أرهيبيوس
هي مركبات تتain لتعطي <u>أنيونات الهيدروكسيد</u> OH^- في <u>المحلول المائي</u>	هي مركبات تحتوي على هيدروجين و <u>تتأin لتعطي كاتيون الهيدروجين</u> H^+ في <u>المحلول المائي</u>

ملاحظة هامة : (يجب أن يكون المركب ذواباً في الماء حتى تطبق عليه نظرية أرهيبيوس)

ننقسم الأحماض حسب عدد البروتونات التي تعطى لها في المحلول الى:



أحماض ثلاثية البروتون	أحماض ثنائية البروتون	أحماض أحادية البروتون
هي الأحماض التي تحتوى على ثلاثة ذرات هيدروجين قابلة للتتأين H_3PO_4	هي الأحماض التي تحتوى على ذرتين هيدروجين قابلتين للتتأين	هي الأحماض التي تحتوى على ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتتأين

ملاحظات :

على لا يعتبر الميثان CH_4 من الأحماض رغم احتواه على أربع ذرات هيدروجين

لأن ذرات الهيدروجين الأربع في مركب الميثان CH_4 مرتبطة بذرة الكربون C – H بروابط

قطبية ضعيفة وبالتالي لا يحتوى الميثان على ذرات هيدروجين قابلة للتأين (لا يذوب في الماء)

على يعتبر حمض الاستيك (CH_3COOH) يعتبر حمضاً أحادي البروتون

لأن حمض الاستيك CH_3COOH يحتوى على ذرة هيدروجين واحدة متصلة بذرة أكسجين

ذات السالبية الكهربية العالية و لذلك تكون قابلة للتأين في حين أن ذرات الهيدروجين الثلاث

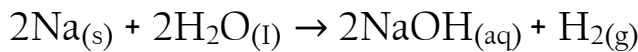
الأخرى تتصل بذرة الكربون بروابط قطبية ضعيفة و وبالتالي تكون غير قابلة للتأين

أمثلة بعض المقامات واعد :

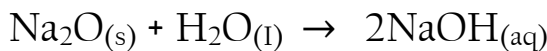
اسم المقام	الصيغة	الذوبانية في الماء
هيدروكسيد البوتاسيوم	KOH	عالية
هيدروكسيد الصوديوم	NaOH	عالية
هيدروكسيد الكالسيوم	Ca(OH)_2	منخفضة جداً
هيدروكسيد المغنيسيوم	Mg(OH)_2	منخفضة جداً

تحضير بعض القواعد الشائعة

① هيدروكسيد الصوديوم NaOH أكثر القواعد شيوعاً ينتج هذا المركب من خلال :



تفاعل الصوديوم مع الماء



تفاعل أكسيد الصوديوم مع الماء

يُستخدم هيدروكسيد الصوديوم في تحضير المنتجات المنزلية المستخدمة في تسليك البالوعات وتنظيفها

يعتبر كل من هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد البوتاسيوم مواد صلبة أيونية تذوب في الماء .



هيدروكسيدات المجموعة 2A	هيدروكسيدات المجموعة 1A	وجه المقارنة
		أمثلة
		الذوبان في الماء (أقل - أكبر)
		تركيز أنيون الهيدروكسيد (مرتفع - منخفض)
		حالاتها

عمل : المحاليل القلوية لهيدروكسيدات عناصر المجموعة 1A يجب غسلها وإزالتها عن

الجلد بالماء في حال لمسها أو انسكابها

لأن تلك المحاليل القاعدية تسبب لها شديد وتأكل الجلد نظر إلى خواصها الكاوية للجلد

ولا يلتزم الجرح الذي تسببه بسرعة لذلك يجب غسلها جيد

عمل : يمكن تحضير محاليل مركزة من هيدروكسيدات فلزات المجموعة 1A (مثل هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم)

لأن ذوبانيتها في الماء عالية

عمل : لا يمكن تحضير محاليل مركزة من هيدروكسيدات فلزات المجموعة 2A (مثل هيدروكسيد المغnesium أو الكالسيوم)

لأن ذوبانيتها في الماء منخفضة جدا

ملاحظة : كلما زادت ذوبانية القاعدة في الماء زادت قوتها وزاد تركيز OH^- في محلولها المائي

صور نظرية أرهينيوس للأحماض والقواعد

① نظرية أرهينيوس مخصوصة بالمحاليل المائية فقط حيث أنها لم تفسر حالة المحاليل غير المائية

② بعض المركبات لا تحتوي علىمجموعات الهيدروكسيد مثل الأمونيا (NH_3) عند ذوبانها في الماء تنتج محاليل مائية قاعدية



وكذلك أسيتات الصوديوم (CH_3COONa) عند ذوبانها في الماء تنتج محاليل مائية قاعدية



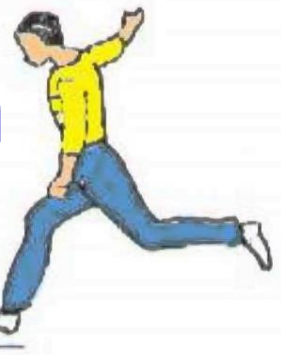
وكذلك كربونات الصوديوم (Na_2CO_3) عند ذوبانها في الماء تنتج محاليل مائية قاعدية

③ بعض المركبات لا تحتوي على كاتيونات الهيدروجين H^+ مثل كلوريد الأمونيوم NH_4Cl

وغاز (CO_2) ولكلها تُنتَج محلولاً حمضيّاً عند ذوبانها في الماء.



نظريّة برونسٌـ - لوري الأحماض و القواعد



قواعد برونوستد - لوری

أحماض برونيستد - لوري

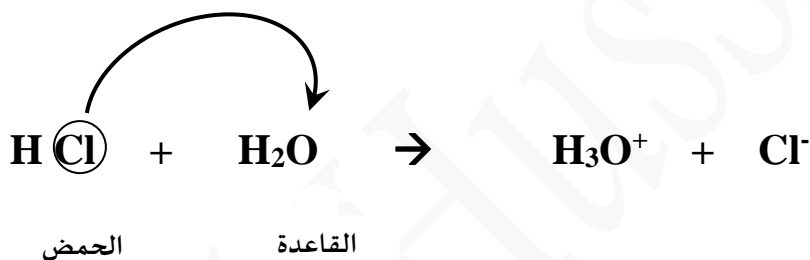
هي الهاادة (جزء أو أيون) التي تستقبل كاتيون هيدروجين H^+

هي المادة (جزء أو أيون) التي تعطى كاتيون هيدروجين H^+

(بروتون) في المدول وتسلي مستقبل بروتون

(مقطئن) في المحلوا و تسهيلا معطى مقطئن

يمكن حدوث التفاعل بين حمض وقاعدة عند **انتقال البروتون** من الحمض واستقبال القاعدة له



الزواج المشرّف

عندما يفقد الحمض بروتونه (H^+) يتتحول إلى قاعدة مرافقه

وعندما تستقبل القاعدة البروتون من الحمض، تصبح حمضاً مِرافقاً.

القاعدۃ المص افقت

الحمد لله رب العالمين

هـى الـجـزـءـ الـمـتـبـقـ مـنـ الـدـمـضـ بـعـدـ فـقـدـ الـبـرـوـتـوـنـ

وهي أقل من حمضها المراقب بذرة هيدروجين واحدة

وهو أكثر من قاعدتها المعرفة بذرة هيدروجين واحدة

(أو ما تبقى من القاعدة بعد استقبال بروتون)

الزوج المترافق : هو كل حمض و قاعدته المرافق ، أو كل قاعدة و حمضها المرافق

زوج مترافق

حمض	+	قاعدة	\rightleftharpoons	حمض مترافق	+	قاعدة مترافق
H Br	+	H ₂ O	\rightleftharpoons	H ₃ O ⁺	+	Br ⁻
H ₂ O	+	NH ₃	\rightleftharpoons	NH ₄ ⁺	+	OH ⁻
H ₂ SO ₄	+	H ₂ O	\rightleftharpoons	H ₃ O ⁺	+	HSO ₄ ⁻
H ₂ PO ₄ ⁻	+	H ₂ O	\rightleftharpoons	H ₃ O ⁺	+	HPO ₄ ²⁻

زوج مترافق

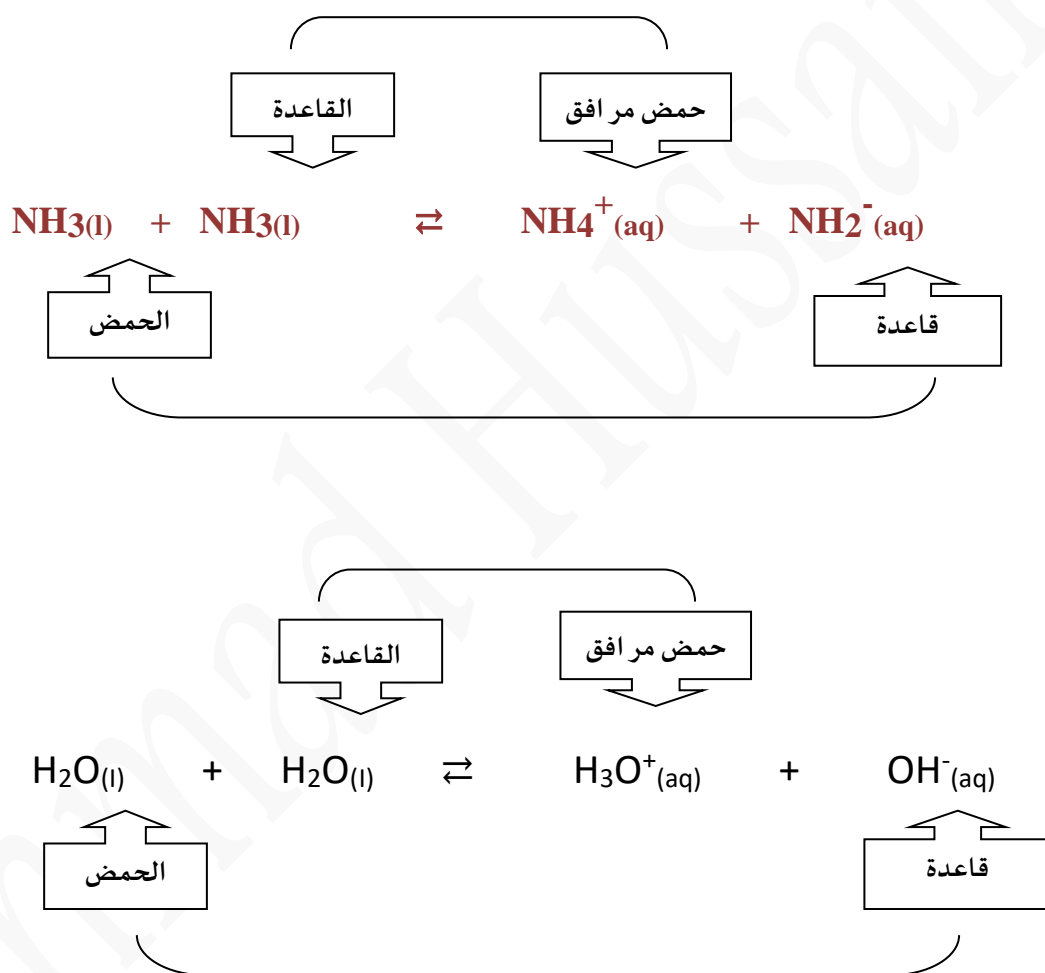
الحمض	القاعدة المترافق
HCl	Cl ⁻
H ₃ O ⁺	
H ₂ SO ₄	
HSO ₄ ⁻	
H ₂ CO ₃	
HCO ₃ ⁻	
CH ₃ COOH	
H ₂ O	
NH ₄ ⁺	

المواد المتعددة :

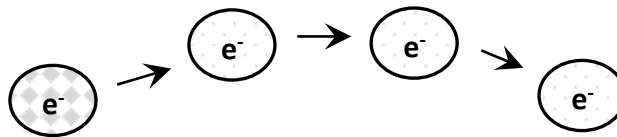
بعض المواد يمكن أن تتأين ذاتياً مثل الماء والأمونيا وفي هذه الحالة يسلك حمض منها كحمض بينما يسلك الجزء الآخر

كقاعدة وتسمي هذه المواد بالمواد المتعددة

وهي المواد التي تسلك كحمض عندما تتفاعل مع القواعد ، وتسلك كقاعدة عندما تتفاعل مع الدهون



أحماض و قواعد لويس



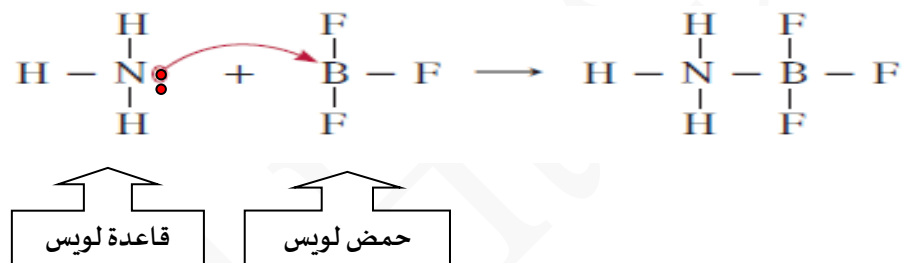
قاعدة لويس

هي الجزيئات أو الأيونات التي لها قدرة على إعطاء
(من) زوج من الإلكترونات الحرة

حمض لويس

هو المادة التي لها القدرة على استقبال زوج من
الإلكترونات الحرة

تفاعل قاعدة لويس مع حمض لويس على النحو التالي :



أمثلة على قواعد لويس	أمثلة على أحماض لويس	
جزيء متعادل فيه ذرة لديها زوج من الإلكترونات الحرة (مثلاً H_2O ، NH_3)	جزيء متعادل فيه ذرة لم تطبق قاعدة الثمانية (AlCl_3 ، BF_3)	١
الأيونات السالبية حيث أن عندها القدرة على منح الإلكترونات (مثلاً HSO_4^- ، CO_3^{2-} ، CN^-)	الأيونات الموجبة (الكاتيونات) (Ag^+ ، CO^{2+} ، Ni^{2+} ، Al^{3+}) حيث أن لها رغبة في اكتساب الإلكترونات	٢
المركبات <u>العضوية</u> التي تحتوي على رابطة تساهمية ثنائية (مثلاً غاز الأيثين $\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2$)	جزيء به رابطة تساهمية ثنائية به ذرتين مُختلفتين بالسالبية الكهربائية [($\text{O}=\text{C}=\text{O} \rightleftharpoons \text{CO}_2$) ، SO_3]	٣

مميزات نظرية لويس عن نظرية أرخينيوس ونظرية برونستد - لورتي

① اعتبر لويس أن الحمض هو المادة القادرة على أن تستقبل الإلكترونات الحرة التي تعطى القاعدة.

② استخدم لويس زوجاً من الإلكترونات الحرة بدلاً من البروتون لتكوين الرابطة التساهمية

لذلك أضاف تعريف لويس عدداً من المركبات الأخرى التي تسمى أحماض لويس.

٣) ضع علامة (✓) بين القوسين المتقابلين لأنسب اجابة صحيحة تكميل بها العبارات التالية:

تمييز الأدماض بالذواص التالية، عدا خاصية واحدة ونها، وهي :

- | | |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> تُحمر ورقة عباد الشمس | <input type="checkbox"/> لها طعم لاذع |
| <input type="checkbox"/> لا تتفاعل مع الفلزات القلوية | <input type="checkbox"/> مركبات تحتوي على هيدروجين يتآين في محلول |

احد المركبات التالية يمكن اعتباره حوض بمفهوم أرهينيوس :

- CH₄** **NH₃**

- H_2S LiH

الدوك حسب مفهوم برونستد لوري في التفاعل التالي :

- H_3O^+ NH_3

- $$\text{NH}_4^+ \quad \boxed{} \qquad \text{H}_2\text{O} \quad \boxed{}$$

لوري للأنهار وبرونستاد حسب مفهوم زوج مترافة لا يكون الزوج أحد الزوجات التالية :

- OH^- , NaOH NH_4^+ , NH_3

- H_2S , HS^- OH^- , H_2O

في التفاعل التالي : $\text{HF}_{(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+_{(aq)} + \text{F}^-_{(aq)}$

- $\text{H}_3\text{O}^+ \quad \boxed{}$ $\text{HF} \quad \boxed{}$

- F- H₂O

الصيغة الكيميائية للقاعدة المرافقة للواء هي :

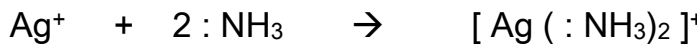
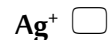
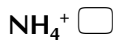
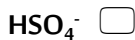
- $O^{2-} \quad \boxed{}$

- $$\text{OH} \quad \boxed{} \qquad \text{H}_3\text{O}^+ \quad \boxed{}$$

$$\text{HCl}_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+_{(\text{aq})} + \text{Cl}^-_{(\text{aq})}$$

- نُتْهَىَ الْكَلَمَاتُ اِفْتَقَلَّ نَالَكَلَمَاتُ**

٨ أحد الأنواع التالية لا يعتبر حمضًا حسب تعريف برونستد لوري ، وهو :



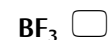
تُعتبر الأمونيا حمض لويس

يُعتبر كاتيون الفضة حمض لويس

يرتبط كاتيون الفضة مع الأمونيا برابطة أيونية

يُعتبر كاتيون الفضة قاعدة لويس

٩ في التفاعل التالي :



١٠ في التفاعل التالي أحد الأنواع التالية يُعتبر حمض حسب مفهوم لويس فقط :

يستقبل بروتوناً

يفقد بروتوناً

يعطي زوج من الالكترونات لتكوين رابطة تساهمية

يستقبل زوج من الالكترونات لتكوين رابطة تساهمية

١١ القاعدة حسب مفهوم لويس هي النوع الذي :

قاعدة برونستد - لوري لها القدرة على فقد بروتون أو أكثر

حمض لويس له القدرة على اكتساب زوج أو أكثر من الالكترونات

حمض برونستد - لوري له القدرة على اكتساب بروتون أو أكثر

قاعدة لويس لها القدرة على اكتساب زوج أو أكثر من الالكترونات

حال ما يلي تعليلاً علماً صحيحاً :

١ الأمونيا تُعتبر قاعدة حسب نظرية برونستد - لوري

٢ يسلك الماء سلوكاً متعددًا حسب تعريف برونستد - لوري

لأنه يستطيع فقد أو استقبال بروتون و بالتالي يسلك سلوك الحمض و القاعدة وعا



٣ في التفاعل التالي $\text{BF}_3 : \text{N}_3^- + \text{BF}_3 \rightarrow \text{H}_3\text{N}^- \text{BF}_3$ تُعتبر الأمونيا قاعدة لويس ، بينما يُعتبر ثالث فلوريد البoron حمض لويس

لأن الأمونيا تُعطي زوج من الالكترونات بينما ثالث فلوريد البورون يستقبل زوج من الالكترونات

٤ لا يعتبر ثالث فلوريد البورون حمضاً بحسب برونستد - لوري ، لكنه يُعتبر من أحماض لويس :

لأنه لا يستطيع فقد بروتون لكنه يستطيع استقبال زوج من الالكترونات

الدرس الثاني (٢ - ١) تسمية الأحماض و القواعد

الأحماض الثلاثية

(**الأكسجينية**)

الأحماض الثنائية

(**غير الأكسجينية**) HA



هي أحماض تتكون من عنصرين فقط هيدروجين و عنصر لافلز أكثر سالبيه كهربائيه

طريقة التسمية : كلمة حمض + هيدرو + اسم العنصر (A) + المقطع يك

اسم العنصر A	العنصر A	اسم الحمض	صيغة الحمض
	Cl		HCl
	F		HF
	Br		HBr
	I		HI
	S		H ₂ S

الأحماض الثلاثية



(**الأكسجينية**)

هي أحماض تتكون من ثلاثة عناصر هي الهيدروجين والأكسجين و عنصر ثالث (لافلز) يسمى بالذرة المركبة

❖ **ملاحظة :** يكون العنصر عادةً عنصراً لا فلزياً ويمكن أن يكون في بعض الأحيان عنصراً فلزياً

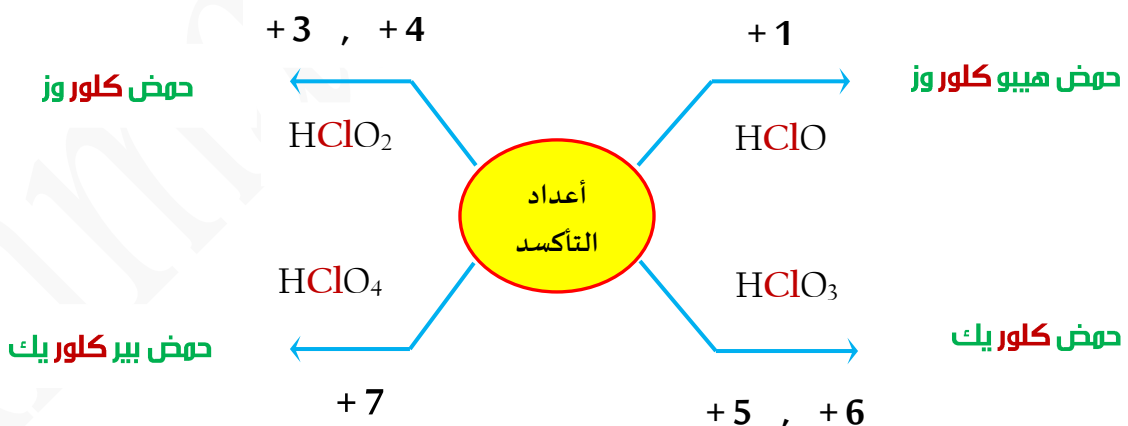
من الفلزات الانتقالية حيث يكون عدد تأكسده مرتفعاً مثل Mn^{+7} , Mn^{+6} , Cr^{+6}

عدد التأكسد	X
+7 , +5 , +3 , +1	الهالوجينات
+6 , +4	عنصر الكبريت S
+5 , +3	عنصر النيتروجين N
+5 , +3	عنصر الفوسفور P
+4	عنصر الكربون C

تَسْمِيَّةُ الْأَحْمَاضِ التَّلَاثِيَّةِ (الْأَكْسِجِينِيَّةِ) $H_a X_b O_c$

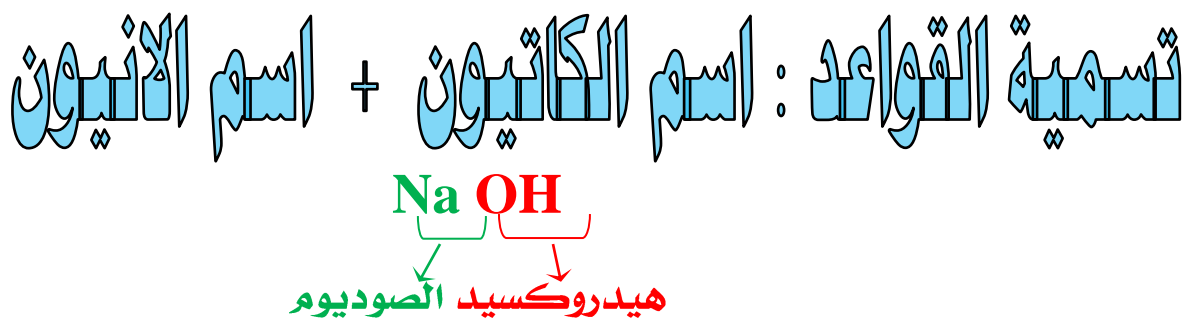
نَعْتَمِدُ فِي تَسْمِيَّةِ الْأَحْمَاضِ التَّلَاثِيَّةِ عَلَى مَعْرِفَةِ عَدْدِ تَأْكُسِدِ الظَّرْبَةِ الْمَرْكَزِيَّةِ حِيثُ سَنَسْتَفِيدُ مِنِ الْجَدْوَلِ التَّالِيِّ :

المقطعُ الْآخِيرُ	المقطعُ الْمُتوسِطُ	المقطعُ الْأَوَّلُ	إِذَا كَانَ عَدْدُ تَأْكُسِدِ الظَّرْبَةِ الْمَرْكَزِيَّةِ	
وز	اسم الظَّرْبَةِ الْمَرْكَزِيَّةِ	هِيبُو	+ 1	
وز	اسم الظَّرْبَةِ الْمَرْكَزِيَّةِ	—	+ 4	+ 3
يك	اسم الظَّرْبَةِ الْمَرْكَزِيَّةِ	—	+ 6	+ 5
يك	اسم الظَّرْبَةِ الْمَرْكَزِيَّةِ	بِير	+ 7	



[**حَالَةٌ خَاصَّةٌ**] تُكُونُ ذَرَّةُ الْكَرْبُونِ حَمْضُ أَكْسِجِينِيٍّ وَاحِدًا (وَهُوَ حَمْضُ الْكَرْبُونِيَّكِ) H_2CO_3

حمض الكربونيكي H_2CO_3

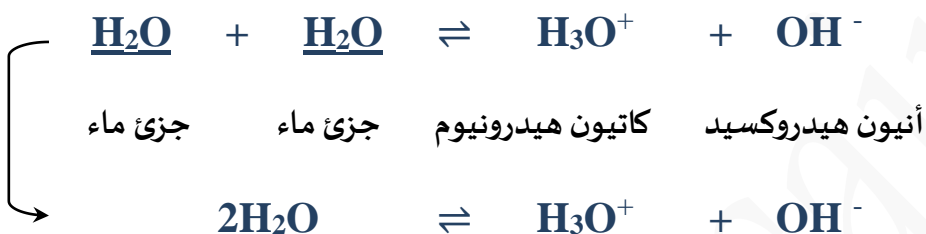


أكمل الجدول التالي :

صيغة الحمض	اسم الحمض	صيغة القاعدة	اسم القاعدة
HBrO	حمض الهيبوبروموز	Ba(OH) ₂	هيدروكسيد الباريوم
HBrO ₂	حمض البروموز	RbOH	
HBrO ₃		Ca(OH) ₂	
HBrO ₄		Al(OH) ₃	
H ₂ CO ₃		Fe(OH) ₂	هيدروكسيد الحديد II
H ₂ CrO ₄		LiOH	
H ₂ SO ₃			هيدروكسيد البريليوم
	حمض النيتريك		هيدروكسيد النحاس I
	حمض الكبريتيك	NaOH	
H ₃ PO ₄		KOH	

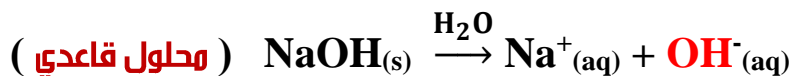
كتابات الشيدرونجين و المدونة

التأثير الذاتي للهاء : التفاعل الذي يحدث بين جزئي هاد لانتاج كاتيون هيدرونيوم وأنيون هيدروكسيد



يُطلق على أيونات الهيدروجين في محلول الماء اسم بروتونات أو كاتيونات هيدروجين أو كاتيونات هيدرونيوم

<p><u>حاصل ضرب تركيز كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد في الماء عند 25°C</u></p> $K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$	<p>ثابت تأين الماء أو (الحاصل الأيوني) (K_w)</p>
<p>هو محلول الذي يتتساوى فيه تركيز $[H_3O^+]$ و $[OH^-]$ و $1 \times 10^{-7} M$ عند 25°C</p>	<p>المحلول المتعادل</p>
<p>هو محلول الذي يكون فيه تركيز $[H_3O^+]$ أكبر من $[OH^-]$ ويكون $1 \times 10^{-7} M < [H_3O^+]$ عند 25°C</p>	<p>المحلول الحمضي</p>
<p>هو محلول الذي يكون فيه تركيز $[H_3O^+]$ أقل من $[OH^-]$ ويكون $[H_3O^+] > 1 \times 10^{-7} M$ عند 25°C</p>	<p>المحلول القاعدي</p>



مُلاحظة : في المصايل العائمة :

يكون حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدرونيوم و تركيز أيون الهيدروكسيد عند درجة حرارة 25°C

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

مسألة ١ : إذا كان تركيز أنيون الهيدروكسيد في محلول مائي يساوي $M \times 10^{-3}$ فما هو

تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول؟ وهل محلول حمضي أم قاعدي أم متعادل؟

الحل :

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-]$$

$$1 \times 10^{-14} = [H_3O^+] \times [1 \times 10^{-3}]$$

$$[H_3O^+] = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} M$$

بما أن $[H_3O^+] > 1 \times 10^{-7}$ إذاً محلول قاعدي

مسألة ٢ : صنف المحاليل التالية إلى حمضية وقاعدية ومتعادلة : -

$[OH^-] = 1 \times 10^{-7} M$ ④	$[OH^-] = 3 \times 10^{-2} M$ ③	$[H_3O^+] = 2 \times 10^{-7} M$ ②	$[H_3O^+] = 6 \times 10^{-10} M$ ①

ضع علامة (✓) بين القوسيين المتقابلين لتنسب اجابة صحيحة تكمل بها العبارات التالية :

١) في محلول حمض النيتريك (HNO_3) الذي درجة حرارته (25°C) يكون :

تركيز كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ أكبر من $M \times 10^{-7}$ تركيز كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ أقل من $M \times 10^{-7}$

تركيز أنيون الهيدروكسيد OH^- أكبر من $M \times 10^{-7}$ تركيز أنيون الهيدرونيوم H_3O^+ يساوي $M \times 10^{-7}$

٢) إذا كانت قيمة تركيز كاتيون الهيدرونيوم في الماء المقطر يساوي ($2.5 \times 10^{-7} \text{ M}$) فإن تركيز أنيون الهيدروكسيد :

يساوي $M \times 10^{-7}$ يساوي $4 \times 10^{-8} \text{ M}$

يساوي $M \times 10^{-14}$ أكبر من $M \times 10^{-7}$

٣) محلول الدمسي من بين المحاليل التالية التي درجة حرارتها (25°C) يكون فيه تركيز :

كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ أكبر من $M \times 10^{-7}$ كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ أقل من $M \times 10^{-12} \text{ M}$

أنيون الهيدروكسيد OH^- أكبر من $M \times 10^{-12} \text{ M}$ أنيون الهيدروكسيد OH^- يساوي $M \times 10^{-2} \text{ M}$

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارة الغير صحيحة لكل من العبارات التالية :

١) ثابت تأين الماء (K_w) مقدار ثابت يساوي (1×10^{-14}) عند جميع درجات الحرارة

٢) في محلول المائي لحمض النيتريك HNO_3 يكون تركيز أنيون الهيدروكسيد أكبر من $M \times 10^{-7}$ عند (25°C)

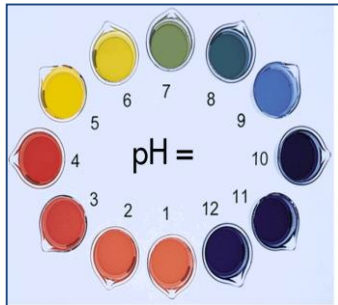
٣) في محلول الأمونيا يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم أقل من تركيز أنيون الهيدروكسيد

٤) في الماء المقطر يكون تركيز كاتيون الهيدروجين يساوي تركيز أنيون الهيدروكسيد عند أي درجة حرارة

٥) إذا كان تركيز كاتيون الهيدروجين $[\text{H}^+]$ في الماء النقي عند (40°C) يساوي $M \times 10^{-7} \times 1.7$ فإن ثابت تأين الماء يساوي 2.89×10^{-14}

٦) محلول المائي الذي تركيز أنيون الهيدروكسيد فيه $M \times 10^{-8}$ عند (25°C) يُحمر ورقة تباع الشمس

ما هو الأُس الهيدروجيني pH



يُستخدم الأُس الهيدروجيني بدلاً من التركيز المولاري للتعبير عن تركيز كاتيون $[H_3O^+]$

يتراوح الأُس الهيدروجيني بين (0 - 14) \rightarrow (تكون $pH = 7$ للمحاليل المتعادلة)

(تكون $pH = 0$ صفر للمحاليل الحمضية القوية جداً) (تكون $pH = 14$ للمحاليل القلوية القوية جداً)

$pH = -\log [H_3O^+]$	هي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز كاتيون $[H_3O^+]$	الأُس الهيدروجيني pH
$pOH = -\log [OH^-]$	هي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز أنيون $[OH^-]$	الأُس الهيدروكسيدي pOH

$[H_3O^+]$	pH	عند $(25^\circ C)$	pOH
$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-7} M$	$pH = 7$	محلول متعادل	$pOH = 7$
$[H_3O^+] > 1 \times 10^{-7} M$	$pH < 7$	محلول حمضي	$pOH > 7$
$[H_3O^+] < 1 \times 10^{-7} M$	$pH > 7$	محلول قاعدي	$pOH < 7$

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

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

العلاقة بين pH و pOH

$$pH + pOH = 14$$

$$pH = 14 - pOH$$

$$pOH = 14 - pH$$

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

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

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة وعلامة (✗) أمام العبارة الغير صحيحة لكل من العبارات التالية :

- ١) زجاجة ماء كتب عليها الأس الهيدروجيني ($pH = 7.2$) فهذا يعني أن الماء فيها قلوي التأثير
- ٢) عينة من أحد المنظفات ، قيمة الأس الهيدروكسيلي ($pOH = 5$) عند ($25^\circ C$) ، فإن قيمة الأس الهيدروجيني (pH) لهذه العينة تساوي (9)
- ٣) في جميع المحاليل المائية $pH + pOH = 14$ عند ($25^\circ C$)
- ٤) تزداد حموضية المحاليل بزيادة الأس الهيدروجيني (pH) لها

ضع علامة (✓) بين القوسين المتقابلين لأنسب اجابة صحيحة تكمل بها العبارات التالية :

١) حاصل جمع ($pH + pOH$) يساوي 14 عند ($25^\circ C$) :

للمحاليل القلوية فقط

للمحاليل الحمضية فقط

لجميع المحاليل المائية

للمحاليل المتعادلة فقط

٢) إذا كان تركيز أنيون الهيدروكسيد في محلول مائي يساوي (1×10^{-5}) عند ($25^\circ C$) :

الأس الهيدروجيني للمحلول يساوي 5 و المحلول قلوي الأس الهيدروجيني للمحلول يساوي 5 و المحلول متعادل

الأس الهيدروجيني للمحلول يساوي 9 و المحلول قلوي الأس الهيدروكسيلي للمحلول يساوي 9 و المحلول قلوي

٣) محلول الأكثـر حموضـية من بين المحالـيل التـالية عند ($25^\circ C$) :

الأس الهيدروكسيلي له 3.5

الأس الهيدروجيني له 12

تركيز كاتيون الهيدرونـيوم فيه $M \times 10^{-2} = 1 \times 10^{-7}$

تركيز كاتـيون الهـيدروـنـيوم فيه $M \times 10^{-7} = 1 \times 10^{-2}$

٤) قيمة الأس الهيدروجيني pH لمحلول حمض HCl الذي تركيزه $M = 0.0001$:

10

1

4

3

علـلـ : الماء النـقـيـ يـعـتـبـرـ مـتـعـادـلاـًـ عـنـدـ جـمـيعـ درـجـاتـ الحرـارـةـ

$$[H_3O^+] = [OH^-]$$



نُوَّةُ الْأَحْمَاضِ وَالْقَوَاعِدِ

مقدمة : المعادلة العامة لتأين حمض ما في الماء هي :-



بالنسبة للحمض القوي نجد أنه يُنتج أكبر كمية من كاتيونات الهيدرونيوم (H_3O^+)

أو كاتيونات الهيدروجين (H^+) أي درجة تأينه كبيرة مثل حمض الهيدروكلوريك

هي الأحماض التي تتأين بشكل تام في محلول المائي ولا وجود لحالة اتزان له لأن التفاعل طردي فقط

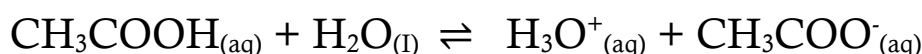
الأحماض القوية

حيث يتحول الحمض كلياً إلى **فأعدته المكافحة** ويصبح تركيز الحمض غير المتأين HA يساوي صفر



هي الأحماض التي تتأين جزئيا في محلول المائي وتشكل حالة اتزان

الأحماض الضعيفة



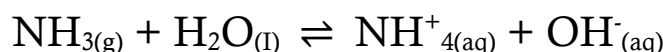
هي القواعد التي تتأين بشكل تام في محاليلها المائية

القواعد القوية



هي القواعد التي تتأين جزئيا في محاليلها المائية

القواعد الضعيفة



ثابت تأين الحمض (K_a)

النسبة بين حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدروجينوم بتركيز القاعدة المرافقة إلى تركيز الحمض

$$K_a = \frac{[\text{القاعدة المرافقة}] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{الحمض}]}$$

وتكون العلاقة الرياضية لثابت تأين الحمض

لا يوجد ثابت تأين للأحماض القوية أو القواعد القوية على \Rightarrow لأنها تتأين بشكل تام ولا توجد حالة اتزان

الحمض القوي تكون قاعدته المرافقة ضعيفة و العكس صحيح .

كلما كانت قيمة (K_a ثابت التأين) صغيرة فإن درجة تأين الحمض في محلول تكون صغيرة و ذلك للأحماض الضعيفة

كلما كانت قيمة (K_a ثابت التأين كبيرة فإن درجة تأين الحمض في محلول تكون كبيرة و ذلك للأحماض القوية .

الأحماض **ثنائية البروتون** تتأين على مرحلتين والأحماض **ثلاثية البروتون** تتأين على ثلاث مراحل

ولكل مرحلة ثابت التأين الخاص بها ، أكبرها قيمة ثابت تأين المرحلة الأولى حيث يكون

الحمض أقوى في هذه المرحلة (مثل حمض الفوسفوريك H_3PO_4 له ثلاث ثوابت تأين)

ثابت تأين الحمض (K_a) (عند $25^\circ C$)	معادلة التأين	الحمض
$K_{a1} = 5.6 \times 10^{-2}$ $K_{a2} = 5.1 \times 10^{-5}$	$\text{HOOCOOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HOOCOO}^-_{(aq)}$ $\text{HOOCOO}^-_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{OOCOO}^{2-}_{(aq)}$	حمض أوكساليك
$K_{a1} = 7.5 \times 10^{-3}$ $K_{a2} = 6.2 \times 10^{-8}$ $K_{a3} = 4.8 \times 10^{-13}$	$\text{H}_3\text{PO}_4_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{H}_2\text{PO}_4^-_{(aq)}$ $\text{H}_2\text{PO}_4^-_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HPO}_4^{2-}_{(aq)}$ $\text{HPO}_4^{2-}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{PO}_4^{3-}_{(aq)}$	حمض الفوسфорيك
$K_a = 1.8 \times 10^{-4}$	$\text{HCOOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HCCOO}^-_{(aq)}$	حمض الميثانيك
$K_a = 6.3 \times 10^{-5}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-_{(aq)}$	حمض البنزويك
$K_a = 1.8 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{CH}_3\text{COO}^-_{(aq)}$	حمض الأسيتيك
$K_{a1} = 4.3 \times 10^{-7}$ $K_{a2} = 4.8 \times 10^{-11}$	$\text{H}_2\text{CO}_3_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HCO}_3^-_{(aq)}$ $\text{HCO}_3^-_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{CO}_3^{2-}_{(aq)}$	حمض الكربونيكي

يمكن المقارنة بين قوة الأحماض باستخدام قيم (pK_a) ، كلما زادت قيمة pK_a كلما قلت قيمة K_a وكان الحمض أضعف و العكس صحيح .

$$pK_a = -\log K_a$$

يمكن التعبير عن ثابت تأين الحمض بالرمز pK_a حيث إن :-

كلما كانت قيمة pK_a أكبر ، كلما كانت قيمة K_a أصغر ، هذا يعني أن الحمض أضعف و العكس صحيح

ثابت تأين القاعدة K_b

النسبة بين حاصل ضرب تركيز أنيون الهيدروكسيد بتركيز المحمض المرافق إلى تركيز القاعدة

$$K_b = \frac{[\text{المحمض المرافق}] \times [\text{OH}^-]}{[\text{القاعدة}]}$$

وتكون العلاقة الرياضية لثابت تأين القاعدة

مُصطلحات:

- ① تتأين القواعد القوية بالكامل إلى كاتيونات فلزية وأنيونات هيدروكسيد في الماء ولذلك ليس لديها ثابت تأين
- ② كلما كانت قيمة (K_b) صغيرة فإن درجة تأين القاعدة في محلول تكون صغيرة وذلك للقواعد الضعيفة والعكس صحيح
- ③ بعض القواعد القوية مثل Ca(OH)_2 و Mg(OH)_2 شديدة الذوبان في الماء ولكن الكمية القليلة التي تذوب في الماء تتأين تماماً

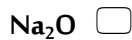
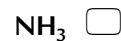
القوى النسبية	الصيغة الكيميائية	المركبات	
أحماض قوية	HCl HBr HI HNO_3 H_2SO_4	حمض الهيدروكلوريك حمض الهيدروبروميك حمض الهيدروiodيك حمض النيتريلك حمض الكبريتيك	أحماض قوية
محاليل متعادلة	H_3PO_4 HF CH_3COOH HCOOH H_2CO_3 H_2S HClO H_3BO_3	حمض الفوسفوريك حمض الهيدروفلوريك حمض الأستيك حمض الفوروميك حمض الكربونيك حمض الهيدروكلوريك حمض الهيبوكلوروز حمض البوريك	أحماض بطيئة
قواعد قوية	N_2H_4 NH_3 CH_3NH_2 $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	هيدرازين أمونيا ميثيل أمين إيثيل أمين	قواعد قوية
	Ca(OH)_2 NaOH KOH	هيدروكسيد ل kaliسيوم هيدروكسيد الصوديوم هيدروكسيد البوتاسيوم	قواعد قوية

ضع علامة (✓) أمام العبارة الصحيحة و علامة (✗) أمام العبارة الغير صحيحة لكل من العبارات التالية :

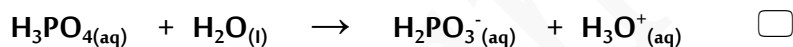
- ١) تركيز أيون الهيدرونيوم الناتج من تأين H_2SO_4 أقل من ترکیزه الناتج من تأین HSO_4^-
- ٢) يتأین حمض الفوسفوريك H_3PO_4 على ثلاثة مراحل
- ٣) ثابت تأین المرحلة الثالثة لحمض الفوسفوريك أقل من ثابت تأین المرحلة الثانية له
- ٤) الأحماض الضعيفة هي الأحماض التي تكون درجة تأينها منخفضة في المحاليل المائية
- ٥) تحتوي محليل الأحماض الضعيفة على جزيئات الحمض غير المتأين مع الأيونات الناتجة عن التأين
- ٦) يحتوي محلول الماء لحمض الهيدروكلوريك على كاتيونات H_3O^+ ، وأنيونات Cl^- فقط
- ٧) يحتوي محلول الماء لحمض الأسيتيك على كاتيونات H_3O^+ وأنيونات CH_3COO^- فقط
- ٨) المحاليل المتساوية التركيز من NaOH و NH_3 تحتوي على نفس التركيز من أيون الهيدروكسيد
- ٩) يحتوي محلول الماء للأمونيا على أيونات الهيدروكسيد و كاتيونات الأمونيوم و جزيئات أمونيا غير متأينة
- ١٠) الصيغة العامة للأحماض ثنائية العنصر ثنائية البروتون هي HA
- ١١) يتأین حمض الهيدروبريتيك H_2S على مراحلتين
- ١٢) يعتبر حمض الكربونيكي H_2CO_3 حمض ثنائي البروتون
- ١٣) لا يمكن تحضير محلول مركز من هيدروكسيد الكالسيوم لأن شحيخ الذوبان في الماء
- ١٤) قيمة ثابت تأين الماء في الهيدروكلوريك M 0.1 M تساوي قيمته في محلول هيدروكسيد الصوديوم M 0.1 M
- ١٥) إذا كانت K_a لحمض الأستيك تساوي $10^{-5} \times 1.8$ ، و لحمض الهيبوروموز $10^{-9} \times 2$ فإن حمض الأستيك هو الأقوى
- ١٦) إذا كانت K_a لحمض الأسيتيك تساوي $10^{-5} \times 1.8$ ، و لحمض الفورميك تساوي $10^{-4} \times 1.8$ فإن الاس
- الهيدروجيني لمحلول حمض الفورميك يكون أكبر من الاس الهيدروجيني لمحلول حمض الأسيتيك المساوي له بالتركيز
- ١٧) في محلول لحمض الهيدروكلوريك المخفف لا توجد جزيئات HCl
- ١٨) أقوى الأحماض التالية $(\text{H}_3\text{PO}_4^{2-}, \text{HPO}_4^{2-}, \text{H}_2\text{PO}_4^-)$ هو حمض H_3PO_4
- ١٩) الحمض الأقوى تكون قيمة تأين K_a له أكبر و pK_a له أقل
- ٢٠) القاعدة القوية يوجد لها ثابت اتزان لأن تأينها جزئي في المحاليل المائية
- ٢١) محلول لحمض مركز أو مخفف تعني محلول لحمض قوي أو ضعيف

ضع علامة (✓) بين القوسيين المتقابلين لأنسب اجابة صحيحة تكمل بها العبارات التالية

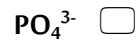
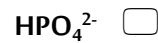
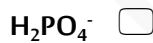
١ * المواد التالية تعتبر تاءة التأين (أو التفكك) في المحاليل المائية عدادة واحدة منها، وهي :



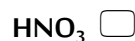
٢ * المعادلات التالية تمثل مرافق تأين حمض الفوسفوريك . عدا معادلة واحدة منها ، وهي :



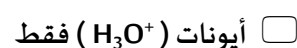
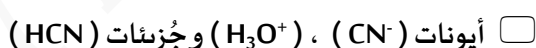
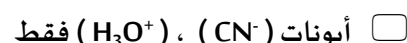
٣ * المرحلة الثانية لتأين حمض الفوسفوريك في المحاليل المائية تؤدي الى تكون كاتيون الهيدرونيوم و :



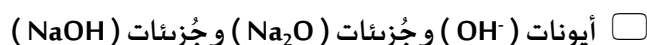
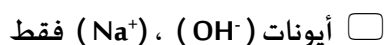
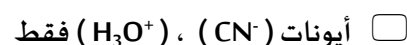
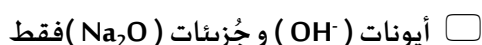
٤ * تركيز كاتيون الهيدرونيوم يكون أكبر ما يمكن في محلول أحد الأدوات المتساوية عند نفس درجة الحرارة ، وهو محلول حمض :



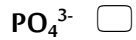
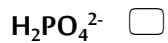
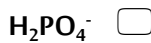
٥ * يحتوي محلول المائي لحمض الهيدروسيلانيك HCN على :



٦ * يحتوي محلول المائي لهيدروكسيد الصوديوم NaOH على :



٧) الصيغة الكيميائية للحمض المرافق للأيون التالي () : HPO_4^{2-}



٨) أضعف الأحماض التالية هو حمض :



أولاً الفراغات في الجمل و العبارات التالية بها يناسبها :

١) المرحلة الأولى لتأين حمض H_3PO_4 في المحاليل المائية تؤدي إلى تكون أيون الهيدرونيوم وأيون آخر صيغته H_2PO_4^-

٢) الحمض الضعيف تكون قاعدته المرافقة **قوية**

٣) محلولان من حمض الاستيك CH_3COOH و حمض الهيدروسيلانيك HCN متساويان ، فإذا علمت أن ثابت التأين

للحمضين 1.8×10^{-4} ، 4.5×10^{-5} على الترتيب فإن محلول الذي له قيمة الأس الهيدروجيني الأقل

٤) دليل حمض ثابت التأين له يساوي 7.95×10^{-5} فإن قيمة الأس الهيدروجيني له في الحالة القاعدية يساوي 5.1

رتب الأحماض التالية تصاعدياً حسب قوتها ، علماً بأنها متساوية التركيز و عند درجة الحرارة نفسها

حمض الفورميك ($K_a = 1.3 \times 10^{-5}$) ، حمض البروبانويك ($K_a = 1.8 \times 10^{-4}$)

حمض الهيبوكلوروز ($K_a = 3 \times 10^{-8}$) ، حمض الكلوروز ($K_a = 1.1 \times 10^{-2}$)

الحل : حمض الهيبوكلوروز < حمض البروبانويك < حمض الفورميك < حمض الكلوروز

رتب القواعد التالية تصاعدياً حسب قوتها ، علماً بأنها متساوية التركيز و عند درجة الحرارة نفسها

محلول الأمونيا ($K_b = 1.8 \times 10^{-5}$) ، ميثيل أمين ($K_b = 1.7 \times 10^{-9}$)

ثنائي ميثيل أمين ($K_b = 3 \times 10^{-4}$) ، هيدروكسيد أمين ($K_b = 1.1 \times 10^{-8}$)

الحل : ميثيل أمين > هيدروكسيد أمين > محلول الأمونيا > ثنائي ميثيل أمين