

2023

2024

مدرسة التميز التمودجية
ابتدائي - متوسط - ثانوي



الاختبارات التجريبية

لمادة الكيمياء



الأفلاك الجزيئية Molecular Orbitals

لنتذكر بعض المفاهيم مثل **الفلك الذري** : هي المنطقة من الفراغ المحيطة بنواة الذرة والتي يتواجد فيه الإلكترون

الإلكترونات تشغل الأفلاك الذرية

و لو تذكرا السبب في صعوبة تحديد مكان الإلكترون و سرعته بدقة تامة في الوقت نفسه .

لأن الحركة الموجية للإلكترون ليس لها مكان محدد

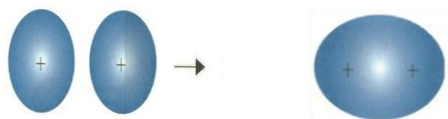
والآن نعود للصف الحادي عشر و نتعرف على : **نظرية رابطة التكافؤ** :

نظريّة تفترض أن الإلكترونات تشغّل الأفلاك الذريّة في الجزيئات

و نتعرّف على النظريّة الثانية : **نظريّة الفلك الجزيئي**

نظريّة تفترض تكوين فلك جزيئي من الأفلاك الذريّة يغطي النواة المتراكبة و يسمى الفلك الجزيئي

ينشأ التداخل بين الأفلاك في الرابطة التساهمية الأحادية عندما تتقاسم ذرتان زوجاً واحداً من الإلكترونات



حيث ينتمي كل الكترون إلى فلك محدد

أنواع التداخل بين الأفلاك الذرية

التداخل الجانبي (جانبياً)

التداخل المحوري (رأساً لرأس)

الرابطة سيجما σ

ينشأ عن التداخل المحوري رابطة تسمى

كيف تنتج الرابطة سيجما σ ؟ " من تداخل فلكي ذرتين رأساً لرأس "

كيف تتواءم الكثافة الإلكترونية في حالة الرابطة σ ؟

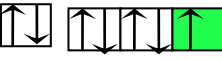
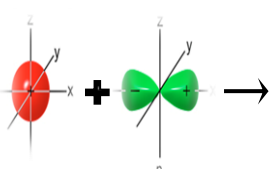
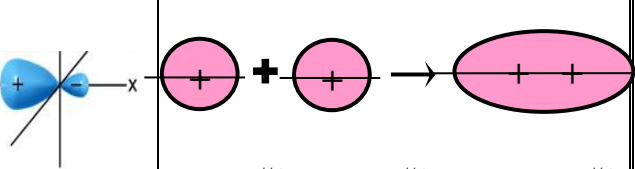
① تتواءم بشكل متماثل على طول المحور الواصل بين نواتي الذرتين المترابطتين

② تزداد الكثافة الإلكترونية بين النواتين وتقل خارجهما .

ملاحظة : يحدث التداخل في الأفلاك التي تحتوي على إلكترون مفرد فقط !!!

أنماط التداخل المحوري - الرابطة σ

لدينا ثلاثة أنماط للتداخل :

③ تداخل فلكي (p)	② تداخل فلك (s) مع فلك (p)	① تداخل فلكي (s)
مثال : جزيء غاز الكلور Cl_2 $\text{Cl} - \text{Cl}$	مثال : غاز كلوريد الهيدروجين $\text{HCl}_{(g)}$ $\text{H} - \text{Cl}$	مثال : جزيء غاز الهيدروجين H_2 $\text{H} - \text{H}$
${}_{17}\text{Cl} : 1s^2 \ 2s^2 \ 2p^6 \ 3s^2 \ 3p^5$ 	${}_{17}\text{Cl} : 1s^2 \ 2s^2 \ 2p^6 \ 3s^2 \ 3p^5$ 	تحتوي ذرة الهيدروجين على الكترون واحد و بالتالي يكون الترتيب الإلكتروني لها ${}_1\text{H} : 1s^1$ 
عندما تقترب ذرتا الكلور من بعضهما يتداخل الفلكان $3p_z$ رأساً لرأس، وينتج عن هذا التداخل فلك جزيئي وتكون الرابطة σ 	عندما تقترب ذرتا الهيدروجين والكلور من بعضهما، يتداخل الفلك الذري $1s$ من ذرة الهيدروجين مع الفلك الذري $3p_z$ من ذرة الكلور رأساً لرأس، وينتج عن هذا التداخل فلك جزيئي يحيط ببنواي الذرتين 	عندما تقترب ذرتا هيدروجين من بعضهما البعض لتكوين جزيء الهيدروجين H_2 يتداخل الفلك s لذرة الهيدروجين الأولى مع الفلك s لذرة الهيدروجين الثانية رأساً لرأس، وينتج عن هذا التداخل فلك جزيئي يحيط ببنواي الذرتين ذرتي الهيدروجين 

أذكر أهم خواص الرابطة سيجما σ ؟

① تعتبر كل رابطة تساهمية أحادية في الكيمياء رابطة σ

② محور تداخل الفلكين هو محور تناظر في نفس الوقت

③ تكون الرابطة σ أقوى كلما كان التداخل أكبر

④ تعتد طاقة الرابطة σ على

أ- المسافة بين الذرتين المترابطتين ب- عدد الروابط التي تشكلها هاتان الذرتان

النَّدَاءُ الْجَانِبِيُّ (الرَّابِطَةُ π Overlapping Side by Side)

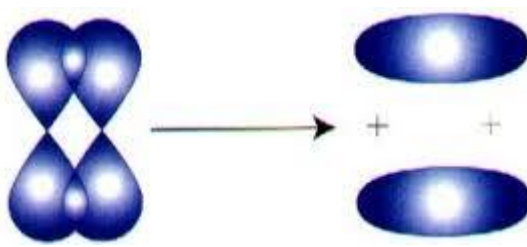
كيف يتكون التداخل الجانبي؟ (ما المقصود بالتداخل الجانبي)

يتكون عندما يتداخل فلكا ذرتين جنباً لجانب، حيث يكون محورا الفلكين متوازيين ليت تكون الرابطة الحزئيّة "σ"



أكتب الترتيب الإلكتروني لذرة النيتروجين $_7N$: $1S^2 \quad 2S^2 \quad 2P^3$

نلاحظ من هذا الترتيب وجود الكترون مفرد في كل فلك من أفلاك $2P$ الثلاثة.

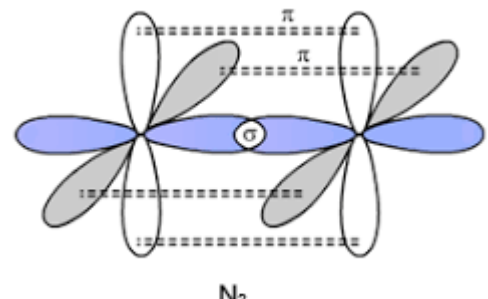
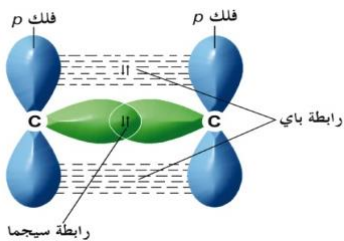


اشرح بنية جزئ النيتروجين N_2 ؟

عندما تقترب ذرتا النيتروجين من بعضهما أ - يتداخل فلك واحد من كل ذرة رأساً لرأس لتكوين الرابطة σ

ب - متوازي فلكين من ذرة النيتروجين الأولى مع فلكين من ذرة النيتروجين

الثانية، وتتدخل الأفلاك المتوازية جنباً لجانب لتكون رابطتين من نوع π



ملاحظة : يتكون جزئ النيتروجين من ثلاثة روابط تساهمية (واحدة σ ، ورابطتين π)

أذكر خواص الرابطة π ؟

① لا تتكون الرابطة π ، إلا إذا تكونت الرابطة σ قبلها.

② تكون الرابطة π ، أضعف من الرابطة σ .

③ تتواجد الرابطة π في الجزيئات التي تحتوي على رابطة تساهمية ثنائية و رابطة تساهمية ثلاثة.

④ يمكن للجزئيات التي تحتوي على الرابطة π أن تدخل في تفاعلات كيميائية إضافية (خاصة في الكيمياء العضوية)

قارن بين الرابطة سيجما σ و الرابطة باي π

الرابطة باي π	الرابطة سيجما σ	وجه المقارنة
جانبي	محوري	نوع التداخل
أطول	أقصر	طول الرابطة
أضعف	أقوى	قوة الرابطة
محور الفلكيين المتوازيين	محور التناهض	محور التداخل
سهلة الكسر	صعبة الكسر	سهولة الكسر
الاضافة	الاستبدال	نوع التفاعلات الكيميائية

حال لها يلي :

1 - يصعب كسر الرابطة التساهمية سيجما σ (تدخل في تفاعلات استبدال)

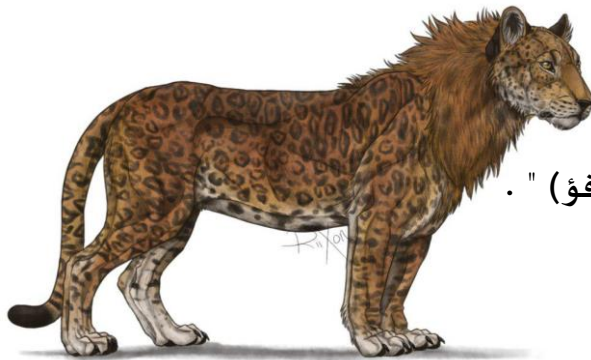
لأن كثافتها الالكترونية كبيرة

2 - من السهل كسر الرابطة التساهمية باي π (تدخل في تفاعلات اضافة)

لأن كثافتها الالكترونية منخفضة

الأفلاك المهجنة (نظرية التهجين) Hybrid Orbitals

متى تستطيع الذرة تكوين رابطة تساهمية ؟



" عندما يمتلك أحد أفلاكه إلكتروناً واحداً (تبعاً لنظرية رابطة التكافؤ) . "

علل : لا تكون الغازات النبيلة (الخاملة) روابط .

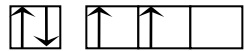
يُنتج حيوان Lepon المهجين من تزاوج الأسد مع أنثى الفهد

لأن أفالك ذرة الغاز النبيل لا تحتوي على إلكترون مفرد فيها

علل : لا يمكن الاعتماد على نظرية رابطة التكافؤ لتفسير الترابط في بعض الجزيئات مثل CH_4

" لأن بحسب نظرية رابطة التكافؤ لا تستطيع ذرة الكربون C تكوين أكثر من رابطتين تساهميتين لأنها لا تحتوي إلا على إلكترونين مفردين

C_6 ، ولكن ثبت بالتجربة العلمية أن ذرة الكربون تستطيع تكوين أربع روابط تساهمية كما في جزء CH_4



نظريّة الأفلاك المهجنة Hyperid Orbitals

ما المقصود بـ : نظرية الأفلاك المهجنة :

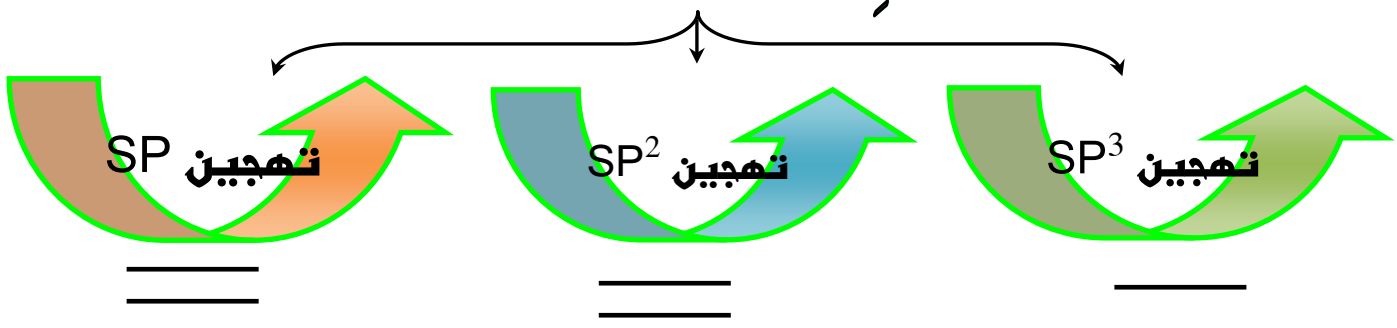
١٠٠
تنتهي نظرية التهجين عن اندماج لكن مخلفين عادة (S, P) ليتكون ذلك جديداً يسمى (ذلك مهجن) ، يمتاز بخواص وسطية بين الأفلاك التي خفت التهجين

ملاحظات هامة : أ - يعتمد نوع التهجين ($\text{SP}^3, \text{SP}^2, \text{SP}$) على نوع الأفلاك المندمجة .

ب - يحدث التهجين بين أفالك الذرة الواحدة ، بينما يحدث التداخل بين أفالك ذرتين أو أكثر .

ج - يحدث التهجين أولاً ، وبعدها يحدث التداخل .

أنماط التهجين



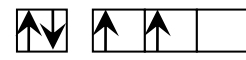
(ينشأ عن هذا التهجين الرابطة التساهمية الأحادية -)

أولاً : التهجين SP^3

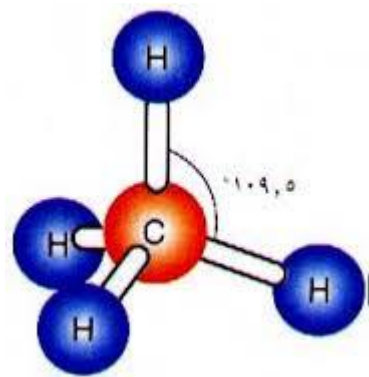
مثال جزيء الميثان . CH_4

أرسم التوزيع الإلكتروني في الأفلاك التي خضعت للتهجين SP^3 في ذرة الكربون قبل التهجين و بعد التهجين

C_6 غير المهجنة (بحسب نظرية رابطة التكافؤ)



C_6 مهجنة (بحسب نظرية التهجين)



اشرح كيفية تكون الروابط في جزيء الميثان CH_4

أ - يندمج الفلك $2S$ في ذرة الكربون مع الأفلاك الثلاثة $2P$ لتكوين أربعة أفلاك مهجنة SP^3

ب - تتدخل الأفلاك المهجنة SP^3 الأربع لذرة الكربون C مع أفلاك $1S$ لذرات الهيدروجين الأربع

ملاحظات : أ - تترتب الأفلاك SP^3 المهجنة في اتجاه قمم رباعي السطوع

ب - تكون الزاوية بين الأفلاك المهجنة SP^3 $(109,5^\circ)$

ج - لكي تتم عملية التهجين يجب منح طاقة كافية لنقل الإلكترون من فلك ممتليء إلى فلك فارغ من الإلكترونات

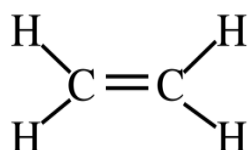
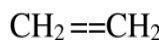
ثانياً : التهجين SP^2

(ينشأ عن هذا التهجين رابطة تساهمية ثانية =)

مثال بنية جزئي الإيثين C_2H_4

أرسم التوزيع الإلكتروني في الأفلاك التي خضعت للتهجين SP^2 في ذرة الكربون قبل التهجين و بعد التهجين

ETHENE

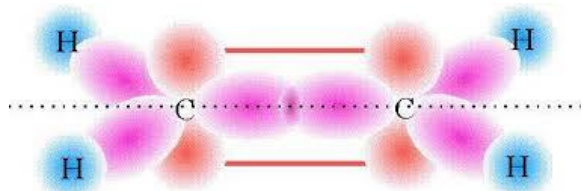
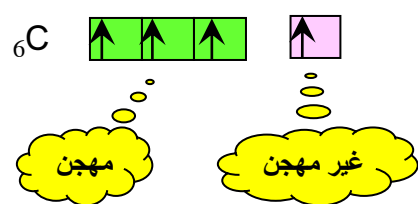


π

$_6C$ غير المهجنة



$_6C$ مهجنة



اشرح كيفية تكون الروابط في جزئي الإيثين C_2H_4 ؟

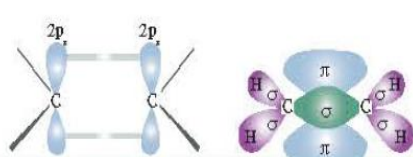
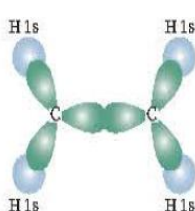
﴿ أ - يندمج فلك $2S$ في كل ذرة الكربون مع فلكي $2P$ لتكوين ثلاثة أفلاك مهجنة SP^2 ﴾

ب - يتداخل فلكا SP^2 مهجانان من كل ذرة الكربون من كل ذرة الكربون من كل ذرة الكربون من ذرة الكربون $1S$ مع فلكي $1S$ لذرتين هيدروجين رأساً لرأس

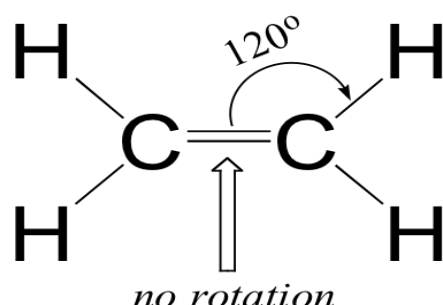
ج - يتداخل الفلك المهيمن الثالث SP^2 لذرة الكربون الأولى رأساً لرأساً مع الفلك المهيمن الثالث SP^2 لذرة الكربون الثانية

د - يتداخل فلك $2P_z$ (الغيرمهجن) لذرة الكربون الأولى جنباً لجنب مع فلك $2P_z$ (الغيرمهجن) لذرة الكربون

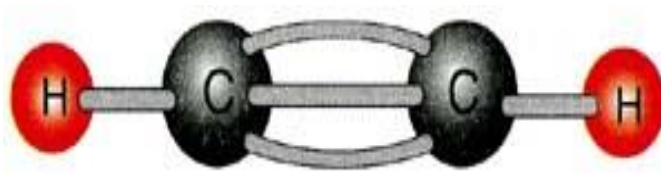
الثانية (لتكون الرابطة π) ﴿﴾



ملاحظة : تكون الزوايا بين الأفلاك المهجنة SP^2 في جزئي الإيثين (120°) . □



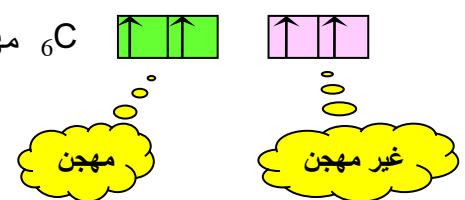
ثالثاً : التهجين SP



مثال بنية جزئي الإيثانين C_2H_2 (الأستيلين)

أرسم التوزيع الإلكتروني في الأفلاك التي خضعت للتهجين SP في ذرة الكربون قبل التهجين و بعد التهجين

C_6 غير المهجنة



أ - يندمج فلك $2S$ في كل ذرة الكربون مع فلك $2P$ لتكون فلكي مهجنين SP

ب - يتداخل فلك المهيمن SP من كل ذرة الكربون C مع فلك $1S$ لذرة هيدروجين رأساً لرأس

ج - يتداخل الفلك المهيمن الثاني SP لذرة الكربون الأولى رأساً لرأس مع الفلك المهيمن الثاني SP لذرة الكربون الثانية

د - يتداخل فلكا $2P_z$ (الغير مهجنين) لذرة الكربون الأولى جنباً لجانب مع فلكا $2P_z$ (الغير مهجن) لذرة الكربون

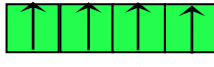
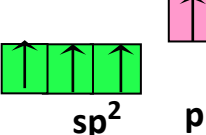
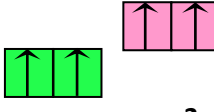


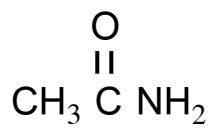
الثانية (لت تكون الرابطة π)

ملاحظة: تكون الزوايا بين الأفلاك المهيمنة SP في جزئي الإيثانين (180°) وبالتالي يكون جزئي الإيثانين خطياً

اذكر نوع التهجين في BCl_3 SP^2 $.....$

مقارنة بين أنماط التهجين

نوع التهجين / الخاصية	sp^3	Sp^2	sp
مثال الصيغة الجزيئية	الميثان CH_4	الإيثين C_2H_4	الإيثان (الاستلين) C_2H_2
الصيغة التركيبية (البنائية)	$\begin{array}{c} H \\ \\ H - C - H \\ \\ H \end{array}$	$\begin{array}{cc} H & H \\ \backslash & / \\ C = C \\ / & \backslash \\ H & H \end{array}$	$H - C \equiv C - H$
التوزيع الإلكتروني لإلكترونات مستوى التكافؤ لذرة الكربون	 sp^3	 sp^2 p	 sp p^2
عدد الأفلاك المستخدمة في التهجين (المهجننة)	4	3	2
عدد أفلاك p غير المهجنة	لا يوجد	1	2
عدد الروابط σ	4	5	3
عدد الروابط π	لا يوجد	1	2
الزاوية بين الروابط $H - C$	109.5°	120°	180°
الشكل الفراغي للأفلاك المهجننة	هرمي رباعي السطوح	مستوى مثلثي	مستوى خططي
أنواع الروابط التساهمية حول ذرة الكربون	4 روابط أحادية $\begin{array}{c} \\ - C - \\ \end{array}$ (روابط سيمجا)	رابطة ثنائية و رابطتين أحadioتين $\begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ C = \\ \diagdown \quad \diagup \end{array}$ (3 سيمجا ، 1 باي)	رابطة ثلاثة و رابطة أحادية $-C \equiv$ (2 سيمجا ، 2 باي)



لديك جزيء الاسيتاميد

والمطلوب :

	عدد الروابط سيجما σ في الاسياميد	1
	عدد الروابط باي π في الاسياميد	2
	نوع التهجين في ذرة كربون مجموعة الكربونيل	3
	نوع التهجين في ذرة كربون مجموعة الميثيل	4
	نوع التداخل بين أفلاك ذرة النيتروجين وذرة الكربون	5
	نوع التداخل بين أفلاك ذرة الأكسجين وذرة الكربون	6
	نوع التداخل بين أفلاك ذرة الهيدروجين وذرة الكربون	7

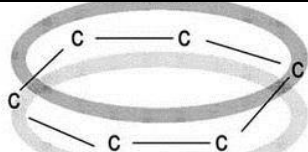
Benzene البنزين



يعتبر .. البنزين .. أصل المركبات الأروماتية

: أذكر أهم خواص البنزين ? 😊

الصيغة الجزيئية للبنزين C_6H_6 (1)

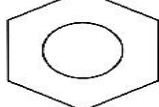


(2) تقترب ذرات الكربون في جزء البنزين في شكل مستوى حلقي سداسي .

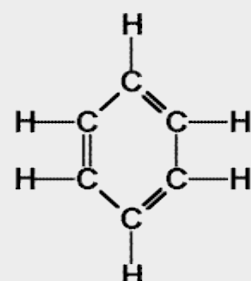
(مصحوبة بسحابة ناتجة عن تداخل إلكترونات الرابطة أعلى وأسفل الحلقة)

سحابة إلكترونات π غير متوضعة

(3) تكون ذرات الكربون متكافئة من حيث طول الزوايا بين الروابط



Benzene
 C_6H_6



(4) تتواءم ذرات الهيدروجين توزيعاً متكافئاً على الحلقة

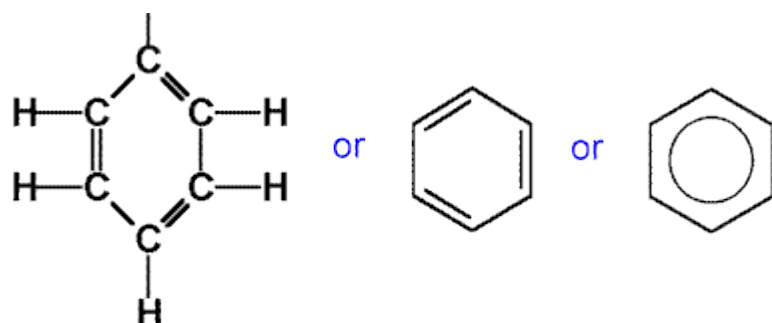
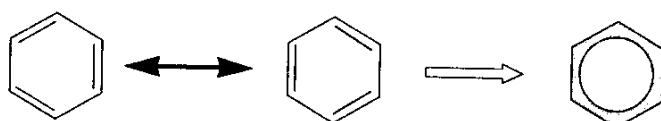
C_6H_6

على (حلقة البنزين متمسكة) → لوجود روابط سيجها σ القوية

(6) على : (يعتبر جزء البنزين جزيئاً مستقراً)

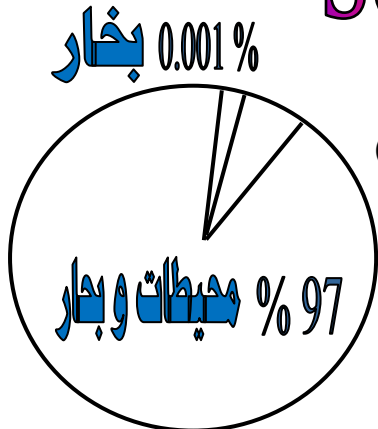
→ بسبب عدم التمركز الثابت في نظام π و الذي ينتج عن التداخل الجانبي للأفلاك الذرية P_z من الاتجاهين (+) و (-)

(7) نوع التهجين في كل ذرة كربون في جزء البنزين هو تهجين SP^2 ، وبالتالي تكون الزوايا بين الروابط (120°)



Molecular Formula for benzene is C_6H_6

الحالب Solutions



كيف يتوزع الماء على سطح الكوكبة الأرضية

كم تبلغ نسبة الأملاح في مياه البحار؟
ماء نقي ، 3,5 % (أملاح وغازات منحلة ..)
96,5 % (أمهار - متجمدات ..)

الماء كهذيب

علل : يعتبر جزئ الماء H_2O جزئاً قطبياً

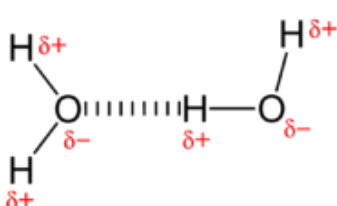
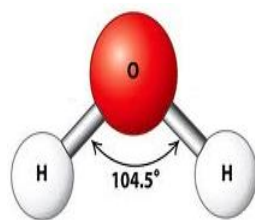
لأن الأكسجين أكثر سالبيه كهربائياً من الهيدروجين ، وبالتالي يجذب زوج الإلكترونات المكون للرابطة التساهمية ($H - O$) ، وتظهر شحنة سالبة جزئي على ذرة الأكسجين ، فيما تظهر شحنة موجبه جزئي على ذرة الهيدروجين

تكون الزاوية بين روابط الهيدروجين والأكسجين في جزئ الماء (104.5°)

علل : قطبية الرابطتين في جزئ الماء لا تلغى بعضها على الرغم من أنها متساوية
لأنها تأخذ شكل زاوي يعطي جزئ الماء كل خاصية القطبية

كيف تكون الرابطة الهيدروجينية بين جزيئات الماء ؟

→ يجذب الهيدروجين الموجب جزئياً من أحد جزيئات الماء الأكسجين السالب جزئياً في جزئ آخر مكوناً هذه الرابطة



علل : ارتفاع درجة غليان وحرارة التبخير والتوتر السطحي والسعنة الحرارية النوعية

و انخفاض الضغط البخاري للماء عن المركبات المشابهة له (H_2S ، H_2Se)

لأن جزيئات الماء القطبية تتجمع مع بعضها عن طريق الرابطة الهيدروجينية

عدد الخواص التي يتميز بها الماء عن المركبات المشابهة له ؟

انخفاض الضغط البخاري

ارتفاع السعة الحرارية النوعية

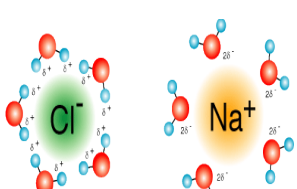
ارتفاع التوتر السطحي

ارتفاع درجة التبخير

ارتفاع درجة الغليان

علل : يتميز الماء بقدرة على الإذابة

لأن قيمة ثابت العزل الخاصة به مرتفعة ، وبالتالي تقوم جزيئات الماء القطبية بعزل الأيونات



المختلفة في الشحنة للمذاب عن بعضها البعض وبالتالي تفصلها عن بعضها البعض وتحدث عملية الإذابة

ما هو سبب تكون **ماء التبلور** ؟

في بعض الحالات يكون اتحاد أيونات الملح بجزئيات الماء قوياً جداً لدرجة أن الملح

عندما يتبلّر في محلول المائي تفصل بلوراته وتتحدد مع الماء ، مكونةً ما يعرف (ماء التبلور)

أمثلة (كبريتات النحاس الزرقاء $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ ، الجبس $CaSO_4 \cdot 2H_2O$)



Aqucous Solutions المحلول المائي

علل : يُنفذ الكيميائيون الكثير من التفاعلات في المحاليل السائلة .

لأنّ الأيونات والجزيئات تكون أكثر قدرة على الحركة في الحالة السائلة منها في الحالة الصلبة وبالتالي

تتفاعل بعضها البعض بسرعة أكبر

المذاب



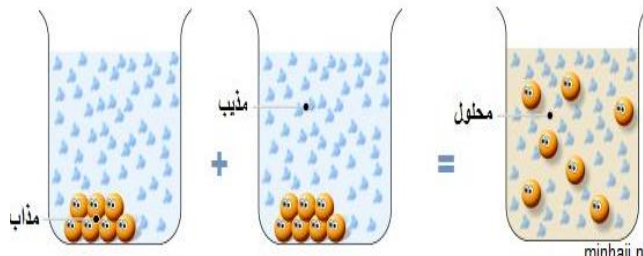
المذيب

هي الجزيئات المذابة في المحلول

هو الوسط المذيب في المحلول

علل : لا يوجد الماء كيميائياً في صورة نقية → لأنه يذيب الكثير من المواد التي تتواجد معه

لدينا محلول ملحي للطعام (كلوريد الصوديوم) ، حدد المذيب والمذاب ؟



المذيب : **الماء** ، المذاب : **كلوريد الصوديوم**

ما المقصود بـ **المحلول** : **هو مخلوط متجانس و ثابت**

توضيّم : ما المقصود بـ متجانس و ثابت ؟

﴿أي لا تفصل جزيئات المذاب عن المذيب ولا ترسب في القاع إذا ترك المحلول لفترة زمنية بعد تحضيره،

و لا بحجز في ورقة الترشيح إذا قمنا بترشيح المحلول (مثال محلول $\text{NaCl}_{(aq)}$)﴾

أكمل الجدول التالي :

حالة المذيب	حالة المذاب	حالة المحلول	أمثلة على المحاليل
غازية	غازية	غازية	هواء ، غاز طبيعي
سائلة	سائلة	سائلة	(خل + ماء) ، (مضاد تجمد + ماء)
صلب	صلب	صلب	سبائك (برونز، صلب)
سائلة	صلبة	سائلة	مياه البحر
سائلة	غازية	سائلة	مياه غازية
صلب	غازية	صلب	هيدروجين في البلاتين

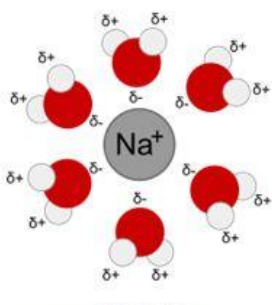
أذكر أمثلة لمركبات تذوب في الماء ① مركبات أيونية NaCl ② جزيئات تساهمية قطبية H_2SO_4 ، الكحول (

عملية الإذابة و تكوين المحلول Solvation and The solvation Process

عَلَّل : جُزيئات الماء في حالة حركة مستمرة . ➔ " بسبب طاقتها الحركية "

اشرح عملية إذابة كلوريد الصوديوم NaCl في الماء H_2O ؟

" عند وضع بلورة كلوريد الصوديوم في الماء فإن جزيئات الماء تصطدم بالبلورة ، حيث تجذب جزيئات المذيب (الماء) أيونات المذاب (Na^+ ، Cl^-) إليها ، لتببدأ عملية إذابة NaCl بمجرد انفصال Na^+ و Cl^- بعيداً عن البلورة



ما المقصود بـ **الإذابة** :

هي عملية تحدث عندما يذوب المذاب و تتم إماهه الكاتيونات والأنيونات بالمذاب

ملاحظة : إماهه = إحاطة (أي إحاطة جزيئات المذيب بأيونات المذاب)

عَلَّل : بعض المركبات الأيونية (مثال: BaSO_4 ، CaCO_3) لا تذوب في الماء .

لأن قوى التجاذب بين الأيونات في بلورات هذه المركبات أكبر من قوى جذب جزيئات الماء لهذه الأيونات

و بالتالي لا تحدث عملية الإماهه .

عَلَّل : جزيئات الزيت والبنزين غيرقطبية ، ومع ذلك يذوب الزيت في البنزين ويكون محلول .

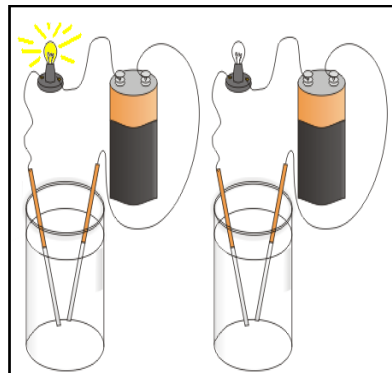
لأنعدام قوى التناافر بينهما

قاعدة : الأشياء المتشابهة تذوب بعضها مع بعض

شرح القاعدة السابقة تذيب المذيبات القطبية المركبات الأيونية والجزيئات القطبية (**الكحول** H_2SO_4)

و تذيب المذيبات غيرالقطبية المركبات غيرالقطبية (**زيت + بنزين**)

المركبات الإلكترولية و غير الإلكترولية



ما المقصود بـ **المركبات الإلكترولية** :

هي المركبات التي توصل التيار الكهربائي في حالة محلول الماء أو في الحالة المنصهرة

علل : جميع المركبات الأيونية هي مركبات إلكتروليتية

لأنها توصل التيار الكهربائي في حالة محلول الماء أو في الحالة المنصهرة

علل بعض المركبات الأيونية لا توصل اتيار الكهربائي في حالة محلول الماء (مثل BaSO_4 ، CaSO_4) .

لأنها لا تذوب في الماء .

علل : بعض المركبات الأيونية (مثل BaSO_4 ، CaSO_4) توصل اتيار الكهربائي في الحالة المنصهرة ولا توصلها في محلول الماء

لأنها لا تذوب في الماء ، ولكن عندما تتصهر فإن أيوناتها تصبح حرة الحركة و بالتالي توصل التيار الكهربائي

ما المقصود بـ **المركبات غير الإلكترولية** :

هي المركبات التي لا توصل اتيار الكهربائي سواء في محلول الماء أو في الحالة المنصهرة

علل : تعتبر (المركبات التساهمية) مركبات غير إلكتروليتية لا توصل اتيار الكهربائي سواءً في محلول الماء أو في الحالة المنصهرة . (لأنها لا تتكون من أيونات)

علل : بعض المركبات التساهمية غير إلكتروليتية لا توصل اتيار الكهربائي في حالتها النقية ولكنها تصبح موصلة للتيار الكهربائي عندما تنحل في الماء (مثل $\text{NH}_3(g)$ ، $\text{HCl}_{(g)}$)
لأنه عند إذابتها في الماء تنتج أيونات و بالتالي توصل التيار الكهربائي

علل : غاز الأمونيا $\text{NH}_3(g)$ لا يوصل اتيار الكهربائي في الحاله النقية ، ولكن عند إذابته في الماء يصبح إلكتروليتياً
لأنه عند إذابة الأمونيا في الماء يتكون أيون الأمونيوم (NH_4^+) وأيون الهيدروكسيد (OH^-) و بالتالي يصبح محلول الماء للأمونيا قادر على توصيل اتيار الكهربائي

علل : غاز كلوريد الهيدروجين $\text{HCl}_{(g)}$ لا يوصل اتيار الكهربائي في الحاله النقية ، ولكن عند إذابته في الماء يصبح إلكتروليتياً .

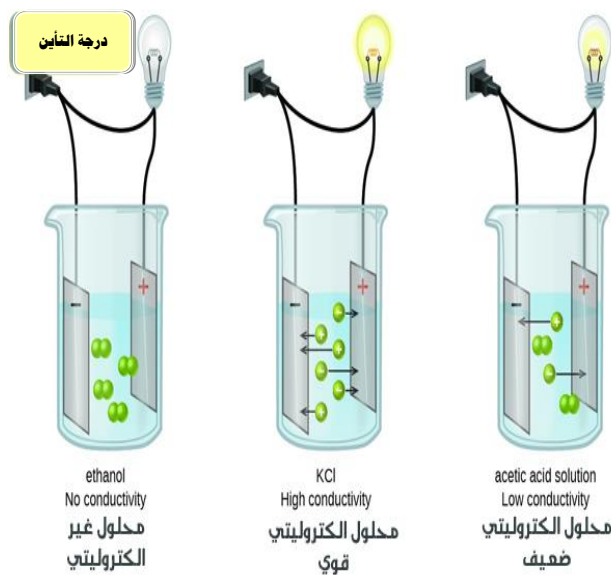
لأنه عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء يتكون أيون الكلوريد (Cl^-) وأيون الهيدرونيوم (H_3O^+) وبالتالي يصبح محلول الماء لغاز كلوريد الهيدروجين قادر على توصيل اتيار الكهربائي



الإلكتروليتات و درجة التأين

على : تختلف الإلكتروليتات في قوة توصيلها للتيار الكهربائي .

لاختلاف درجة تفككها (تأينها)



على : يعتبر محلول كلوريد الصوديوم $\text{NaCl}_{(\text{aq})}$ إلكتروليتاً قوياً

لأن درجة تأينه كبيرة (يتأين كلي)

على : يعتبر محلول كلوريد الزئبق (II) إلكتروليتاً ضعيفاً .

لأن درجة تأينه ضعيفة (يتأين جزئي)

على : لا يوصل محلول الجلوكوز $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ (سكر الطعام) التيار الكهربائي

لأنه لا يعطي أيونات في المحلول

المركبات غير الإلكتروليتية	الإلكتروليتات الضعيفة	الإلكتروليتات القوية
معظم المركبات العضوية	هاليدات الفلزات الثقيلة	أولاً حل تذوب في الماء
الجلوكوز	HgCl_2	KCl
	PbCl_2	MgSO_4
	القواعد الضعيفة	CaCl_2
	NH_3	KClO_3
	الذهابض الضعيفة	القواعد القوية
الجليسرين	CH_3COOH حمض الأسيتيك	NaOH
		KOH
البنزين	$(\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2)$ الأنيلين	الأدواء القوية
زيت الزيتون		HI ، HBr ، HCl
		HNO_3
		H_2SO_4
		HClO_4

العوامل المؤثرة على الذوبان في المحلول Factors Affecting Solubility in Solutions

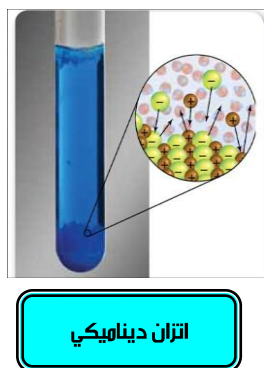
ما المقصود بـ المحلول المشبع :

هو محلول الذي يحتوي على أكبر كمية من المذاب في كمية معينة من المذيب عند درجة حرارة ثابتة

مثال توضيحي : عند إضافة g 36.2 من كلوريد الصوديوم الى g 100 من الماء يتكون محلول مشبع عند الدرجة 25°

ما المقصود بـ ذوبانية مادة ما

كتلة تلك المادة التي تذوب في كمية معينة من المذيب عند درجة حرارة معينة لتكون مطهواً مشبعاً



اتزان ديناميكي

على : في حالة محلول المشبع لا تذوب كمية إضافية من الملح في الماء

ـ تحدث عملية تبادلية بين المحلول (الجزيئات الذائبة) و الكمية الزائدة من المذاب (المترسبة).

حيث يكون معدل سرعة الذوبان يساوي معدل سرعة التبلور وهو ما يعرف بـ (الاتزان динамики)

معدل الذوبان = معدل الترسبي

متى نسمي امتصاص سائلين "امتصاصاً كلياً" ﴿عندما يذوب أحدهما في الآخر وهو ما كانت كمية كل منها﴾

سوائل عديمة الامتصاص	سوائل شحيحة الامتصاص	سوائل تهتاج امتصاصاً كلياً
(الزيت مع الخل) (الماء مع الزيت)	الماء مع ثنائي إيثيل الإيثر	(الماء مع الإيثانول) (الماء مع الخل)

العوامل المؤثرة على ذوبانية المركبات

طبيعة كل من المذاب والمذيب **الغاطس أو (التقليل)** **الطحن أو (مساحة السطح)** **درجة الحرارة الضغط**

(مثال: تحريك الملعقة عند إضافة السكر للشاي ليندوب السكر ويختفى في المحلول)



الطنن (مساحة السطح)

متى نستخدم الطحن؟ **عندما يكون المذاب على شكل أحجار صغيرة أو كبيرة**

ما هي فائدة الطحن؟ (علل: طحن مكعبات السكر يزيد من سرعة ذوبانيتها)

يتحول المذاب إلى جسيمات صغيرة مما يزيد من مساحة السطح المشتركة بين المذيب والمذاب وبالتالي تسرع عملية الإذابة

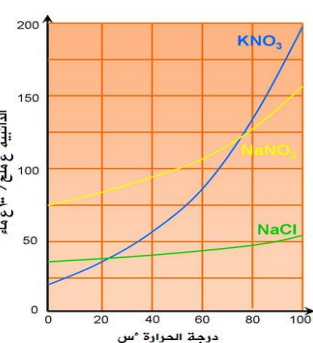
ما المقصود بـ **المحلول غير المشبع**: **هو الحول الذي يستطيع إذابة كمية إضافية من المذاب**

درجة الحرارة

علل: عند تسخين محلول يندوب ما تبقى من المذاب في المذيب (أو تزداد عملية ذوبان المذاب في المذيب)

لأن الطاقة الحركية لجزيئات الماء تزداد بزيادة درجة الحرارة وبالتالي تزداد قوة تصادم جزيئات الماء

بسطح بلورات المذاب مما يساعد على زيادة سرعة ذوبانه



✿ **ملاحظة:** تزداد ذوبانية واحدة صلبة ما بزيادة درجة الحرارة. (علاقة طردية)

✿ **ملاحظة:** تقل ذوبانية غاز ما بزيادة درجة الحرارة. (علاقة عكssية)

✿ **توضيح:** عند رفع درجة الحرارة تزداد الطاقة الحركية لجزيئات الغاز الذائبة في الماء



وبالتالي تتحول إلى الحالة الغازية " حيث نلاحظ تكون فقاعات هوائية قبل وصول الماء إلى درجة الغليان "

علل: تسبب المصانع التي تأخذ الماء البارد من النهر ومن ثم تعدها ساخناً تلوثاً حرارياً لهذا النهر

لأن ارتفاع درجة حرارة مياه النهر تؤدي إلى تقليل الأكسجين المذاب وهذا يؤثر على الحياة النباتية والحيوانية المائية

الضغط



ملاحظة : تزداد ذوبانية الغاز كلما ازداد الضغط الجزيئي له على سطح محلول "

علل : تتم تعبئة زجاجات المشروبات الغازية تحت ضغط عالٍ .

لزيادة كمية غاز CO_2 الذائبة في تلك المشروبات

علل : تتصاعد فقاعات غاز ثاني أكسيد الكربون عند فتح زجاجات المشروبات الغازية .

لأن الضغط الجزيئي لغاز ثاني أكسيد الكربون ينخفض على سطح المشروب مباشرةً

علل : يتغير طعم المشروبات الغازية اذا تركت الزجاجة مفتوحة .

لفقدانها غاز ثاني أكسيد الكربون (حيث يعود الطعم اللاذع للمشروبات الغازية لهذا الغاز)

ما المقصود بـ محلول فوق المشبع :

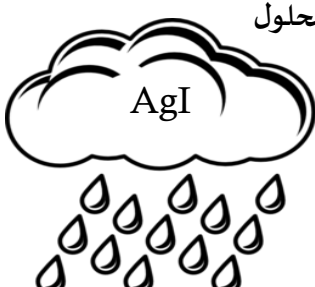
هو محلول الذي يحتوي على كمية زائدة من المذاب عن الكمية المسموح بها نظرياً عند درجة حرارة معينة

كيف نحصل على محلول فوق مشبع ؟

نقوم برفع درجة حرارة محلول مشبع يحتوي على كمية قليلة من المادة الصلبة ، فيذوب جزء منها أو كلها في محلول

(مع ملاحظة أن الكمية الزائدة من المذاب لا تترسب عند درجة حرارة معينة)

كيف تتكون الامطار الصناعية ؟



ـ بإضافة بلورات بلورات "iodide of silver" يوديد الفضة AgI الى سحبٍ فوق مشبعةٍ ببخار الماء ، حيث تنجدب

جزيئات الماء الى بلورات يوديد الفضة مكونةً قطرات الماء التي تجتمع لتكون قطراتٍ أكبر و التي تساقط على شكل أمطار .

تركيب محلول Solutions Composition

العناصر المكونة للمحلول

التخفيف

التركيز

النسبة المئوية

التركيز Concentration

الكسر المولى

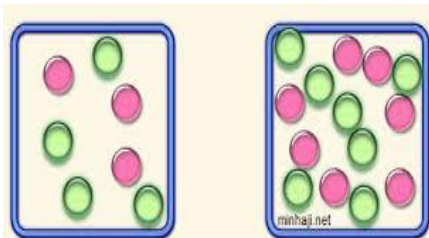
$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B}$$

المولالى (المولالية)

$$m = \frac{n}{Kg_{(solvent)}}$$

المولارى (المولارية)

$$M = \frac{n}{V_{(L)}}$$



هو مقياس لكمية المذاب في كمية معينة من المذيب

تركيز محلول

هو محلول الذي يحتوى على تركيز منخفض من المذاب

محلول المخفف

هو محلول الذي يحتوى على تركيز مرتفع من المذاب

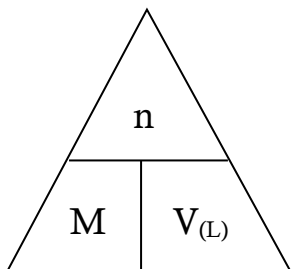
محلول المركز

ما المقصود بـ **المولارية M** أو (التركيز المولاري C) :

هي عدد مولات المذاب الموجودة في واحد لیتر من محلول

$$\frac{n}{V} = \frac{\text{التركيز المولاري } M}{\text{حجم محلول } L} = \frac{\text{الكتل المولية } m}{\text{الكتل المolarية } M}$$

أكـتب قانون المواربة أو (التركيز المولاري) :



$$n = \frac{m_s}{M_{wt}}$$

↑
الكتلة المولية

مثال 1 : احسب مolarية المحلول الذى يحتوى على 2 mol جلوكوز مذابة في 5 L من المحلول ؟

$$M = \frac{n}{v} = \frac{2}{5} = 0.4 \text{ mol/l}$$

الحل :

مثال 2: احسب مolarية محلول حجمه 2 L ويحتوي على 36 g جلوكوز (سكر الطعام) ، علماً أن الكتلة المولية للجلوكوز 180 g/mol .

الحل

مثال 3 : كم عدد مولات نيترات الأمونيوم الموجودة في 335 mL من محلول NH_4NO_3 تركيزه 0.4 M ، علمًاً أن

الكتلة المولية هي 80 g/mol ؟

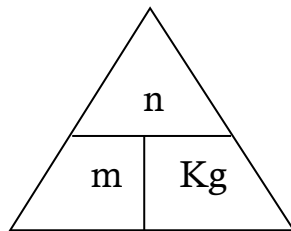
الحل :

ما المقصود بـ **المولالية m** أو (التركيز المولالي)

هي عدد مولات المذاب في واحد كيلوجرام من المذيب

$$\frac{n}{kg} = \frac{\text{عدد مولات المذاب (mol)}}{\text{كتلة المذيب (kg)}} = \text{المولالية M (التركيز المولالي)}$$

أكتب قانون المولالية أو (التركيز المولالي) :

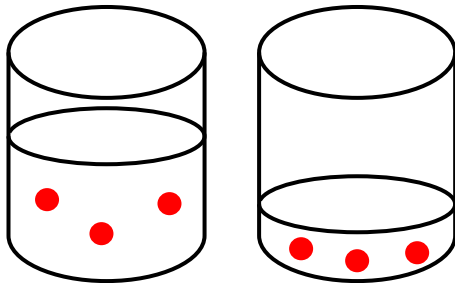


مثال 1 : كم عدد جرامات يوديد البوتاسيوم يلزم لتنويب g 500 من الماء لتحضير محلول KI مولاليته m 0.06 ؟ ☎

(علماً أن $1 \text{ mL H}_2\text{O} = 1 \text{ g H}_2\text{O}$ ، والكتلة المولية ليوديد البوتاسيوم هي 166.1 g/mol)

الحل

التخفيف



ما المقصود بـ **التخفيف** :

هو زيادة عدد مولات المذاب

أكتب قانون التخفيف :

عدد مولات المذاب قبل التخفيف = عدد مولات المذاب بعد التخفيف



$$n_2 = n_1$$

أكتب العلاقة الرياضية لقانون التخفيف

$$n = c \times v \quad \text{و منه} \quad c = \frac{n}{v}$$

$$M_2 \times V_2 = M_1 \times V_1$$

قبل التخفيف = بعد التخفيف

* نعرض في القانون فنحصل على :

مثال : ☎

كم عدد المليilitرات من محلول $MgSO_4$ مولاريته M 2 اللازم لتحضير 100 mL من $MgSO_4$ مولاريته $0,4\text{ M}$ ؟

الحل :

.....
.....
.....

كيف نحضر المحاليل القياسية ؟

① نزن كميةً من المذاب النقي .



③ ننقله الى دورق مستدير مسطح القاعدة .

④ نغسل الكأس الزجاجي فوق الدورق .

⑤ نضيف المذيب الى الدورق حتى يصل الى العلامة الموجودة على عنق الدورق .

كيف يمكن تحضير المحاليل المخففة من المحاليل الأكثر تركيزاً معلومة المolarية ؟

→ نضيف المذيب للمحلول المركز حتى نحصل على المolarية المطلوبة .

الحسابات المتعلقة بالخواص المجمعة للمحاليل Calculations Related to Solutions Properties



على : يرش الملح الصلب على الطرقات في المناطق شديدة البرودة .

→ "لمنع تكون الجليد عليها"

ما هي الخواص المجمعة ؟

① الضغط البخاري ② درجة الحرارة ③ درجة التجمد

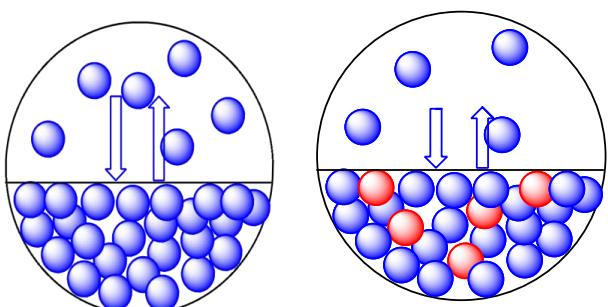
ملاحظة : عند إضافة مذاب لمذيب تتغير الخواص الفيزيائية للمذيب .

ما هو العامل المؤثر على الخواص المجمعة للمحاليل ؟

→ تغيير عدد جزيئات المذاب بالنسبة لعدد جزيئات المذيب

ماذا يحدث عند إضافة قليل من مادة غير متطايرة وغير الكتروليتيه (مثل سكر الطعام "الجلوكوز") إلى الماء ؟

→ ① انخفاض الضغط البخاري ② ارتفاع درجة الغليان عن 0°C ③ انخفاض درجة التجمد عن 0°C



الانخفاض في الضغط البخاري

ما المقصود بـ الضغط البخاري :

هو ضغط البخار على السائل عند درجة اتزان بين السائل وبذاره عند درجة حرارة معينة

ماذا يحدث عند إضافة مادة غير متطايرة وغير الكتروليتيه إلى مذيب سائل ؟

→ سينخفض الضغط البخاري للمحلول عن الضغط البخاري للسائل النقي عند درجة الحرارة نفسها .

على : ينخفض الضغط البخاري للمحلول عن الضغط البخاري للسائل النقي عند درجة الحرارة نفسها .

→ لأن بعض جسيمات المذاب ستحل محل بعض جزيئات المذيب الموجودة على سطح المحلول ، وبالتالي سيقل عدد

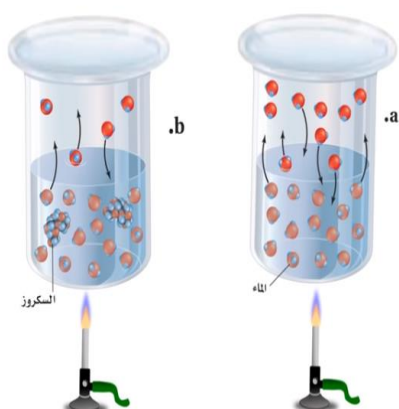
جزيئات المذيب التي يمكنها الانطلاق إلى الحالة الغازية فيقل الضغط البخاري للمحلول عن الضغط البخاري للسائل النقي "

ملاحظة : العلاقة بين الضغط البخاري ودرجة الغليان علاقة طردية (فكلما زادت درجة الغليان زاد الضغط البخاري)

الارتفاع في درجة الغليان



ملاحظة : عند إضافة مادة صلبة غير متطايرة إلى مذيب ما ترتفع درجة غليان هذا المذيب .



أكتب العلاقة الرياضية للقانون المعتبر عن حساب التغير في درجة الغليان ΔT_{bp}

$$\Delta T_{bp} = k_{bp} \times m$$

ΔT_{bp} : توضح الفرق بين درجة غليان للمحلول ودرجة غليان للمذيب النقي .

* k_{bp} : يسمى ثابت الغليان المولالي أو (الجزيئي) [وتعتمد قيمته على نوعية المذيب وواحدته C°/m]

هو مقدار التغير في درجة غليان محلول تركيزه المولالي واحد لذاب جزيئي وغير متطاير

مثال 1 : ما هي درجة غليان محلول يحتوي على ($C_2H_4(OH)_2$ 1.25 mol) في g 1400 من الماء ؟ ☎

(علماً أن K_{bp} للماء تساوي C/M 0.512)

الحل :

الانخفاض في درجة التجمد



ملاحظة : عند إضافة مادة صلبة غير متطايرة إلى مذيب ما تنخفض درجة التجمد لهذا المذيب .

أكتب العلاقة الرياضية للقانون المعتبر عن حساب التغير في درجة التجمد ΔT_{fp} ؟

$$\Delta T_{fp} = k_{fp} \times m$$

ΔT_{fp} : توضح الفرق بين درجة التجمد للمحلول ودرجة التجمد للمذيب النقي .

* k_{fp} : يسمى ثابت التجمد المولالي أو (الجزيئي) [وتعتمد قيمته على نوعية المذيب وواحدته C°/m]

هو مقدار التغير في درجة التجمد محلول تركيزه المولالي واحد لذاب جزيئي وغير متطاير

مثال 1 : تنخفض درجة تجمد الماء الى 0.390°C - عندما يذاب 3.9 g من مذاب جزيئي وغير متطاير في

..... من الماء ، احسب الكتلة المولية للمذاب .

الحل :

مثال 2 : احسب درجة تجمد محلول عند اذابة 12 g رابع كلوريد الكربون في 750 g بنزين عطري

..... (درجة تجمده 5.48°C) ، علماً أن كتلته المولية هي 154 g/mol و $K_f = 5.12\text{ }^{\circ}\text{C/M}$.

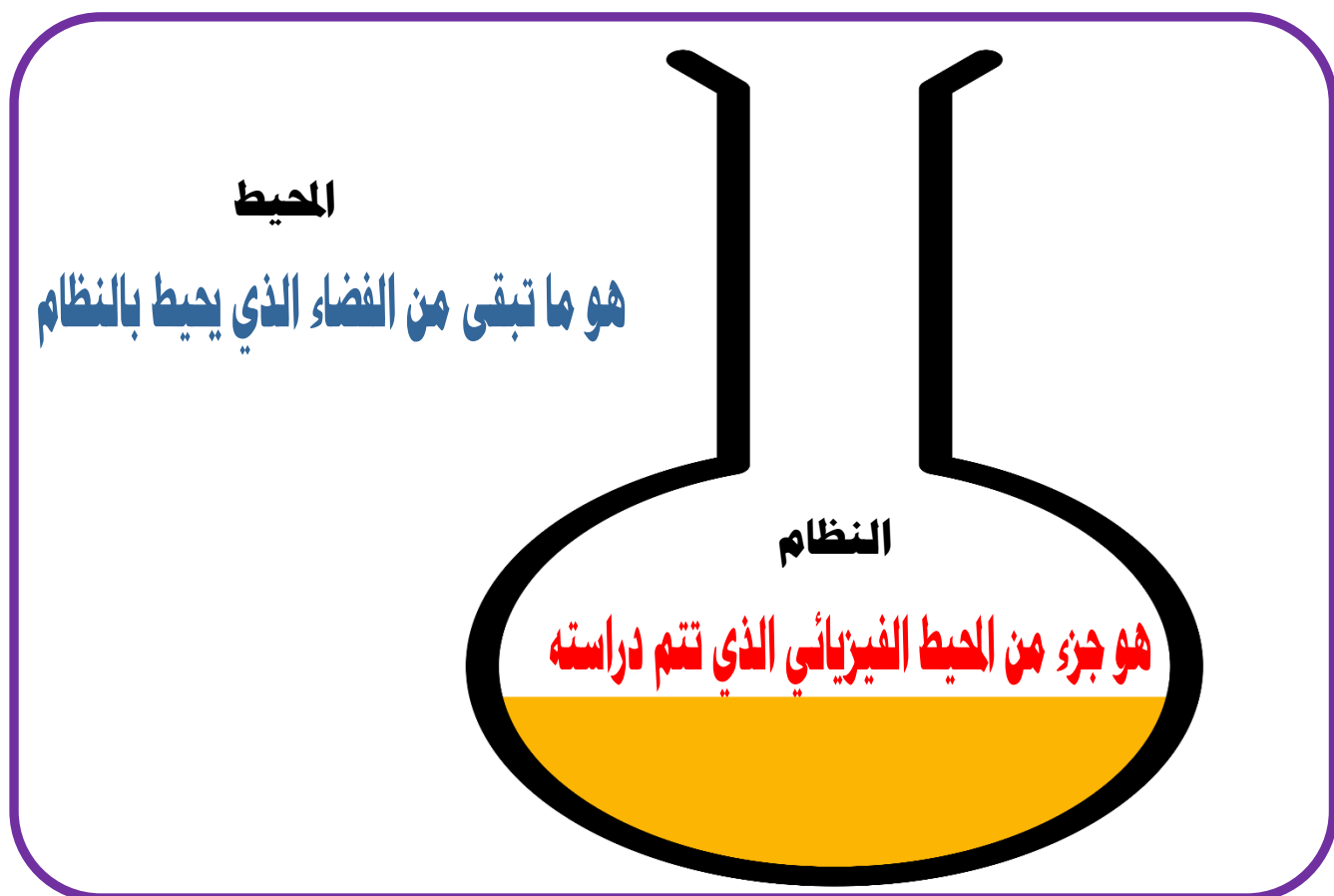
الحل :

الكيمياء الحرارية Thermochemistry

س 1 - ما المقصود بـ الكيمياء الحرارية :

هي فرع من فروع الكيمياء الفيزيائية تهتم بدراسة التغيرات الحرارية التي ترافق التفاعلات الكيميائية

$$\text{الفضاء} = \text{المحيط} + \text{النظام}$$



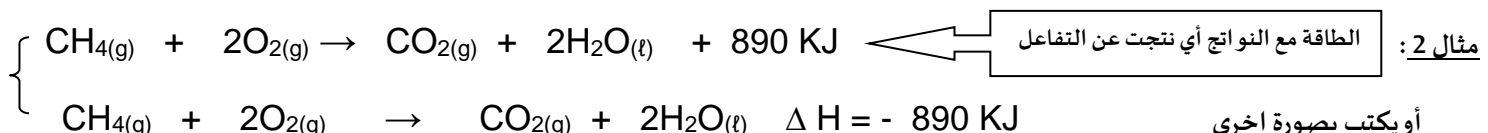
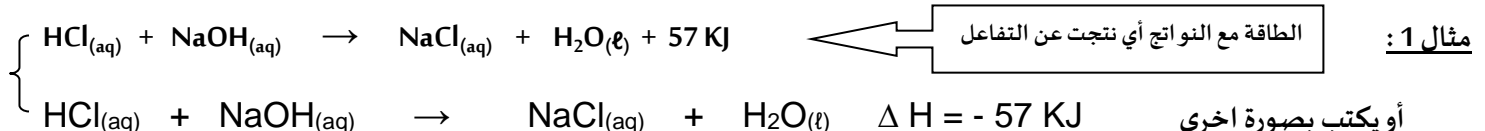
- ما المقصود بـ الحرارة :

هي الطاقة التي تتدفق داخل النظام أو خارجه بسبب وجود اختلاف في درجة الحرارة بين النظام و محيطه



١) أولاً : تفاعلات كيميائية طاردة للحرارة

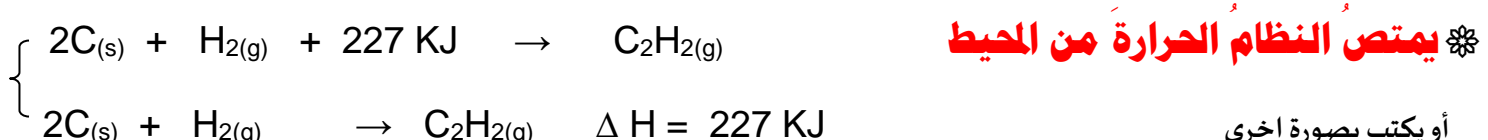
* ينتج عن هذه التفاعلات طاقة حرارية يمتصها المحيط خارج النظام



يعتبر ذوبان هيدروكسيد الصوديوم في الماء من التفاعلات الطاردة للحرارة حيث تكون (سالبة ΔH)

الطاقة مع المتفاعلات

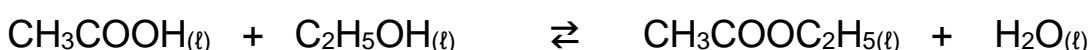
٢) ثانياً : تفاعلات كيميائية ماصة للحرارة



يحتاج الكربون طاقة حرارية لكي يتفاعل مع الهيدروجين (و بالتالي يعتبر التفاعل ماص للحرارة) (موجبة ΔH)

٣) ثالثاً : التفاعلات الكيميائية اللادارية

كمية الحرارة الممتصة = كمية الحرارة المنطلقة (حيث ΔH = 0)



* لدينا جدول يبين أنواع التفاعلات الكيميائية ببعض التغيرات الحرارية :

اتجاه تدفق الحرارة	قيمة التغير الحراري ΔH	نوع التفاعلات
يطرد النظام الحرارة إلى محيطه	سالبة ΔH < 0	تفاعلات طاردة للحرارة
يمتص النظام الحرارة من محيطه	موجبة ΔH > 0	تفاعلات ماصة للحرارة
لا يطرد ولا يمتص الحرارة	لا تغير حراري ΔH = 0	تفاعلات لا حرارية

حرارة التفاعل تحت ضغط ثابت (المحتوى الحراري) & التغير في الانثالبي ΔH

أولاً: يرمز حرف H إلى المحتوى الحراري لنظام ما تحت ضغط ثابت Heat Of Reaction

ثانياً: لا يمكن قياس المحتوى الحراري لنظام ما ، ولكن يمكن قياس التغير في المحتوى الحراري ΔH

- ما المقصود بـ (المحتوى الحراري) ΔH :

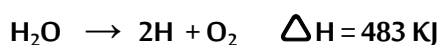
هي كمية الحرارة الممتصة أو المنطلقة خلال تفاعل ما تحت ضغط ثابت

كيف يمكن حساب التغير في الانثالبي ΔH

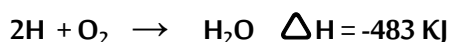
التغير في الانثالبي لتفاعل ما = التغير في الانثالبي للمواد الناتجة - التغير في الانثالبي للمواد المتفاعلة

$$\Delta H^\circ_{\text{تفاعل}} = \Delta H^\circ_{\text{(نواتج)}} - \Delta H^\circ_{\text{(متفاعلات)}}$$

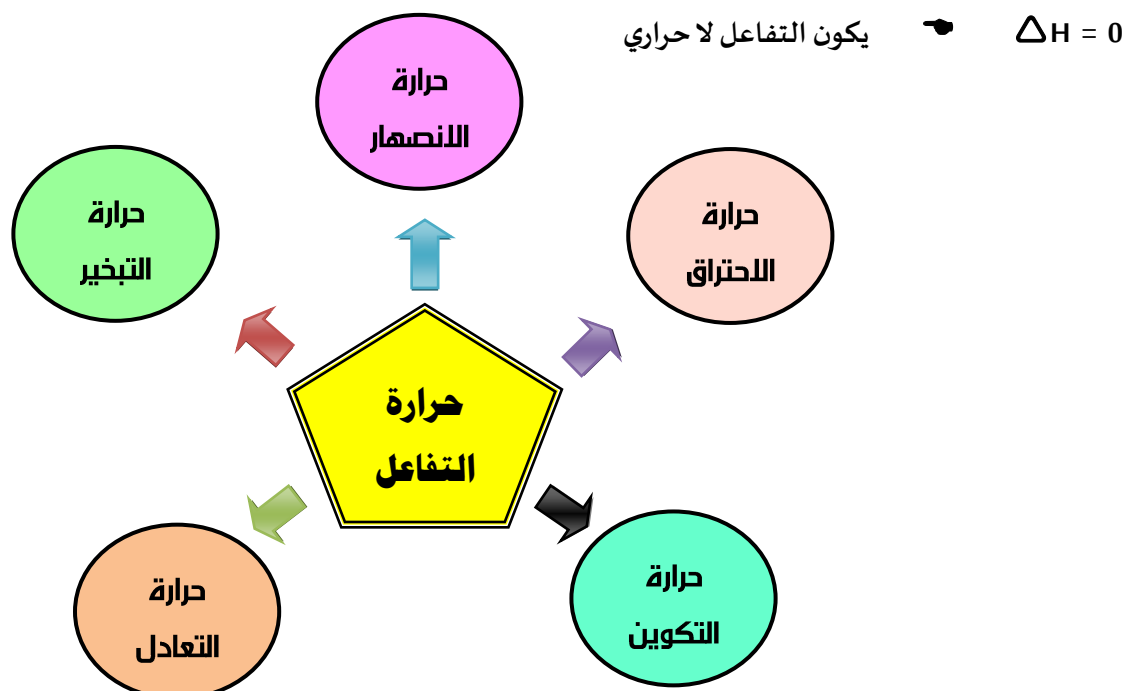
✿ ملاحظات : إذا كان :



$\Delta H > 0$ يكون التفاعل ماص للحرارة



$\Delta H < 0$ يكون التفاعل طارد للحرارة



١) أولاً : حرارة التكوين القياسية لمركب

هي مقدار التغير في المحتوى المصاحب لتكوين مول واحد من المركب انتلاقاً من عناصره الأولية ، وهي في حالتها القياسية عند الدرجة 25 °C

(P = 1 atm = 101.3 kpa) & (T = 25 C = 298 k) : الظروف القياسية هي **ملاحظة** :

ما هي الشروط المرتبطة بتحديد حرارة التكوين القياسية ؟

① أن تُحسب لكل مول من المركب الناتج من اتحاد عناصره الأولية في حالتها القياسية

② تعتبر متساوية للمحتوى الحراري في الظروف القياسية .

③ تعتبر متساوية للصفر للعنصر في الحالة العنصرية .

ΔH° للعناصر (Na , K , C , Fe , ...) = 0 في الظروف القياسية

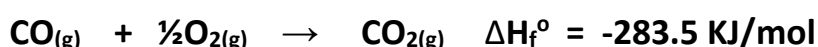
ΔH_f° للجزيئات ثنائية الذرة (Cl₂ , O₂ , H₂ , N₂ , ...) = 0

$$\Delta H^\circ_{\text{(reaction)}} = \Delta H^\circ_{\text{(products)}} - \Delta H^\circ_{\text{(Reactants)}}$$

حرارة التكوين
القياسية

حرارة التكوين
القياسية للنواتج

حرارة التكوين
القياسية للمتفاعلات



لدينا التفاعل التالي :

هل هذه حرارة تكوين قياسية

مركب CO وهذا يخالف
الشرط الاول

ان تكون المواد المتفاعلة في حالتها
العنصرية

جزئ الاكسجين في حالة القياسية (غازية)

ثانياً : حرارة الاحتراق القياسية لمركب ΔH° ②

هي كمية الحرارة المنطقية عند احتراق مول واحد من المادة احتراقاً تاماً في وفرة الأكسجين عند الظروف القياسية

ما هي الشروط المرتبطة بتحديد حرارة الاحتراق القياسية ؟

① أن تُحسب لكل مول من المادة المحترقة (عنصرية أو مركبة) في حالتها القياسية .

② تُعتبر طاردة و تأخذ الاشارة السالبة - ΔH_f° .

③ يكون الاحتراق تاماً بوجود الهواء أو كمية وافرة من الأكسجين في الظروف القياسية (مثلاً ينتج غاز CO_2 وليس CO)

ضع إشارة ✓ أو إشارة ✗ في الفراغ المقابل للعبارات التالية : هل تعبّر التفاعلات التالية عن كل من :

$C_{(s)}$ + $\frac{1}{2}O_{2(g)}$ → $CO_{(g)}$	$\Delta H^\circ = -110 \text{ KJ}$
	✓ حارة التفاعل القياسية
محققة لجميع شروط حرارة التكoin	✓ حارة التكoin القياسية
نتج CO أي ان الاحتراق غير تام	✗ حارة الاحتراق القياسية

$CO_{(g)}$ + $\frac{1}{2}O_{2(g)}$ → $CO_{2(g)}$	$\Delta H^\circ = -285 \text{ KJ}$
	✓ حارة التفاعل القياسية
لان CO يجب ان يكون عنصراً أولياً وهو مركب	✗ حارة التكoin القياسية
محققة لجميع شروط حرارة الاحتراق	✓ حارة الاحتراق القياسية

$H_{2(g)}$ + $I_{(s)}$ → $2HI_{(g)}$	$\Delta H_f^\circ = +51.8 \text{ KJ/mol}$
	✓ حارة التفاعل القياسية
لأنه تكون لدينا 2 مول بدل 1 مول حسب الشروط	✗ حارة التكoin القياسية
① لان ΔH_f° موجبة ② لا يوجد غاز اكسجين	✗ حارة الاحتراق القياسية

بالقسمة على 2

ملاحظة : يمكن تحولها الى حرارة تكوين قياسية القسمة معادلة التفاعل على 2



$2\text{H}_2 + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{H}_2\text{O} \quad \Delta H = -483 \text{ KJ}$	✓	حرارة التفاعل القياسية
لأنه تكون لدينا 2 مول بدل 1 مول حسب الشروط	✗	حرارة التكوين القياسية
لان عندي مولين من المادة المحترقة 2H_2	✗	حرارة الاحتراق القياسية

$\text{N}_{2(\text{g})} + 2\text{O}_{2(\text{g})} \rightarrow \text{N}_{2\text{O}_{4(\text{g})}} \quad \Delta H^\circ = + 9.6 \text{ KJ}$	✓	حرارة التفاعل القياسية
	✗	حرارة التكوين القياسية
	✗	حرارة الاحتراق القياسية

$\text{CH}_{4(\text{g})} + 2\text{O}_{2(\text{g})} \rightarrow \text{CO}_{2(\text{g})} + 2\text{H}_{2\text{O}_{(\text{l})}} \quad \Delta H^\circ = - 890 \text{ KJ}$	✓	حرارة التفاعل القياسية
	✗	حرارة التكوين القياسية
	✗	حرارة الاحتراق القياسية

مُسَالَّة ① : احسب حرارة التفاعل القياسية ΔH° لتفاعل غاز أول أكسيد الكربون مع الأكسجين لتكوين غاز ثاني أكسيد الكربون

$\Delta H_f^\circ [\text{CO}_{(\text{g})}] = -110.5 \text{ KJ/mol}$	$\Delta H_f^\circ [\text{CO}_{2(\text{g})}] = -393.5 \text{ KJ/mol}$	$\Delta H_f^\circ [\text{O}_{2(\text{g})}] = 0 \text{ kJ/mol}$
---	--	--

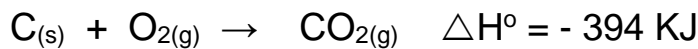
الحل



$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = \Delta H^\circ_{(\text{products})} - \Delta H^\circ_{(\text{Reactants})} \quad \text{باستخدام القانون}$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = 2\Delta H_f^\circ (\text{CO}_{2(\text{g})}) - [2\Delta H_f^\circ (\text{CO}_{(\text{g})}) + \Delta H_f^\circ (\text{O}_{2(\text{g})})]$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = 2(-393.5) - [2(-110.5 + 0)] = \underline{-566 \text{ KJ/mol}}$$



مُسَالَّة ② اذا كانت

احسب كمية الحرارة الناتجة من حرق 10 mol من الكربون

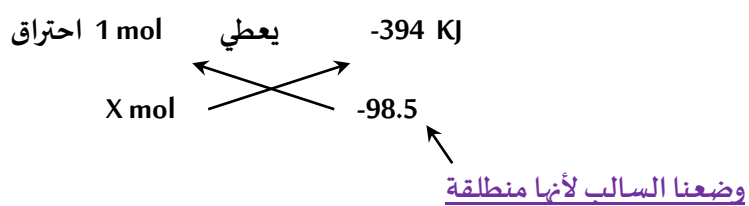
1 mol احتراق	يعطي	-394 KJ
10 mol		X KJ

الحل

$$\Delta H^\circ (X) = \frac{10 X - 394}{1} = -3940 \text{ KJ}$$

مسألة ③ اذا كانت

احسب كتلة الكربون اللازم حرقها للحصول على كمية حرارة قدرها (O = 16 . C = 12) (98.5 KJ/mol)



الحل

$$= 0.25 \text{ mol} \frac{1 \times -98.5}{-394}$$

والآن نسحب كتلة الكربون من قانون 3 g

مسألة ④ اذا كانت



احسب كمية الحرارة الناتجة عندما تكون كتلة قدرها 22 g من غاز ثاني أكسيد الكربون (O = 16 . C = 12)

الحل

$$n = \frac{ms}{mwt} = \frac{22}{(12+16 \times 2)} = 0.5 \text{ mol}$$

اولاً نحسب عدد المولات من قانون

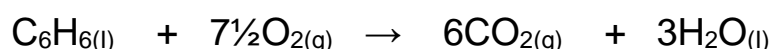
$$1 \text{ mol (CO}_2\text{)} \quad -394 \text{ KJ}$$

$$0.5 \text{ mol (CO}_2\text{)} \quad X \text{ KJ}$$

$$X = \frac{0.5 \times -394}{1} = -197 \text{ KJ}$$

مسألة ⑤ اذا علمت ان حرارة التكوين القياسية لكل من الماء وثاني اكسيد الكربون والبنتين على الترتيب هي

-393.5 , -286 KJ + 49 + احسب حرارة الاحتراق القياسية للبنتين العطري طبقاً للتفاعل التالي :



الحل

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = \Delta H^\circ_{(\text{products})} - \Delta H^\circ_{(\text{Reactants})}$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = [(6 \times -393.5) + (3 \times -286)] - [0 + 1 \times 49] = -3268 \text{ KJ}$$



حرارة التكوين للأكسجين العنصري = الصفر

⑥ مسالة



لديك التفاعل التالي

فإذا علمت أن حرارة التكوين القياسية لكل من (CO_2 ، CaO ، CaCO_3) هي

: على الترتيب ، فأجب عن الأسئلة التالية :

1- أي المركبات السابقة أكثر ثباتاً تجاه الانحلال الحراري

2- احسب التغير في المحتوى الحراري لتفاعل سابق

الحل

1- أكثر المركبات اطلاقاً للطاقة هو والأكثر ثباتاً : وبالتالي على الترتيب

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = \Delta H^\circ_{(\text{products})} - \Delta H^\circ_{(\text{Reactants})} \quad - 2$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = [\Delta H^\circ_{\text{CaO}} + \Delta H^\circ_{\text{CO}_2}] - \Delta H^\circ_{\text{CaCO}_3}$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = [-636 + (-394)] - (-1207)$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = \underline{\underline{177 \text{ KJ}}}$$

مسالة ⑦ اذا علمت أن حرارة التكوين القياسية لكل من أكسيد الحديد III ، أكسيد الألミニوم هي -822 KJ/mol ، -1670 KJ/mol على

الترتيب احسب :

1- التغير في المحتوى الحراري المصاحب لتفاعل التالي

2- الحرارة الناتجة من تفاعل 13.5 g من الألミニوم ($\text{Al} = 27$)

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = \Delta H^\circ_{(\text{products})} - \Delta H^\circ_{(\text{Reactants})}$$

$$= \Delta H^\circ_{\text{Al}_2\text{O}_3} - \Delta H^\circ_{\text{Fe}_2\text{O}_3}$$

$$\Delta H^\circ_{(\text{reaction})} = (-1670) - (-822) = -848 \text{ KJ}$$

$$n = \frac{ms}{Mwt} = \frac{13.5}{27} = 0.5 \text{ mol}$$

2 mol

-848 KJ

0.5 mol

$\Delta H^\circ = ?$

$$\Delta H^\circ = 0.5 \times -848 / 2 = \underline{\underline{-212 \text{ KJ}}}$$

إذا

اختر الاجابة الصحيحة بوضع علامة (✓) في المربع المقابل لها في كل مما يلي :

1 - إذا كانت ΔH° لتفاعلها اشارة وجبة فهذا يدل على أن التفاعل :

- لا يتبادل الحرارة مع المحيط ماض للحرارة طارد للحرارة لا حراري

2 - في التفاعل التالي : $\text{CH}_4 + 2\text{O}_2 \rightarrow \text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 890 \text{ KJ}$

- يمتص النظام الحرارة من محيطه يطرد النظام الحرارة إلى محيطه

- لا تتغير درجة حرارة النظام النظام لا يطرد ولا يمتص الحرارة

3 - حرارة التكوير القياسية لوكسيد الألミニوم (Al_2O_3) تساوي :

- حرارة الاحتراق لمولين من الألミニوم حرارة الاحتراق القياسية للألミニوم

- حرارة الاحتراق لأربع مولات من الألミニوم حرارة الاحتراق لنصف مول من الألミニوم

4 - حرارة التكوير القياسية لأحد الانواع التالية لا تساوي (صفر) و هو :

- $\text{CO}_{(g)}$ $\text{Cl}_{2(g)}$ $\text{Hg}_{(l)}$ $\text{Fe}_{(s)}$

5 - إذا علمت أن : $2\text{C}_2\text{H}_{4(g)} + 6\text{O}_{2(g)} \rightarrow 4\text{CO}_{2(g)} + 4\text{H}_2\text{O}_{(l)} + 2750 \text{ KJ}$

فإن حرارة الاحتراق القياسية للايثين تساوي :

- + 5500 KJ - 2750 KJ + 1375 KJ - 1375 KJ

6 - إذا علمت أن تكوير (8 g) من غاز الميثان (CH_4) يصاحبه انطلاق (37.5 KJ) فإن حرارة التكوير

القياسية للميثان تساوي :

- + 75 KJ / mol - 4.7 KJ / mol - 300 KJ / mol - 75 KJ / mol

7 – إذا كانت حرارة التكوين القياسية للماء السائل (H_2O) تساوي (- 286 KJ / mol) :

فإن احتراق مولين من الهيدروجين (H_2) تساوي :

+ 286 KJ / mol - 572 KJ / mol - 143 KJ / mol - 286 KJ / mol

8 – في التفاعل التالي :
 $H_{2(g)} + 51.8 \text{ KJ} \rightarrow 2H_{(g)}$

حرارة التكوين القياسية لبوديد الهيدروجين يساوي 51.8 KJ التفاعل طارد للحرارة

+ 51.8 KJ المحتوى الحراري لمولين من بوديد الهيدروجين يساوي التغير في المحتوى الحراري إشارته سالبة

9 – في التفاعلات الواسعة للحرارة تكون :

قيمة التغير في الانثالبي أكبر من الصفر قيمة التغير في الانثالبي أقل من الصفر

قيمة التغير في الانثالبي تساوي من الصفر قيمة التغير في الانثالبي سالبة أو موجبة

 على لها يأتي تعليلاً عليها صحيحاً لكل من العبارات التالية :

1 – الحرارة المُصاحبة للتغير التالي : $C_{(s)} + \frac{1}{2} O_{2(g)} \rightarrow CO_{(g)}$ لا تعتبر حرارة الاحتراق القياسية للكربون .

لأن الاحتراق غير تام حيث تكون أول أكسيد الكربون لعدم وجود كمية وافرة من الأكسجين من لتكوين غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2

2 – حرارة التكوين القياسية للماء السائل H_2O تساوي حرارة الاحتراق القياسية لغاز الهيدروجين H_2

لأن كمية الحرارة المنطلقة عند تكوين مول واحد من H_2O تساوي كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق مول واحد من H_2

3 – الحرارة المُصاحبة للتغير التالي : $SO_{2(g)} + \frac{1}{2} O_{2(g)} + 49 \text{ KJ} \rightarrow SO_{3(g)}$ لا تعتبر حرارة احتراق

قياسية لغاز ثاني أكسيد الكبريت

لأن حرارة الاحتراق القياسية هي كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق مول واحد من المادة المحترقة (طارد) بينما في التفاعل السابق ماض للحرارة (ΔH°) سالبة

قانون هيس

ملاحظة : معظم التفاعلات تحدث على خطوات متتالية ، حيث يصعب تحديد كل خطوة على حده بطريقة مباشرة . ☺

ملاحظة : تكون قيمة التغير في المحتوى الحراري ΔH لأي تفاعل كيميائي ثابتة عند ضغط ودرجة حرارة ثابتة سواءً حدث هذا التفاعل في خطوة واحدة أو عدة خطوات . ☺

☞ **أذكروني قانون هس للجمع الحراري :**

ذلك جمع المعادلات الكيميائية لتفاعل ما نحصل على المعادلة النهائية وهذا يقوم أيضاً بجمع الحرارة الناتجة من كل تفاعل لنحصل على حرارة التفاعل النهائية

مثال ① : احسب ΔH° لعملية تحول الماس الى جرافيت

قبل البدء بالحل لدينا بعض الملاحظات :

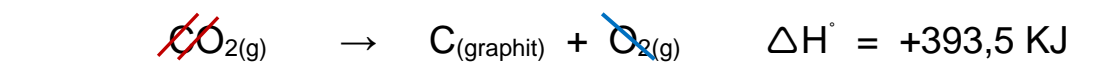
☞ يعتبر الجرافيت أكثر ثباتاً من الماس

☞ بمرور الزمن يتحول الماس الى جرافيت ولكن هذا التفاعل بطئ جداً ويستغرق ملايين السنين ، لذلك سنستخدم قانون هيس في حساب ΔH° لهذا التفاعل وفقاً لمعادلات الاحتراق التالية :

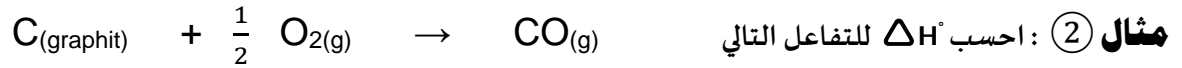
①	$C_{(diamond)}$	$+ O_{2(g)}$	\rightarrow	$CO_{2(g)}$	$\Delta H^\circ = -395,4 \text{ KJ}$
②	$C_{(graphit)}$	$+ O_{2(g)}$	\rightarrow	$CO_{2(g)}$	$\Delta H^\circ = -393,5 \text{ KJ}$
③	$CO_{2(g)}$	\rightarrow	$C_{(graphit)} + O_{2(g)}$		$\Delta H^\circ = +393,5 \text{ KJ}$

الحل

: ($C_{(diamond)} \rightarrow C_{(graphit)}$) **بجمع ③ + ① للحصول على المعادلة المطلوبة**



سنلاحظ ان عملية تحول الماس الى جرافيت طاردة للحرارة ($\Delta H < 0$)

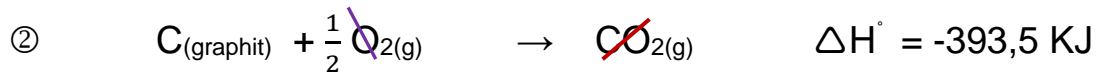


ملاحظة: يتكون غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 "كنتاج ثانوي" وبالتالي عندما منح حرارة التفاعل ستكون محصلة

تكون CO و CO_2 وبالتالي منضر لاستخدام قانون هس لإيجاد حرارة التفاعل لل CO فقط

①	$CO_{(g)} + \frac{1}{2} O_{2(g)} \rightarrow CO_{2(g)}$	$\Delta H^\circ = -283,0 \text{ KJ}$
②	$C_{(graphit)} + O_{2(g)} \rightarrow CO_{2(g)}$	$\Delta H^\circ = -393,5 \text{ KJ}$
③	$CO_{2(g)} \rightarrow CO_{(g)} + \frac{1}{2} O_{2(g)}$	$\Delta H^\circ = +283.0 \text{ KJ}$

بجمع ② + ① نحصل على معادلة تكون

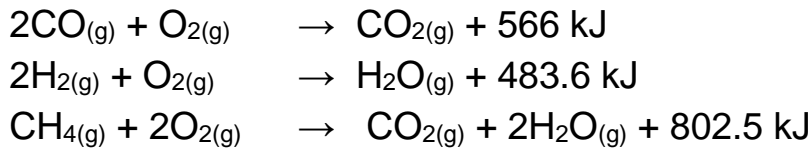


وسائل على قانون هس

مسالة ① توضح المعادلة التالية تفاعلاً كيميائياً حرارياً :

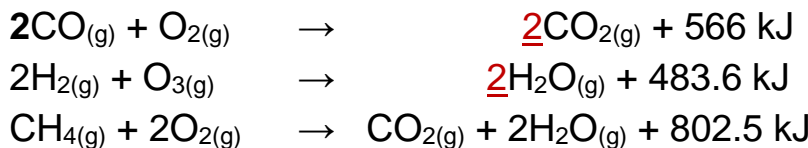


احسب X بالاعتماد على المعادلات التالية :



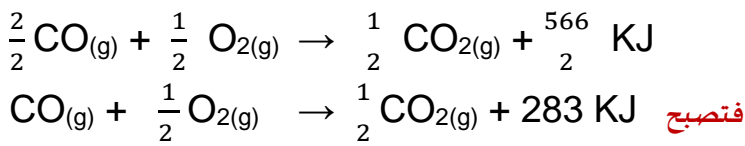
الحل

أول شيء نتأكد أن المعادلات موزونة



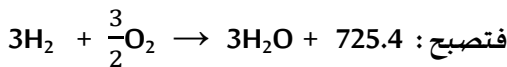
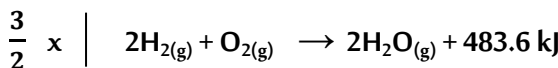
نطاق المعادلات مع المعادلة الأصلية **مثلاً** بـ CO ونبحث عنه في المعادلة الأولى ولكن نجد أن لدينا مولين منه

أما في المعادلة الأصلية يوجد واحد مول فنقوم بقسمة المعادلة الأولى على 2

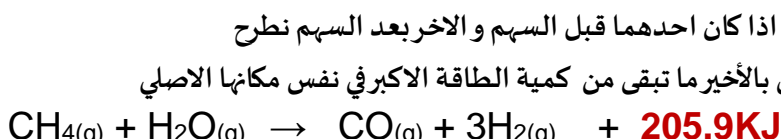
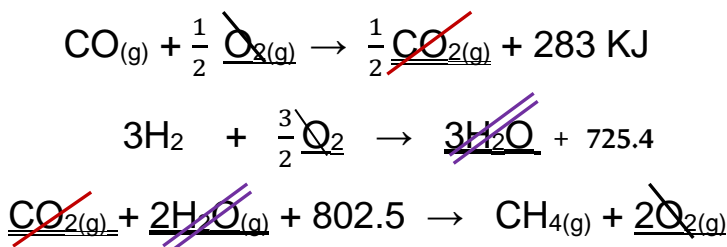


و الان دور الهيدروجين في المعادلة الأصلية لدينا $3\text{H}_{2(g)}$ ونبحث عنه في المعادلات فنلاحظ أنه موجود في المعادلة الثانية

ولكن يوجد مولين منه ولذلك سنضرب المعادلة الثانية بـ $\frac{3}{2}$ لكي تصبح عدد مولاته في المعادلة الثاني 3



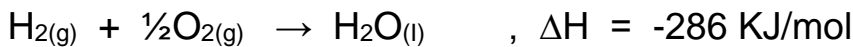
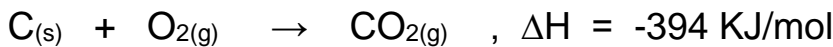
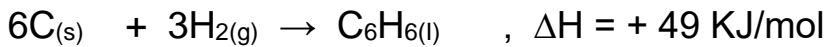
و الان دور الميثان CH_4 ونقوم بالبحث عنه في المعادلات فنجد أنه في طرف المتفاعلات بينما في المعادلة الأصلية فنقوم بضرب المعادلة بـ 1 - (عكس للمعادلة) $\rightarrow \text{CH}_{4(g)} + 2\text{O}_{2(g)} + 802.5 \rightarrow \text{CO}_{2(g)} + 2\text{H}_{2\text{O}(g)} + 802.5$ والآن بعد المطابقة نجمع المعادلات الثلاثة بعد التعديل ونختصر ان امكن :



طبعاً في نفس المكان نجمع أما اذا كان أحدهما قبل السهم والآخر بعد السهم نطرح

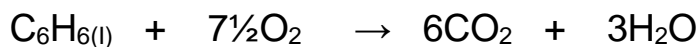
ونفس الطريقة للطاقة ويبقى بالأخير ما تبقى من كمية الطاقة الاكبر في نفس مكانها الأصلي

مسألة ② مستعيناً بالمعادلات الحرارية التالية :



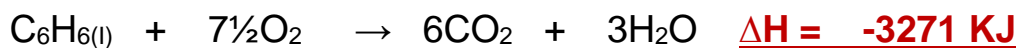
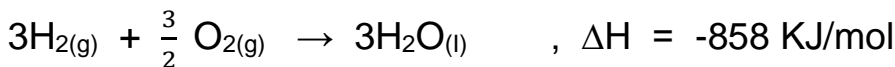
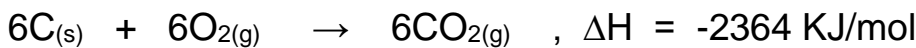
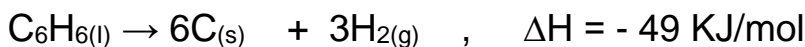
المطلوب 1- احسب حرارة الاحتراق القياسية للبنزين $C_6H_{6(l)}$ من المعادلة التالية :

الحل



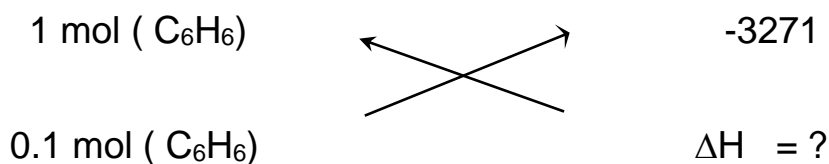
نفس الحل : نطاق المعادلات مع المعادلة الأصلية وندع الاكسجين لزنده في النهاية

(أي جزء مكرر في أكثر من معادلة يترك للأخر عند المطابقة) :

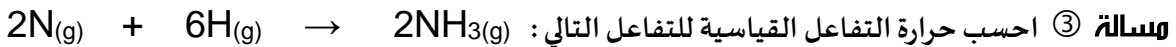


2- احسب حرارة احتراق g 7.8 من البنزين (= 78)

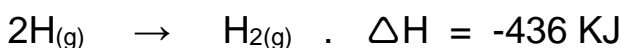
$$n = \frac{ms}{Mwt} = \frac{7.8}{78} = 0.1 \text{ mol}$$



$$\Delta H = \frac{0.1 \times -3271}{1} = \underline{-327.1 \text{ KJ}}$$

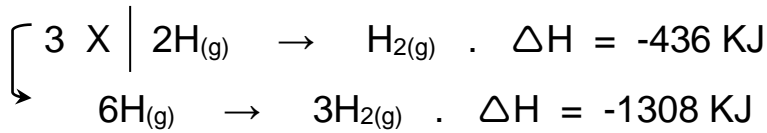


بالاستفادة من المعادلات التالية :

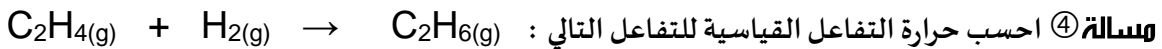
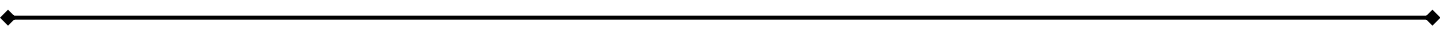
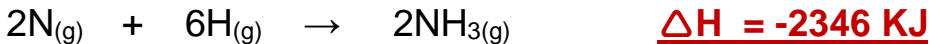


الحل

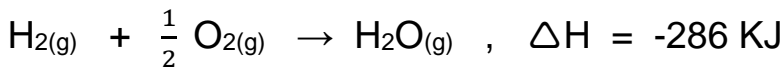
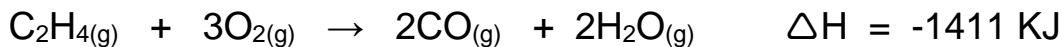
نفس الحل السابق نعمل على مطابقة المعادلة الاصلية مع المعادلات الثلاثة :



والآن بجمع المعادلات نحصل على المعادلة النهائية :

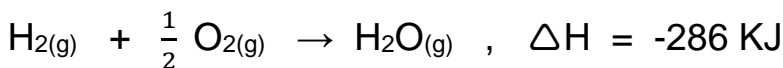


بالاستفادة من المعادلات التالية : $\text{C}_2\text{H}_{6(g)} + \frac{7}{2}\text{O}_{2(g)} \rightarrow 2\text{CO}_{(g)} + 3\text{H}_2\text{O}_{(g)} . \Delta H = -1560 \text{ KJ}$

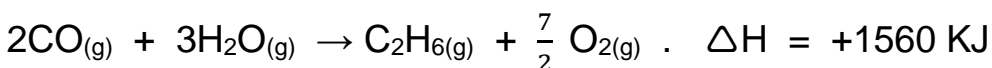


الحل

الحل بنفس الترتيب السابق :



أما المعادلة الثالثة نضر بها بـ 1 - (عكسها)

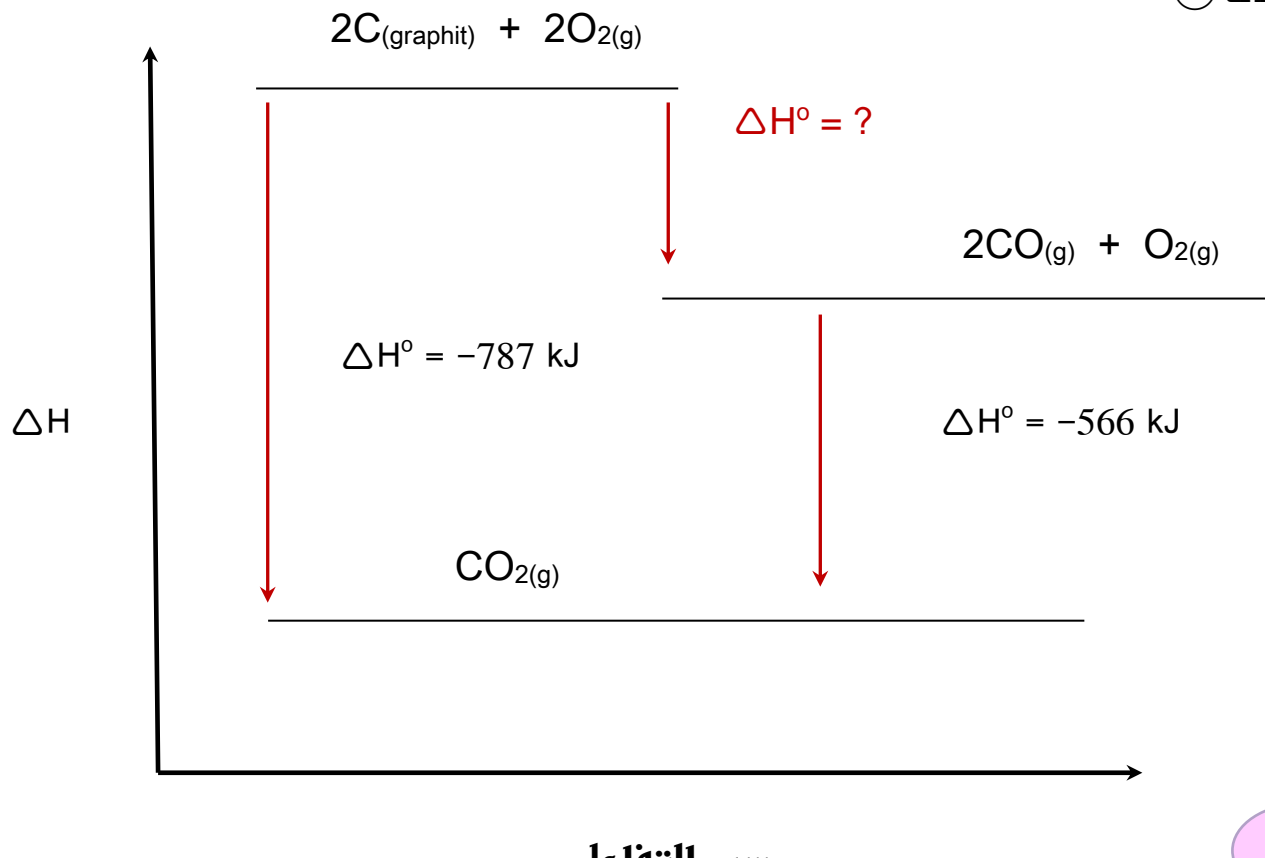


والآن نجمع المعادلات ونختصر للحصول على المعادلة الاصلية ومنه نكون قد حصلنا على ΔH



استنتاج المعادلات الحرارية من الرسم :

(1) مسالة 



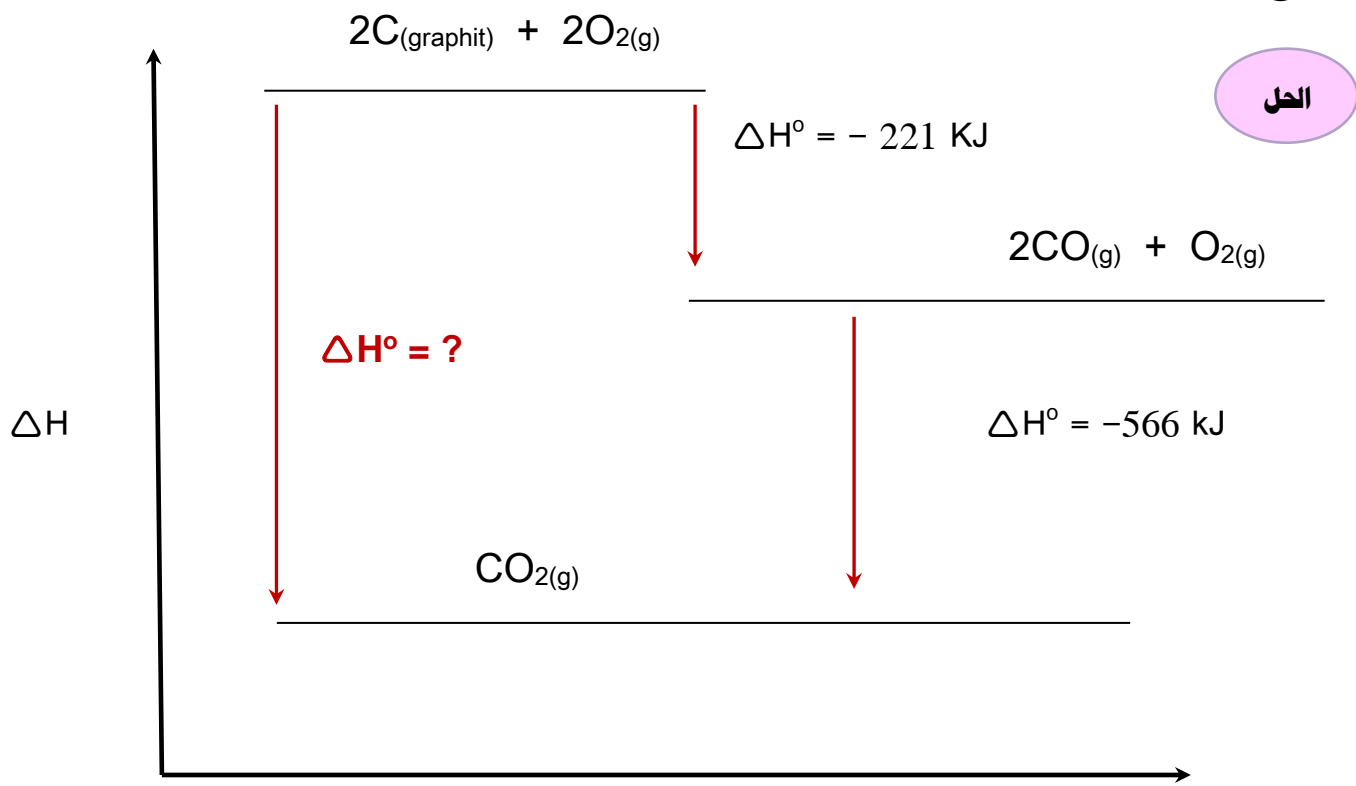
الحل

$\Delta H^\circ = ?$ لإيجاد

نخرج المعادلات الحرارية من الرسم :

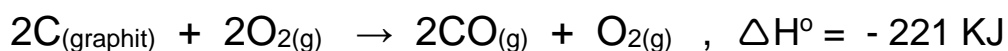
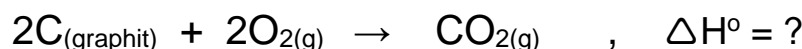


$$\underline{\Delta H^\circ = -787 - (-566) = -221 \text{ KJ}}$$



$\Delta H^\circ = ?$ لإيجاد

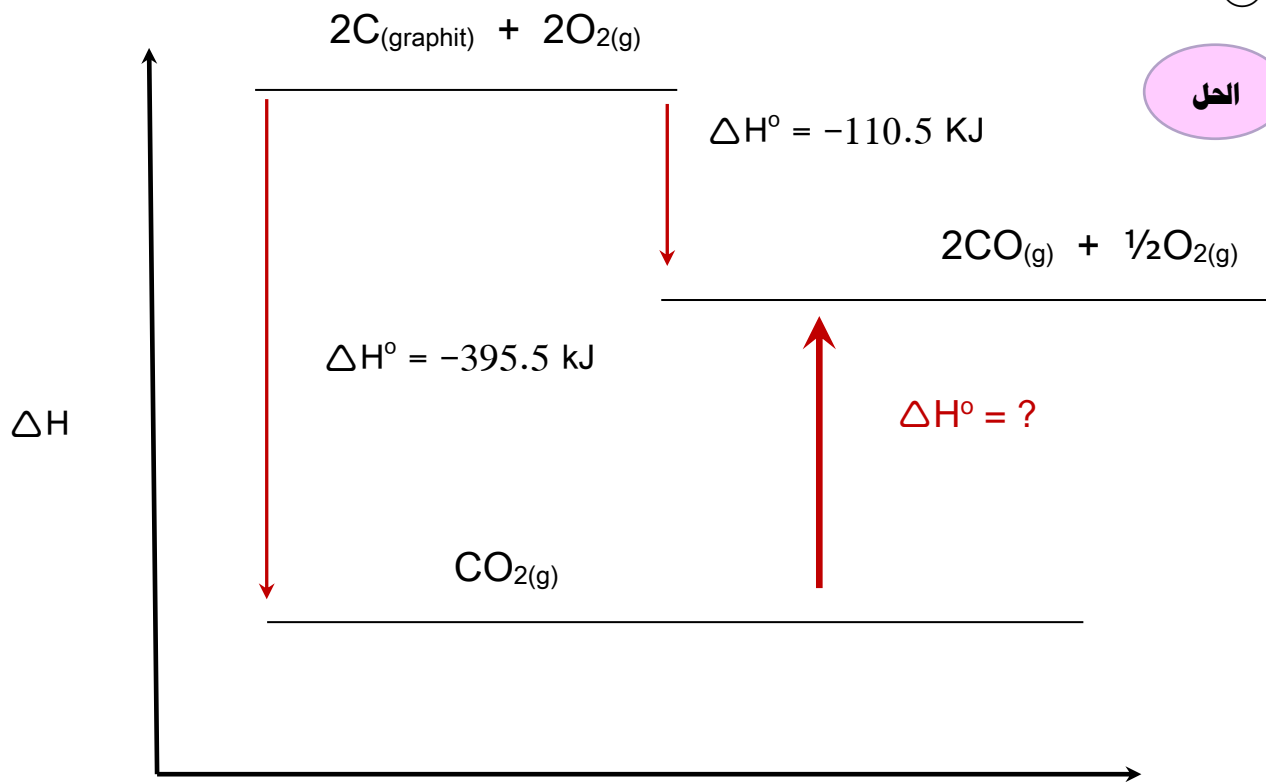
نخرج المعادلات الحرارية من الرسم :



$$\underline{\Delta H^\circ = -221 + (-566) = -787 \text{ KJ}}$$

(3) مسالة

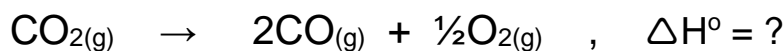
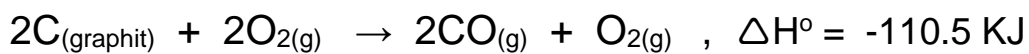
الحل



سير التفاعل

$$\Delta H^\circ = ? \quad \text{لإيجاد}$$

نخرج المعادلات الحرارية من الرسم :



$$\Delta H^\circ = -395.5 - (-110.5) = -285 \text{ KJ}$$

ونقوم بعكس الاشارة $\Delta H^\circ = + 285 \text{ KJ}$ لأن السهم للأعلى